

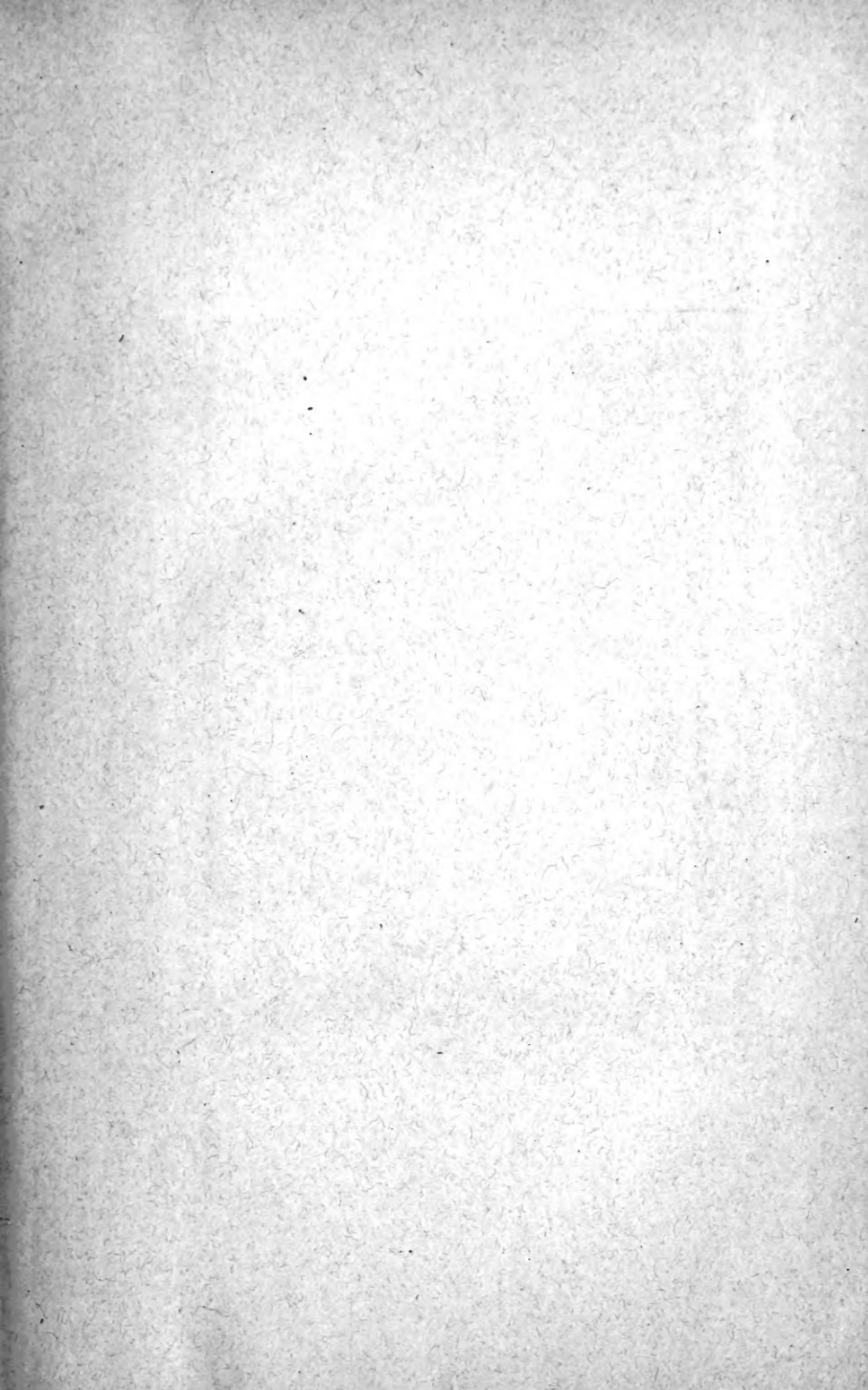
LIBRARY OF
THE NEW YORK BOTANICAL GARDEN

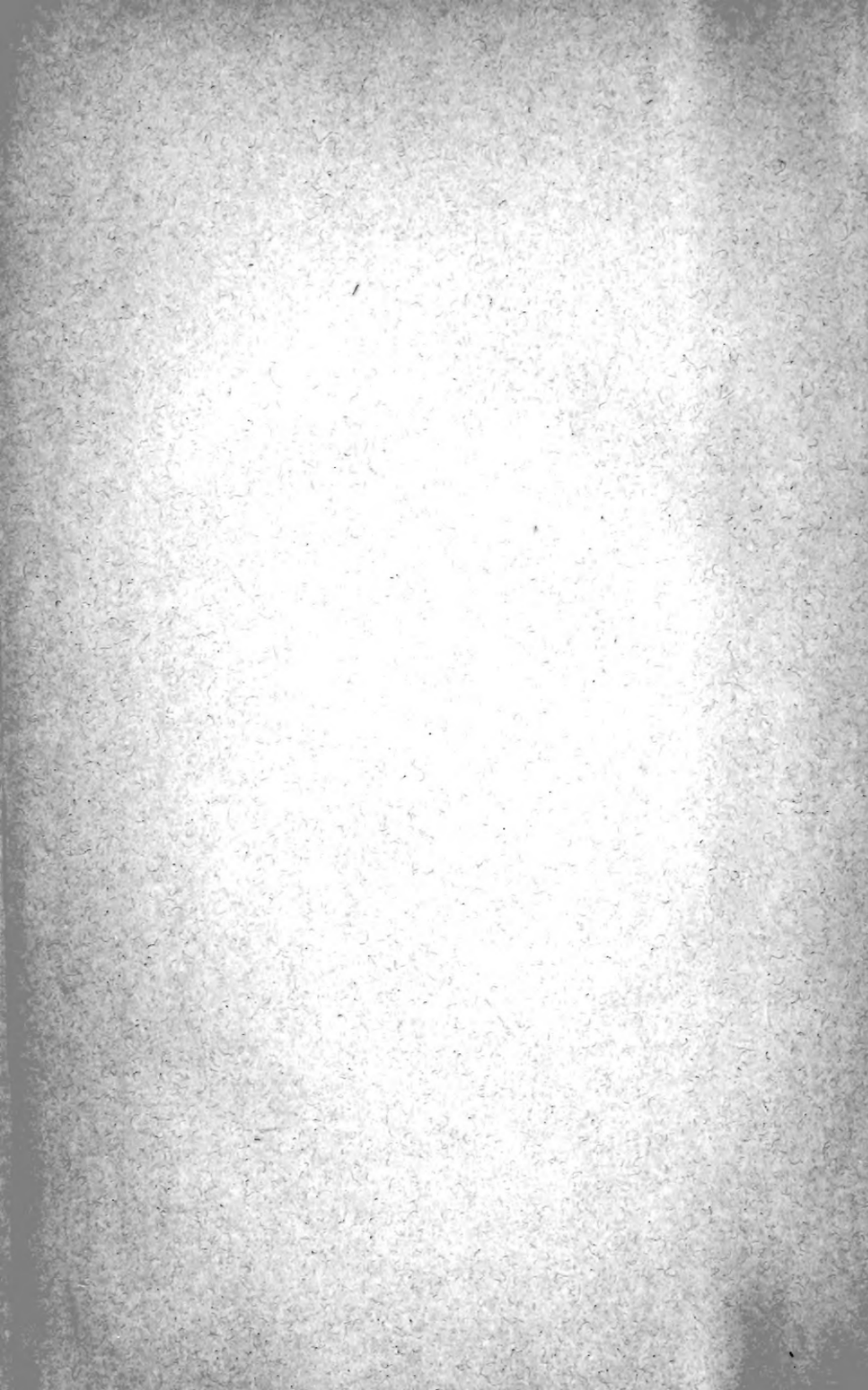
Purchased,

1905

Septemb' 1899

R. W. Gibson. Inv.







ARCHIV
DER
PHARMACIE

herausgegeben

vom

Deutschen Apotheker-Verein

unter Redaction von

E. Schmidt und H. Beckurts.

Band 233.

LIBRARY
NEW YORK
BOTANICAL
GARDEN

BERLIN.

Selbstverlag des Deutschen Apotheker-Vereins.

1895.

XA
R 4682
Bd. 233



ARCHIV
DER
PHARMACIE

herausgegeben

vom

Deutschen Apotheker-Verein

unter Redaction von

E. Schmidt und H. Beckurts.

Band 233. Heft 1.

BERLIN.

Selbstverlag des Deutschen Apotheker-Vereins.

1895.



Ausgegeben den 10. März 1895.

INHALT.

	Seite
G. Grützn ^{er} , Ueber einen krystallisirbaren Bestandteil der <i>Basanacantha spinosa</i> var. <i>ferox</i> Schum.	1
Ed. Schaer, Die Verflüssigung des Chloralhydrates mit Phenol und mit Stearoptenen, sowie der letzteren unter sich	5
W. Autenrieth, Ueber die Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf aromatische Aether	26
W. Autenrieth, Ueber einen neuen Indikator: Luteol	43
Koch, Phytochemische Studien. Beiträge zur Kenntniss der mittel-europäischen Galläpfel, sowie der <i>Scrofularia nodosa</i> L.	48

Eingegangene Beiträge.

- C. Boettinger, Zur Kenntniss der Glyoxylsäure, III. u. IV. Abthlg.
C. Boettinger, Ueber die Osazone der Zucker aus Sumach und Vallonen.
P. Zenetti, Das Vorkommen von Hesperidin in *Folia Bucco* und seine Krystallformen.
C. Hartwich, Ueber falsche Senega.
H. Pommerehne, Ueber die Alcaloide von *Berberis aquifolium*.

(Geschlossen den 25. Februar 1895.)

Diese Zeitschrift erscheint in zwanglosen Heften (in der Regel monatlich einmal) in einem jährlichen Umfange von 40 bis 50 Bogen. Ladenpreis für den Jahrgang Mk. 12,—.

Alle Beiträge für das „Archiv“ sind an die

Archiv-Redaction

Herrn Geh. Reg.-Rat Professor Dr. E. Schmidt in Marburg (Hessen)
oder Herrn Professor Dr. H. Beckurts in Braunschweig,

alle die Inserate u. s. w., überhaupt die Archiv-Verwaltung und die Mitgliederliste betreffenden Mitteilungen an den

Deutschen Apotheker-Verein

Berlin C. 22, An der Spandauer Brücke 14

einzusenden.

Anzeigen.

Dieselben werden mit 40 Pfg. für die durchgehende und mit 25 Pfg für die gespaltene Petitzelle oder deren Raum berechnet. Beilage-Gebühr für das Tausend der Auflage — z. Z. 3650 — Mk. 10. Für Beilagen, welche nicht dem Format des „Archiv“ entsprechen, bleibt besondere Vereinbarung vorbehalten

Mitteilung aus dem pharmaceutischen Institut der
Universität Breslau.

Ueber einen krystallisierten Bestandteil der *Basanacantha spinosa* var. *ferox* Schum.

Von Dr. B. Grützner.

(Eingegangen den 20. Dezember 1894.)

Im Verfolge seiner Arbeiten über brasilianische Nutz- und Heilpflanzen hat der um die Erforschung der Flora und Pharmacognosie von Brasilien hochverdiente Forscher Dr. Th. Peckolt, Apotheker in Rio de Janeiro kürzlich auch die *Basanacantha spinosa* var. *ferox* Schum. (Flora Brasiliensis, Rubiac. pag. 378) in den Kreis seiner Untersuchungen gezogen.

Dieses dünnstämmige Bäumchen des Urwaldes, welches zufolge seiner Frucht auch wilde Limone und wegen der wohlriechenden Blüten auch Jasmin do mato — wilder Jasmin — genannt wird, trägt an den Zweigen einen endständigen Blütenstand, unterhalb dessen sich 4 spitze, kurze Stacheln befinden, von denen jedoch nach der Fruchtreife zwei verkümmern, während die beiden anderen als bleibende, grofse, scharfe Dornen sich gegenüberstehen. Die gelblichen, rundlichen Früchte haben einen Durchmesser bis zu drei Centimeter und sind mit dicht gedrängt liegenden, eckigen, wachsähnlichen Samen gefüllt, umgeben von einer sparsamen, gelben, süfsschmeckenden Pulpa, welche von den Einheimischen genossen wird. Der Geschmack der Samen ist bitter. Sie werden getrocknet und als Pulver theelöffelweise bei intermittierendem Fieber genossen. Blätter und Rinde dienen als Tonicum. Die beiden letzteren unterzog Peckolt einer eingehenden Untersuchung.

Er fand in den lederartigen, wenig saftigen Blättern 58 Proz. Wasser, ferner 0,418 Proz. eines fetten Oeles von dem spez. Gew. 0,8965 bei 25°, sowie eine krystallisierte Substanz nach folgendem Verfahren. Die frischen Blätter werden mit heißem Alkohol vom spez. Gew. 0,900 ausgezogen, nach dem Abdestillieren des Alkohols wird das Extrakt in Wasser gelöst und solange als noch eine

Trübung bemerkbar, mit neutraler Bleiacetat-Lösung gefällt. Das Filtrat wird mit Schwefelwasserstoff entbleit und bis zur Sirupkonsistenz abgedampft. Nach dem Erkalten erstarrt es zu einem Krystallbrei. Die getrennten und getrockneten Krystalle werden durch Umkrystallisieren aus siedendem Amylalkohol oder absolutem Alkohol gereinigt. Ein Kilo trockene Blätter liefert 20,232 g reine Krystalle. Aus den Bleipräzipitaten erhielt Peckolt eine krystallisierte organische Säure und zwar von einem Kilo trockenen Blättern 0,504 g.

Peckolt führte die Darstellung noch in anderer Weise aus. Frische gestofsene Blätter wurden zur Entfernung des Fettes zunächst mit Petroläther und hierauf mit Aether extrahiert. Das ätherische Extrakt wurde mit heissem Wasser aufgenommen, mit Bleiacetat gefällt und weiter wie oben behandelt. Die Ausbeute an krystallisierter Substanz betrug nur 0,272 Proz.

Aus der trockenen Rinde wurden 2,23 Proz. reine Krystalle und 0,5 Proz. Säure erhalten.

Die aus Blättern und Rinde dargestellten Verbindungen gelangten mit Ausnahme der organischen Säure, deren geringe Menge noch nicht zur Untersuchung hinreichte, in das pharmaceutische Institut hiesiger Universität behufs näherer Charakterisierung und hatte der Direktor desselben Herr Geh. Rat Prof. Dr. Th. Poleck die Güte mir die Untersuchung zu überlassen.

Die aus den Blättern durch Alkohol-Extraktion erhaltene Substanz bestand aus feinen, verfilzten, seidenglänzenden, kleinen Nadeln von fast weisser Farbe. Auf Platinblech vorsichtig erhitzt, schmelzen sie zu einer farblosen Flüssigkeit, welche nach dem Erkalten wieder krystallinisch erstarrt. Bei stärkerem Erhitzen verbrennt der Körper ohne einen Rückstand zu hinterlassen. Stickstoff ist nicht vorhanden. In Wasser ist der Körper leicht, in Alkohol und Amylalkohol nur in der Siedehitze löslich. Aether, Benzol, Petroläther, Chloroform zeigen gar kein Lösungsvermögen. Die wässrige Lösung reagiert neutral und schmeckt süß. Sie wird weder durch Säuren, noch durch Ammoniak, kohlen-saures Ammoniak, Aetzalkalien und Carbonate verändert. Fehling'sche Lösung wird nicht reduziert, auch trat die Pettenkofer'sche Glykosid-Reaktion nicht ein, desgleichen waren Spaltungsversuche mit Säuren resultatlos.

Es schien daher die Zugehörigkeit des Körpers in die Klasse der Alkaloide und Glykoside ausgeschlossen. Zur Bestimmung des Schmelzpunktes wurde die Substanz aus siedendem 94 prozentigem Alkohol umkrystallisiert, zunächst auf Thonplatten, dann bei 105° im Luftbade getrocknet. Das erhaltene Krystallmagma war schneeweiss und zeigte einen Schmelzpunkt von 165°, der sich nach nochmaligem Umkrystallisieren nicht mehr änderte. Die wässerige Lösung im Wild'schen Polaristrobometer geprüft, erwies sich als optisch inaktiv. Die Elementaranalyse der bei 105° getrockneten Substanz ergab folgende Zahlen:

0,2437 g Substanz gaben	0,1730 H ₂ O = 7,88	Proz. H
	0,3533 CO ₂ = 39,55	„ C
0,2949 g Substanz gaben	0,2048 H ₂ O = 7,82	„ H
	0,4270 CO ₂ = 39,49	„ C
	im Mittel: 7,85	Proz. H, 39,51
		Proz. C.

Aus diesen Werten ergibt sich als einfachste Formel C₃H₇O₃; Verdoppelt man dieselbe, so gelangt man zur Zusammensetzung des Mannits C₆H₁₄O₆.

Gefunden i. M.	7,85	Proz. H	berechnet für C ₆ H ₁₄ O ₆ :	7,70	Proz. H
	39,51	„ C		39,56	„ C
	52,64	„ O		52,74	„ O.

Nach dem gesamten chemischen und physikalischen Verhalten des fraglichen Pflanzenstoffes steht somit seine Identität mit dem in vielen Pflanzen vorkommenden Mannit aufser Zweifel. Auffallend ist die Reichhaltigkeit der tropischen Rubiaceen an Mannit; *Basanacantha* ist schon der vierte Vertreter dieser Familie, in welcher von Peckolt Mannit gefunden wurde.

Von der aus frischen Blättern durch Aether-Extraktion erhaltenen Substanz war zufolge ihrer Darstellungsweise von vornherein nicht gut anzunehmen, daß sie sich als Mannit herausstellen würde, da dieser in Aether unlöslich ist. Und doch zeigte der nach dem Umkrystallisieren vollkommen rein erhaltene Körper alle die Eigenschaften und Reaktionen, welche den Mannit charakterisieren. Der Schmelzpunkt lag bei 165°, der Kohlenstoffgehalt betrug 39,44 Proz., der des Wasserstoffs 7,56 Proz. Die Erklärung für das Auffinden des Mannits nach obigem Verfahren ergibt sich aus dem Umstande, daß zur Extraktion wassergesättigter Aether angewendet wurde, denn die zum Ausziehen verwendeten frischen Blätter

enthalten 58 Proz. Wasser und entsprechend dem Wassergehalt wird der Aether auch kleinere Mengen Mannit aufzunehmen vermögen. Die Ausbeute war auch eine sehr geringe (0,27 Proz.), während durch Alkohol-Extraktion fast die zehnfache Menge erhalten wurde.

Das dritte Präparat, die krystallisierte Substanz aus der Rinde, erwies sich gleichfalls als Mannit. Der Kohlenstoffgehalt betrug 39,49 Proz., der des Wasserstoffs 7,57 Proz., der Schmelzpunkt und das sonstige Verhalten zeigten keine Abweichungen von dem des Mannits.

Es ist somit das Vorkommen des Mannits in Blättern und Rinde von *Basanacantha spinosa* var. *ferox* nachgewiesen.

Zum Schlusse sei mir gestattet, noch einmal auf das Verhalten des Mannits gegen Fehling'sche Lösung zurückzukommen. W. Kwasnik¹⁾, der einen krystallinischen Bestandteil der *Genipa brasiliensis* Mart. als Mannit identifizierte, fand, daß sein Untersuchungsmaterial trotz mehrmaligen Umkrystallisierens nach kurzem Kochen oder auch nur längerem Stehen mit heißer Fehling'scher Lösung eine, wenn auch nicht beträchtliche, so doch immerhin beachtenswerte Abscheidung von Kupferoxydul hervorrief. Auch mit reinem Mannit anderer Herkunft erhielt er dasselbe Resultat. Kwasnik nimmt an, daß schon das kurze Kochen mit einem Alkali genügt, um chemische Umsetzungen in dem Mannit hervorzurufen, welche dann zerlegend auf die Kupferlösung einwirken. Diese Beobachtung kann ich nicht bestätigen. Der aus *Basanacantha spinosa* var. *ferox* erhaltene Mannit gab selbst nach lebhaftem Aufkochen und längerem Stehen mit frisch bereiteter Fehling'scher Lösung keine Spur einer Reduktion. Auch im Handel bezogener reiner Mannit verhielt sich ebenso. Hingegen erhielt ich übereinstimmend mit Kwasnik durch ammoniakalische Silberlösung einen schönen Silberspiegel. E. Salkowski²⁾ fand, daß außer Mannit auch Rohrzucker und die Glykoside diese Erscheinung zeigen. Gleich der ammoniakalischen Silberlösung wurden auch Silberacetat und Silberoxyd durch käuflichen und aus Basana-

1) Chem.-Ztg. 1892, 16, No. 8.

2) Salkowski, Dt. chem. Ges. 1880, p. 822.

cantha dargestellten Mannit unter Bildung eines Silberspiegels reduziert, während neutrale Silbernitratlösung, Goldchlorid und Quecksilberchlorid selbst in der Siedhitze unverändert blieben, ein Verhalten, auf welches schon H i r z e l¹⁾ und F a v r e²⁾ aufmerksam machten.

**Mitteilungen aus dem pharmaceutischen Institut
der Universität Strassburg.**

**Die Verflüssigung des Chloralhydrates mit
Phenol und mit Stearoptenen, sowie der letzteren
unter sich.**

Von E d. S c h ä r.

(Eingegangen den 25. XII. 1894.)

Seit 20 Jahren weifs man, dafs sich Chloralhydrat in sehr auffälliger Weise mit Kampher verflüssigt, und seit ungefähr 10 Jahren ist bekannt, dafs diese Erscheinung sich auch auf andere Stearoptene und auf Phenole ausdehnt und dafs verschiedene Substanzen aus den letztgenannten Körperklassen, in Mischungen unter sich, ein gleiches Verhalten zeigen.

Das Interesse, welches den in Rede stehenden Verbindungen als wichtigeren Arzneistoffen zukommt, und die Rücksicht auf die praktische Bedeutung jener physikalischen Eigenschaft bei deren gelegentlicher Anwendung in Gemengen, veranlafste mich, ganz abgesehen von mehr theoretischen Gesichtspunkten, schon im J. 1888 und 1889 eine Reihe ergänzender Beobachtungen über das Verhalten des Chloralhydrates zu verschiedenen Stearoptenen und Phenolen, sowie über die gegenseitige Einwirkung von Stearoptenen anzustellen, wobei der damalige Assistent am pharmaceutischen Laboratorium des Polytechnikums in Zürich, Herr Apotheker F r. S t e i n f e l s, mich durch Anstellung der Versuche über das Verhalten des Chloralalkoholates, des Butylchloralhydrates („Crotonchloral's“) und des Phenols unterstützte.

¹⁾ Hirzel, Ann. chem. pharm. 131, p. 50.

²⁾ Favre, J. pr. chem. 32, p. 362.

Nachdem in der Zwischenzeit manche Angaben früherer Autoren kontrolliert und zahlreiche eigene, vor mehreren Jahren gemachte Beobachtungen dem Kriterium öfterer Wiederholung unterworfen worden sind, ist es wohl statthaft, die Ergebnisse jener Versuche, unter Erwähnung wichtigerer früherer Daten, in übersichtlicher Anordnung an dieser Stelle niederzulegen. Bieten doch die erwähnten Erscheinungen, sowohl für den Praktiker, wie für den Theoretiker mehrere bemerkenswerte Einzelheiten, deren näheres Studium Gegenstand der physikalischen Chemie bleiben muß.

Da mir auf letztgenanntem Gebiete keinerlei Kompetenz zusteht, so begnüge ich mich mit der Wiedergabe der beobachteten That-sachen, es den besonderen Vertretern jenes Wissenschaftszweiges überlassend, zu entscheiden, in welchen Fällen die Erniedrigung des Schmelzpunktes, welche die Verflüssigung herbeiführt, beide Teile eines Gemisches betrifft, und in welchen anderen Fällen nur der eine Gemengteil diese Veränderung erfährt, um sodann in flüssigem Zustande sogleich als energisches Lösungsmittel des anderen Gemengteils zu wirken.

I. Verhalten des Chloralhydrates (und Chloralalkoholates) zu Stearoptenen und zu Phenol.

Bekanntlich verdanken wir, soweit aus der Fachlitteratur ersichtlich ist, die erste Kenntnis einer Verflüssigung des Chloralhydrates mit Stearoptenen bezw. mit gewöhnlichem Kampher einer Mitteilung von J. F. Brown¹⁾, welcher angab, daß Kampher und Chloralhydrat, zu gleichen Gewichtsmengen unter Reiben gemengt, flüssige Konsistenz annehmen, somit den Aggregatzustand verändern. Der genannte Autor erwähnt dabei einer leichten Temperaturerhöhung, eine irrtümliche Beobachtung, auf welche wir später zurückzukommen haben werden.

Nachdem diese ersten Beobachtungen, welche vermutlich ohne publiziert zu werden, schon früher von einzelnen praktischen Apothekern gemacht worden sind, in der pharmaceutischen Litteratur Eingang gefunden und die Chloral-Kamphergemenge schon arznei-liche Anwendung, z. B. in der Zahnheilkunde erlangt hatten, erschienen im Laufe der nächsten Jahre über den Gegenstand ver-

¹⁾ Pharm. Journ. and Trans. (III.) 4 (1874) 729.

schiedene kleinere Notizen und auch eingehendere Mitteilungen, unter welchen diejenigen von Saunders, sowie von Zeidler hier besondere Erwähnung finden sollen. Erstgenannter Autor¹⁾ beobachtete mehrere physikalische Eigenschaften der aus gleichen Gewichtsteilen Kampher und Chloralhydrat bestehenden verflüssigten Mischung, die der Einfachheit wegen im Weiteren als Chloral-Kampher bezeichnet werden mag. So fand er das spez. Gewicht zu 1,243; die Löslichkeit in Wasser = 0, in Chloroform = 1 : 1,5 (wobei Zusatz größerer Chloroformmengen eine Ausscheidung bzw. Trübung verursacht), die Löslichkeit in Alkohol (0,937) = 1 : 11, während Alkohol (0,838), Aether, Schwefelkohlenstoff und fette Oele den Chloral-Kampher in jedem Verhältnisse lösen. Nachdem schon Brown (l. c.) gezeigt hatte, daß aus gewissen Lösungen des Chloral-Kampfers durch Wasser eine Ausscheidung von Kampher bewirkt wird, sowie daß bei Einwirkung des Dampfes der einen Substanz auf die andere das Chloralhydrat trocken bleibt, dagegen Kampher flüssig wird, konstatierte Saunders das Verhalten des Chloral-Kampfers bei der Destillation und fand, daß die Mischung zwischen Temperaturen von 107—206° C. ohne bleibende Zersetzung der einzelnen Bestandteile übergeht; und zwar destilliert bei ca. 107° Chloralhydrat mit wenig Kampher, bei ca. 149° Chloralhydrat mit derjenigen Menge Kampher, welche zur Verflüssigung des ersteren notwendig ist und endlich bei 200—206° Kampher mit Spuren von Chloralhydrat.

O. Zeidler²⁾ untersuchte verflüssigte Mischungen der beiden Substanzen im Verhältnis ihrer Molekulargewichte, wobei unter Temperaturerniedrigung eine wasserhelle, mit Alkohol, Aether und Chloroform mischbare Flüssigkeit erhalten wurde, welche selbst bei —20° nicht erstarrte und sowohl durch Destillation, als durch Wasserzusatz teilweise in ihre Componenten zerlegt wurde. Das spez. Gewicht der genannten Mischung bestimmte Zeidler zu 1,2512, die spezifische Drehung $[\alpha]_D = 33^{\circ} 45$.

Zugleich wurde gezeigt, daß bei Erwärmung des Chloral-Kampfers in geschlossenem Rohre auf 150°, sowie bei Erhitzung

¹⁾ Pharm. Journ. and Transact. VII (1876) 89.

²⁾ Ber. d. Wiener Akad. (2. Abthlg.) 76, 253; auch Fittica, J.ber. d. Chem. 1878, 645.

mit alkohol. Kaliumhydrat tiefergehende Zersetzungen erfolgen. Es gelang dem genannten Beobachter nicht, analoge Verbindungen des Kamphers mit wasserfreiem Chloral, Butylchloralhydrat oder Benzaldehyd herzustellen, wogegen Kampher und Chloralalkoholat sich in obenerwähntem Verhältnis gleichfalls zu einer bei -20° noch nicht festwerdenden Flüssigkeit von 1,177 spez. Gew. zerreiben ließen. Endlich wird von Zeidler die auffallende Beobachtung erwähnt, wonach die Chloral-Kampher-Mischungen zu verschiedenen Zeiten nach ihrer Herstellung wechselnde Zusammensetzung aufweisen, eine Erscheinung, welche seither nicht näher verfolgt worden ist, aber einer eingehenderen Prüfung wert wäre.

Die vorstehend erwähnten Daten über das Verhalten des Chloralhydrats zu Kampher und anderen Stearoptenen wurden im Jahre 1886 durch weitere Beobachtungen von Albright¹⁾ über Chloral-Kampher, und von Becker²⁾ über Chloral-Menthol ergänzt. Aus den Mitteilungen des Ersteren mag als bemerkenswert erwähnt werden, dafs das durch Vermischen von gleichen Teilen Chloralhydrat und Kampher entstehende Liquidum beim Schütteln mit Wasser an Volum nicht abnimmt, sowie dafs eine Lösung von Chloralhydrat im 5fachen Gewicht Wasser mit einer Lösung von Kampher im 5fachen Gewicht Alkohol klar mischbar ist; aus einer solchen Mischung wird durch Wasserzusatz öliges Chloral-Kampher abgeschieden. Wenn an Stelle der alkoholischen Kampherlösung eine Chloroform-Kampher-Lösung mit der anderen Flüssigkeit zusammengeschüttelt wird, so löst sich der sofort gebildete Chloral-Kampher in der Chloroformschicht, welche nach dem Abtrennen und Eindampfen einen öligen, flüssigen Rückstand liefert. Im Weitern fand Albright, dafs der Chloral-Kampher im Salmiakbade ohne Rückstand destillierbar ist, sowie dafs er sich schon in 60 prozentigem Alkohol löst und aus dieser Lösung durch Wasser in unveränderter Beschaffenheit abgeschieden wird. Auch die klare Mischbarkeit von Chloralkampher mit konzentrierter Schwefelsäure wird konstatiert: diese Mischung färbt sich bald gelb, dann braun und zuletzt schwärzlich und nimmt bald einen eigentümlich aromatischen Geruch an.

¹⁾ American. Journ. of Pharmacy 1886, 282 (Auszug aus einer These.

²⁾ Ebendaselbst 1886, 283 (Referat über eine Inaug.-Dissert).

Endlich hat Albright auch zuerst darauf hingewiesen, daß Chloralhydrat und Kampher nur innerhalb gewisser, relativ enger Grenzen der Gewichtsverhältnisse, am besten bei Mischung annähernd gleicher Teile, eine klare ölige Flüssigkeit liefern, während bei erheblicher Vermehrung der einen oder anderen Substanz, z. B. von 1 auf 5 bis 7 Teile, entweder nur ein feucht bleibendes, pulveriges Gemenge entsteht oder aber die Abtrennung eines öligen Liquidums von einem körnigen Pulver erfolgt.

Aus den oben angeführten Beobachtungen des amerikanischen Autors erhellt jedenfalls, daß es sich bei dem flüssigen, als Chloral-Kampher bezeichneten Gemisch nicht nur um eine, durch Erniedrigung der Schmelzpunkte zu Stande gekommene einfache Lösung der einen Substanz in der anderen, sondern um eine besondere Verbindung handelt, die, wenn auch lockerer Natur, immerhin so fest ist, daß sie durch Kontakt mit guten Lösungsmitteln des einen oder anderen Bestandteils nicht aufgehoben wird. So allein erklärt es sich beispielsweise, daß Chloralhydrat aus seiner wässerigen Lösung unter gewissen Bedingungen durch eine Kampherlösung in Chloroform ausgeschüttelt werden kann!

Was die schon angeführte Studie von Becker (l. s. c.) über das Verhalten des Chloralhydrates zu Menthol betrifft, so möge, unter einfacher Verweisung auf das Original, lediglich hervorgehoben werden, daß dieser Autor den relativ raschen, besonders durch leichte Erwärmung beschleunigten Uebergang gleicher Gewichtsmengen Menthol und Chloralhydrat in eine klare ölartige Mischung vermutlich zuerst beobachtet, jedenfalls aber als Erster dieselbe zu arzneilichen Zwecken empfohlen hat. Er ermittelte das spez. Gew. der besagten Mischung zu 1,1984 und konstatierte die leichte Löslichkeit des Chloral-Menthols in Alkohol, Aether, Chloroform, Benzin und Schwefelkohlenstoff.

Bei Behandlung des Gemenges mit gleichen Teilen reiner Schwefelsäure traten durchaus ähnliche gelbgrüne, hernach grünblaue Färbungen auf, wie solche wiederholt bei Einwirkung von Chloral auf Oleum Menthae pip. beobachtet und beschrieben worden sind. Die tiefblaue Mischung löst sich nahezu farblos in Alkohol auf.

Bezüglich der seither in der pharmaceutischen und chemischen Litteratur erschienenen Angaben über die Verflüssigung mehrfach

erwähnter Körper soll, ohne allen allfälligen Notizen in zahlreichen Zeitschriften weiter nachzugehen, nur erwähnt werden, daß in einer interessanten Mitteilung von Paschkis und Obermayer¹⁾ über Verflüssigung des Kamphers, sowie des Chloralhydrates mit zahlreichen anorganischen und organischen Substanzen irrthümlicher Weise, wohl durch irgend ein Versehen, Thymol als ein Körper genannt wird, der sich mit Chloralhydrat nicht verflüssigt, während in dem im gleichen Jahre erschienenen Handbuche der pharmaceutischen Chemie von Flückiger²⁾ in zutreffender Weise nicht allein die unter Temperaturenniedrigung erfolgende Verflüssigung des im Verhältnis der Molekulargewichte mit Chloralhydrat gemischten Kamphers, sondern auch das übereinstimmende Verhalten der Mischungen der ersteren Verbindung mit Menthol, Phenol und Thymol angegeben wird.

Nach diesen Vorbemerkungen über die frühern Beobachtungen, welche die Einwirkung von Chloralhydrat auf Kampher betreffen und an welche sich alle seitherigen Erfahrungen über anderweitige flüssige Chloral-Steareptene, sowie über Verflüssigung der Steareptene unter sich anschließen, möge zu den Ergebnissen der vor einigen Jahren begonnenen und seither vervollständigten eigenen Versuche übergegangen werden. Es wurden zu denselben in erster Linie neben Phenol nachfolgende Steareptene gewählt, unter denen einzelne bekanntlich in näheren Beziehungen zu Phenol und seinen Derivaten stehen und deshalb wohl auch als Phenole im weiteren Sinne betrachtet werden können.

1. Menthol aus *Mentha piperita* (in der Form des seit mehreren Jahren von der Firma Todd in Notawa U. S. A. als „Pipmenthol“ in den Handel gebrachten Produktes).
2. Laurus-Kampher (sowohl als raffinierter chines. und japan. Kampher, wie auch in der aus rohem Kampheröl in Europa isolierten Varietät).
3. Barus-Kampher, sogen. „Borneo-Kampher“, von *Dryobalanops Camphora*, in diversen mehr oder weniger vollständig gereinigten echten Proben aus Sumatra.

1) Pharm. Post 1888, No. 47.

2) l. c. Bd. II, 89, 334, 444.

4. Borneol, künstlich aus gewöhnlichem Laurineen-Kampher bereitet.
5. Thymol, aus dem Oele der Umbellifere *Ptychotis Ajowan*.
6. Diosphenol aus Bukublättern.
7. Matico-Stearopten, aus äther. Matico-Oel.
8. Ngai-Kampher¹⁾, aus *Blumea-Species* in China gewonnen.

Diesen sämtlichen Kampherarten gegenüber zeigt nun Chloralhydrat ein im wesentlichen übereinstimmendes Verhalten; d. h. es verflüssigt sich mit den genannten, einzelnen Stearoptenen, wenn es mit denselben im Verhältnisse gleicher Gewichtsmenge, beispielsweise 1 + 1 g. unter leichtem Druck oder auch unter Vermehrung des Kontaktes durch schüttelnde Bewegung, vermischt wird. Die Verflüssigung der Mischung erfolgt mehr oder weniger leicht bei gewöhnlicher Temperatur (10—20°), erheblich leichter und rascher in einer Digestionswärme von 25—35°. Von den Differenzen, welche sich bei diesem Verflüssigungsprozesse für die einzelnen Kampherarten ergeben, möge hier nur insoweit die Rede sein, als speziell auf die sehr energische, schon bei gewöhnlichen Temperaturen relativ rasch erfolgende Veränderung des Aggregatzustandes bei der Mischung von Chloralhydrat mit Menthol, *Laurus*-Kampher, Borneol und Ngai-Kampher hingewiesen wird. In diesen Fällen entstehen vollkommen durchsichtige Liquida von ölicher Konsistenz, während in den übrigen Fällen die Mischungen längere Zeit halbflüssig und trübe bleiben, um erst bei Temperaturerhöhung auf ca. 30° und Wiederabkühlung klar und flüssig zu werden oder überhaupt dauernd trübe zu bleiben.

In Bezug auf das Verhalten der Chloral-Stearoptenmischungen zu Wasser und anderen Lösungsmitteln weisen die entstehenden verflüssigten Gemenge in der Regel annähernd dieselben Eigenschaften auf, wie solche schon von früheren Autoren für den Chloral-Kampher und das Chloral-Menthol (s. o.) erwähnt wurden, doch treten bei einzelnen Kampherarten Unterschiede zu Tage, deren

¹⁾ Bezüglich der Provenienz, sowie der physikal. chem. Eigenschaften dieses und der vorgenannten Stearoptene vergl. u. a. Flückiger und Hanbury, *Pharmakographia*; Flückiger, *pharm. Chem.*, ferner E. Schmidt, *Lehrb. d. pharm. Chemie*.

sorgfältige weitere Verfolgung wohl nicht ohne theoretisches Interesse sein dürfte.

Auch in anderer Richtung ist eine Analogie mit den bei Vermischung von Chloralhydrat und Lauruskampher bereits angedeuteten Erscheinungen bei jenen übrigen Gemengen zu bemerken. Wird nämlich die Quantität des einen oder anderen Bestandteils über das früher angegebene Verhältnis hinaus erhöht, so entsteht in gewissen Fällen bis zu gewissen Grenzen noch eine klar-flüssige Mischung: über diese Grenzen hinaus werden entweder trübe, flüssige Gemenge erhalten, welche zuweilen eine pulverige Ausscheidung zeigen, oder es bilden sich auch wohl halbflüssige, pastöse Massen, welche nach und nach eine dickliche Flüssigkeit vom Charakter des altbekannten Chloral-Kamphers absondern.

Bemerkenswert ist im weiteren auch die Thatsache, daß die verflüssigten Gemische des Chloralhydrates mit den aufgeführten Stearoptenen farblos bleiben; einzig der Maticokampher nahm auch in den zur Verfügung stehenden, gut krystallisierten und anscheinend reinen Proben einige Zeit nach der Vermengung gelbbraune, zuletzt sogar sehr dunkelbraune Färbung an, was einigermassen an die bei einigen anderen ätherischen Oelen, z. B. Mentha-Oelen, durch wasserfreies Chloral bewirkten Färbungen erinnert und auf eine intensivere chemische Einwirkung schließen lassen könnte.

Was das Verhalten des Chloralhydrates zu Phenol betrifft, so ist hier lediglich zu bemerken, daß die leichte Verflüssigung dieser beiden Substanzen schon seit einer Reihe von Jahren bekannt und auch in neueren Pharmakopöen, wie z. B. in Pharm. helvetica III bereits in die Charakteristik des Chloralhydrates aufgenommen ist. Es tritt diese Verflüssigung des Chloral-Phenolgemenges nach meinen Beobachtungen sowohl bei reinstem Theer-Phenol in losen Krystallen als bei synthetischem Phenol rasch und in derselben Weise ein, wenn entweder gleiche Gewichtsteile oder auch die den Molekulargewichten (94 und 165) entsprechenden Mengen beider Verbindungen durch leichtes Verreiben oder Schütteln gemischt werden.

Die beschriebene Einwirkung des Chloralhydrates auf Stearoptene und Phenol legten es nahe, auch die bei Anwendung des Chloralalkoholates, sowie des s. Z. als Medikament eingeführten

Butylchloralhydrates auftretenden Erscheinungen zu konstatieren, zu welchem Zwecke Versuchsreihen mit Laurus-Kampher, natürlichem und künstlichem Borneol, Menthol und Thymol angestellt wurden, und zwar in der Weise, daß die den Molekulargewichten der verwendeten Stearoptene (150—156) entsprechenden Mengen (in Centigrammen) mit den Molekulargewichtsmengen des Chloral-Alkoholates (193,5) und des Butylchloralhydrates (193,5) gemengt werden.

Hierbei ergab sich, daß Chloralalkoholat mit Lauruskampher eine schnell flüssig und klar werdende Mischung bildet. Die Reaktion tritt in diesem Falle so leicht ein, daß kleinere Mengen (2—5 g) der beiden Substanzen, welche in besonderen Schälchen unter einer Exsikkatorglocke nebeneinander gestellt werden, schon durch den Kontakt des Dampfes mit den festen Krystallen nach relativ kurzer Zeit beiderseits Verflüssigung zeigen. In durchaus analoger Weise verhält sich das Menthol zu der Chloralverbindung, insofern auch hier nach der Mischung, namentlich wenn die Temperatur durch Eintauchen in lauwarmes Wasser leicht erhöht wird, sehr bald eine klare Flüssigkeit entsteht. Weniger rasch erfolgt dagegen die Verflüssigung mit natürlichem oder künstlichem Borneol, obwohl auch in diesem Falle nach längerem Kontakt der beiden Substanzen unter leichter Erwärmung eine durchsichtig-flüssige Mischung entsteht.

Was das Verhalten des Thymols zu Chloralalkoholat betrifft, so ist die gegenseitige verflüssigende Wirkung eine merklich schwächere als bei den sonstigen Eigenschaften dieses Körpers zu erwarten wäre. Die Mischung bleibt bei gewöhnlicher Temperatur längere Zeit halbflüssig, d. h. breiig, um erst bei Erwärmung auf 30° — 35° ganz flüssig zu werden, wobei jedoch ein gewisser Teil des Gemenges sich nachträglich krystallinisch ausscheidet.

Wesentlich abweichend von der Wirkung des Chloralalkoholates ist diejenige des Butylchloralhydrates, insofern diese Substanz weder mit Lauruskampher noch mit Borneol, noch auch mit Thymol in irgend einem Grade Verflüssigung herbeiführt, was zu der Vermutung berechtigt, daß sich die genannte Verbindung auch den weiteren oben angeführten Stearoptenen gegenüber indifferent verhalten dürfte. Unter den zum Versuche beigezogenen Kampherarten bewirkte einzig das Menthol einen gewissen Grad von Verflüssigung, d. h. es nahm

die im Molekulargewichts-Verhältnis bereitete Mischung schon in der Kälte bleibend halbflüssige Konsistenz an.

Bemerkenswert ist endlich auch das Verhalten der beiden Chlorale zu Phenol. Sowohl das Chloralalkoholat als das Butylchloralhydrat bewirkt relativ rasche Verflüssigung beigemengten reinsten krystallisierten Phenols, wobei im ersteren Falle ein vollkommen flüssiges, farbloses und durchsichtiges Liquidum entsteht, während bei der zweiten Verbindung eine weißlich trübe, bei gelinder Erwärmung sich merklich klärende Flüssigkeit gebildet wird. Man wird demnach die leichte und vollständige Verflüssigung der erwähnten drei Chloralverbindungen mit Phenol als eine besondere Eigentümlichkeit sowohl der ersteren Substanzen als auch des Monoxybenzols betrachten dürfen.

II. Verhalten der Stearoptene unter sich.

Ueber die gegenseitige Verflüssigung von Stearoptenen sind im Laufe der letzten Jahre verschiedene Einzelbeobachtungen bekannt geworden, welche auf ein häufigeres Vorkommen dieser Erscheinung hindeuten. So hat u. A. schon im Jahre 1885 Flückiger¹⁾ anlässlich der Frage der Verfälschung von Mentholstiften mit Thymol die Beobachtung mitgeteilt, dass Menthol und Thymol, welche beide, wie schon erwähnt, die Eigenschaft der Verflüssigung mit Chloralhydrat aufweisen, diese Erscheinung noch rascher zeigen, wenn sie zu gleichen Teilen, d. h. im ungefähren Verhältnis ihrer Molekulargewichte (156 : 150) gemengt und leicht geschüttelt werden. Hierbei verändert zunächst das Menthol seinen Aggregatzustand, während das Thymol etwas langsamer zerfließt, falls nicht grössere Mengen des ersteren zugegeben werden. Später hat derselbe Autor in seiner „pharm. Chemie (Bd. II, p. 444 bei Thymol)²⁾ gezeigt, dass relativ kleine Zusätze von Thymol die Verflüssigung des Menthols herbeiführen.

¹⁾ Pharm. Zeitung 1885, No. 81.

²⁾ An gleicher Stelle wird auch mitgeteilt, dass getrennt aufgestellte Krystalle von Menthol und Thymol nach einiger Zeit durch gegenseitige Einwirkung ihrer Dämpfe ihre Form verändern und sodann zu zerfliessen beginnen, eine Erscheinung, die auch bei den von F. Steinfels angestellten Versuchen mit Lauruskampher und Chloralalkoholat beobachtet wurde und oben erwähnt ist.

Es schien mir wünschenswert, das Verhalten einer etwas gröfseren Zahl teils offizineller, teils mit offizinellen ätherischen Oelen und Kamphern in nahen Beziehungen stehender Stearoptene kennen zu lernen, zu welchem Zwecke ich die schon oben angeführten, zu den Versuchen mit Chloralpräparaten verwendeten Kampherarten wählte, um das Verhalten derselben unter sich mit demjenigen zu Chloralhydrat und mit der noch zu erwähnenden Einwirkung auf Phenol vergleichen zu können.

Die Versuche wurden so ausgeführt, dafs ich in trockenen kleinen Cylindern je zwei der sorgfältig getrockneten Stearoptene zu gleichen Gewichtsteilen zunächst durch leichtes Schütteln oberflächlich mengte und sodann durch kurzes Umrühren mit einem Glasstäbchen etwas inniger vermischte. Die Versuche wurden für jedes einzelne Gemisch unter etwas variierenden Bedingungen öfters wiederholt, wobei die obwaltenden Temperaturen zwischen 20°—30° und die angewendeten Gewichtsmengen zwischen je 1 bis je 5 g schwankten. Die Ergebnisse dieser Versuchsreihen finden sich in nachstehender Tabelle, welche der Kürze halber an Stelle einer Aufzählung der Einzelversuche treten mag und im übrigen keiner weiteren Erläuterung bedarf.

Wenn die hier tabellarisch zusammengestellten Resultate, welche bei der großen Zahl bekannt gewordener Stearoptene keineswegs auf Vollständigkeit Anspruch machen können, miteinander verglichen werden, so geht aus denselben zunächst hervor, dafs dem Menthol und dem Thymolden anderen Kampherarten gegenüber das relativ intensivste Vermögen der Verflüssigung zukommt; in der That verhält sich nur Matico-Kampher gegen die beiden genannten Stearoptene indifferent, während alle übrigen Kampherarten in Kontakt mit Thymol und nahezu alle mit Menthol sich verflüssigen. Am raschesten und stärksten macht sich die Veränderung des Aggregatzustandes geltend wenn Thymol und Menthol gemischt oder Lauruskampher mit dem einen oder anderen dieser Stearoptene in Kontakt gebracht wird, wobei als bemerkenswert hervorgehoben werden soll, dafs Thymol und Menthol in manchen Fällen nicht nur gleiche Gewichtsteile, sondern auch erheblich gröfsere Mengen der beigemischten Kampherart, wenn auch nicht vollständig zu verflüssigen, doch zu weicher oder halbflüssiger Konsistenz zu bringen vermögen.

Menthol	Laurus-Kampher	Barns-Kampher	Borneol (Kstl.)	Thymol	Diosphenol	Matico-Kampher	Ngai-Kampher
sehr rasche Verflüssig.	keine Verfl.	keine Verfl.	Verflüssig.				
—	keine Verfl.	keine Verfl.	keine Verfl.	sehr rasche intensive Verflüssig.	keine Verfl.	keine Verfl.	keine Verfl.
Barns-Kampher	—	—	keine Verfl.	Verflüssig.	keine Verfl.	keine Verfl.	keine Verfl.
Borneol (Kstl.)	—	—	—	langsame Verflüssig.	keine Verfl.	keine Verfl.	keine Verfl.
Thymol	—	—	—	—	langsame Verflüssig.	keine Verfl.	langsame Verflüssig.
Diosphenol	—	—	—	—	—	keine Verfl.	keine Verfl.
Matico-Kampher	—	—	—	—	—	—	keine Verfl.

Als indifferent in Bezug auf gegenseitige Verflüssigung sind, wie aus vorstehender Tabelle ersichtlich, zu bezeichnen: Laurus-Kampher, Borneol, Ngai-Kampher, Diosphenol und Matico-Kampher.

wobei die hier eingehaltene Reihenfolge zugleich der Tendenz dieser Stearoptene zur Verflüssigung mit anderen Kampherarten entspricht. Während z. B. Laurus-Kampher erwähnenswerthe sich mit Thymol oder Menthol rasch vollständig verflüssigt, erfolgt diese Erscheinung unter gleichen Umständen bei dem Ngai-Kampher nur langsam oder unvollständig, und Matico-Kampher vermag mit keinem der übrigen, in dieser Abhandlung berücksichtigten Kampherarten flüssige Mischungen zu bilden.

Es bedarf kaum eines Hinweises darauf, daß die mitgetheilten Beobachtungen, wie dieses schon von Flückiger hinsichtlich des Menthols und Thymols angedeutet wurde, dem praktischen Apotheker erwünschte Anhaltspunkte über die Möglichkeit, sowie über die Erkennung von Verfälschungen gewisser Kampherarten durch verwandte andere Substanzen oder auch durch fremde Körper an die Hand geben, namentlich wenn in solchen Fällen gleichzeitig das Verhalten zu Chloralhydrat mit zu Rate gezogen wird.

III. Verhalten der Stearoptene zu Phenol.

Das oben unter I besprochene Verhalten des Phenols zu Chloralhydrat, welches u. A. auch in der neuesten Pharm. helv. III zur Charakterisierung des letztgenannten Präparates benützt worden ist, liefs es a priori wahrscheinlich erscheinen, daß das Phenol im Kontakt mit einzelnen Stearoptenen ein ähnliches Verhalten, d. h. eine mehr oder weniger weitgehende Verflüssigung zeigen werde, wie sie beim Vermischen verschiedener Kampherarten unter sich beobachtet und im Abschnitt II angegeben worden ist. Da andererseits die ohne Zweifel nahe mit einander verwandten Stearoptene Lauruskampher, Borneol und Ngaikampher, unter einander gemischt, die Erscheinung der Verflüssigung nicht aufweisen, so lag die Vermutung nahe, daß beispielsweise das in manchen Fällen energisch verflüssigende Thymol, welches dem Phenol chemisch so nahe steht, sich zu letzterem gleichfalls mehr oder weniger indifferent verhalten werde.

Es führte dies zu einer Reihe von Versuchen über die Einwirkung von Phenol (in den beiden Formen des Phenol. absolut. aus Theer und des Phenol. absolut. synthet.) auf die 4 Stearoptene, welche das relativ stärkste Verflüssigungsvermögen, besonders mit

Chloralhydrat und Alkoholat aufweisen, nämlich auf Thymol, Menthol, Lauruskampher und Borneol. Die betreffenden Beobachtungen ergaben das Resultat, daß das Phenol, wie es schon bei gewöhnlicher Temperatur oder bei leichtester Erwärmung auf ca. 25° mit den genannten beiden Chloralpräparaten nach kürzerem Kontakt flüssige Mischungen liefert, so auch bei sämtlichen eben aufgeführten Stearoptenen unter diesen Bedingungen auffallend rasch durchsichtige oder halbdurchsichtige flüssige Gemenge bildet. Bei den hier in Frage kommenden Versuchen wurden Phenol und das jeweiligen zugesetzte Stearopten im Verhältnisse der Molekulargewichte zusammengegeben: eine Abänderung dieses Verhältnisses bewirkt je nach Umständen Verlangsamung oder Beschleunigung des Verflüssigungsprozesses und erhöht oder verringert die Durchsichtigkeit der sich bildenden flüssigen Mischung. Es scheint mir jedoch nicht geboten, an diesem Orte auf weitere diesbezügliche Detailbeobachtungen einzutreten; wohl aber mag die Bemerkung beigefügt werden, daß die Erscheinung am augenfälligsten auftritt, wenn das Phenol in geeigneter Weise mit Menthol oder Thymol vermischt wird.

Nachdem in vorstehenden Mitteilungen lediglich von der Verflüssigung der Mischungen genannter Substanzen die Rede gewesen ist, möge zum Schlusse noch einiger bei dieser Veränderung des Aggregatzustandes bemerkten Wärmeerscheinungen sowie gewisser die Löslichkeitsverhältnisse betreffender physikalischer Eigenschaften gedacht werden.

Aus naheliegenden Gründen physikalischer Natur, deren speziellere Erörterung hier überflüssig erscheint, mußte erwartet werden, daß die Bildung halbflüssiger oder flüssiger Mischungen bei der Vermengung der verschiedenen obengenannten Substanzen von mehr oder weniger erheblichen Temperatur-Erniedrigungen begleitet sein werde und daß diese Erscheinung in den Fällen unmittelbar und deutlich nachweisbar sein müsse, in denen die Verflüssigung durch Mischung bei gewöhnlicher Temperatur eingeleitet und nicht durch leichte Wärmezufuhr von Außen beschleunigt wird. In der That ist schon wiederholt von verschiedenen Beobachtern, sowohl bei Vermischung von Chloralhydrat mit Kampherarten, als bei Kontakt von letzteren unter sich, z. B. von Menthol mit Thymol, Abkühlung konstatiert und in der Litteratur angegeben worden. Es schien mir

wünschenswert, diese Verhältnisse bei den Versuchen mit den wichtigsten Stearoptenen ebenfalls in Betracht zu ziehen, wobei sich einige Ergänzungen der bisher gelegentlich bekannt gewordenen Daten ergeben haben, welche vielleicht nicht ohne alles Interesse sind.

Die betreffenden Versuche wurden, da es sich bei dem kleineren Maßstabe derselben nicht um erhebliche Temperaturveränderungen handeln konnte, selbstverständlich mit Utensilien und Materialien ausgeführt, welche, längere Zeit in dem Arbeitsraume stehend, dessen jeweilige Temperatur möglichst gleichmäßig angenommen hatten. Zur Herstellung und Beobachtung der sich verflüssigenden Mischungen dienten kleinere, kurze Glaszylinder von 25 bis 30 mm Weite, in welche jeweilen je 2 g der pulverisierten Substanzen gleichzeitig eingeschüttet, zuerst oberflächlich mittelst eines kleinen Glasstabes und sodann durch 1—2 Minuten lange leichte und langsame Rührbewegung mit dem Thermometer gemischt wurden. Die Mengen waren so bemessen, daß nach der Verflüssigung die verwendeten kleinen, für Temperaturen von 0—50° justierten Thermometer mit der Quecksilberkugel und einem kürzeren Teile der Röhre innerhalb der verflüssigten Gemenge blieben.

Die mit dieser Anordnung angestellten Beobachtungen bestätigten nicht allein einzelne schon vorhandene Angaben über Erniedrigung der Temperatur bei den in Frage kommenden Verflüssigungen, sondern zeigten, wie zu erwarten stand, daß diese Erscheinung eine mehr oder weniger durchgehende ist, wenn auch der Betrag der Abkühlung und deren Zeitdauer gewisse Differenzen aufweisen. Speziell liefs sich die Temperatur-Erniedrigung in deutlicher Weise feststellen:

1. bei Chloralhydrat und Laurus-Kampher, Chloralhydrat und Menthol, Chloralhydrat und Phenol;
2. bei Chloralalkoholat und Laurus-Kampher, Alkoholat und Menthol, Alkoholat und Phenol;
3. bei Laurus-Kampher und Menthol, Laurus-Kampher und Thymol, Menthol und Thymol;
4. bei Phenol und Menthol, Phenol und Thymol.

Was zunächst das Verhalten der Chloralpräparate betrifft, so wurde beim Vermischen von Chloralhydrat mit Laurus-Kampher die relativ geringste Abkühlung von 2—3° beobachtet, während bei An-

wendung von Menthol die Erniedrigung der Temperatur zwischen 3—4° schwankt. Von gleichem Belange ist auch die Abkühlung bei Einwirkung des Chloralhydrates auf Phenol.

In noch auffälligerer Weise läßt sich die Temperaturerniedrigung bei Vermengung von Chloralalkoholat mit verschiedenen Stearoptenen bezw. Phenolen konstatieren. So tritt bei Mischung des genannten Präparates mit Phenol eine Abkühlung um 3 $\frac{1}{2}$ —4° ein; bei Einwirkung auf Menthol beträgt dieselbe durchschnittlich 5° und noch größer, d. h. bis auf 9° ansteigend ist dieselbe bei der Mischung des Chloralalkoholates mit Laurus-Kampher. Die beobachtete, etwas auffallende Erniedrigung der Temperatur, welche bei Vermischung des erwähnten Alkoholates mit verschiedenen Kampherarten eintritt, steht übrigens in vollem Einklange mit der bemerkenswerten Energie, mit welcher das Chloral-Alkoholat, in teilweiser Abweichung von dem Hydrate, die Verflüssigung von Stearoptenen und Phenol herbeiführt.

Innerhalb ähnlicher Grenzen, wie die Abkühlung bei den Mischungen der Chloralpräparate mit Stearoptenen, bewegt sich auch die Temperaturerniedrigung bei Vermischung der letzteren unter sich. So mag, um nur das Verhalten einiger pharmaceutisch besonders wichtiger Verbindungen ins Auge zu fassen, erwähnt werden, daß die Abkühlung, welche durch Vermengung von Laurus-Kampher mit Menthol oder von Laurus-Kampher mit Thymol bewirkt wird, nur auf 4—5° ansteigt, während dagegen bei Einwirkung von Thymol auf Menthol die höchste bei diesen Versuchsreihen konstatierte Abkühlung, nämlich eine solche von 10—11°, zu beobachten ist.

Dieselbe Erscheinung tritt auch noch bei der hier zuletzt erwähnten Vermischung von Phenol mit Stearoptenen auf, und zwar beträgt die Temperaturerniedrigung bei Vermischung von Phenol mit Menthol gleichfalls im Mittel 10°, während diejenige bei Kontakt von Phenol mit Thymol erheblich geringer ist und nur auf 4—5° ansteigt.

Nachdem bis jetzt nur von Abkühlungen die Rede war, die bei Berührung von Chloralpräparaten mit Phenol und mit Stearoptenen oder bei Vermengung der letzteren Substanzen unter sich eintreten, muß zum Schlusse auf eine unerwartete, für mich bis jetzt uner-

klärliche Thatsache hingewiesen werden, welche zugleich eine Warnung vor den bei naturwissenschaftlichen Beobachtungen nicht selten beliebten aprioristischen Konstruktionen einschließt.

Da das Thymol sowohl in Kontakt mit mehreren Kampherarten als mit Phenol Verflüssigung unter Temperatur-Erniedrigung bewirkt und da auch die letztgenannte, mit Thymol so nahe verwandte Verbindung bei der Vermischung mit Chloralpräparaten resp. Chloralhydrat und Alkoholat unter Abkühlung sich verflüssigt (s. o.), so schien die Annahme berechtigt, daß auch die Verflüssigung von Chloralhydrat und Thymol unter Abkühlung der Mischung vor sich gehen würde. Schon bei den vor ca. 5 Jahren angestellten Versuchen war jedoch das Gegenteil beobachtet worden, und ich fand damals, daß die erwähnten beiden Substanzen, in Mengen von 1—2 g innig vermischt, zunächst weich und halbflüssig werden, daß die Mischung sich hierbei um 4° im Mittel erwärmt, um später bei etwas längerem Kontakt, rascher bei geringer Erwärmung, ganz flüssig zu werden.

Diese Erscheinung ist in der Zwischenzeit wiederholt bemerkt und auch neuestens bestätigt worden, und zwar ergaben auch diese neueren Versuche die gleiche schon im Jahre 1889 beobachtete durchschnittliche Temperatur-Erhöhung von 4° .

Es lag nunmehr nahe, auch das Chloralalkoholat hinsichtlich des Verhaltens zu Thymol zu prüfen, wobei sich unter gleichen Versuchsbedingungen fast genau dieselbe Erwärmung der Mischung um 4° — $4\frac{1}{2}^{\circ}$ zeigte. Diese abnorme Erscheinung, welche ich bis jetzt nur bei Kontakt der Chloralpräparate mit Thymol, dagegen bei keinem andern der in ziemlich großer Zahl angestellten anderweitigen Versuche beobachten konnte, liefs an die Möglichkeit denken, daß die beim Vermischen der Substanzen aufgewendete mechanische Bewegung eine Fehlerquelle darstellen, mit andern Worten, daß es sich bei Beobachtung einer Temperatur-Erhöhung um Reibungswärme handeln könnte. Letztere würde besonders leicht dann bemerkbar werden müssen, wenn das Thermometer selbst an Stelle eines Glasstabes oder anderer Utensilien als Rührapparat verwendet wird. Die angestellten Kontrollversuche bewiesen jedoch sofort, daß wenn die verschiedenen zu den Versuchen dienenden Substanzen für sich allein in genau gleicher Weise und gleich

alnge mit der Thermometerröhre umgerührt werden, wie die Substanzgemenge bei den definitiven Versuchen, zwar wohl eine sehr geringe ablesbare Erwärmung eintrat, aber niemals höher als 1° , im Mittel $0,7-0,8^{\circ}$ anstieg. Hieraus ergibt sich, daß die bei Vermengung der beiden Chloralpräparate mit Thymol auftretende Temperaturerhöhung immerhin auf mindestens 3° anzusetzen ist und im weiteren, daß bei den Versuchen, bei denen Abkühlung beobachtet wurde, die Temperaturerniedrigung um ca. 1° bzw. um den Betrag höher zu bemessen wäre, welcher im einzelnen Falle durch die erwähnte geringe Reibungswärme kompensiert wird.

Die Erwärmung der Mischungen von Chloralalkoholat oder -Hydrat und Thymol kann übrigens mehrmals nach einander beobachtet werden, wenn lose Gemenge der beiden möglichst locker gepulverten Substanzen zeitweise mit dem Thermometer umgerührt werden, sodaß Vermehrung des Kontaktes der Pulvertheilchen erfolgt. In solchen Fällen pflegt die Verflüssigung nur sehr langsam vor sich zu gehen. Die ausnahmsweise Temperatur-Erhöhung bei der Mischung der genannten Verbindungen, für welche ich vor der Hand noch keine Erklärung zu geben vermag, scheint immerhin darauf hinzudeuten, daß es sich bei der gegenseitigen Einwirkung jener Stoffe nicht allein um physikalische, sondern auch um bestimmte chemische Wirkungen handelt, bei welchen chemische Energie als Wärme frei wird und welche sonach zu den Zustandsveränderungen gehören, bei denen gewisse Atombewegungen aufgegeben werden.¹⁾

Schließlich soll noch auf eine charakteristische Eigentümlichkeit der flüssigen Mischungen von Chloralhydrat und Kampher, wie auch von Thymol und Menthol, hingewiesen werden, welche auf deren Verhalten als Lösungsmittel Bezug hat. Schon durch die Versuche von Albright (s. o.) war bekannt, daß das aus gleichen Teilen Kampher und Chloralhydrat gebildete ölige Gemisch beim Schütteln mit Wasser kaum merklich an Volumen abnimmt, sowie daß aus einer Lösung des Choral-Kamphers in schwächerem Alkohol der erstere durch Wasserzusatz nahezu vollständig in öartiger Form abgeschieden werden kann. Diese flüssige Mischung verhält sich sehr zahlreichen Substanzen gegenüber als Lösungsmittel; nament-

¹⁾ S. u. a. Lothar Meyer's Grundzüge d. theor. Chemie, 2. Aufl. (1893) S. 153 uff.

lich vermag dieselbe solche Stoffe in geringerem oder höherem Mafse zu lösen, welche auch in konzentrierten Lösungen des Chloralhydrates in Wasser oder Alkohol löslich sind. Dazu sind u. a. viele Harze, organische Säuren, Alkaloide, Farbstoffe etc. zu zählen.

Zu den letztgenannten Substanzen gehört auch das Cyanin (auch Chinolinblau oder Jodeyanin genannt), welches nach seiner Auffindung und Einführung in die Technik vorübergehende Verwertung als Farbstoff fand, aber nach seinen physikalisch-chemischen Eigenschaften zu den interessantesten Verbindungen zu rechnen ist.

In einer an die Beobachtungen von C. F. Schönbein¹⁾ sich anschließenden Arbeit über chemische und physikalische Eigenschaften des Cyanins²⁾ habe ich s. Z. gezeigt, daß alle Lösungsmittel, welche den Farbstoff Cyanin mit tiefblauer Farbe zu lösen vermögen, bei Zusatz zu den mit verdünnten Säuren entfärbten alkoholischen oder alkoholisch-wässrigen Cyaninlösungen eine Wiederbläuung bewirken, vorausgesetzt, daß dieser Zusatz nicht zu gering bemessen wird. Es wurde ferner konstatiert, daß unter diesen Cyanin Lösungsmitteln, von denen hier nur etwa Methyl-, Aethyl- und Amylalkohol, Aldehyd, Aceton, Aether, Chloroform, Glycerin, Bittermandelöl nebst anderen äther. Oelen erwähnt werden sollen, diejenigen Flüssigkeiten, welche in Wasser nur in beschränktem Mafse löslich sind (Aether, Amylalkohol, Chloroform) die Eigenschaft besitzen, beim Schütteln mit entfärbtem Cyanin-Wasser (Gemisch einer konzentrierteren alkoholischen Farbstofflösung mit dem 20- bis 40fachen Gewicht Wasser) unter starker Bläuung der aus dem Wasser sich abscheidenden Flüssigkeitsschicht der säurehaltigen farblosen Cyaninlösung einen geringeren oder größeren Anteil des Farbstoffes zu entziehen, welcher mit allen seinen Eigenschaften in das zugeführte Lösungsmittel übergeht.

Es erfolgt dabei dieser Uebergang um so reichlicher, je schwächer die zur Entfärbung verwendete Säure und je geringer deren Menge war, wie denn auch durch die genannten Lösungsmittel dem blauen, säurefreien Cyaninwasser aller Farbstoff durch Ausschütteln entzogen werden kann, Thatsachen, welche die Vermutung

¹⁾ Erdmann's Journ. f. prakt. Chemie XCV, 385/464.

²⁾ Wittstein's V. J. S. f. prakt. Pharm. 1871, 1—24.

nahelegen, daß es sich bei der Entfärbung der Cyaninlösungen durch verdünnte, selbst schwache Säuren, ähnlich wie bei der Bleichung von gewissen Pflanzenfarbstoffen durch schweflige oder hydroschweflige Säure, um die Entstehung lockerer Molekularverbindungen handelt.

Der Umstand, daß verschiedene flüssige ätherische Oele das Cyanin lösen und daß dieser Farbstoff sich auch in einer konzentrierten wässrigen Chloralhydratlösung in merklicher Menge auflöst, veranlaßte eine Reihe von Beobachtungen über das Verhalten des Chloralkampfers, sowie einiger flüssiger Mischungen von Stearoptenen sowohl zu Cyaninwasser, als zu der durch Säure entfärbten Cyaninlösung.

So zeigte sich, daß die alkoholisch-wässrige Cyaninlösung (Cyanin-Wasser), welche $\frac{1}{20}$ bis $\frac{1}{10}$ Proz. des Farbstoffs enthält, sowohl durch Schütteln mit flüssigem Chloralhydrat-Kampher oder Chloralalkoholat-Kampher, als auch durch flüssige Stearoptenmischungen, insbesondere durch das Menthol-Thymol nahezu vollständig entfärbt werden kann, sodaß das Cyanin bis auf Spuren, welche die wässrige Schicht kaum deutlich blau färben, in das ölige Liquidum übergeht.

Dieselbe Erscheinung zeigt sich, wie vorauszusehen, auch dann, wenn entweder eine cyaninhaltige wässrige Chloralhydratlösung mit einer alkoholischen Kampherlösung oder aber eine wässrige Chloralhydratlösung mit einer cyaninhaltigen alkoholischen Kampherlösung vermischt und sodann Wasser zugegeben und geschüttelt wird, während eine alkoholische Cyaninlösung mit überschüssigem Wasser unter Bildung eines tiefblau gefärbten Cyaninwassers mischbar ist.

Auffallender und im übrigen mit dem oben erwähnten Verhalten von Aether, Chloroform oder Amylalkohol übereinstimmend, ist die Einwirkung des Chloralkampfers und der flüssigen Stearoptenmischungen auf entfärbtes, d. h. säurehaltiges Cyaninwasser. Wird beispielsweise das letztere mit $\frac{1}{10}$ bis $\frac{1}{5}$ seines Volums Chloral-Kampher oder Menthol-Thymol versetzt und umgeschüttelt, so findet sogleich eine Blaufärbung der emulsionsartigen Mischung statt und nach kurzem Schütteln scheidet sich die Schicht der einen oder anderen ölartigen Flüssigkeit von der wässrigen Lösung mit mehr oder weniger tiefblauer Farbe ab, während ein gewisser, von den

Versuchsbedingungen abhängiger Teil des säurehaltigen Cyanins in der wässerigen Schicht gelöst bleibt, wie sich durch die schwächere oder stärkere Bläuung der letzteren bei Einwirkung von Alkalien deutlich nachweisen läßt.

Da in dem einen Falle, bei Chloralkampher, das spez. Gewicht über demjenigen des Wassers liegt (ca. 1,24 bei Mischung beider Substanzen in gleichen Gewichtsmengen oder 1,25 bei Anwendung der Mol.-Gewichte), im anderen Falle jedoch, bei Menthol mit Thymol, das flüssige Gemisch leichter als Wasser ist, so scheidet sich bei derartigen Versuchen mit entfärbtem Cyaninwasser die blaue ölartige Schicht bald unter, bald über der wässerigen Cyaninlösung ab.

Im ersteren Falle entsteht, wenn die beiden Flüssigkeiten nicht zusammengeschüttelt, sondern einfach übereinander geschichtet werden, infolge der sofort eintretenden Diffusionswirkung, eine sehr deutliche Zonenfärbung an der Kontaktstelle, von der aus ein tiefblauer Ring sich allmählich über die ganze Chloralkampher-schicht ausbreitet; in analoger, wenn auch viel weniger auffälliger Weise, verhält sich z. B. eine auf dem entfärbten Cyaninwasser lagernde Menthol-Thymol-Schicht.

Es darf wohl darauf hingewiesen werden, daß gerade diese Erscheinungen sich recht gut zur Demonstration der Wirkungen der Diffusion, sowie der Dissociation von Molekularverbindungen eignen, sie sind überdies auch dazu angethan, die Aufmerksamkeit neuerdings auf die schon vor 25 Jahren in eingehender Weise beschriebenen eigentümlichen und theoretisch interessanten physikal.-chemischen Eigenschaften des Cyanins hinzulenken.

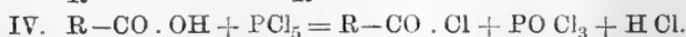
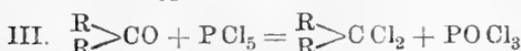
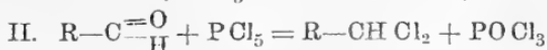
Mit dieser kleinen Abschweifung mögen die vorstehenden Beobachtungen über Chloralpräparate, Phenole und Stearoptene für einmal abgeschlossen werden. Wenn dieselben auch in den verschiedensten Richtungen der Ergänzung und weitem Vertiefung bedürfen, so kann wenigstens zur Rechtfertigung ihrer Mitteilung der Versuch geltend gemacht werden, eine Anzahl typischer Erscheinungen dem pharmaceutischen Interesse etwas näher zu rücken.

Ueber die Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf aromatische Aether.

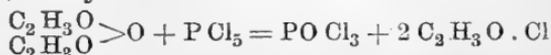
Von Dr. W. Autenrieth.

(Eingegangen den 6. Januar 1895.)

Das Phosphorpentachlorid ist bekanntlich ein ausgezeichnetes Mittel, um in sauerstoffhaltigen Verbindungen Sauerstoff oder Hydroxyl durch Chlor zu ersetzen. Insbesondere die Reaktionen zwischen Phosphorpentachlorid und Alkoholen, Phenolen, Säuren, Aldehyden und Ketonen sind vielfach Gegenstand der Untersuchung gewesen, und gehören dieselben zu den wichtigsten und schon längst bekannten Prozessen der organischen Chemie. Es hat sich gezeigt, daß das Phosphorpentachlorid auf diese sauerstoffhaltigen Verbindungen stets so einwirkt, daß organische Halogenderivate und Phosphoroxychlorid entstehen. Die hierbei stattfindenden chemischen Vorgänge lassen sich durch folgende Gleichungen ausdrücken, wobei R einen Kohlenwasserstoffrest bedeuten soll:



Auch mit anderen sauerstoffhaltigen Verbindungen tritt Phosphorpentachlorid in gleicher Weise in Reaktion. Mit Säureanhydriden liefert es Säurechloride und Phosphoroxychlorid; aus Essigsäureanhydrid entsteht z. B., wie Ritter ¹⁾ gefunden hat, Acetylchlorid:

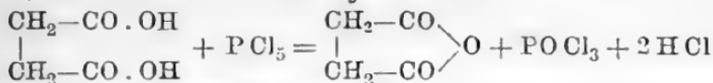


In manchen Fällen wirkt Phosphorpentachlorid auf sauerstoffhaltige Substanzen als wasserabspaltendes Mittel; es führt z. B. Säureamide unter Wasserabspaltung in Nitrile über:



¹⁾ Ritter, Annalen der Chemie 95, 208.

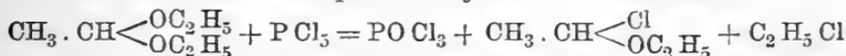
und manche Dicarbonsäuren, wie die Aethylenbernsteinsäure, in innere Säureanhydride:



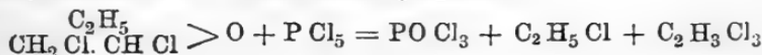
Auch in diesen Fällen wird das Phosphorpentachlorid in Oxychlorid übergeführt.

Ueber die Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf Nitro- und Sulfonsäurederivate liegen gleichfalls viele Versuche vor, welche ergeben haben, dafs in vielen Fällen die Nitro-, wie auch die Sulfonsäuregruppe leicht durch Chlor substituiert werden können unter gleichzeitiger Bildung von Phosphoroxychlorid. — De Konink und Marquardt¹⁾ haben z. B. mit PCl₅ α-Nitronaphtalin in α-Chlornaphtalin verwandelt und Clève²⁾ hat aus Naphtalindisulfonsäuren mit PCl₅ die entsprechenden Dichlornaphtaline erhalten.

Ueber das Verhalten von Phosphorpentachlorid gegen Aether der aliphatischen Reihe liegen nur wenige Beobachtungen vor. Beilstein bemerkt darüber in seinem „Handbuch der organischen Chemie“, III. Auflage, I. Band, Seite 292: „Phosphorpentachlorid ist in der Kälte ohne Einwirkung auf Aether.“ Wie dasselbe in der Wärme auf Aether einwirkt, ist nicht angegeben. — Bachmann³⁾ hat aber aus Diäthylacetal und Methyläthylacetal — also aus aliphatischen Aethern — und PCl₅ Monochloräther und Phosphoroxychlorid erhalten:



Ferner wird nach Abeljanz⁴⁾ 1,2 Dichloräther durch PCl₅ in Aethylchlorid und Trichloräthan gespalten:



Obgleich kaum weitere Angaben über die Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf Aether in der Litteratur zu finden sind, so scheint doch die Ansicht der Chemiker allgemein dahin zu

1) Berichte der Deutschen chem. Ges. IX, 317 und 927.

2) Bulletin de la société chimique de Paris 26, 245.

3) Annalen der Chemie 218, 39.

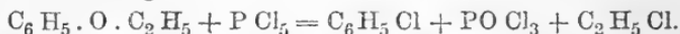
4) Beilstein führt diese Angabe in seinem „Handbuch“ Seite 295 mit einem ? an.

gehen, daß PCl_5 die Aether so spalte, daß Phosphoroxychlorid und Halogenalkyle entstehen. Anschütz bemerkt wenigstens in der neuesten Auflage der v. Richter'schen „Chemie der Kohlenstoffverbindungen.“ (Seite 138):

„Bei der Einwirkung von Phosphorpentachlorid zerfallen die Aether in Alkylchloride:

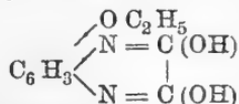


Im Hinblick auf diese Verhältnisse war von vornherein anzunehmen, daß Phosphorpentachlorid auf „gemischt-aromatische Aether“ (fett-aromatisch) analog einwirken würde, wie auf aliphatische, nämlich unter Bildung von Phosphoroxychlorid, Halogenalkyl und Halogenbenzol, z. B. auf Phenetol im Sinne folgender Gleichung:



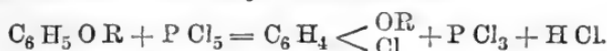
Diese Annahme war umsomehr berechtigt, als nach den angeführten Thatsachen Phosphorpentachlorid mit sauerstoffhaltigen Verbindungen stets so reagiert, daß es in Phosphoroxychlorid verwandelt wird. Es schien daher die Gesetzmäßigkeit zu bestehen, daß das Phosphorpentachlorid leicht zwei Chloratome gegen ein Sauerstoffatom austausche und daher mit allen sauerstoffhaltigen Substanzen in diesem Sinne reagiere.

Unter dieser Voraussetzung habe ich seinerzeit überschüssiges PCl_5 auf m-Aethoxydioxichinoxalin



einwirken lassen, in der Hoffnung, hierbei zu dem entsprechenden Trichlorchinoxalin zu gelangen. Versuche, die zu diesem Zwecke unter den verschiedenartigsten Bedingungen ausgeführt worden sind, haben aber ergeben, daß hierbei stets ein Aethoxytrichlorchinoxalin sich bildet. Auf Grund dieser Beobachtung wurden die in der vorliegenden Arbeit beschriebenen Versuche mit einfachen Phenoläthern, mit β -Naphtholäther und komplizierter zusammengesetzten Aethern der Chinoxalinreihe ausgeführt.

Diese Untersuchungen haben bestimmt zu dem Resultate geführt, daß Phosphorpentachlorid auf gemischt-aromatische Aether der Benzol-, Naphthalin- und Chinoxalinreihe stets chlorierend einwirkt, so daß im Benzolkern chlorierte Aether neben Phosphortrichlorid und Chlorwasserstoff entstehen. Der dabei stattfindende Prozeß läßt sich in folgender Gleichung ausdrücken, wobei R ein Alkyl bedeuten soll:



Henry²⁾ hat seinerzeit PCl₅ auf Anisol einwirken lassen und hierbei auch gefunden, daß ein chlorierter Aether entsteht, und nicht Chlorbenzol, Aethylchlorid und Phosphoroxychlorid.

Die Einwirkung des Phosphorpentachlorids auf die aromatischen Aether erfolgt bei verhältnismäßig niederen Temperaturen; die Reaktionen treten zwischen 30 und 70° ein, und zwar reagiert von den untersuchten Aethern der β -Naphtholmethyläther am leichtesten mit PCl₅. Bringt man beide Substanzen in äquimolekularen Mengen zusammen und erhitzt diese Mischung auf 30°, so findet eine ziemlich heftige Einwirkung statt: die Masse schmilzt unter reichlicher Chlorwasserstoffentwicklung zu einer dunkelrot gefärbten Flüssigkeit zusammen und zwischen 70—80° destilliert alles gebildete Phosphortrichlorid über.

Nach den vorliegenden Beobachtungen verlaufen diese Reaktionen niemals im Sinne der oben für die aliphatischen Aether angegebenen Gleichung, so daß eine Spaltung des Aethers eintritt und Phosphoroxychlorid sich bildet; auch wenn man einen bedeutenden Ueberschuß von PCl₅ anwendet, reagieren beide Stoffe, selbst bei höherer Temperatur, nur in dem angedeuteten Sinne. Ein Chinoxalinäther wurde bei einem Versuche mit viel überschüssigem Phosphorpentachlorid einige Zeit auf 180° erhitzt; es konnte hierbei eine Spaltung des Aethers nicht bewirkt werden; stets resul-

²⁾ Berichte d. Deutsch. chem. Ges. II. 710.

Nach Abschluß der vorliegenden Arbeit kam mir diese kurze Mitteilung von Henry in die Hände. Da Henry über den Verlauf der Reaktion zwischen PCl₅ und Anisol nichts näheres angiebt und auch über die Stellung des eingetretenen Chloratoms im Chloranisol keine Angaben macht, so lasse ich meine diesbezüglichen Versuche in dieser Arbeit kurz folgen.

tierte der monochlorierte Aether. Die aromatischen Aether sind somit gegen Phosphorpentachlorid bezüglich der Spaltung viel beständiger als die rein aliphatischen Aether. — Die chlorierten Aether werden meist mit quantitativer Ausbeute erhalten. Das bei diesen Reaktionen gebildete Phosphortrichlorid wurde jeweils durch Siedepunktsbestimmung und durch den Nachweis der phosphorigen Säure, welche mit Wasser entsteht, als solches erkannt. Die phosphorige Säure wurde mit Quecksilberchlorid nachgewiesen. Das Chlor trat bei all' den untersuchten Aethern in den Benzolkern und niemals in die Seitenkette; bei den einfachen Phenoläthern, Anisol und Phenetol, entstehen ausschliesslich Parachlorderivate. Der Nachweis hiervon wurde durch Spaltung der chlorierten Aether mit konz. Salzsäure erbracht, wodurch p-Chlorphenol entstand. Zur Erkennung kleiner Mengen von p-Chlorphenol hat sich die Baumann-Schotten'sche Benzoylierungsmethode vorzüglich bewährt, indem das schön krystallisierende Benzoylderivat desselben leicht im reinen Zustande erhalten wird. Zum Vergleiche mit dem aus den chlorierten Phenoläthern erhaltenen Benzoylderivat wurden die in der Litteratur noch nicht verzeichneten Benzoësäureester des o- und p-Chlorphenols dargestellt, welche im Anhang dieser Arbeit beschrieben sind.

Bei dem β -Naphtholmethyläther tritt das Chloratom in die α -Orthostellung zur Methoxylgruppe; dieser chlorierte Aether lieferte bei der Spaltung mit konz. Salzsäure dasjenige Monochlor-naphtol, welches Clève¹⁾ und Zincke²⁾ als α -Chlor- β Naphtol (= 1,2) erkannt haben.

Bemerkenswert ist, dafs bei den ausgeführten Reaktionen mit Phosphorpentachlorid niemals ein Dichlorderivat erhalten wurde, auch nicht, wenn man einen sehr grossen Ueberschufs von PCl_5 auf den Aether einwirken liess.

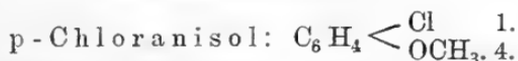
Das verschiedenartige Verhalten des Phosphorpentachlorids gegen aromatische Aether und gegen solche der aliphatischen Reihe, sowie gegen andere sauerstoffhaltige Substanzen findet ungezwungen seine Erklärung darin, dafs die Phenoläther, wie ja fast alle Benzol-derivate leicht chloriert werden und infolge dessen eine Zerlegung des Phosphorpentachlorids in Chlor und Phosphortrichlorid bewirken;

1) Berichte d. D. chem. Ges. XXI, 895.

2) Berichte d. D. chem. Ges. XXI, 3384.

die betreffenden Reaktionstemperaturen liegen mehr als 100° unterhalb der Dissoziationstemperatur des Phosphorpentachlorids (160°); es ist demnach die chlorierende Wirkung des Phosphorpentachlorids auf aromatische Aether nicht auf vorhergehende Dissoziation desselben durch Wärme und auf das hierbei frei werdende Chlor zurückzuführen. -- Hiermit ist freilich nicht erklärt, warum die Aetherbindung durch überschüssiges Phosphorpentachlorid selbst bei höherer Temperatur nicht gesprengt wird, obgleich doch andererseits die Phenoläther durch Salzsäure leichter gespalten werden, als die rein aliphatischen Aether.

Experimenteller Teil.



Trägt man Phosphorpentachlorid in Anisol, im Verhältnis gleicher Moleküle, so geht das erstere unter reichlicher Chlorwasserstoffentwicklung mit roter Farbe grösstenteils in Lösung; erhitzt man hierauf diese Mischung im Paraffinbade auf 70 bis 100°, so tritt ziemlich heftige Reaktion ein, und unter beständiger Entwicklung von HCl destilliert zwischen 75° und 90° Phosphortrichlorid über. Die Reaktion ist beendet, wenn kein Phosphortrichlorid mehr übergeht. Giesst man jetzt den Destillationsrückstand in Wasser, so scheidet sich ein meist rötlich gefärbtes Oel aus, welches nach dem Trocknen über Chlorcalcium zum grössten Teil zwischen 195 und 196° überdestilliert. Die Analyse dieses Oels lieferte für ein Chloranisol übereinstimmende Werte. Die Ausbeute an Chloranisol ist nahezu quantitativ.

Analyse.

I. 0,1426 g Substanz lieferten 0,3108 g CO₂ und 0,0652 g H₂O,

II. 0,235 g Substanz gaben 0,207 g AgCl.

Berechnet für:

Gefunden:

C₇H₇OCl

I.

II.

C = 58,94

59,30

H = 4,90

5,07

Cl = 24,91

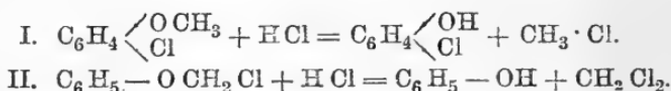
24,20

Das p-Chloranisol bildet ein farbloses Oel von aromatischem, nicht unangenehmem Geruche. Es ist in Wasser unlöslich, mit Alkohol, Aether und Chloroform in jedem Verhältnis mischbar. Es

siedet zwischen 195 bis 196° nahezu unzersetzt und ist auch mit Wasserdämpfen wenig flüchtig.

Stellungsnachweis des Chlors.

Um den sicheren Nachweis zu führen, ob bei der Einwirkung von PCl_6 auf Anisol das Chlor in den Benzolkern oder in die Seitenkette getreten war, wurde das erhaltene Oel durch Erhitzen mit konz. Salzsäure gespalten. Hierbei mußten bei der ersten Annahme ein Chlorphenol und Methylchlorid, bei der letzteren Phenol und Methylchlorid erhalten werden, wie aus folgenden Gleichungen zu ersehen ist:



Zum Zweck der Spaltung wurde das erhaltene Chloranisol mit konz. Salzsäure einige Stunden im geschlossenen Rohr auf 200° erhitzt. Beim Oeffnen der Röhre entwich ein Gas, welches mit grünllicher Flamme verbrannte und sich dadurch als Methylchlorid zu erkennen gab. Der Röhreninhalt wurde in überschüssiger Natronlauge aufgenommen, wobei sich geringe Mengen unveränderten Chloranisols abschieden; die davon getrennte wässrige alkalische Lösung wurde nach dem Uebersättigen mit Salzsäure der Destillation unterworfen. Im Destillate, das stark den charakteristischen Geruch des p-Chlorphenols zeigte, schieden sich Oeltröpfchen aus. Da die Menge des Oels zu gering war, um durch Siedepunktbestimmung entscheiden zu können, welches Chlorphenol vorlag, so wurde das Destillat mit Natronlauge übersättigt und die entstandene klare Lösung mit Benzoylchlorid geschüttelt. Es resultierte hierbei ein Benzoylderivat, das nach dem Umkrystallisieren aus verdünntem Alkohol in perlmutterglänzenden Blättchen vom Schmelzpunkt 86° erhalten wurde. Die Analyse dieser Substanz ergab, daß ein benzyliertes Chlorphenol vorlag und der Vergleich mit dem aus reinem p-Chlorphenol dargestellten Benzoylderivat (vergl. Anhang) lieferte den Beweis, daß es das Paraderivat war. Durch diesen Spaltungsversuch mit konz. Salzsäure ist somit der unzweideutige Nachweis erbracht, daß das aus Anisol und PCl_5 erhaltene Chlorderivat das Para-Chloranisol darstellt. Die Methoxy-

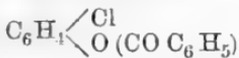
gruppe orientiert somit das Chlor nur zur Parastellung; die gleichzeitige Bildung des Orthoderivates wurde nicht beobachtet.

Die Analyse des Benzoylderivates des aus dem Chloranisol erhaltenen Chlorphenols lieferte folgende Werte:

0,1559 g Substanz gaben 0,3852 g CO_2 und 0,0575 g H_2O .

Berechnet für:

Gefunden:



C = 67,09 67,38

H = 3,88 4,09.

Das p-Chloranisol wurde zuerst von Beilstein und Kurbatow ¹⁾ durch Methylieren von p-Chlorphenol dargestellt. Dieselben geben als Siedepunkt des p-Chloranisols 198 bis 202° an, während mein Chlorderivat konstant bei 195 bis 196° überdestillierte. Wegen dieser Differenz habe ich den obigen Spaltungsversuch mit Salzsäure ausgeführt.



Phosphorpentachlorid wirkt auf Phenetol in gleicher Weise ein, wie auf Anisol; es entsteht ein Monochlorphenetol, welches durch einen Spaltungsversuch mit konz. Salzsäure und durch den Vergleich mit dem durch Aethylieren von p-Chlorphenol erhaltenen Derivat als p-Chlorphenetol erkannt worden ist. Die Temperatur der Reaktion zwischen Phenetol und PCl_5 liegt zwischen 40 und 80°. Aus dem Reaktionsprodukte wurde das p-Chlorphenetol nach dem bei Chloranisol angegebenen Verfahren gewonnen. Der von 210 bis 215° überdestillierende Teil, ein farbloses Oel, bestand aus reinem p-Chlorphenetol. Die Analyse dieses Oels lieferte folgende Werte:

I. 0,1278 g Substanz lieferten 0,29 g CO_2 und 0,0687 g H_2O ,

II. 0,2192 g Substanz gaben 0,2024 g AgCl .

Berechnet für:

Gefunden:

$\text{C}_8\text{H}_9\text{OCl}$

I.

II.

C = 61,34

61,80

H = 5,75

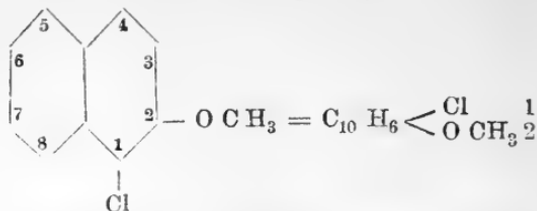
5,99

Cl = 22,68

22,80

Das p-Chlorphenetol bildet ein farbloses, dickes Oel von intensiv-aromatischem, nicht unangenehmem Geruche. Es destillierte zwischen 212—215° über und ist mit Wasserdämpfen wenig flüchtig.

¹⁾ *Annal.* der Chem. 176, 30

α -Chlor- β -Naphtholmethyläther.(Cl = 1, O C H₃ = 2.)

Von den in den Kreis der Untersuchung gezogenen aromatischen Aethern reagiert der β -Naphtholmethyläther am leichtesten mit Phosphorpentachlorid. Beide Stoffe wirken schon bei 30° auf einander ein. Zur Gewinnung des chlorierten Aethers gießt man das noch flüssige Reaktionsprodukt in viel Wasser, wobei es sofort zu einer blättrig-krySTALLINISCHEN Masse erstarrt. Ein einmaliges Umkrystallisieren aus Alkohol genügt, um den Chlornaphtholäther völlig rein zu erhalten. Ausbeute quantitativ.

Analyse:

- I. 0,1968 g Substanz lieferten 0,4948 g CO₂ und 0,0842 g H₂O.
 II. 0,1520 g Substanz gaben 0,1109 g Ag Cl.

Berechnet für:

C₁₁H₉O Cl:

C = 68,56

H = 4,67

Cl = 18,37

Gefunden:

I. II.

68,59

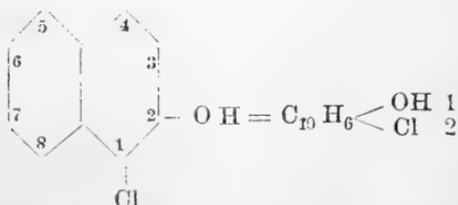
4,75

18,17

Der α -Chlor- β -Naphtholmethyläther krystallisiert aus Alkohol in weissen, perlmutterglänzenden Blättchen, die einen betäubenden Geruch haben. Der Aether ist in Wasser unlöslich, in den organischen Lösungsmitteln ziemlich leicht löslich und schmilzt bei 78°.

 α -Chlor- β -Naphthol.

(Cl = 1, O H = 2.)



Nach der Theorie müssen 7 Monochlor-2-Naphthole existieren, von welchen bis jetzt 4 dargestellt und in der Litteratur verzeichnet sind, nämlich das (2,1), (2,5), (2,6) und (2,8) Monochlor-(2)-naphthol.

Um zu entscheiden, ob bei der Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf den β -Naphtholmethyläther das Chloratom in die Seitenkette oder in den Naphthalinkern eingetreten war und ob dann, falls letztere Annahme richtig ist, der dargestellte Chlornaphtoläther auf eines der bekannten Chlornaphtole zurückzuführen wäre, wurde die Spaltung mit konz. Salzsäure ausgeführt. Zur vollständigen Spaltung des Chlornaphtolmethyläthers war hierbei ein längeres Erhitzen im geschlossenen Rohre auf 200—250° notwendig. Beim Oeffnen der Röhre entwich ein Gas, das mit grünlicher Flamme verbrannte und sich hiernach als Methylchlorid zu erkennen gab. Zur Isolierung des Chlornaphtols wurde der Röhreninhalt mit überschüssiger Natronlauge ausgekocht, unverändert gebliebener Aether abfiltriert und das Filtrat mit verdünnter Salzsäure übersättigt. Das hierbei als weißer Niederschlag gefällte Chlornaphtol wurde entweder durch Umkrystallisieren aus Wasser oder Petroläther, oder durch Destillation mit Wasserdämpfen gereinigt.

Analysis:

I. 0,1607 g Substanz lieferten 0,3926 g CO₂ und 0,0653 g H₂O.

II. 0,21 g Substanz gaben 0,1632 g AgCl.

Berechnet für:

C₁₀H₇OCl:

C = 67,22

H = 3,92

Cl = 19,88

Gefunden:

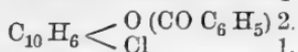
I. II.

66,65

4,35

19,22

Das 1-Chlor-2-Naphtol krystallisiert aus Wasser in glänzenden, farblosen Blättchen und Nadeln, die beim Trocknen an der Luft oder im Exsiccator ihren Glanz vollständig verlieren. Es scheint somit, daß das frisch krystallisierte Chlornaphtol Krystallwasser enthält, das schon beim Liegen an der Luft allmählich entweicht; es konnte aus diesem Grunde eine Wasserbestimmung nicht ausgeführt werden. Aus Petroläther krystallisiert das Monochlornaphtol in schön ausgebildeten Prismen. Es zeigt einen aromatischen, nicht unangenehmen Geruch, ist ziemlich flüchtig und sublimiert beim Erhitzen unzersetzt; der Schmelzpunkt liegt bei 70°. Das Chlornaphtol giebt mit Kali- und Natronlauge violett fluorescierende Lösungen. Auch in kalter Sodalösung ist es leicht löslich.

α -Chlor-Benzoesäure β -naphtholester.

Zur näheren Charakterisierung des 1-Chlor-2-Naphtols und hauptsächlich zum besseren Vergleiche mit dem von Zincke und Clève beschriebenen Chlornaphtols wurde das Benzoylderivat dargestellt. Dieses wird leicht durch Benzoylierung des Chlornaphtols nach der Baumann-Schotten'schen Methode in nahezu berechneter Menge erhalten.

Analyse:

- I. 0,1452 g Substanz lieferten 0,3818 g CO₂ und 0,0498 g H₂O
 II. 0,1192 g " " 0,0558 g AgCl

Berechnet für	Gefunden:	
C ₁₇ H ₁₁ O ₂ Cl:	I.	II.
C = 72,21	71,71	—
H = 3,90	3,81	—
Cl = 12,51	—	11,72

Das Benzoylderivat des Chlornaphtols krystallisiert aus Alkohol in glänzenden, schön ausgebildeten Blättchen, die in Alkohol und Aether ziemlich leicht löslich sind und bei 101° schmelzen.

Stellungsnachweis des Chlors im Chlor-2-Naphtol.

Von den in der Litteratur beschriebenen Monochlor-2-Naphtolen schmilzt das von Clève¹⁾ und Zincke²⁾ dargestellte Derivat bei 70—71°. Es lag daher nahe, dafs dieses mit dem von mir dargestellten Chlor-2-Naphtol identisch wäre. Zum besseren Vergleiche wurde das 1-Chlor-2-Naphtol nach der Vorschrift von Zincke dargestellt.

Es wurde in die Auflösung des β -Naphtols in Eisessig die berechnete Menge Chlor unter Abkühlen eingeleitet, dann zur Reduktion von gleichzeitig gebildetem Dichlorketohydronaphtalin mit überschüssigem Zinnchlorür versetzt. Diese Flüssigkeit wurde nach einigem Stehen in viel Wasser gegossen, wobei sich das 1-Chlor-2-Naphtol in feinen Krystallnadeln abschied. Die noch stark zinnhaltigen Krystalle wurden mit verdünnter Salzsäure so lange digeriert und ausgewaschen, bis in der abfiltrierten Flüssigkeit mit Schwefelwasserstoff kein Zinn mehr nachweisbar war. Zur weiteren Rei-

1) Berichte d. d. chem. Ges. XXI, 895.

2) Berichte d. d. chem. Ges. XXI, 3384.

nigung wurde ein Teil der Krystalle mit Wasserdämpfen abdestilliert und ein zweiter Teil aus Petroläther umkrystallisiert. Das so gereinigte Chlornaphtol zeigte den von Zincke angegebenen Schmelzpunkt 70° ; die Krystalle hatten dasselbe Aussehen, wie diejenigen des mit Hilfe der Phosphorpentachloridreaktion erhaltenen Chlornaphtols und gaben auch mit den Alkalien fluoreszierende Lösungen. Ein Teil des Zincke'schen Chlornaphtols wurde durch Schütteln mit Benzoylchlorid und überschüssiger Natronlauge in das Benzoylderivat übergeführt, welches nach dem Umkrystallisieren aus Alkohol in farblosen, glänzenden Blättchen vom Schmelzpunkt 101° erhalten wurde. Ein weiterer Teil wurde methyliert, indem die methylalkoholische Lösung des Chlornaphtols mit der berechneten Menge Aetznatron und Methyljodid unter Rückfluß einige Stunden erhitzt wurde. Die Methylierung verlief hierbei glatt und vollständig. Der Methyläther schied sich beim Eingießen des Reaktionsproduktes in Wasser in Krystallen ab, die nach dem Umkrystallisieren aus Alkohol glänzende Blättchen vom Schmelzpunkt 68° darstellten.

Durch diese Versuche ist in unzweideutiger Weise bestimmt nachgewiesen, daß die beiden in Frage kommenden Monochlornaphtole identisch sind; die Identität stützt sich auf folgende Thatsachen:

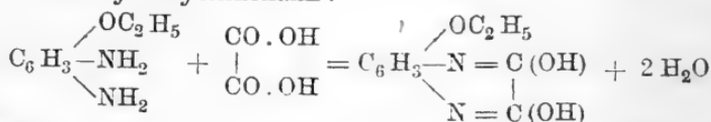
1. Beide Chlornaphtole schmelzen bei 70° und geben mit Alkalien fluoreszierende Lösungen.
2. Die Benzoylderivate beider Chlornaphtole krystallisieren in glänzenden Blättchen, die scharf bei 101° schmelzen.
3. Der aus dem Zincke'schen Chlornaphtol dargestellte Methyläther ist mit dem aus β -Naphtolmethyläther und Phosphorpentachlorid erhaltenen Derivat identisch; beide Aether schmelzen bei 68° .

Clève und Zincke (l. c.) haben durch Ueberführen ihres Chlornaphtols in das 1-, 2-Dichlornaphtalin mit PCl_5 den sichern Nachweis erbracht, daß ihr Derivat das 1-Chlor-2-Naphtol ist. — Aus dem Vorhergehenden ist somit zu ersehen, daß bei dem β -Naphtolmethyläther die Methoxylgruppe das Chlor zur α -Orthostellung orientiert, abweichend von den einfachen Phenoläthern. Dieses verschiedene Verhalten des β -Naphtoläthers ist auf jeden Fall dadurch bedingt, daß dieser Aether in demjenigen Benzol-

kerne, welcher die Aethergruppe trägt, eine freie Parastellung nicht mehr enthält:



Das m-Aethoxy-o-phenylendiamin kondensiert sich mit Oxalsäure, wie Autenrieth und Hinsberg¹⁾ gezeigt haben, leicht zu dem Aethoxydioxychinoxalin:

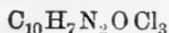


Wird dieses Chinoxalin mit überschüssigem PCl_5 (1 Mol. Chin. : 3 Mol. PCl_5) im Paraffinbade zusammengeschmolzen, so werden nicht nur die Hydroxylgruppen durch Chlor ersetzt, sondern es erfolgt auch gleichzeitig eine Substitution von Wasserstoff durch Chlor im Benzolkern unter Bildung von Aethoxytrichlorchinoxalin. Durch öfteres Umkrystallisieren des meist braun gefärbten Reaktionsproduktes aus Alkohol wird das Chinoxalin im reinen Zustande erhalten. Die Analyse desselben lieferte für ein Aethoxytrichlorchinoxalin genau übereinstimmende Werte.

I. 0,1615 g Substanz gaben 0,258 g CO_2 und 0,045 g H_2O .

II. 0,1055 g Substanz lieferten 0,164 g AgCl .

Berechnet für:



C = 43,35

H = 2,50

Cl = 38,37

Gefunden:

I.

43,56

3,09

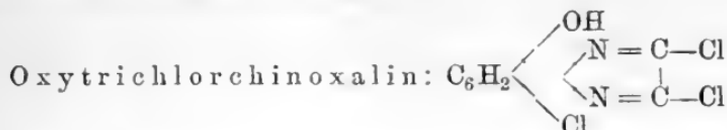
II.

38,44.

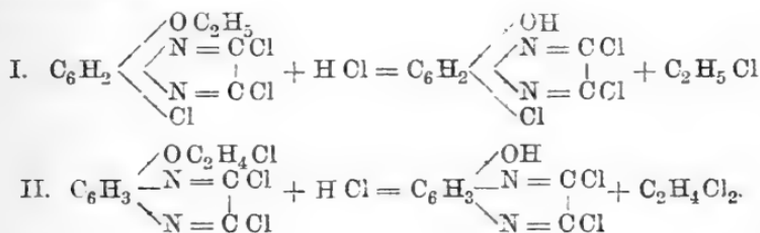
Das Aethoxytrichlorchinoxalin krystallisiert aus Alkohol in feinen, seidenglänzenden Nadelchen, die auch nach öfterem Umkrystallisieren einen Stich ins Gelbliche behalten. Es ist in Wasser unlöslich, in Alkohol, Aether und Chloroform ziemlich leicht löslich und schmilzt bei 144°. Konz. Schwefelsäure löst das Chinoxalin mit gelbroter

¹⁾ Dieses Archiv 29, Heft 6.

Farbe auf; durch Wasser wird es aus dieser Lösung als gelblich-weißer Niederschlag wieder ausgefällt.



Bei der Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf das Aethoxydioxichinoxalin wurden zunächst die beiden Hydroxyle durch Chlor substituirt. Um zu bestimmen, wo das 3. Chloratom eingetreten war, ob in den Benzolkern oder in die Aethylgruppe, wurde der Chinoxalinäther in gleicher Weise, wie die schon beschriebenen chlorierten Aether mit konz. Salzsäure gespalten. Hierbei mußte entweder Oxytrichlorchinoxalin und Aethylchlorid oder Oxydichlorchinoxalin und Dichloräthan entstehen, wie folgende Gleichungen veranschaulichen:



Der Versuch mit Salzsäure hat ergeben, daß hierbei Aethylchlorid und Oxytrichlorchinoxalin als Spaltungsprodukte des Aethers sich bilden. Beim Öffnen der Druckröhre entwich ein Gas, das mit grüner Flamme verbrannte und sich dadurch als Aethylchlorid zu erkennen gab. Der Röhreninhalt wurde zur Isolierung des gebildeten Oxychinoxalins in Natronlauge aufgenommen und hieraus mit verdünnter Salzsäure das Phenol als gelblicher Niederschlag gefällt. Die Ausbeute an Oxytrichlorchinoxalin war immer eine sehr geringe, da bei der Reaktion mit konz. Salzsäure, zumal bei stärkerem Erhitzen, weitergehende Zersetzungen des Aethoxyderivates eintraten. Während bei 140 bis 150° der Aether nicht gespalten wird, erhält man beim Erhitzen auf 240° so gut wie kein Phenol mehr; es bilden sich hierbei stark braun gefärbte, amorphe, alkalilösliche Substanzen. — Die Analyse des erhaltenen Phenols ließ erkennen, daß in der That das Oxytrichlorchinoxalin vorlag.

0.2248 g Substanz gaben bei 150°C und einem Barometerstand von 745 mm 23,3 ccm Stickstoff = 11,68 Proz. N.

Berechnet für:	Gefunden:
$\text{C}_8\text{H}_3\text{N}_2\text{OCl}_3$	
N = 11,32	11,58
Cl = 42,68	43,21

Das Oxydichlorchinoxalin enthält dagegen 13,02 Proz. N. und nur 33,02 Proz. Chlor.

Das Oxytrichlorchinoxalin ist in Wasser, Alkohol, Aether, Chloroform und Eisessig nahezu unlöslich; von den fixen Alkalien, von Ammoniak und von heifser Sodalösung wird es mit intensiv gelber Farbe zu den entsprechenden Salzen gelöst. In verdünnten Säuren ist es unlöslich, wird jedoch von konz. Salzsäure und Schwefelsäure mit gelber Farbe aufgelöst. Das Oxytrichlorchinoxalin hat also neben dem ausgesprochen sauren Charakter noch die Eigenschaften einer sehr schwachen Base. Durch den Eintritt von 3 Chloratomen in das Molekül des p-Oxychinoxalins¹⁾ ist der basische Charakter der Chinoxalingrouppe beinahe aufgehoben; während das p-Oxychinoxalin mit verdünnten Säuren Salzbildung eingeht, ist das Trichlorderivat nur noch in konz. Mineralsäuren löslich.

Anhang. Das Benzoylchlorid bei Gegenwart von überschüssiger Natronlauge — d. h. die Benzoylierung nach Baumann-Schotten — hat sich in sehr vielen Fällen als ein vorzügliches Reagens auf Alkohole, Phenole, primäre und sekundäre Amine erwiesen. Hierbei wird der typische Wasserstoff der Hydroxyl-, Amid-, bez. Imidgruppe durch Benzoyl ($\text{C}_6\text{H}_5\text{CO}$) ersetzt. Die resultierenden Benzoylderivate sind meistens in Wasser unlösliche und aus Alkohol krystallisierbare Substanzen. Die Benzoylierungsmethode eignet sich daher sehr gut, um kleine Mengen von Phenolen und Aminbasen nachzuweisen. E. Baumann und Udránszky²⁾ haben z. B. mit Hilfe der Benzoylierungsmethode die im Allgemeinen schwer isolierbaren Diamine, Cadaverin und Putrescin aus Faeces und Harn eines an Cystinurie leidenden Patienten leicht abscheiden und näher charakterisieren können. Auch Phenole lassen sich leicht benzoylieren; z. B. steht der Nachweis der Karbolsäure

1) Berichte d. deutschen chem. Ges. XXV, 493.

2) Zeitschrift für physiologische Chemie XIII, 562.

durch Benzoylierung an Empfindlichkeit der Reaktion mit Bromwasser wenig nach. In dieser Hinsicht ausgeführte Versuche haben ergeben, daß man im Destillate eines jeden normalen, mit Salzsäure angesäuerten menschlichen Harns geringe Mengen von Phenolen durch Benzoylierung nachweisen kann. Im Hinblick hierauf habe ich die Benzoylierung auf die Chlorphenole angewandt, um das bei der Spaltung des Chloranisols und Chlorphenetols erhaltene Chlorphenol näher charakterisieren zu können. Es schien mir dies umsomehr geboten, als bei der Spaltung genannter Aether immer nur sehr geringe Mengen von Chlorphenol erhalten wurden, so daß eine Siedepunktsbestimmung kaum ausgeführt werden konnte: zudem liegen die Siedepunkte der 3 Chlorphenole ziemlich nahe beisammen. Der Versuch hat nun gezeigt, daß die Benzoylierung auch in diesem Falle vorzügliche Dienste leistet; man kann die kleinsten Mengen von p-Chlorphenol durch Benzoylierung nachweisen.

Benzoësäure-p-Chlorphenylester: $C_6H_4 \begin{matrix} \text{O}(\text{CO} C_6H_5) & 1. \\ \text{Cl} & 4. \end{matrix}$

entsteht in berechneter Menge beim Schütteln der Lösung von p-Chlorphenol in überschüssiger Natronlauge mit Benzoylchlorid. Das abgeschiedene Benzoylderivat wird durch Umkrystallisieren aus Alkohol rein erhalten.

I. 0,1559 g Substanz lieferten 0,3852 g CO₂ und 0,0575 g H₂O.

II. 0,215 g Substanz gaben 0,1334 g AgCl.

Berechnet für	Gefunden	
C ₁₃ H ₉ O ₂ Cl	I.	II.
C = 67,09	67,38	
H = 3,87	4,09	
Cl = 15,26		15,02.

Der Benzoësäure-p-Chlorphenylester krystallisiert aus Alkohol in farblosen, perlmutterglänzenden Blättchen, die bei 86° schmelzen. Der Ester ist in Wasser unlöslich, in Alkohol und Aether ziemlich leicht löslich.

Benzoësäure-o-Chlorphenylester: $C_6H_4 \begin{matrix} \text{O} \text{CO} C_6H_5 & 1. \\ \text{Cl} & 2. \end{matrix}$

wird durch Benzoylierung von o-Chlorphenol mit quantitativer Ausbeute erhalten. Durch fraktionierte Destillation des Reaktionsproduktes wird der Ester rein erhalten; der zwischen 314 bis 316° überdestillierende Teil besteht aus reinem Benzoësäure-o-chlorphenylester.

Analyse.

0,2174 g Substanz lieferten 0,5433 g CO_2 und 0,0826 g H_2O .

Berechnet für

Gefunden:

 $\text{C}_{13}\text{H}_9\text{O}_2\text{Cl}$

C = 67,09

H = 3,87

67,99

4,27.

Dieses Benzoylderivat stellt ein farbloses, das Licht stark brechendes Oel dar, welches auch in einer Kältemischung nicht zum Erstarren gebracht werden konnte. Es siedet zwischen 314 bis 316° fast unzersetzt.

Da das Chlorphenol, welches bei der Spaltung von Chloranisol und Chlorphenetol entsteht, durch die Benzoylverbindung bestimmt als p-Chlorphenol erkannt worden war, so wurde die Benzoylierung des schwerer erhältlichen m-Chlorphenols unterlassen.

Benzolsulfonsäure-p-Chlorphenylester: $\text{C}_6\text{H}_2 \begin{matrix} \text{OSO}_2\text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{Cl} \end{matrix}$ 1. 4.

O. Hinsberg¹⁾ hat in sehr glücklicher Weise die Baumann-Schotten'sche Benzoylierungsmethode auf das Säurechlorid der Benzolsulfonsäure, $\text{C}_6\text{H}_5\text{SO}_2 \cdot \text{Cl}$ ausgedehnt und gefunden, daß hierdurch in Phenolen, primären und sekundären Aminbasen der typische Wasserstoff leicht durch die Phenylsulfongruppe ($\text{C}_6\text{H}_5\text{SO}_2$) ersetzt werden kann. Ich habe diese Reaktion mit dem p-Chlorphenol ausgeführt. Das p-Chlorphenol wurde in überschüssiger Natronlauge gelöst, die Lösung zum Sieden erhitzt und unter Umschütteln allmählich die berechnete Menge Benzolsulfonchlorid eingetragen; hierbei schied sich der Benzolsulfonsäure-p-Chlorphenylester als farbloses Oel ab.

Analyse:

0,1842 g Substanz gaben 0,3604 g CO_2 und 0,0613 g H_2O .

Berechnet für

Gefunden

 $\text{C}_{13}\text{H}_9\text{ClSO}_3$

C = 53,63

H = 3,35

53,36

3,69

Der Benzolsulfonsäure-p-Chlorphenylester bildet ein farb- und geruchloses, dickes Oel, das auch bei niederen Temperaturen nicht erstarrt. Es ist in Wasser unlöslich, mit Alkohol und Aether aber in jedem Verhältnis mischbar.

Freiburg i. Brg., Dezember 1894.

Chemisches Univ.-Laboratorium
(med. Fak.).

1) Berichte d. D. chem. Ges. XXIII, 475.

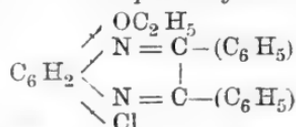
Ueber einen neuen Indikator.

Von Dr. W. Autenrieth.

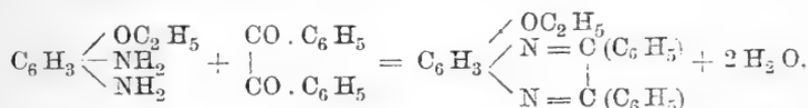
(Eingegangen den 6. Januar 1895).

In der vorliegenden Arbeit ist ein mit Hilfe der Phosphor-pentachloridreaktion ¹⁾ erhaltenes Chinoxalinderivat beschrieben, welches als Indikator bei alkali- und acidimetrischen Bestimmungen Verwendung finden kann. Diesem Chinoxalin wurde der Name „Luteol“ beigelegt, weil es ein Phenol ist und sich mit Alkalien intensiv gelb färbt.

Aethoxychloridiphenylchinoxalin:



Erhitzt man die Mischung der alkoholischen Lösungen von *m*-Aethoxyphenylendiamin und Benzil zum Sieden, so bildet sich ein reichlicher krystallinischer Niederschlag von Aethoxydiphenylchinoxalin:



das durch Umkrystallisieren aus Alkohol in feinen, schwach gelblich gefärbten Nadelchen vom Schmelzpunkt 150° gewonnen wird.

Wird dieses Chinoxalin mit Phosphorpentachlorid, im Verhältnis gleicher Moleküle, im Paraffinbade erhitzt, so tritt zwischen 70—90° Reaktion ein, die Masse schmilzt zusammen und unter reichlicher Chlorwasserstoffentwicklung destilliert Phosphortrichlorid über. Geht von letzterem nichts mehr über, so krystallisiert man den meist stark braun gefärbten Destillationsrückstand aus Alkohol um. Ein zweimaliges Umkrystallisieren genügt, um das chlorierte Chinoxalin rein zu erhalten; dieses wird hierbei in nahezu berechneter Menge gewonnen.

Analyse. I. 0,1733 g Substanz lieferten 0,469 g CO₂ und 0,0799 g H₂O.

II. 0,1899 g Substanz lieferten bei 26° C. und einem Barometerstand von 741,5 mm 13,4 ccm N.

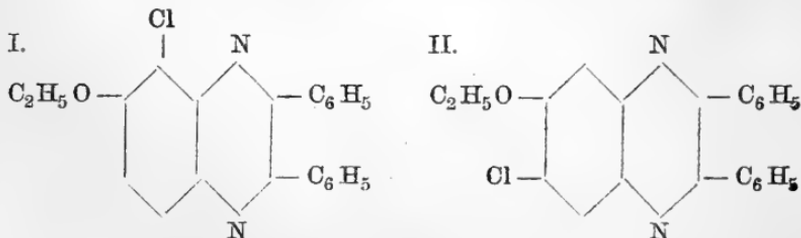
III. 0,1822 g Substanz gaben 0,0743 g Ag Cl.

¹⁾ Vergl. vorhergehende Abhandlung.

Berechnet für	Gefunden:		
$C_{22}H_{17}N_2OCl$:	I.	II.	III.
C = 73,3	73,58	—	—
H = 4,7	5,12	—	—
N = 7,76	—	7,61	—
Cl = 9,84	—	—	10,07

Das Aethoxychlordiphenylchinoxalin krystallisiert aus Alkohol in feinen, seidenglänzenden Nadelchen, welche auch nach öfterem Umkrystallisieren einen Stich ins Gelbliche behalten; es schmilzt bei 146—147° und ist in Wasser ganz unlöslich, in Alkohol und Aether ziemlich leicht löslich. Konzentrierte Schwefelsäure löst das Chinoxalin mit tieferer Farbe auf; durch Wasser wird es aus dieser Lösung wieder als gelblichweißer Niederschlag gefällt.

Hinsichtlich der Stellung des Chloratoms im Molekül des Aethoxychlordiphenylchinoxalins nehme ich an, daß das Chlor in denjenigen Benzolkern eingetreten ist, welcher die Aethoxylgruppe enthält, indem diese ohne Zweifel orientierend auf das Chlor einwirkt. Zu Gunsten dieser Annahme spricht auch, daß bei Anwendung von sehr viel PCl_5 niemals ein Dichlorderivat resultiert, was doch der Fall sein müßte, wenn die beiden gleichartig gebundenen C_6H_5 -Gruppen beim Chlorieren beteiligt wären. — Da eine Parastellung in dem äthoxylierten Benzolkern nicht mehr frei vorhanden ist, so wäre nach Analogie mit dem α -Chlor- β -Naphtholmethyläther nur noch die Orthostellung zum Aethoxyl in Betracht zu ziehen. Diese ist aber zweimal vorhanden und käme somit dem Aethoxychlordiphenylchinoxalin eine der beiden Formelausdrücke zu:



Ich möchte zunächst der ersten Formel den Vorzug geben.



Wird das Aethoxychloridphenylchinoxalin mit konz. Salzsäure einige Stunden im geschlossenen Rohre auf 180—200° erhitzt, so erfolgt Spaltung des Aethers; beim Oeffnen der Druckröhre entweicht Aethylchlorid und der Röhreninhalt ist dann in überschüssiger Natronlauge mit gelbbrauner Farbe löslich; aus dieser Lösung fällt verdünnte Essigsäure oder Salzsäure einen gelblichweißen Niederschlag von Oxychloridphenylchinoxalin, das durch öfteres Umkrystallisieren aus mäßig verdünntem Alkohol in reinem Zustande gewonnen wird.

Analyses: I. 0,108 g Substanz lieferten 0,2863 g CO₂ und 0,046 g H₂O.

II. 0,1283 g Substanz lieferten bei 24° C. und einem Barometerstand von 738,5 mm 10 ccm N.

III. 0,1557 g Substanz gaben 0,0675 g Ag Cl.

Berechnet für

Gefunden;

C ₂₀ H ₁₃ ON ₂ Cl:	I.	II.	III.
C = 72,18	72,29	—	—
H = 3,91	4,13	—	—
N = 8,42	—	8,48	—
Cl = 10,67	—	—	10,72

Das Oxychloridphenylchinoxalin oder Luteol krystallisiert aus Alkohol in feinen, wolligen, gelblich gefärbten Nadelchen, die bei 246° schmelzen und bei höherer Temperatur unzersetzt sublimieren. Es ist in Wasser unlöslich, in kaltem Alkohol schwer, in heißem Alkohol und in Aether ziemlich leicht löslich. Von konz. Schwefelsäure wird es mit tieferer Farbe gelöst und aus dieser Lösung durch viel Wasser wieder als gelblichweißer Niederschlag ausgefällt. In konz. Salzsäure ist es wenig löslich; in verdünnten kalten Mineralsäuren ist es aber vollkommen unlöslich. Das Luteol wird ferner leicht von Kali- oder Natronlauge, Ammoniak und von Alkalicarbonaten schon in der Kälte mit intensiv gelber Farbe zu den entsprechenden Salzen gelöst. Ueberschüssige verdünnte Säure entfärbt diese Lösungen vollständig und scheidet das Luteol als flockigen, weißlichen Niederschlag aus. Aus diesem Verhalten des Luteols ist zu ersehen, daß der schwach basische Charakter des Oxydiphenylchinoxalins durch Eintritt eines Chloratoms in dessen Molekül beinahe völlig verschwunden ist. Während das Oxydiphenylchinoxalin¹⁾ gleichzeitig

¹⁾ Berichte d. d. chem. Ges. XXV, 495.

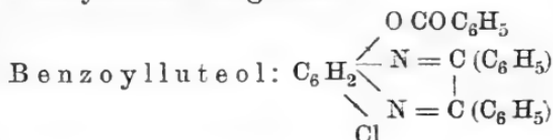
die Eigenschaften eines Phenols und einer schwachen Base besitzt und dementsprechend auch in verdünnten Mineralsäuren zu Salzen löslich ist, wird dessen Chlorderivat nur noch von konz. Schwefelsäure reichlich gelöst. Andererseits ist der saure Charakter des Phenols durch Eintritt eines Chloratoms in das Molekül des Oxydiphenylchinoxalins bedeutend erhöht worden. Das Oxydiphenylchinoxalin ist in kalter Sodalösung vollkommen unlöslich, das Chlorderivat hingegen wird hierbei mit gelber Farbe leicht aufgelöst. Das Luteol verhält sich somit wie eine ächte Säure, indem es schon in der Kälte aus Carbonaten Kohlensäure austreibt. Die Empfindlichkeit des Luteols gegen freies Alkali ist außerordentlich groß; es färbt selbst sehr stark verdünnte Lösungen der Alkalien noch deutlich gelb. Bringt man z. B. einen Tropfen verdünnte Natronlauge, Ammoniakflüssigkeit oder konz. Sodalösung in 1 Liter Wasser, misst 5 bis 10 ccm von einer dieser Lösungen ab und fügt einige Tropfen einer alkoholischen Luteollösung hinzu, so tritt in derselben eine noch deutlich wahrnehmbare Gelbfärbung ein. Phenolphthaleïn und Lackmustinktur reagieren hierbei nicht mehr und auch das Nessler'sche Reagenz giebt mit 5 ccm obiger Ammoniakflüssigkeit erst nach einiger Zeit einen Niederschlag. Die große Empfindlichkeit des Luteols gegen freies Alkali hat mich veranlaßt, dasselbe bei maßanalytischen Bestimmungen zu erproben. Eine Reihe von Versuchen hat ergeben, daß das Luteol bei alkali- und acidimetrischen Bestimmungen als Indikator gute Dienste leistet. Der Farbenwechsel aus saurer Lösung in alkalische, oder umgekehrt, ist scharf und tritt auf den Tropfen ein, selbst bei Titrationen mit $\frac{1}{10}$ Normallösungen. Zur Herstellung der Indikatorflüssigkeit löst man 1 g Luteol in 300 ccm reinem Alkohol auf; von dieser Lösung verwendet man bei Titrationen 3 bis höchstens 8 Tropfen. Das Luteol hat vor den sonst üblichen Indikatoren manche Vorzüge; es zeichnet sich vor dem Phenolphthaleïn dadurch aus, daß man mit demselben als Indikator Ammoniak titrieren kann; vor Lackmus hat es den Vorzug größerer Empfindlichkeit, ferner tritt bei Titrationen mit Luteol kein Farbenübergang auf, wie bei Lackmus von Blau nach Rot, sondern die gelbe Flüssigkeit entfärbt sich vollständig oder umgekehrt färbt sich die farblose Lösung

intensiv gelb. Für solche Farbenübergänge, wie für die, welche bei Titrationen mit Lackmus auftreten, sind aber bekanntlich manche, wenig geübte Augen nicht sehr empfindlich; hierzu kommt noch, daß nicht ganz richtig hergestellte oder schon zum Teil zersetzte Lackmuskintur häufig zwischen Rot und Blau stehende Zwischenfarben giebt, welche die Genauigkeit der Titrationen sehr beeinträchtigen. — Das Luteol hat sich besonders bei den Stickstoffbestimmungen nach Kjeldahl als brauchbarer Indikator bewährt.

Das Luteol ist ein Abkömmling des Phenacetins, zu dem es auch in naher Beziehung steht; es wird durch folgende Zwischenglieder aus dem Phenacetin dargestellt:

Phenacetin — Nitrophenacetin — Nitrophenetidin — *m*-Aethoxy-*o*-phenylendiamin¹⁾ — Aethoxydiphenylchinoxalin — Chloräthoxydiphenylchinoxalin — Chloroxydiphenylchinoxalin-Luteol.

Zur weiteren Charakterisierung des Luteols habe ich das Benzoyl- und Acetylderivat dargestellt.



wird durch Schütteln der alkalischen Lösung des Luteols mit Benzoylchlorid erhalten und durch Umkrystallisieren aus Alkohol im reinen Zustande gewonnen.

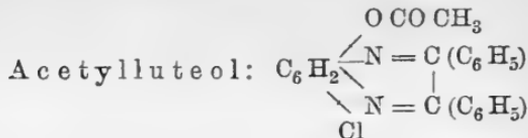
Analyse:

0,1534 g Substanz lieferten 0,0485 g Ag Cl.

Berechnet für:	Gefunden:
$\text{C}_{27} \text{H}_{17} \text{N}_2 \text{O}_2 \text{Cl}$	
Cl 8,1	7,35

Das Benzoylluteol krystallisiert aus Alkohol in weißen, silberglänzenden Blättchen, die bei 192° schmelzen. Es ist in Wasser unlöslich, in kaltem Alkohol schwer, in heißem Alkohol und in Aether ziemlich leicht löslich.

¹⁾ Nitrophenacetin, Nitrophenetidin und Aethoxyphenylendiamin sind in diesem Archiv 29 Heft 6 beschrieben.
(Autenrieth u. Hinsberg: „Zur Kenntnis des Phenacetins“.)



Wird Luteol mit überschüssigem Essigsäureanhydrid, worin es leicht löslich ist, einige Zeit unter Rückfluß erhitzt, so bildet sich das Acetylderivat. Die Acetylierung ist beendet, wenn eine herausgenommene Probe sich mit Natronlauge nicht mehr gelb färbt. Das Reaktionsprodukt wird dann in Wasser gegossen und das ausgeschiedene Acetylluteol aus verdünntem Alkohol umkrystallisiert. Die Ausbeute ist quantitativ.

Analysis:

0,205 g Substanz lieferten 0,074 g Ag Cl

Berechnet für
 $\text{C}_{22}\text{H}_{15}\text{N}_2\text{O}_2\text{Cl}$:
 Cl 9,37

Gefunden:
 8,92

Das Acetylluteol krystallisiert aus verdünntem Alkohol in flachen, glänzenden Nadeln, die in Wasser unlöslich, in Alkohol, Aether und Chloroform leicht löslich sind und die bei 185° — 186° schmelzen. Kalte Natronlauge wirkt auf das Acetylluteol nicht ein. heisse Lauge verseift es ziemlich leicht; der Eintritt der Verseifung ist an der Gelbfärbung der Lauge zu erkennen.

Freiburg i. Brg., Dezember 1894.

Chem. Universit.-Laborator. d. med. Fak.

Beiträge zur Kenntnis der mitteleuropäischen Galläpfel, sowie der *Scrofularia nodosa* L.

Von F. Koch.

(Eingegangen am 14. Januar 1894.)

I. Galläpfel.

Das zur vorliegenden Arbeit verwendete Material wurde mir in liebenswürdiger Weise von Herrn Professor Brunner zur Verfügung gestellt, welchem gelegentlich eines Aufenthaltes im Wallis (Siders) zu Beginn des Herbstes 1893 das außerordentlich reichliche Auftreten von Galläpfeln an den dort heimischen Eichenarten: *Quercus pubescens* und *Quercus sessilis* aufgefallen war.

Obwohl die Untersuchung von Galläpfeln ein schon oft und in den verschiedensten Richtungen behandeltes Thema ist, so erschien doch die nochmalige Aufnahme der Untersuchung in zweifacher Hinsicht gerechtfertigt:

Einesteils ergab sich bei der Durchsicht der mir zugänglichen Litteratur, daß mitteleuropäische Gallen noch nicht der Gegenstand eingehender Untersuchungen gewesen sind, denn die bisherige Kenntnis ihrer Bestandteile beschränkt sich auf den Nachweis von Gallussäure und Zucker und die allgemeine Annahme, eines nur geringen Gerbstoffgehaltes, der in den meisten Fällen zu 7 Proz. angegeben wird.

Andernteils erschien die Untersuchung des mir vorliegenden Materials noch dadurch besonders interessant, dass diese Gallen Ende September gesammelt und daher noch nicht völlig ausgereift, demnach im Zustande des kräftigsten Wachstums begriffen waren. Es war somit die Möglichkeit gegeben, einen etwa zwischen den Gerbstoffen und anderen Pflanzenprodukten, z. B. den neben den ersteren vorkommenden Zuckerarten bestehenden Kausalnexus experimentell zu prüfen.

Vergleichsweise sei im Nachstehenden die Zusammensetzung der asiatischen Gallen wiedergegeben.

Husemann und Hilger¹⁾ führen als Bestandteile an: Gallusgerbsäure, Gallussäure, Zucker, Ellagsäure, flüchtiges Oel, Harz und Stärke.

Nach Guibourt²⁾ ist die Zusammensetzung in Prozenten ausgedrückt folgende:

Gerbsäure	65,0
Gallussäure	2,0
Ellag- und Luteogallussäure	2,0
Chlorophyll und flüchtiges Oel	0,7
Brauner Extraktivstoff	2,5
Gummi	2,5
Stärke	2,0
Holzfaser	1,5
Unkrystallisierbarer Zucker	1,3
Wasser	11,5
Albumin	—

¹⁾ Husemann und Hilger, Pflanzenstoffe, II. Aufl.

²⁾ Pharmakognosie des Pflanzenreiches von Dr. Berg, IV. Aufl., Berlin 1863.

An Mineralbestandteilen sind vorhanden Kalium und Calcium, und zwar in Form folgender Salze:

Schwefelsaures Kalium,
Chlorkalium,
Gallussaures Kalium und Calcium,
Oxal- und phosphorsaures Calcium.

Annähernd die gleiche Zusammensetzung giebt auch Hager¹⁾ von den asiatischen Gallen an, nur mit dem Unterschiede, dafs er 12 Proz. Holzfasern statt 1,5 Proz. anführt. Ausserdem erwähnt er noch einen Gehalt an ätherischem Oel von 0,5 Proz.

Hinsichtlich des Gehaltes an Ellagsäure scheint bis jetzt ein Beweis des Vorkommens derselben in den Galläpfeln als präformierte nicht vorzuliegen. Husemann und Hilger²⁾ lassen diese Frage wenigstens offen. Ich werde darauf weiter unten³⁾ zu sprechen kommen.

Was den Gehalt an Stärke betrifft, so erklärt Berg⁴⁾, dafs sich dieselbe blofs in den asiatischen Galläpfeln vorfinde. Thatsächlich ist es mir auch nicht gelungen, mikroskopisch den Nachweis der Stärke am Untersuchungsmaterial zu führen.

Besondere Erwähnung verdient das völlige Fehlen von Magnesiumsalzen in den asiatischen Gallen, ein Umstand, den ich auch für die von mir untersuchten Gallen bestätigt habe.⁵⁾

Die mitteleuropäischen Galläpfel erreichen einen Durchmesser bis zu 1,8 cm und ein Gewicht bis zu 4,2 g im frischen und 0,6—0,8 g im getrockneten Zustande, bleiben demnach nach Gröfse und Gewicht, hinter den asiatischen zurück.

Die frischen sind kugelig, nicht gestielt, fettglänzend und zeigen auf der Oberfläche keine Stacheln, sondern sind eben. Wie im Folgenden nachgewiesen werden wird, bedingt das fettglänzende Aussehen ein neu aufgefundener wachsartiger Körper.

Die Farbe der frischen Gallen variiert vom blassesten Gelb, übergehend zum Orange und Rosa, bis zum dunkeln Rot. Man kann mit Leichtigkeit auf der dem Licht zugewandten, dem Anheftpunkte gegenüberliegenden Seite, eine intensivere Rotfärbung konstatieren.

Das Flugloch befindet sich in der Mittelzone. Bei Abschluß von Feuchtigkeit bewahren die frischen Gallen, auch nach dem Ausfliegen der Wespe, ihre schöne Farbe noch längere Zeit hindurch.

1) Hager, *Pharmac. Praxis*, II. Band, Pag. 7.

2) Husemann und Hilger, *Pflanzenstoffe*, II. Aufl.

3) Cfr. Pag. 63.

4) Berg, *Pharmakognosie des Pflanzenreiches*, IV. Aufl., Pag. 70.

5) Cfr. Pag. 55.

Getrocknet zeigen sie eine hell- bis dunkelbraune Farbe, es treten Runzeln hervor und Falten durchziehen die Oberfläche. Sie lassen sich, wenn auch manchmal mit etwas Mühe, zwischen den Fingern noch zerdrücken, zeigen also nicht das Spröde der asiatischen Gallen: ihr Bruch ist glänzend, gegen die Mitte zu strahlig. Frisch sowohl, wie getrocknet, schwimmen sie auf dem Wasser.

Der Querschnitt durch eine unreife Galle zeigt zunächst eine einzige Schicht von stark verdickten, englumigen Epidermiszellen, darunter liegen zwei bis drei Lagen kleinere, tangentialgestreckte Parenchymzellen, deren Wände starke Tüpfelung aufweisen und die im Zellsaft gelöst den Farbstoff enthalten. Weiter nach innen werden die Parenchymzellen isodiametrisch, dann radial gestreckt, dazwischen große Interzellularräume. Gefäßbündel finden sich nur vereinzelt. Der radialgestreckten Parenchymschicht folgt eine Schicht von stark verdickten schwachgelblichen Steinzellen und weiter nach innen eine verhältnismäßig stark gerbstoffhaltige Schicht von Parenchymzellen, die sog. Nahrungsschicht. Die Gerbsäure findet sich hauptsächlich in der Außenzelle — den Parenchymzellen — wo sie vereinzelt gelbliche Klümpchen bildet.

Bei der mikrochemischen Untersuchung probierte ich behufs Nachweis des Gerbstoffes, die bekannten in der Mikrochemie angewandten Gerbstoffreagentien durch. Zunächst gab Eisenchlorid in Mischung mit Alkohol und Aether eine blaue Färbung, die auf Zusatz von Sodalösung violett wurde. Ich habe diese Reagentien in verschiedenen Verdünnungen angewandt, stets auch um etwas verschiedene Nuancen erhalten; der Uebergang von Blau in Violett auf Zusatz von Sodalösung war jedoch zweifellos zu konstatieren.

Gorup-Besanez hat im Jahre 1871 bei der Untersuchung des wilden Weines¹⁾ mit Eisenchlorid Grün-Färbung erhalten und glaubte darauthin, sowie gestützt auf das Verhalten gegen Kalkwasser auf das Vorhandensein von Brenzkatechin im wilden Wein schliessen zu müssen. Preufse²⁾ hat jedoch durch exakte Versuche nachgewiesen, daß Brenzkatechin nicht vorhanden ist. Möller³⁾ hat diese Befunde geprüft

1) Ber. der deutsch. chem. Ges. IV. Pag. 905.

2) Zeitschr. f. physiol. Chemie II. Pag. 324.

3) Mittheilungen des naturw. Vereins f. Neu-Vorpommern u. Rügen 1877.

und kommt zu demselben Resultat wie Preufse. Er spricht sich dann dahin aus, daß die Grünfärbung von einer von der Protocatechusäure abzuleitenden Gerbsäure herrühre. Diese Reaktion: Grünfärbung mit Eisenchlorid und Uebergang des Grüns in Violett auf Zusatz von Sodalösung wird in den Lehrbüchern der Chemie¹⁾ als Reaktion auf Orthodioxyverbindungen angegeben. Hier haben wir nun den Fall, daß eine eisenbläuende Orthodioxyverbindung mit Sodalösung violette Färbung giebt. Dieses Resultat hat mich bewogen weitere Versuche anzustellen, deren Resultat weiter unten folgt.²⁾

Die Gerbsäure führenden Zellen gaben ferner mit Kaliumbichromat einen rotbraunen Niederschlag, ebenso mit Kalkwasser.

Ferridammoniumcitrat, welches Möller lebhaft empfiehlt, weil es die Anwendung alkalischer Eisenlösungen gestattet, erzeugte eine violette Färbung.

Uebergehend zur Mitteilung meiner eignen Untersuchungsresultate, lasse ich zunächst die Ergebnisse der für Pflanzenstoffe gebräuchlichen Gesamtanalyse folgen. Es wurden bestimmt:

- I. Feuchtigkeit
- II. Rohfaser
- III. Stickstoff
- IV. Gesamtasche
- V. Zusammensetzung der Asche.

I. Bestimmung der Feuchtigkeit.

Die in Scheiben geschnittenen frischen Gallen wurden im Trockenschrank bei 100° bis zur Gewichtskonstanz getrocknet.

- | | | | | | | |
|------|---------|----------|---------|---|-------|-------|
| I. | 5,042 g | verloren | 4,334 g | = | 85,95 | Proz. |
| II. | 4,939 g | " | 4,227 g | = | 8 | .62 " |
| III. | 5,062 g | " | 4,332 g | = | 85,57 | " |

Als Mittel aus diesen Bestimmungen ergibt sich ein Wassergehalt von 85,71 Prozent.

II. Bestimmung der Rohfaser.

Zur Bestimmung der Rohfaser wurden 3 g der getrockneten, möglichst fein gepulverten Galläpfel auf dem Wasserbade während einer Stunde mit 200 ccm einer 1,25 procentigen Schwefelsäure ausgekocht, dann auf dem Filter mit kochendem Wasser nachgewaschen,

¹⁾ Richter, Chemie der C.-Verbindungen 6. Aufl. 1891 Pag. 747.

²⁾ Cfr. Pag. 64 u. f.

bis die ablaufende Flüssigkeit keine Schwefelsäurereaktion mehr zeigte, hierauf in analoger Weise mit 200 ccm einer 1,25 procentigen Kalilauge gekocht und dieselbe auf dem Filter durch Auswaschen entfernt. Der Rückstand wurde nun mit Alkohol, hierauf mit Aether gewaschen, bei 100° getrocknet und gewogen. Nach dem Glühen wurde die Asche vom gefundenen Wert abgezogen.

Angewandt	I. 3,000 g	II. 3,000 g
Hinterlassen nach dem Ausziehen und Trocknen.	I. 0,3808 g	II. 0,3828 g
Für Asche in Abzug zu bringen	I. 0,0412 g	II. 0,0410 g
	<u>I. 0,3396 g</u>	<u>II. 0,3418 g.</u>

Als Mittel 0,3407 g woraus sich durch die Gleichung $3:0,3407 = 100:x$ ein Gehalt von 11,39 Proz. Rohfaser ergibt.:

Da die Galläpfel im botanischen Sinne als Hypertrophien d. h. als durch abnormen Wachstumsprozess auf den Eichenblättern entstehende Neubildungen anzusehen sind, indem durch den Parasiten auf das von ihm befallene Zellgewebe ein Reiz, eine Anregung zu reichlicherer Nahrungszufuhr von den benachbarten Teilen und zu erhöhter Bildungsthätigkeit ausgeübt wird, so mußte eben dieser letztere Umstand es als wünschenswert erscheinen lassen, zu zeigen, ob dem Wirte gewisse Substanzen in größerer Menge entzogen werden. Hauptsächlich muß es sich dabei um den quantitativen Nachweis des Stickstoffes und in zweiter Linie eines solchen der Mineralbestandteile durch Analyse der Asche handeln.

III. Bestimmung des Stickstoffes.

Zur Bestimmung des Stickstoffes bediente ich mich der Kjeldahl'schen Methode. Darnach wurden 2 g Substanz in einem Kölbchen mit 10 ccm eines Gemisches gleicher Volumina, konzentrierter englischer, und rauchender Schwefelsäure unter Zusatz von ca. 2 g wasserfreiem Kupfersulfat bis zur völligen Zerstörung der organischen Substanz bzw. bis zur Erzielung einer klaren Lösung erhitzt und schließlichs zur Vollendung der Oxydation übermangansaures Kali in kleinen Portionen bis zur bleibenden Grünfärbung zugegeben. Nach dem Erkalten wurde mit Wasser aufgefüllt, hierauf eine ca. 30 proz. Natronlauge (deren zur Neutralisation der Säure nötige Menge durch einen vorherigen, approximativen Versuch ermittelt worden) in genügendem Ueberschuß zugefügt und schließlichs destilliert. Das

entweichende Ammoniak wurde in 20 ccm $\frac{1}{2}$ Normal-Schwefelsäure aufgefangen und nachher die freie Säure mit $\frac{1}{2}$ Norm.-Natronlauge zurücktitriert.

Berechnung:

1. 20 ccm $\frac{1}{2}$ N.-H₂SO₄ verbrauchten 19,8 ccm $\frac{1}{2}$ N.-Na OH
2. Zum Zurücktitrieren wurden verbraucht 18,9 ccm $\frac{1}{2}$ N.-Na OH
3. Für die Säuremischung sind für vorhandenen Stickstoff in Al-rechnung zu bringen 0,3 ccm Na OH
4. Der Stickstoffkoeffizient wurde zu 0,00707 berechnet.

So ergibt sich:

Angewandt	2 g
20 ccm SO ₃	= 19,8 ccm Na OH
Zurücktitriert	18,9 ccm
Differenz	0,9
Für die Säure abzuziehen	0,3
Differenz	$0,6 \times 0,00707 = 0,004242$.

Aus dem Ansatz $2 : 0,004242 = 100 : x$ ergibt sich ein Gehalt von 0,2121 Proz Stickstoff.

Ausgehend von der Annahme, daß 16 g Stickstoff 100 g Protein liefern, daß also im Protein 16 Proz. Stickstoff enthalten sind, ergibt der Stickstoff auf Protein umgerechnet $0,2121 \times 6,26 = 1,3256$ Prozent Protein.

Dieses Resultat, d. h. der geringe Stickstoffgehalt ist insofern interessant, als dadurch der experimentelle Beweis geliefert wird, daß durch die parasitische Bildung dem Wirt selbst kein Schaden erwächst, indem dadurch keine Entziehung von stickstoffhaltigen Nährstoffen verursacht wird, und damit läßt sich auch das ganz normale Aussehen der Eichenblätter erklären, obwohl auf den einzelnen Blättern häufig bis zehn solcher Galläpfel saßen.

IV. Bestimmung des Aschegehaltes.

Nach Flückiger¹⁾ liefern

Aleppogallen	1,5 Proz.
Chinesische Gallen	2,0 „ Asche.

Zur Bestimmung der Gesamtasche wurde das frische Material getrocknet und hierauf in offener Schale verascht.

I. 5,062 g hinterlassen	0,106 g Asche	= 0,209 Proz.
II. 4,939 g	„ 0,009 g	= 0,182 „
III. 5,047 g	„ 0,102 g	= 0,2002 „

¹⁾ Flückiger, Pharmakognosie des Pflanzenreiches. III. Aufl., p. 268.

Als Mittel ergibt sich sonach für die frischen Gallen ein Aschegehalt von 0,1977 Proz. oder unter Zugrundelegung des oben mitgetheilten Feuchtigkeitsgehaltes $0,1977 \times 7$ (Koeffiz. f. Trockensubstanz) ein solcher von 1,3839 Proz.

V. Zusammensetzung der Asche.

In der Asche wurden bestimmt:

Phosphorsäure, Schwefelsäure, Calcium, Magnesium, Kalium und Silikate und zwar in folgender Weise:

100 g des lufttrocknen Pulvers wurden in einer Platinschale verascht, die Asche mit Salzsäure mehrmals eingedampft und die Lösung filtriert, wobei die SiO_2 im Rückstande bleibt. Die Lösung wurde hierauf auf 250 ccm aufgefüllt:

a) 150 ccm = 60 g Substanz wurden mit kohlen saurem Natron neutralisiert, mit Essigsäure angesäuert, dann Natriumacetat und Eisenchlorid zugesetzt, mit Ammoniak gefällt, und der die Phosphorsäure enthaltende Niederschlag abfiltriert; in Salzsäure gelöst, wurde die Phosphorsäure mit molybdänsaurem Ammon gefällt, der Niederschlag in Ammoniak gelöst und als pyrophosphorsaure Magnesia gewogen.

Das Filtrat wurde auf 250 ccm aufgefüllt, und in 200 ccm = 48 g Substanz der Kalk mit oxalsaurem Ammon gefällt und als CaO bestimmt.

Im Filtrat konnte Magnesia nicht mehr nachgewiesen werden.

b) Aus 100 ccm der ursprünglichen Lösung = 40 g Substanz wurde die Schwefelsäure mit Baryumchlorid gefällt und als schwefelsaurer Baryt gewogen.

Aus dem Filtrate wurden Baryum und Calcium mit Ammoniak, kohlen saurem und oxalsaurem Ammonium gefällt und das Kalium als Kaliumplatinchlorid gewogen.

- I. Aus 100 g Pulver 0,053 g SiO_2 .
- II. Aus 60 g Pulver 0,0734 g $\text{Mg}_2\text{P}_2\text{O}_7 = 0,04695$ g P_2O_5 .
- III. Aus 48 g Pulver 0,096 g CaO .
- IV. Aus 40 g Pulver 0,0700 g $\text{BaSO}_4 = 0,0240$ g SO_3 .
- V. Aus 40 g Pulver 0,0776 g $\text{K}_2\text{PtCl}_6 = 0,01513$ g K_2O .
- VI. Magnesia nicht enthalten.

Hieraus ergaben sich für das lufttrockene Pulver folgende Prozentwerte:

Si O ₂	0,053	Proz.
P ₂ O ₅	0,07825	"
Ca O	0,0125	"
SO ₃	0,0601	"
K ₂ O	0,03783	"

oder folgende Aschenprocente:

Si O ₂	17,79	Proz.
P ₂ O ₅	32,38	"
Ca O	5,17	"
SO ₃	24,82	"
K ₂ O	15,65	"

Für die quantitative Bestimmung des Zucker- und Gerbstoffgehaltes wurden Galläpfel verwendet, die zu verschiedenen Zeiten eingesammelt waren. Es geschah dies, da zu vermuten war, daß Zucker und Gerbstoff in zwei verschiedenen Stadien des Wachstums hinsichtlich des prozentischen Gehaltes nicht konstant bleiben würden. Inwieweit diese Vermutung gerechtfertigt war, ergibt sich aus den Resultaten der folgenden Untersuchungen.

Die unter No. I aufgeführten Daten beziehen sich auf die Ende September gesammelten, die unter No. II mitgetheilten, auf solche, welche nach der völligen Reife und dem Ausfliegen oder Absterben des Insektes gepflückt waren.

Bestimmung des Zuckers.

Zur Bestimmung des Zuckers wurde das Verfahren der Titrierung mit Fehling'scher Lösung eingeschlagen. 10 ccm dieser Lösung enthalten 0,39338 g Cu SO₄ + 5 H₂O entsprechend 0,0568 g Glykose.

Die Bereitung der Auszüge geschah in beiden Fällen in der Weise, daß die zerkleinerten, frischen Galläpfel im Soxhlet'schen Apparate vollständig ausgezogen wurden. Die klare Lösung wurde behufs Fällung des Gerbstoffes zunächst mit neutralem, dann mit basischem Bleiacetat behandelt, das Filtrat mit Schwefelwasserstoff entbleit und eingedampft. Zum Zwecke der völligen Entfernung etwa noch vorhandener Pektinsubstanzen, wurde der Verdampfungsrückstand mit Alkohol aufgenommen, der Alkohol wieder verjagt und mit Wasser verdünnt.

I. Aus 100 g Galläpfel wurden bereitet 1000 ccm Auszug (je 10 ccm = 1 g Gallae).

Zur Fällung des in 10 ccm Fehling'scher Lösung enthaltenen Kupfers wurden bei der Titrierung verbraucht 18,5 ccm = 1,85 g Gallae.

Daraus ergibt sich:

$$1,85 : 0,0568 = 100 : x = 3,07 \text{ Proz.}$$

oder auf Trockensubstanz berechnet:

$$3,07 \times 7 = 21,49 \text{ Proz. Zucker}$$

II. Für die im Januar, ebenfalls in Siders (Wallis) gesammelten Gallen ergab sich bei Bestimmung des Feuchtigkeitsgehaltes als Mittel aus drei Bestimmungen ein Gehalt von 70,1 Proz., der Coefficient für Trockensubstanz ist also 3,3.

Aus 100 g Galläpfeln wurden bereitet 900 ccm Auszug (je 10 ccm = 0,9 g Gallae).

Zur Fällung von 10 ccm Fehling'scher Lösung wurden verbraucht: 4 ccm = 0,36 g Gallae.

Daraus ergibt sich:

$$0,36 : 0,0568 = 100 : x = 15,7 \text{ Proz.}$$

oder auf Trockensubstanz berechnet:

$$15,7 \times 3,3 = 51,81 \text{ Proz. Zucker.}$$

Bestimmung des Gerbsäuregehaltes.

Die Bereitung der Auszüge geschah in der Weise, daß die zerkleinerten, frischen Galläpfel im Soxhlet'schen Apparat mit Wasser ausgezogen wurden. Diese Lösung wurde eingedampft, zur Entfernung der Pektinsubstanzen mit Alkohol aufgenommen, sodann mit Wasser mehrmals verdampft, bis die letzte Spur Alkohol beseitigt war.

Die Bestimmung des Gerbstoffes wurde ausgeführt nach den drei, als beste anerkannten Methoden:

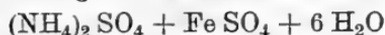
I. Verbesserte Löwenthal'sche Methode.

II. Risler-Bennat'sche Methode.

III. Hammer'sche Methode.

Für die Löwenthal'sche Methode wurde dargestellt:

A) Eine Kaliumpermanganatlösung, deren Wirkungswerth durch Titrieren mit einer Lösung von Mohr'schem Salz



festgestellt wurde, ausgehend von der Annahme, daß 56 T. Eisen, 41,57 T. Tannin entsprechen.

B) Eine Indigokarminlösung: 40 g indigo-schwefelsaures Natrium und 60 ccm Schwefelsäure zu 1 Liter gelöst und der Titer auf die Chamäleonlösung eingestellt.

C) Hautpulver.

I. Zunächst wurde mit der Lösung des Auszuges titriert, um zu erfahren, wieviel Kaliumpermanganat für Gerbstoff und Nichtgerbstoff verbraucht wurden, dann aus der Lösung des Auszuges der Gerbstoff mit Hautpulver gefällt und mit der so erhaltenen Lösung wieder titriert und durch Subtraktion der beiden Resultate die Anzahl ccm KMnO_4 erhalten, die für den Gerbstoff verbraucht wurden.

II. Nach Risler-Bennat wurden zwei Normalflüssigkeiten bereitet, von denen die eine im Liter genau 10 g reines Tannin, die andere im Liter genau 10 g reinste Hausenblase und 20 g Alaun gelöst enthielt und durch Titration der gegenseitige Wirkungswert festgestellt.

II. Nach Hammer wurde das spez. Gewicht der Gerbstofflösung mittels Pyknometers bestimmt, der Gerbstoff durch Hautpulver ausgefällt, und von neuem das spez. Gewicht bestimmt. Die Berechnung des Gerbstoffgehaltes wurde dann in der Weise ausgeführt, daß das zweite spez. Gewicht als Einheit angenommen wurde und für je 0,0004, die bei der ersten Bestimmung mehr gefunden, $\frac{1}{10}$ Proz. Gerbstoff mehr in Rechnung gebracht wurde.

Die einzelnen Bestimmungen ergaben folgende Resultate:

A. Löwenthal'sche Methode.

- I. Von der Extraktlösung entsprechen 10 ccm = 0,4 g Gallen.
 20 ccm Indigocarmin erfordern 12,5 ccm Kal. permang.
 20 ccm Indigocarmin und 10 ccm Extraktlösung erfordern 25,9 ccm Kal. permang.

Nach dem Ausfällen:

- 20 ccm Indigolösung und 10 ccm Extraktlösung erfordern 13,5 ccm Kal. permang.

Gerbstoff und Nichtgerbstoff verlangen also 13,4 ccm Kal. permang.

Für Oxydation des Gerbstoffes sind nötig 12,4 ccm Kal. permang.

10 ccm Kal. permang.-Lösung entsprechen 0,00707 g Tannin,

12,4 ccm Kal. permanganat-Lösung entsprechen 0,0087668 g Tannin.

Woraus sich ergibt:

$$0,4 : 0,0087668 = 100 : x = 2,19 \text{ Proz. Gerbstoff}$$

- II. 10 ccm Extraktlösung entsprechen 0,54 g Gallen.
 10 ccm Indigocarminlösung erfordern 6,5 ccm Kal. permang.
 10 ccm Indigocarminlösung und 10 ccm Extraktlösung erfordern 26,8 ccm Kal. permang.

Nach dem Fällen:

10 ccm Indigocarminlösung und 10 ccm Extraktlösung erfordern 10 ccm Kal. permang.

Gerbstoff und Nichtgerbstoff verlangen also 20,3 ccm Kal. permang.

Für Oxydation des Gerbstoffes sind nötig 16,8 ccm.

10 ccm Kal. permang.-Lösung entsprechen 0,0131316 g Tannin.

16,8 ccm Kal. permang.-Lösung entsprechen 0,022061 g Tannin.

Woraus sich berechnet:

$$0,54 : 0,022061 = 100 : x = 4,08 \text{ Proz. Gerbstoff.}$$

B. Risler-Bennat'sche Methode.

I. 10 ccm Extraktlösung entsprechen 10 g Gallen.

10 ccm Tanninlösung (= 0,1 g Tannin) brauchen 9 ccm der Hausenblaselösung zur Fällung.

10 ccm der Extraktlösung brauchen davon 22,5 ccm.

Daraus berechnet sich:

$$9 : 0,1 = 22,5 : x = 0,25 \text{ in } 10 \text{ g oder } 2,5 \text{ Proz. Gerbstoff.}$$

II. 10 ccm Extraktlösung entsprechen 5 g Gallen.

10 ccm Tanninlösung (= 0,1 Tannin) brauchen 9 ccm der Hausenblaselösung zur Fällung.

10 ccm der Extraktlösung brauchen davon 21,2 ccm.

$$9 : 0,1 = 21,2 : x = 0,235 \text{ in } 5 \text{ g oder } 4,69 \text{ Proz. Gerbstoff.}$$

C. Hammer'sche Methode.

I. Spez. Gewicht der Extraktlösung vor dem Fällen 1,0190

„ „ „ „ nach dem Fällen 1,0087

Differenz 0,0103

entsprechend 2,56 Proz. Gerbstoff.

II. Spez. Gewicht der Extraktlösung vor dem Fällen 1,0282

„ „ „ „ nach dem Fällen 1,0092

Differenz 0,0190

entsprechend 4,75 Proz. Gerbstoff.

Sonach ergeben sich folgende Gerbstoffgehalte:

a) für I. 2,19 2,56 2,50

b) für II. 4,08 4,75 4,69

oder als Mittelwerte für I. 2,41 Proz.

für II. 4,50 Proz.

Auf Trockensubstanz berechnet:

$$\text{I. } 2,41 \times 7 = 16,87 \text{ Proz. Gerbstoff}$$

$$\text{II. } 4,50 \times 3,3 = 14,85 \text{ Proz. „}$$

Stellen wir nun dieser Bestimmung des Gerbstoffgehaltes in den Galläpfeln die Zuckerbestimmung in den halbreifen und ausgereiften gegenüber, so kommen wir zu einem überraschenden Resultate: Während nämlich der Zuckergehalt von 21 auf 51 Proz. gestiegen, sich also um das 2½fache ver-

mehrt hat, ist der Gerbstoffgehalt vor der Reife und bei erlangter Reife derselbe geblieben; denn die sich aus obiger Berechnung ergebende Differenz bez. Abnahme des Gerbstoffes, dürfte wohl eher auf Rechnung der Unzulänglichkeit der heutigen Gerbstoffbestimmungsmethoden zu setzen sein, als auf eine thatsächliche Veränderung des Gerbstoffgehaltes.

Um sich diese Thatsache — des wechselnden Prozentgehaltes von Gerbstoff und Zucker — zu erklären, dürfte vielleicht eine Belenchtung dieser Pflanzenstoffe von der physiologischen Seite nicht uninteressant sein.

Obwohl die Menge der Gerbsäure in den Pflanzen schliesen läßt, dafs ihre Entstehung resp. Umsetzung im Stoffwechsel der Pflanze zu den wichtigsten Prozessen chemischer Art in Verbindung steht, so ist doch bis auf den heutigen Tag eine durchgreifende Theorie nicht vorhanden.

Hartwig¹⁾ zählt die Gerbstoffe zu den Reservestoffen; Wigand²⁾ teilt ihnen eine aktive Rolle zu und hält sie unter anderem auch für Chromogene, ein Punkt, auf den auch Wiesner³⁾ zu sprechen kommt.

Wiesner⁴⁾ und Franchimont⁵⁾ schliesen aus ihren Untersuchungen auf einen ursprünglichen Zusammenhang zwischen den Gerbstoffen und den Harzen.

Flückiger⁶⁾ stellt sich auf den Standpunkt Streckers und spricht die Ansicht aus, dafs der Zucker wohl ursprünglich in Form einer Verbindung mit der Gerbsäure von den Pflanzen gebildet wird, etwa in Form eines Glykosides; Beilstein⁷⁾ giebt diesem Glykotannin die Formel $C_{34} H_{28} O_{22}$.

Streckers⁸⁾ drückte die Zusammensetzung desselben durch die Formel $C_{27} H_{22} O_{17}$ aus.

Westermaier⁹⁾ kommt auf Grund seiner Beobachtungen und einiger physiologischer Versuche zu der Ansicht, dafs der Gerbstoff als näheres

1) Botan. Zeit. 1865, pag. 53 und pag. 237.

2) A. Wigand: Sitz der China-Alkaloide und Sätze über die physiologische Bedeut. des Gerbstoffes, Bot. Zeit. XX. 121 u. 137.

3) Wiesner, Betracht. über Gerbstoffe und Farbst. d. Blumen. Bot. Zeit XX. p. 389.

4) Wiesner; Entstehung des Harzes. Sitzb. der Akad. Wies. Wien LII. p. 118.

5) Franchimont 1871: Entstehung des Harzes Flora XXIX. p. 225.

6) Flückiger: Pharmakognosie des Pflanzenreiches. III. Auf. 91 Pag. 267.

7) Beilstein: Org. Chemie. II B. Pag. 1320.

8) Ann. 90, 340,

9) Sitzb. d. Akad. der Wissensch. Berlin 1887 N. 5. St. 64.

oder entfernteres Produkt der Assimilation entstehe, daß es gleich der Stärke ein Reservestoff und wahrscheinlich für die Eiweißbildung von Bedeutung sei und entweder neben der Stärke in denselben Bahnen wandere oder ein Uebergang des einen Stoffes in den andern stattfindet.

Unter anderen Arbeiten ist die von Kraus¹⁾ aufzuführen, worin er seine Ansicht über die Rolle, die die Gerbstoffe spielen veröffentlicht. Er findet:

1. daß der Gerbstoff nicht schlechthin Exkret, sondern augenscheinlich in sehr vielen Fällen ein im Leben der Pflanze hochbedeutendes Glied ist;

2. daß der Gerbstoff quantitativ wandelbar ist und seine Erzeugung zu dem Lichte in näherer Beziehung stehe, während

3. die physiologische Funktion desselben noch zweifelhaft sei.

In letzterer Zeit hat Möller²⁾ die Ergebnisse einer Reihe von Versuchen veröffentlicht, die er zur Erforschung der Funktion der Gerbstoffe angestellt, und kommt dabei zu folgenden Resultaten. Angesichts der Thatsache — sagt er — daß man häufig Zucker mit der Fehling'schen Lösung oder auch mit der Löwe'schen nicht nachweisen kann, obwohl man sicher ist, Kohlehydrate auf der Wanderung vor sich zu haben, muß man von der alten Theorie, daß die Kohlehydrate in allen Fällen als Zucker wandern, abgehen; dann kommt er auf die Funktion der Gerbstoffe als Glykosegenide d. h. solche Stoffe, welche mit den Zuckerarten bezw. anderen Kohlehydraten leicht zersetzliche, sehr lösliche und diffundierende, chemische Verbindungen bilden, zu sprechen. Die Gerbsäuren — fährt er dann fort — entstehen durch Oxydation unter Mitwirkung des Protoplasmas aus den Kohlehydraten. Wo ein Hemmnis in der Wanderung der Verbindung der Kohlehydrate mit den Gerbsäuren eintritt, oder ein Verbrauch von Kohlehydraten stattfindet, erfolgt eine Zersetzung, wobei die Gerbsäure ausgeschieden und Stärke abgelagert oder Cellulose gebildet wird. Durch Reduktionsprozesse können die Gerbsäuren wieder in Kohlehydrate übergeführt werden und daher aus dem Stoffwechsel verschwinden.

Wie lassen sich nun diese Hypothesen in Uebereinstimmung bringen mit dem auffallenden Resultate der obigen Gerbstoff- und Zuckerbestimmung? Zunächst sind bei der Bildung der Gerbstoffglykoside zwei getrennt verlaufende Prozesse auseinanderzuhalten. Der erste besteht in der mittels Oxydation erfolgenden Bildung der Gerbsäure, der zweite in der Bildung des Glykosides. Solange nun vor der Reife, also in der Zeit September bis Oktober die Licht-

¹⁾ Sitzb. der naturf. Gesellsch. zu Halle. Nov. 1884.

²⁾ Mitteil. des Naturw. Ver. von Neu Vorpommern u. Rügen 1887 IX. Jahrg.

menge, sowie die Temperatur es gestatten wird eine gleichmäßige Oxydation der Kohlehydrate und Bildung der Glykosegenide stattfinden. Anders jedoch bei niederer Temperatur und größerem Lichtmangel. Es wird bei geringerer Atmungs- resp. Oxydationsthätigkeit die Menge der gebildeten Gerbsäure nicht im Stande sein, alles Kohlehydrat abzuleiten, es wird sich dasselbe anhäufen, so daß es sich zur Zeit der Reife in einer im Vergleich zur Gerbsäure in keinem Verhältnis stehenden Menge vorfindet.

Ein anderer annehmbarer Fall wäre auch der, daß zwar Zucker infolge der Bildung des Gerbstoffglykosides und dessen Zersetzung von jeher im Ueberschufs vorhanden war, daß dieser Ueberschufs jedoch der Fliege als Nahrung diene, während er nach dem Ausfliegen derselben bezw. ihrem Tode zur Zeit der Reife einfach abgelagert wird.

Sehr wohl läßt sich der Prozeß auch vereinbaren mit den von Brunner und Chuard¹⁾ gegebenen Aufklärungen über das Nachreifen der Früchte. Die grün gepflückten Früchte enthalten noch unzersetztes Glykosid; beim Lagern derselben spaltet sich mit der Zeit das Glykosid durch Fermentwirkung, Enzyme, in Säure und Zucker der süße Geschmack tritt dann erst deutlich hervor.

Nachdem ich mich somit in hinreichender Weise über die normalen Gallenbestandteile orientiert hatte, erschien es interessant, eine weitere systematische Untersuchung der Galläpfel in der für Pflanzenstoffe üblichen Weise vorzunehmen. Ich befolgte hierbei den von Dragendorf²⁾ empfohlenen Gang, nur daß ich an Stelle der achttägigen Maceration die Extraktion auf heißem Wege vornahm. Dazu bediente ich mich eines nach dem Tscherniak'schen Muster konstruierten Apparates, um auch mit größeren Mengen konstant ausziehen zu können.

Die nach einander in Anwendung gebrachten Lösungsmittel waren: Petroläther, Aether, Alkohol und Wasser.

Die nach dem Abdestillieren des Aethers und Petroläthers bleibenden Rückstände wurden vereinigt, wobei eine gelbe, amorphe Masse resultierte. Zur Reinigung wurde diese Masse in heißem Alkohol gelöst, mit Tierkohle so lange erhitzt, bis Entfärbung ein-

¹⁾ B. B. 19, Pag. 619.

²⁾ Dragendorf, Anleitung zur Untersuchung von Pflanzenstoffen.

getreten war und das Filtrat der freiwilligen Verdunstung überlassen. Auf diese Weise wurde ein weißer Körper erhalten, der über Schwefelsäure getrocknet, ein weißes Pulver gab.

Der Verdampfungsrückstand des alkoholischen Auszuges wurde zunächst mit heißem Wasser aufgenommen und die filtrierte wässrige Lösung mit neutralem Bleiacetat gefällt. In der nach dem Zersetzen dieser so gewonnenen Bleiniederschläge resultierenden Lösung konnte lediglich nachgewiesen werden: **T a n n i n**, durch Blaufärbung mit Eisenchlorid, sowie die Kaliumdichromatreaktion und Gallussäure durch die Sydney-Joung'sche Reaktion — Versetzen mit Cyankalium, wobei Purpurfärbung auftritt, die nach einiger Zeit wieder verschwindet, beim Schütteln jedoch wieder hervortritt — sowie durch die Rottfärbung beim Versetzen mit Natriumsulfat und Jod.

Das Filtrat der Bleifällung wurde durch Schwefelwasserstoff entbleit und eingedampft. Es hinterließ ein brauner, nach Melasse riechender, sirupöser Rückstand, der zum größten Teil aus einer Fehling'sche Lösung reduzierenden Zuckerart bestand.

Im wässrigen Auszuge konnte außer Spuren der vorerwähnten Körper, sowie den Pektinsubstanzen keine charakteristische Verbindung nachgewiesen werden.

Das Vorkommen sonstiger Pflanzenstoffe in den Galläpfeln beschränkt sich somit auf die Gegenwart des im ätherischen Auszuge enthaltenen weißen Körpers.

Nach Braconnot ¹⁾ soll in den Galläpfeln Ellagsäure vorkommen, doch wurde stets bezweifelt, daß sie fertiggebildet sich vorfinde. Obige Analyse bestätigt, daß dies **t h a t s ä c h l i c h** nicht der Fall ist, sie scheint sich also erst bei Gegenwart von Wasser durch einen Gährungs- oder Spaltungsprozefs zu bilden, was wohl in besonders feuchten Sommern eintreten mag. — Dagegen wurde eine wässrige Extraktlösung schimmeln lassen und konnte nach einigen Wochen eine ansehnliche Menge Ellagsäure isoliert und durch die Griefsmayer'sche Reaktion — blutrote Färbung auf Zusatz von salpetrige Säure haltiger Salpetersäure identifiziert werden.

Hier seien auch die Resultate einiger kolorimetrischer Versuche angeführt, die im Anschluß an die bereits oben ²⁾ erwähnte, bei

¹⁾ Husemann und Hilger, Pflanzenstoffe, II. Bd., 461.

²⁾ Cfr. Pag. 52.

Zusatz von Natriumcarbonat zu den mit Eisenchlorid versetzten Schnitten auftretende Violettfärbung unternommen wurden.

In all den mir zur Verfügung stehenden Lehr- und Nachschlagebüchern der Chemie werden als allgemeine Reaktionen für Gallussäure folgende angegeben: ¹⁾

1. Mit Ferrichlorid giebt Gallussäurelösung eine blaue Flüssigkeit, die mehr violett ausfällt, wenn man eine Spur Natriumacetat zusetzt.

2. Werden Substanzen von alkalischer Reaktion mit Gallussäure zusammengebracht, so entstehen meist Färbungen. 2 ccm der gesättigten Lösung geben mit 3 ccm Kalkwasser blasse Grünfärbung.

1. Mit Ferrichlorid giebt Gerbsäure die bei Gallussäure angegebenen Reaktionen. Kalkwasser erzeugt bläulich grauen Niederschlag. Es wird nirgends bei der Reaktion mit Ferrichlorid einer auf Zusatz von Natriumbicarbonat eintretenden Färbung von Blau in Violett Erwähnung gethan. Ich sah mich daher veranlaßt über das Verhalten einiger, hier in Betracht kommenden Substanzen, im Vergleich mit Gallussäure und Tannin, gegen Ferrichlorid und Natriumbicarbonat Versuche anzustellen, und hierbei ergab sich, dafs in bestimmten Verdünnungen, sowohl bei Brenzkatechin und Protocatechusäure als auch Tannin und Gallussäure ein Uebergang bei den ersten, wie bekannt von Grün nach Violett, bei den letzteren von Blau nach Violett stattfindet und als Endresultat bei allen vieren ein gleichmäßiger Uebergang in Kirschroth zu verzeichnen ist.

Zur Prüfung wurden folgende Substanzen herangezogen und zwar in 1 prozentiger Lösung:

1. Protocatechusäure.
2. Pyrocatechin.
3. Gallussäure.
4. Tannin.

Als Reagentien dienten $\frac{1}{2}$, 1, 2 und 4 Proz. Ferrichloridlösung und $\frac{1}{2}$, 1, 2, 4 und 8 Proz. Natriumbicarbonatlösung. Die in der nachstehenden Tabelle referierten Versuche wurden derart ausgeführt, dafs zur Erzeugung der Reaktion in allen Fällen ein Tropfen der

¹⁾ Flückiger, Reaktionen, 1892, Berlin.

betr. Ferrichloridlösung und hierauf tropfenweise, bis zur vollständigen Färbung 1/2 Proz. Natriumbicarbonatlösung in Anwendung gebracht wurde.

		1 1/2 Proz. Ferrichlorid	Farbenveränderung durch NaHCO_3	1 Proz. Ferrichlorid	Veränderung durch NaHCO_3	2 Proz. Ferrichlorid	Veränderung durch NaHCO_3	4 Proz. Ferrichlorid	Veränderung durch NaHCO_3
Proto-catechinsäure	Hellblaugrün	Blaulich	Blaugrün	Blau mit Spur-Violett	Blaugrün	Stärker Violett-Blau	Russisch-Grün	Blau	
Pyrocatechin	Hellgrasgrün	Blau-Violett	Grasgrün	Violett	Grasgrün	Violett mit Spur-Rot	Dunkelgrasgrün	Rot-violett	
Gallussäure	Schwachgrünblau	Unverändert	Schwachgrünblau	Unverändert	Blau	Violett-blau	Blau mit Spur Violett	Violett	
Tannin	Dunkelgrünblau	Rotgrün	Dunkel-Violettgrün	Violett	Blau	Blau mit Spur-Violett	Blau mit Spur-Violett	Violett-rot	

Bei Zusatz von mehr Natriumbicarbonat und Ferrichlorid findet Uebergang in Kirschrot statt. Um eine einheitliche Uebersicht zu erlangen, wurden die verschiedenen Nuancen nach der „Raddeschen Internationalen Farbenskala“ geprüft: das Resultat dieser Prüfung ist die folgende Tabelle.

1 Proz. Protocatechusäure	1 Proz. Pyrocatechin	1 Proz. Gallussäure	1 Proz. Tannin
16 o	a) 1 Tropfen $\frac{1}{2}$ Proz. Ferrichloridlösung 13 r	39 c	39 a
16 g	b) 1 Tropfen 1 Proz. Ferrichloridlösung 14 h	39 b	40 b
16 f	c) 1 Tropfen 2 Proz. Ferrichloridlösung 13 k	19 d	21 c
16 f	d) 1 Tropfen 4 Proz. Ferrichloridlösung 13 k	21 l	21 c
	α) 1 Tropfen $\frac{1}{2}$ Proz. Natriumbicarbonatlösung		
a) Bleibt	22 f	Bleibt	41 h
b) "	22 f	"	23 b
c) u. d) "	Unverändert	"	Unverändert
	β) 1 Tropfen 1 Proz. Natriumbicarbonatlösung		
a) Unverändert	22 h	Unverändert	24 c
b) "	19 b	"	23 c
c) "	16 d	21 d	Unverändert
d) "	16 d	21 d	"
	γ) 1 Tropfen 2 Proz. Natriumbicarbonatlösung		
a) Unverändert	22 c	Unverändert	23 k
b) 16 k	21 f	"	23 f
c) 17 e	21 e	21 d	23 c
d) 17 e	21 e	21 e	22 f
	δ) 1 Tropfen 4 Proz. Natriumbicarbonatlösung		
a) Unverändert	23 d	Unverändert	23 o
b) 17 f	22 f	"	23 f
c) 17 f	23 e	22 d	23 f
d) 17 e	21 e	22 c	23 f
	ε) 2 Tropfen 8 Proz. Natriumbicarbonatlösung		
a) 18 k	24 k	Unverändert	25 o
b) 19 d	24 k	21 c	25 g
c) 19 g	24 e	22 d	27 h
d) 19 f	23 c	22 d	24 c

Bei Zusatz von mehr NaHCO_3 -Lösung findet bei b, c, d Uebergang nach 26 h statt.

Ich habe auch die Einwirkung von Kalkwasser auf die verschiedenen Lösungen durchprobiert und wird

1. 1 Proz. Protocatechusäurelösung nicht verändert

2. 1 Proz. Pyrocatechinlösung wird grasgrün; die Färbung verschwindet mit der Zeit und tritt beim Umschütteln wieder stärker hervor.

3. 1 Proz. Gallussäurelösung erscheint im auffallenden Lichte blau, im durchscheinenden grünblau gefärbt. Auf Zusatz von mehr Kalkwasser entsteht ein blauer Niederschlag. Beim Verdünnen geht

auf Zusatz einiger Tropfen Wasserstoffsuperoxyd die blaue Färbung in Russischgrün über.

4. Ebenso wird 1 Proz. Tanninlösung im auffallenden Licht blau, im durchscheinenden grünblau gefärbt, durch Zusatz von mehr Kalkwasser entsteht ein blaugrauer Niederschlag.

Im weiteren Verlauf der Untersuchung des im alkoholischen Auszuge gewonnenen, braunen Sirups, wurde zunächst eine möglichste Reinigung des Körpers nach folgenden Methoden angestrebt.

Die Substanz wurde zunächst in Alkohol gelöst und mit Tierkohle wiederholt behandelt. Beim Eindampfen des Filtrates wurde jedoch wiederum ein noch braun gefärbter Sirup erhalten.

Eine konzentrierte Lösung von Natriumsulfat wurde, mit dem Sirup gemischt, der Krystallisation überlassen, jedoch ohne Erfolg, da die Krystalle stets etwas der braungefärbten sirupösen Masse einschlossen. Nach Stromeyer¹⁾ wurden dargestellt:

a) ein Baryumsaccharat. 50 g des Sirups und 450 g Wasser wurden mit einer Lösung von 20 g Barythydrat in 100 g Wasser aufgekocht. Beim Erkalten schied sich das Saccharat ab.

b) ein Calciumsaccharat: Der Mischung von 50 g des Sirups und 450 g Wasser wurden unter fortwährendem Umrühren 5 g frisch geglühtes CaO zugegeben, das Gelöste vom Ungelösten abfiltriert und die Lösung mit Alkohol zur Abscheidung des Saccharates versetzt.

In beiden Fällen resultierten bei der Zersetzung der Saccharate gelbgefärbte Massen, die nicht rein zu bekommen waren.

Es wurde dieser braune Sirup daher der Ruhe überlassen. Nach Ablauf von vier Monaten begann der Zucker in Krystallen sich abzuschneiden und nach 7 Monaten konnte ich durch Absaugen eine genügende Menge davon isolieren um die folgenden, die Glykosen charakterisierenden, Versuche durchzuführen.

1. Mit krystallisierter Galle versetzt und über konzentrierte Schwefelsäure geschichtet entstand die nach H. Brunner²⁾ auch für die Glykoside charakteristische Pettenkofer'sche Zonenbildung,

1) Stromeyer, Ueber einige Saccharate, Archiv f. Ph. 87 P. 229.

2) Fresenius, Zeitschrift für anal. Chemie XII. 346.

2. Die Lösung mit Kalilauge erhitzt, tritt Braunfärbung ein (Moore-Heller'sche Reaktion).

3. Beim Erwärmen mit alkalischer Wismutlösung entstand ein schwarzer Niederschlag (Böttger-Nylandersche Reaktion).

4. Mit Pikrinsäure in alkalischer Lösung entstand Rotfärbung (Johnson-Thierry'sche Reaktion).

5. α -Naphthol in 20 Proz. Lösung in Verbindung mit konzentrierter Schwefelsäure erzeugte eine dunkelviolette Zone; auf Zusatz von Wasser entstand ein blauer Niederschlag (Reaktion von Molisch).

6. Thymol unter denselben Bedingungen bewirkte eine karminrote Zone (R. v. Molisch).

7. Nach der von E. Fischer gegebenen Vorschrift wurde ein aus verdünntem Alkohol in gelben Nadeln krystallisierendes Glykosazon erhalten, dessen Schmelzpunkt bei 204° lag.

Eine Probe des Zuckers wurde mit Hefe versetzt und erwies sich durch Trübung des vorgelegten Barytwassers als direkt gährungsfähig.

Die wässrige Lösung im Polarisationsapparat geprüft, erwies sich als rechtsdrehend.

Hiernach war also das aufgefundene Kohlehydrat in befriedigender Weise als Dextrose charakterisiert, während man früher den in den Galläpfeln gefundenen Zucker für nicht krystallisationsfähig hielt.

Gallo-Cerin.

Der aus den vereinigten Petroläther und Aetherauszügen gewonnene Körper stellt zerrieben ein Pulver von körniger, harzartig anzufühlender Beschaffenheit dar.

Er ist löslich in heißem Alkohol, Aether, Aceton, Benzol, Chloroform und Eisessig, doch scheidet er sich aus diesen Lösungsmitteln beim Erkalten zum größten Teil wieder aus. Schön krystallisiert erhält man ihn beim Verdunstenlassen der alkoholischen Lösung in Form von federartigen, zu Büscheln vereinigten Krystallen.

Er beginnt bei 172° zusammenzusintern und schmilzt bei 173° (unkorrigiert). Bei 176° färbt er sich unter Zersetzung gelb.

Mit konzentrierter Schwefelsäure färbt er sich schön kirschrot.

I. Mit Natrium geglüht, konnte darin Stickstoff nicht nachgewiesen werden.

II. Bei der Elementaranalyse lieferte der über H_2SO_4 getrocknete Körper folgende Werte:

- I. 0,2571 g Substanz gaben 0,7318 g CO_2 und 0,2623 g H_2O .
 II. 0,2155 g Substanz gaben 0,6117 g CO_2 und 0,2173 g H_2O .
 III. 0,2155 g Substanz gaben 0,6139 g CO_2 und 0,2112 g H_2O .
 IV. 0,2123 g Substanz gaben 0,6036 g CO_2 und 0,2096 g H_2O .

Daraus ergibt sich folgende prozentische Zusammensetzung:

	C	H	O
I.	77,59	11,33	11,08
II.	77,40	11,20	11,40
III.	77,63	10,89	11,48
IV.	77,54	10,97	11,49

Als Mittel berechnet sich:

$$\begin{aligned} C &= 77,54 \text{ Proz.} \\ H &= 11,13 \text{ „} \\ O &= 11,33 \text{ „} \end{aligned}$$

welcher Prozentgehalt einer Formel $C_{19}H_{34}O_2$, demnach ein Kohlenstoffatom mehr als die Oelsäure, entspricht, oder auch $C_{20}H_{36}O_2$, welche Formel insofern Wahrscheinlichkeit hat, als die Fette bekanntlich meistens paare Kohlenstoff-Atomzahlen haben.

Berechnet für $C_{19}H_{34}O_2$	Gefunden:
C = 77,55 Proz.	77,54 Proz.
H = 11,56 „	11,13 „
O = 10,89 „	11,33 „

Berechnet für $C_{20}H_{36}O_2$
C = 77,91 Proz.
H = 11,60 „
O = 10,49 „

Um das Molekulargewicht des Körpers zu bestimmen, benutzte ich die Raoult'sche, von Beckmann *) verbesserte Methode, welche auf der Erhöhung des Siedepunktes verschiedener Flüssigkeiten, durch Hinzufügen kleiner abgewogener Mengen der Substanz basiert. Die Gefriermethode konnte nicht benutzt werden, da die Substanz in Eisessig gelöst, sich beim Erkalten, auch in kleinen Quantitäten stets wieder ausschied. Daher benutzte ich die Siedepunktsbestimmung mit Eisessig. Es gelang mir jedoch nicht nach Eintragen der Substanz eine konstante Temperatur zu bekommen, während die

*) Beckmann über die Methode der M.-G.-Best. durch Gefrierpunkt-erniedrigung. Zeitschr. f. phys. Ch. II. 9/10.

Beckmann, Studien über die Praxis der Best. des Mol.-G. aus Dampfdruckerniedrigungen. Zeitschr. f. ph. Ch. IV. V. 1889.

Kontrolle mit andern Körpern, schon nach 3 Minuten konstante Temperaturen lieferte. Das Maximum der Siedepunktserhöhung zeigt folgendes Resultat:

Eisessig	Substanz	Erhöhung
34,18 g	0,1904	0,18 ⁰

Daraus ergäbe sich ein Molekulargewicht von 78,28.

Um zu versuchen, ob andere Lösungsmittel bessere Resultate lieferten, führte ich zunächst eine Bestimmung mit Aceton, sodann eine solche mit Benzol aus. Erstere lieferte folgende Werte:

Aceton	Substanz	Erhöhung
I. 28,09 g	0,2010 g	0,110 ⁰
II. 28,09 g	0,1892 g	0,100 ⁰

Aus der ersten resultiert ein Mol.-Gew. 103,08.

Aus der zweiten resultiert ein Mol.-Gew. 112,47.

Mit Benzol:

Benzol	Substanz	Erhöhung
33,26 g	0,1468 g	0,140 ⁰

woraus sich ein M.-G. von 84,15 ergibt.

Da wohl ausgeschlossen ist, daß ein Körper von obiger procentischer Zusammensetzung ein so niedriges Molekulargewicht habe, so muß man annehmen, daß die obige Methode, so vorzügliche Resultate im allgemeinen sie auch liefert, bei manchen Substanzen eben doch im Stiche läßt, zumal die verschiedenen Lösungsmittel unter sich so abweichende Resultate ergeben haben. Da mir jedoch aufgefallen war, daß bei der Bestimmung mit Benzol, die Quecksilbersäule bei einer wenig über dem Ausgangspunkt liegenden Temperatur längere Zeit stehen geblieben und dann regelmäßig weiter gestiegen war, so versuchte ich noch eine Bestimmung mit Benzol und beobachtete, daß das Thermometer bei der unten angegebenen Erhöhung während 4 Minuten konstant blieb, um dann wieder weiterzusteigen. Eigentümlicherweise nähern sich, nimmt man diese Temperatur als konstante an, die Werte außerordentlich dem für die obige Formel berechneten Molekulargewicht, doch kann es natürlich nicht angehen, aus diesen Werten das Molekulargewicht des Körpers festzusetzen.

Benzol	Substanz	Erhöhung
31,07	0,1986	0,060
Berechnet für $C_{19}H_{34}O_2$		Gefunden:
294		284,43

Um die Natur der Substanz zu studieren, wurden folgende Reaktionen ausgeführt:

I. Einwirkung von Brom.

Zur Darstellung des Bromderivates wurden 3 g der Substanz in absolutem Alkohol gelöst, mit Brom bis zur bleibenden Rotfärbung versetzt und auf dem Wasserbade am Rückflusskühler während 6 Stunden erhitzt; die klare Flüssigkeit wurde in Wasser gegossen, wobei sich das Bromderivat als gelbe, auf dem Wasser schwimmende Masse auschied. Durch mehrmaliges Aufnehmen mit Alkohol und Eingießen in Wasser gereinigt, wurde die alkoholische Lösung der freiwilligen Verdunstung überlassen, wobei das Bromderivat in Form einer amorphen Masse zurückblieb, die sich harzig anfühlte. Bei 80° getrocknet, färbte sich die Substanz dunkelbraun, und sprang schliesslich in glänzenden Blättchen vom Glas ab.

Die nach Carius ausgeführte Brombestimmung lieferte folgende Werte:

I.	0,2060 g Substanz gaben	0,1192 g Ag ₂ Br.
II.	0,2542 g " "	0,1484 g Ag Br.
Aus I.	ergibt sich ein Bromgehalt von 24,71 Proz.	
" II.	" " " " " "	" 24,98 "

Im Sauerstoffstrom mit vorgelegter Silberspirale verbrannt erhielt ich aus

0,2248 g Substanz 0,496 g CO₂ und 0,1570 g H₂O,
woraus sich berechnen:

Br 24,82 Proz.

C = 60,18 Proz. H = 7,74 Proz.

Da sich diese Werte nur schwer mit der Formel C₁₉H₃₃BrO₂ oder C₂₀H₃₅BrO₂ in Uebereinstimmung bringen lassen, versuchte ich die Bromierung unter Vermeidung jeglicher Erwärmung, indem ich die Substanz in Chloroform löste, Brom bis zur Sättigung zuzugte und die Lösung der freiwilligen Verdunstung überliess. Das überschüssige Brom wurde durch eine stark verdünnte Natriumcarbonatlösung entfernt, das Reaktionsprodukt mit Aether aufgenommen und schliesslich über Schwefelsäure bis zur Gewichtskonstanz getrocknet. Ich erhielt dabei zwar einen fast farblosen Körper, der jedoch, nach Carius analysiert, denselben Bromgehalt wie das erst erhaltene Produkt aufwies.

0,3828 g Substanz gaben 0,2242 g Ag Br = 24,92 Proz. Br.

II. Acetylierungs- und Benzoylierungsversuche.

Zur Darstellung des Acetylderivates wurde der Körper mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat während 6 Stunden am Rückflusskühler erhitzt und die so erhaltene Lösung in Wasser gegossen, wobei sich ein weißer Körper ausschied, der, getrocknet, den Schmelzpunkt der Ausgangssubstanz 174° zeigte.

Ich wechselte daher die Methode und benutzte Chloracetyl, indem ich die Substanz damit während 3 Stunden am Rückflusskühler erhitzte. Das in Wasser sich ausscheidende Reaktionsprodukt wurde mit Alkohol gelöst und krystallisierte dasselbe daraus in Form dendritisch verzweigter Krystalle, die getrocknet, sich jedoch als unveränderte Substanz erwiesen.

Auch durch mehrstündiges Erhitzen der Substanz mit Chloracetyl im geschlossenen Rohre bei 100° konnte ich zu keinem Acetylderivat gelangen.

Da gewisse Substanzen häufig kein Acetylderivat, wohl aber ein Benzoylderivat geben, versuchte ich dasselbe darzustellen, indem ich die Substanz mit gleichen Teilen Benzoesäureanhydrid mengte und im Schwefelsäurebade während 6 Stunden auf 175° erwärmte, wobei sich eine dunkelbraune, homogene Masse bildete. In Wasser gegossen, setzte sich das Reaktionsprodukt in Form von rotbraunen Tropfen auf dem Boden des Gefäßes ab, die beim Erkalten eine feste, amorphe Masse bildeten. Zur weiteren Reinigung in Alkohol aufgenommen, blieb ein Teil ungelöst. Beim Eingießen der alkoholischen Lösung in Wasser schied sich ein weißer Körper aus, der, über Schwefelsäure getrocknet, den Schmelzpunkt 174° zeigte.

III. Einwirkung von Alkalien.

Um zu sehen, ob der Körper durch Alkalien verändert wird, versetzte ich seine alkoholische Lösung mit Ammoniak und verdampfte das überschüssige Ammoniak. Beim Erkalten schied sich ein Teil der Substanz aus, doch verursachte Silberlösung im Filtrate eine schwache Fällung. Es war also eine partielle Einwirkung erfolgt.

Sodann versuchte ich die Einwirkung von schmelzendem Kalihydrat.

Es wurde 1 g der Substanz im Nickeltiegel geschmolzen mit 5 g Kalihydrat und während 10 Minuten im Schmelzen erhalten.

Es trat dabei eine sofortige Bräunung der Substanz unter Entwicklung von stark riechenden Kohlenwasserstoffen ein.

Beim Eingießen in Wasser zeigte sich eine nur minimale Trübung, während jedoch auf Zusatz von Salzsäure eine reichliche, flockige Ausscheidung eines braunen Körpers eintrat. Demnach hatte also eine Einwirkung stattgefunden, die auftretenden Dämpfe ließen jedoch schliessen, daß das eine Zersetzungsprodukt sich verflüchtigt hatte.

Um dies zu vermeiden resp. die Einwirkung des Kalihydrats milder zu gestalten, wurden 3 g der Substanz mit einer 50prozentigen alkoholischen Kalilauge am Rückflusskühler zum Sieden erhitzt und darin während 6 Stunden erhalten.

Beim Eingießen in Wasser trat jetzt eine starke Ausscheidung eines schwach gelblich gefärbten Körpers auf, während das Filtrat auf Zusatz von Salzsäure einen ebenfalls noch schwach gelblichen Körper fallen liefs. Beide Substanzen wurden durch mehrmaliges Auflösen in Alkohol und Eingießen in Wasser gereinigt und bis zur Gewichtskonstanz über Schwefelsäure getrocknet.

Der erstere repräsentierte ein weißes Pulver von saurer Reaktion.

Der Körper ist löslich in Alkohol, Aether und Chloroform. Er beginnt bei 165° sich gelb zu färben, sintert bei 200° zusammen und schmilzt glatt bei 220° .

Im Sauerstoffstrom im offenen Rohre verbraunt, lieferte die Substanz folgende Werte:

I. 0,2300 g Substanz gaben 0,6440 g CO_2 und 0,2110 g H_2O .

II. 0,2120 g „ „ 0,5912 g CO_2 und 0,1884 g H_2O .

In Prozenten ausgedrückt:

I. C 76,08 H 10,19

II. C 76,06 H 9,88

Diese Werte würden einer Formel $\text{C}_{15}\text{H}_{24}\text{O}_2$ entsprechen.

Berechnet für $\text{C}_{15}\text{H}_{24}\text{O}_2$: Gefunden:

C 76,27 Proz. C 76,07 Proz.

H 10,17 „ H 10,03 „

Der durch Salzsäure ausgefällte Körper wurde nochmals in Kalilauge aufgenommen, mit viel Wasser gemischt und durch Salzsäure ausgefällt. Abfiltriert und ausgewaschen, bis das Filtrat nicht mehr sauer reagierte, wurde der Körper über Schwefelsäure getrocknet,

nochmals in Aether gelöst, filtriert und die Lösung der freiwilligen Verdunstung überlassen.

Es hinterblieb so ein schwach gelblich gefärbter, harzig sich anführender Körper. Derselbe ist löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser.

Er schmilzt bei 162° , nachdem er bei 140° begonnen sich braun zu färben.

Der Körper reagiert sauer. Im Sauerstoffstrom verbrannt liefert er folgende Werte:

I. 0,2110 g Substanz gaben 0,5673 g CO_2 und 0,1858 g H_2O ,

II. 0,1707 g „ „ 0,4606 g CO_2 und 0,1542 g H_2O ,

oder in Prozenten:

I. C	73,31	H	9,68 Proz.
II. C	73,59	H	10,04 „

Als Mittel ergibt sich daraus

C	73,45
H	9,86.

Zur Darstellung des Silbersalzes wurden 0,5 g der Substanz in Alkohol gelöst und die Lösung mit Ammoniak versetzt. Nach Verjagung des überschüssigen Ammoniaks wurde die neutrale Lösung mit Wasser verdünnt und mit salpetersaurem Silber versetzt. Es entstand ein rein weißer, flockiger Niederschlag, der rasch auf dem Filter ausgewaschen und über Schwefelsäure bis zur Gewichtskonstanz getrocknet wurde.

Die Bestimmung des Silbergehaltes gab folgende Resultate:

I. 0,1002 g des Salzes gaben 0,0098 g Ag = 9,78 Proz.

II. 0,0032 g „ „ „ 0,0031 g „ = 9,68 „

IV. Aethyläther.

Zur Gewinnung dieses Aethers löste ich 1 g der Substanz in Aethylalkohol und kochte diese Flüssigkeit während einer Stunde mit alkoholischer Kalilauge (15 Proz.) und einem Ueberschufs von Aethyljodid. Das Filtrat wurde in Wasser gegossen, wobei jedoch nur eine geringe Trübung eintrat. Sobald man jedoch nur eine Spur Salzsäure zusetzte schieden sich sofort gelbe Flocken ab, die ausgewaschen und in Alkohol gelöst wurden. Diese Lösung wurde in salzsäurehaltiges Wasser gegossen. Der Niederschlag wurde über Schwefelsäure bis zur Gewichtskonstanz getrocknet. Der Schmelzpunkt dieses Körpers liegt zwischen 276 — 280° indem er bei 276° beginnt harzartig zusammenzusintern.

Die Elementaranalyse gab folgendes Resultat:

0,1552 g Substanz gaben 0,4354 g CO_2 und 0,1340 H_2O
entsprechend einem Prozentgehalt von 76,49 Proz. C und 9,59 Proz. H.

Da ein Aethyläther der oben aufgestellten Formel andere Werte verlangt, so glaubte ich noch einen Versuch mit der Darstellung des Aethers machen zu müssen, erhielt dabei aber keine besseren Resultate. 2 g der Substanz wurden in absolutem Alkohol gelöst und in diese Lösung Chlorwasserstoff bis zur Sättigung eingeleitet. Beim Eingießen dieser Lösung in Wasser schied sich die Substanz rein weiß aus. Ausgewaschen und bei 100° getrocknet, schmolz die Substanz glatt bei 274° .

Die Elementaranalyse ergab folgendes Resultat:

0,1794 g Substanz gaben 0,4992 g CO_2 und 0,1532 H_2O
entsprechend einem Prozentgehalt von C = 76,78 Proz. H = 9,49 Proz.

V. Verhalten gegen Phosphorpentachlorid.

Beim Erwärmen der Substanz mit Phosphorpentachlorid und Eingießen in Wasser wurde eine braune, schmierige Masse erhalten, die durch Auflösen in Alkohol und Eingießen in Wasser nicht rein zu bekommen war. Ich versuchte dann das Erwärmen zu vermeiden, es gelang mir aber trotzdem nicht, ein farbloses Reaktionsprodukt zu erzielen. Der Schmelzpunkt des Körpers liegt über 250° .

VI. Verhalten gegen Hydroxylamin.

1 g der Substanz wurden in 30 g Alkohol gelöst und mit salzsaurem Hydroxylamin einige Stunden am Rückflusskühler erhitzt. Nach dem Erkalten wurde die Lösung in Wasser gegossen, der ausfallende, weißliche, flockige Körper gut ausgewaschen und über Schwefelsäure getrocknet.

Um zu untersuchen, ob ein Oxim gebildet worden sei, glühte ich eine Probe der Substanz mit metallischem Kali, konnte in der Schmelze jedoch keinen Stickstoff nachweisen. Auch beim Glühen der Substanz mit Natronkalk gelang es mir ebensowenig Stickstoff nachzuweisen, ein Oxim war also nicht gebildet worden. Der Schmelzpunkt der Substanz lag jedoch bedeutend höher als der der Grundsubstanz (bei 274°).

VII. Verhalten gegen Salpetersäure.

In konzentrierte Salpetersäure eingetragen, löste sich die Substanz beim Erwärmen auf unter Entwicklung von Untersalpeter-

säure. Beim Eingießen der gelben Lösung in Wasser schieden sich Flocken ab, die, ausgewaschen bis das abfließende Wasser keine Reaktion mit Diphenylamin mehr gab, und getrocknet, ein schwach gelblich gefärbtes Pulver vorstellten. Löslich in Alkohol, Aether und Chloroform. Nach der gewöhnlichen Methode mit metallischem Kali geglüht, konnte kein Stickstoff darin nachgewiesen werden. Der Körper gab weder Pikrinsäure, noch Oxalsäurereaktion.

VIII. Verhalten gegen Zinkstaub.

Mit Zinkstaub im Glühröhrchen erhitzt, entweichen leicht entzündliche, mit leuchtender Flamme brennbare Kohlenwasserstoffe, während sich an den oberen Theilen des Glases ein gelbes Oel ansetzte, das beim Erkalten erstarrte.

IX. Verhalten gegen Jodwasserstoff.

In der Hoffnung durch Ueberführung des Körpers in seinen Kohlenwasserstoff etwa Aufklärung über seine Konstitution zu erhalten, erhitzte ich 2 g desselben mit 8 g HJ u. amorphem Phosphor im geschlossenen Rohre während 4 Stunden auf 250°. Beim Oeffnen der Capillare fand eine solche Detonation statt, daß das Rohr zerplittert wurde und das Reaktionsprodukt verloren ging.

Nach diesen Resultaten zeigt sich der Körper als höchst indifferent gegen chemische Agentien.

Ein Körper von ähnlichen Eigenschaften findet sich unter dem Namen Cerin¹⁾ beschrieben. Seine Eigenschaften sind nach John, der ihn aus dem Bienenwachs isolierte, folgende: Weiß, hart wie Wachs, P. S. 0,969; löslich in 16 Theilen kochenden Alkohols, woraus er sich beim Erkalten wieder ausscheidet. Der Schmelzpunkt wird nach Brudet und Boissenot bei 62° angegeben. Durch Kali wird es teilweise verseift.

Chevreul²⁾ hat diesen Körper aus der Korkrinde von *Quercus suber* durch Behandeln derselben mit heißem Alkohol erhalten.

Wittstein³⁾ hat denselben später aus der korkartigen Wurzelrinde von *Aristolochia antidysenterica* Mart. isoliert. Nach demselben Autor giebt das Cerin beim Behandeln mit HNO₃ neben andern Produkten Oxalsäure. Seine Zusammensetzung ist nach Doepping C₂₅H₃₀O₃ entsprechend einem Prozentgehalt von C 75,00 H = 10,50 O = 14,50. Bei

¹⁾ Vollst. allgm. chem. Handwörterb. v. Dr. Wittstein, München 1847.

²⁾ Annal. d. Chemie Nov. 1815.

³⁾ Repert. f. d. Ph. I, VII. 152.

Fehling¹⁾ finden sich ferner folgende Eigenschaften: Das Korkwachs wird in kochendem Wasser weich und backt zusammen, es wird von Kalilauge nicht verseift und giebt bei der trocknen Destillation eine große Menge beim Erkalten erstarrenden Fettes und hinterläßt Kohle.

Die Aehnlichkeit zwischen diesem Cerin und dem von mir aus den Galläpfeln abgetrennten Körper ist so augenfällig, daß Herr Professor Brunner und ich denselben als Gallocerin bezeichnen wollen. Auch der Ursprung der Substanz rechtfertigt den Namen, da Chevreul sein Cerin aus der Rinde der Korkeiche erhielt und dürfte das Gallocerin aus der Rinde der Eiche in die Galläpfel wandern.

II. *Scrophularia nodosa*.

Von der Gattung *Scrophularia* sind über 100 Arten teils Kräuter oder Stauden in Europa sowie in den außertropischen Gegenden Asiens, Afrikas und Amerikas verbreitet. Da die Blätter und Wurzeln der *Scrophularia nodosa* L. (auch wohl der *Scrophul. Ehrhart* i. *Stev.*) früher medizinisch verwendet wurden, so schien es interessant eine Untersuchung dieser Pflanze in chemischer Hinsicht zu unternehmen, um so mehr als dieses Thema nur einmal bis jetzt behandelt worden ist; Walz hatte die Pflanze einer Untersuchung unterworfen im Jahre 1853, jedoch in einer Art und Weise, die mit den Fortschritten, die die Chemie in diesen 40 Jahren gemacht, durchaus nicht mehr in Einklang zu bringen ist. Ich werde unten auf die Resultate dieser Untersuchung zu sprechen kommen.

Vorher mögen hier einige Daten über die Geschichte der *Scrophularia*, soweit mir die diesbezügliche Litteratur zu Gebote stand, Platz finden.

Dem Werke: Dorvault²⁾ entnehme ich folgendes:

Scrofulaire, *Scrophular. aquat. et nodosa*, Braunwurz, Kreuznessel, Herbe aux écruelles; herbe du Siège; Bétonie d'eau. Ces plantes étaient employées jadis contre les affections scrofuleuses; elles ont été la base de plusieurs onguents. Leurs propriétés thérapeutiques furent mises en lumière par suite du manque de vulnéraires qui survint pendant le siège de la Rochelle sous Louis VIII.

Chez les Arabes de l'Algérie le décocté de Scrofulaire est usité en tisane dans les fièvres intermittentes. Dans ces derniers temps la Scrofulaire a été préconisée comme antidote du virus rabique.

¹⁾ Neues Handwörterbuch der Chemie II. Aufl.

²⁾ Dorvault: L'officine XII. édition 1889 Pag. 877.

Elle contient un principe amorphe (*Scrofuline*-Joron) analogue à la Digitaline et un autre principe cristallin en très minime proportion.

*Scrophularia*¹⁾ Kropfwurzel, Skrophelkraut. Die Pflanze erhielt ihren Namen nach der Form der Wurzel, in der man auch der Gestalt wegen ein Heilmittel gegen Halsgeschwülste gefunden zu haben glaubte. Man wandte sie sowohl innerlich in Abkochung und äußerlich gegen Kröpfe, Drüsen u. s. w. an.

Heute findet die *Scrophularia* nur noch in der Homöopathie Verwendung.

Für alle in der Litteratur erwähnten Mittheilungen bildet die Arbeit von Walz die Basis, über die ich jedoch nur ein Referat zur Hand hatte²⁾. Ich lasse dasselbe hier folgen:

Die frischblühende Pflanze von *Scrophularia nodosa* gab bei der Dampfdestillation erst ein neutrales, dann ein saures Destillat, in welchem letzterem Propionsäure neben wenig Essigsäure enthalten ist. Ein stearoptenartiger Körper und mehr Essigsäure fanden sich in dem stärker sauren Destillate von länger aufbewahrten Pflanzen. Walz bezeichnet den stearoptenartigen Körper mit *Scrophularosmin*. Nach der Destillation wurde das Kraut mit heißem Wasser ausgezogen und das stark sauer reagierende, bitter braune Infusum mit neutralem, essigsaurem Bleioxyd gefällt. Im grüngelben Niederschlage waren an Bleioxyd gebunden außer anorganischen Säuren Weinsäure, Citronensäure, Äpfelsäure eine eisengrünende Gerbsäure, Chlorophyllharz, und ein in Aether unlösliches, gelbrotes Harz. Das Filtrat gab mit basisch essigsaurem Bleioxyd einen gelben Niederschlag, worin außer den angeführten Säuren: Gummi, Stärkemehl und Pektin sich fanden. Nach dem Ausfällen des Bleioxydes mit Natriumcarbonat gab das Filtrat mit Gerbsäure einen starken, flockigen, weißen Niederschlag, der sich in Weingeist teilweise löste. Die weingeistige Lösung gab nach dem andauernden Digerieren mit geschlammtem Bleioxyd, welches die Gerbsäure entzog, eine gelbbraune Tinktur, die bei freiwilligem Verdunsten krystallinische Schuppen eines in Wasser löslichen, bitteren, als *Scrophularin* bezeichneten Körpers ausschied. Die frisch getrocknete Pflanze nebst Wurzel gab 7,5 Proz. Asche.

Bei ähnlicher Behandlung der *Scrophularia aquatica* fand Walz, daß die flüchtige Säure eine eigentümliche sei und in dem Gerbstoffniederschlage unterscheidet er neben *Scrophularin* eine in Aether lösliche, harzartige Verbindung als *Scrophularacrin*.

¹⁾ Handb. d. rein. u. angew. Chemie, Dr. Fehling, Braunschweig 1859, VII. B.

²⁾ J. B. über Fortschr. d. Ch. 1853, pag. 567.

Dem bereits oben erwähnten Werke Fehling's¹⁾ entnehme ich nachfolgenden Passus:

Die frisch getrocknete Pflanze, im Dampfapparat mit Wasser destilliert, gab ein saures Destillat, auf dem eine fettartige Haut schwamm, die, mit Aether behandelt, Scrophularosmin gab. Wird die mit Wasser ausgekochte Pflanze getrocknet, dann mit Alkohol ausgezogen und das Filtrat verdampft, so bleibt eine grün-braune, harzartige Masse zurück von bitterem Geschmack, die sich nur teilweise in Wasser löst: der darin unlösliche Teil löst sich zum Teil in Alkohol. Die alkoholische Lösung mit Bleizucker gefällt und dann mit H_2S behandelt, giebt nach dem Filtrieren und Abdampfen ein bräunliches Pulver, dem Wasser geringe Mengen Scrophularin entzogen. Aus dem Rückstande löste Aether ein Harz mit goldgelber Farbe, das beim Verdampfen der ätherischen Lösung theils in Form gelblich-weißer Krystalle, theils als bräunlich gelbe, schmierige Masse zurückbleibt; die letztere wird bei längerem Stehen auch krystallinisch. Das Harz ist löslich in Weingeist wie in Aether, aber unlöslich in Wasser; es schmilzt beim Erhitzen.

Die Asche der *Scrophularia nodosa* hat nach demselben Werke die folgende prozentische Zusammensetzung:

Kali	4,4
Natron	3,1
Kalk	25,5
Magnesia	13,1
Eisenoxyd	1,0
Chlornatrium	6,2
Schwefelsäure	3,1
Phosphorsäure	13,0
Kohlensäure	15,2
Kieselsäure	4,5
Kohle und Sand	0,8

Loyd²⁾ will in der in Nordamerika wachsenden *Scrophularia nodosa* Spuren eines Alkaloides und ein Harz von pfefferartigem Geschmack gefunden haben.

F. F. Mayer³⁾ hat einige chemische Bemerkungen über die Familie der Scrophulariaceae zusammengestellt, wobei er sich auf die Walz'sche Arbeit stützt.

Ebenso beziehen sich die im Handwörterbuch⁴⁾ sowie bei Beilstein⁵⁾ gemachten Bemerkungen über Scrophularin und Scrophularosmin lediglich auf die Walz'sche Arbeit.

1) Cfr. pag. 78.

2) *Pharmac. Zeit.*, Berlin 1887, No. 69, S. 483.

3) *Americ. Journ. of Pharm.* 35 (1865).

4) Neues Handwörterbuch d. Ch. Dr. Hell, 1873. Lief. B. VI. Liet. VI. Braunschweig 1893.

5) Handbuch der organ. Chemie, II. Aufl., III. B., 1890, Pag. 329.

Eichler¹⁾ fand, daß in der *Scrophularia nodosa* Dulcit enthalten sei. Er isolierte denselben, indem er einen wässrigen Absud der Pflanze mit Kalkmilch bis zur alkalischen Reaktion versetzte, aufkochte, filtrierte, stark konzentrierte und mit Salzsäure übersättigte. Aus dieser Lösung krystallisierte der Dulcit aus.

Nach der vorliegenden Litteratur wären in der *Scrophularia nodosa* also gefunden:

1. Ein eisengrünender Gerbstoff.
2. Ein Bitterstoff — Scrophularin-Walz.
3. Ein stearoptenartiger Körper — Scrophularosmin-Walz.
4. Dulcit.

Es liegt auf der Hand, daß Körper, wie die oben angegebenen nach Walz'scher Vorschrift gewonnenen, ohne Angabe jeglicher näherer Eigenschaften als der des äußeren Ansehens und ihres Geschmacks, einen Anspruch auf den Namen eines chemischen Individuums an und für sich schon nicht machen können. Auffallend aber ist es, daß Walz erstens aus einem ursprünglich weissen²⁾ Niederschlage eine braune Tinktur erhält, die das Scrophularin einschließt und zweitens, daß er dieses Scrophularin in der *Scrophularia nodosa* in dem Filtrat von den Bleiniederschlägen findet, in der *Scrophularia aquatica* jedoch in den Bleiniederschlägen selbst.

Die zur Untersuchung verwendeten Auszüge der *Scrophularia nodosa* stammten aus der Fabrik der Firma Siegfried in Zofingen, und zwar lagen vor:

- a) ein ätherischer,
- b) ein alkoholischer,
- c) ein wässriger, je von Kraut und Wurzel.

A s c h e.

In Hinsicht auf die frühere medizinische Verwendung schien es nicht uninteressant, eine Untersuchung der Asche auf Halogene spez. Brom und Jod, sowie auf Lithium vorzunehmen. Doch hat diese Analyse die völlige Abwesenheit dieser Elemente ergeben.

100 g Extrakt aus der Wurzel lieferten 4,75 g einer gelben Asche.

¹⁾ Husemann und Hilger, Pflanzenstoffe, S. 1227.

²⁾ Cfr. Pag. 78.



ARCHIV
DER
PHARMACIE

herausgegeben

vom

Deutschen Apotheker-Verein

unter Redaction von

E. Schmidt und H. Beckurts.

Band 233. Heft 2.

BERLIN.

Selbstverlag des Deutschen Apotheker-Vereins.

1895.



Ausgegeben den 30. März 1895.

INHALT.

Seite

Koch, Phytochemische Studien. Beiträge zur Kenntniss der mittel-europäischen Galläpfel, sowie der <i>Scrofularia nodosa</i> L.	81
C. Boettinger, Zur Kenntniss der Glyoxylsäure, III. Abteilung	100
P. Zenetti, Das Vorkommen von Hesperidin in <i>Folia Bucco</i> und seine Krystallformen	104
C. Boettinger, Zur Kenntniss der Glyoxylsäure, IV. Abteilung	111
C. Härtwich, Ueber falsche Senega.	118
C. Boettinger, Ueber die Osazone der Zucker aus Sumach und Vallonen	125
H. Pommerehne, Ueber die Alcaloide von <i>Berberis aquifolium</i>	127

Eingegangene Beiträge.

- O. Rössler, Cultivirung von *Crenothrix polyspora* auf festem Nährboden.
E. Schmidt, Ueber das Scopolamin.

(Geschlossen den 20. März 1895.)

Diese Zeitschrift erscheint in zwanglosen Heften (in der Regel monatlich einmal) in einem jährlichen Umfange von 40 bis 50 Bogen. Ladenpreis für den Jahrgang Mk. 12,—.

Alle Beiträge für das „Archiv“ sind an die

Archiv-Redaction

Herrn Geh. Reg.-Rat Professor Dr. E. Schmidt in Marburg (Hessen)
oder Herrn Professor Dr. H. Beckurts in Braunschweig,

alle die Inserate u. s. w., überhaupt die Archiv-Verwaltung und die Mitgliederliste betreffenden Mitteilungen an den

Deutschen Apotheker-Verein

Berlin C. 22, An der Spandauer Brücke 14

einzusenden.

Anzeigen.

Dieselben werden mit 40 Pfg. für die durchgehende und mit 25 Pfg. für die gespaltene Petitzelle oder deren Raum berechnet. **Beilage-Gebühr** für das Tausend der Auflage — z. Z. 3650 — Mk. 10. Für Beilagen, welche nicht dem Format des „Archiv“ entsprechen, bleibt besondere Vereinbarung vorbehalten

100 g Extrakt aus dem Kraute lieferten 16,2 g rein weiße Asche.

Es finden sich darin:

Kalium, Natrium, Calcium, Magnesium, Eisen, Chlor, Phosphorsäure, Kieselsäure.

Außerdem weist die Asche der Wurzel einen reichlichen Gehalt an Mangan auf.

I. Untersuchung des alkoholischen Auszuges.

Der Auszug des Krautes zeigte eine lebhaft grüne Färbung, der der Wurzel eine braune. — Es war zu erwarten, daß die von Walz isolierten Körper sich in diesem Auszug finden würden und war zunächst die Richtigkeit seiner Untersuchungsergebnisse zu kontrollieren resp. der Nachweis der in den Bleiniederschlägen von ihm aufgefundenen Säuren, sowie hauptsächlich des Scrophularins zu führen.

Zu diesem Zwecke wurden zuerst die Lösungen der Auszüge in der von ihm angegebenen Weise behandelt. Dabei stellte sich jedoch ein in denselben enthaltenes Harz als die Fällungen verunreinigend in den Weg und schlug ich, um dasselbe möglichst zu entfernen, folgenden Weg ein:

500 g des Auszuges wurden mit 750 g Alkohol auf dem Dampfbade behandelt, absetzen lassen und filtriert. Der in Alkohol unlösliche Teil gelangte beim wässrigen Auszug mit zur Verarbeitung. Der klaren Lösung wurde ein Drittel Chloroform zugegeben und das Ganze mit einer größeren Menge Wasser gut ausgeschüttelt. Längere Zeit der Ruhe überlassen, trennte sich die Flüssigkeit in zwei Schichten, eine obere gelbbraune und eine untere grüne, das Harz enthaltende.

A) Untersuchung der Chloroformschicht.

Zimmtsäure.

Von der Flüssigkeit wurde zunächst durch Destillation das Chloroform entfernt, der letzte Rest auf dem Wasserbade verjagt und die restierende Masse mit Alkohol aufgenommen. Tierkohle entzog dieser Lösung beim Erhitzen am Rückflußkühler das Chlorophyll, sodaß eine gelbbraune Flüssigkeit resultierte. Nach dem Abdestillieren des Alkohols hinterblieb eine elastische, goldglänzende, unter Wasser sich in Fäden ziehende Masse. Durch nochmaliges

Behandeln mit Tierkohle war eine weitere Entfärbung nicht zu erzielen, ebensowenig durch Versetzen der Lösung in Chloroform und Alkohol mit Wasser, da sich eine Emulsion bildete. Es wurde daher zur Trockne verdampft, wobei die Masse dunkelbraune Farbe annahm. Zerrieben stellt die Substanz ein hellbraunes Pulver dar, Sie ist löslich in Alkohol und Chloroform, teilweise in Aether und Benzol.

Die Substanz löst sich leicht in verdünnten Alkalien, wobei stets ein Geruch nach Fruchtäther auftritt.

Löst man das Harz in Alkohol und giebt ein Stückchen metallisches Natrium zu, so entsteht ein gelber Niederschlag.

Abfiltriert und zwischen Papier getrocknet, zeigt derselbe stark hygroskopische Eigenschaft; er riecht stark nach Apfeläther.

Bleiacetat verursacht in der alkoholischen Lösung eine grauweiße Fällung.

Mit Wasser erwärmt schmilzt das Harz.

Da ich in dem Harz einen Ester einer aromatischen Säure vermutete, suchte ich durch Verseifen denselben zu zerlegen.

20 g des Harzes wurden in 100 g 25prozentiger Kalilauge unter Erwärmen gelöst und die klare Lösung mit Wasser verdünnt. Da eine Trübung dabei nicht eintrat, schüttelte ich die Lösung mehrmals mit Aether aus, erhielt jedoch beim Verdunsten desselben nur einen minimalen Rückstand, der gleichzeitig vanille- und pfefferartig roch. Bei der Destillation im Dampfstrom erhielt ich eine neutral reagierende, geruch- und geschmacklose Flüssigkeit, die auf das Chromsäuregemisch keinerlei Einwirkung zeigte.

Zur weiteren Behandlung wurde die Lösung mit Salzsäure versetzt, wobei ein graubrauner Niederschlag entstand, der, in kaltem Wasser so gut wie unlöslich, solange nachgewaschen wurde, bis die ablaufende Flüssigkeit keine Chlorreaktion mehr gab. Da der Niederschlag in heißem Wasser vollständig löslich war, wurde diese Lösung solange mit Tierkohle erhitzt, bis vollständige Entfärbung eingetreten war, die Flüssigkeit heiß filtriert und Erkalten lassen. Dabei schieden sich farblose Krystallnadeln aus, die auf einem Filter gesammelt, mit kaltem Wasser nachgewaschen wurden.

Durch weiteres Eindampfen der Mutterlauge wurde eine neue Ausbeute von Krystallen erzielt. Durch Absaugen zwischen Filtrier-

papier von der anhaftenden Flüssigkeit zum größten Teil befreit, wurden dieselben über Schwefelsäure bis zur Gewichtskonstanz getrocknet.

Die aus farblosen Nadeln bestehende Krystallmasse löst sich schwer in kaltem, leicht in heißem Wasser, in Alkohol, sowie in Alkalien. Die wässrige Lösung reagiert sauer.

Auf dem Platinblech erhitzt, hinterlassen sie keinerlei Rückstand.

Mit Natrium geglüht, konnte in der Schmelze Stickstoff nicht nachgewiesen werden.

Der Schmelzpunkt der Substanz liegt bei 133° .

Dieselbe zeigt folgende Reaktionen: Mit Kaliumpermanganat erwärmt, tritt starker Geruch nach Benzaldehyd auf; ebenso beim Erwärmen mit verdünnter Salpetersäure.

In der Lösung des Ammoniumsalses erzeugte:

Eisenchlorid einen flockigen, gelben Niederschlag, der sich in Salzsäure löste.

Bleissig einen rein weißen Niederschlag, löslich im Ueberschufs des Fällungsmittels;

Silberlösung weiße Fällung; löslich in Ammoniak;

Quecksilbernitrat weiße Fällung; löslich in Salpetersäure;

Kupfersulfat einen blauweißen Niederschlag.

Die vorliegenden Reaktionen, sowie der Schmelzpunkt stimmen mit den Identitätsreaktionen der Zimmtsäure überein.

Bei der Verbrennung im Sauerstoffstrome lieferte die Substanz folgende Werte:

0,2090 g Substanz gaben 0,5570 g CO_2 und 0,0948 g H_2O .

Berechnet für $\text{C}_9\text{H}_8\text{O}_2$

C = 72,97 Proz.

H = 5,41 „

Gefunden:

72,67 Proz.

5,04 „

Das Filtrat wurde wie oben gefällt:

0,1642 g desselben lieferten 0,0692 g Ag = 42,15 Proz.

Berechnet für $\text{C}_9\text{H}_7\text{O}_2\text{Ag}$

Ag = 42,35 Proz.

Gefunden:

42,15 Proz.

Wie ich bereits oben erwähnt, war mir nach dem Verseifen des Harzes und Ausziehen mit Aether der aromatische Geruch der hinterbleibenden Substanz aufgefallen. Leider gestattete die Menge nicht, dieselbe rein darzustellen.

Es erhellt somit aus der Untersuchung des Harzes, daß die Zimmtsäure wohl frei vorkommt, wesentlich aber ein Zersetzungsprodukt des Harzes ist.

B. Untersuchung der wässerigen Schicht.

Nach dem Gange der Walz'schen Untersuchungsmethode mußte sich in dieser Schicht der Gerbstoff, sowie das von ihm isolierte Scrophularin finden.

Thatsächlich erzeugte Eisenchlorid in dieser Lösung eine grüne Färbung. Um den Gerbstoff zu entfernen, wurde, wie unten beschrieben, mit Bleiacetat gefällt, das Filtrat durch Schwefelwasserstoff entbleit und nach dem Verjagen desselben mit Tierkohle behandelt. Eine vollständige Entfärbung konnte nicht erzielt werden, sondern es hinterblieb auch nach mehrmaligem Erhitzen mit Kohle und Eiweiß eine dunkelbraune Flüssigkeit.

Um daraus das Walz'sche Scrophularin zu erhalten, versetzte ich die Lösung mit einer wässerigen Lösung von Tannin und erhielt dabei einen schwachen, braungefärbten Niederschlag, der sich als in Alkohol teilweise löslich erwies. Einen Teil dieser Lösung behandelte ich nun mit Bleioxyd, einen andern mit frisch gefälltem Bleihydroxyd, um das Tannin zu entfernen.

Das Filtrat wurde sodann der freiwilligen Verdunstung überlassen, wobei ein brauner Sirup hinterblieb, aus dem sich nach längerer Zeit ein krystallinischer Körper ausschied, aber in ganz geringer Menge, so daß es mir unmöglich war, eine weitere Reinigung desselben vorzunehmen, oder eine Analyse anzustellen. Die wässerige Lösung gab weder mit Quecksilberchlorid, noch mit Phosphormolybdänsäure, sowie den übrigen Alkaloid-Reagentien Fällungen, es dürfte dieser Körper, den Walz vorzeitig, ohne jegliche nähere Untersuchung mit dem Namen Scrophularin belegt hat, das nicht sein, was man versucht ist hinter derartigen Namen zu suchen.

Das Filtrat der Fällung mit Tannin wurde durch Bleihydroxyd von Tannin befreit.

Cholin.

Als ich diese Lösung mit Kaliummercurijodid prüfte, entstand noch ein bedeutender, leuchtend citronengelber Alkaloidmercurijodid-

niederschlag. Es lag demnach noch eine in Wasser lösliche Base vor.

Zur Fällung dieser Base diente eine nach der von Böhm empfohlenen Vorschrift bereitete höchst konzentrierte Lösung von Kaliummercurijodid mit Ueberschuß von Mercurijodid, in welcher Verdünnen mit Wasser sofortige Abscheidung von rotem Mercurijodid erzeugt. Der schön hochgelbgefärbte Niederschlag wurde auf einem Filter gesammelt, durch Abpressen möglichst von der Flüssigkeit befreit und noch feucht durch Verreiben mit frisch gefälltem Silberoxyd zersetzt. Hierbei trat ein deutlicher Geruch nach Trimethylamin auf. Nun wurde von dem gleichmäßig grau gefärbten Niederschlage abfiltriert und bis zum Verschwinden der alkalischen Reaktion des Filtrates nachgewaschen. Die genau mit Salzsäure neutralisierten Filtrate wurden durch Einleiten von Schwefelwasserstoff von etwa noch gelöstem Silber und Quecksilber befreit, filtriert und zum dünnen Sirup eingedampft.

Der letzte Rest wurde schließlich im Exikkator verdunstet. Durch wiederholtes Umkrystallisieren aus Alkohol erhielt ich das Chlorhydrat der Base in Form harter, farbloser, äußerst hygroskopischer, in Wasser und Alkohol leicht löslicher Krystalle, die beim Erhitzen auf Platinblech unter Entwicklung von Trimethylamin verkohlten.

Zur weiteren Untersuchung der Base stellte ich das Platindoppelsalz dar. Das in wässriger Lösung durch Platinchlorid nicht fällbare Chlorhydrat giebt in weingeistiger Lösung mit alkoholischer Platinchloridlösung einen schwach rötlich-gelben, mikrokrySTALLINISCHEN Niederschlag, der nach dem Auswaschen bei 80° getrocknet wurde.

Die Gesamtheit der angeführten Eigenschaften besonders aber der sowohl beim Zersetzen mit Silberoxyd, als auch beim Erhitzen der sirupösen Base auftretende charakteristische Trimethylamingeruch, ließen in dem vorliegenden Körper Cholin vermuten.

Ich glaubte mich daher bezüglich der Analyse des Platinsalzes auf die Ermittlung des Platiningehaltes beschränken zu dürfen. Beim Glühen des Platinsalzes trat wieder sehr deutlich der Trimethylamingeruch auf.

0,2694 g des Salzes hinterließen beim Glühen 0,0846 g = 31,40 Proz. Pt

Vergleicht man diese Werte mit dem für Cholinplatinchlorid berechneten Prozentgehalt an Platin, so erhält man:

Berechnet für: $(C_5H_{14}NOCl)_2PtCl_4$	Gefunden:
31,53 Proz. Pt.	31,40 Proz. Pt.

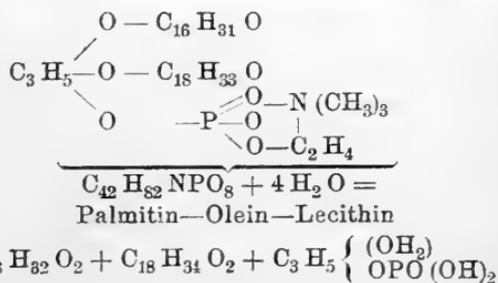
Das Vorhandensein des Cholins in der Scrophularia ist somit bewiesen.

Da ich das Cholin im alkoholischen Extrakt als freies vorgefunden, dasselbe jedoch in den Pflanzen bekanntermassen aus den Lecithinen durch Spaltung, sei es bei der Bereitung der Auszüge, sei es in der Pflanze selbst, entsteht, so mußte es als höchst interessant erscheinen, wenn es gelang, das Lecithin als solches nachzuweisen. Zu dieser Vermutung, das Lecithin noch als solches in dem Auszug zu finden, berechtigte der Nachweis von Palmitinsäure und Oelsäure aus dem Fette der Scrophularia, den ich weiter unten geführt.

Auf Anregung von Herrn Prof. Dr. Brunner suchte ich nun auf folgende Weise das Vorhandensein des Palmitin-Olein-Lecithin zu konstatieren.

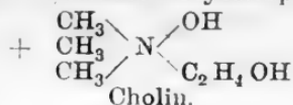
Es wurde 1 Teil des aus dem ätherischen Auszuge erhaltenen Fettes mit Natriumcarbonat und Salpeter verpufft; in Wasser aufgenommen, gab die Lösung mit Ammoniummolybdat sowohl als mit Magnesiamixtur Phosphorsäure-Reaktion.

Ein Teil des Fettes wurde nach der von Brunner¹⁾ angegebenen Methode mit Natronlauge verseift, mit Salzsäure neutralisiert, eingedampft, mit wenig Wasser aufgenommen und mit Böhm'schem Reagens versetzt. Es trat der für Cholin charakteristische gelbe Niederschlag auf, womit die Gegenwart von Lecithin nachgewiesen ist, da das Lecithin sich bekanntlich durch Verseifen folgendermaßen zersetzt:



¹⁾ Schweiz. Wochenschr. f. Ph. 1892.

Palmitinsäure—Oelsäure—Glycerinphosphorsäure



Zucker.

Das Filtrat der Cholin-fällung wurde durch Schütteln mit Quecksilber von Jod, sodann durch Schwefelwasserstoff von Quecksilber befreit, der Schwefelwasserstoff verjagt und die Lösung nochmals mit Kohle und Eiweiß behandelt. Beim Eindampfen hinterblieb eine hellgelbe Masse von der Konsistenz des Honigs, in deren Lösung durch Fehling'sche Lösung reduzierender Zucker nachgewiesen wurde. Die Lösung zeigte alle auf Seite 33 angeführten Reaktionen der Glykosegruppe und lieferte ein, aus Alkohol umkrystalliert, in weichen gelben Nadeln sich abscheidendes Glykosazon dessen Schmelzpunkt bei 205° liegt.

Nach der Stromeyerschen¹⁾ Vorschrift lieferte der Zucker mit Barythydrat ein gelbes Saccharat.

Eine Lösung des Zuckers wurde mit Hefe versetzt und erwies sich durch Trübung des vorgelegten Barytwassers als direkt gährungsfähig.

Interessant war das Resultat der polarimetrischen Untersuchung: Die Zuckerart der Scrophularia erwies sich als inaktiv. Da es mir jedoch nicht gelang den Zucker krystallisiert zu bekommen — weder durch Behandeln mit gesättigter Natriumsulfatlösung noch durch Ueberführen in Calcium und Strontiumsaccharate und Zersetzung derselben — der Schmelzpunkt des Glykosazons direkt auf Dextrose hinweist, so dürfte der in der Scrophularia vorkommende Zucker mit ziemlicher Sicherheit als Dextrose anzusprechen sein, unsomewhat als die Erfahrung mit dem Gallenzucker mich anfangs in einen ähnlichen Irrtum verfallen liefs, indem die nicht völlig farblose Lösung optisch inaktiv war.

Die durch Behandeln der wässerigen Flüssigkeitsschicht mit Bleiacetat, wie oben erwähnt, erhaltenen Niederschläge waren auf die von Walz aufgefundenen organischen Säuren zu untersuchen.

Es wurde dabei der Gang der Brunner'schen²⁾ Methode eingeschlagen.

¹⁾ Cftr. Pag. 67.

²⁾ H. Brunner, Guide pour l'analyse qualitative, Lausanne.

Nach Entfernen des Bleis durch Schwefelwasserstoff, wurde die wässrige Lösung schwach ammoniakalisch gemacht, wobei sich die ursprünglich gelbe Lösung dunkler färbt. Auf Zusatz von Chlorammon. und Chlorcalcium entsteht ein schwacher Niederschlag, der mit Wasser gewaschen in Natronlauge gelöst und gekocht wurde. Dabei trat keine Abscheidung auf.

Mit Kaliumacetat entstand kein Niederschlag — Weinsäure frei.

Die Lösung in Natronlauge wurde mit Alkohol versetzt, wobei keine Trübung entstand.

Die Niederschläge sind also auch frei von Citronen- und Aepfelsäure.

Untersuchung des Gerbstoffes.

Zum Zwecke der Reindarstellung des Gerbstoffes schlug ich den Weg der fraktionierten Fällung mit Bleiacetat ein und zwar habe ich gefunden, dafs man am besten zum Ziele kommt, wenn man folgende Methode befolgt:

Als die Bleiniederschläge verunreinigend traten immer noch Spuren von Harz, das mit in Lösung gegangen war, in den Weg. Um diesen Uebelstand zu beseitigen, fällte ich die Gerbstofflösung mit neutralem Bleiacetat, bis kein Niederschlag mehr entstand. Diese Niederschläge waren von brauner Farbe und wurden zurückgestellt. Dem Filtrate dieser Fällungen gab ich nun tropfenweise eine 2 bis 3 procentige Ammoniaklösung zu, bis zur Neutralisation. Dabei fiel das, durch die überschüssige Säure in Lösung gehaltene Bleisalz, als schön citronengelber Niederschlag aus.

Aus den durch neutrales Bleiacetat ausgefallten Niederschlägen habe ich durch wiederholtes Auflösen in Essigsäure und Fällern mit Ammoniak schliesslich auch das Harz vollständig entfernen können und so rein gelbe Niederschläge erhalten.

Die so gewonnenen Bleiniederschläge wurden auf dem Filter solange mit Wasser nachgewaschen, bis die ablaufende Flüssigkeit alkalische Kupferlösung nicht mehr reduzierte, freier Zucker also nicht mehr vorhanden war. Durch Aufschlännen wurden dieselben in Wasser suspendiert, durch Einleiten von Schwefelwasserstoff zersetzt, die Gerbstofflösung vom Schwefelblei abfiltriert, der Schwefelwasserstoff durch Erwärmen verjagt, und die Lösung ein-

gedampft. Es trat dabei der Uebelstand auf, dafs der Gerbstoff sich, wahrscheinlich unter Zersetzung dunkler färbte. Um ein analysenreines Präparat zu bekommen, strich ich die zur Sirupdicke eingedampfte Masse auf Glasplatten und liefs sie bei 60 bis 70° vollständig trocknen. Nach dem Abnehmen von den Glasplatten entzog ich mit Aether die darin löslichen Zersetzungsprodukte und trocknete über Schwefelsäure bis zur Gewichtskonstanz.

Der so gewonnene Gerbstoff ist in dünnen Lagen von brauner, in dickeren Lagen von braunschwarzer Farbe. Zerrieben stellt er ein hellbraunes Pulver vor.

Derselbe ist äufserst hygroskopisch und zersetzt sich bei längerem Stehen an der Luft.

Sein Geschmack ist bitter, kratzend. Die wässrige Lösung des Gerbstoffes reagiert schwach sauer und giebt folgende Reaktionen:

Leim- sowie Eiweißlösungen werden nicht gefällt.

Ferrichlorid erzeugt in den verdünnten wässrigen Lösungen eine russisch-grüne Färbung, in konzentrierten einen dunklen Niederschlag. Das Filtrat davon giebt mit Ferricyankalium starke Eisenoxydulreaktion, es wird also ein Teil des Ferrichlorides zu Ferrosalz reduziert.

Zusatz von Alkalien zur wässrigen Lösung ruft Dunkelfärbung hervor.

Bleiacetat erzeugt amorphe, hochgelbe, in verdünnten, auch organischen Säuren leicht lösliche Niederschläge.

Quecksilberchlorid in salzsaurer Lösung wird nicht reduziert.

Mit Kupfersulfat entsteht ein gelblich-grüner, mit neutralem Kupferacetat ein grau-grüner Niederschlag.

Fehling'sche Lösung wird beim Erwärmen reduziert.

Kaliumbichromat erzeugt dunkelbraune Färbung.

Silbernitrat erzeugt in konzentrierten Lösungen einen gelblichen Niederschlag, beim Erwärmen tritt Reduktion unter Spiegelbildung ein.

Ammoniakalische Silberlösung wird schon in der Kälte reduziert.

Sämtliche Reaktionen, speziell noch die Nichtfällbarkeit durch Leim- und Eiweißlösung, sind die für die Kaffeegerbsäure bekannten, wie dies aus den Arbeiten von Rochleder¹⁾, Pfaff²⁾, Payen³⁾, Graham-Stinhox und Campbell⁴⁾, Hlasiwetz⁵⁾ Kunz-Krause⁶⁾ hervorgeht.

1) Jahresber. 1847 und 1848 Pag. 525.

2) Schweigger's Journal f. prakt. Chemie B. 61 u. 62.

3) Journal pharm. X. 266. Annal. Chim. et phys. 26. 108.

4) Chemic. Soc. Quart. Journ. 9. 33.

5) Annal. der Chem. u. Ph. 142. 220.

6) Arch. d. Ph. 1893. Ilex paraguay.

Bei der Elementaranalyse lieferte der über Schwefelsäure getrocknete Gerbstoff folgende Resultate:

I. 0,3178 g Gerbstoff gaben 0,6257 g CO_2 und 0,1746 g H_2O

II. 0,2470 g „ „ 0,4872 g CO_2 und 0,1294 g H_2O

oder in Prozenten:

I. C = 53,69 Proz. II. C = 53,79 Proz.

H = 6,21 „ H = 5,82 „

Als Mittel aus beiden Analysen ergibt sich: C = 53,74 Proz
H = 6,02 Proz.

Weiter wurden untersucht das Kupfer- und Bleisalz des Gerbstoffes.

Kupfersalz.

Zur Bestimmung wurde der durch neutrales essigsäures Kupfer entstandene Niederschlag über Schwefelsäure getrocknet und dann geglüht:

0,1254 g lieferten 0,0172 g CuO = 10,97 Proz.

Bleisalz.

Zur Bleibestimmung wurde der reine Gerbstoff mit neutralem Bleiacetat gefällt, der Niederschlag über Schwefelsäure getrocknet, mit Schwefelsäure behandelt und das erhaltene Bleisulfat geglüht.

0,1844 g des Salzes lieferten 0,0796 g PbSO_4 = 23,26 Proz. Pb.

Zur Kontrolle wurde das bei der Verbrennung restierende PbO in HNO_3 gelöst, mit H_2SO_4 unter Zugabe von Alkohol ausgefällt und nach dem Trocknen geglüht.

0,2034 g des Salzes gaben 0,0867 g PbSO_4 = 28,40 Proz. Pb.

Die Elementaranalyse des Bleisalzes ergab folgendes Resultat:

0,2034 g lieferten 0,2504 g CO_2 und 0,0662 g H_2O entsprechend C = 33,58 Proz., H = 3,61 Proz.

Das erhaltene Bleisalz hatte also die folgende prozentische Zusammensetzung:

C = 33,58

H = 3,61

Pb = 28,33

O = 34,48

Spaltung der Kaffeegerbsäure.

Zur Darstellung der im Gerbstoff enthaltenen reinen Säure wurde das zuerst von Hlasiwetz¹⁾ angegebene Verfahren verfolgt. 20 g des Gerbstoffes wurden in einer Lösung von 20 g reitem Aetz-

¹⁾ Annal. d. Chem. u. Pharm. 142. 357.

kali in 50 g Wasser gelöst und diese Lösung im Kolben am Rückflusskühler während einer Stunde im starken Sieden erhalten. Hieran wurde die dunkelgefärbte Flüssigkeit mit ebensoviel Wasser verdünnt, mit verdünnter Schwefelsäure übersättigt und dreimal mit Aether ausgeschüttelt. Die ätherische Lösung wurde durch Destillation vom Aether befreit, der Destillationsrückstand in heißem Wasser gelöst, mit Koble behandelt und der so gewonnenen wässerigen Lösung mit Aether die Säure entzogen. Die ätherische Lösung hinterließ beim Verdunsten einen hellbraun gefärbten Rückstand. Zur weiteren Reinigung wurde die wässerige Lösung mit neutralem Bleiacetat fraktioniert gefällt; die letzten, citronengelben, voluminösen Niederschläge wurden mit Schwefelwasserstoff zersetzt, vom Bleisulfid abfiltriert und die nach dem Verjagen des Schwefelwasserstoffes und nochmaligem Behandeln mit Kohle erhaltene, schwach gelb gefärbte Lösung eingedampft. Aus dieser Lösung schiefen beim Erkalten hellgelbe Krystalle, zu Drusen vereinigt, an. Beim Trocknen färben sie sich allmählich etwas dunkler und zeigen schließlic eine hellreihbraune Farbe. Dieselben sind schwer löslich in Wasser, leicht dagegen in Alkohol und Aether. Die Lösungen sind von saurer Reaktion. Die nachfolgenden, der Kaffeesäure charakteristischen Reaktionen zeigt die wässerige Lösung der Krystalle:

Wasserstoffsperoxyd bewirkt Aufheilung der wässerigen Lösung, nach einiger Zeit entsteht ein hellbrauner Niederschlag. Konzentrierte Salpetersäure löst die Krystalle unter Entwicklung von salpetriger Säure zu einer klaren, schön rotgelb gefärbten Flüssigkeit.

Silberlösung wird bei gelindem Erwärmen unter Spiegelbildung reduziert.

Fehling'sche Lösung wird nicht reduziert. Ferrichloridlösung erzeugt eine grasgrüne Färbung, die auf Zusatz von Natriumcarbonat in violett übergeht.

Natronlauge bewirkt eine grüngelbe Färbung der Flüssigkeit.

Bis zur Gewichtskonstanz über Schwefelsäure getrocknet ergab die Säure, im Sauerstoffstrom verbrannt, folgende Werte:

0,1278 g lieferten 0,2826 g CO_2 und 0,0570 g H_2O oder in Prozenten $\text{C} = 60,30$ Proz. $\text{H} = 4,92$ Proz.

Berechnet für: $C_9H_8O_4$

C = 60,00

H = 4,44

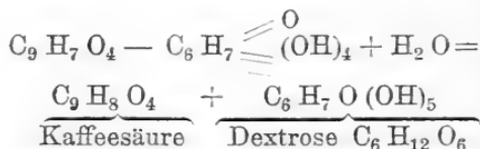
Gefunden:

C = 60,30

H = 4,92.

Hlasiwetz¹⁾ giebt für Kaffeegerbsäure die Formel $C_{15}H_{18}O_8$ an und konstatierte, daß dieselbe laut dieser Zusammensetzung sich in Kaffeesäure und einen sirupförmigen Zucker von der Formel $C_6H_{10}O_4$ spalte. Ist dem so, so ließe sich dies nur dadurch erklären, daß in der Kaffeegerbsäure nicht Glykose, sondern Glykosan, das erste Anhydrid der Glykose vorhanden wäre. Diese Zusammensetzung der Kaffeegerbsäure entspricht einem Prozentgehalt von 55,2 Proz. C. und 5,5 Proz. H.

Ist aber, wie gelegentlich des aus dem Gerbstoffe erhaltenen Zuckers noch erwähnt werden soll, der sich daraus abspaltende Zucker Dextrose, so würde der Kaffeegerbsäure die Formel $C_{15}H_{18}O_9$ zukommen und dieselbe sich folgendermaßen in Dextrose und Kaffeesäure spalten



Dieser Formel entspricht eine prozentische Zusammensetzung von
C = 52,34 Proz. H = 5,34.

Die von mir erhaltenen analytischen Werte liegen zwischen beiden in der Mitte.

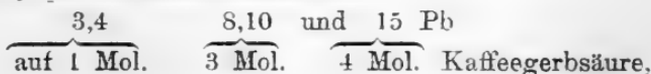
Daß keine genaueren Zahlen erhalten wurden, ist einerseits bei der äußerst leichten Zersetzbarkeit des Gerbstoffes, andererseits bei dem Mangel jeglichen Kriteriums seiner Reinheit leicht verständlich.

Hinsichtlich der Bleisalze glaubt Mulder.²⁾ daß die Salze



oder auch häufig Gemenge beider erhalten werden. „Die Niederschläge, sagt er, zeigen je nach ihrer Fällung verschiedene Zusammensetzung.“

Pohl³⁾ hat Bleisalze erhalten mit



¹⁾ Beilstein, Org. Chemie III. Bd.

²⁾ Neues Handwörterbuch der Ch. v. Fehling II. Ausg.

³⁾ ibidem.

ebenso mit Kupfer. Weder die einen noch die anderen zeigen konstante Zusammensetzung.

Spaltung mit Salzsäure.

Eine Lösung von 10 g Gerbstoff in 50 g Wasser wurden mit 1 Proz. Salzsäure versetzt und während 3 Stunden am Rückflusskühler auf dem Wasserbade zum Sieden erhitzt, sodann die erkaltete Lösung mit Aether so lange ausgeschüttelt, bis derselbe nichts mehr aufnahm. Nach dem Abdestillieren des Aethers hinterblieb eine schön gelbe, ölige Flüssigkeit, die, der freiwilligen Verdunstung überlassen, zu haufenförmig zu Büscheln vereinigten Krystallnadeln erstarrte.

Die wässerige Lösung dieser Krystalle gab mit Ferrichlorid eine intensiv grüne Färbung, die durch Natriumcarbonat in Violett und schliesslich in Rot übergeht.

Außerdem zeigt die Substanz mit Schwefelsäure verrieben, die von Tiemann und Will¹⁾ für Hesperetol als charakteristisch bezeichnete karminrote Färbung. — Die Ausbeute war leider eine zu geringe, um eine Elementaranalyse anstellen zu können.

Einwirkung von Brom auf Kaffeegerbsäure.

Versetzt man wässrige Lösung des Gerbstoffes mit Bromwasser, so wird, wie zuerst Hlasiwetz beobachtete, zunächst Brom absorbiert, dann tritt Dunkelfärbung der Flüssigkeit ein, und schliesslich besteht ein amorpher hellrot-brauner Niederschlag. Das Filtrat reduziert Fehling'sche Lösung.

Der Niederschlag wurde reichlicher beim Erwärmen auf dem Wasserbade. Nach dem Erkalten wurde der Niederschlag abfiltriert, der Rückstand solange nachgewaschen, bis das abfließende Wasser nicht mehr sauer reagierte, dann über Schwefelsäure bis zur Gewichtskonstanz getrocknet. Das in Alkohol lösliche Bromderivat hinterbleibt dabei in Form einer hellrot-braunen, amorphen Masse, die ein rotgelbes Pulver liefert. Die nach Carius ausgeführte Brombestimmung lieferte folgende Werte:

0,2920 g über Schwefelsäure getrocknete Substanz gaben 0,1858 g

$$\text{AgBr} = 27,22 \text{ Br.}$$

¹⁾ B. B. 14, 1, 953.

Diese sich einer Monobromkaffeensäure nähernde Zahl bestätigt die von Kunz Krause¹⁾ gemachte Beobachtung, daß die Einwirkung von Brom auf Kaffeensäure nicht zu einer glatten Reaktion führt,

Im Filtrate vom Bromderivate war eine Fehling'sche Lösung reduzierende Substanz enthalten. Es wurde daher diese Lösung mit Ammoniak versetzt, bis sie nur mehr schwach sauer reagierte und dann auf dem Wasserbade eingedampft. In alkoholischer Lösung mit Kohle längere Zeit erhitzt, dann nach dem Filtrieren der freiwilligen Verdunstung überlassen, hinterblieb eine gelbliche Masse, die neben der Reduktion der Fehling'schen Lösung auch die Brunner'sche Gallensäure Reaktion, sowie die Naphtolreaktion der Glykosegruppe zeigte. Nach Vorschrift E. Fischer's wurde daraus ein gelbes Glykosazon erhalten, dessen Schmelzpunkt bei 204⁰ lag. Das zweite Spaltungsprodukt des Gerbstoffes ist also ein zur Glykosegruppe gehöriger Zucker und zwar wie bereits oben²⁾ erwähnt wurde wahrscheinlich Dextrose.

Einwirkung von salpetriger Säure.

Nach einer Notiz bei Kolbe³⁾ tritt beim Behandeln der Kaffeegerbsäure mit salpetriger Säure neben Oxalsäure viel Blausäure auf. Dieselbe Reaktion erhielt Kunz Krause⁴⁾ mit Liebermann's Reagens. Es war daher interessant das Verhalten des von mir isolierten Gerbstoffes in dieser Richtung zu konstatieren. Zu dem Zwecke wurde der Gerbstoff in wässriger Lösung unter sorgfältigem Kühlen mit Liebermann's Reagens versetzt, wobei unter Entwicklung von Untersalpetersäure ein rotbrauner Niederschlag entstand. Nach einigen Tagen trat ein intensiver Geruch nach Benzaldehyd auf und wurde durch die Bläuung des eingeführten Kupfer-Guajakpapiere die Gegenwart von Blausäure konstatiert.

Der Versuch durch Destillation die Blausäure ins Destillat überzuführen mißlang, da beim Erhitzen wahrscheinlich eine weitergehende Spaltung eingetreten war. Daher wiederholte ich den Versuch, indem ich eine Lösung des Gerbstoffes mit verdünnter Salpeter-

1) Arch. d. Ph. 1893, Pag 637.

2) Cfr. Pag. 92.

3) Kolbe, Ausf. Lehrb. der org. Ch. 1878, Bd. III, p. 156.

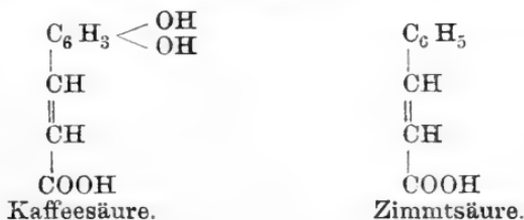
4) Arch. d. Ph. 1893, S. 638.

säure destillierte. Es gingen dabei reichliche Mengen Blausäure in das Destillat über. Nachgewiesen wurde dieselbe

1. Durch Blaufärbung des Kupfer-Guayakpapiere;
2. Durch Bildung von Berliner Blau;
3. Durch Bildung von Rhodanwasserstoffsäure;
4. Durch direktes Ausfällen mit Silbernitrat, Trocknen des gewonnenen Cyansilbers und Erhitzen im Probirrohr. Unter Hinterlassung von metallischem Silber entwickelt sich dabei mit pfirsichblüthroter Flamme brennendes Cyangas.

Aus dem Destillationsrückstand wurde durch Ausziehen mit Aether und Fälen mit Chlorcalcium Oxalsäure nachgewiesen.

Wie bereits oben erwähnt, zersetzt sich der Gerbstoff mit der Zeit unter Dunkelfärbung. Ich glaubte einigen Aufschluss über das Zersetzungsprodukt gewinnen zu müssen und zog daher solchen Gerbstoff, der längere Zeit an der Luft gestanden, mit Aether aus. Dabei erhielt ich jedoch nur eine geringe Menge einer gelben Masse, die mit Kaliumpermanganat in wässriger Lösung geschüttelt, Benzaldehydgeruch entwickelte, was auf das Vorhandensein von Zimmtsäure hinweist und ist dieselbe zweifellos durch Reduktion der Kaffeesäure, welche bekanntlich eine Dioxyzimmtsäure ist, entstanden



Wie aus der Analyse des in der Scrophularia enthaltenen Harzes hervorgeht findet sich die Zimmtsäure in demselben.

Es ist in der letzten Zeit häufig die Vermutung ausgesprochen worden, daß die Harze in direkter Beziehung zu den Gerbstoffen stehen. So hat besonders Tschirch darauf hingewiesen, daß die Harze wahrscheinlich aus den Gerbstoffen entstehen. Der Beweis für diese Hypothese wurde noch nicht erbracht.

Das gleichzeitige Vorhandensein der Kaffeegerbsäure und der Zimmtsäure als Zersetzungsprodukt des Harzes dürfte dieser Hypothese zur Stütze dienen.

Untersuchung des wässerigen Auszuges.

In dem wässerigen Auszuge konnte außer Gerbstoff, Zucker, Spuren des Harzes und Pektinstoffen kein anderer Pflanzenstoff nachgewiesen werden.

Da Eichler^{*)} in einem wässerigen Absud der Pflanze Dulcit gefunden zu haben glaubte, behandelte ich 100 g des Auszuges nach der von ihm angegebenen Methode. Es gelang mir jedoch nicht nach Entfernung des Zuckers noch Dulcit nachzuweisen. Da mir Kraut zur Bereitung eines frischen Absudes nicht zur Verfügung stand, muß ich diese Frage noch offen lassen.

Untersuchung des ätherischen Auszuges.

Da nach den Untersuchungsergebnissen des alkoholischen Auszuges sich die Zimmtsäure teils frei vorgefunden hatte, so war voraussehen, daß sie sich auch im ätherischen Extrakt als solche vorfinden würde. Um dies zu konstatieren und, um gleichzeitig Rücksicht auf etwa vorhandene flüchtige Substanzen zu nehmen, destillierte ich 100 g des ätherischen Auszuges im Dampfstrom.

Das Destillat war farblos, von schwach saurer Reaktion.

Zur Abscheidung der Säure wurde das Filtrat mit Natriumbicarbonat neutralisiert und eingedampft. Mit heißem Wasser aufgenommen krystallisierte das Salz daraus in Nadeln, die in Wasser und Alkohol leicht löslich waren. Dasselbe zeigte folgende Reaktionen:

1. Mit arseniger Säure erhitzt beobachtete ich Kakodylgeruch.
2. Die alkoholische Lösung roch beim Erhitzen mit Schwefelsäure nach Fruchtäther.
3. Beim Versetzen der wässerigen Lösung mit Säure trat starker Geruch nach Buttersäure auf.
4. Dieselbe Lösung gab mit neutralem essigsauerm Kupfer einen krystallinischen Niederschlag.
5. Basisches Bleiacetat erzeugt einen weißen Niederschlag.
6. Ebenso salpetersaures Silber.

Die vorliegenden Krystalle waren demnach Natriumbutyrat.

*) Cfr. Pag. 80.

Die im Kolben zurückbleibende Flüssigkeit wurde heifs abfiltriert, das Filtrat mit Kohle vollständig entfärbt und Erkalten lassen. Dabei schied sich eine reinweiße Krystallmasse aus, die die oben¹⁾ erwähnten Reaktionen der Zimmtsäure gab.

Nachdem durch Destillation einer Probe des im Kolben befindlichen Rückstandes mit Kalilauge die Abwesenheit von flüchtigen Basen konstatiert worden, behandelte ich den Rückstand in alkoholischer Lösung mit Kohle.

Es hinterblieb so nach dem Verdampfen des Alkohols eine hellbraune, in dickeren Schichten dunkelbraune, sauer reagierende, fettartige Flüssigkeit.

Mit Kalilauge behandelt und mit Salzsäure übersättigt schied sich eine krystallinische Substanz neben einer öligen ab.

Die erstere wurde durch wiederholtes Auflösen und Umkrystallisieren aus Alkohol farblos erhalten und über Schwefelsäure getrocknet.

Ihr Schmelzpunkt lag bei 62°.

Die Elementaranalyse des Körpers ergab folgendes Resultat:

0,1310 g Substanz gaben 0,3597 g CO₂ und 0,1515 g H₂O,
oder in Prozenten ausgedrückt:

74,82 Proz. C und 12,84 Proz. H.

Berechnet für C ₁₆ H ₃₂ O ₂ :	Gefunden:
C 75,00	C 74,82
H 12,50	H 12,84

Vorliegende Substanz erwies sich somit als Palmitinsäure.

Die gleichzeitig abgeschiedene fettartige Masse war auch durch wiederholtes Behandeln mit Tierkohle nicht farblos zu erhalten. Bei gewöhnlicher Temperatur flüssig, erstarrte der Körper über frischem Wasser. Seine Reaktion war sauer. Die ammoniakalische Lösung gab mit salpetersaurem Silber einen gelblich weißen Niederschlag, der nach dem Auswaschen und Trocknen über Schwefelsäure folgenden Silbergehalt aufwies:

0,3214 g Substanz gaben 0,0792 g Ag = 24,64 Proz.

Bei der Verbrennung der reinen Substanz im Sauerstoffstrom erhielt ich folgendes Resultat:

0,4002 g Substanz gaben 1,1199 g CO₂ und 0,4282 H₂O.

¹⁾ Cfr. Pag. 83.

Berechnet für $C_{16}H_{34}O_2$:	Gefunden:
C 76,59	C 76,32
H 12,05	H 11,88

Vorliegende Substanz war also O e l s ä u r e , was durch das Silbersalz bestätigt wird.

Berechnet für $C_{16}H_{33}O_2Ag$:	Gefunden:
Ag 25,19 Proz.	Ag 24,64 Proz.

Ich versuchte noch die Ueberführung in Elaidinsäure, indem ich die flüssige Säure mit Salpetersäure und Kupfer versetzte. Nach einiger Zeit erstarrte die Masse und nach dem Auflösen in Alkohol, krystallisierte die Elaidinsäure beim Verdunsten des Alkohols aus, die durch Bestimmung des Schmelzpunktes (45°) als genügend identifiziert erachtet werden dürfte.

Wie oben angeführt, sind die Palmitin- und Oelsäure als Zeretzungsprodukte des in der Scrophularia enthaltenen Lecithins aufzufassen.

Zum Schlusse fasse ich die Ergebnisse der vorliegenden Arbeit kurz zusammen:

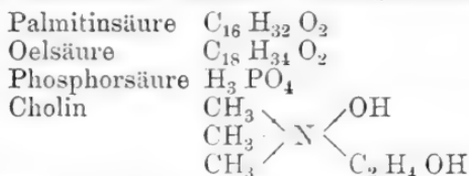
A. Galläpfel.

1. Der Tanningehalt der mitteleuropäischen Galläpfel ist ca. 16 Proz.
2. Während der Zuckergehalt sich um das $2\frac{1}{2}$ fache vermehrt, bleibt der Gerbstoffgehalt vor der Reife und bei erlangter Reife derselbe.
3. Der in den Galläpfeln enthaltene Zucker ist krystallisierbar und Dextrose.
4. Ellagsäure findet sich nicht präformiert.
5. Tannin und Gallussäure zeigen ebenfalls den Uebergang der durch Eisenchlorid erzeugten Färbung in Violett und Rot.
6. Außer den normalen bis jetzt bekannten Bestandteilen, enthalten die Galläpfel noch einen harzartigen Körper, das Gallocerin $C_{20}H_{36}O_2$.
 - a) Derselbe liefert amorphe, bromierte Derivate.
 - b) Acetylierungs- sowie Benzoylierungsversuche verliefen negativ; ebenso die Darstellung des Aethyläthers.
 - c) Er verhält sich indifferent gegen Salpetersäure und Hydroxylamin.
 - d) Durch Jodwasserstoff scheint heftige Einwirkung stattzufinden.

B. *Scrophularia nodosa*.

Das ätherische Extrakt enthält:

1. Lecithin: als Bestandteile desselben nachgewiesen:

2. Freie Zimmtsäure $C_9 H_8 O_2$.3. Buttersäure $C_4 H_8 O_2$.

Das alkoholische Extrakt enthält:

1. Kaffeegerbsäure, die sich in Kaffeesäure einerseits und Zucker, wahrscheinlich Dextrose, spalten läßt.

2. Der in der *Scrophularia* vorkommende Zucker, bis jetzt noch nicht krystallisiert erhalten, ist höchst wahrscheinlich Dextrose.

3. Ein Harz, aus dem sich Zimmtsäure abspalten läßt.

4. Das Walz'sche *Scrophularin* existiert nicht.5. Das Walz'sche *Scrophularosmin* ist Palmitinsäure.6. Das Walz'sche durch Bleifällung aus der *Scrophularia aquatica* isolierte *Scrophularacrin* dürfte Zimmtsäure sein.

Vorliegende Arbeit dürfte in zweierlei Hinsicht ein weiteres, allgemeines Interesse in Anspruch nehmen.

Erstens ist es von Bedeutung, daß es mir gelungen ist, in einer Pflanze, wie der *Scrophularia nodosa*, die im mitteleuropäischen Klima vegetiert, Substanzen nachgewiesen zu haben, die eben bis jetzt nur in tropischen Gewächsen aufgefunden worden sind. Ich erinnere dabei an die Zimmtsäure, die bis jetzt nur in der Benzoe, im Tolu- und Perubalsam nachgewiesen, sowie an die Kaffeesäure, die bis jetzt bloß als Spaltungsprodukt aus dem im Thee, Kaffee und Maté befindlichen, eisengrünendem Gerbstoffe isoliert worden war.

Zweitens war ich mit dem Studium des Gallocerins wieder einem Körper näher getreten, dessen Kenntnis aus verhältnismäßig alter Zeit datiert.

Ist es mir auch nicht gelungen, seine Konstitution völlig klar zu legen, so hoffe ich doch, daß mir im weiteren Verlaufe der Arbeit über diesen Körper erfolgreichere Resultate nicht werden vorenthalten sein.

Zur Kenntniss der Glyoxylsäure.

III. Abteilung.

Von Dr. Carl Boettinger.

Glyoxylsäure und Paratoluidin.

(Eingegangen, den 2. II. 1895.)

Es sind nun nahezu achtzehn Jahre verflossen, seit ich die Selbstersetzung der Anilbrenztraubensäure und der Anilglyoxylsäure beim Aufbewahren beobachtete. Diese Substanzen verwandelten sich im Laufe der Zeit in zusammengefrittete, stark riechende, dunkelgefärbte Massen.

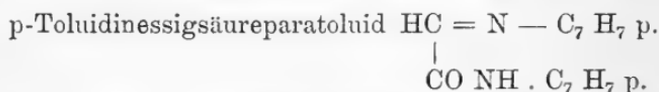
Das von der Brenztraubensäure stammende Produkt zeigte sich stark durchsetzt mit intensiv rotgelb gefärbten dreieckigen Blättchen, welche mechanisch ausgelesen werden mußten, da sie sich nicht anders isolieren ließen. Auch der Glyoxylsäurekörper lieferte eine intensiv rotgelb gefärbte krystallisierte Substanz, jedoch in viel kleinerer Menge. Ich vermutete, daß diese Krystalle in Beziehung stehen möchten zum Isatin und prüfte sie demgemäß, erhielt aber die Indopheninreaktion nicht, weil ich krystallisiertes Benzol in dem Versuch verwendete. An eine Analyse war bei der geringen Menge der Krystalle nicht zu denken. Versuche, sie direkt aus der Brenztraubensäure resp. Glyoxylsäure zu erhalten, hatten keinen Erfolg (Berichte d. d. chem. Ges. 1883, 1924). Meine Auffassung erhielt eine Stütze durch die Beobachtung von P. J. Meyer. Derselbe zeigte, daß die Dichloressigsäure mit Paratoluidin in ganz einzig dastehender Weise unter Wasserstoffabspaltung ziemlich glatt zu einem substituierten Isatin, dem p-Toluy-l-p-methylimesatin, $C_{16}H_{14}N_2O$ zusammentritt (Berichte d. d. chem. Ges. 1883, 926 und 2261) und C. Duisberg fand später (Berichte d. d. chem. Ges. 1885, 190), daß dieser Körper vermöge der oxydierenden Wirkung des Luftsauerstoffs aus dem p-Toluylamido-p-methyloxindol $C_{16}H_{16}N_2O$ hervorgeht. Die beiden Forscher vermochten weder eine p-Diamidoessigsäure, welche beim Orthotoluidin das Ende der Reaktion darstellt, noch Dichloracet-p-toluid zu erhalten und haben ihre Beobachtungen auch nicht auf die Glyoxylsäure ausgedehnt. Ich habe diese Lücke auszufüllen gesucht und Glyoxylsäure mit Paratoluidin

zur Reaktion gebracht und gefunden, daß diese Körper unter nachverzeichneten Versuchsbedingungen im wesentlichen zu Paratoluidin-essigsäureparatoluid zusammenreten. In viel kleinerer Menge entsteht Paratoluidinessigsäure und in sehr kleiner Menge p-Toluyl-p-methylimesatin, sowie eine Substanz, welche aus Alkohol in kleinen farblosen Nadelchen krystallisiert, sich mit vorübergehend blutroter Farbe in alkoholischem Kali löst, welche aber so zersetzlich ist, daß ich sie nicht genauer zu definieren vermochte, endlich ein gelber verschmierter Körper. Nach meinen Erfahrungen ist es mir zur unumstößlichen Gewißheit geworden, daß die Eingangs dieses Artikels erwähnten Substanzen dem p-Toluyl-p-methylimesatin nahe verwandt sind und es scheint nicht unwahrscheinlich zu sein, daß der natürliche Indigo ein Derivat der Glyoxylsäure ist.

Werden gleiche Gewichtsmengen Paratoluidin und Glyoxylsäure vom spez. Gew. 1,32 in einem Reagiercylinder zusammengebracht, so schmilzt die Base alsbald zu einer dicken Masse zusammen, welche von Wasser überdeckt ist. Erwärmt man im Wasserbade, so färbt sich die Masse grün und sie steigt dann unter so starker Gasentwicklung nach oben, daß zwei Gramm der Mischung einen geräumigen Reagiercylinder ausfüllen. Nach längerem Erwärmen macht der grüne Farbenton einer rotbraunen Farbe Platz, die Masse fällt in sich zusammen und bildet schließlichs eine dicke Flüssigkeit, welche beim Abkühlen zu einem rotbraunen, in absolutem Alkohol leicht löslichen Harz erstarrt. Da die Reaktion in dem Verfahren zu energisch verläuft, operierte ich mit verdünnten Lösungen bei gewöhnlicher Temperatur.

16 g reines Paratoluidin wurden in 120 ccm absoluten Alkohols gelöst, die Lösung mit 80 ccm Aether verdünnt und in die Mischung unter Umrühren mit einer Bürette 12 ccm Glyoxylsäure vom spez. Gew. 1,32 allmählich eingetragen. Die Flüssigkeit bleibt zunächst farblos, wird aber schon nach kurzem Stehen rot und scheidet sehr kleine Mengen oxalsäuren Paratoluidins aus. Dasselbe dürfte von der Spur Oxalsäure abstammen, welche in meiner Glyoxylsäure enthalten war. Die über Nacht gestandene, dunkelrot gewordene Flüssigkeit wurde danach auf dem Wasserbade verdampft und nach dem Abtreiben des Aethers und eines Teils des Alkohols mit Wasser versetzt, wodurch ein gelb gefärbter Teig abgeschieden wurde. Durch an-

haltendes Digerieren mit kaltem Wasser verwandelte sich derselbe in ein Pulver, welches abfiltriert und mit Wasser ausgewaschen, hierauf mit Ammoniak übergossen wurde. Hierdurch verwandelt sich das Pulver wieder in eine teigige Masse, welche deshalb auf mechanischem Wege gründlich mit Ammoniak und dann mit Wasser durchgearbeitet werden mußte. Ungelöst blieb p-Toluidinessigsäureparatoluid, verunreinigt mit Paratoluidin und dem farblosen kleinkrystallinischen Körper, sowie einer gelben verschmierten Substanz, welche mit Aether extrahiert wurden; es lösten sich auf p-Toluidinessigsäure und p-Toluyl-p-methylimesatin, welche mittelst Aether voneinander getrennt wurden. Die letzterwähnte Substanz ist zwar im reinen Zustand in wässrigem Ammoniak unlöslich und sollte demzufolge dem p-Toluidinessigsäureparatoluid beigemengt sein. Sie liefs sich aber nur aus dem erwähnten Auszug isolieren und zwar unter Benutzung des eben erwähnten Verhaltens gegen wässriges Ammoniak.



Diese mit dem p-Toluylamidoparamethyloxindol isomere Substanz wird gereinigt durch Lösen in Benzol, Abtreiben desselben, Aufnehmen des Rückstands in absolutem Alkohol und Fällen durch kaltes Wasser. Die Temperatur soll hierbei 60° nicht überschreiten. Der Körper bildet ein hellrötliches, in Ammoniak und verdünnter Natronlauge unlösliches Pulver, welches unter Abspaltung von Paratoluidin löslich ist in kalter konzentrierter Schwefelsäure. Beim Erwärmen mit Ammoniak spaltet er langsam Paratoluidin ab, ebenso wenn auch schwieriger beim Erwärmen mit Wasser und giebt dabei eine Lösung, welche mit Salzsäure einen in Benzol unlöslichen Niederschlag liefert. Das Toluid löst sich sehr leicht in Alkohol und Benzol. Diese Lösungsmittel hinterlassen dasselbe beim Verdunsten in der Form eines durchsichtigen rotbraunen spröden Harzes, welches schon unter 100° schmilzt und dabei widerlich fäkalen Geruch verbreitet. Beim Erhitzen in einer Retorte zersetzt sich die Substanz. — Zunächst geht ein intensiv nach Isonitril riechender Körper, dann Paratoluidin und p-Toluidinharnstoff über, während eine kohlige Materie in der Retorte hinterbleibt. Durch Behandeln des Destillats mit Aether isoliert man den darin fast unlöslichen p-Toluidinharnstoff. Das

Paratoluidin läßt sich aus der ätherischen Lösung ebenso leicht mit Oxalsäure wie mit Salzsäure entfernen. Dagegen konnte der intensiv nach Isonitril riechende Körper nicht genauer charakterisiert werden, wie sich denn auch die Beimengung eines Indols mittelst Pikrinsäure*) nicht feststellen liefs. Besser wie durch Umkrystallisieren aus kochendem absolutem Alkohol reinigt man den in Wasser und Natronlauge unlöslichen Paratoluidinharnstoff durch Sublimieren. Man gewinnt ihn dabei in der Form lebhaft irisierender Nadeln, welche bei 261° schmelzen. Bekanntlich habe ich das niedere Homologe, das Carbanilid, unter den Destillationsprodukten des rohen anilglyoxylsauren Anilins, welchem Anilid beigemischt gewesen sein mag, aufgefunden. (Liebig's Annalen 198, 226.)

Zur Analyse wurde das p-Toluidinessigsäureparatoluid im exsiccatorrocknen Zustand angewendet.

0,2287 g Substanz lieferten 0,6377 g CO₂ und 0,1347 g H₂O.

Berechnet:

C₁₆ H₁₆ N₂ O

C = 76,19 Proz.

H = 6,35 „

Gefunden:

C = 76,05 Proz.

H = 6,54 „

p-Toluidinessigsäure = HC = N · C₇H₇p und

$$\begin{array}{c} | \\ \text{COOH} \end{array}$$

p-Toluyyl-p-methylmesatin = C₇H₇N = C — $\begin{array}{c} \text{CH}_3 \text{ p} \\ | \\ \text{C}_6 \text{ H}_3 \\ | \\ \text{CO} - \text{N H} \end{array}$

Die p-Toluidinoessigsäure ist in Aether und Benzol fast ganz unlöslich. Sie löst sich sehr schwer in Wasser, leicht in Ammoniak und verdünnten Alkalien. Aus ihrer Lösung in Schwefelsäure von 1,84 spez. Gew. wird sie von Wasser in hellgelben Flocken niedergeschlagen. In rauchender Schwefelsäure löst sie sich unter tiefgreifender Veränderung mit brauner Farbe; Wasserzusatz bewirkt keine Fällung mehr. Sie löst sich leicht in absolutem Alkohol und wird aus dieser Lösung durch Wasserzusatz als nahezu weißes Krystallpulver niedergeschlagen, welches bei 193° unter starkem Aufblähen eine rotgelbe Schmelze bildet. Die p-Toluidinoessigsäure schmeckt ähnlich wie Chinin. Bei längerem Erhitzen auf 100° ver-

*) Dieselbe lieferte ein sehr leicht lösliches Product.

liert die exsiccatorrockne Substanz 5,29 Proz. Wasser, färbt sich dabei stark gelb und büßt die Löslichkeit in wässrigem Ammoniak ein. Die Analyse der exsiccatorrocknen Säure, welche isomer mit der Anilbrenztraubensäure ist, ergab folgendes Resultat:

0,2207 g Substanz lieferten 0,536 g CO_2 und 0,1185 H_2O .

Berechnet:

$\text{C}_9\text{H}_9\text{NO}_2$

C = 66,25 Proz.

H = 5,52 „

Gefunden:

C = 66,23 Proz.

H = 5,96 „

Das p-Toluyyl-p-methylimesatin wurde aus heißem Alkohol umkrystallisiert. Es löst sich schwer in Benzol. Es krystallisiert in goldgelben bei 259° schmelzenden Blättchen, welche sich in konzentrierter Salzsäure mit tief brauner Farbe auflösen. Die Farbe dieser Lösung verblasst bald; sie erstarrt nach längerem Stehen zu einer hochrotgefärbten Krystallmasse, aus welcher p-Methylisatin leicht isoliert werden konnte.

Darmstadt, 1. Februar 1895.

Chemisch-Techn. Laboratorium (Privat).

Mitteilungen aus dem pharmaceutischen Institute der Universität Strassburg.

Das Vorkommen von Hesperidin in Folia Bucco und seine Krystallformen.

Von Dr. P. Zenetti.

(Eingeg. 25. 1. 95.)

Im vorigen Jahre brachte L. Braemer in der Association française pour l'avancement des sciences, Congrès de Besançon, eine Mitteilung über „les réactions histochemiques de l'Hesperidine“. Indem er das Verhalten dieses Körpers zu den verschiedensten Reagentien schildert, beschränkt er sich bezüglich der botanischen Seite auf die Litteraturangabe und die eigene Untersuchung der Epidermis von Folia Bucco; letzteres jedoch nur insofern, als er an abgezogenen Epidermisstücken mit und ohne Zuhilfenahme chemischer Agentien

die Hesperidinkristalle beobachtete. Besonders gab ihm 50prozent. Alkohol, dem 5 Proz. Schwefelsäure zugesetzt waren, schöne, farnblatt-ähnliche Krystalle. Die anatomischen Verhältnisse der Buccoblätter sind von ihm nicht weiter untersucht worden. Dies war schon früher in einer Arbeit Flückiger's „Ueber die Bukublätter“ in der Schweiz. r. Wochenschrift für Pharmacie 1873, p. 435 seq., allerdings wenig detailliert, geschehen; ausführlicher von Shimoyama in „Beiträge zur Kenntnis der Bukublätter“ in Archiv 1888, 26. Bd. p. 64 seq., welcher letzterer zum Studium der schleimgebenden Schicht auch frisches Material des im Straßburger botanischen Garten gehaltenen *Diosma alba* benutzte.

Noch unabhängig von dieser letzten Arbeit hatte auch ich frische Blätter von *Diosma alba* zum Vergleich herangezogen; die hier und bei der sich daran anschließenden Untersuchung trockener Blätter von *Diosma betulina* und *crenata* des Handels gewonnenen Resultate schienen mir hinreichend interessant, um das Folgende als Ergänzung der obenstehenden Arbeiten mitzuteilen.

Auf den ersten Blick scheint es fast, als ob die Vornahme der kleinen, nadelförmigen Blättchen von *Diosma alba* als Vergleichungsobjekt für die Buccoblätter nicht einwandfrei sei. Doch liegt die Verschiedenheit hauptsächlich nur in der äußeren Form, während der anatomische Bau größte Übereinstimmung aufweist.

Der Querschnitt des Blattes von *Diosma alba* zeigt in der Mediane ein Gefäßbündel der gewöhnlichen Art (Fig. 1), einen Holzteil mit in radialen Reihen stehenden Elementen, darunter einen Siebteil, beide von nicht sehr deutlichen Markstrahlen durchzogen; es folgt ein halbmondförmiger Sklerenchymbelag auf der Unterseite, ein kleinerer auf der Oberseite; eine einschichtige Parenchymscheide umschließt das Ganze.

Das Grundgewebe des Blattes besteht aus Pallisaden- und Schwammgewebe, in welchem letzterem große, kugelige Oelräume eingebettet liegen. Das Pallisadengewebe, welches als ununterbrochene Schicht die ganze Oberseite überzieht, ist auch auf der Unterseite vorhanden und hier nur da unterbrochen, wo das Schwammparenchym in direkter Verbindung mit den Spaltöffnungen steht; auch unterhalb der Oelräume ist es auf eine kurze Strecke verdrängt. Es besteht aus einer einzigen Zellschicht, ist aber ober- und unterhalb

des Gefäßbündels mehrschichtig und füllt hier den ganzen Raum zwischen den Epidermen und dem Bündel aus. Ein Collemchymgewebe, wie es an dieser Stelle so allgemein in den Blättern vorkommt, fehlt hier also. Die isodiametrischen Zellen der im übrigen Teile des Blattes auf die Pallisaden zunächst folgenden Schicht schliessen auch eng aneinander und enthalten Oxalatdrusen. Letzteres gilt auch für das Gewebe in der Umgebung des Gefäßbündels.

Das Schwammparenchym ist in seiner oberen Hälfte von häufigen Bündelzweigen durchzogen, welch' letztere Elemente sämtlicher Teile des Hauptstranges enthalten und ebenso wie dort von einer (auf Längsschnitten deutlicher hervortretenden) Parenchymseide umgeben werden. In diesem Schwammparenchym liegen, wie schon erwähnt, mächtige Oelräume von kugeligter Gestalt, eingefasst von einer Schicht seitlich gestreckter Sekretionszellen. An der Peripherie einer solchen Oelkugel kann man mitunter schöne, strahlige Krystalle erblicken.

Die das Blattgewebe nach aufsen abschließende Epidermis ist es nun aber, die uns hier am meisten interessiert. An Stelle einer einfachen, einschichtigen Haut finden wir zwei Zelllagen, deren Elemente genau radial voreinander liegen und dadurch ihren Ursprung aus derselben Mutterschicht dokumentieren. Dieser letztere Umstand berechtigt uns, auch die innere der beiden Schichten als zur Epidermis gehörig zu bezeichnen. Während nun die tangentiale Ausdehnung der voreinander stehenden Zellen der beiden Epidermisschichten genau übereinstimmt, ist in ihrer radialen Dimension ein großer Unterschied. Die Zellen der äußeren Schicht sind flach und werden von denen der inneren um das 3—5fache überragt. Beiderlei Elemente besitzen, unter Wasser betrachtet, eine dünne, farblose Membran und einen gleichfalls farblosen Inhalt. Sie schliessen eng aneinander; nur an der Blattunterseite, in Verbindung mit dem Schwammparenchym, stehen Spaltöffnungen. Hauptsächlich an dieser Stelle ist auch die Zweiteilung der Epidermis unterblieben; desgleichen finden wir auch ober- und unterhalb des Bündels und unterhalb der Oelräume häufig ungeteilte Epidermiszellen. Die Cuticula ist an der Oberseite rechts und links ausgebildet, der Mittellinie am schwächsten, an allen übrigen Stellen dringen ziemlich stark, cutisierte Leisten zwischen die Epidermiszellen nach innen und auch nach

außen ragen ebensolche hervor. Oberhalb des Gefäßbündels endigen zahlreiche Zellen in ein kurzes, mit Höckerchen besetztes, einseitig gekrümmtes Haar; diese Zellen sind dann schmaler als die übrigen und bleiben gleichfalls ungeteilt. Sonst finden wir nirgends Haare, ausgenommen am Blattrande, wo die Endzellen in ähnliche Dornfortsätze auslaufen.

Bringt man nun die Querschnitte in Quellung bewirkende Flüssigkeiten (Chloralhydratlösung, Glycerin), so wird die äußere Epidermisschicht der oberen Blattseite zu beiden Seiten der Mediane fast in der ganzen Breite abgehoben (Fig. 1); nur über dem Gefäßbündel bleibt der Zusammenhang erhalten. Die äußeren Epidermiszellen bleiben dabei unversehrt, während die Längswände der inneren reißen, so zwar, daß die stehen bleibenden Partien sich etwas getältelt zusammenziehen. Der ganze so entstehende Zwischenraum zwischen den auseinanderweichenden Epidermisschichten ist mit gelblich weißem Schleime erfüllt. In allen übrigen Teilen bleibt der Zusammenhang bestehen.

Diese am frischen Material von *Diosma alba* ohne besondere Schwierigkeit gewonnenen Resultate kehren nun in den wesentlichen Punkten in den Buccoblättern von *Diosma betulina* und *crenata* der Handelsware wieder — wenn wir absehen von der größeren Flächenausdehnung der Blätter, der stärkeren Ausbildung des Gefäßbündelnetzes, dem Vorhandensein eines Collenchymgewebes in der Umgebung der Gefäßbündel —, so daß es nicht nötig ist, hier auf die anatomischen Verhältnisse noch näher einzugehen.

Aber es drängt sich bei der Untersuchung der getrockneten Handelsware eine neue Erscheinung auf, nämlich das massenhafte Auftreten von Hesperidin, was bei gleicher Behandlungsweise der frischen Blätter von *Diosma alba* nicht zu erreichen war.

Ebenso wie bei letzterer Art findet in den Buccoblättern beim Einlegen der Querschnitte in irgend eine Flüssigkeit Quellung und Loslösung der äußeren Epidermisschicht von der inneren statt, und zwar in demselben Umfange wie dort, nämlich rechts und links der Mittelrippe bis an den Rand, wobei auch vor den Seitennerven mitunter der Zusammenhang erhalten bleibt. Und nun zeigt sich, daß der ganze Raum zwischen den beiden getrennten Epidermisschichten, den gelblich-weißer Schleim erfüllt, mit Hesperidin von undeutlich

krystallinischer Struktur durchsetzt wird (Vergl. die schematische Fig. 2). Wir treffen bäumchen- oder strauchähnliche Formen, jedoch meist klumpig geballt, häufig so langgestreckt, daß sie die ganze Höhe des Zwischenraumes erreichen. In Schnitten, in welchen sich aber die äußere Hautschicht minder weit von der inneren entfernt hat, da treffen wir wiederum ein anderes Aussehen des Hesperidins (Fig. 3). Mitunter von der an die Pallisaden angrenzenden Querwand der Schleimzellen aus, häufiger aber von der gegenüberliegenden, mit der äußeren Schicht sich ablösenden Wand ragen farnblatt-, fächerähnliche Gebilde in den Schleim hinein. Immer sind diese Hesperidinmassen von gelbbrauner Farbe.

Aber auch die Zellen der äußeren Epidermisschicht sind mit Hesperidin erfüllt. Der flachen, gedrückten Gestalt dieser Zellen entsprechend sind es hier Sphärokrystalle, und seltsam, sowohl der Krystall in der äußeren, wie der in dem mitabgehobenen Teile der inneren Epidermiszelle sitzt in seiner Zelle an dem gleichen Platze und entspricht auch im Größenverhältnis etwas seinem Gegenüber, wie Fig. 3 veranschaulicht.

Es ist klar, daß sich diese Sphärokrystalle der äußeren Epidermisschicht besser im Flächenbild an Epidermisstücken studieren lassen, die man, gleichgiltig ob von der oberen oder unteren Seite eingelegter Blätter mittels Nadel und Pincette mit Leichtigkeit abzieht. Da liegt nun in jeder Zelle Hesperidin, in einem Falle (Fig. 4) als dichte, gerundete Platten, von denen wieder mehrere sich zu einer größeren vereinigen können, wobei häufig die Umrisse der einzelnen Teilkristalle noch recht deutlich erkannt werden. In anderen Fällen unterscheiden wir an diesen Sphärokrystallen einen dichten, von radialen Klüften durchsetzten Kern, der von einem minder dichten Strahlenkranze umgeben ist. Und wieder einmal (Fig. 5) besitzen sie schön blättriges, gezacktes Gefüge, oft über die ganze Fläche des Zellenraumes sich ausdehnend, während in anderen Zellen dasselbe Hesperidin zu dichten Klümpchen und knollenförmigen Gebilden geballt erscheint.

Diese farnblattähnlichen Hesperidinkristalle erhält man wohl am sichersten nach der von Braemer (s. oben) angegebenen Methode durch vorheriges Einlegen der Epidermisstücke oder der ganzen Blätter in schwefelsäurehaltigen, verdünnten Alkohol. Indes muß

ich hervorheben, daß man das Hervorrufen einer bestimmten Krystallform hier nicht ganz sicher in der Hand hat. Ich habe nach dieser Braemer'schen Vorschrift mitunter auch dichtere Sphärokrystalle von der Form Fig. 4 erhalten, während umgekehrt schon beim Einlegen in Wasser, Chloralhydratlösung oder Glycerin auch farnblatt-ähnliche oder Zwischenformen erschienen, in manchen Fällen sogar alle diese Fälle in einem und demselben Präparate nebeneinander vorkamen.

Wir sahen somit im Vorstehenden schon eine Reihe von unterschiedlichen Krystallgebilden. Die Mannigfaltigkeit dieser Formen wird indes noch sehr bereichert, wenn man anstatt der Rohdroge das rein gewonnene Hesperidin selbst in Untersuchung zieht.

In den gewöhnlichen Lösungsmitteln unlöslich, ist reines Hesperidin mit gelber Farbe leicht löslich in Wasser, dem wenig Natronlauge zugefügt ist. Aus dieser alkalischen Flüssigkeit ist es wieder durch irgend eine Säure abzuscheiden. Es bildet sich hierbei zuerst ein gelbliches Häutchen an der Oberfläche der Flüssigkeit. Unter dem Mikroskop betrachtet — vergl. im Folgenden Fig. 6 — erscheint die- es Häutchen zusammengesetzt aus einer Unzahl zusammenhängender, schöner Sphärokrystalle mit einem dichten, hellglänzenden Kern von gelber Farbe und einer mehr oder minder dichten Umhüllung zarter, spitzer Nadeln. Nach und nach trübt sich die Flüssigkeit und es fällt das übrige Hesperidin als hellgelber, pulveriger Satz zu Boden. Dieser Niederschlag zeigt uns die verschiedensten Formen meist vereinzelter Krystalle. Betrachten wir hierzu Fig. 6. Wir finden ganz dünne oder dickere Garben gekreuzter Nadeln; diese Garben liegen wiederum zu zweien oder dreien bald zu einem noch deutlichen, gleicharmigen Kreuz zusammen, bald verwischt sich dieser letztere Charakter fast völlig, so daß nur noch mehr oder minder scharf markierte Radien in dem nun fast kreisscheibenförmigen Gebilde den Zusammenhang mit der vorigen Modifikation dokumentieren. Wenn bei solchen Formen immerhin die Zusammensetzung aus einzelnen Nadeln noch recht deutlich erkannt werden kann, so geht schließlic mit steigender Dichtigkeit auch dieses Moment verloren, zuerst bei Garbenkreuzen, die bei dichtem, massigem Centrum noch einen Strahlenkranz von Nadelspitzchen besitzen; schließlic fällt auch dies noch fort und wir

finden nöpfchenförmige, in der Mitte etwas eingesenkte Scheiben von größter Dichtigkeit und stark glänzender, gelber Farbe, wobei wieder Formen auftreten, bei denen zwei, drei Kreisscheibchen mit scharfen Kanten zusammenlagern. Damit wären wir aber bei Erscheinungsformen angelangt, die mit den geschilderten Vorkommnissen in der Epidermis der Buccoblätter (Fig. 4) große Uebereinstimmung zeigen.

Aber auch hier möchte ich wieder hervorheben, daß es nicht möglich war, durch gewisse Reagentien oder Manipulationen die eine oder die andere Krystallform zu erzielen. Zumeist kann man in einem und demselben Bodensatze alle die beschriebenen Gestaltungen oder doch mehrere davon zusammen vorfinden.

Erläuterungen zu den Abbildungen.

Fig. 1. Querschnitt eines frischen Blattes von *Diosma alba* nach dem Einlegen in Glycerin. Die Epidermis der Oberseite ist durch Quellung des Schleimes und Sprengung der Längswände der schleimgebenden Schicht auseinandergewichen.

Fig. 2. Schematische Abbildung des Querschnittes eines trockenen Blattes von *Diosma crenata* nach dem Einlegen in Glycerin. Zwischen den durch Quellung getrennten Epidermisschichten der Oberseite ist der Schleim mit ausgeschiedenem Hesperidin durchsetzt.

Fig. 3. Teil der Epidermis eines trockenen Blattes von *Diosma betulina* nach dem Einlegen in Chloralhydratlösung. Die äußere Epidermisschicht ist weniger weit abgehoben wie in Fig. 2. Ihre Zellen enthalten je einen Sphärokrystall von Hesperidin, dem ein fächerförmiger in der entsprechenden verquollenen inneren Epidermiszelle korrespondiert.

Fig. 4. Stück der abgezogenen äußeren Epidermisschicht von *Diosma betulina* in Wasser.

Fig. 5. Desgleichen nach Behandlung mit schwefelsäurehaltigem Alkohol.

Fig. 6. Zusammenstellung von Abbildungen der aus einer alkalischen Hesperidinlösung durch Fällung mit Säuren erhaltenen Krystalle. (Linke, größere Hälfte durch Salzsäure gefällt, rechte, kleinere durch Essigsäure.)

Fig. 3.

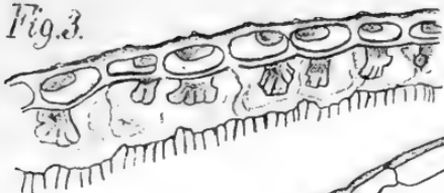


Fig. 2.



Fig. 1.

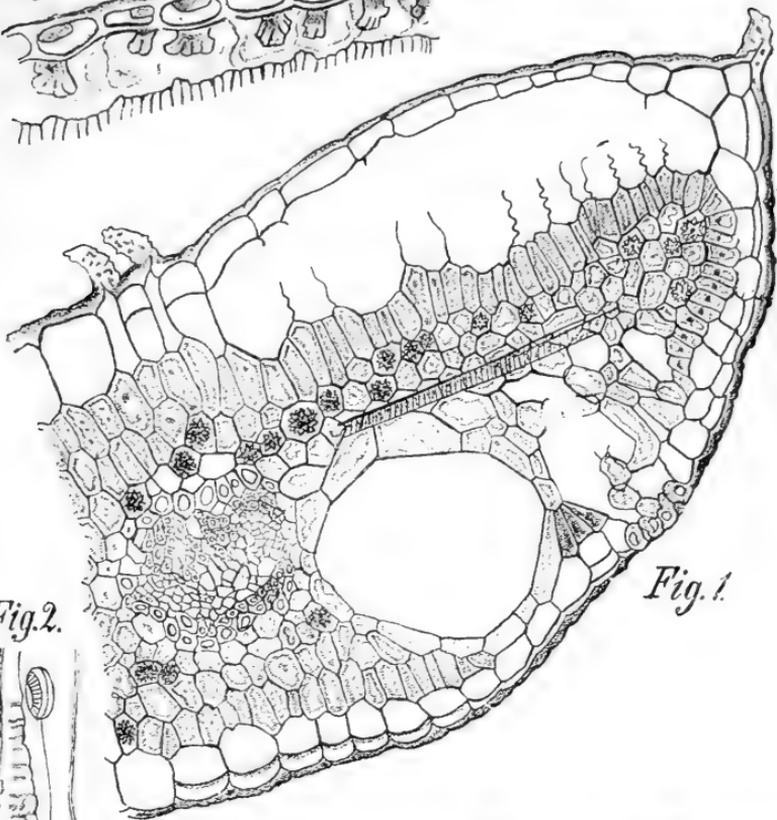
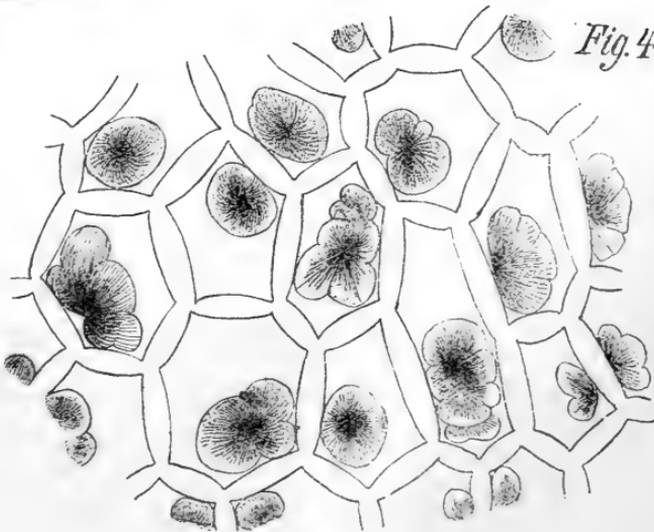


Fig. 4.



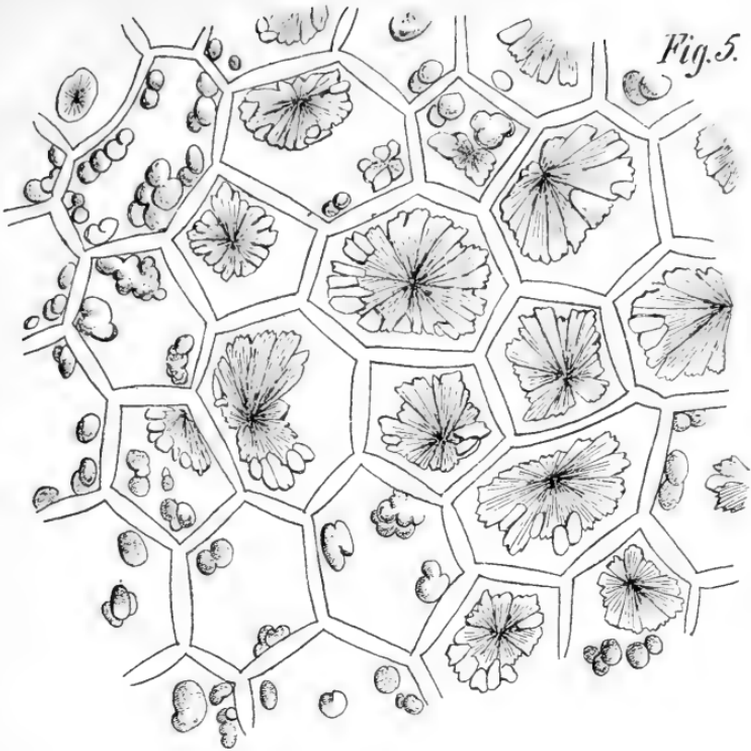
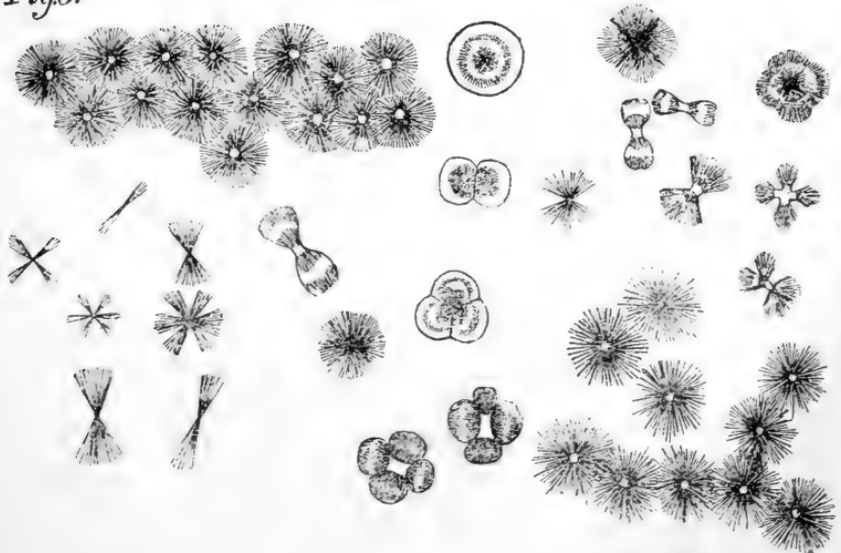


Fig. 5.

Fig. 6.



Zur Kenntniss der Glyoxylsäure.

IV. Abtheilung.

Kondensation mit aromatischen Kohlenwasserstoffen.

Von Dr. Carl Boettinger.

(Eingegangen den 23. I. 95.)

Zu einem eben so unerwarteten, wie interessanten Resultat hat das genauere Studium der Kondensationsprodukte der Glyoxylsäure mit aromatischen Kohlenwasserstoffen geführt, welche bei Befolgung der Methode A. v. B a e y e r 's, also durch Vermittelung konzentrierter Schwefelsäure entstehen. Ich habe Glyoxylsäure auf Benzol nach diesem Verfahren schon im Jahre 1881 einwirken lassen, und zwar im Anschlusse an meine Untersuchungen über die Kondensationen der Bibrombrenztraubensäure und Brenztraubensäure mit aromatischen Kohlenwasserstoffen und Nitrilen und in einer Fußnote, Bericht d. d. chem. Gesellschaft 1881, 1240 erwähnt, Diphenylessigsäure erhalten zu haben. Diese Säure geht thatsächlich aus der Reaktion hervor, aber in so geringer Menge, daß ihre Isolierung und Reinigung erhebliche Schwierigkeiten bereitet. Der Schmelzpunkt der von mir gewonnenen Säure liegt bei 145°. Sie verhält sich gegen Lösungsmittel, also kaltes und heißes Wasser, Alkohol, Aether, Chloroform, Essigsäure, konzentrierte Schwefelsäure, wie die nach anderen Methoden gewonnene Säure. Bei stärkerem Erhitzen ist sie so gut wie unzersetzt flüchtig. Ihr Baryumsalz löst sich in Alkohol.

Die Hauptmasse des Kondensationsproduktes löst sich aber so gut wie gar nicht in kochendem Wasser und besteht, wie ich im folgenden zeigen werde, aus Abkömmlingen der Benzilsäure, d. h. Diphenylglycolsäure.

In der Hoffnung, leichter wie die Diphenylessigsäure die homologe Ditolylessigsäure gewinnen zu können, ließ ich 1884 Toluol auf in konzentrierter Schwefelsäure gelöste Glyoxylsäure einwirken. Ich konstatierte allerdings die Kondensationsfähigkeit der beiden Körper, fand aber unter den Reaktionsprodukten nur eine sehr kleine Menge wasserlöslicher Substanz. Gerade so leicht wie das Toluol tritt auch das Aethylbenzol mit der Glyoxylsäure in Reaktion.

Die Kondensationsprodukte entstehen, wenn die mit überschüssigem Kohlenwasserstoff überdeckte konzentrierte Schwefelsäure (d. = 1,84) mit Schnee gekühlt, die Glyoxylsäure allmählich eingetragen und dann andauernd unter fortwährendem Kühlen geschüttelt wird. Sie scheiden sich auf einmal an den Gefäßwänden und an der Oberfläche der Schwefelsäure in Gestalt dicker, weißer Massen ab.

Wird die Glyoxylsäure mit dem gleichen Volumen Eisessig oder Essigsäureanhydrid vermischt, dann Kohlenwasserstoff aufgeschichtet, konzentrierte Schwefelsäure eingetragen und geschüttelt, so entstehen Kondensationsprodukte in ganz geringfügiger Menge. Hieraus geht hervor, daß eine bestimmte Wassermenge erforderlich ist, damit die Reaktion zu stande kommt. Nach deren Beendigung, etwa nach Ablauf von 4 Stunden, wurde der Kolbeninhalt in lebhaft bewegtes, mit Eis versetztes Wasser eingetragen.

Es schieden sich dicke, klumpige Massen ab, welche von der wässrigen Flüssigkeit durch Filtration getrennt wurden. Die Filtrate wurden einmal mit Aether durchgeschüttelt, der Auszug verdunstet. Der Rückstand wurde in etwas Ammoniak gelöst. Die auf dem Filter gesammelten Hauptprodukte wurden ebenfalls in Ammoniak gelöst. Die Lösungen wurden vereinigt und zur Entfernung trübenden Kohlenwasserstoffs mit Aether geschüttelt. Nachdem sie klar geworden waren, wurden sie von dem ätherischen Auszug abgezogen, zur Verjagung gelösten Aethers auf dem Wasserbade einige Zeit erwärmt, dann mit Salzsäure übersättigt. Dasselbe geschah mit den ammoniakalisch-wässrigen Ausschüttelungen der Aetherextrakte. Die ausgefällten organischen Säuren wurden in Aether gelöst und zu dieser Lösung etwas niedrig siedender Petroläther gesetzt, um Wasser und schmierige Bestandteile niederzuschlagen. Die abgegossene, klare, ätherische Lösung hinterläßt nach dem Verdunsten einen dicken, zähen Rückstand. Nur beim Benzolderivat zeigt derselbe nach langem Stehen einen Anflug von Krystallisation. Durch Auskochen mit Wasser wurde dem letzteren Diphenylessigsäure entzogen, welche dann in zweckentsprechender Weise, durch wiederholtes Umkrystallisieren aus Wasser gereinigt werden mußte. Der Rückstand des Toluolproduktes giebt an kochendes Wasser zwar auch etwas, aber nur wenig Substanz ab. Aus derselben vermochte ich keine Ditolylessigsäure abzuscheiden.

Die Rückstände wurden nunmehr mit einer zur Auflösung ungenügenden Menge Ammoniak übergossen und ohne weiteres mit Aether geschüttelt. Derselbe nahm Substanz auf, welche beim Verdunsten des Lösungsmittels auskrystallisierte. Dieselbe läßt sich farblos und rein gewinnen, wenn der ätherischen Lösung Petroläther bis zur bleibenden Trübung zugesetzt, gekleppert und die klare Flüssigkeit von der erst flockigen, dann schmierigen Abscheidung abgegossen wird. Durch mehrfaches Wiederholen dieses Verfahrens gewinnt man den Benzolabkömmling in durchsichtigen Kryställchen, den Toluolabkömmling in flachen Tafeln, welche eine stumpfpyramidale Begrenzung zeigen. Die Verbindungen sind, wie vorgreifend erwähnt sein mag, Diphenylglycolid resp. Ditolylglycolid.

Die von den eben erwähnten Körpern befreite ammoniakalische Lösung wurde angesäuert und es wurden die organischen Säuren, nachdem sie trocken geworden waren, mit Chloroform extrahiert, die Auszüge verdunstet und die Rückstände längere Zeit auf dem Wasserbade erhitzt, da ihnen Chloroform hartnäckig anhaftet. Nach dem Abtreiben desselben wurden dieselben mit Wasser übergossen, auf dem Wasserbade erwärmt und successive gesättigtes Barytwasser zugegeben. Durch diese Behandlungsweise wurde das Benzolprodukt bis auf einen ziemlich kleinen Rest in Lösung gebracht, während das Toluolprodukt einen ziemlich beträchtlichen Rückstand hinterließ, welcher auch nicht nach dem Erkalten der überstehenden Flüssigkeit verschwand und zur Isolierung der Ditolylsäure, von der später die Rede sein wird, verwendet wurde. Die Barytsalzlösung hat nämlich die Eigenschaft beim Erwärmen trübe zu werden und Salz abzuscheiden, welches nach dem Abkühlen von der überstehenden Flüssigkeit teilweise aufgelöst wird. Darum fällt auch beim Aufkochen der mit Kohlensäure gesättigten, sehr verdünnten Salzlösungen mit dem kohlen-sauren Baryt auch etwas Salz von organischer Säure aus.

Der Barytgehalt der bei 120° getrockneten, wasserhaltigen Abscheidungen, welche beim Verdampfen der Lösungen nach und nach ausgesogt wurden, überschritt stets die Menge des Baryts, welchen dibenzilsaures resp. ditolylsaures Baryum verlangt und nahm zu mit dem Grade der Verdunstung der Lösung, ohne dafs diese darum ihre neutrale Reaktion verändert hätte. Offenbar enthalten die Ab-

scheidungen basische Salze, welche von Kohlensäure nicht zersetzt wurden. So wurden beispielsweise in den getrockneten Abscheidungen des Benzolkörpers gefunden: 29,05 Proz. Ba und 29,13 Proz. Ba, in denen des Toluolkörpers dagegen 23,46 Proz. Ba, 25,43 Proz. Ba, 25,94 Proz. Ba, 26,97 Proz. Ba, 27,21 Proz. Ba. Dibenzilsaures Baryum verlangt, 23,91 Proz. Ba, ditolylsaures Baryum 21,78 Proz. Ba. Die Barytsalze wurden mit kaltem Wasser übergossen, die Lösungen von den Rückständen abfiltriert und mit einer solchen Menge Salzsäure gefällt, daß mehr wie die Hälfte der organischen Säuren in Lösung blieb. Die abgeschiedenen Säuren wurden mit zur Auflösung ungenügenden Mengen Ammoniaks übergossen und die Mischung mit Aether geschüttelt. So gelingt, es noch mehr des Diphenylglycolides resp. Ditolylglycolides zu gewinnen.

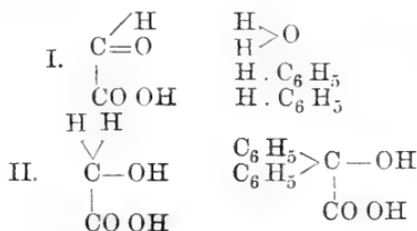
Diese Substanzen stellen aber keineswegs die Hauptmasse der Kondensationsprodukte dar. Letztere müssen zum Teil aus den Salzlösungen, zum Teil aus den in kaltem Wasser nicht löslichen Salzen abgeschieden werden. Die Säuren lösen sich leicht in Alkohol, Chloroform und in Aether, krystallisieren aber nicht aus diesem aus, sondern hinterbleiben als zerreibliche Massen, welche in kochendem Wasser ganz unlöslich sind.

Die Analyse der aus dem schwer löslichen Barytsalz des Toluolderivats abgeschiedenen Säure ergab Werte, welche auf Ditolylsäure, ein Homologon der Dibenzilsäure stimmen. Durch anhaltendes Kochen der Lösung der Dibenzilsäure resp. Ditolylsäure in überschüssiger Natronlauge entstehen Säuren, welche sich in heißem Wasser lösen. Aus dem Benzolderivat entsteht eine Säure, welche sich wie die Benzilsäure in Vitriolöl mit ähnlicher, wenn auch nicht übereinstimmender Färbung löst, die Farbe der Vitriollösung der aus der Ditolylsäure, welche Säure hervorgeht, ist tief rot.

Es wirft sich nun die Frage auf, in welcher Weise die erwähnten Produkte aus der Glyoxylsäure entstehen, welche doch normaler Weise substituierte Essigsäuren oder Mandelsäure und deren Homologe liefern sollte. Da bei ihrer Erzeugung keine schweflige Säure auftritt, so kann nur geschlossen werden, die konzentrierte Schwefelsäure spalte ein Molekül Wasser und führe dessen Bestandteile der Glyoxylsäure zu. Diese sollte darum in Glycol-

säure und Oxalsäure übergehen. Aus letzterer müßten dann die Kondensationsprodukte entstehen. Nun ist ja bekannt, daß der Oxaläther sehr leicht in Glycolsäurederivate übergeführt werden kann, von der Oxalsäure selbst kennt man bislang keinen derartigen Uebergang. Die Bildung der Kondensationsprodukte ist in mehrfacher Hinsicht bedeutungsvoll. Es wirft sich beispielsweise die Frage auf, welches Sauerstoffatom, das der Aldehydgruppe oder des Wassers, den Kohlenwasserstoffen Wasserstoff entzieht und sie in Radikale verwandelt. Wäre es der Aldehydsauerstoff der Glyoxylsäure, so sollten doch lediglich Essigsäurederivate entstehen. Uebt aber der aus dem Wasser abgespaltene Sauerstoff die Wirkung aus, so muß das in der Glyoxylsäure isoliert stehende Wasserstoffatom den benachbarten Aldehydsauerstoff reduzieren und vorübergehend ein ungesättigter tertiärer Alkohol entstehen.

Folgende schematische Darstellung veranschaulicht diese Vorstellung.



Nach dieser Auffassung sollten substituierte Glycolsäuren entstehen. Es werden aber nicht diese selbst, sondern ihre Anhydride erzeugt. Andererseits sollte, da wie erwähnt keine Oxydation durch die Schwefelsäure und auch nicht durch den Luftsauerstoff bewirkt wird, die Hälfte der Glyoxylsäure in Glycolsäure übergehen. Da das Resultat des Versuches nicht vorauszusehen war, habe ich leider versäumt, das Auftreten dieser Säure nachzuweisen. Zu Gunsten meiner Ansicht spricht aber die Menge der aus dem Versuch hervorgehenden chloroformlöslichen Kondensationsprodukte, denn dieselbe entspricht bei weitem nicht der angewendeten Glyoxylsäure.

I. Diphenylglycolid.

Das Diphenylglycolid ist unlöslich in kaltem und heißem Wasser. Es löst sich leicht in Alkohol, Chloroform und in Aether. Aus letzterem krystallisiert es in kleinen, farblosen Gebilden. In kalter konzentrierter Schwefelsäure von 1.84 spez. Gew. löst es sich nicht.

Beim Erwärmen löst es sich leicht darin auf und erzeugt eine gelb gefärbte Flüssigkeit. Ist die Schwefelsäure etwas wasserhaltig, so schmilzt es beim Erwärmen auf derselben zu einem farblosen Oel. Die Lösung in kalter, rauchender Schwefelsäure ist gelb gefärbt. Es ist leicht löslich in wässrigem Ammoniak, bildet aber erst nach und nach Salz. Von kaltem Barytwasser wird es erst nach längerer Digestion gelöst. Es schmilzt bei 140° . Bei starkem Erhitzen verflüchtigt sich die Substanz unter geringer Zersetzung, denn das Destillat bildet mit Ammoniak eine weißliche, trübe Lösung.

0,187 g Substanz lieferten 0,5477 g Kohlensäure und 0,059 g Wasser.

Berechnet:		Gefunden:	
$C_{14}H_{10}O_2$			
C	80,00 Proz.	C	79,88 Proz.
H	4,76 „	H	5,29 „

II. Ditolylglycolid.

Das Ditolylglycolid löst sich nicht in kaltem und heißem Wasser, leicht in Alkohol, Chloroform und Aether. Aus letzterem scheidet es sich in großen, breiten, dünnen Tafeln aus, welchen eine ungleichseitige, stumpfe Pyramide aufgesetzt ist. Wie sein niederes Homologe hält es Chloroform fest. Es zeigt gegen Schwefelsäure verschiedener Konzentration das Verhalten des Diphenylglycolides. Es löst sich leicht in wässrigem Ammoniak, läßt sich aber aus der frisch bereiteten Lösung teilweise noch mit Aether ausschütteln. In kaltem Barytwasser ist es erst nach längerer Digestion löslich. Es schmilzt bei $131-132^{\circ}$. In hoher Temperatur verflüchtigt es sich nahezu unzersetzt.

0,1543 g Substanz lieferten 0,4559 g Kohlensäure und 0,087 g Wasser.

Berechnet:		Gefunden:	
$C_{16}H_{14}O_2$			
C	80,67 Proz.	C	80,58 Proz.
H	5,88 „	H	6,26 „

III. Ditolylsäure oder Anhydroditolylglycolsäure.

Die Substanz wurde aus dem Barytsalz durch Schütteln mit wässriger Salzsäure und Aether abgeschieden. Aus der Lösung ihres Ammoniaksalzes wird sie durch Mineralsäuren in weißen Flocken niedergeschlagen, welche in kaltem und heißem Wasser ganz unlöslich sind. Die Ditolylsäure löst sich leicht in Aether, Alkohol und in Chloroform, welches sie hartnäckig zurückhält. Um dieses abzutreiben muß der Verdunstungsrückstand längere Zeit auf dem Wasserbade erhitzt werden. Das in entsprechender Weise isolierte

Benzolderivat zeigt dasselbe Verhalten. Die Ditolylsäure vermochte ich nicht in krystallisierter Form zu erhalten. Ihre ätherische Lösung hinterläßt einen weissen, leicht zerreiblichen Rückstand, welcher beim Erhitzen auf 100° zu einer blasigen Masse wird. In hoher Temperatur schmilzt die Säure zu einem dunkelrotbraunen Oel, welches Dämpfe ausgiebt, dann verkohlt und schliesslich ohne Rückstand zu hinterlassen verbrennt. Die Säure ist in kalter konzentrierter Schwefelsäure nicht löslich. Beim Erwärmen mit nicht ganz konzentrierter Schwefelsäure schmilzt sie zu einer blasigen Masse, welche sich nach dem Abkühlen zu einem sandartigen Pulver zerreiben läßt. Dagegen wird sie von warmer konzentrierter Schwefelsäure gelöst und es entsteht eine satt braungelb gefärbte Flüssigkeit. Kalte rauchende Schwefelsäure bildet mit ihr eine rote Lösung. Die Ditolylsäure ist eine starke Säure, daher leicht löslich unter Salzbildung in Ammoniak. Sie löst sich leicht in kaltem Barytwasser. Beim Aufkochen scheidet die Lösung Salz aus, welches beim Abkühlen der Flüssigkeit teilweise gelöst wird. Bei langdauerndem Kochen ihrer Lösung in überschüssiger Natronlauge verwandelt sie sich in Säure, welche in heissem Wasser löslich ist und mit Vitriol eine tiefrotgefärbte Lösung giebt.

0,1827 g Substanz lieferten 0,5192 g Kohlensäure und 0,102 g Wasser.

Berechnet:

$C_{32}H_{30}O_5$
 C = 77,73 Proz.
 H = 6,07 "

Gefunden:

C = 77,50 Proz.
 H = 6,26 "

Im Anschlusse möchte ich noch über ein Doppelsalz der Glyoxylsäure berichten. Versetzt man die farblose neutrale konzentrierte Lösung von glyoxylsaurem Natrium oder Kalium (beim Ueberschreiten der Neutralität färbt sich die Lösung gelb) mit Chlorcalcium oder Chlorbaryum, so findet nur geringe Umsetzung in der Weise statt, daß glyoxylsaures Calcium resp. glyoxylsaures Baryum abgeschieden werden. Es entstehen vielmehr in Wasser leicht lösliche Doppel- resp. Torpolsalze. So bildet sich aus glyoxylsaurem Natrium und Chlorcalcium ein farbloses, schön krystallisierendes, in heissem Wasser leicht, in kaltem Wasser schwer lösliches Salz von der Zusammensetzung $(C_2H_3NaO_4 + C_2H_3CaO_4)$. Das Salz wird bei 115° schwach gelb, verliert aber bei dieser Temperatur kein Wasser.

0,1036 g trockenes Salz lieferten 0,0370 g Schmelzrückstand oder 35,72 Proz. und darin 0,0132 g Kalk oder 9,1 Proz. Calcium.

0,2066 g trockenes Salz lieferten 0,0735 Schmelzrückstand oder 35,58 Proz. und darin 0,0260 g Kalk oder 9,02 Calcium.

Für ein Salz der angegebenen Zusammensetzung berechnet sich 36 Proz. Glührückstand und 8,88 Proz. Calcium.

Aus der Mutterlauge von diesem Salz krystallisiert ein Doppelsalz aus, dessen Bestandteile glyoxylsaures Natrium und Chlornatrium sind.

Die mit Chlorcalcium versetzte Lösung von glyoxylsaurem Kalium liefert ein einheitlich aussehendes, in kaltem Wasser leicht lösliches Salz, dessen Bestandteile glyoxylsaures Calcium, glyoxylsaures Kalium und Chlorkalium sind. Die Analyse des wasserhaltigen und darum bei 100° getrockneten Salzes wies aber auf ein Gemenge hin, denn es wurden bei 54,19 Proz. Glührückstand 8,3 Proz. Chlor^r und 7,2 Proz. Calcium gefunden.

Darmstadt, 22. Januar 1895.

Chem. Tech. Laboratorium (Privat).

Mitteilungen aus der pharmazeutischen Abteilung des Eidgenössischen Polytechnikums in Zürich.

III. Ueber eine neue Verfälschung der Senegawurzel.

Von C. Hartwich.

(Eingegangen am 10. 2. 95.)

Zu Anfang des Jahres 1894 machte Herr Apotheker Ad. André in Hannover¹⁾ aufmerksam auf eine interessante Verfälschung einer aus New-York in den Handel gebrachten Senegawurzel, die in einer fremden Wurzel bestand. Die Menge der fremden Wurzel war eine sehr erhebliche, wie mir Herr André freundlichst mitteilt, betrug sie fast 25 Proz. der Droge. Derselbe glaubte in der Verfälschung die Wurzel von *Richardsonia scabra* St. Hil., die als *Radix Ipecacuanhae farinosa* bekannt ist, zu erkennen.

Da Berührungen zwischen der nordamerikanischen Senega und der südamerikanischen Ipecacuanha auch sonst vorgekommen sind, so soll man unter Senega die Wurzeln des südamerikanischen *Jonidium Ipecacuanha*, die ebenfalls als Substitution der Ipecacuanha vorkommen, gefunden haben, so interessierte mich die Sache besonders weil die Verhältnisse hier ähnlich zu liegen schienen.

¹⁾ Apotheker-Zeitung 1894, No. 12, pag. 23.

Richardsonia ist bekanntlich in einem großen Teile von Südamerika heimisch, geht aber nördlich nur bis Mexiko; beide Pflanzen (Richardsonia und Polygala Senega) können also nicht zusammen vorkommen, so daß ein Mitsammeln der Richardsonia aus Nachlässigkeit ausgeschlossen schien und eine absichtliche Verfälschung angenommen werden mußte.

Herr André e hatte auf meine Bitte die große Freundlichkeit, mir ein Muster der betreffenden Wurzel zu senden. Eine Untersuchung zeigte nun freilich bald, daß beide Wurzeln allerdings äußerlich recht ähnlich waren, sich aber im Bau sehr wesentlich unterschieden, so daß Richardsonia ausgeschlossen erschien. Ich will nur erwähnen, daß die Stärkekörnchen in beiden von einander abwichen, und daß Richardsonia Oxalat in Raphiden enthält, die fragliche Wurzel aber in kleinen Drusen. Ebenso konnte ich sie mit keiner der anderen, mir zu Gebote stehenden falschen Ipecacuanhasorten identifizieren.

Damit war ich leider vorläufig zu Ende, eine Bestimmung der interessanten Droge gelang mir nicht. Da schenkte mir Herr Hofrat Professor Dr. Vogl in Wien bei Gelegenheit der Naturforscherversammlung 1894 eine Anzahl neuer Drogen und darunter die Wurzel der Caprifoliacee *Triosteum perfoliatum* L., die neuerdings auch als Ipecacuanha vorkommt. Eine Vergleichung dieser Wurzel mit der André e'schen zeigte die große Aehnlichkeit und eine mikroskopische und chemische Prüfung wies die Identität beider nach. Es liegt also hier der interessante Fall vor, ähnlich wie bei dem erwähnten Jonidium, daß dieselbe Wurzel als Substitution der Ipecacuanha und als Verfälschung der Senega vorkommt.

Die Gattung *Triosteum* umfaßt 5 Arten, von denen eine im Himalaya, zwei in China und Japan und zwei in Nordamerika vorkommen. *Triosteum perfoliatum* findet sich besonders in den östlichen und südöstlichen Staaten der Union, könnte also wohl mit der Senega zusammen vorkommen und gesammelt werden trotz des recht verschiedenen Aussehens beider Pflanzen, wenn man nicht eine absichtliche und betrügerische Beimengung der vielleicht unverkäuflichen *Triosteum*wurzel annehmen will. Die Pflanze ist eine Staude, die aus dem dicken, knorrigem Rhizom ein oder mehrere Stengel entsendet, die fast 1 m hoch werden können. Die sitzenden,

ganzrandigen, gegenständigen, etwa 8 cm langen, in der Mitte etwa 3 cm breiten Blätter sind am Grunde mit einander verwachsen, unterseits flaumhaarig oder filzig. Die fünfteiligen, etwas zygomorphen Blüten stehen in Wirteln, die zuweilen eine kurze terminale Aehre bilden. Die Kelchblätter sind schmal, abstehend, am Rande gewimpert, meist purpurrötlich, von Länge der Corolle. Letztere purpurrot, am Grunde ausgesackt, Zipfel kurz, aufrecht. Die Frucht ist eine lederige, 3—5 fächerige, 3—5 samige Beere von purpur-scharlachroter Farbe. (Abbildung der Pflanze in: Monet de La Mark, *Illustration des genres*, 1791, Tafel 150. Die Pflanze führt in Amerika eine Anzahl heimischer Namen, die z. T. auf ihre Verwendung hinweisen: Tinkers Weed, Wild Fever Root, Feverwort, Horsegentian, Bastard Ipecac, Wild Coffee.

Diese Verwendung ist eine ziemlich ausgedehnte: das Rhizom mit den Wurzeln dient als Fiebermittel und Purgans, in stärkeren Dosen als Emetikum, in Georgia benutzt man es gegen Rheumatismus, die harten Samen sollen ein Kaffeesurrogat liefern.

Das Rhizom und die Wurzeln waren früher in Nordamerika officinell, die neueste Auflage der *Pharmacopoeia of the United States of America* von 1893 hat die Droge nicht mehr.

Die mir vorliegende Droge besteht aus einem gelbbraunen bis dunkelbraunen Wurzelstock, der in den meisten Fällen außerordentlich verbogen und knorrig, etwa 9 cm lang wird und auf der Oberseite Reste der bis 1 cm dicken Stengel erkennen läßt. Von den Seiten und nach unten gehen vom Wurzelstock in ziemlicher Menge Wurzeln ab, die bis 1,2 cm dick werden, meist aber nicht mehr wie $\frac{1}{2}$ cm im Durchmesser haben, oft auch viel dünner sind. Die Wurzeln sind an meinem Muster nicht länger wie 12 cm, aber natürlich abgebrochen. Ihre Farbe ist ein gelbliches Graubraun, im Allgemeinen etwas heller wie beim Wurzelstock. Sie sind zart längsrinzlich und zeigen hier und da Querrisse. Zuweilen ist auf kürzere Strecken die Rinde abgesprungen, so daß hier der dünne Holzkörper zum Vorschein kommt. (Fig. 1). Die ganze äußere Erscheinung zeigt allerdings große Ähnlichkeit mit manchen falschen Ipecacuanhasorten, speziell der *Richardsonia*. Dagegen ist an eine Verwechslung mit der echten Ipecacuanha, die viel dunkler gefärbt ist und die bekannten Einschnürungen zeigt, nicht zu denken. In

der That ist meines Wissens auch eine Verfälschung der Ipecacuanha mit *Triosteum* nicht bekannt geworden, vielmehr geht die letztere als besondere selbständige Sorte.

Anders ist es mit der Senega. Hier ist die Aehnlichkeit auf den ersten Blick gar keine geringe, die Farbe ist ziemlich übereinstimmend, ebenso die Stärke der meisten Wurzeln und die Längsrünzelung, manche Wurzeln sind auch ziemlich regelmässig hin- und hergebogen. Natürlich fehlt aber der für Senega so charakteristische Kiel, wie ja selbstverständlich bei genauerer Betrachtung der Unterschied beider deutlich in die Augen springt. Immerhin ist die Aehnlichkeit eine so grosse, dass man offenbar die *Triosteum*-Wurzel in der Senega meist übersehen haben wird. Es lässt sich doch nicht annehmen, dass die verfälschte Droge nur in die Hände des Herrn Andréé gelangt ist, aber nur seiner Sorgfalt gelang es, die Verfälschung sofort zu erkennen. Soviel ich weiss, ist wenigstens ihr Auftreten sonst nirgends berichtet worden.

Auf dem Querschnitt durch den Wurzelstock erkennt man schon mit der Lupe eine relativ dünne Rinde, die in der schmälern äusseren Partie heller, nach innen dunkler braun ist, dann einen hellen Holzkörper von strahligem Bau und ein ansehnliches Mark.

Ein Stück der trocknen Wurzel, die 5 mm dick ist, hat eine Rinde von 3 mm und einen Holzkörper von 2 mm; wie man sieht, ist die Dicke der Rinde recht erheblich, steht aber doch in keinem Vergleich zu der der Ipecacuanha. Viel grösser ist die Differenz bei der in Wasser aufgequollenen Wurzel, sie quillt dann etwa auf das Doppelte, eine solche Wurzel zeigte dann z. B. eine Rinde von 2,2 mm und einen Holzkörper von nur 0,8 mm. Selbstverständlich ist es fast die Rinde allein, die quillt.

Auf dem Querschnitt durch die Wurzel (Fig. 2) erkennt man ebenfalls einen strahligen Holzkörper, natürlich ohne Mark. In der Rinde hebt sich sehr deutlich, wie beim Rhizom, eine dünnere, hellere, äussere Partie von der dunklern inneren Rinde ab. (Fig. 2a).

Der mikroskopische Bau ist recht charakteristisch und ermöglicht besonders, die Droge sowohl von der Senega wie von der Ipecacuanha mit Leichtigkeit zu unterscheiden.

Die äussere Korkbedeckung ist dünn, ihre Zellen flach, sie zeigen nichts Charakteristisches. Darauf folgt eine Schicht ziemlich

grofser, zusammengeprelster Zellen, die hier und da eine Oxaladruse enthalten, sonst aber leer sind (die primäre Rinde). Zwischen dieser Schicht und der sekundären Rinde liegt eine zweite, 4—5 Zellreihen starke Schicht von Korkzellen, die sich sehr eigentümlich verhalten. Die Zellen der am weitesten nach aufsen liegenden Reihe strecken sich aufserordentlich stark radial (Fig. 4 a), so dafs sie später fast den Eindruck von Trichomen machen, oder an die bekannten tonnenförmigen Zellen auf der Samenschale der Mandel erinnern (Fig. 5 a). Sie sind dann verholzt. Infolge dieser starken Streckung ist, wie soeben erwähnt, die primäre Rinde in radialer Richtung so stark zusammengeprelst. Offenbar haben diese sich streckenden Zellen die Funktion, das Abwerfen der aufserhalb derselben gelegenen Partien zu erleichtern. Man kann auf Querschnitten deutlich sehen, dafs diese Zellen sich sehr ungleichmäfsig ausbilden, zwischen ganz langgestreckten kommen kürzere Formen vor, oft fehlen sie auf kürzere Strecken, da nicht alle Zellen sich in der geschilderten Weise strecken, immer aber sieht man dann die darüber liegenden Gewebe emporgehoben. Mir ist ein gleiches Vorkommnis nicht bekannt geworden. Eine gewisse Analogie bietet die Bildung des interessanten Aerenchyms bei Wasserpflanzen, dessen Function aber selbstverständlich eine ganz andere ist. (Vgl. Schenck, Jahrbücher f. wissensch. Botanik XX, p. 526.

Ich habe erwähnt, dafs diese Zellen die äufseren Partien abheben oder ihr Abwerfen befördern, und in der That findet man an den meisten Stücken der Droge die Peripherie begrenzt durch die innere Korksicht, von der die lockeren Zellen natürlich leicht abbrechen. Man könnte auf den ersten Blick dann zweifeln, ob man überhaupt dieselbe Droge vor sich hat. Indessen gelingt es gewöhnlich, wenn man die Schnitte in Natronlauge stark quellen läfst wenigstens einige der Zellen noch aufzufinden.

In der sekundären Rinde sind Mark- und Baststrahlen ohne weiteres nicht zu unterscheiden, man erkennt sie aber mit Deutlichkeit wenigstens in der Nähe des Kambiums, wenn man die Stärke mit Chloralhydrat teilweise löst und dann mit Jod färbt, es heben sich dann die schmalen Baststrahlen von den breiten Markstrahlen sehr deutlich ab. Die Rinde enthält reichlich Oxalat in kleinen Drusen und Stärke. Die letztere besteht aus einzelnen oder zu

zweien und dreien zusammengesetzten Körnchen, sie sind rundlich, länglich, auch wohl nierenförmig, bis 15 μ groß und mit einem Spalt versehen. Schichtung ist nicht zu erkennen. (Fig. 3.)

Der Holzkörper zeigt ebenfalls einige Eigentümlichkeiten. Er besteht aus 1—5 Zellreihen breiten Markstrahlen, deren Zellen radial gestreckt und deutlich getüpfelt sind und ebenso breiten Holzstrahlen, die aus Tüpfelgefäßen, mäfsig stark verdickten Fasern und spärlichem Holzparenchym bestehen. Sehr charakteristisch ist es nun, daß bei den Fasern nur die Mittelmembran sich mit Phloroglucin und Salzsäure rot färbt, die Verdickungsschichten dagegen nicht, sie färben sich mit Chlorzinkjod deutlich, wenn auch nicht eben stark, violett, sind also nicht verholzt. Dagegen sind die Markstrahlen durchweg verholzt. Das Holzparenchym verhält sich wie die Fasern, die dünne Innenmembran ist nicht verholzt. (Fig. 6.) Das Rhizom ist ebenso gebaut, läßt aber, wie schon gesagt, ein deutliches Mark erkennen. Die Rinde ist verhältnismäfsig dünn.

Ferner machte Herr Andrée darauf aufmerksam, daß die von ihm gefundene Wurzel ein Alkaloid enthalte, welches er für Emetin hielt. Gelegentlich unserer Korrespondenz teilte er mir dann mit, daß er sich dabei wesentlich auf die Blaufärbung stützte, die mit einer Lösung von Ammonium-Molybdat in konzentrierter Schwefelsäure und Zusatz eines Tröpfchens konzentrierter Salzsäure eintrat, wogegen die Orangefärbung mit konzentrierter Salzsäure und Chlorkalk resp. Kaliumchlorat weniger sicher eintrat. Selbstverständlich war die Frage von sehr großem Interesse, ob in der Triosteum-Droge Emetin vorkommt. An und für sich mußte man bei der sehr nahen Verwandtschaft der Caprifoliaceen, zu denen Triosteum gehört, mit den Rubiaceen, zu denen die Ipecacuanha gehört, die Möglichkeit zugeben.

Zur Darstellung des Alkaloids wurde die gepulverte Droge mit Alkohol erschöpft, der Alkohol abdestilliert, der Rückstand zur Extraktkonsistenz eingedampft, mit Wasser aufgenommen und mit Ammoniak alkalisch gemacht.

Diese ammoniakalische Lösung war anfangs braun, wurde aber bald schön grün. Sie wurde mit Aether ausgeschüttelt, die ätherische Lösung sauer gemacht, mit Wasser ausgeschüttelt, diese Operationen wiederholt und der Aether schließlich verdunstet. Das zurück-

bleibende Alkaloid war noch etwas gelblich gefärbt, aber deutlich in Nadeln krystallisiert. Es betrug 0,029 Proz. der Droge und gab deutliche Niederschläge mit Meyer's Reagens, Phosphorwolframsäure, Phosphormolybdänsäure und Pikrinsäure.

Bei der Reaktion, wie sie Herr Andréé ausgeführt hatte, erhielt ich zuerst beim Behandeln mit der Lösung von Ammoniummolybdat in Schwefelsäure eine braune Färbung, die auf Zusatz von Salzsäure blau oder blaugrün und nach 24 Stunden rein grün wurde.

Vier verschiedene daneben untersuchte Sorten von Emetin verhielten sich genau ebenso.

Ein geringer Unterschied zwischen dem Triosteumalkaloid und dem Emetin zeigte sich, wenn ich eine Lösung von Phosphormolybdänsäure in Schwefelsäure verwendete, die Emetine lösten sich rotbraun, das Triosteumalkaloid mehr grau, auf Zusatz eines Tröpfchens Salzsäure wurden die Emetine schnell grün, das andere zunächst bräunlich; nach 6 Stunden war alles blau, nach 24 Stunden alles grünlich blau.

Ich will indessen gestehen, daß ich auf diesen Unterschied vorläufig kein großes Gewicht legen möchte, da, wie gesagt, das neue Alkaloid nicht völlig rein war.

Anders war es mit der zweiten, für den Nachweis von Emetin besonders entscheidenden Reaktion. Ich habe den Versuch nach dem Deutschen Arzneibuch und nach Pharmacopoea Helvetica III. gemacht, also neben Salzsäure Chlorkalk resp. Kaliumchlorat verwendet. In keinem Falle trat dabei eine orangerote, sondern nur eine rein gelbe Färbung auf, wie sie das Reagenz allein ebenfalls zeigt.

Das Alkaloid von *Triosteum perfoliatum* ist danach sicher kein Emetin, sondern dürfte der Pflanze eigentümlich sein, man wird ihm den ihm zukommenden Namen: *Triostein* geben müssen. Meines Wissens ist es das erste in einer Caprifoliacee aufgefundene Alkaloid. Zu einer weiteren Untersuchung reichten die wenigen mir zu Gebote stehenden Centigramm leider nicht aus.

Erklärung der Figuren.

1. Ein Stück der Wurzel in natürlicher Größe mit teilweise abgesprungener Rinde.
2. Querschnitt durch die Wurzel. a) primäre Rinde; b) sekundäre Rinde; c) Holzkörper.

Fig. 1.



Fig. 2.

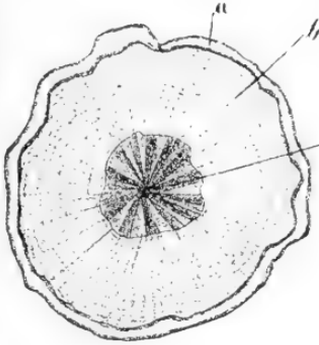


Fig. 4.

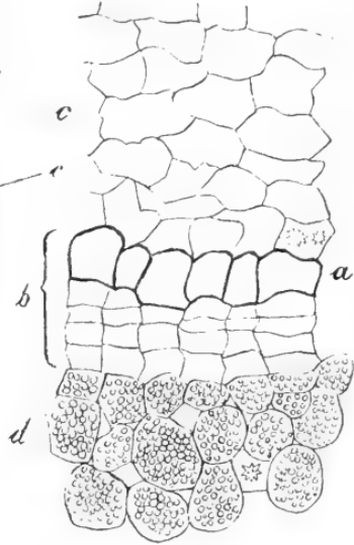


Fig. 3.

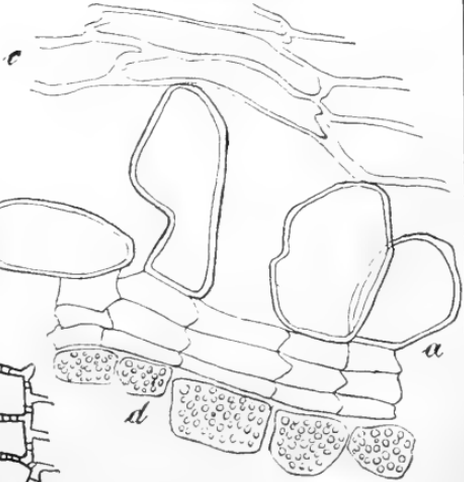


Fig. 6.

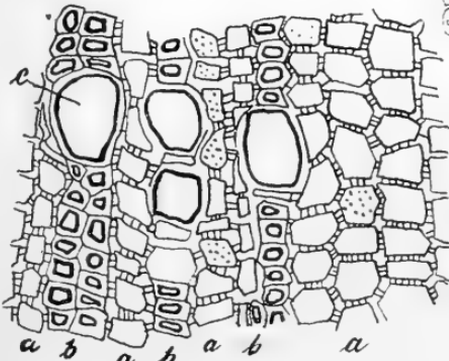


Fig. 5.



3. Stärkekörnchen.
 4. Querschnitt durch die Grenzzone zwischen primärer und sekundärer Rinde. a) die sich stark streckende äußerste Lage der inneren Korkzone; b) primäre Rinde; c) sekundäre Rinde.
 5. Querschnitt wie Fig. 4 einer älteren Wurzel; a b c d wie bei Fig. 4.
 6. Querschnitt durch das Holz. a) Markstrahlen; b) Holzstrahlen; c) Gefäße.
-

Ueber Glukosazon aus Sumach und Vallonen.

Von Dr. Carl Boettinger.

(Eingegangen den 22. II. 1895.)

Im 259. Bande, Seite 125 von Liebig's Annalen habe ich eine Studie über die Einwirkung von Phenylhydrazin auf Gerbeextrakte veröffentlicht, in der sich auch Angaben über die Osazone des in dem Sumach und den Vallonen vorkommenden Zuckers vorfinden. Dieselben beziehen sich auf die Abscheidung und die Eigenschaften der Osazone, also auf Löslichkeits- und Zersetzlichkeitsverhältnisse und den Schmelzpunkt. Aus den in der bezeichneten Abhandlung erwähnten Rindenextrakten vermochte ich das Osazon des in denselben enthaltenen Zuckers nicht in reinem Zustand zu isolieren.

Dies gelang auch nicht, als der Gerbstoff daraus in Form der in Wasser nicht löslichen Acetverbindung abgeschieden und das Filtrat hernach mit Phenylhydrazin gekocht wurde. Dagegen habe ich neuerdings wieder das Osazon des Zuckers aus Sumach und Vallonen isoliert und analysiert. Die beiden Verbindungen erwiesen sich in jeder Beziehung identisch mit einander und mit dem Osazon des Traubenzuckers. Sie schmelzen bei 206°. Um sie aber in dem Zustande vollkommener Reinheit zu gewinnen, muß man zuerst aus Methylalkohol und dann aus Aceton umkrystallisieren. Die federfahnenähnlichen Ausblühungen sind für sie besonders charakteristisch. Nur so gelingt es eine dem Glukosazon offenbar nahestehenden, bei 223° sinternden Bestandteil des Rohosazons aus Sumach zu entfernen, welcher für sich in kochendem Alkohol und Aceton außerordentlich schwer löslich, in salzsäurehaltigem Alkohol dagegen leicht löslich ist. Die gereinigten Körper sind von dem aus Traubenzucker dargestellten Glukosazon nicht zu unterscheiden und besitzen auch die chemischen Eigenschaften desselben.

Die Analyse des Glukosazons aus Sumach ergab folgende Werte:

- I. 0,188 g Substanz lieferten 0,4144 g Kohlensäure oder 60,12 Proz. C und 0,1102 g Wasser oder 6,51 Proz. H.

Die Analyse des Glukosazons aus Vallonen ergab folgende Werte:

- II. 0,1772 g Substanz lieferten 0,3924 g Kohlensäure oder 60,39 Proz. C und 0,1031 g Wasser oder 6,46 Proz. H.¹

Berechnet:	Gefunden:	
$C_{18}H_{22}N_4O_4$	I.	II.
C = 60,33 Proz.	C = 60,12	60,39 Proz.
H = 6,14 „	H = 6,51	6,46 „

Bei dieser Gelegenheit will ich erwähnen, daß die Glyoxylsäure mit Traubenzucker zu einer leicht zersetzlichen, acetalartigen Verbindung zusammentritt. Ich habe aber bislang noch kein Mittel gefunden, diese Substanz in reinem Zustand zu isolieren. Wird ein Gemisch von 2 g wasserfreiem, sogenanntem chemisch reinen Traubenzucker und 2 g Glyoxylsäure von 1,32 spez. Gewicht gelinde erwärmt, so erfolgt nach kurzer Zeit Auflösung. Der dicke Sirup wird ganz leicht aufgenommen von Wasser, absolutem Alkohol, Methylalkohol und Aceton. Durch Zusatz von Aether zur alkoholischen Lösung beseitigt man eine Verunreinigung des Traubenzuckers, welche sich flockig abscheidet. Die wässrige Lösung der Substanz reagiert sauer und trocknet im Exsikkator zu einem farblosen Glase aus. Wird sie in einer Porzellanschale schwach mit Ammoniak übersättigt und dann erwärmt, so färbt sie sich in charakteristischer Weise erst gelb, dann dunkelorange. Diese Reaktion beweist, daß die Lösung eine eigenartige Verbindung enthalten muß, denn weder der Traubenzucker, noch die Glyoxylsäure liefern unter diesen Bedingungen eine entsprechende Färbung. Die mit Chlorcalcium und Ammoniak versetzte wässrige Lösung wird beim Erhitzen rostfarben und scheidet feine, bräunliche, in verdünnter Essigsäure vollkommen lösliche Kryställchen ab. Die mit Ammoniak nahezu neutralisierte Lösung bleibt beim Versetzen mit Bleiacetat klar. Beim Aufkochen wird sie rotbraun und sie scheidet ein ebenso gefärbtes Salz aus. Die Substanz reduziert Kupferoxyd in alkalischer Lösung. Wird ihre Lösung mit Phenylhydrazin und Essigsäure versetzt und längere Zeit im Wasserbade erwärmt, so scheiden sich erst bald erstarrende Oeltropfen und alsdann Nadeln von der Form des Glukosazons aus. Die Abscheidung wird von kochender stark verdünnter Natronlauge zerlegt in unlösliches Glu-

kosazon und eine lösliche Verbindung, welche aus der Lösung durch Salzsäure abgeschieden werden kann.

Ich gedenke mich noch weiter mit der Verbindung zu beschäftigen und werde auch andere Zuckerarten in den Kreis dieser Untersuchung ziehen, demnächst aber eine schon nahezu fertig gestellte Untersuchung über die Kondensationsprodukte der Glyoxylsäure mit Glycocoll und den drei Amidobenzoensäuren mittheilen.

Darmstadt, 20. Februar 1895.

Chem. Tech. Laboratorium (Privat).

Mitteilungen aus dem pharmaceutisch-chemischen Institute der Universität Marburg

58. Beiträge zur Kenntnis der Alkaloide von *Berberis aquifolium*.

Von Dr. H. Pommerehne.

(Eingegangen den 15. XII. 1894.)

Bereits ziemlich früh ist das Vorhandensein von Berberin in den beiden Hauptvertretern der Familie der Berberideen *Berberis vulgaris* und *Berberis aquifolium* konstatiert, die Base daraus dargestellt und nach den verschiedensten Richtungen hin untersucht worden. Indessen war es bei der Gewinnung des Berberins aus den Wurzeln obiger Pflanzen zunächst unbemerkt geblieben, daß dieselben noch weitere Alkaloide enthielten. Erst Wacker¹⁾ war es vorbehalten, darauf aufmerksam zu machen, daß in der Wurzel von *Berberis vulgaris*, außer Berberin, noch ein weiteres Alkaloid enthalten ist, welches von ihm als Oxyacanthin bezeichnet wurde. Später wies jedoch Hesse²⁾ nach, daß in der bei der Berberindarstellung verbleibenden Mutterlauge durch kohlensaures Natrium ein Niederschlag entsteht, welcher noch zwei Alkaloide enthält, von denen er das eine, durch gesättigte Natriumsulfatlösung fällbare, als Oxyacanthin bezeichnete, das andere, aus der Mutterlauge des Oxyacanthins durch Zusatz gesättigter Natriumnitratlösung abscheidbare, Berbamin benannte. Für ersteres Alkaloid stellte Hesse zunächst die Formel $C_{19}H_{21}NO_3$ auf, jedoch entschloß er sich später,

¹⁾ Chem Centralblatt 1861, p. 332.

²⁾ Berichts der deutsch.-chem. Gesellsch. 1886, p. 1172.

auf Grund der von ihm ausgeführten Elementaranalysen, die von ihm für das *Berbamin* acceptierte Formel $C_{18}H_{19}NO_3$, auch für das *Oxyacanthin* anzunehmen.

Von weiteren Arbeiten über die Alkaloide dieser Wurzeln, namentlich die von *Berberis aquifolium*, sind die von *Stubble*¹⁾ und von *Rüdel*²⁾ zu erwähnen. Von diesen Autoren wies ersterer nach, daß sich nach der von *Hesse* angegebenen Methode auch aus der Wurzel von *Berberis aquifolium* außer *Berberin* noch zwei Alkaloide isolieren lassen und gab beiden die Formel $C_{18}H_{19}NO_3$. *Stubble* nahm somit mit *Hesse* an, daß die beiden Alkaloide isomer seien. *Rüdel* dagegen, dessen Arbeit die Identität der Alkaloide der Wurzel von *Berberis vulgaris* und *aquifolium* zum Gegenstande hatte, konstatierte auf Grund der für das *Oxyacanthin* gefundenen Werte, daß diesem Alkaloide die Formel $C_{19}H_{21}NO_3$ zuzuerteilen, und daß letzteres somit mit dem *Berbamin* nicht als isomer, sondern wahrscheinlich als homolog zu betrachten ist.

Da somit in betreff der dem *Oxyacanthin* zukommenden Formel die Ansichten der verschiedenen Autoren auseinandergehen, so unternahm ich es, auf Veranlassung meines hochverehrten Lehrers, des Herrn Geh. Rat Prof. *E. Schmidt*, die Alkaloide dieser Wurzel, insbesondere das *Oxyacanthin*, zum Gegenstande einer erneuten Untersuchung zu machen, um hierdurch weitere Aufschlüsse über die Zusammensetzung und Eigenschaften dieser Base zu erhalten.

Als Ausgangsmaterial dienten mir etwa 80 g rohes schwefelsaures *Oxyacanthin*, die Herr Dr. *O. Hesse* aus den Mutterlaugen von der *Berberin*darstellung gesammelt hatte, aus dessen Händen ich sie durch Vermittelung von Herrn Geh. Rat Prof. *Schmidt* zur weiteren Verarbeitung erhielt. Es sei mir gestattet, Herrn Dr. *O. Hesse* für diese Liberalität auch an dieser Stelle meinen verbindlichsten Dank auszusprechen. Außerdem gelangte ich noch in den Besitz von 10 kg zerschnittener Wurzel von *Berb. aquifol.*, um daraus selbst noch einmal die darin enthaltenen Basen darzustellen. Da außerdem *E. Merck* in Darmstadt in letzter Zeit ein krystallisiertes *Oxyacanthin* in den Handel bringt, habe ich auch

1) Inaug.-Dissert. Marburg 1890.

2) Inaug.-Dissert. Marburg 1891.

dieses Präparat, zum Vergleich mit den selbst dargestellten Alkaloiden, herangezogen.

Darstellung der Alkaloide aus der Wurzel von Berb. aquifol.

Ich bediente mich bei der Gewinnung derselben im wesentlichen des von Hesse angegebenen Verfahrens, indem ich zunächst das zerkleinerte Material mit essigsäurehaltigem Wasser wiederholt auskochte, bis dasselbe völlig erschöpft war. Die gesammelten Auszüge wurden auf ein kleines Volum eingedampft und einige Tage zum Absetzen bei Seite gestellt. Von dem dabei ausgeschiedenen, meist aus Berberinacetat und Extraktivstoffen bestehenden Bodensatze, filtrierte ich den flüssig gebliebenen Teil ab, behandelte den Rückstand noch einmal mit essigsäurehaltigem Wasser und versetzte alsdann das Filtrat mit Natriumcarbonatlösung, bis keine Abscheidung mehr durch dieselbe erfolgte. Den braunschwarz gefärbten Niederschlag saugte ich ab und wusch ihn so lange mit Wasser nach, bis das Ablaufende nur noch schwach gelb gefärbt war. Zur weitem Reinigung löste ich diesen Niederschlag in verdünnter Salzsäure und fällte letztere Lösung nochmals mit Natriumcarbonat. Da der Niederschlag indessen trotz wiederholter Fällung immer noch eine dunkelbraune Farbe hatte, so versuchte ich die noch vorhandenen Farbstoffe möglichst dadurch abzuscheiden, daß ich den Niederschlag wieder in essigsäurehaltigem Wasser löste und die neutrale Lösung mit Bleiacetat im Ueberschuß versetzte. Nach dem Abfiltrieren des durch Einleiten von Schwefelwasserstoff ausgefallenen Schwefelbleies, verblieb eine rötlich gelb gefärbte Flüssigkeit, aus der beim abermaligen Fällen mit Natriumcarbonat ein Niederschlag von grauweißer Farbe sich abschied, so daß die stark färbenden Stoffe auf diese Weise größtenteils entfernt waren.

In diesem Zustande benutzte ich jenes Alkaloidgemisch zur weitem Trennung des in demselben enthaltenen Oxyacanthins und Berbamins, indem ich dasselbe in salzsäurehaltigem Wasser löste und der gelinde erwärmten Flüssigkeit soviel Natriumsulfat zufügte, daß nach dem Erkalten sich ein Teil letzteren Salzes wieder ausschied. Von den Natriumsulfatkrystallen und dem mitausgeschiedenen Oxyacanthin filtrierte ich den flüssig gebliebenen Teil ab und fügte zu letzterem nochmals etwas Natriumsulfat zu, wodurch aufs neue eine Fällung entstand. Es zeigte sich nun, daß wenn ich die jedesmal abfiltrierte Flüssigkeit in gleicher Weise mit Natriumsulfat behandelte, stets noch Fällungen erfolgten, so daß eine scharfe Trennung des Oxyacanthins vom Berbamin sich auf diese Weise wohl nicht bewerkstelligen läßt. Die gesamten durch Natriumsulfat erhaltenen Niederschläge löste ich hierauf, nachdem ich sie durch Auswaschen mit

wenig kaltem Wasser von dem größten Teile des Natriumsulfats befreit hatte, in salzsäurehaltigem Wasser, fällte aus dieser Lösung die freie Base aufs neue mit Natriumcarbonat, wusch den entstandenen Niederschlag gut mit Wasser nach, um ihn dann unter Erwärmen wiederum mit verdünnter Salzsäure in Lösung zu bringen. Beim Erkalten dieser Lösung schied sich bereits ein Teil des Oxyacanthinhydrochlorids in kleinen weißen Warzen ab, die ich auf einem Saugfilter sammelte, um dann die etwas eingedampfte Mutterlauge aufs neue der Krystallisation zu überlassen. Ich erhielt jedoch aus letzterer nur noch verhältnismäßig wenig Krystalle und mußte daher versuchen, das noch in Lösung befindliche Alkaloid auf andere Weise zu isolieren. Zu diesem Zwecke fügte ich den nicht mehr krystallisierbaren Mutterlaugen Platinchloridlösung im Ueberschuß zu, wodurch noch ein beträchtlicher, lehmgelber Niederschlag entstand, den ich sammelte, durch Auswaschen von der anhaftenden Mutterlauge möglichst befreite, um ihn alsdann, nachdem ich ihn in Wasser suspendiert hatte, unter gelindem Erwärmen mit Schwefelwasserstoff zu zerlegen. Sobald die überstehende Flüssigkeit sich geklärt hatte, filtrierte ich das ausgeschiedene Schwefelplatin ab und dampfte die erhaltene Flüssigkeit auf ein kleines Volum ein. Es krystallisierte jetzt zwar abermals ein kleiner Teil des salzsauren Oxyacanthins aus, indessen blieb noch immer ein beträchtlicher Teil der Alkaloide in Lösung. Letztern Teil versuchte ich im krystallisierten Zustande dadurch zu erhalten, daß ich die Mutterlauge, die nicht mehr zum Krystallisieren zu bringen war, mit Natriumcarbonat abermals ausfällte, den ausgewaschenen braunen Niederschlag trocknete und mit Aether im Soxhlet'schen Apparate extrahierte. Hierbei verblieb nach dem Verdunsten des Aethers eine fast rein weiße Masse, die ich alsdann gleichfalls in das salzsaure Salz überführte. Die so erhaltenen Krystallisationen reinigte ich schließlicb durch Tierkohle, bis sie völlig weiß waren und erhielt auf diese Weise etwa 6 g reines salzsaures Oxyacanthin.

Die vom Natriumsulfatniederschlage getrennte Flüssigkeit neutralisierte ich mit verdünnter Natronlauge, um sie unter gelindem Erwärmen mit Natriumnitrat zu sättigen. Es schied sich dabei ein schmutzig gelber Niederschlag aus, den ich nach weiterm Reinigen durch wiederholtes Ausfällen mit Natriumcarbonat schließlicb in salzsäurehaltigem Wasser löste. Indessen schieden sich aus dieser Lösung selbst bei längerem Stehen über Schwefelsäure keine Krystalle ab, vielmehr trocknete die Flüssigkeit nur zu einer rotbraunen, firnisartigen Masse ein. Erst nach Ueberführung in das Platinsalz und Zerlegen desselben mit Schwefelwasserstoff begann die Lösung zu krystallisieren. Indessen war die Ausbeute an reinem Hydrochlorid eine sehr geringe, indem ich nur etwa 9,6 g davon erhielt. Auch ich

konnte somit die bereits von Hesse und Stubbe beobachtete Thatsache bestätigen, daß die Darstellung des Oxyacanthins und Berbamins mit großem Verluste verknüpft ist, da stets ein nicht unbeträchtlicher Teil der Alkaloide in den stark braun gefärbten Mutterlaugen verbleibt, die sich jeder erfolgreichen Behandlung entziehen.

Außer diesen aus der Wurzel von *Berberis aquifol.* dargestellten Alkaloiden verwendete ich, wie bereits erwähnt, noch zur Untersuchung 80 g rohes schwefelsaures Oxyacanthin von Hesse. Letzteres behandelte ich zur Trennung des Oxyacanthins von noch etwa beigemengtem Berbamin ebenfalls mit gesättigter Natriumsulfatlösung und die von dem hierdurch entstandenen Niederschlage abfiltrirte Flüssigkeit mit Natriumnitrat.

Ich erhielt durch letzteres Salz jedoch nur noch eine geringe Fällung.

Die auf diese Weise getrennten Basen führte ich abermals in Hydrochloride über und reinigte die ausgeschiedenen Krystalle durch wiederholtes Umkrystallisieren, unter Zusatz von Tierkohle, so lange, bis sie rein weiß erschienen und sich zur Analyse verwenden ließen. Da mir das auf diese Weise völlig reinerhaltene salzsaure Oxyacanthin als Ausgangsmaterial für die Darstellung der freien Base, sowie der übrigen Verbindungen derselben diente, so sei dessen in folgendem Erwähnung gethan.

I. Oxyacanthin.

a) Salzsaures Oxyacanthin, $C_{19}H_{21}NO_3, HCl + 2H_2O$.

Dieses Salz wurde bereits von Wacker und Hesse aus der Wurzel von *Berberis vulgaris*, von Rüdell außerdem noch aus der Wurzel von *Berberis aquifolium* dargestellt. Von diesem Hydrochlorid giebt Wacker an, daß dasselbe 4 Moleküle Krystallwasser enthalte, während Hesse und Rüdell nur 2 Moleküle fanden. Zur Aufklärung dieser Differenz unterwarf ich dieses Salz noch einmal der Analyse. Dasselbe hatte sich sowohl bei Anwendung des von mir aus der Wurzel von *Berb. aquifol.* isolierten Oxyacanthins, als auch bei Benutzung des von Hesse erhaltenen Materials in glänzend weißen, zu Büscheln gruppierten Nadeln, ausgeschieden. Eine Verschiedenheit in den Krystallformen dieser beiden Hydrochloride, wie sie Rüdell bemerkt zu haben glaubt, habe ich nicht konstatieren können.

Die Bestimmung des Schmelzpunktes liefs sich nicht ausführen, da das Salz bei stärkerem Erhitzen, ohne zu schmelzen verkohlte. In Uebereinstimmung mit Hesse und Rüdell fand auch ich 2 Moleküle Krystallwasser. Das Trocknen nahm ich in einem verschließbaren Gläschen vor, da das Salz an der Luft leicht wieder etwas Feuchtigkeit anzog und infolgedessen schwer ein konstantes Gewicht zu erzielen war. Wie es scheint, giebt auch das Salz bei 100° das Wasser völlig nicht ab; daher trocknete ich zunächst bis 100° und schliesslich noch bei 105°. Dabei verloren:

I.	0,3242 g Subst.	0,0304 g H ₂ O	= 9,37 Proz. H ₂ O.
II.	0,2464 g	0,0234 g	= 9,49 " "
III.	0,2432 g	0,0228 g	= 9,35 " "

Bei längerem Liegen an der Luft giebt das Salz durch Verwitterung etwas Wasser ab, wenigstens fiel bei einer Reihe von Wasserbestimmungen von Salz, welches längere Zeit an der Luft aufbewahrt war, der Wassergehalt etwas zu niedrig aus. So verloren:

I.	0,3560 g Subst. bei 100—105°	0,0310 H ₂ O	= 8,70 Proz. H ₂ O
II.	0,3172 g	0,0282	= 8,88 " "
III.	1,1092 g	0,0920	= 8,29 " "

Gefunden bei Salz, welches verwittert war:

I.	8,70 Proz. H ₂ O.	Berechnet für C ₁₉ H ₂₁ NO ₃ HCl + 2H ₂ O:
II.	8,88 " "	9,38 Proz. H ₂ O.
III.	8,29 " "	

Die Chlorbestimmung führte ich durch direktes Fällen mit Silbernitrat in salpetersaurer Lösung aus. Man darf indessen nicht zu stark mit Salpetersäure ansäuern und nicht zu stark damit erhitzen, da sonst das in Lösung befindliche Oxyacanthinnitrat unter Bildung von harzartigen Produkten eine Zersetzung erleidet, die sich alsdann mit abscheiden und dem Chlorsilber beimischen. Ich erhielt dabei folgende Resultate:

I.	0,3004 bei 100—105° getrockneter Subst. ergaben	0,12135 AgCl = 9,99 Proz. Cl.
II.	0,2890 bei 105° getrockneter Subst.	0,1195 AgCl = 10,23 Proz. Cl.
III.	0,3118 lufttrockner Subst.	0,11615 AgCl = 9,20 Proz. Cl.

Da bei den Elementaranalysen des salzsauren Salzes die Werte für den Kohlenstoff anfangs stets zu niedrig ausfielen, so dafs ich vermutete, dem Oxyacanthin könnte doch die Formel C₁₈H₁₉NO₃.

zukommen, so suchte ich durch möglichst genaue Bestimmung des Chlorgehalts einen Anhaltspunkt für die Molekulargröße des Oxyacanthins zu gewinnen und denselben vielleicht durch Titration ermitteln zu können.

Bei Anwendung von $\frac{1}{10}$ N. KOH und Phenolphthalein war in dessen die Endreaktion keine scharfe, so daß die Werte immer etwas zu hoch ausfielen im Vergleich zu den auf gewichtsanalytischem Wege ermittelten:

0,2890 bei 100—105° getrockn. Subst. erforderten 8,9 ccm.

$\frac{1}{10}$ N. KOH = 0,031595 Cl = 10,93 Proz. Cl.

Besser anwendbar scheint dagegen die Titration mit $\frac{1}{10}$ N. Silberlösung unter Zusatz von Kal. chrom. als Indikator zu sein. Hiermit titriert, wurden für 0,3250 bei 100—105° getrockn. Subst. 9,5 ccm $\frac{1}{10}$ Ag NO₃ verbraucht, die 0,03372 g Cl = 10,37 Proz. Cl entsprachen.

Eine weitere Probe versetzte ich mit $\frac{1}{10}$ N. Silberlösung im Ueberschuß, titrierte den Ueberschuß der letzteren mit $\frac{1}{10}$ N. Rhodanammonlösung zurück und fand, daß zur Fällung des Chlors aus 0,2890 bei 100—105° getrockn. Subst. 8,2 ccm $\frac{1}{10}$ Ag NO₃ verbraucht waren = 0,02911 g Cl = 10,07 Proz. Cl.

Auch nach Carius führte ich noch eine Chlorbestimmung aus; diese ergab aus 0,1980 bei 100—105° getrockn. Subst. 0,0771 Ag Cl = 10,119 Proz. Cl.

Gefunden:

- I. durch Titrat. mit $\frac{1}{10}$ N. Ag NO₃ u. Kal. chrom. = 10,37 Proz. Cl.
- II. durch Titrat. mit $\frac{1}{10}$ N. Ag NO₃ u. Rhodanammon = 10,07 Proz. Cl.
- III. nach Carius = 10,49 Proz. Cl.

Berechnet: für C₁₉H₂₁NO₃, H Cl = 10,21 Proz. Cl.

Bei der Elementaranalyse lieferten mit Bleichromat und vorgelegter reduzierter Kupferspirale verbrannt:

- I. 0,2938 getrockn. Subst. 0,1609 H₂O = 6,08 Proz. H.
0,6976 CO₂ = 64,75 Proz. C.
- II. 0,2872 getrockn. Subst. 0,1600 H₂O = 6,16 Proz. H.
0,6818 CO₂ = 64,78 Proz. C.
- III. 0,3683 lufttrockner Subst. 0,2146 H₂O = 6,47 Proz. H.
0,7858 CO₂ = 58,78 Proz. C.

Da die Wasser- und Chlorbestimmungen auf Werte hinwiesen, welche der Formel C₁₉H₂₁NO₃ entsprachen, so mußte ich annehmen, daß die Substanz, die an und für sich sehr schwer verbrannte, nicht völlig verbrannt war, zumal im Schiffchen immer ein schwarzer Hauch von Kohle zurückblieb, der selbst im Sauerstoffstrome nicht zum Verbrennen zu bringen war. Auch ein Bestreuen der Substanz im Schiffchen mit gepulvertem Bleichromat war ohne Erfolg. Ich

verbrannte daher die Substanz nochmals im Liebig'schen Schnabelrohre, nachdem dieselbe mit viel frisch ausgeglühtem Kupferoxyd angeschüttelt war.

- I. 0,2316 lufttrockner Subst. ergaben 0,1483 H₂O = 7,11 Proz. H.
 0,5008 CO₂ = 58,97 Proz. C.
 II. 0,2200 bei 105⁰ getrockn. Subst. ergaben 0,1324 H₂O = 6,68 Proz. H.
 0,5258 CO₂ = 65,18 Proz. C.

Gefunden bei lufttrockner Substanz:

	I.	II.	III.	IV.	V.	VI.
H ₂ O =	9,37	9,49	9,35	—	—	—
Cl =	—	—	—	9,20	—	—
H =	—	—	—	—	6,47	7,11
C =	—	—	—	—	58,78	58,97

Berechnet für

C ₁₉ H ₂₁ NO ₃ HCl + 2H ₂ O	C ₁₈ H ₁₉ NO ₃ , HCl + 2H ₂ O
H ₂ O = 9,38 Proz.	H ₂ O = 9,74 Proz.
Cl = 9,25 „	Cl = 9,60 „
H = 6,77 „	H = 6,49 „
C = 59,45 „	C = 58,45 „

Gefunden bei 100—105⁰ getrockneter Substanz

	I.	II.	III.	IV.	V.
Cl. =	9,99	10,23	—	—	—
H =	—	—	6,08	6,16	6,68
C =	—	—	64,75	64,78	65,18

Berechnet für

C ₁₉ H ₂₁ NO ₃ , HCl	C ₁₈ H ₁₉ NO ₃ HCl
Cl = 10,21 Proz.	Cl = 10,64 Proz.
H = 6,33 „	H = 5,99 „
C = 65,61 „	C = 64,76 „

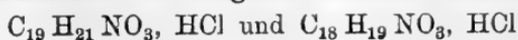
Gefunden von R ü d e l:

	I.	II.
H ₂ O =	9,24	9,05
Cl =	9,73	—
H =	—	6,59
C =	—	65,25

Gefunden von H e s s e:

	I.	II.	III.
H ₂ O =	9,43	—	—
H =	6,37	6,45	6,43
C =	64,54	64,58	64,48

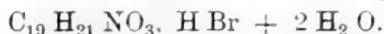
Da die Differenz im Chlorgehalt zwischen den beiden Formeln



nur gering ist, so versuchte ich weiter das brom- und jodwasser-

stoffsäure Salz darzustellen, da in diesen Salzen die Werte für den Brom- und Jodgehalt weit grössere Unterschiede zeigen.

b) Bromwasserstoffsäures Oxyacanthin:



Ueber dieses Salz finden sich in der Litteratur bisher keine Angaben. Ich erhielt dasselbe, indem ich die freie, aus dem reinen salzsauren Salz dargestellte Base fein zerrieben in Wasser suspendierte und unter gelindem Erwärmen soviel verdünnte Bromwasserstoffsäure zufügte, bis die Base gelöst war und die Flüssigkeit eine schwach saure Reaktion zeigte. Die Lösung darf nicht zu sauer sein, da sonst leicht eine Zersetzung und Braunfärbung unter Abscheidung von Brom eintritt. Beim Erkalten der Lösung schied sich das Salz in weissen, seidenglänzenden zu Drusen gruppierten, Nadeln aus, die dem salzsauren Salze in ihrem Aussehen ganz ähnlich waren. Bei der Wasserbestimmung verloren bei 100°:

I. 0,1833 Subst. 0,0157 H₂O = 8,56 Proz. H₂O.

II. 0,0882 Subst. 0,0074 H₂O = 8,39 Proz. H₂O.

Die Brombestimmung wurde in gleicher Weise wie die Chlorbestimmung durch direktes Ausfällen mit Silbernitrat ausgeführt und dabei folgende Werte erhalten:

I. 0,0808 getrockneter Subst. ergaben 0,0396 Ag Br = 20,19 Proz. Br.

II. 0,3912 lufttrockner Subst. ergaben 0,17235 Ag Br = 18,79 Proz. Br.

Gefunden:

Bei 100° getrockneter Substanz		bei lufttrockner Substanz
I.	II.	
H ₂ O = 8,39	8,56	H ₂ O = —
Br = 20,19	—	Br = 18,79 Proz.

Berechnet für

$C_{19}H_{21}NO_3, HBr + 2H_2O$	$C_{18}H_{19}NO_3, HBr + 2H_2O$
H ₂ O = 8,41 Proz.	H ₂ O = 8,64 Proz.
Br = 18,69 „	Br = 19,32 „

Berechnet für

$C_{19}H_{21}NO_3, HBr$	$C_{18}H_{19}NO_3, HBr$
Br = 20,40 Proz.	Br = 21,16 Proz.

c) Jodwasserstoffsäures Oxyacanthin:



Auch über die Zusammensetzung und die Eigenschaften dieses Salzes sind in der Litteratur bisher keine Angaben vorhanden. Ich stellte dasselbe in der Weise dar, daß ich die freie Base mit

soviel verdünnter, völlig farbloser HJ versetzte, bis bei gelindem Erwärmen Lösung eintrat und nur eine schwach saure Reaktion vorwaltete. Ich fügte alsdann noch ein wenig Alkohol, sowie einige Tropfen schwefliger Säure zu, um die durch ausgeschiedenes Jod verursachte schwache Gelbfärbung wieder fortzunehmen, und stellte dann die Lösung, vor Licht möglichst geschützt, zur Krystallisation zur Seite. Hierbei schied sich das Salz in ganz kleinen, weissen Warzen ab, die indessen nicht so gut ausgebildet waren, wie die Krystalle der beiden andern halogenwasserstoffsäuren Salze. Auch besafs das Oxyacanthinhydrojodid, trotz aller angewandten Vorsichtsmafsregeln, eine schwach gelbliche Farbe, die indessen für die weitere Verwendung desselben zur Analyse ohne Belang war. Es ist dieses Salz weit weniger beständig, wie das entsprechende Hydrochlorid und Hydrobromid, da schon bei der Darstellung desselben eine Gelbfärbung eintritt, die sich beim Stehen an der Luft und am Licht noch derartig vermehrt, dafs schliesslich die ganze Flüssigkeit stark gefärbt erscheint; gleichzeitig tritt auch eine Abscheidung dunkel gefärbter Produkte ein, die selbst durch Zusatz von schwefliger Säure nicht wieder zu entfernen sind. Aus der Mutterlauge noch weitere Krystalle zu erzielen, gelang mir nicht, obwohl ich dieselbe bei völligem Lichtabschluss langsam über Schwefelsäure verdunsten liefs, da unter starker Bräunung Zersetzung eintrat. Das Oxyacanthinhydrojodid ist in kaltem Wasser verhältnismäfsig schwer löslich, leichter in heifsem Wasser und verdünntem Alkohol. Der bei der Wasserbestimmung gefundene Wert entsprach 2 Molekülen Krystallwasser.

I. 0,3050 Substanz verloren bei 100° $0,0226 \text{ H}_2\text{O} = 7,40 \text{ Proz. H}_2\text{O}$ -

Das durch Fällung mittelst Silbernitrat erhaltene Jodsilber betrug aus

I. 0,2824 bei 100° getrockneter Substanz $0,1517 \text{ AgJ} = 29,02 \text{ Proz. J}$.

II. 0,2018 lufttrockner Substanz $0,0999 \text{ AgJ} = 26,74 \text{ Proz. J}$.

Gefunden bei

getrockneter Substanz	lufttrockner Substanz
$\text{H}_2\text{O} = 7,40 \text{ Proz.}$	$\text{H}_2\text{O} = \text{---}$
$\text{J} = 29,02 \text{ „}$	$\text{J} = 26,74 \text{ Proz.}$

Berechnet für

$\text{C}_{19}\text{H}_{21}\text{NO}_3, \text{HJ} + 2 \text{H}_2\text{O}$	$\text{C}_{18}\text{H}_{19}\text{NO}_3, \text{HJ} + 2 \text{H}_2\text{O}$
$\text{H}_2\text{O} = 7,57 \text{ Proz.}$	$\text{H}_2\text{O} = 7,77 \text{ Proz.}$
$\text{J} = 26,70 \text{ „}$	$\text{J} = 27,45 \text{ „}$

Berechnet für

$C_{19}H_{21}NO_3HJ$	$C_{18}H_{19}NO_3HJ$
$H_2O = \quad -$	$H_2O = \quad -$
$J = 28,92 \text{ Proz.}$	$J = 29,38 \text{ Proz.}$

Den Schmelzpunkt des getrockneten Salzes fand ich zwischen 256—258°.

d) Schwefelsaures Oxyacanthin:



Zur weitem Charakterisierung des Oxyacanthins analysierte ich auch das schwefelsaure Salz noch einmal. Es ist dasselbe bereits von Stubbe und von Rüdell untersucht, und von ersterem ein Krystallwassergehalt von 2 Molekülen, von letzterem ein solcher von 4 Molekülen angegeben worden. Zur Darstellung dieses Sulfats löste ich die reine Base unter Erwärmen in schwefelsäurehaltigem Wasser auf; schon beim Erkalten schied sich das Salz grösstenteils in Krusten aus, die sich bei näherer Betrachtung als aus lauter kleinen würfelförmlichen, harten Krystallen bestehend erwiesen. Nur an den Wandungen des Gefäßes hatten sich auch einige Einzelkrystalle, die etwas besser ausgebildet waren, abgeschieden. Es scheint indessen, als ob dieses Salz in verschiedenen Krystallformen auftritt, wenigstens erhielt ich aus den Mutterlaugen weiche, seidenglänzende Krystalle in Gestalt von Nadeln, die im Aussehen von ersteren völlig verschieden waren.

Eine Schmelzpunktbestimmung war nicht ausführbar, da das Salz zusammensinterte und schliesslich, ohne zu schmelzen, verkohlte. Bei Bestimmung des Wassergehaltes fand ich übereinstimmend mit Rüdell 4 Moleküle; es verloren bei 110—115°

I. 0,3066 Substanz	0,0290 H_2O	= 9,45 Proz. H_2O .
II. 0,2192	" 0,0194	" = 8,85 " "
III. 0,3431	" 0,0298	" = 8,68 " "

Auch ich machte beim Trocknen dieses Salzes die Beobachtung, dafs bei 100° das Wasser noch nicht völlig abgegeben wurde; erst beim Steigern der Temperatur auf 110—115° wurde alles Wasser ausgetrieben. Hierbei färbte sich die Substanz ein wenig gelb, indessen war dieses ohne Bedeutung für die weitere Verwendung derselben zur Schwefelsäurebestimmung und Elementaranalyse.

Die Schwefelsäure bestimmte ich durch Fällen der mit HCl stark angesäuerten Lösung der Substanz mittelst Chlorbaryum und gelangte dabei zu folgenden Werten:

I. 0,4145 lufttrockene Subst. ergaben 0,1218 BaSO₄ = 10,087 SO₃.

II. 0,2754 bis zum konstanten Gewicht getrockne Substanz ergaben 0,0915 BaSO₄ = 11,34 Proz. SO₃.

Auch durch Titration mittelst $\frac{1}{10}$ N. KOH unter Zusatz von Phenolphthalein suchte ich die Schwefelsäure zu bestimmen, indessen fielen die dabei gefundenen Werte gegen die auf gewichtsanalytischem Wege erhaltenen stets etwas zu hoch aus, was wohl daraus sich erklärt, dafs die Endreaktion keine scharfe ist. Es erforderten:

I. 0,2148 lufttrockener Substanz 5,7 ccm $\frac{1}{10}$ KOH = 10,61 Proz. SO₃-

II. 0,3062 lufttrockener Substanz 8,2 ccm $\frac{1}{10}$ KOH = 10,71 Proz. SO₃-

III. 0,2754 bei 115° getrockn. Subst. 7,9 ccm $\frac{1}{10}$ KOH = 11,47 Proz. SO₃,

Die Elementaranalysen lieferten folgende Daten:

I. 0,2776 bei 110—115° getr. Subst. ergab 0,1500 H₂O = 6,00 Proz. H-
0,6407 CO₂ = 62,93 Proz. C

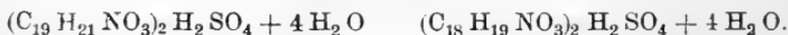
II. 0,1984 " " 0,1076 H₂O = 6,02 Proz. H-

III. 0,2344 lufttrockener Substanz 0,1432 H₂O = 6,78 Proz. H.
0,4964 CO₂ = 57,57 Proz. C.

Gefunden bei lufttrockener Substanz:

	I.	II.	III.	IV.	V.
H ₂ O =	9,45 Proz.	8,85 Proz.	8,68 Proz.	—	—
SO ₃ =	—	—	—	10,08 Proz.	—
H =	—	—	—	—	6,78 Proz.
C =	—	—	—	—	57,57 Proz.

Berechnet für:



H₂O = 9,09 Proz.

H₂O = 9,42 Proz.

SO₃ = 10,10 „

SO₃ = 10,47 „

H = 6,69 „

H = 6,28 „

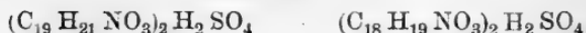
C = 57,57 „

C = 56,54 „

Gefunden bei 110—115° getrockneter Substanz:

	I.	II.	III.
SO ₃ =	11,34 Proz.	—	—
H =	—	6,02 Proz.	6,00 Proz.
C =	—	63,23 Proz.	62,93 Proz.

Berechnet für:



SO₃ = 11,11

SO₃ = 11,56 Proz.

H = 6,11

H = 5,78 „

C = 63,33

C = 62,42 „

Gefunden von R ü d e l:

	I.	II.	III.	IV.
H ₂ O =	9,26	—	8,98	9,16
SO ₃ =	10,97	10,99	—	—
H =	—	—	6,38	—
C =	—	—	63,06	—

e) Salpetersaures Oxyacanthin:



Zur Gewinnung dieses bisher nicht dargestellten Salzes suspendierte ich die freie, aus dem salzsauren Salze erhaltene reine Base in viel Wasser, fügte zunächst in der Kälte soviel verdünnte Salpetersäure zu, daß die Lösung ganz schwach sauer reagierte und erwärmte darauf gelinde, indem ich noch tropfenweise soviel Salpetersäure zufügte, bis die Base in Lösung gegangen war. Es ist nötig, hierbei eine möglichst verdünnte Salpetersäure anzuwenden und nicht zu lange zu erwärmen, da andernfalls sich sehr leicht gelbe, harzartige Zersetzungsprodukte bilden. Beim Erkalten scheidete sich das Salz in kleinen, glänzend weißen Warzen aus. Die von der ersten Krystallisation abfiltrirte Mutterlauge suchte ich weiter einzudampfen, indessen wirkte hierbei die Salpetersäure unter Gelbfärbung etwas zersetzend ein. Da das Salz in kaltem Wasser ziemlich schwer löslich ist, leichter dagegen sich in heißem Wasser löst, so hatte sich mit der ersten Krystallisation bereits fast die ganze Menge desselben ausgeschieden. Auch bei diesem Salz war eine Schmelzpunktbestimmung nicht ausführbar, da dasselbe zusammensinterte und bei 195–200° verkohlte.

Bei der Wasserbestimmung verloren:

I. 0,3417 Substanz bei 100° 0,0302 H₂O = 8,83 Proz. H₂O.

II. 0,2516 „ „ „ 0,0224 „ = 8,90 „ „

Diese Werte würden einem Krystallwassergehalt von 2 Molekülen entsprechen, da die Formel $\text{C}_{19}\text{H}_{21}\text{NO}_3\text{HNO}_3 + 2\text{H}_2\text{O}$ 8,78 Proz. H₂O verlangt.

Man darf dieses Salz nicht zu lange trocknen und auch nicht über 100° erhitzen, da es sich sonst sehr stark gelb färbt, und anscheinend eine Zersetzung dabei erleidet. Bei der Verbrennung im offenen Rohre ergaben:

I. 0,3084 bei 100° getrockneter Substanz 0,1610 H₂O = 5,79 Proz. H₂O
0,6834 CO₂ = 60,43 Proz. C.

II. 0,2206 lufttrockener Substanz 0,1262 H₂O = 6,35 Proz. H₂O
0,4446 CO₂ = 54,96 Proz. C.

Da diese Werte im Vergleich zu den für die Formel



berechneten etwas zu gering ausgefallen waren, so führte ich nochmals eine Verbrennung der mit frisch ausgeglühtem Kupferoxyd angeschüttelten Substanz im Liebig'schen Schnabelrohre aus und erhielt folgendes Resultat:

III. 0,2190 lufttrockener Substanz ergaben 0,1290 H_2O = 6,54 Proz. H.
0,4444 CO_2 = 55,34 Proz. C.

Gefunden bei lufttrockener Substanz:

H_2O = 8,83 Proz.	8,90 Proz.	—	—
H = —	—	6,35 Proz.	6,54 Proz.
C = —	—	54,96 Proz.	55,34 Proz.

Berechnet für:

$C_{19}H_{21}NO_3 \cdot HNO_3 + 2H_2O$	$C_{18}H_{19}NO_3 \cdot HNO_3 + 2H_2O$
H_2O = 8,78 Proz.	H_2O = 9,09 Proz.
H = 6,43 „	H = 6,06 „
C = 55,60 „	C = 54,54 „

Gefunden bei 100^o getrockneter Substanz:

H = 5,79 Proz.
C = 60,43 „

Berechnet für:

$C_{19}H_{21}NO_3 \cdot HNO_3$	$C_{18}H_{19}NO_3 \cdot HNO_3$
H = 5,88 Proz.	H = 5,55 Proz.
C = 60,96 „	C = 60,00 „

Da für die Ermittlung der Molekulargröße der Pflanzenbasen sich die Platin und Goldsalze derselben in der Regel als sehr geeignet erweisen, so stellte ich diese auch vom Oxyacanthin dar. Beide Salze sind bereits von Stubbe und von Rüdell analysiert worden, indessen stimmen die Angaben derselben über die dem Oxyacanthin danach zukommende Formel, sowie über den Wassergehalt wenig überein, so dafs es aus letzterm Grunde wünschenswert erschien, diese Salze nochmals der Analyse zu unterwerfen.

f) Platinsalz des Oxyacanthins:



Zur Darstellung desselben löste ich das reine salzsaure Oxyacanthin in Wasser, welches mit verdünnter Salzsäure angesäuert war und versetzte diese Lösung so lange mit Platinchlorid, bis keine Fällung mehr erfolgte. Den flockigen, gelblich weifsen Niederschlag sammelte ich nach dem Absetzen auf einem Saugfilter, wusch ihn mit wenig Wasser nach, um ihn alsdann zwischen Fließpapier lufttrocken werden zu lassen. Es gelang auch mir, ebensowenig

wie Stubbe und Rüdell, nicht, dieses Salz krystallinisch zu erhalten, da dasselbe beim Umkrystallisieren aus Alkohol sich zersetzte. Ich verwendete daher den amorphen lufttrockenen Niederschlag zur Analyse. Die Gewichtsabnahme des bei 100° bis zum konstanten Gewicht getrockneten Niederschlages betrug von

I.	0,2139	Substanz	0,0180	H ₂ O	=	8,41	Proz.	H ₂ O.
II.	0,2876	"	0,0240	"	=	8,34	"	"
III.	0,3154	"	0,0256	"	=	8,11	"	"

Diese Werte würden einem Wassergehalte von 5 Molekülen entsprechen, welcher 8,02 Proz. H₂O verlangt.

Die Platinbestimmung ergab aus

I.	0,2636	bei 100°	getrockneter	Substanz	0,0500	Pt	=	18,96	Proz.	Pt.
II.	0,2898	"	"	"	0,0548	Pt	=	18,77	"	Pt.
III.	0,2139	lufttrockner	"	"	0,0316	Pt	=	16,87	"	Pt.
IV.	0,2097	"	"	"	0,0359	Pt	=	17,11	"	Pt.

Die Elementaranalyse unter Anwendung von Bleichromat und reduzierter Kupferspirale ausgeführt, ergab folgende Zahlen:

0,2124	lufttrockner	Substanz	ergaben	0,0936	H ₂ O	=	4,89	Proz.	H
				0,3200	CO ₂	=	41,05	"	C.

Zurück blieben im Schiffchen 0,0367 Pt = 17,28 Proz. Pt.

Gefunden für lufttrockne Substanz:

	I.	II.	III.
Pt	= 16,87 Proz.	17,11 Proz.	17,28 Proz.
H	= —	—	4,89 "
C	= —	—	41,05 "

Berechnet für:

(C ₁₉ H ₁₂ NO ₃ HCl) ₂ PtCl ₄ + 5 H ₂ O	(C ₁₈ H ₁₉ NO ₃ HCl) ₂ PtCl ₄ + 5 H ₂ O
Pt = 17,33 Proz.	Pt = 17,77 Proz.
H = 4,81 "	H = 4,57 "
C = 40,66 "	C = 39,50 "

Gefunden von bei 100° getrockneter Substanz:

	I.	II.	III.
H ₂ O	= 8,41 Proz.	8,34 Proz.	8,11 Proz.
Pt	= —	18,96 "	18,77 "

Berechnet für:

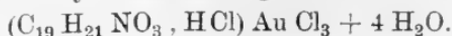
(C ₁₉ H ₂₁ NO ₃ HCl) ₂ PtCl ₄	(C ₁₈ H ₁₉ NO ₃ HCl) ₂ PtCl ₄
H ₂ O = 8,02 Proz.	H ₂ O = 8,21 Proz.
Pt = 18,85 "	Pt = 19,38 "

Gefunden von Stubbe:

von Rüdell:

	I.	II.	III.	
H ₂ O	= 6,45 Proz.	H ₂ O = 7,43 Proz.	7,64 Proz.	7,87 Proz.
Pt	= 19,22 "	Pt = —	18,53 "	18,65 "
H	= 4,83 "	H = 4,89 "	—	4,49 "
C	= 42,64 "	C = 43,97 "	—	44,03 "

g) Oxyacanthingoldchlorid:



Die Darstellung des Oxyacanthingoldsalzes geschah in gleicher Weise wie die des Platinsalzes. Die Versuche, diesen amorphen, rötlich-gelb gefärbten Niederschlag krystallisiert zu erhalten, waren ebenfalls vergeblich, da derselbe sich beim Unkrystallisieren noch leichter zersetzte, wie das Platinsalz. Daher verwendete ich auch den amorphen Niederschlag zur Analyse. Bei der Wasserbestimmung verloren bei 100°

I. 0,2175 Substanz 0,0213 H₂O = 9,79 Proz. H₂O.

II. 0,2784 „ 0,0300 „ = 10,74 „ „

Dieser Wasserverlust würde einem Krystallwassergehalt von 4 Molekülen entsprechen, welcher 9,90 Proz. H₂O verlangt. Es ist sehr schwierig, bei der Wasserbestimmung dieses Salzes ein konstantes Gewicht zu erzielen, da dasselbe sehr labiler Natur zu sein scheint. Man muß die Temperatur daher nur langsam steigern, sie stets etwas unter 100° halten und auch das Salz nicht allzu lange im Trockenzustande belassen, da dasselbe sonst beständig an Gewicht abnimmt, indem es, wie der zu hohe Goldgehalt nicht derartig getrockneter Präparate beweist, unter Salzsäureabspaltung eine Zersetzung erleidet. Bei der Goldbestimmung fand ich folgende Werte:

I. 0,1962 getrockneter Substanz ergaben 0,0598 Au = 30,47 Proz. Au.

II. 0,2484 „ „ „ 0,0770 Au = 30,99 „ Au.

III. 0,6062 lufttrocknen Salzes „ „ 0,1660 Au = 27,38 „ Au.

Bei der Verbrennung erhielt ich aus

0,2160 lufttrockner Substanz 0,0890 H₂O = 4,57 Proz. H

0,2532 CO₂ = 31,85 „ C.

Gefunden bei lufttrockner Substanz:

	I.	II.
Au =	27,38 Proz.	—
H =	—	4,57 Proz.
C =	—	31,85 „

Berechnet für:



Au = 27,16 Proz. Au = 27,70 Proz.

H = 4,15 „ H = 3,95 „

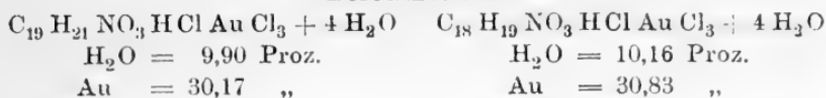
C = 31,57 „ C = 30,49 „

Gefunden bei 100° getrockneter Substanz:

H₂O = 9,79 Proz. 10,74 Proz.

Au = 30,47 „ 30,99 „

Berechnet für:



Gefunden von Stubbe:

von Rüdell:

	I.	II.	III.
H ₂ O = 7,86 Proz.	H ₂ O = 9,76 Proz.	9,63 Proz.	8,95 Proz.
Au = 30,77 „	Au = 29,92 „	30,12 „	30,09 „
H = 3,74 „	H = —	—	3,57 „
C = 34,02 „	C = —	—	35,25 „

h) Darstellung der freien Base.

Zur Darstellung des freien Oxyacanthins benutzte ich das reine salzsaure Salz, aus welchem ich mittelst kohlen-saurem Natron die Base fällte. Dieselbe schied sich als ein weißer, voluminöser Niederschlag ab, den ich auf einem Saugfilter sammelte, mit Wasser auswusch, alsdann zwischen Thontellern möglichst abpresste und nun lufttrocken werden ließ. Die fein zerriebene, trockne Base suchte ich jetzt aus verschiedenen Lösungsmitteln zu krystallisieren. Aus Chloroform und Essigäther, in denen sie sich sehr leicht löste, schied sie sich jedoch stets nur als amorphe, glasige Masse ab, selbst wenn die Lösungsmittel auch ganz langsam verdunsteten. Nicht ganz so leicht wie in obigen Lösungsmitteln löste sich die Base in 90 Proz. Alkohol. Ich versuchte daher die Base aus diesem in der Weise zu krystallisieren, daß ich sie in 90 Proz. Alkohol löste, dieser Lösung Wasser bis zur eben noch verschwindenden Trübung zusetzte und dieselbe dann der freiwilligen Verdunstung überließ. Hierbei schieden sich in der That ganz kleine Warzen, bestehend aus sehr feinen Nadeln, ab; indessen, als ich den Versuch mit einer größern Menge Material in gleicher Weise ausführte, wollte es mir nicht wieder gelingen, Krystalle zu erzielen. Auch Aether und Benzol, in denen die Base etwas schwerer löslich ist, erwiesen sich als unbrauchbar zur Umkrystallisation. Da das Oxyacanthin in Ligroin sehr schwer löslich ist, versuchte ich dasselbe hieraus zu krystallisieren. Allein beim Kochen mit diesem Lösungsmittel machte ich die Beobachtung, daß nur ein Teil der Base gelöst wurde, während ein anderer geringerer Teil ungelöst blieb. Durch diese Löslichkeit bzw. Nichtlöslichkeit in Ligroin glaubte ich einen Weg gefunden zu haben, das Berbamin, welches

vielleicht dem Oxyacanthin noch beigemischt sein könnte, davon zu trennen. Ich filtrirte daher das in heißem Ligroin gelöste von dem ungelöst gebliebenen Teile ab und bestimmte den Schmelzpunkt beider. Ich fand denselben bei ersterem zwischen 194—200°, bei letzterem zwischen 188—196°. Zur weitem Charakterisierung der Identität bezw. Verschiedenheit dieser beiden Teile, führte ich sie wieder in das salzsaure Salz über, um dieses dann zu analysieren.

I. In heißem Ligroin gelöster Teil.

I.	0,2881	Substanz verloren bei 100°	0,0276	H ₂ O = 9,58	Proz. H ₂ O.
II.	0,0683	„ „ „ „	0,0061	„ = 8,93	„ „
III.	0,2881	lufttrockner Substanz ergaben	0,1067	Ag Cl = 9,16	Proz. Cl
IV.	0,0683	„ „ „ „	0,02515	„ = 9,10	„ Cl
V.	0,2293	„ „ „ „	0,1362	H ₂ O = 6,59	„ H
			0,4935	CO ₂ = 58,69	„ C

II. In heißem Ligroin ungelöster Teil.

I.	0,2480	Substanz verloren bei 105°	0,0238	H ₂ O = 9,51	Proz. H ₂ O
II.	0,2508	„ „ „ „	0,0241	„ = 9,60	„ „
III.	0,2580	„ „ „ „	0,0236	„ = 9,14	„ „
IV.	0,2764	lufttrockner Substanz ergaben	0,10185	Ag Cl = 9,11	Proz. Cl
V.	0,2508	„ „ „ „	0,09225	„ = 9,09	„ „
VI.	0,2580	„ „ „ „	0,09515	„ = 9,12	„ „
VII.	0,2266	„ „ „ „	0,1400	H ₂ O = 6,86	„ „
			0,4878	CO ₂ = 58,70	„ C.

Berechnet sind für

C ₁₉ H ₂₁ NO ₃ HCl + 2 H ₂ O	C ₁₈ H ₁₉ NO ₃ HCl + 2 H ₂ O.
H ₂ O = 9,38 Proz.	H ₂ O = 9,74 Proz.
Cl = 9,25 „	Cl = 9,60 „
H = 6,77 „	H = 6,49 „
C = 59,45 „	C = 58,45 „

Nach diesen Werten zu urteilen, scheint es sich nicht um verschiedene Körper zu handeln, da dieselben sich in dem äußeren und in den Löslichkeitsverhältnissen nicht von einander unterschieden, und unter Berücksichtigung des Umstandes, daß die Elementaranalysen im offenen Rohre ausgeführt wurden, in der Zusammensetzung in ziemlicher Annäherung der Formel C₁₉H₂₁NO₃·HCl + 2 H₂O entsprechen. Die geringe Verschiedenheit im Schmelzpunkt ist vielleicht darauf zurückzuführen, daß das in Ligroin gelöste Oxyacanthin, welches sich teilweise krystallinisch, teilweise amorph

ausgeschieden hatte, eine größere Menge krystallisierten Oxyacanthins enthielt, als das in Ligroin ungelöst gebliebene.

Auch bei dem Versuche, die Base aus Alkohol, welcher mit Ligroin geschichtet war, zu krystallisieren, schied sich stets nur eine gelblich gefärbte, glasige Masse ab.

Erst als ich zum weitem Vergleich mit der selbst dargestellten Base eine kleine Probe krystallisierten Oxyacanthins von Merck erhalten hatte, nahm ich die Versuche, die Base aus Alkohol zu krystallisieren wieder auf, indem ich der Lösung der Base in 90 Proz. Alkohol, welcher noch mit Wasser soweit verdünnt war, daß eine eben auftretende Trübung beim Umschütteln wieder verschwand, eine ganz kleine Menge krystallisierten Oxyacanthins zufügte und dann diese Flüssigkeit der freiwilligen Verdunstung überliefs. Hierbei schieden sich in der That sehr bald kleine, harte, würfelförmliche Krystalle, die denen des schwefelsauren Salzes ähnlich waren, in reichlicher Menge ab, indessen begann auch hier die Lösung, sobald eine gewisse Menge Alkohol verdunstet war, sich unter Abscheidung eines amorphen Niederschlages zu trüben. Ich wendete daher bei einem weitem Versuche 90 Proz. Alkohol, ohne Wasserzusatz, an und erhielt hieraus die Base in denselben kleinen harten Krystallen, ohne Beimengung amorpher Base. Ich machte bei der Krystallisation der freien Base aus Alkohol die Beobachtung, daß sowohl die abgeschiedene Base, wie auch die Lösung bei längerem Stehen mit dem Alkohol eine rötliche Farbe annahm, indem wahrscheinlich das Licht oder der Sauerstoff der Luft verändernd darauf einwirkt. Zur Erzielung farbloser Krystalle, muß man daher die Lösung stets vor Licht geschützt krystallisieren lassen, und sobald sich ein Teil Krystalle farblos abgeschieden hat, diese sogleich sammeln, ehe die Rotfärbung eintritt, da letztere sich nicht wieder entfernen läßt.

Den Schmelzpunkt der bei 100° getrockneten Base fand ich bei 208—210. Den gleichen Schmelzpunkt besaß auch die von Merck bezogene krystallisierte Base. Dieses würde dem Schmelzpunkt, der von Hesse für die von ihm krystallisiert gewonnene Base angegeben worden ist, nahe kommen, indem dieser Forscher denselben als zwischen 208—214° liegend ermittelte. Die amorphe Base schmilzt weit niedriger, zwischen 150—160° (Hesse 138—150°)

Beim Trocknen bei 100° erwies sich die Base als wasserfrei. Die Verbrennungen der bei 100° zuvor getrockneten Base lieferten folgende Zahlen:

A. Im offenen Rohre.

I. Die von Merck bezogene Base:

1. 0,2490 Substanz ergaben 0,1466 H₂O = 6,35 Proz. H
0,6610 CO₂ = 72,39 „ C
2. 0,2138 „ „ 0,1266 H₂O = 6,56 „ H
0,5708 CO₂ = 72,81 „ C

II. Die selbst dargestellte krystallisierte Base:

1. 0,2464 Substanz ergaben 0,1444 H₂O = 6,50 Proz. H
0,6542 CO₂ = 72,40 „ C

Da bei diesen Verbrennungen im offenen Rohr der Kohlenstoffgehalt etwas zu niedrig ausfiel, im Vergleich mit dem für die Formel C₁₉H₂₁NO₃ berechneten Werte, so führte ich noch eine Reihe Verbrennungen im Liebig'schen Schnabelrohre aus, deren Resultate folgende waren:

B. Im Schnabelrohre.

I. Die von Merck bezogene Base:

1. 0,1928 Substanz ergaben 0,1220 H₂O = 7,02 Proz. H
0,5200 CO₂ = 73,55 „ C
2. 0,1966 „ „ 0,1220 H₂O = 6,78 „ H
0,5390 CO₂ = 73,64 „ C
3. 0,1908 Subst. ergaben 0,1180 H₂O = 6,87 Proz. H.
0,5114 CO₂ = 73,09 „ C.
4. 0,2107 „ „ 0,1343 H₂O = 7,07 „ H.
0,5672 CO₂ = 73,37 „ C.

II. Die selbst dargestellte Base:

1. 0,2758 Subst. ergaben 0,1702 H₂O = 6,85 Proz. H.
0,7416 CO₂ = 73,33 „ C.

Bei der Stickstoffbestimmung nach Will-Varrantropp verbraucht⁶ das aus 0,2558 g Subst. gebildete Ammoniak 8,00 ccm $\frac{1}{10}$ N. HCl zur Sättigung, entsprechend 0,0112 g N = 4,37 Proz. N.

Gefunden:

	Verbrg. i. offenen Rohr:				im Schnabelrohre:				
	I.	II.	III.	IV.	I.	II.	III.	IV.	V.
H	6,53	6,56	6,50	—	7,02	6,78	6,87	7,07	6,85.
C	72,39	72,81	72,40	—	73,55	73,64	73,09	73,37	73,33.
N	—	—	—	4,37	—	—	—	—	—

Berechnet für:

C ₁₉ H ₂₁ NO ₃ .		C ₁₈ H ₁₉ NO ₃ .	
H	6,75 Proz.	H	6,39 Proz.
C	73,31 „	C	72,72 „
N	4,50 „	N	4,71 „

Gefunden von :

A. Rüdcl.		B. Hesse.							
H	6,39	H	6,87	6,80	6,63	6,96	6,71	6,66	Proz.
C	73,19	C	73,26	73,13	72,62	72,88	72,75	72,86	„
N	—	N	4,52.						

Ich glaube somit auf Grund der Werte, die ich sowohl beim Verbrennen der Salze des Oxyacanthins, als auch der freien Base, namentlich im Schnabelrohr, ermittelte, annehmen zu dürfen, daß die von R ü d e l für das Oxyacanthin aufgestellte Formel, $C_{19}H_{21}NO_3$, die richtige ist, zumal auch die bei den nachfolgenden Analysen gefundenen Zahlen gut mit dieser Formel im Einklang stehen.

Was das Verhalten der freien Base gegen die allgemeinen Alkaloidreagentien anlangt, so ist keine dieser Reaktionen besonders charakteristisch.

Ich führte dieselben sowohl mit der von mir selbst dargestellten, wie mit der von M e r c k erhaltenen Base aus, und machte dabei ziemlich dieselben Beobachtungen wie R ü d e l. Das Verhalten war folgendes :

1. Konz. HNO_3 : Gelbbraune Färbung, auf Zusatz von konz. H_2SO_4 unverändert, schließlic hellgelb.
2. Konz. H_2SO_4 : Farblos, auf Zusatz von konz. HNO_3 anfangs schwach gelb, dann rötlich braun, schließlic rötlich gelb.
3. Erdmann's Reag. : Schwach rötlich gelb.
4. Froehde's Reag. : Anfangs stark violett, dann schmutzig grün; hierauf wird die Färbung schwächer und geht schließlic in eine schwach gelbe über.
5. Vanadinschwefelsäure : Schwach schmutzig violett, dann rötlich violett.
6. Zinnchlorür erzeugt mit der freien Base zusammengebracht, keine Fällung, dagegen mit den Salzen sofort eine stark weißc Fällung.
7. $HgCl_2$ verhält sich ebenso.
8. Chlorwasser löst die Base unter Erzeugung einer ganz schwach gelblichen Färbung; fügt man dann einen Tropfen Kal. dichrom. sol. zu, so entsteht sofort eine starke gelbe Fällung.
9. Bromwasser erzeugt eine gelbe Fällung.

Die Eigenschaft des Oxyacanthins, reduzierend zu wirken, konnte ich gleichfalls bestätigen, indem

a) aus einer Lösung (von jodsaurem Kalium in verdünnter Schwefelsäure Jod frei gemacht wurde, welches sowohl an Geruch wie an der Violettfärbung von Schwefelkohlenstoff zu erkennen war.

b) Beim Eintragen von etwas bas. Wismutnitrat in eine Lösung von Oxyacanthin in konz. H_2SO_4 trat sehr bald eine Dunkel-färbung des bas. Wismutnitrats ein.

c) Wurde Oxyacanthin zu einer verdünnten Lösung von Ferricyankalium in Fe_2Cl_6 zugesetzt, so färbt sich letztere bald blau.

Oxyacanthin und Acetylchlorid.

Um zunächst Aufschluss darüber zu gewinnen, in welcher Bindung sich die im Oxyacanthin vorhandenen Sauerstoffatome befinden, liefs ich Säurechloride auf dasselbe einwirken. Zu diesem Zweck kochte ich 1 g fein zerriebenes, bei 100^0 zuvor getrocknetes, salzsaures Oxyacanthin mit überschüssigem Acetylchlorid in einem mit Rückfluskkühler versehenen Siedekölbchen etwa eine Stunde lang. Hierbei löste sich das Salz zu einer grünlich gefärbten Flüssigkeit auf, ohne jedoch beim Erkalten, auch nachdem das überschüssige Acetylchlorid verjagt war, eine krystallinische Substanz abzuschneiden. Durch Wasser wurde in der Flüssigkeit eine weifse Fällung erzeugt, die auf Zusatz von verdünnter Salzsäure sich noch vermehrte, jedoch durch Alkohol wieder verschwand. Als ich indessen die ganze Menge des Einwirkungsproduktes in obiger Weise behandelte und die erzielte Lösung hierauf über Schwefelsäure verdunsten liefs, schieden sich nach einigem Stehen keine Krystalle, sondern nur gelbe ölige Tropfen ab. Ich verwandelte daher das Einwirkungsprodukt, um es in eine analysierbare Form zu bringen, in das Platinsalz, indem ich die in der Schale zurückgebliebene ölige Masse in Alkohol und Wasser unter Zusatz einiger Tropfen Salzsäure löste und diese Lösung mit Platinchlorid fällte. Bei der Platinbestimmung des bei 100^0 getrockneten Niederschlages konstatierte ich jedoch einen Gehalt an Platin, welcher nur etwa die Hälfte von dem für die Formel $(C_{19}H_{20}(CH_3 \cdot CO)NO_3, HCl)_2PtCl_4$ berechnetem Werte betrug, woraus hervorgeht, dafs unter obigen Bedingungen jedenfalls kein acetyliertes Produkt entstanden war.

Oxyacanthin und Essigsäureanhydrid.

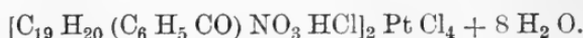
Da die Behandlung des Oxyacanthins mit Acetylchlorid kein Produkt geliefert hatte, aus dessen Zusammensetzung ein Schluß auf etwa in der Base vorhandene Hydroxylgruppen gezogen werden konnte, so liefs ich auf eine andere Probe Essigsäureanhydrid, unter Zusatz einer kleinen Menge wasserfreien Natriumacetats, einwirken. Es resultierte dabei, nachdem ich das Gemisch etwa eine Stunde lang gekocht hatte, eine gelbe Lösung. Ich verdunstete alsdann das überschüssige Essigsäureanhydrid, um hierauf den Rückstand in verdünntem Alkohol zu lösen und die Lösung der freiwilligen Verdunstung zu überlassen. Hierbei trocknete dieselbe jedoch nur zu einer amorphen, firnisartigen gelblichen Masse ein. Da sich auf diese Weise das Einwirkungsprodukt nicht in analysierbare Form überführen liefs, so versuchte ich aus einem Teile desselben das Platinsalz darzustellen, indem ich die mit etwas Salzsäure angesäuerte Lösung mit Platinchlorid versetzte. Hierbei erfolgte jedoch nur eine ganz geringe Fällung. Eine Platinbestimmung aus 0,1644 der bei 100° zuvor getrockneten Substanz ergab 0,0068 Pt = 4,13 Proz. Pt. Berechnet sind für $(C_{19}H_{20}(CH_3CO)NO_3, HCl)_2PtCl_4 = 17,42$ Proz. Pt. Es beweist dieser viel zu geringe Platingehalt, daß auch auf diese Weise der Nachweis von etwa eingetretenen Acetylgruppen nicht möglich ist. Auch ein Versuch, die Acetylgruppen durch Verseifen mit $\frac{1}{10}$ N. KOH zu bestimmen, führte zu keinem Resultat, da der hierbei gefundene Wert 6,63 Proz. $CH_3 \cdot CO$ nur die Hälfte des für eine Acetylgruppe berechneten = 11,03 Proz. $CH_3 \cdot CO$ betrug. Nach den Eigenschaften der durch Einwirkung von Acetylchlorid und von Essigsäureanhydrid auf Oxyacanthin erhaltenen Produkte gewinnt es den Anschein, als ob diese Agentien mehr wasserabspaltend als acetylierend auf Oxyacanthin einwirken.

Oxyacanthin und Benzoylchlorid.

Der negative Ausfall der im Vorstehenden beschriebenen Versuche veranlafste mich, das Oxyacanthin mit Benzoylchlorid in Reaktion zu bringen, Ich versetzte zu diesem Zwecke 1 g zuvor bei 100° getrocknetes salzsaures Salz mit etwa 5 g Benzoylchlorid und erhitzte dieses Gemisch 2 Stunden lang in einem mit Trichter verschlossenen Kolben auf dem Wasserbade. Hierbei färbte sich die Substanz

gelb, ohne sich jedoch zu lösen. Nach dem Verdunsten des überschüssigen Benzoylchlorids verblieb ein bräunlicher Rückstand, den ich zur Entfernung der in reichlicher Menge mit ausgeschiedenen Benzoësäure mit Aether auswusch, um ihn alsdann in Alkohol zu lösen. Aus der alkoholischen, rotgelb gefärbten Lösung, schied sich beim Versetzen mit Wasser ein gelblich weißer, voluminöser Niederschlag aus; ich fügte daher soviel Alkohol zu, bis sich der Niederschlag wieder gelöst hatte, säuerte diese Lösung mit Salzsäure an, um sie dann der Krystallisation zu überlassen. Obschon dieselbe bis auf ein sehr kleines Volum verdunstet war, schieden sich doch keine Krystalle daraus ab. Ich stellte daher das entsprechende Platin und Golddoppelsalz daraus dar.

a) Platinsalz:



Ein Teil dieser mit Alkohol und Wasser wieder verdünnten Lösung wurde mit Platinchlorid versetzt; hierdurch bildete sich eine reichliche Menge eines flockigen, gelblich weißen Niederschlages, den ich nach dem Absetzen durch Absaugen von der Mutterlauge trennte, mit wenig verdünntem Alkohol nachwusch und ihn dann lufttrocken zur Analyse verwendete. Die Wasserbestimmung ergab folgendes Resultat:

I. 0,2126 Subst. verloren bei 100° 0,0216 H₂O = 10,15 Proz. H₂O

II. 0,2260 " " " 100° 0,0230 " = 10,17 " "

Diese Werte würden einem Krystallwassergehalt von 8 Molekülen entsprechen, dem die Formel $[C_{19}H_{20}(C_6H_5CO)NO_3HCl]_2PtCl_4 + 8H_2O$ verlangt 10,40 Proz. H₂O.

Bei der Platinbestimmung blieben zurück aus

I. 0,1910 bei 100° getrk. Subst. 0,0300 Pt. = 15,70 Proz. Pt.

II. 0,2030 " 100° " " 0,0320 " = 15,76 " "

Gefunden: Berechnet:

I. II.

H₂O = 10,15 Proz. 10,17 Proz. H₂O = 10,40 Proz.

Pt. = 15,70 " 15,76 " Pt. = 15,68 "

b) Goldsalz:



Den andern Teil der verdünnten alkoholischen Lösung des obigen Reaktionsproduktes versetzte ich mit Goldchlorid in geringem Ueberschufs. Hierbei fiel ein rötlich gelb gefärbter Niederschlag

aus, den ich gleichfalls absaugte und mit wenig verdünntem Alkohol nachwusch. Das Goldsalz löste sich beim Erhitzen in Alkohol auf, schied sich jedoch beim Erkalten stets wieder in amorphen Flocken ab. Ich verwendete dasselbe daher direkt zur Analyse. Bei vorsichtigem Trocknen bis auf nahezu 100° verloren

I. 0,2830 Subst. 0,0166 H₂O = 5,86 Proz. H₂O

II. 0,3052 „ 0,0138 „ = 4,52 „ „

Aus diesem Wasserverlust ergibt sich ein Gehalt von 2 Molekülen Wasser, denn die Formel $[C_{19}H_{20}(C_6H_5CO)NO_3HCl]AuCl_3 + 2H_2O$ verlangt 4,55 Proz. H₂O.

Bei der Goldbestimmung hinterließen:

I. 0,2664 getrk. Subst. 0,0690 Au = 25,90 Proz. Au.

II. 0,2194 „ „ 0,0726 „ = 26,24 „ „

Berechnetsind für $[C_{19}H_{20}(C_6H_5CO)NO_3HCl]AuCl_3$ 26,06 Proz. Au.

Gefunden:

Berechnet:

I.

II.

H₂O = 5,86 Proz. 4,52 Proz. H₂O = 4,55 Proz.,

Au = 25,90 „ 26,14 „ Au = 26,06 „

Aus diesen Daten geht jedenfalls hervor, daß im Oxyacanthin ein Sauerstoffatom in Form einer Hydroxylgruppe vorhanden ist, deren Wasserstoffatom durch Benzoyl ersetzt werden kann.

Methoxybestimmungen im Oxyacanthin.

Zur Entscheidung der Frage, ob im Oxyacanthin eine oder mehrere Methoxygruppen: O.CH₃, enthalten sind, bediente ich mich der von Zeisel¹⁾ angegebenen Methode, nach welcher durch Einwirkung von konz. Jodwasserstoffsäure (Siedep. 127°) auf die betreffenden freien Basen oder deren salzsaure Salze, die in den Methoxygruppen vorhandenen Methylgruppen in Gestalt von Jodmethyl abgespalten werden, welches dann mit alkoholischer Silbernitratlösung zu Jodsilber umgesetzt wird. Aus dem Gewichte dieses Jodsilbers läßt sich dann ein Rückschluss auf die Zahl der vorhandenen Methylgruppen ziehen. Diese Bestimmungen lieferten folgende Daten:

I. Salzsaures Oxyac.; lufttrocken.

1. 0,3130 Subst. ergab 0,3001 Ag J = 12,68 Proz. O. CH₃.

2. 0,2170 „ „ 0,2177 „ = 13,22 „ „

1) s. Monatshefte für Chemie 1855 p. 959.

Berechnet sind für die Formel $C_{19}H_{21}NO_3 \cdot HCl + 2H_2O$
für eine Methoxylgruppe 8,08 Proz. O. CH_3 .
" zwei " 16,16 " "

II. Salzs. Oxyac. bei 100--105⁰ getrocknet.

1. 0,1942 Subst. ergaben 0,20515 Ag J = 13,93 Proz. O. CH_3 .
Berechnet sind für $C_{19}H_{21}NO_3 \cdot HCl$
für eine Methoxylgruppe = 8,92 Proz. O. CH_3 .
" zwei " = 17,84 " "

III. Oxyacanthin, freie Base.

0,2365 Subst. ergaben 0,27255 Ag J = 15,20 Proz. O. CH_3 .
Der in Ligroin unlösliche Teil der freien Base lieferte bei der
Methoxylbestimmung das gleiche Resultat.

IV. Oxyacanthin freie Base von Mersk.

0,2308 Subst. ergaben 0,2786 Ag J = 15,73 Proz. O. CH_3 .
Berechnet sind für $C_{19}H_{21}NO_3$.
für eine Methoxylgruppe = 9,96 Proz. O. CH_3 .
" zwei " = 19,93 " "

Nach den vorstehenden Resultaten kann es wohl kaum zweifelhaft sein, daß in dem Oxyacanthin thatsächlich Methoxylgruppen vorhanden sind, ob es sich dabei jedoch um eine oder zwei derartiger Gruppen handelt, lassen die gefundenen Werte unentschieden. Die ermittelten Werte weisen jedoch mehr auf zwei Methoxylgruppen hin. Worin indessen der Grund zu suchen ist, daß ich trotz der Einheitlichkeit des angewendeten Oxyacanthins die für zwei Methoxylgruppen berechneten Werte nicht erhalten konnte, vermag ich nicht zu entscheiden. Die erzielten Daten würden bei Annahme der verdoppelten Oxyacanthinformel $C_{38}H_{42}N_2O_6$ auf einen Gehalt von 3 O. CH_3 hinweisen. Zu einer derartigen Verdoppelung der Formel des Oxyacanthins liegt jedoch sonst keine Veranlassung vor, ebenso wenig wie zu der Annahme, daß das analysierte Oxyacanthin aus einem Gemisch von zwei isomeren Basen, von denen die eine zwei, die andere nur eine O. CH_3 -Gruppe enthält, bestanden habe.

Einwirkung von Jodmethyl auf Oxyacanthin.

Um weiter über die Natur des Stickstoffatoms im Oxyacanthin Aufschluß zu gewinnen, prüfte ich das Verhalten desselben gegen Jodalkyle. Ich brachte zu diesem Zwecke 1 g reines bei 100⁰ zuvor getrocknetes Oxyacanthin mit überschüssigem Jodmethyl in einer Druckflasche zusammen, und erhitze das Gemisch 4—5 Stunden lang

im Wasserbade. Hierbei resultierte eine gelblich weiße Masse, die ich nach dem Verdunsten des überschüssigen Jodmethyls in verdünntem Alkohol löste, um dann die klare, gelblich gefärbte Lösung dem freiwilligen Verdunsten zu überlassen. Sobald die Lösung konzentrierter wurde, schieden sich einzelne, aus kleinen feinen Nadeln bestehende Drusen ab, jedoch trat zugleich auch eine Abscheidung reichlicher Mengen von öligen Tropfen ein. Ich löste daher den Rückstand nochmals in Alkohol und liefs wieder verdunsten. Jetzt schied sich eine beträchtliche Menge kleiner harter, gelblich gefärbter Krystalle ab, welche ich sammelte, um sie zur weiteren Reinigung nochmals aus verdünntem Alkohol umzukrystallisieren. Da indessen die schwach gelbe Farbe sich nicht verlor, so trennte ich die Krystalle durch Absaugen von der Mutterlauge, um sie schliesslich zwischen Fließpapier zu trocknen.

Bei der Wasserbestimmung des zerriebenen Salzes fand ich einen Gehalt an Krystallwasser, der zwei Molekülen entsprach. Denn es verloren bei 110° :

$$0,2216 \text{ Subst. } 0,0164 \text{ H}_2\text{O} = 7,40 \text{ Proz. H}_2\text{O}.$$

Berechnet sind für



Hierbei machte ich die Beobachtung, dafs das Wasser, abweichend von dem jodwasserstoffsäuren Oxyacanthin, welches möglicherweise hier hätte mit in Frage kommen können, bei 100° noch nicht vollständig abgegeben wird. Denn bei der ersten Probe, die ich trocknete, verloren

$$0,1968 \text{ Subst. bis } 100^{\circ} 0,0076 \text{ H}_2\text{O} = 3,86 \text{ Proz. H}_2\text{O},$$

also nur die Hälfte des Wassergehaltes. Ich erhitzte daher die Substanz bis auf 110° , wobei nochmals Wasser abgegeben wurde, ohne dafs sich indessen das Aussehen der Substanz dabei änderte.

Bei der Jodbestimmung nach Carius ergaben

$$0,1968 \text{ wasserhaltiger Subst. } 0,0937 \text{ Ag J} = 25,73 \text{ Proz. J.}$$

Berechnet sind für



Der Schmelzpunkt der getrockneten Substanz lag ziemlich hoch. Ich fand denselben bei $248\text{--}250^{\circ}$.

Aus diesen Daten geht hervor, dafs sich bei der Einwirkung des Jodmethyls auf Oxyacanthin ein Additionsprodukt gebildet hatte.

Ich suchte jetzt durch Behandeln mit Silberoxyd die entsprechende Ammoniumbase des Oxyacanthins zu isolieren.

Zu diesem Zwecke löste ich das Oxyacanthinmethyljodid in Alkohol, dem etwas Wasser zugesetzt war, auf und fügte zu der gelinde erwärmten Lösung soviel frisch gefälltes Silberoxyd, bis in einer abfiltrierten Probe keine Jodreaktion mehr zu erkennen war. Das Silberoxyd wirkte in folgender Weise ein:



Aus dem Reaktionsprodukte versuchte ich, nachdem dasselbe durch Filtration von dem Jodsilber und dem überschüssigem Silberoxyd befreit und bis auf ein kleines Volum eingedampft war, Krystalle zu erzielen. Ich erhielt jedoch nur eine rötlich gefärbte, sirupartige Masse, welche stark alkalisch reagierte und reichlich Kohlensäure absorbiert hatte. Denn beim Uebergießen derselben mit verdünnter Salzsäure trat eine deutliche Kohlensäureentwicklung ein. Da nun die gebildete Ammoniumbase nicht zur Krystallation zu bringen war, so stellte ich, um sie analysieren zu können, ein Platin und Goldsalz daraus dar.



Ich versetzte einen Teil der mit Wasser verdünnten und mit Salzsäure angesäuerten Lösung mit Platinchlorid. Sofort schied sich ein reichlicher, flockiger Niederschlag aus, welchen ich durch Absaugen von der Mutterlauge trennte und zwischen Fließpapier lufttrocken werden liefs. Bei der Wasserbestimmung verloren, bei 100° bis zum konstanten Gewicht getrocknet,

$$0,3151 \text{ Subst. } 0,0255 H_2O = 8,09 \text{ Proz. } H_2O.$$

Dieser Wert würde 5 Molekülen Krystallwasser entsprechen. Denn die Formel $(C_{19}H_{21}NO_3CH_3Cl)_2PtCl_4 + 5H_2O$ verlangt 7,83 Proz. H_2O .

$$\text{Bei der Platinbestimmung ergaben } 0,2896 \text{ wasserfreie Substanz } \\ 0,0530 Pt = 18,30 \text{ Proz. Pt.}$$

$$\text{Berechnet sind für } (C_{19}H_{21}NO_3CH_3Cl)_2PtCl_4 = 18,35 \text{ Proz. Pt.}$$



Dieses Doppelsalz stellte ich analog dem Platinsalz durch Fällen der salzsauren Lösung der Ammoniumbase mit Goldchlorid dar. Hierbei fiel ein gelbroter Niederschlag aus, den ich gleichfalls im amorphen Zustande zur Analyse verwendete. Das Trocknen mußte, ebenso wie bei den früher beschriebenen Goldsalzen, sehr

vorsichtig ausgeführt werden, da sonst leicht etwas Chlorwasserstoff abgespalten wird und infolgedessen der Goldgehalt dann viel zu hoch ausfällt. In dieser Weise getrocknet, verloren

$$0,2458 \text{ Subst. } 0,0052 \text{ H}_2\text{O} = 2,11 \text{ Proz. H}_2\text{O}.$$

Dieser Wert entspricht einem Moleküle Wasser, denn die Formel $(\text{C}_{19}\text{H}_{21}\text{NO}_3\text{CH}_3\text{Cl})\text{AuCl}_3 + \text{H}_2\text{O}$ verlangt 2,63 Proz. H_2O .

Bei der Goldbestimmung hinterließen 0,2406 wasserfreier Subst. 0,0712 Au = 29,59 Proz. Au.

Berechnet sind für $(\text{C}_{19}\text{H}_{21}\text{NO}_3\text{CH}_3\text{Cl})\text{AuCl}_3 = 29,53 \text{ Proz. Au}$.

Es zeigen diese Werte weiter, dafs aus dem Additionsprodukt von Oxyacanthin und Jodmethyl durch Behandeln mit Silberoxyd eine entsprechende Ammoniumbase gebildet wird und das Oxyacanthin somit als tertiäre Base anzusprechen ist.

Drehungsvermögen des Oxyacanthins.

Das Oxyacanthin ist wie die meisten Alkaloide optisch aktiv, und zwar lenkt dasselbe die Schwingungsebene des polarisierten Lichtstrahls stark nach rechts ab. Um das spezifische Drehungsvermögen zu bestimmen, löste ich 0,3754 reiner, trockner Base in 27,3966 g Alkohol (0,8895 spez. Gew. b. 20°). Das Gewicht der Lösung betrug 27,7720 g, das spez. Gew. derselben 0,8920. Der polarisierte Lichtstrahl wurde bei einer 2 dm langen Flüssigkeitssäule um 4° 13' (Mittel von 6 vorgenommenen Ablesungen) nach rechts abgelenkt. Die Temperatur betrug 20°. Als Lichtquelle wurde die Chlornatriumflamme benutzt, die beobachtete Drehung ist daher für das Gelborange der Fraunhofer'schen Linie D. bestimmt. Das spez. Drehungsvermögen berechnet sich nach der Formel $[\alpha]_D = \frac{100 \cdot \alpha}{d \cdot l \cdot p}$.

Es ist α der beobachtete Ablenkungswinkel, d das spez. Gew. der Lösung, l die Länge der Flüssigkeitssäule und p der prozentische Gehalt der Lösung an optisch aktiver Substanz. Demnach ergibt sich für

$$[\alpha]_D = + 174^\circ 5' \text{ bei } 20^\circ,$$

Da die Base stark nach rechts drehte, so liefs sich erwarten, dafs die sehr häufig gemachte Beobachtung, nach der optisch aktive Basen mit entgegengesetzt drehenden Säuren krystallisierbare Salze liefern, sich auch beim Oxyacanthin bestätigen werde. Ich neutralisierte daher eine Probe der Base in alkoholischer Lösung mit Links-Weinsäure und überliefs diese Lösung der freiwilligen Ver-

dunstung. Hierbei schieden sich auch nach genügender Konzentration schöne warzenförmige Krystalle, welche aus seidenglänzenden Nadeln bestanden und im Aussehen ganz dem salzsauren Salze glichen, ab, während die Base in gleicher Weise mit Rechts-Weinsäure behandelt, keine Krystalle lieferte, sondern nur eine firnisartige Masse bildete.

Wie das Oxyacanthin scheinen sich auch die Salze desselben bezüglich des Drehungsvermögens zu verhalten. Das salzsaure Salz lenkte in gleicher Weise die Ebene des polarisierten Lichtstrahls stark nach rechts ab und ergab sich bei Bestimmung des spezifischen Drehungsvermögens $[\alpha]_D = + 163^{\circ} 49'$, wenn in der Formel

$$[\alpha]_D = \frac{100 \cdot \alpha}{d \cdot l \cdot p}.$$

der beobachtete Ablenkungswinkel $\alpha = 8^{\circ} 26'$, die Länge des Rohres $d = 2$ dm, der Prozentgehalt p der Lösung von 0,5258 g lufttrocknen Salzes in 19,9020 g Wasser bei $20^{\circ} = 2,5738$ g betragen.

II. Ueber das aus der Wurzel von *Berberis aquifolium* dargestellte Berbamin.

Aufser dem Oxyacanthin habe ich, ebenso wie Hesse, Stubbe und Rüdell, noch ein zweites Alkaloid aus der Wurzel von *Berberis aquifolium* erhalten, indem ich die Mutterlauge des durch Natriumsulfat entstandenen, das Oxyacanthin enthaltenden, Niederschlages abfiltrierte und diese mit gesättigter Natriumnitratlösung versetzte.

Den hierdurch gebildeten Niederschlag führte ich nach weiterer Reinigung in das salzsaure Salz über. Ich erhielt jedoch nur eine sehr geringe Ausbeute, so dafs ich mich auf die Analyse des salzsauren Salzes, sowie des Platindoppelsalzes beschränken mußte.

Salzsaures Berbamin: $C_{18}H_{19}NO_3HCl + 2H_2O$.

Dieses Salz ist von Stubbe und Rüdell noch nicht dargestellt worden.

Ich erhielt dasselbe in kleinen weissen Warzen, die denen des entsprechenden Oxyacanthinsalzes sehr ähnlich waren, jedoch nicht aus so deutlich ausgebildeten Nadeln bestanden.

Bei der Wasserbestimmung verloren bei $100-105^{\circ}$ getrocknet 0,2490 Subst. 0,0241 $H_2O = 9,51$ Proz. H_2O .

Dieser Wasserverlust entspricht einem Krystallwassergehalt von 2 Molekülen, denn die Formel $C_{18}H_{19}NO_3 \cdot HCl + 2H_2O$ verlangt 9,74 Proz. H_2O .

Die Chlorbestimmung, die ich durch Ausfällen der stark mit Wasser verdünnten und mit Salpetersäure angesäuerten Lösung mit Silbernitrat ausführte, ergab aus 0,2249 getrockneter Subst. 0,09595 Ag Cl = 10,55 Proz. Cl.

Berechnet sind für $C_{18}H_{19}NO_3 \cdot HCl = 10,64$ Proz. Cl.

Die Elementaranalyse der bei 100–105° getrockneten Substanz lieferte folgende Zahlen:

0,2498 Subst. ergaben 0,1400 $H_2O = 6,24$ Proz. H.
0,5918 $CO_2 = 64,65$ „ C.

Gefunden:

$H_2O = 9,71$ Proz.
Cl = 10,55 „
H = 6,22 „
C = 64,65 „

Berechnet für:
 $C_{18}H_{19}NO_3 \cdot HCl + 2H_2O$.
 $H_2O = 9,74$ Proz.
Cl = 10,64 „
H = 5,99 „
C = 64,76 „

Ich benutzte ferner einen Teil des reinen salzsauren Salzes zur Methoxylbestimmung (nach Zeisel).

Hierbei ergaben:

0,3194 lufttrockner Subst. 0,3261 Ag J = 13,46 Proz. O. CH_3 .

Berechnet für $C_{18}H_{19}NO_3 \cdot HCl + 2H_2O$:
für eine O. CH_3 -Gruppe = 8,39 Proz. O. CH_3 ,
„ zwei „ „ = 16,80 „ „

Dieses Resultat erinnert an das, welches bei der Methoxylbestimmung des Oxyacanthins erhalten wurde, indem der für 2 Methoxylgruppen berechnete Wert nicht völlig erreicht worden ist. Aus diesem eigentümlichen Verhalten dürfte jedoch hervorgehen, daß die beiden Alkaloide einander sehr nahe stehen.

Berbaminplatinchlorid: $(C_{18}H_{19}NO_3 \cdot HCl)_2PtCl_4 + 5H_2O$.

Da ich nur über wenig Berbamin verfügte, so stellte ich außer dem salzsauren Salze nur noch das Platinsalz desselben dar.

Ich verfuhr dabei in der Weise, daß ich die mit Salzsäure angesäuerte Lösung des salzsauren Salzes mit Platinchlorid in geringem Ueberschuss versetzte, den entstandenen, schwach gelblich gefärbten Niederschlag durch Absaugen von der Mutterlauge trennte, und nur mit wenig Wasser nachwusch, um dem Niederschlage kein Platinchlorid wieder zu entziehen. Von der bei 100° bis zum konstanten Gewicht getrockneten Substanz erlitten:

I. 0,2220 einen Verlust von 0,0176 $H_2O = 7,92$ Proz. H_2O .

II. 0,2216 " " " 0,0182 " = 8,21 " "

Diese Zahlen würden einem Gehalte von 5 Molekülen Krystallwasser entsprechen; denn die Formel $(C_{18}H_{19}NO_3HCl)_2PtCl_4 + 5H_2O$ verlangt:

8,20 Proz. H_2O .

Bei der Platinbestimmung hinterließen:

I. 0,2044 bei 100° getrockneter Subst. 0,0386 Pt = 18,88 Proz. Pt.

II. 0,2034 " " " " 0,0390 " = 19,17 " "

Die Formel $(C_{18}H_{19}NO_3HCl)_2PtCl_4$ verlangt:

19,38 Proz. Pt.

Gefunden:

I. II.

$H_2O = 7,92$ 8,21 Proz.

Pt = 18,88 19,17 "

Berechnet:

$H_2O = 8,20$ Proz.

Pt = 19,38 "

Nach den bei der Analyse des salzsauren Salzes und des Platinsalzes gefundenen Daten würde dem Berbamin die Formel $C_{18}H_{19}NO_3$ zuzuerteilen sein. Leider war es mir wegen Mangels an Material nicht möglich, entsprechend den Angaben von Hesse, Stubbe und Rüdell, die Richtigkeit dieser Formel noch durch Analysierung anderer Salze, sowie der freien Base weiter bestätigen zu können.

III. Berberin.

Die Identität des in der Wurzel von *Berberis aquifol.* und von *Berberis vulg.* vorkommenden Berberins mit dem Berberin anderer Provenienz ist bereits von Stubbe und von Rüdell bewiesen worden. Ich habe mich daher darauf beschränkt, nur einige ergänzende Versuche über das bisher unbekannte neutrale Berberinsulfat, über das wenig studierte Berberincarbonat und Berberinhydrocyanid, sowie endlich über das noch immer bezweifelte addierende Verhalten der Jodalkyle gegen Berberin auszuführen.

Neutrales Berberinsulfat: $(C_{20}H_{17}NO_4)_2H_2SO_4 + 3H_2O$.

Das gewöhnlich als Sulfat bezeichnete Salz des Berberins, welches sich beim Lösen des reinen Berberins in schwefelsäurehaltigem Wasser bildet, ist ein krystallwasserfreies, saures Salz, dem nach den bisher darüber angestellten Untersuchungen die Formel $(C_{20}H_{17}NO_4)_2H_2SO_4$ zuzuerteilen ist. Dasselbe krystallisiert in schönen, hellgelben Nadeln und ist ziemlich schwer in Wasser löslich. In der Neuzeit wird jedoch von Merck in Darmstadt ein schwefelsaures Salz des Berberins in Form eines hellgelben Pulvers

in den Handel gebracht, welches von ihm als neutrales Salz bezeichnet wird. Dasselbe verhält sich, abgesehen von seiner anderen Zusammensetzung, auch insofern abweichend von dem sauren Salz, als es in Wasser weit leichter löslich ist. Ich analysierte ein solches, direkt von Merck bezogenes, neutrales Berberinsulfat und fand dabei folgende Daten:

Beim Trocknen bis zu 100° verloren:

I.	0,3029	Substanz	0,0214	H_2O	= 7,06	Proz.	H_2O .
II.	0,2272	"	0,0170	"	= 7,47	"	"
III.	0,2131	"	0,0151	"	= 7,08	"	"
IV.	0,3722	"	0,0266	"	= 7,14	"	"

Diese Werte würden einem Gehalte von 3 Molekülen Wasser entsprechen, denn die Formel $(\text{C}_{20}\text{H}_{17}\text{NO}_4)_2\text{H}_2\text{SO}_4 + 3\text{H}_2\text{O}$ verlangt 6,56 Proz. H_2O .

Die Schwefelsäurebestimmung führte ich in der Weise aus, dafs ich die Substanz mit konz. Salpetersäure zerstörte und aus dieser, mit Wasser stark verdünnten Lösung die Schwefelsäure mit salpetersaurem Baryum fällte. Das so erhaltene BaSO_4 wurde nach dem Glühen nochmals mit Salzsäure ausgezogen, um es von etwa beigemengtem salpetersaurem Baryum zu befreien und hierauf wiederum geglüht. In dieser Weise behandelt erhielt ich aus:

I.	0,4223	bei 100°	getrockn. Subst.	0,12835	BaSO_4	= 10,43	Proz.	SO_3 .
II.	0,5831	bei 100°	getrockn. Subst.	0,17315	BaSO_4	= 10,18	Proz.	SO_3 .

Berechnet sind für $(\text{C}_{20}\text{H}_{17}\text{NO}_4)_2\text{H}_2\text{SO}_4$ 10,41 Proz. SO_3 .

Diese Werte zeigen, dafs in dem Merck'schen Präparate thatsächlich ein neutrales Salz vorliegt; denn ein saures Salz von der Zusammensetzung $(\text{C}_{20}\text{H}_{17}\text{NO}_4)\text{H}_2\text{SO}_4$ verlangt 18,47 Proz. SO_3 .

Ich versuchte, obiges Salz nun auch selbst darzustellen, indem ich 1 g reines, saures Berberincarbonat von Merck in wenig Wasser löste und mit der zur Bildung des neutralen Salzes erforderlichen Menge Normal-Schwefelsäure versetzte.

Die klare Lösung dampfte ich auf dem Wasserbade bis zu einem dünnen Sirup ein, um letzteren dann erkalten zu lassen. Das hierbei ausgeschiedene Salz sammelte ich auf einem Filter, presste es behufs Entfernung der noch anhaftenden Mutterlauge gut zwischen Fliesspapier ab und liefs es lufttrocken werden. Dasselbe bildete gleichfalls ein hellgelbes Pulver, welches sich in Wasser leicht löste. Bei der Wasserbestimmung verloren bei 100° :

0,2783	Substanz	0,0207	H_2O	= 7,48	Proz.	H_2O .
--------	----------	--------	----------------------	--------	-------	------------------------

Die Schwefelsäurebestimmung, in gleicher Weise wie oben ausgeführt, ergab aus:

0,2576 wasserfreier Subst. $0,0778 \text{ Ba SO}_4 = 0,0267 \text{ SO}_3 = 10,36 \text{ Proz. SO}_3$

Beim Verdunsten der etwas verdünnteren Lösung im Exsiccator über Schwefelsäure scheint ein Gemisch aus saurem und neutralem Salz gebildet zu werden, wenigstens ergab eine aus derartig behandelte Lösung gewonnene Substanz aus:

0,1775 g bei 100° getrockn. Subst. $0,0063 \text{ H}_2\text{O} = 3,54 \text{ Proz. H}_2\text{O}$.

0,1712 g getrockn. Subst. $0,07855 \text{ SO}_3 = 15,74 \text{ Proz. SO}_3$.

Berechnet: 6,56 Proz. H_2O .

10,41 „ SO_3 .

Saures Berberincarbonat.



Schreiber¹⁾ erwähnt in seiner Arbeit, daß es ihm gelungen sei, durch Behandeln des reinen Berberins mit Kohlensäure ein Carbonat von der Zusammensetzung $\text{C}_{20}\text{H}_{17}\text{NO}_4\text{H}_2\text{CO}_3 + 5 \text{H}_2\text{O}$ zu erhalten, und giebt weiter auf Grund der CO_2 und H_2O Bestimmungen an, daß diesem Präparate eine konstante Zusammensetzung zukommen, somit in demselben ein wirkliches kohlen-saures Salz vorliege. Stubbé²⁾ versuchte später, in der gleichen Weise wie Schreiber dieses Carbonat darzustellen, erhielt jedoch bei den CO_2 und H_2O Bestimmungen Werte, die so von einander abwichen, daß er zu der Annahme geführt wurde, es handle sich bei diesem Präparat nicht um eine konstant zusammengesetzte Verbindung des Berberins, ein Berberincarbonat, sondern nur um ein Gemisch von sehr kohlen-säurehaltigem Berberin mit reinem Berberin. Um weitere Aufschlüsse über die Zusammensetzung dieser Verbindung zu erhalten, analysierte ich ein von Merck bezogenes, als krystallisiertes Berberincarbonat in den Handel gebrachtes Präparat, indem ich dasselbe in einem Liebig'schen Trockenrohre unter beständigem Hindurchleiten von Wasserstoff bei 100° bis zum konstanten Gewicht trocknete, das dabei abgegebene Wasser und die Kohlensäure in geeigneter Weise auffing und zur Wägung brachte. Hierbei verloren:

1) Dissertation, Marburg 1888.

2) Dissertation, Marburg 1890.



ARCHIV
DER
PHARMACIE

herausgegeben

vom

Deutschen Apotheker-Verein

unter Redaction von

E. Schmidt und H. Beckurts.

Band 233. Heft 3

BERLIN.

Selbstverlag des Deutschen Apotheker-Vereins.

1895.



Ausgegeben den 20. Mai 1895.

INHALT.

	Seite
H. Pommerehne, Ueber die Alcaloide von Berberis aquifolium	161
E. Gildemeister, Beiträge zur Kenntniss der ätherischen Oele von Citrus Limetta und Origanum smyrn.	174
O. Rössler, Ueber Cultivirung von Crenothrix polyspora auf festem Nährboden	189
O. Helm, Ueber den Gedanit, Succinit und eine Abart des letzteren, den sogenannten mürben Bernstein	191
C. Boettinger, Zur Kenntniss der Glyoxylsäure	199
A. Baur, Ueber das Burseraceen-Opoponax	209
Arbeiten aus dem pharmazeutischen Institut der Universität Bern.	
Koch, Nachtrag	240
Berichtigungen	240

Eingegangene Beiträge.

- M. Höhenadel, Ueber das Sagapen.
O. Chimani, Untersuchungen über den Bau der Milchröhren, mit besonderer Berücksichtigung der Kautschuck und Guttapercha liefernden Pflanzen.
A. Partheil, Ueber die Bestimmung des Glycerins im Weine etc.
K. Th. Hallström, Anatomische Studien über den Samen der Myristicaceen und ihre Arillen.

(Geschlossen den 3. Mai 1895.)

Diese Zeitschrift erscheint in zwanglosen Heften (in der Regel monatlich einmal) in einem jährlichen Umfange von 40 bis 50 Bogen. Ladenpreis für den Jahrgang Mk. 12,—.

Alle Beiträge für das „Archiv“ sind an die

Archiv-Redaction

Herrn Geh. Reg.-Rat Professor Dr. E. Schmidt in Marburg (Hessen) oder Herrn Professor Dr. H. Beckurts in Braunschweig,

alle die Inerate u. s. w., überhaupt die Archiv-Verwaltung und die Mitgliederliste betreffenden Mitteilungen an den

Deutschen Apotheker-Verein

Berlin C. 22, An der Spandauer Brücke 14

einzusenden.

Anzeigen.

Dieselben werden mit 4c Pfg. für die durchgehende und mit 25 Pfg für die gespaltene Petitzteile oder deren Raum berechnet. Beilage-Gebühr für das Tausend der Auflage — z. Z. 3650 — Mk. 10. Für Beilagen, welche nicht dem Format des „Archiv“ entsprechen, bleibt besondere Vereinbarung vorbehalten.

I.	0,2816 Subst.	0,0367 H ₂ O = 13,03 Proz.	H ₂ O
		0,0292 CO ₂ = 10,36	CO ₂
II.	1,0065 „	0,1237 H ₂ O = 12,29	H ₂ O
		0,1025 CO ₂ = 10,18	CO ₂

Diese gefundenen Werte würden der Formel



entsprechen, welche folgende Zahlen verlangt:

12,47 Proz. H₂O

10,16 „ CO₂

Das bis zum konstanten Gewicht getrocknete Salz hatte eine fast schwarze Farbe angenommen und zeigte beim Uebergießen mit Säuren keine Kohlensäureentwicklung mehr.

Zum weitem Nachweise, daß dem untersuchten Carbonate obige Formel zuzuerteilen sei, verbrannte ich das lufttrockene Salz mit Kupferoxyd und vorgelegter reduzierter Kupferspirale und erhielt dabei folgende Werte:

0,2094 lufttrockenes Salz ergaben 0,0983 H₂O u. 0,4449 CO₂

Gefunden		Berechnet für	
I.	II.	III.	C ₂₀ H ₁₇ NO ₄ , H ₂ CO ₃ + 2 H ₂ O
H ₂ O = 13,03 Proz.	12,29 Proz.	—	H ₂ O = 12,47 Proz.
CO ₂ = 10,36 „	10,18 „	—	CO ₂ = 10,16 „
H = —	—	5,21 Proz.	H = 5,31 „
C = —	—	57,94 „	C = 58,19 „

Nach diesen Daten ist das von Merck dargestellte Präparat ohne Zweifel als eine Verbindung von konstanter Zusammensetzung anzusehen und somit erwiesen, daß abweichend von der großen Mehrzahl der Alkaloide, das Berberin mit CO₂ in der That ein kohlen-saures Salz zu bilden vermag.

Cyanwasserstoffsäures Berberin.



Das Berberin, welches ausgezeichnet ist durch das eben erwähnte höchst eigentümliche Verhalten gegen Kohlensäure, zeigt noch eine weitere sehr bemerkenswerte Eigenschaft, die nur noch wenigen der bisher bekannten Alkaloide zukommt, nämlich mit Cyanwasserstoff eine Verbindung einzugehen. Hierüber berichtete zuerst Henry in seinen Untersuchungen über das Berberin. Derselbe stellte das cyanwasserstoffsäure Berberin in der Weise dar, daß er eine Lösung von salzsaurem Berberin mit Cyankalium fällte

¹⁾ Annalen der Chemie u. Pharmac. Bd. 115 p. 136.

und den erhaltenen Niederschlag aus Alkohol umkrystallisierte. Er gab demselben auf Grund der bei den Verbrennungen gefundenen Werte die Formel $C_{42}H_{19}NO_{10}HCN$. Später ist die Existenz einer derartigen Verbindung des Berberins von Flückiger¹⁾ wieder in Abrede gestellt worden. Nach einer im Chem. pharm. Centralblatte 1872 p. 741 sich findenden Notiz von Flückiger über blausaure Alkaloide, hat dieser Forscher in diesem Niederschlage schon nach kurzem Auswaschen kein Cyan mehr finden können. Auch durch Verteilung von frisch gefällttem Berberin in Wasser und Einleiten von Cyanwasserstoff konnte er diese Verbindung nicht gewinnen. Deshalb glaubte Flückiger, daß diese Verbindung überhaupt nicht existierte. Auch die blausauren Salze des Chinins, Cinchonins, Strychnins und Morphins sollen nach Untersuchung von Flückiger nicht existieren.

Um zu erfahren, ob sich die Angaben Flückiger's bestätigten, versuchte ich noch einmal dieses Salz darzustellen. Ich verfuhr dabei nach der Vorschrift von Henry, indem ich salzsaures Berberin in einer reichlichen Menge heißen Wassers löste, die Lösung dann etwas abkühlen ließ und nun solange eine konz. Cyankaliumlösung zufügte, als dadurch noch eine Fällung entstand. Den schmutzig gelben, flockigen Niederschlag ließ ich absetzen, befreite ihn sodann durch Absaugen möglichst von der Mutterlauge und wusch ihn mit wenig Wasser nach, um ihn dann aus einem Gemisch von 2 Teilen Alkohol (90 Proz.) und 1 Teil Wasser umzukrystallisieren. Derselbe löste sich indessen sehr schwer auf, so daß selbst nach wiederholtem Aufgießen neuer Mengen Alkohols, noch immer ein Teil des Niederschlages ungelöst blieb. Das Ungelöste verwandelte sich jedoch bei diesem Kochen in eine aus sehr kleinen Krystallen bestehende gelbbraunliche Masse, die gleichfalls, wie die qualitative Prüfung ergab aus cyanwasserstoffsäurem Berberin bestand. Das aus Alkohol umkrystallisierte Salz bildete ein bräunlich gelbes, krystallinisches Pulver. Verdünnte Säuren wirkten in der Kälte nur langsam darauf ein. Beim Erwärmen dagegen konnte man sehr bald den Geruch nach Blausäure wahrnehmen, während sich dabei unter völliger Austreibung des Cyanwasserstoffs die Salze des Berberins mit jenen Säuren bildeten.

¹⁾ Auszug aus dem N. Jahrb. d. Pharm. 38 p. 138.

Bei 100° getrocknet, färbte sich die Substanz stark dunkelbraun, ohne indessen dabei an Gewicht zu verlieren. Wasser war also nicht darin vorhanden. Die Verbrennung mit Kupferoxyd und reduzierter Kupferspirale ergab aus:

0,2820 Subst. 0,1334 H₂O = 5,18 Proz. H.

0,7150 CO₂ = 69,15 Proz. C.

Berechnet sind für C₂₀H₁₇NO₄HCN

H = 4,97 Proz.

C = 69,61 Proz.

Eine Stickstoffbestimmung, nach Dumas ausgeführt, ergab aus 0,2948 Subst. 21 cem N. bei 19,6° C. und 757 mm Barometerstand = 8,12 Proz. N.

Berechnet sind für C₂₀H₁₇NO₄CHN = 7,72 Proz. N.

Die Cyanbestimmung führte ich zunächst nach der Methode von Carius aus, erhielt jedoch keine Abscheidung von Cyansilber, sondern eine vollkommen klare Flüssigkeit, sodafs dabei die Cyanverbindung jedenfalls gänzlich zersetzt worden ist. Hierauf versuchte ich das Cyan in der Weise zu bestimmen, dafs ich zu der alkoholischen Lösung des blausauren Berberins Silbernitratlösung im Ueberschufs zufügte und hierauf mit Salpetersäure ansäuerte. Es schied sich dabei auch ein beträchtlicher Niederschlag von Cyansilber ab, den ich aus der heifsen Lösung abfiltrierte, (da beim Erkalten sonst Berberinnitrat auskrystallisierte), mit einem Gemisch aus Alkohol und Wasser zur Entfernung des überschüssigen Silbernitrats nachwusch und bei 100° auf einem gewogenen Filter trocknete. Hierbei ergaben:

0,2665 Subst. 0,0662 AgCN = 5,00 Proz. HCN.

Berechnet sind für die Formel

C₂₀H₁₇NO₄, HCN = 7,45 Proz. HCN.

Ich fand also auf diese Weise über 2 Proz. HCN zu wenig, so dafs es scheint, als ob ähnlich wie das AgCl bei der Bestimmung des Chlors im salzsauren Berberin auch das AgCN durch das Berberinnitrat zum Teil in Lösung gehalten wird.

Ich verfuhr daher bei einer neuen Cyanbestimmung in der Weise, dafs ich zunächst versuchte, den Cyanwasserstoff aus dem Berberinhydrocyanid freizumachen und erst dann mit Silbernitrat zu fällen. Ich suspendierte zu diesem Zwecke eine gewogene Menge der Substanz in Wasser, säuerte stark mit verdünnter Schwefel-

säure an, destillierte die Flüssigkeit bis auf ein kleines Volumen ab und fing den übergelenden Cyanwasserstoff in vorgelegtem Ammoniak auf. Diese ammoniakalische Lösung versetzte ich alsdann mit überschüssiger Silbernitratlösung und säuerte sie schliesslich mit Salpetersäure an. Hierbei schied sich sofort ein reichlicher weisser Niederschlag von Ag CN ab, den ich nach dem Absetzen auf einem gewogenen Filter sammelte und bei 100° trocknete. In dieser Weise behandelt ergaben

0,3360 Subst. 0,1220 $\text{Ag CN} = 7,31$ Proz. HCN .

Berechnet sind 7,45 „ HCN .

Durch Rücktitration der überschüssig zugesetzten $\frac{1}{10}$ N. Silbernitratlösung mit $\frac{1}{10}$ N. Rhodanammiumlösung fand ich, dass 9,0 ccm $\frac{1}{10}$ N. Silberlösung verbraucht waren zur Ausfällung des Cyanwasserstoffs = 0,0243 g $\text{HCN} = 7,23$ Proz. H. CN.

Es zeigte sich somit, dass bei der Destillation mit verdünnter Schwefelsäure der Cyanwasserstoff vollständig ausgetrieben wird, und diese Methode sich daher am besten zu dessen Bestimmung eignet.

Gefunden :	Berechnet für $\text{C}_{20}\text{H}_{17}\text{NO}_4\text{HCN}$:
H. = 5,18 Proz.	H. = 4,97 Proz.
C. = 69,15 „	C. = 69,61 „
N. = 8,12 „	N. = 7,72 „
$\text{HCN} = 7,31$ „	$\text{HCN} = 7,45$ „

Bei Untersuchung des Destillationsrückstandes zeigte es sich, dass sich saures Berberinsulfat gebildet hatte. Das Salz war wasserfrei und ergab aus

0,4466 g Subst. 0,24195 $\text{Ba SO}_4 = 18,60$ Proz. SO_3 .

Berechnet sind für $(\text{C}_{20}\text{H}_{17}\text{NO}_4)_2\text{H}_2\text{SO}_4 = 18,47$ Proz. SO_3 .

Aus den angeführten Untersuchungen geht also hervor, dass die Angaben Henry's sich bestätigen und ein cyanwasserstoffsaures Salz des Berberins thatsächlich existiert. Die Existenz eines gut charakterisierten cyanwasserstoffsauren Salzes des Berberins erscheint mir im Hinblick darauf um so beachtenswerter, als cyanwasserstoffsaure Salze von nur wenigen Alkaloiden bekannt sind.

Nach den weitem Angaben Henry's sollte sich bei Einwirkung von konz. Salpetersäure auf cyanwasserstoffsaures Berberin eine dunkelrote in Wasser und Alkohol ziemlich leicht lösliche Substanz in mikroskopisch kleinen Nadeln bilden, die er für blausaures Nitroberberin hielt. Auch ich versuchte die Darstellung dieses Körpers, dem ich in in der Kälte blausaures Berberin mit konz.

Salpetersäure zusammenbrachte. Dieselbe wirkte unter Entwicklung einer reichlichen Menge braunroter Dämpfe auch sehr lebhaft darauf ein, so dafs sich nach einigem Stehen eine völlig klare Lösung von intensiv roter Farbe bildete. Ich theilte diese Lösung in 2 Teile; den einen versetzte ich mit Wasser, wodurch sich ein hellroter flockiger Niederschlag abschied, den ich abfiltrirte und in Alkohol wieder löste. Aus dieser Lösung schied sich bei freiwilligem Verdunsten jedoch nur eine amorphe, dunkelbraune, fast schwarze Masse ab, die keine Cyanreaktion mehr gab. Das Filtrat von dem durch Wasserzusatz abgetrennten Niederschlage liefs ich alsdann ebenfalls freiwillig verdunsten. Hierbei erhielt ich zwar Krystalle, die sich jedoch nur als Oxalsäure erwiesen. Auch beim Verdunsten der direkt durch Einwirkung von konz. Salpetersäure auf blausaures Berberin erhaltenen Lösung schied sich nur eine blauschwarze, amorphe, cyanwasserstofffreie Masse ab, so dafs wohl anzunehmen ist, dafs bei der Einwirkung der konz. Salpetersäure auf Berberinhydrocyanid eine tiefgreifende Zersetzung desselben, ohne Bildung eines charakterisierbaren Nitroproduktes, stattgefunden hat.

Verhalten der Jodalkyle gegen Berberin.

Die Salze des Berberins, welche alle leicht und gut krystallisiert erhalten werden können, sind bereits erschöpfend in der Litteratur behandelt worden, so dafs es nicht im Plane dieser Arbeit liegen konnte, dieselben einer erneuten Untersuchung zu unterziehen. Nur das Verhalten des Berberins gegen Jodalkyle, über welches die Angaben in der Litteratur bisher sehr widersprechend sind, habe ich nochmals einer Prüfung unterworfen.

a) Jodmethyl und Berberin.

Perrins und Jörgensen¹⁾ berichten, dafs bei der Behandlung des Berberins mit Jodmethyl nur ein jodwasserstoffsäures Salz entstände. Dieser Ansicht schliesst sich auch Perkin²⁾ jr. an, welcher bei der Untersuchung des Verhaltens von Berberin gegen Jodmethyl fand, dafs das Alkaloid mit diesem Agens kein Additionsprodukt lieferte. Ich wiederholte diesen Versuch und verfuhr dabei in folgender Weise: Zur Verwendung gelangte reines kohlen-saures Berberin von Merck, welches ich zunächst in die freie Base

¹⁾ Annal. Chem. u. Pharm. Supp. 2 p. 183.

²⁾ C.-Bl, 1889 I. p. 77.

überführte, indem ich es in einem Liebig'schen Trockenapparate unter Hindurchleiten von Wasserstoff so lange im Wasserbade erhitze, bis keine Kohlensäure und kein Wasser mehr entwich. Hierbei färbte sich die anfangs gelb-braun aussehende Substanz dunkelbraun. Da die Kohlensäure erst bei längerem Trocknen völlig ausgetrieben wird, hierbei aber die Substanz unter starker Dunkel- bis Schwarzfärbung anscheinend eine geringe Zersetzung erleidet, — wenigstens war die Ausbeute aus derartig verwendetem Materiale ziemlich gering im Vergleich mit der aus solchem Materiale, welches nur kurze Zeit, bis auf die Anwesenheit von nur noch geringen Mengen CO_2 getrocknet war, — so ist es zweckmäfsig ein allzu langes und starkes Trocknen zu vermeiden. Dafs in letzterem Falle eine teilweise Zersetzung des Alkaloids eintritt, beweist auch der Umstand, dafs derartiges Berberin sich nicht mehr völlig in Alkohol und auch nicht in Salzsäure löst.

Von dem so erhaltenen reinen Berberin brachte ich etwa 2 g in einer Druckflasche mit überschüssigem Jodmethyl zusammen und erhitze dieses Gemisch etwa 3—4 Stunden im Wasserbade. Das Reaktionsprodukt befreite ich durch Erwärmen von dem Ueberschufs des Jodmethyls. Hierbei hinterblieb eine gelb-braun gefärbte Masse, welche ich in kochendem Alkohol zu lösen suchte. Indessen blieb dabei stets ein Teil ungelöst, welcher weder mit starkem noch verdünntem Alkohol zum Lösen zu bringen war. Aus der Lösung schieden sich nach einigem Stehen kleine grünlich-gelb-gefärbte, lockere Nadeln ab, die ich, als sie sich nicht mehr vermehrten, sammelte und lufttrocken werden liefs. Ich erhielt diesen Körper jedoch nur in geringer Menge, etwa 0,2 g aus 2 g Substanz. Beim Trocknen erwiesen sich diese Krystalle als wasserfrei. Bei der Jodbestimmung nach Carius machte ich indessen die überraschende Beobachtung, dafs diese Substanz überhaupt kein Jod enthielt. Um aus der Mutterlauge noch mehr von diesem jodfreien Körper zu erhalten, dampfte ich dieselbe ein und stellte sie zur Krystallisation bei Seite. Es schieden sich hierbei zwar wieder Krystalle aus, die jedoch nicht die lockere Beschaffenheit der früher erhaltenen zeigten und eine gelbbraune Farbe besafsen. Bei einer qualitativen Prüfung auf Jod zeigte es sich ferner, dafs letztere Krystalle stark jodhaltig waren.

0,1942 bei 100⁰ getrock. Subst. ergaben nach Carius 0,0945 Ag J
= 26,09 Proz. J.

Gefunden:

Berechnet für:



26,09 Proz. J.

26,62 Proz. J.

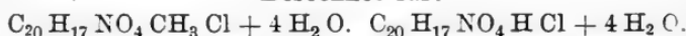
27,40 Proz. J.

Nach dem Jodgehalte zu urteilen, würde die untersuchte Substanz als ein Additionsprodukt von Berberin mit Jodmethyl anzusprechen sein. Zur weiteren Charakterisierung dieser Krystalle als Berberinmethyljodid, suchte ich den Rest derselben in das entsprechende Chlorid überzuführen, indem ich dieselben in verdünntem Alkohol löste und diese Lösung mit Ag Cl und einigen Tropfen Salzsäure auf dem Dampfbade eine Zeit lang erwärmte. Nach dem Eindampfen der von dem gebildeten Jodsilber abfiltrierten Lösung schieden sich lockere, hellgelbe, nadelförmige, wasserhaltige Krystalle ab. Bei 100⁰ getrocknet verloren

0,2784 Subst. 0,0450 H₂O = 16,16 Proz. H₂O.

Gefunden:

Berechnet für:



16,16 Proz. H₂O

15,73 Proz. H₂O.

16,23 Proz. H₂O.

Da der Wassergehalt dieses vermeintlichen Berberinmethylchlorids auf ein gebildetes salzsaures Berberin hinwies, so suchte ich zur weiteren Kennzeichnung desselben das Goldsalz daraus darzustellen. Ich löste zu diesem Zwecke die fragliche Substanz in verdünntem Alkohol und versetzte diese Lösung mit Goldchlorid im Ueberschuß. Hierbei schied sich ein brauner, amorpher, flockiger Niederschlag ab, den ich nach dem Absaugen aus reinem Alkohol umkrystallisierte. Schon beim Erkalten der alkoholischen Lösung schied sich das betreffende Goldsalz in den für das Berberin-Goldchlorid charakteristischen braun-roten Nadeln ab. Dieselben enthielten kein Wasser. Bei der Goldbestimmung hinterließen

0,2278 getrockneter Substanz 0,0666 Au = 29,23 Proz. Au

Gefunden:

Berechnet für:



29,23 Proz. Au

29,10 Proz. Au

28,50 Proz. Au

Diese Analysen beweisen, daß sich bei der Umsetzung des Jodmethyladditionsproduktes in das entsprechende Chlorid, nicht dieses, sondern unter Abspaltung der anfänglich addierten Methylgruppe das salzsaure Salz des Berberins gebildet war. Da nun bei der ersten Einwirkung des Jodmethyls auf Berberin sich offenbar kein

einheitlicher Körper gebildet hatte, so wiederholte ich diesen Versuch, um etwas mehr von dem jodfreien Körper zu erhalten. Aus dem aus Alkohol umkrystallisierten Reaktionsprodukte schieden sich jedoch in diesem Falle direkt kleine kompakte, gelbbraune Krystalle ab, die sich als jodhaltig erwiesen. Bei der Jodbestimmung erhielt ich aus

I. 0,1880 bei 100° getrockneter Substanz 0,0533 AgJ = 15,38 Proz. J.
 II. 0,2266 " " " " " 0,0650 " = 15,52 " "

Bei einem dritten Einwirkungsprodukt erhielt ich ebenfalls direkt wieder einen jodhaltigen Körper, welcher aus

I. 0,2538 Substanz 0,0963 AgJ = 20,50 Proz. J lieferte.

Gefunden bei Einwirkungsprodukt:

I.	II.	III.
a) kein Jod	a) 15,38 Proz. J	20,50 Proz. J
b) 26,06 Proz. J	b) 15,52 Proz. J	

Nach diesen Daten scheint sich somit bei dem zweiten und dritten Versuche entweder ein Gemisch aus einem jodfreien und jodhaltigen Körper gebildet zu haben, die sich durch Umkrystallisieren nur schwer trennen lassen, oder das ursprünglich gebildete Additionsprodukt ist so labiler Natur, daß schon beim Umkrystallisieren eine teilweise Zersetzung desselben eintritt.

Aus den vorstehenden Beobachtungen dürfte somit hervorgehen, daß das Jodmethyl, wenn es überhaupt addierend auf das Berberin einwirkt, nicht in der glatten Weise reagiert, wie es sonst bei tertiären Basen der Fall ist.

a) Jodmethyl und kohlen-saures Berberin.

Da das saure kohlen-saure Berberin schon bei 100° die CO₂ vollständig abgibt, schien es mir nicht uninteressant, zu erfahren, ob Jodmethyl bei dieser Temperatur auf kohlen-saures Berberin in gleicher Weise reagiere, wie auf reines Berberin. Ich erhitzte daher 1 g des Salzes mit Jodmethyl einige Stunden bei 100°. Hierbei resultierte eine gelbbraun gefärbte, mikrokrystallinische Masse, welche sich beim Kochen mit Alkohol vollständig löste und schon beim Erkalten der Lösung zum größten Teil wieder in lockern, hellgelben, nadelförmigen Krystallen abschied. Es unterschieden sich diese Krystalle schon in der Form wesentlich von den früher bei der Einwirkung von Jodmethyl auf reines Berberin erhaltenen, und liefs daher das Aussehen sowie die Farbe derselben bereits

vermuten, daß sich nur ein jodwasserstoffsaures Salz gebildet habe.

Eine Jodbestimmung bestätigte dieses auch, denn

0,2318 bei 100^o getrockneter Substanz ergaben nach Carius
0,1160 AgJ = 27,04 Proz. J.

Gefunden :

Berechnet für

	$C_{20}H_{17}NO_4, CH_3J$	$C_{20}H_{17}NO_4, HJ$
27,04 Proz. J	26,62 Proz. J	27,40 Proz. J

Es ist demnach die Einwirkung des Jodmethyls eine ganz verschiedene, je nachdem man reines oder kohlen-saures Berberin damit zusammenbringt, obwohl letzteres bei 100^o die CO₂ bereits vollständig abgibt.

b) Jodäthyl und Berberin.

Ueber die Einwirkung von Jodäthyl auf Berberin [ist schon mehrfach berichtet worden, indessen weichen die bezüglichen Angaben sehr von einander ab. Henry¹⁾, der zuerst die Einwirkung von Jodäthyl auf Berberin untersuchte, giebt an, dabei ein Berberinäthyljodid erhalten zu haben. Ebenso erhielten Boeringer²⁾ sowie später Schreiber³⁾ und Stubbe⁴⁾ diese Verbindung.

Perrins und Jörgensen⁵⁾ hingegen berichten, daß bei der Behandlung des Berberins mit Jodäthyl nur ein jodwasserstoffsaures Salz entsteht, welcher Ansicht sich Court⁶⁾ ebenfalls anschließt.

Auch nach Perkin's⁷⁾ Angabe soll hierbei kein Additionsprodukt entstehen.

Um einen Beitrag zur Entscheidung dieser Frage zu liefern, liefs ich auf reines, aus Berberincarbonat dargestelltes Berberin, Jodäthyl in gleicher Weise, wie das Jodmethyl, einwirken. Das Reaktionsprodukt krystallisierte ich nach dem Verjagen des überschüssigen Jodäthyls aus heifsem Alkohol, dem etwas Wasser zugesetzt war, um. Dieses Produkt schien sich leichter in verdünntem Alkohol zu lösen als das entsprechende Jodmethylat. Aus dieser Lösung schieden sich kleine, gelbbraune Krystalle ab. Beim Trock-

1) Annal. Chem. u. Pharm. 115, p. 132.

2) Ber. d. d. chem. Gesellsch. 1885.

3) Inaug.-Dissertat. Marburg 1888.

4) Arch. d. Pharm. 1890, p. 629.

5) Annal. Chem. u. Pharm. Supp. 2, p. 183.

6) Inaug.-Dissert. Freiburg, p. 13.

7) C.-Bl. 1889 I, p. 77.

nen verlor diese Verbindung nichts an Gewicht. Der Jodgehalt nach Carius bestimmt, ergab aus:

I.	0,1952	bei 100 ⁰	getrockn. Substanz	0,0925	Ag J = 25,60	Proz. J.
II.	0,2022	"	"	0,0958	Ag J = 25,56	" J.
III.	0,2492	"	"	0,1210	Ag J = 26,21	" J.

Gefunden:

Berechnet für:

I.	25,60	Proz. J.	$C_{20}H_{17}NO_4C_2H_5J$.	$C_{20}H_{17}NO_4HJ$.		
II.	25,56	" J.	25,83	Proz. J.	27,40	Proz. J.
III.	26,21	" J.				

Hieraus geht hervor, dafs sich in der That ein Additionsprodukt von Berberin und Jodäthyl bei dieser Einwirkung gebildet hatte.

Zum weiteren Nachweise, dafs es sich bei dieser Verbindung um ein Additionsprodukt handelte, suchte ich daraus das entsprechende Goldsalz darzustellen. Ich löste zu diesem Zwecke dieselbe in verdünntem Alkohol, fügte zu dieser Lösung überschüssiges Ag Cl und einige Tropfen H Cl, und erwärmte das Gemisch eine Zeit lang gelinde. Aus dem eingedampften Filtrat schieden sich beim Erkalten lockere, hellgelbe Nadeln ab. Beim Trocknen verloren:

0,4734 dieser Substanz $0,0772 H_2O = 16,277 H_2O$.

Gefunden:

Berechnet für:

	$C_{20}H_{17}NO_4C_2H_5Cl + 4H_2O$	$C_{20}H_{17}NO_4HCl + 4H_2O$			
16,29	Proz. H_2O .	15,26	Proz. H_2O .	16,23	Proz. H_2O .

Nach der Krystallform und dem Wassergehalte zu urteilen, hatte sich auch bei dieser Umsetzung nur Berberinhydrochlorid gebildet. Zur ferneren Bestätigung dieser Annahme stellte ich daraus das Goldsalz dar. Ich erhielt dasselbe wieder in den für Berberingoldchlorid charakteristischen Krystallen, die sich bei der Analyse auch thatsächlich als solches herausstellten. Es hinterliessen:

I.	0,2638	bei 100 ⁰	getrockneter Substanz	0,0768	Au = 29,11	Proz. Au.
II.	0,2106	"	"	0,0610	Au = 28,96	" Au.

Gefunden:

Berechnet für:

I.	29,11	Proz. Au.	$(C_{20}H_{17}NO_4C_2H_5Cl)AuCl_3$.	$(C_{20}H_{17}NO_4HCl)AuCl_3$		
II.	28,91	" Au.	27,94	Proz. Au.	29,10	Proz. Au.

Es hatte sich somit auch aus dem Berberinäthyljodid beim Ueberführen in das entsprechende Chlorid, in analoger Weise, wie ich es bereits beim Berberinmethyljodid beobachtet hatte, unter Abspaltung der addierten Aethylgruppe, salzsaures Berberin gebildet.

Aus den vorstehenden Beobachtungen geht hervor, dafs in Uebereinstimmung mit den Angaben von Henry, Boeringer, Schreiber und Stubbe, das Berberin, entsprechend seinem Charakter als tertiäre Base, sich mit Jodäthyl zu Berberinäthyljodid vereinigt. Die Beständigkeit dieser Verbindung ist jedoch eine viel geringere, als die der sonstigen quaternären Ammoniumjodide, da schon bei der Einwirkung von AgCl salzsaures Berberin gebildet wird.

Jodäthyl und Berberincarbonat.

Das verschiedene Verhalten, welches Jodmethyl gegen reines Berberin und kohlen-saures Berberin gezeigt hatte, veranlafste mich, auch beim Jodäthyl zu untersuchen, wie dieses auf kohlen-saures Berberin reagieren würde. Ich erhitzte zu diesem Zwecke eine Probe letzteren Salzes mit Jodäthyl einige Stunden in einer Druckflasche bei 100° und krystallisierte die dabei erhaltene gelbbraune Masse aus verdünntem Alkohol um. Aus dieser Lösung schieden sich kleine kompakte, rötlich-gelbe Krystalle ab, die denen des oben beschriebenen Additionsproduktes in Form und Aussehen sehr ähnlich waren. Dieselben waren ebenfalls wasserfrei. Bei der Jodbestimmung nach Carius erhielt ich aus:

0,2474 Substanz 0,1201 AgJ = 26,23 Proz. J.

Gefunden:

Berechnet für:

	$C_{20}H_{17}NO_4, C_2H_5J.$	$C_{20}H_{17}NO_4, HJ.$
26,23 Proz. J.	25,83 Proz.	27,40 Proz. J.

Es scheint somit Jodäthyl auf kohlen-saures Berberin in gleicher Weise einzuwirken wie auf reines Berberin.

c) Jodamyl und Berberin.

Die Einwirkung von Jodamyl auf Berberin ist bereits von Schreiber (l. c.) studiert worden. Nach den betreffenden Angaben soll hierbei ein Additionsprodukt gebildet werden. Im Anschluß an die vorstehenden Versuche schien es nicht ohne Interesse zu sein, auch diesen Versuch zu wiederholen, da das hierbei zu erwartende Additionsprodukt einen noch größeren Unterschied im Jodgehalte gegen das Berberinhydrojodid zeigen mußte, wie dieses beim Berberinäthyljodid der Fall ist.

Ich liefs zu diesem Zweck Jodamyl auf reines Berberin 4—5 Stunden einwirken, wusch die dabei erhaltene braune, gefärbte Masse

zunächst in der Kälte mit etwas Alkohol aus, um das überschüssige Jodamyl, sowie die Perjodide größtenteils zu entfernen, und krystallisierte den Rückstand schließlichsch aus heißem, verdünntem Alkohol um. Aus dieser Lösung schieden sich nach einigem Stehen ganz kleine, gelbbraun gefärbte Krystalle ab, welche beim Trocknen sich als wasserfrei erwiesen. Aus der Mutterlauge erhielt ich durch Eindampfen nur noch eine geringe Menge derselben Krystalle, indem sich sehr bald, ebenso wie ich es beim Eindampfen der Mutterlauge des Berberinäthyljodids beobachtet hatte, braune, harzartige Massen mit abschieden, die zur Analyse nicht mehr geeignet waren.

Bei der Jodbestimmung ergaben;

I.	0,1908	bei 100°	getrockn. Subst.	0,0851	Ag J =	24,05	Proz. J.
II.	0,1850	"	"	0,0855	" =	24,96	"
III.	0,2883	"	"	0,1304	" =	23,92	"
IV.	0,2084	"	"	0,0915	" =	23,72	"

Gefunden:

Berechnet für:

I.	24,05	Proz. J.	$C_{20}H_{17}NO_4C_5H_{11}J$.	$C_{20}H_{17}NO_4, H J$.		
II.	24,96	"	23,80	Proz. J.	27,40	Proz. J.
III.	23,92	"				
IV.	23,72	"				

Es war also hier, wie diese Daten zeigen, unzweifelhaft ein Additionsprodukt von Jodamyl und Berberin gebildet. Einen Teil der erhaltenen Krystalle verwendete ich dazu, sie mittelst Ag Cl in das entstehende Chlorid umzusetzen, hierbei erhielt ich wieder die für das Berberinhydrochlorid charakteristischen hellgelben, nadel-förmigen Krystalle. Auch der Wassergehalt sprach für ein derartig gebildetes Salz. Es verloren bei 100° getrocknet:

0,3694 Substanz 0,0602 H_2O = 16,26 Proz. H_2O .

Gefunden:

Berechnet für:

	$C_{20}H_{17}NO_4HCl + 4H_2O$.		
16,26	Proz. H_2O .	16,23	Proz. H_2O .

Das hieraus dargestellte Goldsalz krystallisierte aus Alkohol in schönen rotbraunen, wasserfreien Nadeln, die durchaus denen des Berberingoldchlorids glichen. Es hinterließen:

I.	0,3476	g dieses Salzes	0,1010	Au =	29,05	Proz. Au.
II.	0,3126	"	0,0906	" =	28,98	" "
III.	0,2626	"	0,0769	" =	28,88	" "

Gefunden:

Berechnet für:

I.	29,05	Proz. Au.	$(C_{20}H_{17}NO_4C_5H_{11}Cl)AuCl_3$	$C_{20}H_{17}NO_4HClAuCl_3$		
II.	28,98	"	26,36	Proz. Au.	29,10	Proz. Au.
III.	28,88	"				

Bei einem Ueberblick über das Verhalten der Jodalkyle gegen Berberin ergibt sich also, dafs in allen drei Fällen jedenfalls ein Additionsprodukt des Berberins mit dem betreffenden Jodalkyle entsteht, welches indessen bei der Ueberführung in das entsprechende Chlorid, beim Umsetzen mit Ag Cl , unter Abspaltung der anfänglich addierten Alkylgruppen, sich in Berberinhydrochlorid verwandelt. Von den in den Bereich der Untersuchung gezogenen Alkyljodiden reagiert am wenigsten glatt das Jodmethyl.

Zusammenstellung der erzielten Resultate.

1. Dem Oxyacanthin kommt die Formel $\text{C}_{19}\text{H}_{21}\text{NO}_3$ zu, und zwar auf Grund der Werte, welche die Analysen der freien Base, sowie folgende Salze derselben lieferten:

- a) das salzsaure Salz: $\text{C}_{19}\text{H}_{21}\text{NO}_3, \text{H Cl} + 2 \text{H}_2 \text{O}$.
- b) das bromwasserstoffsäure Salz: $\text{C}_{19}\text{H}_{21}\text{NO}_3, \text{H Br} + 2 \text{H}_2 \text{O}$.
- c) das jodwasserstoffsäure Salz: $\text{C}_{19}\text{H}_{21}\text{NO}_3, \text{H J} + 2 \text{H}_2 \text{O}$.
- d) das schwefelsäure Salz: $(\text{C}_{19}\text{H}_{21}\text{NO}_3)_2 \text{H}_2 \text{SO}_4 + 4 \text{H}_2 \text{O}$.
- e) das salpetersäure Salz: $\text{C}_{19}\text{H}_{21}\text{NO}_3, \text{H NO}_3 + 2 \text{H}_2 \text{O}$.
- f) das Platindoppelsalz: $(\text{C}_{19}\text{H}_{21}\text{NO}_3, \text{H Cl})_2 \text{Pt Cl}_4 + 5 \text{H}_2 \text{O}$.
- g) das Golddoppelsalz: $(\text{C}_{19}\text{H}_{21}\text{NO}_3, \text{H Cl}) \text{Au Cl}_3 + 4 \text{H}_2 \text{O}$.

2. Im Molekül des Oxyacanthins ist ein Sauerstoffatom in Form einer Hydroxylgruppe und die beiden anderen wahrscheinlich in Gestalt von Methoxylgruppen vorhanden.

3. Das Oxyacanthin liefert mit Jodmethyl ein Additionsprodukt, welches durch Behandeln mit $\text{Ag}_2 \text{O}$ in eine Ammoniumbase übergeht. Das Oxyacanthin ist somit als tertiäre Base anzusehen.

4. Das Oxyacanthin ist optisch aktiv und lenkt den polarisierten Lichtstrahl stark nach rechts ab.

5. Dem Berbamin ist nach den für das Hydrochlorid und Platinsalz gefundenen Werten die Formel $\text{C}_{18}\text{H}_{19}\text{NO}_3$ zuzuerteilen.

6. Vom Berberin existiert ausser dem sauren schwefelsauren Salz noch ein neutrales Sulfat: $(\text{C}_{20}\text{H}_{17}\text{NO}_4)_2 \text{H}_2 \text{SO}_4 + 3 \text{H}_2 \text{O}$.

7. Das Berberin liefert bei geeigneter Behandlung mit CO_2 ein wirkliches Bicarbonat: $\text{C}_{20}\text{H}_{17}\text{NO}_4 \text{H CO}_3 + 2 \text{H}_2 \text{O}$.

8. Das Berberin ist im Stande, mit HCN ein gut charakterisiertes Salz: $\text{C}_{20}\text{H}_{17}\text{NO}_4, \text{HCN}$, zu bilden.

9. Bei der Einwirkung von Jodalkylen auf Berberin bildet sich ein Additionsprodukt.

10. Die Jodalkyladditionsprodukte des Berberins zeigen eine geringere Beständigkeit als die sonstigen Jodide quaternärer Ammoniumbasen.

Mitteilungen aus dem Laboratorium von Schimmel & Co. in Leipzig.

Beiträge zur Kenntnis der ätherischen Oele.

Von Eduard Gildemeister.

(Eingegangen den 21. III. 1895.)

I. Ueber Limettöl.

Als Limetten bezeichnet man die Früchte von zwei ganz verschiedenen Pflanzen, und zwar unterscheidet man die westindische und die südeuropäische Limette.

Die westindische Limette, *Citrus medica L. var. acida Brandis*¹⁾ (*lime*), wird wegen ihres sauren Saftes hauptsächlich auf Montserrat, Dominica und Jamaica kultiviert. Ihre kleinen eiförmigen Früchte sind von schwefelgelber Farbe und mit einer nur schwach ausgebildeten Zitze versehen. Der an Citronensäure reiche Saft bildet einen ziemlich bedeutenden Handelsartikel und kommt entweder als „*Raw lime juice*“ auf den Londoner Markt, von wo er in die Citronensäurefabriken wandert, oder er wird, nachdem er eingedampft ist, als „*Concentrated lime juice*“ meist nach Nord-Amerika verschifft, um dort zur Limonadefabrikation zu dienen. Das aus der Fruchtschale gepresste Oel, im Handel als „*Oil of limette*“ bezeichnet, enthält sehr viel Citral und ist, abgesehen von seiner größeren Intensität, im Geruch von Citronenöl kaum zu unterscheiden.

Ganz verschieden von dem gepressten ist das destillierte Oel, welches als Nebenprodukt beim Eindampfen des Saftes gewonnen wird und unter der Bezeichnung „*Oil of limes*“ geht. Es hat einen unangenehmen Geruch, der gar nicht mehr an Citral erinnert. Ver-

¹⁾ Bulletin of miscellaneous information, Royal gardens Kew. 1894, p. 113.

mutlich wird dieser Aldehyd beim Einkochen der sauren Flüssigkeit vollständig zerstört.

Die Eigenschaften mehrerer von mir untersuchter Oele waren folgende:

Destillierte Oele.

Beide von Dominica.

No. 1. Spez. Gew. 0,868 bei 15°. Drehungswinkel (100 mm)
+ 38° 35'. Siedete zwischen 175 und 220°.

No. 2. Spez. Gew. 0,867 bei 15°.

Gepresste Oele.

No. 1 von Montserrat. Spez. Gew. 0,882 bei 15°. Drehungswinkel + 35° 40'.

No. 2 von Dominica. Spez. Gew. 0,882 bei 15°. Drehungswinkel + 37° 55'.

Die Früchte der südeuropäischen Limette, *Citrus Limetta* Risso ¹⁾ (*Citrus Limetta vulgaris*, *Lima dulcis* Volcam., *Lima di Spagna dolce* Tanar., *Limettier ordinaire*.) unterscheiden sich von der westindischen am auffallendsten durch ihren süßen Saft. Der Limettbaum heisst in Calabrien ²⁾ *arancio* oder *limoncello di Spagna*, seine Früchte *aranci* oder *limi di Spagna*. Früher wurden die Limettpflanzen dort in großer Menge kultiviert, weil auf sie die Bergamotte gepfropft wurde, da aber ihre Wurzeln häufig von der sogenannten Gummikrankheit befallen wurden, so pflegt man jetzt die Bergamotten auf den widerstandsfähigeren Bitterorangenbaum zu pfropfen.

Die Blütezeit, wo der Baum rein weiße Blüten trägt, fällt in den Mai, die Fruchtreife in den Dezember bis Januar. Die Früchte gleichen im Aussehen den Citronen, nur nähert sich ihre Gestalt etwas der Kugelform, außerdem ist die stark entwickelte Zitze mehr wie bei diesen in die Breite gedrückt.

Die Limetten sind essbar, haben jedoch einen faden und allzu aromatischen Geschmack. Ehe man sie genießt, muß man die dünnen Häutchen, welche die Scheidewände der einzelnen Fächer bilden, wegen ihres bitteren Geschmacks entfernen.

¹⁾ Risso et Poiteau. Histoire et culture des Orangers.

²⁾ Herrn N. Siles in Reggio bin ich für eine Sendung von Limettfrüchten, sowie für die darauf bezüglichen brieflichen Mitteilungen zu großem Danke verpflichtet.

Die Farbe der Fruchtschale, welche das sehr angenehm riechende ätherische Oel enthält, ist im reifen Zustande bräunlich gelb. Zur Oelgewinnung läßt man die Früchte nicht vollständig reifen, sondern preßt sie solange sie noch grün sind, weil dann die Ausbeute eine gröfsere ist.

Die Aurantiaceenfrüchte haben unter pflanzlichen wie tierischen Schmarotzern, welche nicht selten die Ernte zu Grunde richten, zu leiden. Von beiden Arten waren auf den mir gesandten Limetten Vertreter zu finden. So hatten sich auf einigen der Früchte, als weifse Pünktchen sichtbare Pilzkolonien angesiedelt, eine Krankheit, die man in Calabrien „bianco“ nennt. Sie befällt vorzugsweise die Citronen, welche dann ein Oel von schlechtem Geruch und in geringer Menge liefern. Ein anderer Teil der Früchte wies zahlreiche braune Flecke auf, die sich bei näherer Betrachtung als Läuse „*pidocchi*“ (*Coccus citri*?) zu erkennen gaben. Sie finden sich auf Zweigen, Blättern und Früchten und richten bisweilen grofsen Schaden an; so wurde beispielsweise vor mehreren Jahren die Bergamotternte durch diese Tierchen um die Hälfte verringert.

Die Gewinnung des Limettöles geschieht auf die bei den übrigen Anrantiaceenölen, Bergamottöl, Citronenöl und Pomeranzenöl übliche Weise, durch Auspressen der Fruchtschalen mit der Hand, wie es seiner Zeit von Flücker¹⁾ ausführlich beschrieben worden ist. Seine Produktion ist nur sehr unbedeutend und dementsprechend hat das Oel praktisch nur geringes Interesse.

Versuche zu einer wissenschaftlichen Untersuchung des Oeles sind schon mehrere gemacht worden, die aber alle in eine Zeit fallen, wo die Kenntnis der Terpene und der damit zusammenhängenden Körper eine noch recht mangelhafte war.

M. S. Luca²⁾ bezeichnet zwar in einer 1860 erschienenen Abhandlung als Stammpflanze des von ihm untersuchten Oeles *Citrus Lumia*, ich glaube aber doch aus der Uebereinstimmung sowohl der Beschreibung, als auch der italienischen Bezeichnung der Früchte mit den Limetten, sowie aus dem Untersuchungsergebnisse zu schliessen zu müssen, dafs seiner Arbeit dasselbe Oel wie meiner zu Grunde gelegen hat. Es wird nämlich in der zitierten Abhandlung gesagt, dafs die Früchte,

¹⁾ Archiv der Pharmacie 227, 1065.

²⁾ „Recherches sur l'essence de Citrus Lumia“ Comptes rendus 51, 258.

aus denen das Oel gewonnen wurde, in ihrem Aeußeren einer Citrone ähnlich seion, sich jedoch durch ihren süßen Saft und bergamottartigen Geruch von dieser unterschieden. Ferner wird erwähnt, daß sie in Calabrien „Limi di Spagna“ genannt würden. Bei der Destillation des optisch rechtsdrehenden Oeles über freiem Feuer bemerkte Luca Eintreten von Zersetzung bei 200° , eine Erscheinung, die sich durch Abspaltung von Essigsäure erklärt. Als Hauptbestandteil erhielt er eine bei ca. 180° siedende Fraktion von spez. Gewicht 0,853, deren Analyse auf ein Terpen $C_{10}H_{16}$ stimmende Zahlen gab, und aus welcher durch Einleiten von Salzsäure ein Dichlorhydrat $C_{10}H_{16} \cdot 2HCl$ erhalten wurde. Alle diese Beobachtungen kann ich als durchaus richtig bestätigen.

Eine neuere Untersuchung des Oels von Citrus Limetta liegt von Wright und Piessé¹⁾ vor. Sie gewannen aus ihrem Oel, welches ein spez. Gewicht von 0,90516 bei $15,5$ besaß, durch fraktionierte Destillation ein bei 176° siedendes Terpen, von dem sie bemerken, daß es dem aus Pomeranzenöl sehr ähnlich sei.

Das von mir untersuchte Limettöl war von bräunlich-gelber Farbe, hatte ein spezifisches Gewicht von 0,872 bei 15° und drehte den polarisierten Lichtstrahl bei 100 mm Rohrlänge bei 15° um $58^{\circ} 19'$ nach rechts. $[\alpha]_D$ bei $15^{\circ} = +66^{\circ} 52'$. Wie alle geprefsten Aurantiaceenöle, besonders im frischen Zustande, setzt es einen reichlichen gelblich weißen Bodensatz ab. Sein Geruch ist sehr angenehm und erinnert stark an Bergamottöl beziehungsweise dessen Hauptbestandteil, das Linalylacetat. Die Gegenwart von Estern wurde durch eine Verseifung, bei welcher 2,01 g Oel, 0,1512 g KOH verbrauchten, dargethan. Dies entspricht auf Linalylacetat, dessen Anwesenheit durch den weiteren Verlauf der Untersuchung festgestellt wurde, berechnet, einem Gehalt von 26,3 Proz.

Da nun erfahrungsgemäß bei der fraktionierten Destillation über freiem Feuer die Ester meist durch Abspaltung ihres sauren Komponenten zersetzt werden, und hierdurch nicht nur der Gang der Fraktionierung gestört wird, sondern auch die Säure verändernd auf andere Bestandteile einwirken kann, so ist es in einem solchen Falle, wenn man nicht die ganze Fraktionierung im Vakuum vor-

1) Ber. d. Deutsch. chem. Ges. 10, 1601.

nehmen will, am geratensten, den Ester vorher durch Verseifen zu zerlegen.

Es wurden daher 300 g Oel mit 50 g Kali, das in 200 g Alkohol gelöst war, mehrere Stunden auf dem Wasserbade erhitzt, und nach dem Erkalten mit Wasser versetzt. Nach Trennung der wässrigen Flüssigkeit von dem aufschwimmenden Oele, wurde dies noch mehrmals mit Wasser ausgewaschen und zur Entfernung von Verharzungsprodukten mit Wasserdampf übergetrieben, hierauf mit entwässertem Natriumsulfat getrocknet und unter Anwendung eines Kugelaufsatzes der fraktionierten Destillation unterworfen. Zunächst fing ich das bis 190° Ueergehende auf, und stellte das Höhersiedende, zur weiteren Verarbeitung im Vakuum, vorläufig bei Seite.

Nach mehrmaliger sorgfältiger Fraktionierung des die Terpene enthaltenden Anteils, zuletzt über metallischem Natrium, wurde dieser in 3 Teile mit folgenden Eigenschaften zerlegt:

1. Sdp. ca. 170—175° spez. Gew. 0,847 b. 15° Drehungswinkel (100 mm) + 64° 33' bei 15°.
2. Sdp. 175—176° spez. Gew. 0,848 Drehungswinkel + 80° 32' bei 15°.
3. Sdp. 176—178° spez. Gew. 0,843 Drehungswinkel + 81° 45' bei 15°.

Was die Gröfse der einzelnen Fraktionen anbetrifft, so war No. 1 die kleinste und ihre Menge betrug vielleicht $\frac{1}{5}$ von jeder der folgenden, die etwa gleich grofs waren.

Der Siedepunkt der ersten Fraktion deutete auf Phellandren hin. Bei der Behandlung mit Natriumnitrit und Eisessig wurde auch eine undeutliche Phellandrenreaktion wahrgenommen, es gelang jedoch nicht, das krystallinische Phellandrennitrit zu isolieren, so dafs es zweifelhaft bleiben mufs, ob hier wirklich Phellandren vorliegt. Jedenfalls wäre die Quantität nur eine äufserst minimale. Siedepunkt, spezifisches Gewicht und Drehung der beiden folgenden Fraktionen liefsen die Gegenwart von Limonen wahrscheinlich erscheinen. Es wurden daher 10 ccm der Fraktion 2, in 40 ccm alkoholhaltigem Eisessig gelöst, im Kältegemisch gut abgekühlt und hierzu tropfenweise Brom zugesetzt, bis die rote Farbe nicht mehr verschwand. Jeder Tropfen einfallenden Broms verursachte die Ausscheidung von krystallinischem Tetrabromid, eine Erscheinung, die nur dann eintritt, wenn man das Terpen im Zustande grofser Reinheit anwendet.

Gewöhnlich erhält man anfangs ein dickes Oel, das erst nach einiger Zeit krystallinisch erstarrt.

Nach zweimaligem Umkrystallisieren, zuerst aus Essigäther und dann aus Alkohol, zeigte das Bromid den für Limonentetrabromid charakteristischen Schmelzpunkt 105°.

Zur Vervollständigung des Nachweises von Limonen wurde noch das sowohl zu Limonen, wie zu Dipenten gehörige Dichlorhydrat vom Schmp. 50° dargestellt, welches, wie wir gesehen haben, auch schon Luca in Händen hatte. Man erhält den Körper auf eine bequeme Weise aus limonen- oder dipentenhaltigen Fraktionen, indem man diese mit einer überschüssigen Menge alkoholischer Salzsäure vermischt und unter häufigem Umschütteln im verschlossenen Gefäße stehen läßt. Zuerst schwimmt das Terpen obenauf, sinkt aber, nachdem es sich mit Salzsäure gesättigt hat, zu Boden, wird allmählich dicker und erstarrt schliesslich zu einer krystallinischen Masse. Nach zweimaligem Umkrystallisieren aus Alkohol wurde der Schmelzpunkt des aus Fraktion 176—178° gewonnenen Dichlorhydrats bei 50—51° gefunden.

Es besteht also der zwischen 175 und 178° siedende Kohlenwasserstoff des Limettöles aus Rechts-Limonen.

Denjenigen Teil des Oeles, der bei der Destillation bis 190° nicht übergegangen war, fraktionierte ich zweimal im Vakuum. Die Hauptfraktion zeichnete sich durch reinen Linaloolgeruch aus, siedete bei 13 mm Druck von 88,3—89,5° und bei Atmosphärendruck (B = 760 mm) von 198—199°, Spez. Gewicht 0,870 bei 15°, Drehungswinkel bei 15° (100 mm Rohr) — 17,37' [α]_D = — 20° 7' bei 15°, Brechungsexponent n_D 1,4668 bei 20°. Diese Eigenschaften stehen mit denen des Linalools aus anderen Quellen, von denen die wichtigsten in der nächsten Abhandlung zum Vergleich zusammengestellt sind, in guter Uebereinstimmung.

Zum Nachweis des Linalools auf chemischem Wege fehlt es bisher noch an einer charakteristischen Verbindung, man ist vielmehr einzig und allein auf die Identifizierung des hauptsächlichsten Oxydationsproduktes, des Citrals angewiesen, was aber durch die Darstellung der von Doebner¹⁾ entdeckten Citryl- β -naphtocinchoninsäure keine Schwierigkeiten macht.

¹⁾ Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 352, Archiv. d. Pharm. 232, 688.

Zur Ausführung der Oxydation wurden 6 g der Linaloolfraktion mit einer Lösung von 15 g Kaliumbichromat in 70 g Wasser und 10 g Schwefelsäure geschüttelt, wobei sich die Flüssigkeit stark erwärmte. Nach Beendigung der Reaktion wurde das im Scheidetrichter abgeschiedene und durch Waschen mit Wasser von Säure befreite Oel im Wasserdampfstrom überdestilliert. Das intensiv nach Citral riechende Oel wurde in Alkohol gelöst und mit gleichen Molekülen Brenztraubensäure und β Naphthylamin mehrere Stunden lang auf dem Wasserbade erwärmt. Nach dem Erkalten schied sich eine in Blättchen krystallisierende citronengelbe Verbindung ab, deren Schmelzpunkt nach Umkrystallisieren aus Alkohol bei 198—199° gefunden wurde. Nach D o e b n e r (l. c.) schmilzt die Citryl- β -Naphthocinchoninsäure bei 197°. Hieraus und aus der Uebereinstimmung der physikalischen Konstanten ist zu schliessen, daß die von 198—199 siedende Fraktion des Limettöls aus Links-Linalool besteht.

Es blieb nunmehr noch die Säure zu ermitteln, als deren Ester das Linalool ursprünglich in dem Oele vorhanden gewesen war. Zu dem Zwecke wurde die bei der Verseifung erhaltene alkalische Lauge auf ein kleines Volumen eingedampft, und mit überschüssiger Schwefelsäure versetzt. Aus der sauren Flüssigkeit wurde die flüchtige organische Säure durch Wasserdampf abdestilliert und das Destillat nach Neutralisation mit kohlen saurem Natron eingedampft. Beim Erkalten schieden sich derbe Krystalle ab, die in Wasser sehr leicht löslich waren und beim Erwärmen mit verdünnter Schwefelsäure und Alkohol einen ganz reinen Essigäthergeruch entwickelten.

Aus einem Teile der Mutterlauge wurde durch Umsetzung mit Silbernitrat das Silbersalz der Säure dargestellt, das aus heißem Wasser in zarten Nadelchen krystallisierte und, wie die Analyse zeigte, aus essigsaurem Silber bestand.

0,4620 g Silbersalz hinterließ beim Glühen 0,2986 g Silber.	
Berechnet für $\text{CH}_3\text{COO Ag}$.	Gefunden
64,67 Proz.	64,63 Proz.

Der im Limettöl enthaltene Ester ist also Linalylacetat.

Da ich inzwischen die Beobachtung gemacht hatte, daß bei der Darstellung von Linalylacetat nach dem Bertram'schen ¹⁾ Verfahren mit Eisessig und Schwefelsäure, aus Links-Linalool der

¹⁾ Deutsches Reichspatent No. 80711.

rechtsdrehende Essigester entsteht, und da bis jetzt noch Angaben über das Drehungsvermögen des natürlich vorkommenden Linalylacetats fehlen, die Möglichkeit also nicht ausgeschlossen war, daß der zum Links-Linalool gehörige Ester rechtsdrehend sein könnte, so war es geboten diesen als solchen aus dem Oele zu isolieren. Hierzu mußte aus den anfangs angegebenen Gründen die ganze Destillation im Vakuum vorgenommen werden, und es wurden zu dem Zweck 200 g Oel in Arbeit genommen.

Nach dreimaliger sehr langsam ausgeführter Fraktionierung wurde aufer den nicht mehr weiter berücksichtigten Terpenen, eine bei 13 mm Druck zwischen 101 und 103° siedende Hauptfraktion gewonnen, deren spezif. Gewicht bei 15°, 0,898 betrug. Die optische Drehung (100 mm) war — 9° 52' bei 15°, das Ester drehte also in demselben Sinne wie das daraus abgeschiedene Linalool.

Wie eine Esterbestimmung ergab, bestand diese Fraktion aber noch keineswegs aus reinem Linalylacetat.

1. 2,01 g verbrauchten 0,4760 g KOH entsprechend 82,6 Proz. Ester.
2. 2,06 g verbrauchten 0,4886 g KOH entsprechend 82,95 Proz. Ester.

Es waren also noch 17 Proz. Verunreinigungen vorhanden, vermutlich Linalool, ohne welche der Siedepunkt wahrscheinlich etwas höher gefunden worden wäre.

Zum Nachweise alkoholischer Bestandteile in ätherischen Oelen ist schon mehrfach¹⁾ mit Erfolg so verfahren worden, daß man das Oel vor und nach der Behandlung mit Essigsäureanhydrid einer Verseifung unterwarf. Bei Anwesenheit von Körpern alkoholischer Natur findet man dann im acetylierten Oele einen höheren Estergehalt, als im ursprünglichen. 20 g Oel wurden mit 20 g Acetanhydrid und 3 g wasserfreiem Natriumacetat in einem Kölbchen, das mit einem eingeschliffenen, als Rückflusskühler dienenden Glasrohr versehen war, eine Stunde lang im Sieden erhalten. Nachdem das überschüssige Essigsäureanhydrid durch Digestion mit Wasser auf dem Wasserbade zerstört war, wurde das von der wässrigen Flüssigkeit getrennte Oel mehrere Male mit Soda ausgewaschen und darauf mit wasserfreiem Natriumsulfat getrocknet.

¹⁾ Bertram und Walbaum Journ. f. pr. Ch. N. F. 45, 594. Bertram und Gildemeister ebendasselbst 49,188. Power und Kleber Arch. d. Pharm. 232, 652.

Bei der Verseifung wurden folgende Resultate erhalten:

1. 2,01 g acetyliertes Oel verbrauchte 0,1722 g KOH, entsprechend 29,75 Proz. Linalylacetat.
2. 2,03 g verbrauchte 0,1722 g KOH, entsprechend 29,4 Proz. Linalylacetat.

Der Gehalt an Linalylacetat war also bei dem acetylierten Oele um 3 Proz. höher als bei dem ursprünglichen Oele. Da ein anderer Alkohol bei der Untersuchung nicht aufgefunden war, so kann der freie Alkohol nur Linalool sein. Auf die vorhandene Menge läßt sich aber aus der Bestimmung in diesem Falle ein Schluß nicht ziehen, da bekanntlich die Acetylierung bei Linalool durchaus nicht quantitativ verläuft, sondern ein erheblicher Teil des Linalools durch Wasserabspaltung in Dipenten, Terpinen und polymere Terpene umgewandelt wird.

Wie im Vorstehenden gezeigt worden ist, setzt sich das ätherische Oel der süßen Limette, *Citrus Limetta Risso*, aus Rechts-Limonen, Links-Linalool und Links-Linalylacetat zusammen. Wenn auch das Limonen der Menge nach den Hauptbestandteil bildet, so sind an der Hervorbringung des charakteristischen Geruchs wesentlich nur Linalylacetat und Linalool beteiligt.

Es gleicht also in seiner Zusammensetzung dem Bergamottöl, in welchem aufser diesen drei Körpern noch Dipenten vorkommt.

II. Ueber Smyrnaer Origanumöl.

Unsere Kenntnis von der chemischen Zusammensetzung der Oele der verschiedenen Origanumarten, welche im Handel den Namen Spanisch Hopfenöl oder Kretisch Dostenöl führen, verdanken wir einer interessanten Studie von E. J a h n s.²⁾ Dieser fand bei sieben verschiedenen, teils in Deutschland destillierten, teils von Triest oder aus Kleinasien importierten Oelen als Hauptbestandteil Carvacrol $C_{10}H_{14}O$, ein Phenol, welches bis dahin noch in keinem Pflanzenprodukte aufgefunden, künstlich jedoch schon auf verschiedene Weise dargestellt worden war. Später wies Jahns denselben Körper noch in

1) Bericht von Schimmel & Co., April 1893, 38.

2) Ueber das ätherische Oel von *Origanum hirtum* Link. und das Kretisch Dostenöl des Handels. Arch. d. Ph. 215 (1879) 1.

den Oelen von *Satureja hortensis*¹⁾, *Origanum vulgare* und *Thymus Serpyllum*²⁾ nach. Carvacrol ist ferner, wie Haller³⁾ zeigte, im Oele von *Satureja montana* enthalten. Endlich findet es sich in spanischen Thymianölen in großer Menge (50—60 Proz.) und neben Thymol in manchen deutschen und französischen Thymianölen.

Außer Carvacrol stellte Jahns im Kretisch Dostenöl die Anwesenheit geringer Mengen eines zweiten Phenols fest, welches mit Eisenchlorid eine violette Färbung annahm und sich dadurch von ersterem, welches durch dasselbe Reagens grün gefärbt wird, unterscheidet. In den von 172—176° siedenden Bestandteilen des Oeles vermutete er Cymol, ohne jedoch diesen Kohlenwasserstoff mit Sicherheit zu identifizieren.

Da das Spanisch Hopfenöl häufig verfälscht zu werden pflegt, und zweifelsohne das Carvacrol sein wertvollster Bestandteil ist, und da dieser als direkter Wertmesser für die Güte des Oeles angesehen werden muß, so prüft man das Oel, indem man seinen Gehalt an Phenol annähernd quantitativ bestimmt. Hierbei verfährt man, wie ich bereits im Hager'schen Kommentar zur III. Auflage des Deutschen Arzneibuches unter Thymianöl ausgeführt habe, zweckmäßig so, daß man in einer Bürette von mindestens 60 ccm Inhalt 10 ccm des zu prüfenden Oeles bringt, mit 5 prozentiger Natronlauge bis zum Nullstrich auffüllt, und kräftig durchschüttelt. Die Bestandteile nicht phenolartiger Natur setzen sich nach längerem Stehen an der Oberfläche der Flüssigkeit ab, und ihre Menge kann an der Skala direkt abgelesen werden. Ist die Bestimmung auch keineswegs ganz genau, so genügt sie doch, um sich über den Wert eines Oeles zu orientieren, vollkommen.

Oele, bei denen ein niedriger Phenolgehalt, d. h. unter 50 Proz., gefunden wird, sind in der Regel mit Terpentinöl verfälscht, und lösen sich dann meistens nicht klar in 3 Teilen 70 Proz. Alkohol auf. Nun kamen mir in jüngster Zeit verschiedene Oele kleinasiatischer Herkunft unter die Hände, die trotz ihres niedrigen Phenolgehaltes dennoch mit 70 Proz. Alkohol vollkommen klare

¹⁾ Ber. d. D. chem. Ges. 15, 816.

²⁾ Arch. d. Ph. 216, 277.

³⁾ Comptes rendus 94 (1882) 132.

Lösungen gaben. Sie waren von hellerer Farbe als die Triester Oele, im Geruch milder und erinnerten dabei etwas an Linaloeöl, bezw. Linalool, was besonders deutlich hervortrat, nachdem das Carvacrol durch Alkali entfernt worden war.

Da im Thymianöl, welches sowohl seiner botanischen Abstammung, als auch seiner chemischen Zusammensetzung nach, als nächster Verwandter des Spanisch Hopfenöles gelten kann, schon Linalool nachgewiesen ist,¹⁾ so war es naheliegend, die Kretisch Dostenöle kleinasiatischen Ursprungs auf diesen Körper hin zu untersuchen. Hierzu lagen vier verschiedene Oele vor, sämtlich von demselben Charakter und aus derselben Quelle aus Smyrna bezogen.

No. 1. Spezifisches Gewicht 0,930 bei 15° Drehungswinkel — 7° 52' bei 18° (100 mm Rohr). Löslich in 2½ Teilen 70 (Volum.) Prozent Alkohol Phenolgehalt 45 Proz.

No. 2. Spez. Gew. 0,916 bei 15°. Die optische Drehung war wegen zu dunkler Farbe nicht bestimmbar. Löslichkeit wie No. 1. Phenolgehalt 32 Proz.

No. 3. Spez. Gew. 0,918 bei 15°. Drehung wegen der dunklen Farbe nicht bestimmbar. Löslichkeit wie No. 1. Phenolgehalt 34 Proz.

No. 4. Spez. Gew. 0,932 bei 15°. Drehungswinkel — 8° 44' bei 15°. Löslichkeit wie No. 1. Phenolgehalt 47 Proz.

Zu der nachstehenden Untersuchung verwendete ich das Oel No. 1.

Nachdem die Phenole durch Ausschütteln mit dünner Natronlauge entfernt worden waren, wurde das in Alkali Lösliche mit Wasserdampf destilliert und in mehreren Fraktionen aufgefangen. Von diesen wurde dann die erste unter Anwendung eines Kugelaufsatzes fraktioniert, und nachdem dies fünfmal wiederholt worden war, folgende Fraktionen aufgefangen:

1. 155—163°.
2. 163—170°.
3. 170—175°.
4. 175—180°.
5. 180—183°.

Das höher Siedende liefs ich vor der Hand unberücksichtigt.

Fraktion 1 vom Siedepunkt 155—163° und einem Drehungswinkel von — 3° 28' bei 15° (100 mm Rohr) war durch das auf-

¹⁾ Bericht von Schimmel & Co., Oktober 1894, 58.

fallend niedrige spezifische Gewicht 0,826 bei 15° ausgezeichnet. Hierdurch war die Gegenwart größerer Mengen von Pinen (spez. Gew. 0,860), welches man nach dem Siedepunkt und der optischen Drehung hätte erwarten können, ausgeschlossen. Von einer näheren Untersuchung mußte abgesehen werden, da die Quantität eine zu kleine war, und ich kann daher nur die Vermutung aussprechen, daß es sich hier vielleicht um eins der aliphatischen Terpene Semmler's¹⁾ handelt. In jüngster Zeit sind übrigens auch im Hopfenöl (von *Humulus Lupulus*) Kohlenwasserstoffe von sehr niedrigem spez. Gewichte und einem sehr ähnlichen Siedepunkte von Chapman²⁾ aufgefunden worden, welcher ebenfalls die Ansicht äußert, daß sie möglicherweise in Beziehungen zu den Semmler'schen Körpern stehen könnten.

Mit Fraktion 4 Siedepunkt 175—180° wurden Versuche zur Darstellung von Dipententetraubromid angestellt, die aber ohne Erfolg blieben, weil nur ölförmige Produkte erhalten wurden.

Phellandren und Terpinen waren weder in Fraktion 3 noch in 4 nachweisbar.

Der ausgesprochene Cymol-Geruch dieser beiden Fraktionen veranlaßte mich auf diesen Kohlenwasserstoff zu prüfen.

Da Cymol von kalter Kaliumpermanganatlösung kaum angegriffen wird, die Terpene aber leicht zerstört werden, so wurden die wieder vereinigten Fraktionen 3 und 4 mehrere Stunden lang auf der Schüttelmaschine mit einer 2½ prozentigen Kaliumpermanganatlösung durchgeschüttelt, um Verunreinigungen möglichst zu beseitigen.

Dem nicht angegriffenen Oele mußten wegen seines niedrigen spez. Gewichtes, 0,845 bei 15° noch andere Körper beigemischt sein, es wurde deshalb noch zweimal über metallisches Natrium fraktioniert und in folgenden Intervallen aufgefangen.

1. 168—172°.
2. 172—174°.
3. 174—176°.

Aber auch so konnte ein annähernd reines Cymol nicht erhalten werden, da Fraktion 3 das spez. Gewicht 0,852 bei 15° hatte, während dem Cymol im reinen Zustande nach Oskar Widman³⁾ ein solches von 0,8602 bei 15° zukommt.

¹⁾ Ber. d. Deutsch. chem. Ges. 24, 682.

²⁾ Essential oil of hops. Journ. of the chem. Society 67 (1894), 54.

³⁾ Ber. d. Deutsch. chem. Ges. 24, 552.

Zum Nachweis von Cymol in ätherischen Oelen ist von Wallach¹⁾ die Ueberführung desselben in Oxypropylbenzoësäure durch Oxydation, und Umwandlung dieser in Isopropenylbenzoësäure empfohlen worden.

Es wurden deshalb 10 g der Fraktion 3 mit einer Kaliumpermanganatlösung von 60 g in 1650 g Wasser auf dem Wasserbade unter häufigem Umschütteln solange erhitzt, bis Entfärbung eingetreten war, worauf die vom Manganschlamm abfiltrirte Flüssigkeit zur Trockne verdampft und der Rückstand mit Alkohol extrahiert wurde. Die auf ein kleines Volumen eingeeengte alkoholische Lösung liefs auf Zusatz von Schwefelsäure eine Säure ausfallen, welche aus Alkohol umkrystallisiert bei 156—158° schmolz, also den Schmelzpunkt der Oxypropylbenzoësäure zeigte.

Nach Richard Meyer's²⁾ Angabe wurde diese durch Kochen mit rauchender Salzsäure (spez. Gew. 1,19) in die Isopropenylbenzoësäure übergeführt. Der Schmelzpunkt der aus Alkohol umkrystallisierten Säure, der auch nach nochmaligem Umkrystallisieren konstant blieb, wurde bei 257—262° gefunden. R. Meyer giebt 255—260° an.

Nach diesem Befund ist also Cymol ein Bestandteil des Smyrnaer Origanumöles. Seine Menge ist jedoch unbedeutend und dürfte wenige Prozente kaum übersteigen.

Die nächste durch Wasserdampfdestillation erhaltene Fraktion ging bei der Destillation über freiem Feuer innerhalb weniger Grade über und siedete nach mehrmaligem Fraktionieren fast vollständig zwischen 197,8 und 199° (B = 752 mm). Spez. Gewicht 0,8704 bei 15°.

Drehungswinkel im 100 mm Rohr bei 15° — 15° 56'
[α]_D = — 18° 18' bei 15°.

Brechungsindex n_D 1,46337 bei 20°.

Im Geruche war diese Fraktion von Linalool anderer Herkunft nicht zu unterscheiden.

Da man, wie in der vorigen Abhandlung erwähnt wurde, zur Kennzeichnung des Linalools, abgesehen von seiner Ueberführung in Citral, mangels einer charakteristischen krystallinischen Verbindung,

¹⁾ Liebig's Annalen 264, 10.

²⁾ Liebig's Annalen 219, 282.

auf die Vergleichung der physikalischen Eigenschaften beschränkt ist, so habe ich diese von Linalool aus verschiedenen Quellen der bequemen Uebersicht halber in tabellarischer Form aufgeführt.

Linalool aus:

	Lavendelöl Bertram u. Walbaum ¹⁾	Linaloeöl Bertram u. Walbaum ¹⁾	Bergamottöl Bertram u. Walbaum ²⁾	Linaloeöl Semmler ³⁾	Limettöl Gilde- meister ⁴⁾	Smyrnaer Origanumöl Gildemeister
Siedepunkt	197—199°	197—200°	197—199°	195—199°	198—199° B = 760 mm	197,8—199° B = 752 mm
Spez.-Gewicht	0,8725 bei 15°	0,877 bei 15°	0,872 bei 15°	0,8702 bei 20°	0,870 bei 15°	0,8704 bei 15°
Brechungs- index n _D	1,4640 bei 20°	1,4630 bei 20°	1,4629 bei 18°	1,4695 bei 20°	1,4668 bei 20°	1,4633 bei 20°
Drehungs- winkel (100 mm)	— 10° 35'	— 20	16°	—	— 17° 37' bei 15°	— 15° 56' bei 15°

1) Journ. f. pract. Chem. N. F. 45, 597.

2) Ebendasselbst. Seite 603.

3) Ber. d. Deutsch. chem. Ges. 24, 207.

4) Vorige Abhandlung.

Die Uebereinstimmung ist, abgesehen von dem Rotationsvermögen eine so gute, wie man es von einem Körper welcher nur durch fraktionierte Destillation zu reinigen ist, überhaupt erwartet werden kann.

Die Oxydation des Linalools zu Citral wurde in der bei Limettöl (vorige Abhandlung) beschriebenen Weise ausgeführt. Da mir hier mehr Material zur Verfügung stand, so gelangten 60 g Linalool zur Anwendung, wodurch soviel Citral erhalten wurde, daß es durch Ueberführung in die Natriumbisulfitverbindung gereinigt werden konnte. Die daraus dargestellte Citryl- β -Naphthocinchoninsäure schmolz bei 198—199°. Links-Linalool ist also ein wesentlicher Bestandteil des Smyrnaer Origanumöls.

Zur Untersuchung des Phenols im Smyrnaer Origanumöl wurde die anfangs erwähnte alkalische Lauge mit verdünnter Schwefelsäure bis zur sauren Reaktion versetzt, und die an der Oberfläche sich abscheidende ölige Flüssigkeit von der wässerigen getrennt. Bei der darauf folgenden Destillation im Vakuum ging die Hauptmenge bei 100 mm Druck zwischen 114 und 115° über. In 1 Proz. Kalilauge löste sich das Destillat klar auf.

Zum Nachweis von Carvacrol wird von Goldschmidt¹⁾ die gut krystallisierende Verbindung mit Phenyl-Isocyanat vorgeschlagen, deren Schmelzpunkt er bei 134—135° fand.

Der Schmelzpunkt des durch Erwärmen gleicher Teile Phenylisocyanat und meines Phenols unter Zusatz von etwas Aluminiumchlorid erhaltenen Körpers lag jedoch, nachdem er einmal aus Petroläther und einmal aus Alkohol umkrystallisiert war, höher, nämlich bei 140°. Bei der zum Vergleich aus Carvon-Carcacrol hergestellten, und zur Reinigung einmal aus Alkohol umkrystallisierten Verbindung wurde der Schmelzpunkt ebenfalls bei 140° gefunden.

Die physikalischen Konstanten der Carvacrole verschiedenen Ursprungs sind nahezu die gleichen:

	Carvacrol	
	aus Carvon	aus Smyrna Origanumöl
Spez. Gewicht.	0,983 bei 15° 0,979 bei 20°	0,980 bei 15° 0,976 bei 20°
Siedepunkt	236—236,5°	235,5—236,2°
B = 742 mm; n_D bei 20°	1,52295	1,52338
Schmelzpunkt	+ 0,5°	+ 0,5°

1) Ber. d. Deutsch. chem. Ges. 26, 2086.

Ein Unterschied war nur im Verhalten gegen Eisenchlorid bemerkbar. Während aus Carvon hergestelltes Carvacrol mit diesem eine rein grüne Färbung gab, wurde bei Zusatz einer sehr verdünnten Eisenchloridlösung zu Origanum-Carcacrol zuerst eine violette Färbung beobachtet, die erst nach weiterem Zusatz von Eisenchlorid in Grün überging.

Demnach ist das Phenol des Smyrnaer Origanumöles nicht als reines Carvacrol anzusehen, sondern es sind auch hier Spuren des schon von Jahns erwähnten zweiten Phenols zugegen.

Die Untersuchung hat somit ergeben, daß das Smyrnaer Origanumöl zum größten Teile aus Links-Linalool besteht. Im Vorlaufe findet sich Cymol und sehr wenig eines noch nicht näher untersuchten Körpers, dessen spezifisches Gewicht niedriger ist, als das der bekannten Terpene. Der sich mit Alkalien verbindende Anteil ist Carvacrol, mit geringen Mengen eines Eisenchlorid violett färbenden Phenols.

Interessant ist das gemeinsame Vorkommen der gewiß in genetischer Beziehung stehenden Körper, Cymol, Linalool und Carvacrol.

Ueber die botanische Abstammung des Oeles bin ich leider nicht in der Lage Mitteilungen machen zu können. Wegen der teilweise abweichenden chemischen Zusammensetzung ist es aber wahrscheinlich, daß das Smyrnaer Oel von einer anderen Origanumart, (vielleicht von *Origanum smyrnaicum* L.) herkommt, als das von Jahn's untersuchte, aus dem Kraute von *Origanum hirtum* Link. destillierte Oel.

Leipzig, im März 1895.

Ueber Kultivierung von *Crenothrix polyspora* auf festem Nährboden.

Von Dr. O s k a r R ö f s l e r - Baden-Baden.

(Eingegangen den 13. III. 1895.)

Crenothrix polyspora Cohn ist ein fadenförmiger Spaltpilz, dessen Kultivierung auf festem Nährboden bis jetzt noch nicht gelungen war. Die *Crenothrix*arten bestehen aus Fäden mit deutlichem

Gegensatz von Basis und Spitze, sind also höhere Spaltpilze. Sie bilden keine Endosporen; die Fäden sind mit sogenannten Scheiden versehen, unverzweigt und deutlich gegliedert. *Crenothrix polyspora* bildet makroskopische, dunkelbraune Flöckchen; die braune Farbe rührt von Eisenoxydhydrat resp. basischem kohlensaurem Eisenoxydhydrat her, das sich in die Scheiden einlagert. Die Pflanze gedeiht nur in eisenhaltigen Wässern, für die sie charakteristisch ist und deren Eisenoxydulsalze sie durch den Assimilationsprozess in Eisenoxydsalze überführt. Die Fäden sind unten dünn, oben dicker und unverzweigt mit deutlichen, unten langgestreckten, oben breiten kurzen Gliedern. Die oberen scheibenförmigen Glieder können zu kleinen Teilstücken zerfallen, die als Sporen funktionieren. Diese werden frei, oder sie wachsen in der Mutterpflanze zu Fäden aus.

Im Juni 1893 hatte ich Gelegenheit, einen Teil einer Kanalbaute zu sehen, deren 25 cm dicke Ziegelsteinwände innerhalb von 3 Jahren vollständig von diesem Pilz durchwachsen waren. Die Techniker glaubten zuerst an einen Fehler der Steine und versuchten vergebens den braunen Ueberzug des Mauerwerks zu entfernen: alles Reinigen half nichts, nach kurzer Zeit war der braune Belag wieder da. Meine mikroskopische Untersuchung ergab als Ursache das vollständige Durchwachsen der Steine durch *Crenothrix polyspora*. Ich versuchte nun die *Crenothrix* weiter zu züchten und nahm als Nährboden denjenigen, den sie sich in vorliegendem Falle selbst gewählt hatte: ein Stück eines Ziegelsteins. Der Versuch gelang. Als Nährsalz setzte ich dem Wasser stets etwas Eisenvitriol zu (in eisenfreiem Wasser gedeiht der Pilz nicht), der durch den Lebensprozess der Pflanze bei kräftigem Wachstum stets in Oxyd übergeführt wurde. Auf der Oberfläche des Wassers zeigten sich, nachdem sich die *Crenothrix* sehr kräftig entwickelt hatte, weiße Punkte, die sich unter dem Mikroskop als Krystalle erwiesen. Leider gelang es mir nicht, eine mikrochemische Untersuchung dieser Krystalle durchzuführen, vielleicht wird es durch eine Messung der Winkel dieser Krystalle möglich sein, Schlüsse auf deren chemische Beschaffenheit zu ziehen. Seit bald 2 Jahren züchte ich bei gewöhnlicher Zimmertemperatur diesen Pilz mit bestem Erfolg, dessen Reinkultur unschwer zu erhalten ist, da Ziegelstückchen durch Ausglühen leicht steril zu erhalten sind.

Meine berufliche Thätigkeit hält mich davon ab, diesen Spaltpilz weiter in seiner Entwicklung zu verfolgen und hoffe ich durch diese Veröffentlichung berufenere Kräfte auf dieses Pflänzchen aufmerksam gemacht zu haben.

Crenothrix polyspora soll ein unschuldiger Spaltpilz sein; ich habe aber von mehreren Seiten gehört, daß Wasser in dem er massenhaft enthalten ist und das in chemischer wie bakteriologischer Beziehung zu keiner Beanstandung Anlaß giebt, in heißen Sommermonaten Durchfall erzeuge. Schon aus diesem Grunde wäre eine nähere Untersuchung der Lebensthätigkeit dieses Spaltpilzes wünschenswert.

Ueber den Gedanit, Succinit und eine Abart des letzteren, den sogenannten mürben Bernstein.

Von Otto Helm, Danzig.

(Eingegangen, den 2. IV. 1895.)

Aus dem pharmaceutischen Institute der Universität Bern wurde von Herrn E. A w e n g in dieser Zeitschrift, 1894, 9. Heft, eine Reihe von chemischen Untersuchungen über den Succinit und einige ihm verwandte fossile Harze veröffentlicht. Bei dieser Gelegenheit wurde auch ein fossiles Harz untersucht, welches unter dem Bernstein der Ostseeküste vorkommt und von mir als Gedanit beschrieben wurde. Das Harz unterscheidet sich von dem eigentlichen Bernstein, dem Succinit, u. a. dadurch, daß es frei von Bernsteinsäure ist. Meine darauf bezüglichen Untersuchungen befinden sich in dieser Zeitschrift, Jahrgang 1877, VIII. Band, 3. Heft und 1878, X. Band, 6. Heft. Entgegen meinen Angaben fand nun hier A w e n g in dem Gedanit Bernsteinsäure. Zur Aufklärung dieses Widerspruchs bringe ich nachstehend einen Vortrag zum Abdruck, welchen ich im November vorigen Jahres in der Naturforschenden Gesellschaft zu Danzig hielt und welcher darauf hinweist, daß häufig eine Verwechselung des Gedanits mit einer Modifikation des Succinits stattfindet, welche im Handel als „mürber Bernstein“ geführt wird und welche Bernsteinsäure enthält. Ich bin überzeugt, daß Herr A w e n g durch Herrn Bernsteinhändler J a n t z e n diesen Bernstein als „Ge-

danit“ erhalten und untersucht hat. Mein obenerwähnter Vortrag, welcher zugleich eine Fortsetzung meiner Abhandlung in dieser Zeitschrift vom Jahre 1878 bildet, hat folgenden Inhalt:

Der weitem größte Teil des in den Ostseeländern vorkommenden Bernsteins besteht aus dem bernsteinsäurehaltigen Succinit. Nur in sehr geringer Menge finden sich andere fossile Harze darunter, so der bernsteinsäurefreie Gedanit, der weiche Krantzit, der hellbraune Glessit, der braunkohlenfarbige Beckerit, der glänzend schwarze Stantinit. Diese fremden Harze unterscheiden sich schon äußerlich vom Succinit, und dem Bernsteinsortierer wird es nicht schwer, sie auf den ersten Blick zu erkennen und auszusondern. Schwieriger wird es ihm schon, die Stücke des Succinit selbst nach ihrer Güte und ihrem Werte zu sortieren. Sie sind außerordentlich verschieden, sowohl in Farbe und Gewicht, wie auch in ihrer Struktur und Härte. Ich komme auf die Entstehung und Bildung dieser zahlreichen Abarten später zurück. Von den Abarten des Succinits interessiert den Fachmann besonders eine, welche gewöhnlich als „mürber Bernstein“ bezeichnet wird. Der mürbe Bernstein befindet sich sowohl unter dem aus der Tertiärformation des Samlandes gegrabenen, wie auch unter dem in der Ostsee und im Diluvium vorkommenden Bernstein. Seinen Namen haben ihm die Bernstein-Händler und -Drechsler gegeben, weil er äußerer Einwirkungen gegenüber weniger widerstandsfähig ist, namentlich den Werkzeugen zu seiner Verarbeitung gegenüber sich bedeutend weicher erweist, als der eigentliche Succinit. Er ist deshalb zur Anfertigung von Schmuck- und Gebrauchsgegenständen wenig geeignet. Auch der Gedanit wird von den Bernsteinhändlern als „mürber Bernstein“ bezeichnet und wie der vorgenannte zu den Abfällen geworfen, welche zur Lackfabrikation dienen. Beide Gedanit und mürber Bernstein sind auch sonst sehr ähnlich und schwierig von einander zu unterscheiden. Mineralogen und Sammler verwechseln sie gewöhnlich mit einander. Ich habe deshalb die chemischen und physikalischen Eigenschaften beider nochmals genauer festgestellt und lasse meine Untersuchungen hierüber nachstehend folgen. Zum Vergleiche führe ich die Merkmale des eigentlichen Succinits hier ebenfalls an. Der mürbe Succinit besitzt eine Härte von $1\frac{1}{2}$ —2 Graden. Von derselben Härte ist der Gedanit, Succinit hat eine Härte von $2 - 2\frac{1}{2}$ Graden.

Die Farbe des mürben Succinits ist hellweingelb bis rotgelb, seltener dunkelgelb oder mißfarbig. Er ist für gewöhnlich klar oder halbdurchsichtig, selten undurchsichtig. Der Gedanit sieht für gewöhnlich hellweingelb bis goldgelb aus, seltener dunkler; er ist ebenfalls durchsichtig und klar, selten halbdurchsichtig. Die Farbe des eigentlichen Succinits wechselt außerordentlich; man findet unter ihm Stücke vom hellsten Weingelb bis zum Orangerot in allen Abstufungen, grünliche, blaue, braune und gelbbraune Stücke und solche, welche andere Mischfarben tragen. Aufser klaren Stücken sind alle Uebergänge der Durchsichtigkeit und Undurchsichtigkeit bei dem Succinit vertreten. Auch beobachtet man unter ihm Stücke, welche fluoreszieren, eine Eigentümlichkeit, welche ich beim mürben Succinit und Gedanit vermißte. Durch Reiben werden alle Bernsteinsorten gleichmäßig negativ elektrisch. Als spezifisches Gewicht fand ich das des mürben Succinits 1,060—1,066, das des Gedanits 1,058 bis 1,068. Das spezifische Gewicht des Succinits bewegt sich in den weiten Zwischenräumen von 1,050—1,096. Es giebt von dem letzteren ferner eine Abart, welche so leicht ist, daß sie auf dem Wasser schwimmt.

Der mürbe Succinit schmilzt bei einer Temperatur, welche zwischen 280° und 287° C. liegt. Gedanit schmilzt bei 260° bis 270° C. Charakteristisch ist beim Gedanit, daß er sich schon lange vor seinem Schmelzpunkte, bei einer Temperatur von 140° bis 180° C. stark aufbläht und dabei eine elastische Beschaffenheit annimmt. Der eigentliche Succinit schmilzt bei einer Temperatur von 287° bis nahezu 300° C.

Der mürbe Succinit enthält wie der eigentliche Succinit Bernsteinsäure; doch ist er im allgemeinen nicht reich daran, was sich schon dadurch kund giebt, daß er beim Erhitzen keine so heftig zum Husten reizende Dämpfe ausstößt wie der eigentliche Succinit. Ich fand in einem schönen goldgelben klaren Stücke 1,13 Proz., in einem anderen 1,70 Proz. Bernsteinsäure, während ich bei den vielen trockenen Destillationen, welche ich mit dem eigentlichen Succinit vornahm, niemals unter 3 Proz. fand, sondern stets mehr, bis zu 8 Proz. Gedanit giebt bei der trockenen Destillation keine Bernsteinsäure aus.

Das Verhalten des mürben Succinits gegen Lösungsmittel ermittelte ich mit einem der Stücke, welche zur Bernsteinsäurebestimmung dienten. Gleichzeitig nahm ich zu demselben Zwecke ein klares hellgelbes Stück Gedanit in Arbeit. Ich lasse die Ermittlungen hier folgen:

Des Verhalten des eigentlichen Succinits gegen Lösungsmittel stelle ich daneben:

	Es lösen sich:	vom mürben Succinit	Gedanit:	eigentlichen Succinit:		
in Alkohol	30	Proz.	42	Proz.	20—25	Proz.
„ Aether	53	„	63	„	18—23	„
„ Chloroform	33	„	45	„	20,6	„
„ Benzol	38	„	42	„	9,8	„
„ Schwefelkohlenstoff .	39	„	58	„	24	„
„ Terpentinöl	45	„	58	u. mehr	25	„
„ Leinöl	33	„	100	Proz.	18	„

Hiernach steht der mürbe Succinit hinsichtlich seines Verhaltens zu Lösungsmitteln zwischen dem eigentlichen Succinit und dem Gedanit. Die Ermittlungen der Löslichkeit fanden mit den fein zerstoßenen Harzen und bei Siedetemperatur des betreffenden Lösungsmittels statt. Ich bemerke hier noch, daß das Verhalten des Gedanits zum Terpentinöl recht charakteristisch ist. Die darin unlöslichen Teile quellen nach dem Kochen mit Terpentinöl gallertartig auf und sind dann durch das Auge in der Lösung nur schwierig zu erkennen. Die davon abgegossene klare heiße Lösung scheidet während des Erkaltes einen Teil des Gelösten wieder ab.

Im Aschengehalt besteht kein Unterschied zwischen den drei genannten fossilen Harzen; ebenso in ihrem Verhalten zu starken Mineralsäuren.

Mit Olivenöl allmählich bis zum Sieden erhitzt, verhält sich der mürbe Succinit ebenso wie der harte Succinit, beide erweichen ein wenig, das Oel durchdringt sie, die trüben Sorten werden dadurch klar, indem die die Trübung bedingenden freien Hohlräume sich mit Oel anfüllen, resp. sich schließen. Je härter und widerstandsfähiger der Succinit ist, desto weniger greift ihn das zum Sieden erhitzte Oel an. Der Gedanit verhält sich gegen das Oel anders, er quillt in dem heiß werdenden Oele allmählich, noch bevor dasselbe die Siedetemperatur erreicht hat, schwammartig auf, das

Oel wirkt auf alle seine Teile lösend ein. Nach fortgesetztem Sieden bleibt im Olivenöl nur eine geringe gallertartige Masse von ihm zurück; Leinöl löst den Gedanit nach längerem Erhitzen vollständig auf. Ich theile hier noch die chemische Elementaranalyse des Succinits und Gedanits mit, welche ich in den Jahren 1878 und 1882 ermittelte (Berichte der Naturforschenden Gesellschaft in Danzig, neue Folge IV. Band, 3. Heft, S. 215 und V. Band, 3. Heft, S. 9).

Darnach besteht der Succinit aus:

78,63	Proz.	Kohlenstoff,
10,48	„	Wasserstoff,
10,47	„	Sauerstoff,
0,42	„	Schwefel.
<hr/>		
100		

Der Gedanit besteht aus:

81,01	Proz.	Kohlenstoff,
11,41	„	Wasserstoff,
7,33	„	Sauerstoff,
0,25	„	Schwefel.
<hr/>		
100		

Nach den vorstehenden Untersuchungen unterscheidet sich die mürbe Abart des Succinits von dem eigentlichen Succinit, abgesehen von seiner äußeren Erscheinung, durch geringere Widerstandsfähigkeit gegen Lösungsmittel, durch geringere Härte und einen geringeren Gehalt an Bernsteinsäure.

Diese Unterschiede sind jedoch nicht so ins Gewicht fallend, um in diesem fossilen Harze ein vom Succinit wesentlich verschiedenes zu erkennen. Ob diese Abart auch von einer anderen Pflanzenart stammt, als die, welche den harten Succinit erzeugte, oder ob nur andere äußere Einflüsse und Einwirkungen hier ein ähnliches Produkt erzeugten, kann ich nicht entscheiden. Pflanzenteile, auf welche sich eine besondere Species gründen könnte, sind bis jetzt in dem mürben Succinit nicht entdeckt worden.

Anders liegt es bei dem Gedanit. Wenngleich auch in ihm keine Pflanzenreste gefunden wurden, welche auf eine besondere Stammpflanze schließen lassen, so sind doch die chemischen und physikalischen Eigenschaften dieses fossilen Harzes so wesentlich andere, daß eine Abtrennung vom Succinit gerechtfertigt erscheint. Der Gedanit ist, Lösungsmitteln gegenüber, noch weniger widerstandsfähig als der mürbe Succinit, ja eines derselben, das Leinöl,

löst ihn völlig auf. Beim Erhitzen bläht er sich schon lange vor seinem Schmelzpunkte stark auf und nimmt eine elastische Beschaffenheit an. Auch beim Erhitzen in Oel tritt dieses Aufblähen ein. Der Gedanit enthält ferner keine Bernsteinsäure und eine geringere Menge Sauerstoff als der Succinit.

Alle diese recht wesentlichen Unterschiede führen zu der Annahme, daß hier ein eigentümliches fossiles Harz vorliegt, und wenn solches der Fall ist, so muß auch angenommen werden, daß es einst von einer anderen Stammpflanze erzeugt wurde, als von der, welche den Succinit hervorbrachte. Schon das Fehlen eines so wesentlichen Bestandteils, als es die Bernsteinsäure ist, muß entscheidend sein, um den Gedanit als ein vom Succinit verschiedenes fossiles Harz anzusehen.

Was die Insekteneinschlüsse anbelangt, welche in den bezeichneten Bernsteinsorten gefunden werden, so habe ich keinen Unterschied entdecken können zwischen denen des Succinit und denen, welche im Gedanit und in dem mürben Succinit vorkommen. Die Einschlüsse im Gedanit sind überdies äußerst selten; ich besitze nur eine Hymenoptere (*Pteromalus*), eine kleine Spinne, einige Dipteren und eine schön erhaltene Mikrolepidoptere. Diese Einschlüsse konnte ich nicht, wie ich es mit denen des Succinit halte, in verdünntem Alkohol aufbewahren, weil selbst ein mit 90 Proz. Wasser verdünnter Alkohol den Gedanit noch angreift, seine Oberfläche erweicht, weiß färbt und nach dem Austrocknen rissig macht.

Der Bernsteinwald, welcher die im Eingange dieses Berichtes erwähnten fossilen Harze einst erzeugte, hat ohne Zweifel sehr lange Zeit, wahrscheinlich Jahrtausende hindurch, bestanden. Im Laufe dieser Zeit wechselten Generationen von Bäumen, sie starben ab, sie erneuerten sich, viele stürzten durch Windbruch, viele durch den Strahl des Blitzes oder durch Wasserfluten, die über große Bestände des Waldes hinbrausten. Alle so untergegangenen Bäume vermoderten, während das von ihnen erzeugte Harz der Fäulnis und Zerstörung widerstand und in großer Menge den Boden des Waldes durchsetzte. Eine lange Reihe solcher Neubildungen von Wald und teilweisen Zerstörungen mag stattgefunden haben, bis endlich eine umfangreiche Katastrophe, durch Wasserfluten hervorgerufen (nach Zaddach), ihn von der Bildfläche fortjegte und mit zertrümmertem

Gestein, einem grünlichen thonhaltigen Sande, dem Glaukonit, überschüttete. Das geschah zur Zeit des Unteroligocäns. Einzelne Bestände des Waldes mögen wohl noch verschont geblieben sein, vielleicht lange Zeit hindurch, bis endlich auch sie den herabrausenden Fluten zum Opfer fielen und verschüttet wurden. Wie lange der Wald bestanden, wissen wir nicht; das aber wissen wir, daß das aus den älteren Zeiten des Waldes stammende Harz sich in physikalischer Beziehung mehr verändert haben muß, als das aus jüngeren Zeiten hervorgegangene; denn die in dem Waldboden stattgehabten terrestrischen und die atmosphärischen Einwirkungen können nicht ohne großen Einfluß auf die in ihm lagernden Harze geblieben sein. Es erklären sich hierdurch manche Veränderungen, welche das Harz durchgemacht hat. Zu diesen frühzeitig stattgefundenen Einwirkungen treten dann noch die späteren in der gemeinsamen sekundären Lagerstätte, welche den Bernstein nicht allein physikalisch sondern auch chemisch veränderten.

Zu den chemischen Einwirkungen rechne ich namentlich die durch schwefelvitriolhaltige und andere stark zersetzend wirkende Wässer,

Ebenfalls von wesentlichem Einflusse auf die Beschaffenheit des Harzes waren ohne Zweifel Temperatur und Jahreszeit, während welcher das Harz ausfloß und erhärtete, ferner seine Herkunft aus den verschiedenen Teilen des Baumes, selbst krankhafte Erscheinungen, und andere lokale Einflüsse, wie sie C o n w e n t z in seiner Monographie der Bernsteinbäume treffend beschrieben hat. Doch können alle diese Einwirkungen und Einflüsse meiner Ansicht nach nicht so verschiedenartige Produkte erzeugt haben, wie sie heute u. a. zwischen Succinit und Gedanit bestehen. Auch der mürbe Succinit unterscheidet sich nicht unwesentlich von dem eigentlichen Succinit. Man geht deshalb nicht fehl, wenn man annimmt, daß verschiedene, wenn auch nahe verwandte Pflanzen einst den Bernstein erzeugten. Sie wuchsen nebeneinander oder getrennt in einzelnen Beständen auf einem gemeinsamen Landstriche. Vorwiegend befand sich darin die eigentliche, den Succinit erzeugende Coniferenart, dann in kleineren Beständen andere harzführende Bäume, welche unter anderem den Gedanit hervorbrachten.

Alle Forscher, welche sich mit der mikroskopischen Untersuchung der im Bernstein vorhandenen Pflanzenreste beschäftigten,

teilen auch die Ansicht, daß der in den Ostseeländern vorkommende Bernstein nicht das Produkt einer einzigen Stamm-pflanze ist, sondern daß mehrere dabei beteiligt waren. Von Botanikern sprach zuerst G. H. B e r e n d t (Organische Reste im Bernstein von G o e p p e r t und B e r e n d t, 1845, 1. Band, 1. Abt., S. 28) die Ansicht aus, daß noch andere Abietineen, als die von ihm aus den Holzresten beschriebene *Pinites succinifer* Goepp. u. Berendt an der Produktion des Bernsteins teilnahmen. Er schloß solches namentlich aus dem Umstande, daß vier verschiedene Blätter von Nadelhölzern, im Bernstein eingeschlossen, gefunden wurden.

H. R. G o e p p e r t (Die Flora des Bernsteins, Danzig 1883) erkennt unter den im Bernstein vorkommenden Holzpartikeln fünf verschiedene Arten von Abietineen und eine Taxacee, welche Gewächse nach seiner Ansicht den Bernstein erzeugten. Von ihnen beschreibt er als die beiden bemerkenswertesten die *Pinites succinifer* und *stroboides*. H. C o n w e n t z (Monographie der baltischen Bernsteinbäume, Danzig 1890, S. 15) kann diese Ansicht G o e p p e r t s nicht aufrecht erhalten; er konnte in diesen verschiedenen Holzresten nur eine zu den Abietineen gehörige Art anerkennen, welche er *Pinus succinifera* nennt und als die Stamm-pflanze des Succinit im engeren Sinne des Wortes bezeichnet. Doch giebt er die Möglichkeit zu (ebendas. S. 61), daß noch andere Baumarten als die bezeichnete darunter vertreten sein können; er giebt ferner zu, daß die neben dem Succinit vorkommenden Harze, so der Gedanit, ihren Ursprung von anderen Pflanzenspecies ableiten. Im Gedanit fand er wohl kleine Holz- und Rindensplitter, jedoch konnte er daraus keine Präparate gewinnen, welche eine genaue Bestimmung der Stamm-pflanze ermöglicht hätten.

Auch andere Sachverständige auf dem Gebiete der Kenntnis alter Pflanzen teilen die Ansicht der vorgenannten Forscher. Meine chemischen Untersuchungen weisen noch entschiedener darauf hin, daß der Bernstein der Ostseeländer nicht von einer Baumart erzeugt wurde, sondern daß, wenn auch in beschränktem Maße, andere Pflanzen daran beteiligt waren, daß namentlich die Stamm-pflanze des Gedanits eine von *Pinus succinifera* Conwentz' verschiedene gewesen sein muß. Leiten doch auch unsere heutigen Coniferenharze ihren Ursprung nicht von einer Art ab, sondern von

verschiedenen Arten dieser großen Familie. Diese recenten Harze aber unterscheiden sich chemisch und physikalisch nicht mehr von einander, als die verschiedenen Sorten von Bernstein.

Dafs die im Eingange dieser Abhandlung erwähnten fremdartigen fossilen Harze, Glessit, Stantienit, Beckerit und Kranzit, welche neben dem Succinit gefunden werden, und welche schon äufserlich von letzterem völlig verschieden sind, von anderen Pflanzen stammen als der Succinit, unterliegt keinem Zweifel.

Zur Kenntnis der Glyoxylsäure.

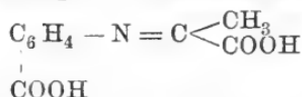
V. Abteilung.

Kondensation mit Amidosäuren.

Von Dr. Carl Boettinger.

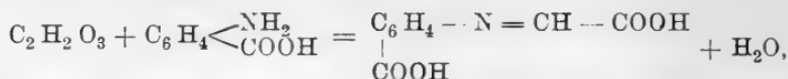
(Eingegangen den 27. III. 1895.)

In meiner Abhandlung, Beitrag zur Kenntnis der Brenztraubensäure, Annalen der Chemie 188 Band, Seite 344, habe ich unter anderem ein Kondensationsprodukt der Brenztraubensäure mit Anthranilsäure, welche von mir aus Indigo dargestellt worden war, Ber. d. d. chem. Gesellschaft 1877, 269, beschrieben. Obwohl die analytische Untersuchung der nach einer etwas gewaltsamen Methode dargestellten Substanz, Werte ergab, welche nicht gut mit der Formel $C_{10}H_9NO_4$ übereinstimmen, unterliegt es doch, wie auch die Ergebnisse der Analyse des Barytsalzes zeigen, keinem Zweifel, dafs der beschriebene Körper im wesentlichen aus der Säure



bestand, deren Zersetzlichkeit in der erwähnten Abhandlung ja auch hervorgehoben worden ist. Nur ist dieselbe vor der Analyse nicht, wie darin infolge eines Druckfehlers zu lesen ist, bei 135° , sondern bei 105° getrocknet worden.

Das Studium des Kondensationsvorgangs der Glyoxylsäure mit den drei Amidobenzoessäuren hat nun thatsächlich ergeben, dafs die vorsichtig geleitete Reaktion der Hauptsache nach gemäß der Gleichung verläuft:



dafs aber neben den Dikarbonsäuren selbst, Salze derselben entstehen. Meine in der oben erwähnten Abhandlung veröffentlichten Resultate lassen es als fast gewifs ansehen, dafs das Kondensationsprodukt der Brenztraubensäure mit der Anthranilsäure auch ein Anthranilsäuresalz enthält.

Die drei Amidobenzoessäuren werden von Glyoxylsäure nicht mit der gleichen Energie angegriffen. Uebergießt man z. B. Metaamidobenzoensäure mit Glyoxylsäure von 1,32 spez. Gewicht, so erfolgt schon bei gewöhnlicher Temperatur eine mit beträchtlicher Kohlensäureentwicklung begleitete sehr lebhaftere Reaktion, welche durch Beigabe von Alkohol in den Schranken gehalten werden muß. Wird die alkoholische Lösung der beiden Substanzen auch nur eine Stunde auf dem Wasserbade gekocht, so erhält man zwar Kondensationsprodukte, welche aber nur zu einem sehr kleinen Teil aus der gewünschten Säure bestehen. Es sind vielmehr nicht mit den schönsten physikalischen Eigenschaften ausgestattete Abkömmlinge derselben, welche daher durch längeres Kochen der schwach alkalischen Lösung in die Säure zurückverwandelt werden können. Da nun während des Kochens jener alkoholischen Mischung andauernd Kohlensäure entweicht, verringert sich die Ausbeute an Kondensationsprodukten nicht unerheblich.

Glykokoll. Bis zu einem gewissen Grade läßt sich das Verhalten der Metaamidobenzoensäure gegen Glyoxylsäure vergleichen mit der Reaktion dieser Säure auf Glykokoll, welches gemäß den Angaben von Curtius erst bei 235° unter starkem Aufschäumen schmilzt und aus einer mit Aether versetzten Lösung in wasserhaltigem Alkohol in zolllangen seidenglänzenden Nadeln krystallisiert. Das Glykokoll löst sich in Glyoxylsäure von 1,32 spez. Gewicht schon bei gewöhnlicher Temperatur ohne alle Erhitzung sehr leicht auf. Die Lösung färbt sich allmählich intensiv gelb. Sie scheidet auch bei langem Stehen an der freien Luft nichts ab, sondern wird nur dicker und zähflüssiger. Bei gelindem Erwärmen, z. B. wenn sie in die Sonne gestellt wird, entwickelt sie unter starkem Schäumen Kohlensäure. In noch ausgiebigerer Weise wird das Gas entbunden, wenn die Mischung einen Augenblick der Wärme

des kochenden Wasserbades ausgesetzt wird. Dabei bläht sich dieselbe stark auf. Die Gasentwicklung wird nur gemäßigt, jedoch keineswegs ganz aufgehoben beim Abkühlen und nach Zusatz von kaltem Wasser. Dabei übersättigt sich die ruhig stehende, klare, gelbe Flüssigkeit mit dem Gas. Darum schäumt sie anhaltend beim Umrühren mit dem Glasstab unter Abgabe von Kohlensäure. Der Zersetzung fällt im wesentlichen die Glyoxylsäure anheim, denn es läßt sich aus der Lösung ohne weiteres durch geeignete Behandlung mit Alkohol und Aether ein erheblicher Teil des Glykokolls wiedergewinnen. In der Lösung ist wahrscheinlich eine salzartige Verbindung des Glykokolls mit der Glyoxylsäure enthalten, denn sie giebt auf Zusatz von essigsäurem Blei einen weissen, in Wasser und verdünnter Essigsäure nicht, in Ammoniak und Alkali leicht löslichen, stickstoffhaltigen Niederschlag, welcher sich beim Erhitzen auf 100° schwach gelb färbt und dann 55,4 Proz. Blei enthält. Der Niederschlag wird auch von Bleiacetatlösung aufgenommen. Es findet sich darum in dem von ihm getrennten Filtrat nicht allein Glykokoll, welches nach dem Entbleien mit Schwefelwasserstoff, Verdampfen der Lösung und Extrahieren des Rückstands mit heissem Alkohol gewonnen werden kann, sondern auch eine Substanz vor, welche im Exsikkator zu einem Firnis austrocknet, in Wasser zerfließt, in absolutem Alkohol ganz unlöslich ist und wie die ursprüngliche Mischung ein weisses, in Wasser schwer lösliches Bleisalz bildet.

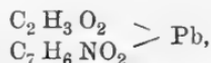
Der vorhin erwähnte, in Wasser suspendierte Niederschlag wurde mit Schwefelwasserstoff zerlegt, die aufgekochte Lösung vom Schwefelblei getrennt und verdunstet. Beim Behandeln des Rückstands mit Alkohol blieb ein unlöslicher Stoff, der beim Verreiben mit absolutem Alkohol zwar pulverig und filtrierbar wurde, aber so hygroskopisch war, dafs von seiner Untersuchung Abstand genommen wurde. Der nach dem Verdunsten des alkoholischen Auszugs bleibende Rückstand lieferte beim Behandeln mit Phenylhydrazin und Essigsäure noch das Phenylhydrazon der Glyoxylsäure.

Dafs das Glykokollsatz der Glyoxylsäure ein stickstoffhaltiges Bleisalz liefert, kann nicht befremden, denn das aus der mit Ammoniak neutralisierten Glyoxylsäurelösung abgeschiedene Bleisalz ist auch ammoniakhaltig. —

Eine bei weitem bessere Ausbeute an Kondensationsprodukt wie die Metaamidobenzoessäure gewähren die Orthoamidobenzoessäure und die Paraamidobenzoessäure. Dabei schadet auch einstündiges schwaches Kochen der alkoholischen Lösung der Komponenten nicht besonders. Die aus diesen Isomeren hervorgehenden Derivate stehen sich auch in der äußeren Beschaffenheit näher. Doch ist der Abkömmling der Anthranilsäure die interessantere Substanz, denn sie wird, wie durch mäßiges Erhitzen, so auch schon durch direktes Sonnenlicht in der Färbung beeinflusst, was bei dem strohfarbenen Paraderivat nicht der Fall ist. Die Erstere hat einige Aehnlichkeit mit der von J. Mauthner und W. Suida in den Monatsheften für Chemie 9, 727, beschriebenen, aus Monochloressigsäure und Anthranilsäure dargestellten Säure $\text{COOH} - \text{C}_6\text{H}_4\text{NH} - \text{CH}_2 \cdot \text{COOH}$, welche ein gelbes, bei 207° unter Schäumen schmelzendes Krystallpulver darstellt. Jedoch ist diese Säure durch ihre Löslichkeit in Aether scharf unterschieden von meinem Körper.

Die zu meinen Versuchen verwendete Anthranilsäure wurde von mir teils aus Indigo dargestellt, teils gekauft. Die aus Indigo bereitete Säure ist schwach gelb gefärbt, ihre alkoholische Lösung fluoresziert etwas stärker blau wie die Lösung der käuflichen Säure. Die beiden Substanzen haben aber den gleichen Schmelzpunkt. Die oxalsaure Anthranilsäure ist in heißem Alkohol verhältnismäßig leicht löslich. Sie unterscheidet sich in dieser Eigenschaft von den in Alkohol sehr schwer löslichen Oxalaten der Paraamidobenzoessäure und Metaamidobenzoessäure. Das sehr allmählich abgeschiedene Anthranilsäureoxalat bildet derbe, harte, geschichtete Krystalle, welche erst oberhalb 270° schmelzen.

Paraamidobenzoessäureoxalat. Die Paraamidobenzoessäure ist aufer durch den sehr schönen Niederschlag von der Zusammensetzung



welchen Bleiacetat in ihrer Lösung erzeugt, leicht auch durch das Oxalat zu charakterisieren. Zu seiner Darstellung wurden beispielsweise 0.5 g Paraamidobenzoessäure in vier ccm kochendem Alkohol gelöst und die Flüssigkeit mit einer Auflösung von 0,4 g krystallisierter Oxalsäure in 1—2 ccm heißem Alkohol versetzt. Schon bei

mäßigem Abkühlen fallen aus der erkaltenden Flüssigkeit breite Nadeln aus, deren Menge so rasch zunimmt, daß das Ganze zu einem dicken Krystallbrei erstarrt. Derselbe wurde auf dem Saugfilter abgesaugt und mit etwas kaltem absolutem Alkohol nachgewaschen. Das trockne Salz schmilzt noch nicht bei 260° . Es besitzt die Zusammensetzung $(C_7H_7NO_2)_2C_2H_2O_4$, wie die Bestimmung der Oxalsäure ergab. Zur Analyse wurde das exsikkatortrockne Salz mit Wasser und etwas Ammoniak übergossen, die Flüssigkeit bis zur Auflösung des Salzes auf dem Wasserbade erwärmt, dann mit Chlorcalcium und so viel Essigsäure versetzt, daß die Flüssigkeit ganz schwach sauer reagierte. Nach längerem Stehen in mäßiger Wärme wurde das abgeschiedene Calciumoxalat auf einem Filter gesammelt, abgewaschen, getrocknet und gegläht.

0,3247 g exsikkatortrocknes Salz lieferten 0,0509 g Kalk entsprechend 25,14 Proz. Oxalsäure. Die Formel $(C_7H_7NO_2)_2C_2H_2O_4$ verlangt 24,72 Proz. Oxalsäure.

Metaamidobenzoessäureoxalat. Noch viel schwerer löslich in Alkohol wie das eben beschriebene Salz ist das Oxalat der Metaamidobenzoessäure. Dasselbe fällt sofort als weißes krystallinisches Pulver aus, wenn die alkoholischen Lösungen von einem Teil Metaamidobenzoessäure und 0,8 Teilen krystallisierter Oxalsäure mit einander vermischt werden. Das sich oberhalb 290° schwärzende, aber erst in höherer Temperatur schmelzende, ein gelbes Destillat liefernde Salz besitzt, der Analyse zufolge, welche in der vorhin beschriebenen Weise ausgeführt wurde, die Zusammensetzung $(C_7H_7NO_2)_2C_2H_2O_4$.

0,1955 g exsikkatortrocknes Salz lieferten 0,0304 g Kalk, entsprechend 24,99 Proz. Oxalsäure, während die angegebene Formel 24,72 Proz. Oxalsäure verlangt.

I, Glyoxylsäure und Anthranilsäure.

Obwohl die beiden Säuren schon in kalter alkoholischer Lösung kondensierend aufeinander einwirken und eine intensiv gelb gefärbte Flüssigkeit bilden, verläuft die gewünschte Reaktion doch besser, wenn die Lösung im Wasserbade gelinde gekocht wird. Dabei stellt sich allerdings eine schwache Entwicklung von Kohlensäure ein. Auf 5,6 g Anthranilsäure wurden 4 ccm Glyoxylsäure von 1,32 spezifischem Gewicht und 60 ccm absoluter Alkohol angewendet

und eine Stunde auf dem Wasserbade am Rückflusrohre erwärmt. Dann wurde die intensiv gelb gefärbte Flüssigkeit in eine Porzellanschale verbracht und auf dem Wasserbade verdampft. Es hinterblieb eine dicke, zähflüssige Masse, welche mit Wasser angerührt wurde. Hierdurch schied sich ein gelber Klumpen ab, welcher bei längerem Kneten unter Wasser in ein gelbes Pulver zerfiel. Dasselbe wurde abfiltriert, in Wasser suspendiert und so lange mit Aether durchgeschüttelt bis sich dieser kaum mehr färbte. Durch diese Operation verwandelte es sich in eine dickflüssige Masse, welche in Ammoniak gelöst wurde. Die Lösung wurde einige Zeit auf dem Wasserbade erwärmt und darauf mit einem kleinen Ueberschuss von Salzsäure gefällt. Die herausgefallenen körnigen Flocken wurden auf dem Filter gesammelt und mit kaltem Wasser ausgewaschen. Nach dem Trocknen wurde die Substanz, welche nunmehr beim Uebergießen mit Aether ihre pulverige Form beibehält und nichts an denselben abgibt, zur weiteren Reinigung in Eisessig gelöst. Nachdem aus dieser Lösung durch Zusatz von etwas Aether Flocken abgeschieden und durch Filtrieren beseitigt waren, wurde, da die Eisessiglösung beim Austrocknen nur Schuppen hinterlässt, der Aether verdampft und darauf das Kondensationsprodukt durch Wasserzusatz ausgefällt.

Eine weitere Menge desselben Körpers lässt sich aus dem vorhin erwähnten gelben ätherischen Auszug gewinnen, wenn der Rückstand desselben längere Zeit mit etwas wässriger Salzsäure verrieben, dann Wasser zugefügt und filtriert wird. Die auf dem Filter gesammelte Substanz muss nach dem Trocknen nochmals mit Aether extrahiert werden zur Beseitigung einer der Menge nach unbedeutenden Beimengung. Das Unlösliche wird dann in wässrigem Ammoniak aufgenommen und die Lösung längere Zeit auf dem Wasserbade erwärmt. Hernach wird die durch Salzsäure aus dieser Lösung abgeschiedene organische Säure mit Eisessig aufgenommen und durch Wasserzusatz wieder abgeschieden.

Das Kondensationsprodukt der Anthranilsäure bildet im trocknen Zustand ein sattgelbes krystallinisches Pulver, welches erst weit über 260° schmilzt. Wie in Eisessig löst es sich leicht in konzentrierten Mineralsäuren und auch in Alkohol. Dagegen ist es in Benzol und Aethyläther ganz unlöslich. Wird es auf 100° erhitzt,

so nehmen die oberflächlichen Schichten eine tiefere aber trübere Färbung an. Auch wenn man die auf Papier lagernde Substanz dem Sonnenlicht aussetzt, nehmen die oberflächlichen Schichten einen satten, körperhaften, ins Grüne hinüberziehenden Ton an, der deutlich erkennen läßt, daß bei der Sonnenbestrahlung nicht allein Wärme- sondern auch chemische Schwingungen wirksam werden.

Das Kondensationsprodukt ist eine ziemlich starke Säure, leicht löslich in Ammoniak und unter Austreiben von Kohlensäure in kalter verdünnter wässriger Soda. Aus diesen Lösungen wird es von Salzsäure wieder abgeschieden. Da es selbst in Salzsäure löslich ist, muß ein stärkerer Ueberschuß derselben bei der Ausfällung vermieden werden. Die Färbung der Abscheidung ist verschieden, je nachdem diese im Dunklen oder im direkten Sonnenlicht erfolgt. Im letzteren Fall wird ein sattgelbes, in wässriger Suspension eine lebhaft grüne Fluorescenz entwickelndes, im ersteren Falle ein lichter gelbes Pulver gewonnen. Die gelbe alkalische Lösung wird beim Kochen mit Zinkstaub nicht entfärbt und das Kondensationsprodukt nicht verändert. Dieses wird von der wässrigen Lösung von Natriumnitrit aufgenommen und es entsteht eine, insbesondere in der Wärme intensiv gelbrote Lösung, aus welcher Salzsäure voluminöse rotgelbe Flocken abscheidet, welche aber nichts anderes sind, wie die angewendete Substanz. Dieselbe bildet mit kalter rauchender Schwefelsäure eine rotgelbe Lösung, welche die Färbung lange beibehält. Beim Schmelzen mit Aetzkali entsteht kein Indigo.

Nach dem Ergebnis der Analyse besitzt das Kondensationsprodukt die Zusammensetzung $C_9H_7NO_4$.

0,1921 g Substanz lieferten 0,3933 g Kohlensäure und 0,0720 g Wasser.

Berechnet:	Gefunden:
$C_9H_7NO_4$	
C = 55,96 Proz.	55,83 Proz.
H = 3,63 „	4,16 „

Die ammoniakalische Lösung des Kondensationsproduktes giebt auf Zusatz von Chlorbaryum einen Niederschlag. Dasselbe löst sich auch schwer in Barytwasser, leicht dagegen in überschüssigem Ammoniak zu einer verhältnismäßig schwach gelb gefärbten Flüssigkeit. Wird diese aber auf dem Wasserbade verdampft, so verflüchtigt sich aus der allmählich intensiv gelb werdenden Flüssigkeit

auch gebundenes Ammoniak und es stellt sich stark saure Reaktion ein. Auf Zusatz von salpetersaurem Silber zu der sauren Lösung entsteht eine lichtempfindliche, tief gelb gefärbte Fällung, welche nach dem Trocknen und Glühen weniger Silber hinterläßt wie das normale Salz verlangt. Bei diesem Glühen entweichen aber neben anderen prachtvoll gelb gefärbte Dämpfe, welche man nicht wahrnimmt, wenn das Silbersalz abgeschieden wurde aus der mit Ammoniak so weit versetzten Lösung, daß Curcumapapier eben gebräunt wird.

A. Aus der sauer gewordenen Lösung abgeschiedenes Silbersalz.

0,2626 g Substanz lieferten 0,1239 g Silber oder 47,18 Proz. Silber.

B. Aus der ganz schwach alkalischen Lösung abgeschiedene Silbersalze.

1. 0,1957 g Substanz lieferten 0,1035 g Silber oder 52,88 Proz. Silber.

2. 0,196 g Substanz lieferten 0,1040 g Silber oder 53,06 Proz. Silber.

Berechnet:	Gefunden:	
$C_9H_5Ag_2NO_4$	B_1	B_2
Ag = 53,07	52,88 Proz.	53,06 Proz.

II. Glyoxylsäure und Paraamidobenzoessäure.

5,6 g Paraamidobenzoessäure wurden mit 50 ccm absolutem Alkohol übergossen und 4 ccm Glyoxylsäure von 1,32 spez. Gewicht zugesetzt, welche die Auflösung jener Säure in dem Alkohol wesentlich beschleunigt. Danach wurde eine Stunde auf dem gelinde siedenden Wasserbade am Rückflußrohre erwärmt. Dasselbe war in geeigneter Weise mit einem U-röhrchen verbunden, welches Barytwasser enthielt, somit die stattfindende schwache Kohlensäureentwicklung erkennen liefs.

Nach Ablauf der angegebenen Zeit wurde die Lösung in eine Porzellanschale gegossen und verdampft. Es hinterblieb eine dicke gelbe Flüssigkeit, welche beim Anrühren mit Wasser eine hellrotbraune etwas klebrige Masse abschied, die sich aber nach einigem Kneten unter Wasser in ein filtrierbares gelbes Pulver verwandelt. Dasselbe wurde nach dem Trocknen zunächst mit Aether extrahiert, dann in Ammoniak gelöst. Nachdem diese Lösung unter Ersatz des verdunstenden Wassers und entweichenden Ammoniaks einige Zeit auf dem Wasserbade erwärmt worden war, wurde das Kondens-

sationsprodukt durch Zusatz von Salzsäure abgeschieden, abfiltriert und ausgewaschen. Wegen der Löslichkeit des ersteren in der Salzsäure darf bei der Fällung kein zu großer Ueberschuss von dieser genommen werden. Die lufttrockene Substanz wurde alsdann in Eisessig gelöst. Auf Zusatz von etwas Aether zu dieser Lösung wurde eine Verunreinigung niedergeschlagen, welche durch Filtrieren beseitigt wurde. Dann wurde der Aether verdampft und das Kondensationsprodukt durch Wasserzusatz aus der Eisessiglösung niedergeschlagen. Dasselbe bildet nach dem Trocknen ein hellstrohgelbes Pulver, welches seine Färbung weder beim Erwärmen auf 100°, noch bei Bestrahlung durch direktes Sonnenlicht ändert. Es besitzt saure Eigenschaften, ist demnach leicht löslich in wässrigem Ammoniak und unter Austreiben von Kohlensäure in verdünnter Soda-lösung. Die alkalischen Lösungen sind gelb gefärbt, besitzen aber im konzentrierten Zustand lange nicht die satte Färbung der entsprechenden Lösungen des Orthoderivats. Die Paraverbindung löst sich kaum in Wasser, Aether oder Benzol, leicht in Alkohol, Eisessig und konzentrierten Mineralsäuren. Die Lösung in rauchender Schwefelsäure ist anfangs hellgelb gefärbt, verblasst aber beim Erwärmen oder längerem Stehen an der Luft. Das Kondensationsprodukt wird von einer wässrigen Lösung von Natriumnitrit mit gelber Farbe aufgenommen. Diese Lösung färbt sich zwar beim Erwärmen rotgelb, scheidet aber beim folgenden Ansäuern mit Salzsäure die organische Säure unverändert in Form hellgelber Flocken ab. Die Paraverbindung löst sich leicht in Barytwasser. Die ammoniakalische Lösung derselben giebt beim Eindampfen auf dem Wasserbade gebundenes Ammoniak ab und reagiert dann sauer. Wie bei der Orthoverbindung ist auch diese saure Lösung intensiver gelb gefärbt, wie die mit Ammoniak übersättigte. Sie giebt mit Silber-salpeter einen gelben Niederschlag, welcher nach dem Trocknen weniger Silber enthält, wie dem normalen Salz entspricht, dafür aber die Eigenschaft besitzt, beim Glühen neben anderen gelb gefärbte Dämpfe auszugeben. Die Erscheinung erinnert an das Verhalten der entsprechenden Orthoverbindung, ist aber bei weitem nicht so brillant.

Die Paraverbindung beginnt von 226° ab zusammenzubacken und steigt alsdann im Schmelzröhrchen. Sie besitzt die Zusammensetzung $C_9H_7NO_4$.

0,2393 g Substanz lieferten 0,4888 g Kohlensäure und 0,0925 g Wasser.

Berechnet:		Gefunden:	
C	55,96 Proz.		55,71 Proz.
H	3,63 „		4,29 „

Das Silbersalz des Parakörpers wurde durch Versetzen der gegen Curcumapapier schwach ammoniakalisch reagierenden Lösung mit salpetersaurem Silber in Form eines gelben, flockigen, in Ammoniak löslichen Niederschlags gewonnen, welcher nach dem Trocknen verglüht wurde.

0,2502 g Silbersalz lieferten 0,1319 g Silber.

Berechnet für $C_9H_5Ag_2NO_4$		Gefunden:	
Ag	= 53,07 Proz.		52,72 Proz.

III. Glyoxylsäure und Metaamidobenzoesäure.

Zur Darstellung des Kondensationsproduktes wurden 4,5 g Metaamidobenzoesäure mit 3,5 ccm. Glyoxylsäure von 1,32 spez. Gew. übergossen. Da aus der sich schnell verflüssigenden und gelb werdenden Mischung ziemlich reichlich Kohlensäure entweicht, wurde Alkohol zugesetzt und über Nacht bei gewöhnlicher Temperatur stehen gelassen. Danach wurde die gelbe Flüssigkeit von der kleinen Menge oxalsaurer Metaamidobenzoesäure, welche sich abgeschieden hatte, abfiltriert und rasch auf dem Wasserbade verdampft. Der dicke gelbe Rückstand wurde mit Wasser verrührt und so eine Substanz in halbflüssiger Form abgeschieden, welche sich nach einigem Durcharbeiten mit Wasser in ein filtrierbares Pulver umwandelte. Dasselbe wurde in Ammoniak aufgelöst und die Lösung längere Zeit hindurch unter Ersatz des verdunstenden Wassers und Ammoniaks auf dem Wasserbade erwärmt, um salzartig gebundene Metaamidobenzoesäure abzuspalten, hernach mit etwas überschüssiger Salzsäure versetzt. Das in Form eines gelben, flockigen Pulvers abgeschiedene Kondensationsprodukt wurde abfiltriert, mit Wasser ausgewaschen und getrocknet. Die weitere Reinigung der Säure erfolgte in der bei den Isomeren angegebenen Weise. Sie ist in Wasser, Aether, Benzol so gut wie unlöslich. Dagegen löst sie sich leicht in Alkohol und Eisessig, sehr leicht in wässrigem Ammoniak, in Sodalösung, sowie in einer verdünnten wässrigen Lösung von salpetrigsaurem Natron. Sie löst sich auch leicht in konzentrierten Mineralsäuren. Die Lösung in rauchender Schwefelsäure ist gelb

gefärbt und behält diese Färbung lange Zeit bei. Die Säure backt beim Erhitzen in Schmelzröhrchen von 215° ab zusammen und steigt in die Höhe. Ihre Verbrennung führte zu Werten, welche der Formel $C_9H_7NO_4$ entsprechen.

0,2326 Substanz lieferten 0,4791 g Kohlensäure und 0,0854 g Wasser.

Berechnet:	Gefunden:
$C_9H_7NO_4$	
C = 55,96 Proz.	56,17 Proz.
H = 3,63 „	4,08 „

Die Metasäure ist in Barytwasser leicht löslich. Ihre ammoniakalische Lösung wird beim Verdampfen auf dem Wasserbade unter Verlust von Ammoniak sauer. Die Lösung giebt beim Versetzen mit Silbersalpeter einen gelben Niederschlag, welcher unähnlich den Silberverbindungen der isomeren Säuren, beim Erhitzen unter starkem Aufblähen schmilzt. Dabei entweichen keine gelben Dämpfe. Aber sowohl die aus der sauren Lösung, wie auch die aus der mit Ammoniak gerade übersättigten Lösung durch Versetzen mit Höllesteinlösung abgeschiedenen, in der Hitze ebenfalls unter starkem Aufblähen schmelzenden, silberreicheren Salze hinterlassen beim Glühen weniger Silber wie der Formel des normalen Salzes entspricht. Es dürfte also zwecklos sein, wenn ich den Silbergehalt von vier Salzen verschiedener Darstellung hier anführen wollte.

Darmstadt, 25. März 1895.

Chemisch-Technisches Laboratorium (Privat).

Arbeiten aus dem pharmazeutischen Institute der Universität Bern.

Untersuchungen über die Sekrete.

Mitgeteilt von A. Tschirch.

12. Ueber das Burseraceen-Opoponax.

Von A. Baur.

(Eingegangen am 27. März 1895.)

Einleitung.

Ueber die Herkunft des schon im Altertum hochgeschätzten Opoponax-Gummiharzes haben von jeher ebenso verschiedene Ansichten bestanden, wie über die Stammpflanze desselben. Gewöhnlich nahm man an, daß dasselbe von einer perennierenden persischen

Umbellifere stamme und den aus der Wurzel, sei es freiwillig oder nach Anschneiden, ausfliessenden, an der Luft erhärteten Milchsaft vorstellt. Als Namen der Stammpflanze finden sich: *Opopanax Chironium* Koch, *Ferula opopanax* L., *Laserpitium Chironium* L., *Pastinaca Opopanax* etc. Bei Theophrast heisst die Pflanze Πάναξ Χειροβίου, bei Dioscorides Πάναξ ἰσχυροειοῦ. Dafs das Opopanax schon im Altertum als Medikament eine hohe Bedeutung erlangt hatte, beweist die Zusammensetzung seines Namens aus ὀπός Saft, πᾶν alles und ἄκος Heilmittel.

Was die chemischen Untersuchungen des Opopanaxgummiharzes anbelangt, so stellte Johnston¹⁾ daraus ein rotgelbes, bei 50° schmelzendes, in Aether und Alkohol leicht lösliches Harz dar, das von Alkalien mit roter Farbe gelöst und von Säuren wieder in gelben Flocken gefällt wurde.

Verschiedene Proben dieses Harzes hat er, nachdem er sie jeweilen einige Stunden auf mehr oder weniger hohe Temperaturen erhitzt hatte, zur Verbrennung gebracht und hierbei ziemlich übereinstimmende Resultate erhalten, woraus er für das Harz die Formel $C_{40}H_{25}O_{14}$ berechnete.

Pelletier²⁾ machte eine quantitative Untersuchung der Droge und fand, dafs dieselbe bestand aus: Harz 42, Wachs 0,3 Proz., Spuren von Kautschuk, Gummi 33,4, Stärke 4,2, Apfelsäure 2,8, bittere Extraktivstoffe 1,6, holzige Beimengungen 9,8, äther. Oel, Wasser und Verlust 5,9 Proz.

Hlasiwetz und Barth³⁾ führten die Kalischmelze aus und fanden, dafs dabei Protocatechusäure und etwas Brenzcatechin entstehen.

Vigier⁴⁾ untersuchte das ätherische Oel, von dem er im Mittel etwa 3,25 Proz. erhielt. Es besitzt eine hellgelbe Farbe, geht bei der Destillation zum grössten Teil gegen 250° über, dann steigt das Thermometer rasch auf 320°, wobei ein schön smaragdgrün gefärbtes Oel übergeht. Das bei 250° destillierende ist farblos, flüssig, ohne Wirkung auf das polarisierte Licht, vom spez. Gew. 0,974 bei 16°. Es enthält 81—81,4 Proz. Kohlenstoff und 11,1—11,8 Proz. Wasserstoff und färbt sich mit Eisenchlorür grün. Schwefelsäure, Brom und Salpetersäure verharzen es.

Przeiszewsky⁵⁾ löste das ursprüngliche Gummiharz in Aether und schüttelte mit Alkali, wobei er zwei wesentliche Anteile erhielt: einerseits ein sogenanntes indifferentes Harz

¹⁾ Johnston, Phil. Mag. 1840 p. 147, 352. J. pr. Chem. [1] 26. S. 145.

²⁾ Ann. chim. [1] 80 p. 38; Schweigg. J. 5. S. 245.

³⁾ Ann. Chem 139. S. 81.

⁴⁾ Vigier, Thèse de l'école de Pharm. Paris 1869.

⁵⁾ Dissert. Dorpat 1861.

neben dem ätherischen Oel und auf der anderen Seite ein sogenanntes saures Harz. Aus dem vom Aether befreiten ersten Anteil, der zähflüssig war, erhielt er beim längeren Stehen spärliche Krystalle, die jedoch nicht weiter untersucht wurden. Das Oel trennte er durch Destillation im Oelbad ab und gelangte so ebenfalls zu einem grünen Anteil. Hierbei war mit Bleipapier Schwefelwasserstoff nachzuweisen, jedoch bekam er nachher mit dem abgetrennten Oel keine Reaktion auf Schwefel mehr, wohl aber mit dem Harz bei der trockenen Destillation, auch bei der Oxydation mit Salpetersäure. Das sogenannte saure Harz gab, in Alkali gelöst, mit Chlorammonium einen in Wasser löslichen Niederschlag, der ebenfalls nicht näher untersucht wurde. Beim Fällen der alkalischen Lösung mit Salzsäure entwickelte sich der Geruch nach einer flüchtigen organischen Säure. Bei der trockenen Destillation gab auch dieses Harz Schwefelreaktionen, nicht aber bei der Oxydation mit Salpetersäure. Verfasser nahm somit an, daß zwar das Oel nicht schwefelhaltig sei, wohl aber die beiden von ihm dargestellten Harze. Ich will gleich hier bemerken, daß mir dies unwahrscheinlich vorkommt, und daß jedenfalls die mit den Harzen erhaltenen Schwefelreaktionen noch darin enthaltenem Oel zuzuschreiben sind, ebenso wie der Geruch nach einer Fettsäure jedenfalls von der Verseifung eines Esters des Oeles durch das angewandte Alkali herrühren dürfte, da bei den bis dahin im pharmaceutischen Institut untersuchten persischen Umbelliferenharzen schwefelfreie Harze, dagegen schwefelhaltige Oele gefunden worden sind und letztere beim Behandeln mit Kali Fettsäuren geliefert haben. Das Gummi hat Przewiczewsky nicht näher untersucht, dagegen hat er einige Versuche mit den Harzen in chemisch-physiologischer Hinsicht gemacht.

Sommer¹⁾ hat bei seinen Untersuchungen über das Vorkommen des Umbelliferons durch trockene Destillation des Opoponax, ohne daß blaues Oel überging, eine geringe Menge eines bei 240° schmelzenden Körpers erhalten, der die Reaktionen des Umbelliferons zeigte, jedoch nicht zur Verbrennung gebracht wurde.

Hirschsohn²⁾ hat neben Galbanum, Ammoniakum und Sagapen auch Opoponax untersucht und vergleichende Löslichkeitsbestimmungen verschiedener Sorten gemacht. Er fand, daß in Petroläther 1,00 bis 2,97 Proz. Harz und 1,04—5,97 Proz. Oel gehen, in Aether 14,81 bis 38,85, in Alkohol 10,39—16,66, in Wasser 11,00—33,45 Proz. während er den Rückstand zu 16,35—57,91 und den Feuchtigkeitsgehalt zu 0,67—3,99 Proz. berechnete. Er konnte weder Schwefel noch Umbelliferon nachweisen. Im alkoholischen Auszug fand er Zucker und einen

1) Archiv der Pharm. 1859, Bd. 148, S. 12.

2) Pharm. Zeitschr. f. Rufsland, Jahrg. 14. Jahresber. d. Pharm. 1875, S. 120.

gallussäureähnlichen Körper. An Wasser gab das Harzgemenge eine bitter schmeckende Substanz ab und erteilte demselben saure Reaktion. Das Oel wurde mit Schwefelsäure gelb und später schwach rötlich, Salzsäure, Salpetersäure, Chlorkalk, Chloral gaben keine Farbenreaktionen.

In neuerer Zeit hat der Opoponax seine Bedeutung als Heilmittel fast vollständig verloren, dagegen hat ein unter dem Namen Opoponax in den Handel gebrachtes Produkt eine gewisse Bedeutung dadurch erlangt, daß das aus ihm dargestellte ätherische Oel im Großen zu Parfümeriezwecken verwendet wird. Da nun aber das frühere Gummiharz, nach verschiedenen Angaben, nicht nur keinen angenehmen, sondern sogar widerlichen, an Liebstöckel und Ammoniakum erinnernden Geruch besitzen soll, so ist es nicht zu verwundern, wenn man dazu gekommen ist, das gegenwärtig im Handel befindliche, angenehme riechende Gummiharz von einer anderen Stammpflanze herzuleiten.

Holmes¹⁾ giebt an, daß das echte Opoponaxharz, dessen Stammpflanze übrigens noch unbekannt sei, fast ganz aus dem Handel verschwunden ist, und daß das jetzt im Handel befindliche, aus dem das ätherische Oel destilliert wird, von *Balsamodendron Kafal* stammt. In den Sammlungen chinesischer Drogen findet sich das Harz gewöhnlich unter der Bezeichnung „myrrh.“ Es ist möglich, daß es sich hier um die Myrrhe der heiligen Schrift handelt. Ich werde auf diese Ansicht von Holmes speziell im botanischen Teil meiner Arbeit zurückkommen. Bezüglich des von ihm angegebenen Namens Balsamodendron Kafal sei hier bemerkt, was Schweinfurth in seiner Mitteilung „Ueber Balsam und Myrrhe“²⁾ angiebt, daß noch heute das Holz von *Commiphora Opobalsamum*, des echten Balsambaumes, unter dem Namen „gafal“ von den arabischen Küstenländern des roten Meeres ausgeführt wird. Er ist der Ansicht, daß sich die Myrrhe der Bibel auf den Mekkabalsam bezieht.

Aus den Berichten von Schimmel & Cie.³⁾ geht hervor, daß ihr Opoponax, das die Firma für zweifellos echt erklärt, aus Syrien geliefert wird. Das daraus gewonnene Oel hat ein spez. Gew. von 0,860—0,910 resp. 0,901. Es siedet zwischen 200 und 300°. Die Ausbeute beträgt 6,5—8,5 Proz. Der Bericht sagt ferner, daß verschiedene Proben eines aus Persien zugeführten Opoponaxharzes vorgelegen haben, die in Paris und London verhältnismäßig hohe Preise erzielten. Das Parfum derselben, wenn überhaupt von einem solchen gesprochen werden kann, war von demjenigen des türkischen Harzes

¹⁾ Pharmaceutical Journ. and Transact. 1891. S. 838.

²⁾ Ber. d. Pharm. Ges. 1893. S. 225/26.

³⁾ April 1890. S. 34; April 1891. S. 35; April 1892. S. 29; Oct. 1893. S. 30/31.

verschieden, denn der Geruch war nichts weniger als angenehm. Es war weich wie Elemiharz und im Geruch demselben ähnlich. Ich glaube nicht fehl zu gehen, wenn ich annehme, daß es sich hierbei wieder um einen Posten des echten, d. h. früher im Handel befindlichen, wahrscheinlich von einer persischen Umbellifere stammenden Gummiharzes gehandelt haben dürfte.

Aus obenstehenden Litteraturangaben ist zu ersehen, daß über Stammpflanze und Herkunft des Opoponaxgummiharzes zur Zeit noch keine sicheren Anhaltspunkte vorliegen, und daß über die Bestandteile, aufser einigen Angaben über das Aussehen und die Löslichkeitsverhältnisse derselben, wenig bekannt geworden ist.

I. Chemischer Teil.

Zur Untersuchung gelangten die rohen Gummiharze, einesteils bezogen von C. Haaf in Bern, andernteils von Schimmel u. Cie. in Leipzig. Nach den Angaben letzterer Firma handelte es sich um sicher bestimmtes Gummi opoponax. Vergleichende Reaktionen beider Produkte ergaben die vollständige Identität derselben und lassen auf ein und dieselbe Herkunft schließen.

Die Droge stellte gröfsere, braungelbe Stücke dar, in die stellenweise hellere Gummikörner, teilweise völlig durchsichtig, bis zu Haselnufsgröfse erreichend, eingestreut waren, neben völlig weifsen kleineren Körnern, die sich in Salzsäure unter Aufbrausen lösten und sich als Calciumcarbonat erwiesen. Aufserdem fanden sich in gröfserer Menge Pflanzenreste, namentlich Holz- und Rindenstücke, die zur mikroskopischen Untersuchung bei Seite gesetzt wurden, neben andern, mehr zufälligen Verunreinigungen.

Auf Papier hinterliefs das Gummiharz reichliche Fettflecke, herrührend vom ätherischen Oel. Sein Geruch war eigenartig, angenehm, übereinstimmend mit demjenigen zweier Schimmel'scher Proben Opoponaxöl aus den Sammlungen des pharmaceutischen Instituts. Aeltere Proben Gummiharz, den Sammlungen entnommen, zeigten eine etwas dunklere Farbe und weniger angenehmen, mehr an Sumbul erinnernden Geruch. Der Geschmack war scharf brennend, etwas kratzend und bitterlich.

Das von mir untersuchte Material setzte sich zusammen aus: Harz 19 Proz., Aether. Oel 6,5 Proz., Gummi, Pflanzenreste etc. (Rückstand beim Extrahieren mit Alkohol) 70 Proz. Feuchtigkeit und Verlust 4,5 Proz.

Da bei der Untersuchung im hiesigen pharm. Institut sowohl von Galbanum als von Sagapen Umbelliferon als Bestandteil gefunden worden war, und man annahm, dafs Gummi Opoponax ebenfalls von einer Umbellifere stamme, so versuchte ich vor allem das Umbelliferon nachzuweisen, da es sich nach den Angaben Sommers¹⁾ darin findet. Aber es gelang mir weder durch trockene Destillation, noch durch Sublimieren zwischen Uhrgläsern, wie ja das bei anderen Gummiharzen bekanntlich sehr leicht gelingt, einestheils mehrerer Proben entölter Rohgummiharze, anderenteils gereinigter Harze, irgendwelche Krystalle zu erhalten. Ausserdem war die für das Umbelliferon so charakteristische blaue Fluorescenz in neutraler oder ammoniakalischer Lösung niemals zu bemerken, weder bei Versuchen mit dem Rohgummiharz, noch mit den gereinigten Harzen auch wenn dieselben der verseifenden Behandlung mit Alkalien oder Schwefelsäure unterworfen worden waren. Es ist somit anzunehmen, dafs die von Sommer untersuchte Droge anderer Abstammung war.

Ebensowenig gelang es mir jemals, weder in der Rohdroge, noch in den einzelnen Bestandteilen derselben, Schwefel nachzuweisen, obwohl die Versuche wiederholt gemacht wurden und zwar sowohl mit der Nitroprussidreaktion als auch durch die Oxydation mit Salpetersäure. Es liegt somit auch hierin eine Abweichung von den bei den Umbelliferen-Gummiharzen meist vorkommenden Verhältnissen vor.

A. Die Harze.

a) Darstellung der Reinharze aus der Rohdroge und Untersuchung derselben.

Das Rohgummiharz wurde so gut als möglich gepulvert, nachdem aus demselben die gröfsern Stücke der Pflanzenreste ausgelesen waren und dann am Rückfluschkühler mehrere Tage mit Petroläther behandelt, wobei sich derselbe schön gelb färbte. Beim Abziehen des Petroläthers resultierte ein rotgelbes, schmieriges Harz vom Geruch der ursprünglichen Droge, das ziemlich viel ätherisches Oel neben Petroläther enthielt. Da eine Trennung von Oel und Harz durch Lösungsmittel nicht bewirkt werden konnte, wurde das Gemisch der Destillation mit Wasserdampf unterworfen. Das vom

¹⁾ Archiv d. Pharm. 1859. Bd. 148. S. 12.

übergegangenen Oel getrennte Destillationswasser hatte eine schwach gelbliche Farbe und rötete blaues Lackmuspapier. Sein Geruch war aromatisch, der Geschmack etwas bitterlich. Da ich vermutete, daß durch den Wasserdampf eine Verseifung der Oel- oder Harzester bewirkt worden sei, neutralisierte ich das ganze Destillat mit Kali und dampfte auf dem Wasserbad ein. Es hinterblieb eine braune, schmierige Masse von bitterem Geschmack, die nicht weiter gereinigt werden konnte. Mit Salzsäure angesäuert, liefs sie den Geruch nach einer Fettsäure erkennen. Auch das Ausschütteln der Masse hatte kein Resultat.

Das während der Destillation mit Wasser vermengte Harz war im Anfang fast rein weifs, nahm aber, je mehr das Oel aus demselben entfernt wurde, immer dunklere Farbe an, so daß es über Gelb allmählich in Braungelb überging. Es wurde zur weiteren Untersuchung bei Seite gesetzt.

Das nach der Extraktion mit Petroläther resultierende Rohgummiharz wurde nun, ebenfalls am Rückflufskühler, mit Aether erschöpft, wobei dieser braunrote Farbe annahm. Der Aether wurde mit verdünntem Ammoniak geschüttelt, wobei sich die Lösung trübte und sich allmählich eine tiefbraunrote Schicht vom gelbrot gefärbten Aether trennte.

Der Aether wurde abgezogen und es hinterblieb ein braunrotes schmieriges Harz, das ebenfalls noch ziemlich viel ätherisches Oel enthielt. Wie der Petrolätherauszug, so wurde auch dieser Aetherauszug der Destillation mit Wasserdampf unterworfen, wobei sich wiederum ein hellgelb gefärbtes Oel von dem Destillat abtrennen liefs. Das Wasser zeigte auch hier schwach saure Reaktion und verhielt sich im übrigen analog demjenigen, das beim Destillieren des Petrolätherauszuges erhalten worden. Auf gleiche Weise wie dieses behandelt, ergab es dasselbe negative Resultat. Das resultierende braunrote Harz wurde ebenfalls zu weiterer Untersuchung aufgehoben.

Der an Ammoniak gegangene Anteil wurde durch Eindampfen von diesem befreit und dann mit heifsem Wasser längere Zeit digeriert. Er war von schön brauner Farbe, stellenweise Kupferglanz zeigend und vollständig geruchlos.

Der nach Extraktion mit Aether resultierende, immer noch eigentümlich riechende Rückstand der Rohdroge wurde am Rückflusskühler mit Alkohol erschöpft, wobei dieser braune Farbe und eigentümlichen Geruch annahm, der übrigens auch dem abdestillierten Alkohol anhaftete. Die zurückbleibende, schwarzbraune Harzschmiere wurde in heißes Wasser gegossen und damit längere Zeit digeriert, wobei die Masse allmählich erhärtete, während das Wasser unter Gelbfärbung stark bitteren Geschmack annahm, also einen Bitterstoff aufgenommen hatte (s. unten unter Bitterstoff).

Durch die successive Behandlung der Rohdroge mit Petroläther, Aether und Ammoniak und schliesslich Alkohol war ich somit zu vier Harzen gelangt, die weiter zu untersuchen waren.

Leider ist die Ausbeute an einzelnen derselben, im Vergleich mit anderen Gummiharzen, eine äußerst geringe, während die Rückstände, hauptsächlich aus Gummi, Pflanzenresten und anorganischen Verunreinigungen bestehend, die Hauptsache der Droge ausmachen. Diese Rückstände zeigten nur schwachen Geruch, sodafs anzunehmen ist, dafs durch die bisherige Behandlung so ziemlich alles ätherische Oel daraus entfernt worden war.

Im Anschluß an die im Pharmaceutischen Institut ausgeführten Harzuntersuchungen, welche für die Harze die Form von Estern ergeben hatten, versuchte ich ebenfalls, durch die Verseifung mit Alkali oder Schwefelsäure Zerlegung zu bewirken. Alle vier durch die successive Extraktion des Rohgummiharzes erhaltenen Harze wurden vor jeder anderen Untersuchung auf Uebereinstimmung und Identität untereinander der Einwirkung verseifender Mittel unterworfen.

Jedoch gelang es mir weder mit Hilfe konzentrierten oder verdünnten, wässerigen oder alkoholischen Alkalis, noch mit Schwefelsäure von verschiedenem Verdünnungsgrade, in offener Schale sowohl wie am Rückflusskühler, selbst bei langer Dauer der Einwirkung zu einem Resultate zu gelangen. Die mit Schwefelsäure behandelten Produkte wurden jeweilen direkt, die mit Alkali behandelten nach dem Ansäuern mit verdünnter Schwefelsäure, mit Aether geschüttelt, niemals jedoch war, aufser Spuren einer Fettsäure, offenbar entstanden durch Verseifung des immer noch dem Harze anhaftenden Oeles, etwas in Aether übergegangen; eine Zerlegung in

eine Säure und in einen Alkohol, wie sie bei den bisher untersuchten Harzen stattgefunden hatte, schien somit nicht eingetreten zu sein. Extraktionen der Flüssigkeiten mit Chloroform führten ebenfalls nicht zum Ziele.

Um zu konstatieren, ob nicht etwa bei der Behandlung mit Schwefelsäure eine in Aether oder Chloroform unlösliche Sulfoverbindung entstanden sei, wurde mit Baryumcarbonat übersättigt und nun versucht, eine eventuell entstandene Baryumverbindung in Lösung zu bringen, ein Verfahren, das ja häufig zur Trennung von Sulfosäuren von überschüssiger Schwefelsäure dient.

Aber weder mit Wasser, noch mit Alkohol, Chloroform oder Aether war der getrockneten weißen Masse etwas zu entziehen. Das Gemisch von Baryumsulfat mit überschüssigem Carbonat wurde nun wieder mit Schwefelsäure zersetzt und neuerdings mit verschiedenen Lösungsmitteln behandelt, ohne das dieselben jedoch etwas aufgenommen hätten.

Verseifungsversuche mit Alkali sowohl als mit Schwefelsäure, die im geschlossenen Rohr vorgenommen wurden, führten ebenfalls zu keinem Resultat.

Es ist somit mit Sicherheit anzunehmen, daß bei Gummi Opoponax die Verhältnisse anders liegen als bei den bis dahin im pharmaceutischen Institut untersuchten Harzen.

Das nach der Behandlung mit Wasserdampf resultierende Harz aus dem Petrolätherauszug wurde zur Reinigung wiederholt in Aether gelöst und die Lösung mit Petroläther versetzt. Im Anfang schied sich etwas schmieriges, gelbrotes Harz an den Wänden des Kolbens ab, das durch Abgießen der Flüssigkeit entfernt wurde. Alsdann wurde mehrmals in Alkohol gelöst und nach dem Filtrieren mit salzsäurehaltigem Wasser versetzt, wobei das Harz als krümlige, gelbliche Masse sich abschied. Mit Wasser ausgewaschen zur Entfernung der Salzsäure, resultierte nach dem Trocknen ein gelbliches Pulver, das, in heißes Wasser gebracht, zu einer gelbbraunen Masse zusammenschmolz und sich leicht pulvern liefs. Ich werde dasselbe mit dem Namen *α-Panax-Resen* bezeichnen.

Es war geruch- und geschmacklos und erweichte beim Kauen. In Wasser erwärmt liefs es sich zu gelben, glänzenden Fäden ausziehen. Es löste sich in Alkohol mit neutraler Reaktion, ferner in

Aether, Petroläther, Eisessig, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzol und Toluol. Dagegen war es unlöslich sowohl in verdünnten als in konzentrierten Alkalien, in der Kälte sowohl als beim Erwärmen. Beim Reiben war es elektrisch. Versuche, den Körper aus einem seiner Lösungsmittel krystallisiert zu erhalten, schlugen immer fehl. Schwefel und Stickstoff waren darin nicht nachweisbar. Da es nicht möglich gewesen war, dieses α -Resen durch Verseifung in seine Komponenten zu zerlegen, so wurde es so zur Verbrennung gebracht. Die Elementaranalyse der über Schwefelsäure getrockneten Substanz, mit Kupferoxyd im Sauerstoffstrome ausgeführt, ergab folgende Zahlen:

I. 0,1308 g Substanz verbrannten zu 0,3679 g CO ₂ u. 0,1285 g H ₂ O.		
II. 0,1510 g " " " 0,4238 " CO ₂ u. 0,1473 " H ₂ O.		
	Gefunden:	Berechnet für C ₃₂ H ₅₄ O ₄ :
I. 76,70 Proz. C.	II. 76,54 Proz. C.	76,49 Proz. C.
10,91 " H.	10,83 " H.	10,75 " H.

Es käme somit diesem α -Resen die Formel C₃₂H₅₄O₄ zu, was mit derjenigen für den aus den Destillationsrückständen (s. unten) dargestellten Körper übereinstimmt.

Der durch Destillation mit Wasserdampf vom Oel befreite Aetherauszug wurde zu weiterer Reinigung wieder in Aether gelöst, und wiederholt mit verdünntem Ammoniak geschüttelt, bis dieses nicht mehr gefärbt erschien. Sodann wurde die Lösung durch Abziehen eines Theils des Aethers eingeengt und mit viel Petroläther versetzt. Es fiel eine schmierige Harzmasse, während die überstehende Flüssigkeit schwach gelbliche Farbe zeigte. Durch wiederholtes Lösen und Fällen gelang es, die letzten Reste des α -Resens und des ätherischen Oeles daraus zu entfernen. Alsdann wurde noch wiederholt in Alkohol gelöst und daraus durch salzsäurehaltiges Wasser gefällt. Es resultierte schliesslich ein gepulvert gelbbrauner, geschmolzen rotgelber, durchsichtiger, spröder Körper, der ebenfalls in glänzende Fäden ausgezogen werden konnte. Ich bezeichne denselben mit β -Panax-Resen. Dasselbe war geruchlos, erweichte beim Kauen und besafs schwach bitteren Geschmack. Die alkoholische Lösung reagierte neutral. Der Körper war löslich in Alkohol, Aether, Chloroform, Eisessig Benzol, Toluol, schwer in Schwefelkohlenstoff, unlöslich dagegen in verdünnten und konzentrierten Alkalien und ebenso in Petroläther. Beim Reiben war er nicht

elektrisch. Auch bei diesem β -Resen fielen Versuche, dasselbe aus seinen Lösungsmitteln krystallisiert zu erhalten, negativ aus. Stickstoff und Schwefel waren darin nicht nachzuweisen. Die Elementaranalyse des über Schwefelsäure getrockneten Körpers ergab folgende Zahlen:

I. 0,2296 g Substanz verbrannten zu 0,6252 g CO_2 und 0,2104 g H_2O .
 II. 0,1930 g " " " 0,5270 g CO_2 und 0,1707 g H_2O .

Gefunden:		Berechnet für $\text{C}_{32}\text{H}_{52}\text{O}_5$
I.	II.	
74,26 Proz. C.	74,47 Proz. C.	74,41 Proz. C.
10,18 Proz. H.	9,82 Proz. H.	10,07 Proz. H.

Auch bei dieser Formel $\text{C}_{32}\text{H}_{52}\text{O}_5$ ergab sich Uebereinstimmung mit derjenigen des bei der Untersuchung der Destillationsrückstände erhaltenen β -Resens. (S. unten).

Der durch Schütteln mit Ammoniak aus dem Aetherauszug der Rohdroge und Verdunsten des Ammoniaks erhaltene Körper erwies sich bei der näheren Untersuchung als mit dem durch Extrahieren mit Alkohol erhaltenen identisch und wurde die auf Analogie der Löslichkeitsverhältnisse etc. gestützte Annahme durch die Elementaranalyse bestätigt; seine nähere Beschreibung findet sich somit beim Pana-Resinotannol.

Der beim Extrahieren der Rohdroge mit Alkohol erhaltene Körper wurde, zur Entfernung allfälliger noch vorhandenen Oels, ebenfalls mit Wasserdampf behandelt. Es gingen aber nur geringe Mengen Oel über. Durch wiederholtes Lösen in Alkohol und Fällen mit salzsäurehaltigem Wasser, nachdem längere Zeit mit Wasser digeriert war, wurde der Körper gereinigt. Da derselbe die Reaktionen der von Tschirch¹⁾ unter dem Namen Resinotannole zusammengefaßten Harzalkohole zeigte, so erhielt er den Namen Pana-Resinotannol.

Geschmolzen liefs sich dasselbe in goldgelbe und glänzende Fäden ausziehen. Es war fast geruchlos, nach längerem Auskochen mit Wasser nur noch wenig bitter. Seine Lösung in Alkohol reagierte neutral. Es war ferner leicht löslich in Chloroform und Eisessig, schwerer in siedendem Aether, Benzol und Toluol, unlöslich dagegen in Petroläther und Schwefelkohlenstoff. Beim Reiben war

¹⁾ Archiv der Pharmacie 1893 und Pringsh. Jahrb. 1893, S. 371.

es nicht elektrisch. Krystallisiert konnte es aus keinem seiner Lösungsmittel erhalten werden; Schwefel und Stickstoff waren darin nicht nachzuweisen. Die Elementaranalyse der über Schwefelsäure getrockneten Substanz ergab folgende Zahlen:

- I. 0,2198 g des aus der Aetherlösung in Ammoniak gegangenen Körpers verbrannten zu 0,5627 g CO₂
und 0,1816 g H₂O.
- II. 0,1593 g des aus der Aetherlösung in Ammoniak gegangenen Körpers verbrannten zu 0,4104 g CO₂
und 0,1304 g H₂O.
- III. 0,1908 g des mit Alkohol aus der Droge extrahierten Körpers verbrannten zu 0,4854 g CO₂
und 0,1517 g H₂O.
- IV. 0,1585 g des mit Alkohol aus der Droge extrahierten Körpers verbrannten zu 0,4065 g CO₂
und 0,1236 g H₂O.
- V. 0,2031 g des mit Alkohol aus der Droge extrahierten Körpers verbrannten zu 0,5202 g CO₂
und 0,1606 g H₂O.

Gefunden:

Berechnet für C₃₄H₅₀O₈

	I.	II.	III.	IV.	V.	
C.	69,81	70,26	69,37	69,94	69,85	69,62
H.	9,18	9,09	8,83	8,66	8,78	8,53

Auch beim Vergleich dieser Formel, C₃₄H₅₀O₈, erkennt man die Identität mit derjenigen für das aus den Destillationsrückständen dargestellte Tannol (s. unten).

Mit dem α - u. β -Resen und dem Resinotannol wurden nun eine Reihe vergleichender Versuche angestellt.

Reduktionsversuche: Die Körper wurden in Eisessig gelöst, etwas Zinkstaub zugesetzt und am Rückflusskühler mehrere Stunden behandelt. Sodann wurde filtriert, das Filtrat in Wasser gegossen und die ausgeschiedenen Körper nach dem Auswaschen geprüft. Alle drei Körper erwiesen sich als unverändert.

Die Versuche wurden nun in der Weise abgeändert, daß die Reduktion mit metallischem Natrium in alkoholischer Lösung ausgeführt wurde. Das Reaktionsgemisch wurde in Wasser gegossen, wobei bei allen drei Versuchen ein schmieriger Niederschlag entstand. α - u. β -Resen waren in der Farbe etwas dunkler geworden. Beim Erwärmen der wässerigen Flüssigkeit verteilte sich die vorher schmierige Masse sehr fein im Wasser und liefs sich durch Zusetzen

von einem Tropfen Salzsäure flockig ausfällen. Nach dem Auswaschen erwiesen sich die drei Körper ebenfalls als unverändert, denn sie besaßen noch die vorherigen Löslichkeitsverhältnisse und es ergab ihre Elementaranalyse die Zahlen der ursprünglichen Substanzen.

Mit dem Tannol wurde noch ein Reduktionsversuch mit Zinkstaub in ammoniakalischer Lösung gemacht, aber ebenfalls ohne Erfolg.

Verhalten gegen konz. Salpetersäure. Die gepulverten Substanzen wurden in Salpetersäure eingetragen und erwärmt. Nach einiger Zeit trat bei allen eine ziemlich heftige Reaktion ein unter Bildung roter Dämpfe von Stickstoffdioxid. Die Flüssigkeit färbte sich intensiv gelb und zeigte die Reaktionen der Pikrinsäure während die Körper voluminöse, schwammige Massen bildeten, die in der Wärme weich waren und sich in helle, glänzende Fäden ausziehen ließen, beim Eintragen in kaltes Wasser hart und bröcklich wurden und sich in gelbe Pulver zerreiben ließen. Nach dem Auswaschen mit Wasser wurde jeweilen in Aether gelöst, wobei sich fast alles löste, dann etwas Alkohol zugesetzt und verdunstet. Es waren aber keine Krystalle zu erhalten. Nach der Lassaigne'schen Methode war in allen drei Proben, die sich vollständig gleich verhalten hatten, Stickstoff nachzuweisen, was auf eine Nitrierbarkeit der drei Körper schließen läßt. Weiter mit kochender Salpetersäure behandelt, löste sich schließlichs alles in derselben auf.

Verhalten gegen schmelzendes Kali. Auch hier verhielten sich die drei Körper gleich. In geschmolzenes Kali wurden sie in einer Silberschale nach dem Pulvern in kleinen Mengen eingetragen; sie lösten sich hierbei auf und es resultierten farblose Flüssigkeiten, die noch einige Zeit im ruhigen Fluß erhalten wurden. Nach dem Erkalten wurde in Wasser gelöst, angesäuert, mit Aether geschüttelt und schließlichs dieser verdampft.

Er hinterließ in allen drei Fällen nur Spuren von Fettsäuren die durch den Geruch nicht näher charakterisirt werden konnten, während feste Körper nicht zurückblieben.¹⁾

¹⁾ Um zu konstatieren, ob nicht vielleicht durch die zu hohe Temperatur der Kalischmelze eine zu weitgehende Zersetzung eingetreten sei, wurde der Versuch im Oelbad wiederholt und die Temperatur zwischen 290 u. 300^o erhalten. Aber auch hierbei war das Resultat dasselbe, ebenso wie bei der in gleicher Weise vorgenommenen Natronschmelze.

Zur Unterstützung der Ansicht, daß das Harz des Alkohol-
auszuges zu den Resinotannolen gehöre, somit Alkoholcharakter be-
sitze, wurden mit demselben Benzoylierungs- und Acetylierungs-
versuche gemacht.

Acetylierungsversuche: Der Körper wurde in Essig-
säureanhydrid gelöst und dann am Rückflusskühler längere Zeit
gekocht. Hierauf wurde in heißes Wasser eingetragen, wobei sich
ein äußerst fein verteilter Niederschlag bildete, der auf Zusatz von
etwas Salzsäure flockig wurde. Er wurde abfiltriert und mit heißem
Wasser ausgewaschen. Um den letzten Rest ungebundener Essig-
säure zu entfernen, wurde in Aether gelöst, mit einer verdünnten
wässrigen Natriumcarbonatlösung geschüttelt und wieder mit Wasser
gewaschen. Es resultierte schließlic ein graubraunes, geruch- und
geschmackloses Pulver, das aus seinen Lösungsmitteln nicht krystallisiert
erhalten werden konnte. Obschon beim Erhitzen mit Arsenigsäure-
anhydrid Kakodylgeruch auftrat, somit Essigsäure in die Verbindung
eingetreten sein mußte, so stimmten doch die mit dem Körper aus-
geführten zahlreichen Elementaranalysen nicht mit den Berechnungen
überein.¹⁾

Benzoylierungsversuch: Derselbe wurde in der
Weise ausgeführt, daß das Tannol in verdünnter Kalilauge gelöst
und dieser Lösung Benzoylchlorid in geringem Ueberschuß zugesetzt
wurde. Es trat eine ziemlich starke Erwärmung ein, während sich
die klare Lösung trübte und eine braunschwarze, schmierige Masse
fallen ließ, die beim Erkalten erhärtete, während die überstehende
Flüssigkeit klar und farblos geworden war. Es wurde abgegossen,
gepulvert und wiederholt mit warmem Wasser ausgewaschen, dann
in Alkohol gelöst und mit salzsäurehaltigem Wasser daraus wieder
gefällt. Auch hier resultierte ein graubraunes Pulver, das nicht
krystallisiert erhalten werden konnte und dessen Elementaranalyse
leider ebenfalls nicht die erhofften Resultate lieferte, obschon beim
Kochen mit Kali und nachherigem Ansäuern mit Salzsäure ein weißer
Niederschlag von Benzoesäure entstand.²⁾

¹⁾ Acetylierungsversuche, die mit Essigsäureanhydrid im ge-
schlossenen Rohre (6 Stunden Erhitzen auf 170—180°) ausgeführt wurden,
führten ebenfalls nicht zu einem einheitlichen Körper.

²⁾ Eine Anzahl untereinander übereinstimmender Elementar-
analysen ergab für den Körper als Mittel 73,85 Proz. C und 8,96 Proz. H.
Zahlen, die auf kein Benzoylderivat des ursprünglichen Tannols stimmen,
das letztere scheint also bei der Benzoylierung auch eine anderweitige
Veränderung zu erfahren.

Obschon nun die mit dem Pana-Resinotannol gemachten Versuche bis dahin noch nicht zu positiven Resultaten geführt haben, so glaube ich doch, für dasselbe Alkoholcharakter annehmen zu können und hoffe ich später noch, bei veränderter Versuchsanordnung zum Ziele gelangen und genauere Mittheilung hierüber machen zu können.

Als was die beiden Resene aufzufassen sind, kann vorläufig nicht gesagt werden. Dafs wir es nicht mit Estern zu thun haben, beweist ihre Unverseifbarkeit, und ihre Unlöslichkeit in Alkalien scheint es auszuschliessen, dafs sie Alkohole oder Säuren sind. Man kann sie vorläufig nur zu den sogenannten „indifferenten“ Harzen rechnen, mit welchem Namen man von jeher diejenigen bezeichnet hat, die sich nicht in Alkalien lösten und für die Tschirch den Namen Resene vorgeschlagen hat.

b) Untersuchung der Rückstände der Oeldestillation. Chironol.

Da sich meine Untersuchungen über das Opoponax hauptsächlich auf das in demselben enthaltene Harz erstrecken sollten, wandte ich mich an die Firma Schimmel u. Cie. in Leipzig, die mir denn auch in bereitwilligster Weise einige Kilogramm ihrer Rückstände der Oeldestillation des Opoponax überliefs. Nach den Angaben der Firma wird das rohe Gummiharz, ohne weiteren Zusatz, der Einwirkung gespannter Wasserdämpfe ausgesetzt, um aus dem Destillat das Oel abzutrennen.

Diese Rückstände bildeten eine braunschwarze, durch beigemengtes Wasser schmierige Masse von bitter aromatischem Geschmack und dem Geruch nach Karamel.

Die Masse wurde zuerst, durch Digerieren auf dem Dampfbad, möglichst getrocknet, wobei sie zu braunen, gepulvert grauen Stücken erhärtet, und dann mit Aether extrahiert. Der ätherische Auszug wurde mit verdünntem Ammoniak geschüttelt, wobei ein Teil des extrahierten Harzes mit brauner Farbe an dasselbe ging. Nach dem Erschöpfen mit Aether wurde mit Alkohol behandelt, wobei ein in Alkali löslicher, brauner Körper resultierte.

Der ätherische, mit Ammoniak geschüttelte Auszug zeigte braungelbe Farbe und hinterliefs beim Abziehen des Aethers eine braune, harzartige Substanz. Dieselbe wurde in Alkohol gelöst und

mit Wasser versetzt; hierbei setzte sich eine gelbe Masse ab, zu der neuerdings Alkohol gegeben wurde, wobei sich die harzartige Substanz löste, während die vorher schmierige Masse krümelig geworden war. Nach dem Auswaschen mit Alkohol, wobei sie weiße Farbe annahm, konnte sie durch Lösen in Aether und Zusetzen von etwas Alkohol beim Verdunsten krystallisiert erhalten werden. Der Alkohol, der zum Waschen der weißen Masse verwendet worden war, wurde zum ursprünglichen Aetherrückstand zurückgegeben und daraus durch öfteres Fällen mit Wasser und Lösen in Alkohol neue Mengen des Körpers erhalten.

Da sich aus den folgenden Untersuchungen ergab, daß dem krystallisierten Körper die Natur eines Alkohols zukommt, wurde demselben, im Einklang mit der neuen Nomenklatur und in Anlehnung an den Namen der früher vermuteten Stammpflanze des Gummi Opoponax, Opoponax Chironium, der Name Chironol beigelegt.

Chironol.

Um dasselbe analysenrein zu erhalten, wurde es wiederholt in Aether gelöst und nach dem Filtrieren nach Zusatz von etwas Alkohol, zur Krystallisation gebracht. Es bildete so eine schneeweiße Krystallmasse ohne Geruch und Geschmack, von geringem Gewicht, beim Reiben nicht elektrisch. Es ist in der Kälte leicht löslich in Aether, Chloroform, Benzol, Petroläther und Aceton, beim Erwärmen in Alkohol, Eisessig, Phenol, Essigsäureanhydrid ohne Veränderung und durch Wasser daraus wieder fällbar oder beim Erkalten daraus krystallisierend. Aus Essigsäureanhydrid wird es krystallinisch gefällt. Unlöslich ist das Chironol in wässrigen Alkalien, die farblose Lösung desselben in Alkohol reagiert neutral. In Schwefelsäure löst sich das Chironol mit gelbroter, allmählich dunkler werdender Farbe, unter Entwicklung von schwefliger Säure. Die Lösung zeigt grüne Fluorescenz. Auf Zusatz von Wasser läßt sie einen grauweißen, amorphen Niederschlag fallen, der durch das Filter geht.

Die Lösung in Schwefelsäure wurde nach der von Tschirch¹⁾ angegebenen Methode auf ihr spektralanalytisches Verhalten geprüft. Beobachtung in direkter Sonne: Dünne Schichten, im durchfallenden

¹⁾ Archiv d. Pharm. 1884, S. 136.

Licht hellgelb erscheinend, absorbieren nur Violett. Bei wachsender Schichtendicke rückt die Endabsorption der blauen Spektrumschälfte immer weiter gegen Gelb vor, so daß dickere Schichten, die im durchfallenden Lichte tief orange erscheinen, nur Rot und Gelb durchlassen.

Das Chironol krystallisiert aus allen seinen Lösungsmitteln in seidenglänzenden Nadeln, oft von der Länge bis zu $\frac{1}{2}$ cm, zuweilen zu fächerförmigen Drusen vereinigt. Erwärmt, schmilzt es zu einer schwach gelblichen Flüssigkeit und sublimiert dann nach dem Schmelzen in feinen weißen Nadeln, die, in größerer Menge vereinigt, ein watteartiges Aussehen besitzen.

Der Schmelzpunkt des krystallisierten sowohl als des sublimierten Chironols liegt bei 176° (unkorr.), nachdem dasselbe bei 173° anfängt zu erweichen. Eisenchlorid verändert eine alkoholische Lösung von Chironol nicht. Mit Natrium geglüht, konnte darin weder Stickstoff noch Schwefel nachgewiesen werden. Auf Platinblech erhitzt, schmilzt es zuerst und verbrennt dann unter Ausstoßung weißer Dämpfe vom Geruch verbrennender Harze, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Die Elementaranalysen, sowohl krystallisierten als sublimierten Chironols, im Sauerstoffstrom mit Kupferoxyd ausgeführt, ergaben:

- I. 0,1344 g Substanz (sublimiert) verbrannten zu 0,4136 g CO_2 und 0,1458 g H_2O .
 II. 0,1184 g Substanz (krystallisiert) verbrannten zu 0,3645 g CO_2 und 0,1273 g H_2O .
 III. 0,1255 g Substanz (sublimiert) verbrannten zu 0,3873 g CO_2 und 0,1325 g H_2O .
 IV. 0,1513 g Substanz (krystallisiert) verbrannten zu 0,4671 g CO_2 und 0,1613 g H_2O .

Gefunden:				Berechnet für $\text{C}_{28}\text{H}_{48}\text{O}$	
	I.	II.	III.	IV.	
C	83,92	83,90	84,16	84,19	84,0
H	12,05	11,94	11,73	11,84	12,0

Die farblose Löslichkeit des Chironols in Phenol ermöglichte Molekulargewichtsbestimmungen nach der Raoult'schen Methode, beruhend auf der Depression des Erstarrungspunktes des reinen Phenols durch Zusetzen kleiner, abgewogener Mengen der Substanz:

	Phenol	Substanz	Depression
I.	25,4 g	0,4282 g	0,304
II.	23,9 g	0,2593 g	0,204

Aus Bestimmung I resultiert das Molekulargewicht von 421, aus II dasjenige von 404. Es kann somit mit Sicherheit für das Chironol die einfache Formel $C_{28}H_{48}O$ angenommen werden, entsprechend einem Molekulargewicht von 400.

Acetylierungs-Versuch: Um zu sehen, ob dem Chironol, das eine Hydroxylgruppe enthält, der Charakter eines Alkohols zukommt, wurde dasselbe der Acetylierung ausgesetzt.

Zuerst wurde Chironol einige Minuten im Reagenzglas mit Essigsäureanhydrid gekocht und dann sofort in heißes Wasser gegossen. Es schied sich ein voluminöser, krystallinischer Niederschlag aus, der, ausgewaschen und getrocknet, nach dem Verseifen mit Kali keine Essigätherreaktion zeigte und ebensowenig beim Erhitzen mit arseniger Säure den Kakodylgeruch gab; der Schmelzpunkt war ebenfalls unverändert.

Mit Essigsäureanhydrid längere Zeit am Rückflusskühler gekocht, liefs sich ebenfalls keine Veränderung des Chironols konstatieren.

Ein dritter Versuch führte zu einem besseren Resultat. Chironol wurde in Essigsäureanhydrid gelöst und während 15 Stunden im geschlossenen Rohr auf 170° erhitzt. Beim Herausnehmen des Rohres hatten sich aus der Flüssigkeit weifse, verfilzte Nadeln ausgeschieden. Der Inhalt wurde in heißes Wasser ausgegossen, mit heißem und dann mit kaltem Wasser ausgewaschen, getrocknet und aus Aetheralkohol umkrystallisiert. Die Krystalle waren von rein weißer Farbe, geruch- und geschmacklos, nadelförmig und zu fächerförmigen Büscheln vereinigt. Mit arseniger Säure erhitzt lieferten sie Kakodylgeruch. Der Schmelzpunkt lag bei 196° (unkorr.). Die Löslichkeitsverhältnisse waren von denen des reinen Chironols nicht verschieden. Auf dem Platinblech erhitzt, hinterliefs es keinen Rückstand.

Die Elementaranalyse der über Schwefelsäure getrockneten Substanz ergab:

I.	0,1194 g Subst. verbrannten zu	0,3566 g CO_2
		und 0,1240 g H_2O
II.	0,1211 g " " "	zu 0,3631 g CO_2
		und 0,1247 g H_2O
Gefunden:		Berechnet
I.	II.	für $C_{28}H_{47}O (CH_3 CO)$
C	81,45	81,77
H	11,53	11,43
		81,44
		11,31

Die Formel $C_{28}H_{47}O$ (CH_3CO) beweist die Richtigkeit der Annahme der Formel $C_{28}H_{48}O$ mit einer Hydroxylgruppe.

Benzoylierungsversuch: Da es gelungen war, eine Acetylgruppe in das Chironol einzuführen, so machte ich nun auch den Versuch, dasselbe zu benzoylieren und wurde dieser Versuch schliesslich folgendermassen ausgeführt. Chironol wurde im Reagenscylinder in Benzoylchlorid eingetragen und etwas erwärmt. Es trat sofort, unter starker Wärmeentwicklung und Ausstossung von Salzsäuredämpfen eine heftige Reaktion ein, die durch Erwärmen unterstützt wurde. Die klare Lösung war tiefbraun geworden. Sie wurde noch heiss in Wasser gegossen und die sich abscheidende braune Schmiere mit kochendem Wasser zur Entfernung der Benzoesäure gewaschen. Die resultierende gelbe Masse wurde in Aether gelöst und aus Aetheralkohol öfters umkrystallisiert, zum Schluss noch mehrmals mit Alkohol gewaschen, um sicher zu sein, dass keine freie Benzoesäure vorhanden. Jedoch war es nicht möglich, dieselbe rein weiss zu erhalten: sie zeigte immer einen Stich ins Graue, was beim Arbeiten mit Benzoylchlorid häufig der Fall ist, da sich die entstehenden Nebenprodukte nur sehr schwer vollständig entfernen lassen.

Die Krystalle hatten nicht nur ihre Form (sie bildeten mehr Blättchen, keine Nadeln), sondern auch ihren Schmelzpunkt verändert. Derselbe lag bei 186° (unkorr.). Die Löslichkeitsverhältnisse des Derivats waren von denen des Chironols nicht verschieden. Beim Erhitzen auf Platinblech hinterblieb kein Rückstand.

Die Elementaranalyse der über Schwefelsäure getrockneten Substanz ergab folgende Zahlen:

I.	0,1535 g	Substanz	verbrannten	zu	0,4679 g	CO_2	n.	0,1465 g	H_2O .		
II.	0,1228	„	„	„	0,3750	„	CO_2	n.	0,1165	„	H_2O .
	Gefunden:				Berechnet						
	I.	II.		für	$C_{28}H_{47}O$ (C_6H_5CO)						
	C	83,13	83,28		83,33						
	H	10,60	10,54		10,31						

Es zeigt diese Formel $C_{28}H_{47}O$ (C_6H_5CO) ebenfalls das Vorhandensein einer alkoholischen Hydroxylgruppe im Chironol an.

Versuche der Darstellung einer Kaliumverbindung: Im Anschluss an die Acetylierungs- und Benzoylierungsversuche suchte ich nun auch eine Kaliumverbindung des Chironoles

darzustellen. Da dasselbe in wässrigen Alkalien, verdünnten sowohl als konzentrierten, unlöslich ist, so wurde es in konzentrierter alkoholischer Kalilauge gelöst, einige Zeit gekocht und dann das Ganze in Wasser gegossen. Es schied sich ein amorpher voluminöser Niederschlag aus, der mit Wasser ausgewaschen wurde, bis das Filtrat keine alkalische Reaktion mehr zeigte. Nach dem Trocknen wurde in Aether gelöst, aus Aetheralkohol umkrystallisiert, die Krystalle mit Alkohol gewaschen und über Schwefelsäure getrocknet. Die Krystallform war diejenige des ursprünglichen Chironols, die Löslichkeitsverhältnisse unverändert, der Schmelzpunkt lag noch bei 176° . Beim Glühen auf Platinblech hinterblieb kein Rückstand; es war somit kein Kali in die Verbindung eingetreten, wenn nicht vielleicht die Verhältnisse hier ebenso liegen wie bei dem von Lüdy¹⁾ aus der Benzoe dargestellten Bezoresinol, welches zwar eine Kaliumverbindung bildet, die aber schon beim Auswaschen und dann beim Trocknen wieder in Bezoresinol und Kali zerfällt.

Reduktionsversuch: Der Versuch, das Chironol zu reduzieren, wurde in folgender Weise ausgeführt: Es wurde in Eisessig gelöst, der Lösung Zinkstaub zugesetzt und während mehrerer Stunden am Rückflusfkühler erwärmt. Die Flüssigkeit wurde vom Rückstand abfiltriert, in Wasser gegossen und der abgeschiedene amorphe Niederschlag nach dem Trocknen in Aether gelöst und aus Aetheralkohol umkrystallisiert. Der Schmelzpunkt der Substanz lag bei 170° (unkorr.). Es schien somit eine Veränderung eingetreten zu sein. Löslichkeitsverhältnisse und Krystallform waren von denen des Chironols nicht wesentlich verschieden.

Die Elementaranalyse der über Schwefelsäure getrockneten Substanz ergab folgende Zahlen:

- I. 0,0811 g Substanz verbrannten zu 0,2458 g CO_2 u. 0,0924 g H_2O .
 II. 0,0871 „ „ „ „ 0,2631 g CO_2 u. 0,0976 g H_2O .
 III. 0,859 g Subst. verbr. zu 0,2601 gr CO_2 und 0,0962 g H_2O .

Gefunden:			Berechnet für
I.	II.	III.	$\text{C}_{22}\text{H}_{40}\text{O}$:
C 82,66	82,38	82,57	82,50
H 12,66	12,44	12,44	12,50

1) Archiv 1893, S. 64.

Die Formel $C_{22}H_{40}O$ differiert von derjenigen des Chironols um C_6H_8 , eine Erscheinung, für die vorläufig eine Erklärung noch nicht vorhanden ist.

Ein fernerer Reduktionsversuch wurde mit metallischem Natrium gemacht. Chironol wurde in Alkohol gelöst und unter Erwärmen metallisches Natrium zugesetzt. Nach einiger Zeit wurde in Wasser ausgegossen, ausgewaschen und der amorphe Niederschlag getrocknet. Sodann wurde in Aetheralkohol gelöst. Es krystallisierte daraus ein Körper in weissen Drusen, dessen Schmelzpunkt bei 175° (unkorr.) lag. Das Chironol war somit nicht verändert worden.

Bromierungsversuch: Chironol wurde in Chloroform gelöst und tropfenweise Brom zugesetzt bis zur rötlichen Färbung. Beim Erwärmen entwickelten sich Ströme von Bromwasserstoff; beim Verdunsten der Lösung hinterblieb eine amorphe, bröcklige, braune Masse, die sich nur zum Teil in Alkohol löste, während ein gelbes, amorphes Pulver zurückblieb. Die alkoholische Lösung, in Wasser gegossen, liefs gelblich-weiße Flocken fallen, die in Aether, Chloroform und Alkohol löslich waren, aber aus keinem der Lösungsmittel krystallisiert erhalten werden konnten.

Der in Alkohol unlösliche gelbe Rückstand löste sich ebenfalls in Chloroform, war aber auch nicht krystallinisch daraus zu erhalten. Mit Kalk geglüht, war Brom in beiden nachzuweisen.

Oxydationsversuch, Chironolsäure: Da Chironol in Schwefelsäure ohne Zersetzung nicht löslich ist, so konnte nicht Kaliumbichromat als Oxydationsmittel verwendet werden. Der Versuch wurde in folgender Weise ausgeführt: Chironol wurde in Eisessig gelöst und nach dem Erkalten in kleinen Portionen eine Lösung von Chromsäure in Eisessig zugesetzt. Es trat eine, namentlich beim Erwärmen ziemlich heftige Reaktion ein. Das Ganze wurde in Wasser gegossen, wobei sich ein Niederschlag von weißlicher Farbe in geringer Menge bildete, was auf eine zu heftige Einwirkung der Chromsäure schliessen liefs. Der schmierige Niederschlag wurde mit Wasser und kaltem Alkohol gewaschen, in Aether gelöst, filtriert und etwas Alkohol zugesetzt. Auch nach wochenlangem Stehen schieden sich aus der immer noch grünlich gefärbten Lösung keine Krystalle ab. Auch bei Anwendung anderer

Mengenverhältnisse und Temperaturen war zu keinem Resultate zu gelangen. Ebenso wenig war aus der vom Niederschlag abgetrennten, tiefgrünen Flüssigkeit durch Schütteln mit Aether etwas zu erhalten.

Ein anderer Oxydationsversuch wurde mit verdünnter Salpetersäure gemacht. Chironol wurde gepulvert mit ziemlich verdünnter Salpetersäure einige Zeit gekocht. Die Flüssigkeit nahm schwach gelbe Farbe an, gab aber auf Zusatz von mehr Wasser keinen Niederschlag, ebenso nicht nach dem Uebersättigen mit Alkali. Das Chironol dagegen ballte sich zu einer gelblichen spröden Masse zusammen, die mit Wasser ausgewaschen und in Aetheralkohol gelöst wurde. Nach dem Verdunsten des Aethers schieden sich aus der gelbgefärbten Flüssigkeit weißse Nadeln aus, die, mit Alkohol gewaschen und getrocknet, sich als unverändertes Chironol erwiesen.

Ich änderte nun den Versuch in der Weise an, daß ich gepulvertes Chironol im Reagensglase mit rauchender Salpetersäure übergoss und kurze Zeit erwärmte. Es trat sofort die Bildung von Untersalpetersäure auf, während das Chironol sich zu einer dunkelgelben Masse zusammenballte. Diese wurde mit Wasser gewaschen (bis zum Ausbleiben der Diphenylaminreaktion) und dann in Aether, gelöst. Beim Verdunsten schieden sich gelbe Flocken, aber keine Krystalle ab. Auch aus Chloroform, Alkohol und Eisessig, in denen sich das Reaktionsprodukt löste, war es nicht möglich, Krystalle zu erhalten.

Ich versuchte nun, mit Permanganat zum Ziele zu gelangen. Zu einer Lösung von Chironol in Eisessig wurde nach dem Erkalten in kleinen Portionen eine Lösung von Kaliumpermanganat in Eisessig zugefügt. Die Flüssigkeit entfärbte sich unter Abscheidung von Manganoxydul. Das Ganze wurde sodann mit Aether geschüttelt, dieser abgetrennt, verdunstet und der rein weißse Rückstand aus Aetheralkohol krystallisiert. Die Krystalle waren nadelförmig und filzig wie die des reinen Chironols, der Schmelzpunkt war unverändert und eine Verbrennung stimmte wieder auf die ursprüngliche Substanz.

Da eine Permanganatlösung, kalt angewendet, nicht zum Ziele geführt hatte, wurde der Versuch in der Wärme gemacht. Eine

heiß bereitete Lösung von Chironol in Eisessig wurde sofort mit einer Lösung von Kaliumpermanganat in Eisessig versetzt. Es trat unter Gasentwicklung eine stürmische Reaktion ein unter Entfärbung des Permanganats. Nach dem Erkalten wurde die Flüssigkeit mit Aether geschüttelt; der Aether hinterließ nach dem Verdunsten eine gelbbraune, etwas schmierige Masse, die wiederum mit Aether aufgenommen wurde. Nach Zusatz von etwas Alkohol ergaben sich nach dem Verdunsten keine Krystalle. Ebenso wenig waren aus Chloroform und Eisessig solche erhältlich. Um das Produkt zu reinigen, wurde es wiederholt in Eisessig gelöst und mit Wasser gefällt. Nach dem Auswaschen mit Wasser war es schließlich rein weiß, ohne krystallinische Struktur. Die alkoholische Lösung dieses Oxydationsproduktes rötete blaues Lackmuspapier und war in verdünnten Alkalien beim Erwärmen löslich. Durch Säuren wurden aus diesen Lösungen wieder weiße Flocken gefällt. Im Anschluß an den Namen Chironol, aus dem er dargestellt worden, erhielt der wie eine Säure sich verhaltende Körper den Namen Chironolsäure.

Dieselbe war löslich: sehr leicht in kaltem Alkohol, während Chironol sich darin erst beim Erwärmen löst, ferner in Aether, Eisessig, Chloroform, Benzol, Schwefelkohlenstoff, Aceton, sehr wenig dagegen und unter Zusammenbacken in Petroläther, in dem sich das Chironol hingegen schon in der Kälte leicht löst. Erwärmt fing der Körper bei 100° (unkorr.) an zusammenzusintern und war bei 108° (unkorr.) zu einer gelblichen Flüssigkeit zusammengeschmolzen.

Die Elementaranalyse der über Schwefelsäure getrockneten Substanz ergab folgende Zahlen:

I.	0,0733 g Subst. verbr. zu	0,2020 g CO ₂	und	0,0700 g H ₂ O
II.	0,0947 g " " "	0,2607 g CO ₂	"	0,0901 g H ₂ O
	Gefunden:			Berechnet
	I.	II.		für C ₂₈ H ₄₈ O ₄
	C 75,15	75,08		75,00
	H 10,61	10,57		10,71

Es kommt somit diesem Oxydationsprodukt die Formel C₂₈H₄₈O₄ zu.

Einwirkung von schmelzendem Alkali auf Chironol: Chironol wurde in kleinen Portionen zu in einer Silberschale schmelzendem Kali zugesetzt. Es blähte sich anfangs stark

auf und färbte sich dunkel, löste sich aber allmählich farblos in der Schmelze. Nachdem alles gelöst war, wurde die Masse noch kurze Zeit in ruhigem Fluß erhalten und nach dem Erkalten in Wasser gelöst. Die farblose Lösung wurde mit verdünnter Schwefelsäure angesäuert und wiederholt mit Aether geschüttelt, dieser abgetrennt und vorsichtig verdunstet: es hinterblieb nichts als einige Krystalle von Kaliumsulfat. Ein charakteristischer Geruch, der auf Fettsäuren oder andere riechende Produkte hätte schließen lassen, war nicht zu bemerken. Weitere Versuche mit längerer oder kürzerer Einwirkung des schmelzenden Kali hatten dasselbe negative Resultat. Somit ist anzunehmen, daß das Chironol durch die Kalischmelze vollständig zerstört wird.

Um zu sehen, ob und inwieweit die Destillation mit gespanntem Wasserdampf die Resene und das Resinotanol verändert habe, suchte ich dieselben auch aus den Destillationsrückständen darzustellen.

Dies wurde in folgender Weise ausgeführt:

Nachdem vom Aetherauszug der getrockneten Rückstände der Aether abgezogen und daraus durch wiederholtes Lösen in wenig verdünntem Alkohol und Ausfällen mit Wasser alles Chironol entfernt worden war, wurde der Rückstand, nach dem Trocknen, in Aether gelöst und mit viel Petroläther gefällt. Es fiel eine braune, schmierige Harzmasse, die abgetrennt wurde. Die überstehende Flüssigkeit wurde destilliert, ihr Rückstand nochmals in Aether gelöst und mit Petroläther gefällt u. s. w., bis der Petroläther keine Trübung mehr hervorrief. Die resultierenden Auszüge wurden vereinigt, der Petroläther abgezogen und der Rückstand getrocknet. Es resultierte so ein Körper, dessen Löslichkeitsverhältnisse sowohl als Aussehen mit denjenigen des aus der ursprünglichen Rohdroge dargestellten α -Resens übereinstimmen.

Eine Veränderung durch den Destillationsprozeß schien somit hier nicht eingetreten zu sein. Die Elementaranalyse des über Schwefelsäure getrockneten Körpers ergab folgende Resultate:

I.	0,1413 g	Substanz	verbrannten	zu	0,3952 g	CO ₂	u.	0,1348 g	H ₂ O.
II.	0,2345 g	"	"	"	0,6570 g	"	u.	0,2237 g	"
III.	0,1870 g	"	"	"	0,5258 g	"	u.	0,1788 g	"

	Gefunden:			Berechnet für $C_{32}H_{54}O_4$:
	I.	II.	III.	
C	76,27	76,41	76,68	76,49
H	10,59	10,59	10,63	10,75

Vergleicht man mit obigen Zahlen die für das aus der ursprünglichen Droge dargestellte α -Resen gefundenen Zahlen:

	I.	II.
C	76,70	76,54 Proz.
H	10,91	10,83 „

so ergibt sich hieraus die Identität der beiden Körper und die gleiche Formel $C_{32}H_{54}O_4$.

Die beim Fällen des Aetherausuges mit Petroläther hinterbleibende Masse wurde mit Petroläther digeriert und nach dem Abgießen des letzteren durch wiederholtes Lösen in Alkohol und Fällen daraus gereinigt. Sodann wurde in Aether gelöst und dieser mehrmals mit Ammoniak geschüttelt, wobei ein Teil mit brauner Farbe an das Ammoniak ging. Nach der Trennung der Schichten wurde der Aether verdampft. Der resultierende Körper stimmte in allen seinen Eigenschaften mit dem aus der Rohdroge durch Extraktion mit Aether erhaltenen β -Resen überein, was ebenfalls eine Veränderung durch den Wasserdampf ausschließt. Die Elementaranalyse ergab folgende Zahlen:

I.	0,1776 g	Substanz	verbrannten zu	0,4866 g	CO_2	u.	0,1621 g	H_2O .
II.	0,2190 g	„	„	0,5990 g	„	u.	0,2025 g	„
III.	0,2111 g	„	„	0,5777 g	„	u.	0,1954 g	„

	Gefunden:			Berechnet für $C_{32}H_{52}O_5$:
	I.	II.	III.	
C	74,72	74,59	74,63	74,41
H	10,14	10,27	10,28	10,07

Obige Zahlen, verglichen mit denjenigen, die für das aus der Rohdroge dargestellte β -Resen gefunden wurden, nämlich:

	I.	II.
C	74,26	74,47 Proz.
H	10,18	9,82 „

ergeben die Identität der beiden Körper und die gleiche Formel $C_{32}H_{52}O_5$.

Nach dem Extrahieren mit Aether wurden die Rückstände mit Alkohol erschöpft und mit der resultierenden braunschwarzen Lösung auch die vom Aether abgetrennte Ammoniakschicht vereinigt. Nach dem Eindampfen hinterblieb eine schwarzgefärbte, etwas schmierige

Masse von bitterem Geschmack. Zur Reinigung wurde wiederholt in Alkohol gelöst, filtriert und mit salzsäurehaltigem Wasser gefällt, wobei sich eine körnige Masse abschied. Sodann wurde mit Ammoniak digeriert, wobei sich nicht alles löste, hieraus wieder mit Salzsäure gefällt, wobei die überstehende Flüssigkeit braune Farbe annahm, und, um schliesslich ein aschefreies Produkt zu erhalten, mit Bleiessig niedergeschlagen. Der Niederschlag wurde mit heissem Wasser und Alkohol gewaschen, in Alkohol suspendiert und Schwefelwasserstoff eingeleitet. Nach dem Abfiltrieren des Schwefelbleis wurde die alkoholische Harzlösung wieder mit salzsäurehaltigem Wasser gefällt und damit solange fortgeföhren, bis das Produkt aschefrei geworden war. Es resultierte ein braunes Pulver, dessen Eigenschaften übereinstimmten mit denjenigen des Pana-Resinotannols und das, zur Verbrennung gebracht, folgende Zahlen ergab:

I.	0,1107 g	Subst. verbr. zu	0,2826 g	CO ₂	und	0,0867 g	H ₂ O.
II.	0,2048 g	"	"	0,5226 g	CO ₂	"	0,1588 g H ₂ O.
III.	0,1756 g	"	"	0,4459 g	CO ₂	"	0,1365 g H ₂ O.

Gefunden:

C	69,62	69,59	69,25
H	8,70	8,61	8,63

Berechnet für C₃₄H₅₀O₈:

69,62
8,53

Vergleicht man diese Zahlen mit denjenigen, die die Elementaranalyse des aus der Rohdroge dargestellten Tannols ergeben hatte, nämlich:

III. 69,37 Proz. C.	IV. 69,94 Proz. C.	V. 69,85 Proz. C.
8,83 " H.	8,66 " H.	8,78 " H.

so ergibt sich auch hier die Identität der beiden Körper und es scheint somit auch hier durch den Wasserdampf der Destillation eine Veränderung nicht eingetreten zu sein.

c) Versuche der Darstellung des Chironols aus der Rohdroge.

Um zu konstatieren, ob das aus den Rückständen der Destillation mit gespanntem Wasserdampf erhaltene Chironol schon im ursprünglichen Gummiharz vorhanden oder ob dasselbe als ein Zeretzungsprodukt aufzufassen sei, untersuchte ich zuerst den Petrolätherauszug der Rohdroge. Wäre Chironol in derselben vorgebildet, so müsste dasselbe, da es sich in siedendem Petroläther leicht löst,

bei der Extraktion am Rückflusskühler in denselben übergegangen sein. Verschiedene Versuche, die mit dem Rückstand dieser Extraktion gemacht wurden, führten niemals zu Chironol, so daß als sicher anzunehmen ist, daß dasselbe im Opoponax nicht vorgebildet ist. Auch in den andern Auszügen war es nicht nachzuweisen.

Bei längerem Destillieren der Rohdroge mit gewöhnlichem Wasserdampf wurde Chironol aus den Rückständen nicht erhalten, es scheint somit gespannter Dampf von hoher Temperatur notwendig zu sein, um die Zersetzung herbeizuführen.

Trotzdem die Harze sich beim Kochen gegen Schwefelsäure und Alkali als resistent erwiesen hatten, wurde dennoch versucht, dieselben durch gespannten und überhitzten Wasserdampf einzeln zu zerlegen. Aber auch diese Versuche führten zu keinem Resultat, Chironol war daraus nicht erhältlich. Da sich außerdem die übrigen aus den Destillationsrückständen dargestellten Körper als mit denjenigen der Rohdroge identisch erwiesen hatten, so ist nicht daran zu zweifeln, daß das Chironol nicht ein Zersetzungsprodukt der Harze darstellt.

B. Das ätherische Oel.

Ogleich eine eigentliche Untersuchung des Opoponaxöles nicht im Programm vorliegender Arbeit lag, so wurden gleichwohl einige Versuche mit demselben gemacht.

Der Petrolätherauszug des ursprünglichen Gummiharzes enthielt auch die Hauptmasse des Oeles. Um dasselbe von ebenfalls gelöstem Harz zu befreien, versuchte ich es zu fraktionieren. Im Anfang ging noch Petroläther über, aber bald begann sich die gelbe Flüssigkeit im Kolben grün zu färben und das Destillat von schwach gelber Farbe zeigte starken Geruch nach Zersetzungsprodukten. Bei weiterem Erhitzen, und zwar schon unter 170° , wurde das Destillat immer dunkler gelb gefärbt, während der Kolbeninhalt schließlichschwarzgrüne Farbe zeigte und beim Erkalten fest wurde. Destillat sowohl, wie Rückstand rochen stark empyreumatisch.

Um die Destillation bei niedrigerer Temperatur vornehmen zu können, wurde der Fraktionierapparat an die Luftpumpe angeschlossen. Obschon ich hierbei nicht über 130° erhitze, so zeigten sich gleichwohl wieder Zersetzungsprodukte, die auch beim Versuche

einer Trennung von Harz und Oel durch Fraktionieren im Kohlen säurestrom auftraten. Es blieb, da auch durch Lösungsmittel eine Trennung nicht möglich war, nichts übrig, als mit Hilfe von Wasserdampf das Oel zu entfernen. (s. oben.)

Der zuerst übergehende Anteil, der noch ziemlich viel Petroläther enthielt, war beinahe farblos. Beim Stehen über Wasser schied er allmählich eine weiße Haut ab, die sich unter Gelbfärbung am Boden des Kolbens absetzte und sich als, wahrscheinlich durch den Sauerstoff der Luft verharztes, Oel erwies. Das überstehende Oel wurde abgetrennt und durch vorsichtiges Erwärmen möglichst vom Petroläther befreit.

Nach dem Trocknen über Chlorcalcium versuchte ich, es zu fraktionieren: zuerst destillierte reiner Petroläther; von ca. 90° ab nahm das Destillat aromatischen Geruch an und der Hauptanteil ging zwischen 105 u. 120° über. Bis 150° war dann das Destillat noch dünnflüssig und farblos, von 150° an wurde es gelb und nahm dabei mehr die Konsistenz eines hellen Oeles an. Leider war es mir nun nicht möglich, diese farblosen Fraktionen zur Verbrennung zu bringen, da dieselben immer noch Petroläther enthielten und dieser bekanntlich kaum zu entfernen ist. Weder ein Redestillieren mit Wasserdampf, noch Durchsaugen von Luft, die das Oel mit samt dem Petroläther forttrifs, führten zum Ziele. Immerhin glaube ich vermuten zu können, dafs es sich hier eher um Terpene handelt, während dann die gleich zu besprechenden Fraktionen eher die esterartigen Anteile darstellen würden.

Die nach dem Vorigen übergehende Partie des ätherischen Oeles war nun hellgelb gefärbt und in Aussehen und Konsistenz eher einem fetten Oele ähnlich. Der Geschmack war scharf brennend, der Geruch angenehm und aromatisch. Es war nicht mischbar mit wässerigen Alkalien, löslich dagegen in Alkohol, Aether und Petroläther.

Ein Versuch, dieses Oel in verschiedene Fraktionen zu zerlegen, ergab ein negatives Resultat insofern, als bald, auch bei Anwendung des Vacuums, wieder der Geruch nach Zersetzungsprodukten auftrat.

Da in letzter Zeit durch eine Reihe von Arbeiten das Vorhandensein von Estern in einer großen Anzahl von ätherischen Oelen

nachgewiesen worden, so machte ich mit diesem Anteil des Opoponax-öles Verseifungsversuche. Ein Teil derselben wurde zuerst mit einer 3 procentigen, wässerigen Kalilauge am Rückflusskühler gekocht. Es trat aber so heftiges Stofsen ein, daß der Versuch unterbrochen werden mußte. Beim Kochen mit 3 procentigem alkoholischem Kali war das Stofsen geringer. Nach mehrtägiger Einwirkung wurde das immer noch in zwei Schichten getrennte Reaktionsgemisch in Wasser gegossen und dann mit Aether geschüttelt. Die Schichten trennten sich nur schwierig, wobei der Aether braune Farbe annahm, wahrscheinlich herrührend von braunem Aldehydharz aus Kalilauge und Alkohol. Der Aether wurde verdunstet und die resultierende braune, etwas dickliche Flüssigkeit nach dem Trocknen über frisch geglühtem Kalicarbonat fraktioniert. Die Hauptsache ging zwischen 220 und 255° über. Es war dies eine farblose, lichtbrechende Flüssigkeit von sehr angenehmen, an Anis erinnerndem, Geruch und scharf brennendem Geschmack. Die alkalische Flüssigkeit wurde mit Schwefelsäure angesäuert und mit Aether ausgeschüttelt. Nach dem Verdunsten des Aethers hinterblieb etwas Wasser, das den unangenehmen Geruch einer Fettsäure, deren Identität durch den Geruch nicht genau zu bestimmen war, besaß und deutlich sauer reagierte. Dieser Geruch stimmte überein mit demjenigen, der bei den Verseifungsversuchen mit den Harzen aufgetreten war. Eine nochmalige Destillation dieser Flüssigkeit mit Wasserdampf führte zu einem Destillat von denselben Eigenschaften. Leider ist es mir nicht gelungen, genügende Mengen von dieser Säure zu erhalten, um deren Siedepunkt bestimmen oder sie zur Verbrennung bringen zu können, jedoch läßt der charakteristische Geruch die Anwesenheit einer Fettsäure außer Zweifel.

Der Verseifungsversuch wurde nun, um die Oelschicht von der wässerigen, alkalischen besser trennen zu können, dahin abgeändert, daß die, bei der Verseifung resultierende Flüssigkeit durch Destillieren mit Wasserdampf abgetrennt wurde. Die zurückbleibende alkalische Lösung verhielt sich beim Ansäuern inbezug auf die auftretende Fettsäure gleich wie beim vorigen Versuch, dagegen enthielt sie noch eine harzartige, braune schmierige Masse, aus der das Alkali entfernt wurde. Dieselbe wurde successive mit Petroläther, Aether und Ammoniak und schließlich Alkohol behandelt, wobei

alle Lösungsmittel etwas aufnehmen, genau wie beim ursprünglichen Gummiharz. Auch bei diesem Verseifungsversuch konnte aus der vom Wasser abgetrennten und getrockneten Oelschicht wieder der zwischen 220 und 255° übergehende Hauptanteil erhalten werden. Derselbe wurde durch fraktionierte Destillation in einzelne Anteile zerlegt, deren Geruch mit Zunahme des Siedepunktes allmählich abnahm, so daß z. B. eine zwischen 250 und 255° (unkorr.) übergehende Fraktion nur noch geringen Geruch zeigte. Ueber 255° färbte sich die Flüssigkeit gelb und roch dann unangenehm. Die Fraktion zwischen 250 und 255°, die vollständig farblos war, wurde zur Verbrennung gebracht, nachdem sie über frisch geglühtem Kalicarbonat getrocknet worden. Es ergaben sich folgende Zahlen:

I. 0,1539 g	verbrannten zu	0,4834 g	CO ₂	und	0,1672 g	H ₂ O
II. 0,1086 g	"	"	0,3418 g	CO ₂	"	0,1209 g
III. 0,1074 g	"	"	0,3369 g	CO ₂	"	0,1154 g

Gefunden:			Berechnet für C ₅₆ H ₉₆ O	
I.	II.	III.		
C. 85,66	85,91	85,55	85,71	
H. 12,07	12,36	11,93	12,24	

Vergleicht man diese Formel C₅₆H₉₆O mit derjenigen des Chironols, C₂₈H₄₈O, so erkennt man, letztere verdoppelt, daß sie sich von derjenigen der Oelfraktion durch einen Mehrgehalt von einem Atom Sauerstoff unterscheidet. Da nun die Resene durch Destillation mit gespanntem Wasserdampf nicht verändert zu werden scheinen, so ist nicht ausgeschlossen, daß das Chironol aus dem Oel gebildet wird, was noch zu untersuchen wäre.

Daß durch Alkali eine Verseifung von Estern stattfindet, beweist nicht nur das Auftreten des Geruches nach Fettsäuren, sondern auch das Verhalten des vom Alkali abdestillierten Oeles, das, mit Benzoylchlorid versetzt, beim gelinden Erwärmen unter lebhaftem Kochen, eine stürmische Reaktion lieferte. Die resultierende braunschwarze Schmiere war aber leider nicht zu reinigen, so daß eine krystallisierte Verbindung nicht erhalten werden konnte. Immerhin läßt die eingetretene Reaktion auf eine Benzoylierung und somit auf das Vorhandensein von Oelalkoholen (sog. Oleolen) im Oelanteil schließen.

Mit konzentrierter Salpetersäure erwärmt schäumte das Oel zuerst stark auf und ging dann beim Erkalten in eine feste, harz-

artige Masse von großer Brüchigkeit über. Sie war unlöslich in Petroläther, löslich dagegen zum Teil in Aether, zum anderen Teil in Alkohol. Die restierende, nicht mehr ölige Flüssigkeit war intensiv gelb gefärbt und zeigte die Reaktionen der Pikrinsäure. Mit konzentrierter Salpetersäure weiter erhitzt ging dann auch die harzartige Masse allmählich vollständig in Lösung.

C. Der Bitterstoff.

Das beim Auskochen des Alkoholauszuges der Rohdroge, resp. des Resinotannols resultierende Wasser besaß stark bitteren Geschmack und versuchte ich deshalb, den Bitterstoff daraus darzustellen. Beim Eindampfen resultierte eine braunschwarze Flüssigkeit, aus der auch bei längerem Stehen keine Krystalle erhältlich waren, während beim Verdampfen eine braune Schmiere, die anorganische Stoffe enthielt, zurückblieb. Um den Bitterstoff rein zu erhalten, wurde das Wasser mit Tierkohle digeriert und dann versucht, ihn der Tierkohle durch Extraktion mit Alkohol zu entziehen, was auch gelang, denn der Alkohol zeigte stark bitteren Geschmack. Aber auch jetzt war zu einem krystallisierten Körper trotz monatelangen Stehens nicht zu gelangen.

Da sich aus der wässerigen Lösung durch Zusatz von Bleiessig ein brauner Niederschlag abschied, versuchte ich die Reinigung in der Weise, daß ich mit Bleiessig fällte, von der überstehenden braunen Flüssigkeit abtrennte, mit Wasser auswusch und hernach darin suspendierte. Es wurde nun Schwefelwasserstoff eingeleitet und vom gebildeten Schwefelblei abfiltriert. Die resultierende, schwach gelblich gefärbte Flüssigkeit besaß bitteren Geschmack. Es war aber auch jetzt weder ein krystallisierter Körper, noch ein reiner amorpher, nicht erhältlich. Mit Eisenchlorid färbte sich die gelbe wässerige Lösung dunkler.

D. Das Gummi.

Das in teilweise sehr schönen, durchsichtigen und fast weißen Körnern aus der Droge ausgelesene Gummi, das die Hauptsache der Droge ausmachte, löste sich in heißem Wasser und war daraus durch öfteres Fällen mit Alkohol fast rein weiß zu erhalten. Eine Untersuchung desselben wurde nicht vorgenommen und sei hier auf eine eingehende Untersuchung eines anderen Burseraceengummi,

das mit demjenigen des Opoponax identisch sein dürfte, nämlich das der Myrrhe, mit dem sich Köhler¹⁾ beschäftigte, verwiesen.

Anhang.

Mekkabalsam.

Da, wie sich aus dem botanischen Teil vorliegender Arbeit ergibt, das von mir untersuchte Opoponax von einer Burseracee stammt, so will ich gleich hier einiger Beobachtungen, die ich mit einem andern Burseraceenharz, nämlich dem Mekkabalsam gemacht habe, Erwähnung thun.

Die Stammpflanze des schon im Altertum als Heilmittel und Wohlgeruch hochgeschätzten, auch in der Bibel mehrfach erwähnten

Fortsetzung im Heft IV.

Nachtrag zu der Arbeit von F. Koch: Beiträge zur Kenntniss der mitteleuropäischen Galläpfel, sowie der *Scrofularia nodosa* L.

Diese Arbeit ist auf Veranlassung von Herrn Professor Dr. H. Brunner im chemischen Laboratorium der Universität Lausanne ausgeführt und spreche ich ihm für die mir erwiesene Unterstützung und Förderung dieser Untersuchungen meinen wärmsten Dank aus. Was das Gallocerin in den Gallen, sowie den Nachweis von Lecithin, Cholin, Palmitinsäure, Oelsäure, Phosphorsäure und Kaffeegerbsäure in *Scrofularia nodosa* anbetrifft, so hat Herr Professor Brunner darüber im Juli 1894 in der „Société vaudoise des sciences naturelles“ in unsern beiden Namen referiert und ist danach dieser Teil als von uns Beiden publiziert aufzufassen.

München, den 30. März 1895.

F. Koch.

Berichtigungen.

1. Zu der Abhandlung von Doebner: „Ueber Chinolin im Braunkohlentheer“, Bd. 232, Seite 693, Zeile 16 statt „Siedepunkt 230⁰“ lies Siedepunkt 237⁰.

2. Zu der Abhandlung desselben über Brucinpolysulfid ibidem Seite 695, Zeile 14 statt C 52,02 Proz. lies C 51,02 Proz.

¹⁾ Archiv der Pharm. 1890. S. 293.



ARCHIV
DER
PHARMACIE

herausgegeben

vom

Deutschen Apotheker-Verein

unter Redaction von

E. Schmidt und H. Beckurts.

Band 233. Heft 4

BERLIN.

Selbstverlag des Deutschen Apotheker-Vereins.

1895.



Ausgegeben den 30. Juni 1895.

INHALT.

	Seite
A. Baur, Ueber das Burseraceen-Opoponax	241
O. Chimani, Untersuchungen über den Bau der Milchröhren, mit besonderer Berücksichtigung der Kautschuck und Gutta-percha liefernden Pflanzen	253
M. Hohenadel, Ueber das Sagapen	259
Arbeiten aus dem pharmazeutischen Institut der Universität Bern.	
C. Boettinger, Zur Kenntniss der Glyoxylsäure	286
Dr. P. C. Plugge, Ueber die Identität von Baptitoxin und Cytisin	294
Untersuchungen aus dem pharmazeutischen Laboratorium der Universität Groningen.	
H. Kiliani, Ueber Digitalinum pur pulv. germanic und Digitalinum verum	299
Ueber β Digitoxin	310

Eingegangene Beiträge.

- A. Partheil, Ueber die Bestimmung des Glycerins im Weine etc.
K. Th. Hallström, Anatomische Studien über den Samen der Myristicaceen und ihre Arillen.
E. Winterstein, Chemische Zusammensetzung von Pachyma Cocos und Mylitta lapidescens.
H. Beckurts, Zur Kenntnis der Angostura-Alcaloide.
H. Beckurts und H. Seiler, Ueber Fettuntersuchungen mit dem Refractometer.
H. Beckurts und F. Oelze, Zur Kenntnis des Hirschtalgs.
P. C. Plugge, Ueber das Vorkommen von Cytisin in verschiedenen Papilionaceen.

(Geschlossen den 21. Juni 1895.)

Diese Zeitschrift erscheint in zwanglosen Heften (in der Regel monatlich einmal) in einem jährlichen Umfange von 40 bis 50 Bogen. Ladenpreis für den Jahrgang Mk. 12,—.

Alle Beiträge für das „Archiv“ sind an die

Archiv-Redaction

Herrn Geh. Reg.-Rat Professor Dr. E. Schmidt in Marburg (Hessen) oder Herrn Professor Dr. H. Beckurts in Braunschweig,

alle die Inserate u. s. w., überhaupt die Archiv-Verwaltung und die Mitgliederliste betreffenden Mitteilungen an den

Deutschen Apotheker-Verein

Berlin C. 22, An der Spandauer Brücke 14 einzusenden.

Anzeigen.

Dieselben werden mit 40 Pfg. für die durchgehende und mit 25 Pfg für die gespaltene Petitzeile oder deren Raum berechnet. Beilage-Gebühr für das Tausend der Auflage — z. Z. 3⁶/₅₀ — Mk. 10. Für Beilagen, welche nicht dem Format des „Archiv“ entsprechen, bleibt besondere Vereinbarung vorbehalten

Mekkabalsam führt verschiedene Namen. Erwähnt seien hier: *Balsamodendron gileadense* Kunth, *Amyris Opobalsamum* Forsk und Berg, *Amyris gileadense*, *Balsamodendron Ehrenbergianum*, *Commiphora Opobalsamum* Engler u. s. w.

Nach Angabe verschiedener Autoren soll der gewöhnliche Mekkabalsam dargestellt werden durch Auskochen der Blätter und Zweigspitzen des Balsamstrauches und dürfte somit ein wenig reines Produkt vorstellen, während der im Orient ziemlich hoch im Preise stehende Balsam eher die auf den Zweigen ausgeschwitzten Tröpfchen darstellen dürfte.¹⁾

Chemische Untersuchungen des Mekkabalsams sind ausgeführt worden von Trommsdorff²⁾ und Bonastre³⁾. Hier kurz die Ergebnisse der Analysen:

Trommsdorff:	Bonastre:
Aether. Oel 30,0.	Aether. Oel 10,0.
Hartes Harz 64,0.	Lösl. klebendes Harz 70,0.
Klebendes Harz 4,0.	Unlösl. Harz (Burserin) 12,0.
Bittere, färbende Subst. 0,4.	Bitteres Extrakt 4,0.
	Saure Subst. u. fremde Beimengungen 1,0.

Beim Vergleich der Resultate erkennt man, daß dieselben wenig mit einander übereinstimmen.

Mit dem Mekkabalsam haben sich ferner beschäftigt:

Vauquelin, Hirschsohn⁴⁾, Kremel⁵⁾, Fristedt⁶⁾, Heyd⁷⁾, Nicolai⁸⁾.

Der Balsam, der mir zur Untersuchung diene, stammte von Gehe u. Cie. und trug die Bezeichnung „naturale“.

1) Vergl. Schweinfurth: „Ueber Balsam u. Myrrhe“. Ber. d. pharm. Ges. 1893. S. 226.

2) Neues Journ., Bd. 16, S. 62 u. f. 1828.

3) Journ. de Pharm. 1832, XVIII. 94, 333.

4) Archiv, 1877, Bd. 8, 160. 1878, Bd. 10, 514.

5) Archiv, 1886, Bd. 24, 854.

6) Pharm. Handelsblatt, Bunzlau, 16. Aug. 76.

Upsala Läkareforen Fört. Bd. 11, H. 7 u. 8, pag. 657.

7) Geschichte d. Levantehandels im Mittelalter II. 1879, 566—72.

8) Balsamum de Mecca, Dissertatio medico-physica. Wittenberg 1726.

Vergl. ferner: Husemann-Hilger, Pflanzenstoffe S. 865. Wiesner, Rohstoffe S. 103. Henkel, Pharmakognosie S. 452. Wiggers, Pharmakognosie S. 620. Wigand, Pharmakognosie S. 362. Wittstein, Handwörterbuch d. Pharmakognosie S. 533. Guibourt, Drogues simples III. 505. Henkel, Waarenkunde S. 11. Fehling, Handwörterbuch II. 622. Beilstein, org. Chemie II. 1795. Berzelius, Jahresbericht S. 13. 299. Museum Museorum S. 402. Annalen d. Chemie u. Pharm. Bd. III. 147.

Er war dickflüssig, von braungelber Farbe, wenig trübe und reagierte schwach sauer.

Sein Geruch war angenehm aromatisch und erinnerte an denjenigen der Koniferenharze, wie dies auch Schweinfurth angiebt. Der Geschmack war bitterlich kratzend und etwas brennend. Der Balsam war löslich: klar in Aether, Aether-Alkohol, Aceton und Essigsäure, trübe in Alkohol, Petroläther, Benzol, Chloroform, Toluol, ebenso in Schwefelkohlenstoff, wobei sich oben eine braungelbe Schicht abschied.

Da eine Trennung des ätherischen Oeles vom Harz durch Lösungsmittel nicht zu erreichen war, wurde der Mekkabalsam der Destillation mit Wasserdämpfen unterworfen, wobei mit dem Wasser eine beträchtliche Menge eines am Anfang farblosen, später gelblich werdenden Oeles von aromatischem, an Terpentinöl erinnerndem Geruch und brennendem Geschmack übergang, das vom Wasser abgetrennt wurde. Dieses Wasser reagierte sauer. Schüttelte man dasselbe mit Aether, so hinterließ dieser beim Verdampfen Spuren einer unangenehm riechenden Fettsäure, deren Geruch demjenigen der Buttersäure zunächst kommt. Leider war es bei der geringen Menge, die ich erhielt, nicht möglich, dieselbe näher zu charakterisieren. Immerhin beweist ihr Auftreten, daß auch im Oele des Mekkabalsams Ester von Fettsäuren vorkommen, die durch verseifende Mittel, wie z. B. Wasserdampf, zerlegt werden.

Ein Versuch, das Oel durch fraktionierte Destillation in einzelne Anteile zu zerlegen, hatte insofern keinen Erfolg, als das Thermometer zwischen 140 und 170°, wo fast alles Oel übergeht, keinen konstanten Siedepunkt zeigte. Jedoch sei bemerkt, daß der Hauptanteil zwischen 153 u. 157° (unkorr.) übergeht. Dieser Anteil ist farblos, dünnflüssig und besitzt den ausgesprochenen Geruch nach Terpentinöl, mit dem es übrigens auch den Siedepunkt (gegen 160°) gemein hat.

Die folgenden Fraktionen nahmen allmählich gelbliche Farbe an, wurden etwas dickflüssiger und verloren den Terpentinölgeruch, sodafs sie bei 160° (unkorr.) z. B. fast geruchlos waren, während eine Fraktion zwischen 160 und 170° mehr den Geruch nach gelben Rüben zeigte.

Das bei der Destillation des ursprünglichen Balsams mit Wasserdampf über dem Harz stehende Wasser hinterließ beim Verdampfen einen braunen, schmierigen Rückstand von stark bitterem Geschmack.

Behandelt man das resultierende braunrote Harz in der Wärme mit verdünnter Natronlauge, so scheidet sich beim Erkalten ein schmieriger, einer Harzseife ähnlicher Körper ab, der an der Luft langsam erhärtet. Mit 10prozentiger Natronlauge entsteht beim Erwärmen ein dem vorigen ähnlicher, fester Körper; bei einem Ueberschuß von Balsam wird dagegen Seife nicht abgeschieden. Beide waren löslich in Wasser, Alkohol (daraus weiße Flocken absetzend), teilweise in Aether und Petroläther. Mit alkoholischem Kali entsteht keine feste Seife, mit Natriumcarbonat wird dieselbe ebenfalls schmierig.

In Ammoniak ist der Balsam nicht vollständig löslich, bildet nur teilweise flüssige Seife und setzt einen harzartigen Körper ab. Aus den Lösungen der Seifen, die stark schäumen, läßt sich das Harz durch Säuren wieder ausfällen. Extrahiert man die Seifen mit Aether, so nimmt derselbe ein braunrotes Harz daraus auf, das sich mit Alkali nicht zu verbinden und mit den Seifen emulgirt zu sein scheint.

Obiges Verhalten läßt es als wahrscheinlich erscheinen, daß auch beim Mekkabalsam, wie bei den anderen untersuchten Burseraceenharzen (Opoponax, Myrrha)¹⁾ die Harze nicht Ester vorstellen, sondern eher in Form einer oder mehrerer Harzsäuren oder Alkohole (Tannole), d. h. dem in Alkalien löslichen Anteil, neben gegen Alkali indifferenten Harzen vorhanden sind, welche letzteren ich den Namen Resene beigelegt habe. Was mich die Anwesenheit von Harzsäuren ebenfalls vermuten läßt, ist die Fällbarkeit der alkoholischen Lösungen der aus Alkali mit Säuren abgeschiedenen Harze durch Metallverbindungen, wie z. B. Baryumhydroxyd und Bleiacetat.

Ich war leider durch äußere Umstände genötigt, diese Arbeit vorläufig zu unterbrechen, glaubte aber doch, diese wenigen Resultate zur Vervollständigung der Kenntnis der Burseraceenharze anführen zu sollen.

) Köhler: Archiv. d. Pharm. 1890, S. 313.

II. Botanischer Teil.

1. Opoponax.

Es war möglich, eine größere Anzahl von Pflanzenresten aus der im Handel befindlichen Droge auszulesen. Dieselben bestanden aus ziemlich großen und bisweilen eine Dicke von 6 mm erreichenden Rindenstücken, die teils mit dem Korke bedeckt, teils von demselben befreit waren. Daneben fanden sich Korkblätter, teils papierdünn, teils dick und von hornartiger Beschaffenheit. Auch Holzstücke waren darin zu finden.

In der Rinde waren lysigene Gummiharzhöhlen zu beobachten. Es unterliegt somit keinem Zweifel, daß das Opoponax ein Produkt der Rinde ist. Ob das Gummiharz auch im Holzkörper sich bilden kann, ist nicht ganz sicher. An einigen beigemengten Holzstücken war die Bildung von mit Gummiharz erfüllten Räumen, die deutlich den Charakter typischer Gummiharzlücken trugen, außer Zweifel.

Die Gefäße des auffallend dünnwandigen Holzkörpers hatten eine Weite von 136—221 μ und zeigten sehr starke Thyllenbildung.

Die Markstrahlen besaßen eine Breite von 2—3 Zellen. Die Markstrahlzellen sind auffallend radial gestreckt. Im Holzparenchym findet sich Stärke.

Von den beigemengten Rindenstücken blättert der Kork außerordentlich leicht ab, indem er sich in der Phellogenschicht löst. Die Korkzone besteht aus sehr zahlreichen Korkzellreihen und ist infolge Auftretens von Korktrennungsschichten in dünne Lamellen gespalten, so daß man sie nicht selten in vier und mehr dünne Blätter mechanisch zerlegen kann. Die Korkzellen besitzen eine dünne Suberinlamelle und innerhalb derselben eine breite Celluloseauflagerung. Diese Schicht färbt sich daher mit Jod-Schwefelsäure blau. Sie ist so stark, daß oft nur ein spaltenförmiges Lumen übrig bleibt. Bisweilen ist noch die haartragende Epidermis dem Kork außen aufliegend erhalten.

Innerhalb der Korksicht folgt die parenchymatische primäre Rinde, welche reichlich mit Phlobaphenen erfüllt und daher braun gefärbt ist. In zahlreichen Zellen finden sich wohlausgebildete klinorhombische Kalkoxalatkrystalle.

Dann folgt der gemischte Ring, der schon auf dem Lupenbild als helle Zone sich zeigt. Er besteht vorwiegend aus stark ver-

dickten Sklereiden, zwischen denen man nur vereinzelte Bastfasern erkennt und ist häufig gesprengt und in einzelne Gruppen aufgelöst.

Die sekundäre Rinde läßt auf dem Querschnitt die mehrere Zellen breiten Rindenstrahlen nur undeutlich erkennen, besser an mit Schultz'scher Macerationsflüssigkeit behandelten Präparaten, ist aber infolge von Tangentialreihen charakteristischer Sekretbehälter tangential gezont. Es wechseln nämlich schmale Phloëparenchymbänder, deren Zellen einen braunen Inhalt rühren und zwischen welchen man reichlich Sekretbehälter findet, mit sehr breiten Siebstreifen ab, die charakteristische Obliteration der Siebelemente in hervorragendem Maße zeigen, so daß hier neben wenigen, meist krystallführenden Phloëparenchymzellen (Phloëparenchymzellen) außerordentlich zahlreiche Keratenchymbänder, d. h. Streifen obliterierter Siebelemente, angetroffen werden. Auch in diesem Teil der Rinde sind die Kalkoxalatkrystalle sehr zahlreich und in weitaus der überwiegenden Zahl der Fälle vortrefflich ausgebildet. Sowohl auf dem Querschnitt als auch auf dem radialen Längsschnitt sind die Keratenchymbänder sehr schön zu sehen und nur in der an das Cambium angrenzenden Partie ist die Obliteration der Siebbänder noch nicht bemerkbar. Auch in der sekundären Rinde tritt Sklerose auf und da und dort beobachtet man Sklereidennester.

Die Sekretbehälter, deren Entwicklungsgeschichte freilich an dem vorliegenden, nur älteren Rinden angehörenden Material nicht verfolgt werden konnte, scheinen, soweit man Schlüsse aus dem fertigen Zustand ziehen kann, schizogenen Ursprungs zu sein.¹⁾ Sie sind mehr oder weniger in die Länge gestreckt und zeigen eine auffallend breite resinogene Schicht,²⁾ die hier als kontinuierliche Schleimmembran entwickelt ist und eine deutliche innere Haut³⁾ als Abgrenzung gegen die Kanalmitte hin zeigt und sich bisweilen von den sezernierenden Zellen faltig abhebt. Von diesen Sekretbehältern scheint die Bildung großer, demnach schizolytischer⁴⁾ Sekretlücken auszugehen, denn man beobachtet bisweilen, daß dort, wo die

¹⁾ vergl. auch die Abbildungen von Burseraceengängen in Tschirch's angew. Anatomie S. 480, 481, 498.

²⁾ Tschirch: Pringsh. Jahrb. für wissenschaftl. Bot. Bd. XXV Heft 3 R. 375.

³⁾ Tschirch: ebenda S. 375.

⁴⁾ Tschirch: Angew. Pflanzenanatomie S. 477.

Sekretbehälter normaler Weise zu suchen wären, d. h. zwischen den Keratenchymstreifen, mehr oder weniger große Gummiharzlücken, deren Randzellen in Auflösung begriffen sind, vorkommen. In diesen Gummiharzlücken geht offenbar die Erzeugung des gummireichen Sekretes vor sich.

Die Bildung schizolysigener Sekretbehälter ist für die Familien der Terebinthinengruppe charakteristisch.¹⁾

Der ganze Bau dieser aus der Droge ausgelesenen Rindenstücke läßt erkennen, daß wir es keinesfalls mit einer Umbellifere hier zu thun haben und macht es mehr wie wahrscheinlich, daß eine Pflanze vorliegt, weche zu den Burseraceen und zwar zur Gattung *Balsamodendron* gehört, wie ja denn auch schon Holmes²⁾, ohne jedoch irgend welche Gründe hierfür anzugeben, den jetzt im Handel befindlichen Opoponax von *Balsamodendron Kafal* ableitet. Zur Erhärtung dieser Ansicht sei die Anatomie der Rinde von *Balsamodendron gileadense* und *Balsamodendron (Balsamea) Myrrha* beschrieben.

2. *Balsamodendron gileadense*.

Zur Untersuchung lag vor ein sicher bestimmtes Stammstück, von Dr. Schweinfurth an Ort und Stelle gesammelt und von ihm mit folgender Aufschrift versehen:

Balsamodendron gileadense Kth. (*Amyris Opobalsamum* Forsk. u. Berg) in Vorbergen des Bebel Schellal am Cap Elba an der nubischen Küste. Niedere Bäumchen mit trauerweidenähnlichen Rutenzweigen, häufig an der nubischen Küste.

bega: Ajokt, Ajäb, Majäk, Ssuit, die echte Myrrhe der Alten.

Das Stück hatte eine Länge von 20 cm und einen Durchmesser von 5 cm und war vollständig mit dem leicht abblätternden hellgelben Kork bedeckt. Die Rinde besaß einen Durchmesser von 1½ bis 2 mm.

Der papierdünne, durch zahlreiche Korktrennungsschichten in einzelne Blätter sich lösende Kork, der die Oberfläche der Rinde dieser Pflanze bedeckt, ist gleich gebaut wie der Kork des oben beschriebenen *Balsamodendron Kafal*, d. h. er wird gebildet von

¹⁾ W. Sieck: „Untersuchungen über trop. Heilpflanzen“ Archiv 1894. S. 309.

²⁾ Pharm. Journ. 1891. S. 838.

Korkzellen mit dünner Suberinlamelle und breiter Celluloseschicht. Die Korksichten sind dünner als bei der Opoponaxpflanze. Die Zellen sind auffallend stark tangential gestreckt. Der innerhalb der primären Rinde auftretende gemischte Ring ist schmal und besteht hauptsächlich aus Sklereiden. Er ist oft gesprengt.

In der sekundären Rinde beobachtet man zahlreiche Gruppen von Bastfasern, die, wie der Tangentialschnitt lehrt, mit einander anastomosieren und von Krystallkammerfasern begleitet werden. Diese Gruppen sind schon mit bloßem Auge auf dem Querschnitt als helle Inseln zu bemerken.

Auch bei diesem Balsamodendron wechseln schmale, die ovalen, wenig gestreckten Sekretbehälter führende Phloëmparenchymbänder mit braunem Inhalt mit Keratenchymstreifen ab, doch sind beide hier schmaler als bei der Opoponaxpflanze.

Auch hier sind wohlausgebildete Kalkoxalatkrystalle im Phloëmparenchym sehr häufig. Die Sekretbehälter mit dicker resinogener Schicht gleichen denen der Opoponaxpflanze. Die innere Haut ist meist vortrefflich zu sehen.

Es diente ferner zur Untersuchung ein dünner Zweig mit der Aufschrift: *Balsamodendron Opobalsamum* Kth. (*Amymis Opobalsamum* L.), aus dem Herbar des botanischen Instituts der Universität Bern stammend. Der äußere Habitus stimmte mit demjenigen des im Berg-Schmidt'schen Atlas abgebildeten *Balsamodendron Ehrenbergianum* Bg = *Balsamodendron Gileadense* Kth. überein, ebenso mit den Beschreibungen Schweinfurth's⁷⁾.

Die mikroskopische Untersuchung zeigte ebenfalls einen infolge zahlreicher Trennungsschichten abblätternden Kork. An der innern Grenze der primären Rinde folgt ein schmaler gemischter Ring, bei dem Gruppen von Bastzellen und Sklereiden ziemlich regelmässig mit einander abwechseln. In der sekundären Rinde findet man zahlreiche schizogene Sekretbehälter mit außerordentlich deutlichem, hyalinem resinogenem Beleg, der schon in Wasser quillt. Zahlreiche Zellen des Phloëmparenchyms enthalten die oben erwähnten wohlausgebildeten Kalkoxalatkrystalle. Auch Keratenchymbänder sind vorhanden.

7) „Ueber Balsam u. Myrrhe“: Ber. d. Pharm. Ges. 1893. S. 218.

Dagegen stimmt der Bau der Blätter mit demjenigen der aus dem Opoponax ausgelesenen, übrigens viel größeren Blattes nicht überein, während die Aehnlichkeit im Bau der Rinde von Bals. Gilead. und der Opoponaxpflanze in die Augen springend ist.

3. Balsamodendron Myrrha.

Der Bau der sekundären Rinde von *Balsamea Myrrha* ist bereits von Tschirch beschrieben und abgebildet.¹⁾

Mir lagen zur Untersuchung vor: Holz und Rindenstücke, die aus der Droge ausgelesen waren und eine Dicke bis zu 6 mm erreichten; außerdem einige Korklamellen, ebenfalls aus der Droge stammend.

Der Kork gleicht dem der beiden beschriebenen Pflanzen. Die einzelnen Blätter, in welche er sich spaltet, sind sehr dünn. Auch an den mir vorliegenden Stücken war innerhalb des unterbrochenen Bastzellringes (Anatomie. fig. 399 St.) eine Alternanz von auffallend breiten Phloëparenchymbändern, die zwischen je zwei Rindenstrahlen in ihrer Mitte je einen Sekretbehälter führen, und relativ schmalen Keratenchymbändern deutlich zu beobachten. Auch Borkebildung war nachzuweisen.

Auf Grund vorstehender, vergleichend-anatomischer Untersuchungen ist man berechtigt, eine zur Gattung *Balsamodendron* gehörige Pflanze als Stamm pflanze des jetzt im Handel befindlichen *Opoponax* anzunehmen.

Da es mir gelungen war, aufser den oben beschriebenen größeren Stücken auch einige kleinere von jüngeren Sprossen, sowie ein Stück eines Blattes mit daransitzendem Blattstiel aus der Droge auszulesen, so versuchte ich mit Hilfe derselben eine nähere Identifizierung der Stamm pflanze.

Durch die Güte des Herrn E. Autran, Konservator des „Herbier Barbey-Boissier“ in Genf, stand mir das in jenem Herbar vorhandene Material an *Balsamodendron* und verwandten Arten zur Verfügung und habe ich dann zum Vergleich folgende Pflanzen herbeigezogen:

1. *Commiphora Opobalsamum*, von Schweinfurth gesammelt. Aelteres Rindenstück.

¹⁾ Tschirch: Angew. Pflanzenanat. fig. 399.

2. *Hemprichia Kataf* (Fk.) Schf. Nomen vern.: Kafal.
3. *Balsamodendron Kafal*, Kunth? von Schimper.
4. *Balsamodendron Kafal*, Kunth. Kotschyi iter etc.
5. *Hemprichia erythraea* Ehrbg. (Balsam. Kafal F.?) Schf.
6. *Balsamodendron abyssinic.* Hochst. (B. Kafal, A. Richmon Kth.), Schimper.
7. *Anyris Opobals.* Forsk. A. Defflers: Iter arab. II.
8. *Balsamodendron Opobals.* Knuth.

Bei der mikroskopischen Untersuchung sowohl der jüngeren Sprosse als der Blattstiele der aus der Droge ausgelesenen Stücke hatte es sich gezeigt, daß dieselben mit charakteristischen Haaren bekleidet waren und suchte ich zuerst, diese beim Vergleichsmaterial wiederzufinden. Es zeigte sich aber, daß nur *Hemprichia Kataf* (No. 2), *Balsamodendr. Kafal* Kth. (No. 4) und *Hemprichia erythraea* (No. 5) solche Haare besaßen, während die andern Arten kahl waren.

Nachstehend folgen die Beobachtungen an jungen Sprossen und Blattstielen:

No. 1. Aus der Droge ausgelesen: Blattstiel: Nierenförmiges Centralbündel mit fast ringsumlaufendem Bastzellbeleg. Im Siebteil keine Sekretbehälter, dagegen liegen außerhalb des Bastzellringes zahlreiche Sekretbehälter, wie es scheint Sekretzellen. Gerade und gekrümmte Haare mit sehr stark verdickter Membran, 50—200 μ lang, ca. 20 μ breit.

Stengel: Strahlenförmiger Holzkörper; in der Rinde große Sekretgänge und kontinuierlicher, wellenförmig verlaufender Bastzellbeleg. Gerade und schwach gekrümmte Haare mit relativ weitem Lumen, kegelförmiger oder selten hakenförmig gekrümmter Spitze. Kutikularwarzen selten oder fehlend. Länge der Haare 80—220 μ . Breite 20 μ .

No. 2. *Hemprichia Kataf*. Blattstiel: Gestreckt nierenförmige Bündel; im Siebteil ca. 11 Sekretbehälter; um das Ganze wellenförmig herumlaufend der Bastbeleg. Haare dünnwandig, ohne deutliche Kutikularwarzen, gerade oder schwach umgekrümmt, 65—205 μ lang, 20 μ breit.

Haartragende Sprosse dieser Pflanze standen mir leider nicht zur Verfügung.

No. 4. *Balsamodendron Kafal* Kunth: Blattstiel: sternförmiges Bündel; Mark und Rinde reich an wohlausgebildeten

Kalkoxalatkrystallen. Haare dünnwandig mit deutlichen Kutikularwarzen, meist in breitem Bogen stark hakenförmig umgekrümmt, 85—205 μ lang, 20 μ breit.

Sprofs: Bastzellring bogenförmig ringsumlaufend, bereits zersprengt. Haare dickwandiger als beim Blattstiel, mit sehr deutlichen Kutikularwarzen und starker, bogenförmiger Umkrümmung, 85—250 μ lang, 20 μ breit.

No. 5. *Hemprichia erythraea* Ehrenbg. Blattstiel: Bündel nierenförmig. Im Siebteil in regelmässiger Anordnung meist acht Sekretbehälter. Um das Ganze wellenförmig herumlaufend der Bastzellbeleg. Zahlreiche, sehr lange, oft mehrzellige, dünnwandige gerade oder wenig gekrümmte Haare mit sehr zarten Kutikularwärtchen. Länge der Haare 280—510 μ , Breite 20 μ .

Sprofs: Sekretbehälter und Bastzellring wie bei No. 4. Haare dünnwandig, häufig hakenförmig umgekrümmt, mit deutlichen Kutikularwarzen. Epidermis mit den Haaren noch oft erhalten, trotzdem darunter schon Kork erzeugt wurde. Länge der Haare 85—280 μ , Breite 20 μ .

Die Querschnitte durch Sprosse und Blattstiele von No. 3 Balsamodendr. Kafal Kunth? No. 6 Balsamodendr. abyssinic. und No. 7 Amyris Opobalsamum Forsk. waren im Typus derjenigen von No. 2, 4 u. 5.

Aus dem Vergleich der Anatomie der Blattstiele des aus der Droge ausgelesenen Materials mit den Blattstielen von Balsamodendronarten ergibt sich, daß die aus der Droge ausgelesenen Blattstiele keinem Balsamodendron angehören können. Die Anatomie der ausgelesenen Sprosse dagegen zeigt, daß wir es in der That mit einem Balsamodendron zu thun haben. Mit keinem der oben beschriebenen stimmt jedoch der Bau der Haare völlig überein, am meisten noch gleichen sie No. 4, *Balsamodendron Kafal Kunth*, so daß also die Vermutung, daß dies die Stammpflanze des gegenwärtig im Handel befindlichen Opoponax sei, auch durch die Anatomie einige Unterstützung findet.

Neuerdings hat Holmes¹⁾ statt Balsamodendron Kafal Kunth den Namen Commiphora Kataf, unter welchem Engler Amyris,

¹⁾ Pharmaceutical Journal 1894, S. 501.

Balsamodendron und Balsamophloeos anderer Autoren zusammenfasst, gewählt.

Die Ergebnisse vorliegender Arbeit kurz zusammengefasst, sind gestützt auf:

1. das Ergebnis der botanischen Untersuchung,
2. die Unverseifbarkeit der Harze,
3. das Fehlen von Umbelliferon, das Sommer in allen Umbelliferenharzen, mit Ausnahme des Ammoniakums, nachgewiesen,
4. das Fehlen von Schwefel, der ein integrierender Bestandteil der Oele der persischen Umbelliferen zu sein scheint, kann behauptet werden, dass der gegenwärtig im Handel befindliche, zur Oeldestillation zu Zwecken der Parfumerie benutzte und auch von mir untersuchte Opopanax nicht von einer persischen Umbellifere stammt, sondern von einer zu der Familie der Burseraceen gehörenden Balsamodendron-Art, und zwar wahrscheinlich von Balsamodendron Kafal.

Das Burseraceen-Opopanax besteht in der Hauptsache aus Gummi mit Verunreinigungen, Harz und ätherischem Oel. Das Harz lässt sich in folgende drei Körper zerlegen:

1. das α -Panax-Resen von der Formel $C_{32}H_{54}O_4$,
2. das β -Panax-Resen von der Formel $C_{32}H_{52}O_5$,
3. das Pana-Resinotannol: $C_{34}H_{50}O_8$.

Aus letzterer Formel geht hervor, dass das Pana-Resinotannol nicht zu derjenigen Klasse von Resinotannolen gehört, deren Molekül 6 C-Atome, resp. ein Multiplum davon enthält.¹⁾

Beim Vergleich der Formeln untereinander zeigt es sich, dass das β -Resen ein Oxydationsprodukt des α -Resens zu sein scheint. Sie unterscheiden sich dadurch, dass α -Resen in Petroläther löslich, β -Resen dagegen darin unlöslich ist.

Schreibt man die Formel des Panaresinotannols = $C_{32}H_{44}O_8 \cdot (CH_3)_2$, so kann dasselbe eventuell als ein Dimethyloxydationsprodukt der

¹⁾ Tschirch: Ueber Sekrete und Sekretbildung. Vortrag, gehalten auf der Naturforscherversammlung. Wien 1894.

beiden andern Körper aufgefaßt werden. Es unterscheidet sich von denselben durch seine Löslichkeit in Alkalien.

Die drei Körper stellen keine Ester vor, da es nicht möglich war, dieselben durch Einwirkung verseifender Mittel (Alkali, Schwefelsäure, gespannter Wasserdampf) zu zerlegen. In welche Klasse die Resene einzureihen sind, ist vorläufig nicht ermittelt, sie scheinen keine Säuren oder Alkohole zu sein, da sie sich nicht in Alkalien lösen und sich nicht acetylieren lassen. Das Resinotannol zeigt Alkoholcharakter.

Das Oel enthält Ester, die durch verseifende Mittel in Alkohole (Oleole) und Fettsäuren (Buttersäure?) zerlegt werden.

Das Opoponax enthält ferner einen Bitterstoff, der nicht krystallisiert oder rein erhalten werden konnte.

Behandelt man das Opoponax bei ca. 100° mit gespanntem Wasserdampf, so wird dadurch das schön krystallisierende *Chironol* gebildet. Aus was dasselbe entsteht, ist nicht bekannt. Möglich ist es, daß es aus dem Oel gebildet wird, da es aus den Harzen nicht zu stammen scheint. Sicher ist, daß es ein Zersetzungsprodukt darstellt, da es aus der Rohdroge ohne Einwirkung von Wasserdampf nicht erhalten werden konnte. Es ist ein Alkohol von der Formel $C_{28}H_{48}O$, der sich benzoyleieren und acetylieren läßt, dagegen die Bildung eines Kalisalzes nicht ermöglichte und durch Oxydation mit Permanganat in der Wärme in einen Körper von der Formel $C_{28}H_{48}O_4$ übergeht, der eine Säure zu sein scheint und vorläufig den Namen *Chironolsäure* erhielt.

Die Verhältnisse liegen somit beim Opoponax (und auch bei den andern untersuchten Burseraceengummiharzen) anders, als bei den bis dahin im pharmaceutischen Institut untersuchten Harzen. Sie bilden die dritte Gruppe der Harze.

Arbeiten aus dem pharmaceutischen Institut der
Universität Bern.

Untersuchungen über die Sekrete.

Mitgeteilt von A. Tschirch.

13. Untersuchungen über Bau und Anordnung der Milchröhren mit besonderer Berücksichtigung der Guttapercha und Kautschuk liefernden Pflanzen.

Von Otto Chimani.

(Eingegangen den 20. III. 1895.)

Die Litteratur über Milchsaftegefäße (bis 1894) habe ich meiner im botan. Centralblatt veröffentlichten Arbeit als Einleitung vorausgeschickt. Es geschah dies in der Hoffnung, denjenigen einen Dienst zu leisten, welche über dies noch wenig aufgeklärte Kapitel der Milchsäfte weiter arbeiten wollen. Diese Zusammenstellung umfaßt gegen 100 Autoren. Im folgenden gebe ich eine kurze Uebersicht. Als Entdecker der Milchsaftegefäße werden Theophrast und M. Lister genannt; M. Malpighi hat dieselben zuerst anatomisch dargestellt und N. Grew teilte sie bereits in 4 Gruppen ein. Diese „eigentümlichen Gefäße“ führten Forscher wie Moldenhauer, Treviranus, Zenker und Mayer insofern irre, als dieselben mit C. H. Schultz-Schultzenstein mehr oder weniger darin übereinstimmten, daß in ihnen der Lebenssaft der Pflanze enthalten sei. Selbst Trécul teilte diese Ansicht, während Meyen und Unger dieselbe bereits lebhaft bestritten. Hierauf erklärte Schleiden den Milchsafte als Inhalt der Interzellularräume, welcher später eine eigene Haut erhalte. Eine anonyme Verfasserin, Mohl und Henfrey nahmen diese Theorie beifällig auf. Andere Phytotomen damaliger Zeit wie Schacht, Mirbel und Meyen sahen darin „nicht selten verzweigte Bastzellen“. — David präzisirte genauer den Unterschied zwischen gegliederten und ungegliederten Milchröhren, was J. Vesque bestätigte. Vogl sah sie damals übereinstimmend mit Hartig als mit Milchsafte gefüllte Siebröhren an, was später Schmitz und andere wiederlegten. Zu erwähnen sind noch die Untersuchungen von Schmalhausen, welcher die

gegliederten Milchröhren mit Pilzhyphen vergleicht, dann die Arbeiten von Scott, Nägeli und die interessanten meist physiologischen Versuche von M. E. Faivre. Haberlandt suchte den Milchsaft in Beziehung mit dem Assimilationsgewebe zu bringen. Schullerus erklärte ihn für Bildungssaft, der meist aus den Blättern stamme. Pirotta und Marcatili unterschieden je nach den Wechselbeziehungen zwischen Milchröhren und Assimilationssystem zwei Typen. Schwendener glaubt, daß der Milchsaft durch Bildung einer Emulsion einen Ausgleich zwischen den leichteren Oeltröpfchen und den schwereren Stärkekörnern herbeiführe. Treub schließt sich dieser Ansicht an. Sachs und de Vries sehen in demselben ein Mittel zum Wundverschluß, was A. Tschirch bei den Umbelliferen experimentell bewiesen hat. Mit der Frage, ob der Milchsaft zu den Sekreten oder Exkreten zu rechnen sei, beschäftigten sich außer den zuletzt genannten Forschern Frank, Wieler und A. Leblois. Eine reiche Fundquelle ist auf diesem Gebiete De Bary's „Vergleichende Anatomie“. Er hat auch eine Zusammenstellung der Ergebnisse der Untersuchungen bis zum Jahre 1877 gegeben. Er beschreibt zuerst die Sapotaceen nach eigenen Forschungen und denen von K. Wilhelm. Kny beschäftigte sich mit der Untersuchung der Milchsaftthaare der Cichoriaceen, welche vor ihm Trécul, Carradori, Delpino und Piccioli an Lactucaarten beobachteten. Kny fand diese Erscheinung den Cichoriaceen überhaupt eigentümlich. Das Vorkommen von Milchsaft in den Tracheen erklären Höhnel und Michalowski durch den negativen Druck der Gefäßluft. Die Beobachtung Trécul's, daß die Milchsaftgefäße bei Euphorbiaceen und Lobeliaceen mit den Gefäßen des Holzes in offene Kommunikation treten, wiederlegten in einer Preisschrift gleichzeitig Hanstein und Dippel.

Sowohl im Wandbeleg als auch in den Haarzellen zahlreicher Apocynen fand Berthold milchsaftähnliche Tröpfchen. Er stimmt mit Schmidt, Kallen und Arth. Meyer zum Teil damit überein, daß der Milchsaft dem Zellsaft entspreche und sich in diesem bilde. Mit Faivre und Schullerus erkennt er dem Milchsaft eine Rolle im Chemismus der Pflanze zu. Léger hält mit Battandier die Fumariaceen-Idioblasten den Milchsaftbehältern der

Papaveraceen verwandt, indem sie gleiche Reaktionen zeigen. Zopf fand diese Ansicht nicht bestätigt. Physiologisch hat die Papaveraceen zuerst Meurisse untersucht. Dehmel suchte aus den anatomischen Lagerungsverhältnissen einen Schluß auf die Funktionen der Milchsaftbehälter zu ziehen und sieht mit Stahl und Tschirch in dem Milchsaft ein Mittel zum Schutze gegen die Feinde der Pflanze und zum Wundverschluss. A. Tschirch faßt in seiner „angewandten Anatomie“, gestützt auf die Litteratur und eigene Beobachtungen seine Ansicht über die Funktion der Milchröhren in den Worten zusammen: „Die Milchröhren mögen leitende Organe sein, sie sind aber sicher auch Exkretbehälter. Mehr spricht freilich z. B. dafür, daß sie leitende Organe sind und hierin mag denn wohl ihre Hauptfunktion liegen“ (l. c. p. 520). Er bezeichnet den Milchsaft als den Sitz vieler Alkaloide. Weis, Istvanffy und Olsen haben sich mit den Milchröhren der Pilze beschäftigt. Die Milchsaftbehälter schizogenen Ursprungs wurden eingehend von A. B. Frank, C. Müller und entwicklungsgeschichtlich von A. Tschirch untersucht.

Was die Litteratur über Kautschuk und Guttapercha liefernde Pflanzen betrifft, so habe ich, was bis jetzt bekannt ist, den betreffenden Kapiteln vorausgeschickt.

Das Untersuchungsmaterial, welches ich benutzte, stammt aus der Tschirch'schen Sammlung.

Die Schnitte wurden anfangs mit Schultze'scher Macerationsflüssigkeit behandelt. Da dieses Verfahren nicht für alle Fälle ausreicht, so war mir auch die Aufgabe gestellt worden, eine Tinctionsmethode für den Milchsaft zu suchen. Nach mühevollen Versuchen habe ich in der Alkannin-Essigsäure ein Mittel gefunden, um damit den Inhalt der Milchsclläuche haltbar zu färben. Die Methode besteht darin, daß das käufliche Extr. Alkannae zuerst mit Aether von dem beigemengten braunen Farbstoff gereinigt wird. Nach dem Eindampfen der Flüssigkeit bleibt eine schmierige Masse zurück, welcher durch 45 prozentige Essigsäure der Farbstoff ziemlich rein entzogen werden kann. Nach weiterem mäsigem Konzentrieren der zuletzt gewonnenen Flüssigkeit ist die Prozedur beendet und die Schnitte resp. die Inhalte der Milchsclläuche können nun direkt, unter Beobachtung der Kautelen, die ich in meiner

Arbeit im botanischen Centralblatt, ausführlich erwähnt habe, gefärbt werden. Die Methode bewährte sich nicht allein bei trockenem Materiale und bei frischen Pflanzen (nach dem Härten in Alkohol), sondern sie ist auch ein vorzügliches Unterscheidungsmittel der oft ähnlich gefärbten Gerbstoffschläuche und besonders der Inhalte der Siebröhren.

Von den Guttapercha liefernden Pflanzen wurden folgende untersucht: *Palaquium Gutta*, *P. oblongifolium*, *P. borneense*, *P. Treubii*, *P. argentatum*, *Bassia firma*, *P. rostratum*, *Payena Leerii*, *Payena suringiana*, *Payena rubro-pedicellata*, *Achras Sapota*, *Sideroxylon Urbani* und *Mimusops Balata*. Diese Arten gehören der Familie der Sapotaceen an. Den ersten Bericht über diese Familie führt De Bary in seiner Anatomie von K. Wilhelm an. Ausführliches ist auch in den Werken von Flückiger, Wiesner, Burck, Tschirch, Beauvisage, Heckel und Schlagdenhauffen u. A. zu finden. Oesterle hat zuletzt die Guttapercha eingehender chemisch untersucht.

Die erzielten Resultate kann ich in folgende Sätze zusammenfassen:

1. Die Milchröhren der Sapotaceen gehören zu den ungegliederten Milchröhren.
2. Die Milchschläuche bilden in den Knoten kurze unregelmäßige Milchzellreihen neben längeren Gliedern.
3. Die in größeren Intervallen segmentierten Schläuche zeigen schiefe Querwände, welche zum Teil nebeneinander verschoben sind. Für die Palaquium und Payena-Arten kann diese Form als Typus gelten.
4. In den Internodien sind auch Schläuche anzutreffen, die in größeren Zwischenräumen segmentiert sind; sie zeigen horizontale Querwände. Die Enden der einzelnen Segmente zeigen Knochenform und sind nicht nebeneinander verschoben.
5. Bei *Achras Sapota* ist die Querwand der kurzen Milchzellreihen bis auf ein dünnes Häutchen resorbiert; dasselbe zerreißt an einer bestimmten Stelle und der Inhalt fließt zu einer Masse zusammen.

6. Die Milchschläuche zeigen folgende Weite:

(Sapotaceen)

	mm dicke	Zweigstücke		
Payena Leerii	2		20	—32,5 „
„ suringiana	1,5	„	20	—25 „
„ rubro-pedicell.	3,5	„	12,5—15	„
Palaquium Gutta	4,5	„	12,6—39	„
„ oblongifol.	4	„	22,5—45	„
„ borneense	4,5	„	5 — 7,5	„
„ Treubii	5	„	20 — 25	„
„ argentatum	9	„	25 — 50	„
„ rostratum	4,5	„	25 — 40	„
Bassia firma	4,5	„	22,5—37,5	„
Achras Sapota	3	„	20 — 25	„
Mimusops Balata	6,9	„	22,5—30	„
Sideroxylon Urbani	2	„	35 — 50	„
			32,5—34,5	„
			25 — 30	„

Queranastomosen, wie sie Lewschin abgebildet hat, konnte ich bei aller Sorgfalt, welche ich seit Beginn meiner Untersuchungen gerade dieser Frage widmete, nicht finden.

Ueber Kautschuk liefernde Pflanzen sind die Schriften von Faivre, De Bary, Wiesner, Henriques, Scott, Calvert, Faraday, Thomson, Schuhmann und Chapel zu erwähnen.

Diese Arbeiten sind teils chemischer, teils physiologischer Natur und behandeln nur wenige Arten. Folgende Pflanzen wurden von mir untersucht: Familie: Moraceen: *Castilloa elastica*, *Brosimum alicastrum*, *Ficus elastica*, *F. religiosa*, *Cecropia peltata*. Familie: Euphorbiaceen: *Hevea guyanensis*, *H. brasiliensis*, *H. spruceana*. *Manihot Glaziovii*. Familie: Apocynaceen: *Cleghornia sp. ig.*, *Cl. cymosa*. *Landolphia florida*, *L. Heudelotii*, *L. Kirkii*, *L. madagascariensis*, *L. ovariensis*, *L. Petersiana* u. *L. Watsonii*. *Hancornia speciosa*, *Parameria glandulifera*, *Urceola elastica*, *Willughbeia javanica*.

Die kautschukführenden Pflanzen haben folgendes eigentlich:

1. Die Moraceen, Apocynaceen und Euphorbiaceen haben ungliederte Milchröhren.

2. Die Milchsclläuche sind segmentiert. Sie bilden kürzere und längere Glieder, deren Enden stets genau aufeinanderpassen, manchmal an der Berührungsstelle eingeschnürt sind, aber niemals nebeneinander verschoben sind.
3. Die Landolphia-Arten und Hancornia-Arten zeigen eine partielle Obliteration der Milchsclläuche.
4. Die Markscheide zeigt hier große, eigentümliche Lücken, um welche die obliterierten Milchsclläuche sich herumziehen.
5. Bei *Urceola elastica* fand eine solche Obliteration durch das Auswachsen zweier Steinzellen statt.
6. In den Haaren von *Castiloea elastica*, *Cecropia peltata* und *Manihot Glaziovii* habe ich mittelst meiner Färbemethode Milchsclläuchtröpfchen nachgewiesen.
7. Nachfolgende Zusammenstellung zeigt die Weite der Milchsclläuche der hier untersuchten Arten:

Moraceen:

Castiloea elastica	12,5 mm dicke	Zweigstücke	12,5—25 μ
Brosimum alicastrum	1,5 "	"	17,5—20 μ
Ficus elastica	5 "	"	12,5—25 μ
Urostigma Vogelii	8,5 : 10 "	"	17,5—20 μ
Cecropia peltata	10 "	"	20—25 μ

Euphorbiaceen:

Hevea guyanensis	17 "	"	15—20 μ
" brasiliensis	8,5 "	"	15—17,5 μ
" spruceana	8 "	"	15—17,5 μ
Manihot Glaziovii	8 : 7 "	"	12,5—15 μ

Apocynaceen:

Cleghornia sp. ig.	6 "	"	{ 5—25 μ 10—12 μ
Cleghornia cymosa	1,5 mm dickes	Rindenstück	28,4—35,5 μ 12,5 : 40 μ
Landolphia-florida	3 "	"	Zweigst. { 17,5 : 42 μ 30 μ
" Heudelotii	3 "	"	" 17,5—10 μ
" Kirkii	3,5 "	"	" 5—7,5—10 μ
*) " madagascariens.	3 "	"	" 7,5 μ
" ovariensis	4 "	"	" { 25 : 37,5 μ 12,5—25 μ

*) Wo nur eine Zahl angegeben, ist der längste Durchmesser gemeint.

Landolphia-Petersiana	2	„	„	„	2,5—5—7,5 μ
„ Watsonii	3	„	„	„	15 : 20 μ
Hancornia spec.	3	„	„	„	} 17,5 : 55 μ 25 : 50 μ 12,5 : 52,5 μ
Parameria glandulifera	2	„	„	„	
Urceola elastica	4	„	„	„	
Willughbeia jav.	3	„	„	„	12,5—15 μ
					20—22,5—25 μ

Eine von 2 Tafeln begleitete ausführliche Abhandlung über diese Untersuchungen erscheint im botanischen Centralblatt.

Arbeiten aus dem pharmaceutischen Institute der Universität Bern.

Untersuchungen über die Sekrete,

mitgeteilt von A. Tschirch.

14. Ueber das Sagapen

von M. Hohenadel.

(Eingegangen den 20. III. 1895.)

Einleitung.

Zu denjenigen Drogen, die schon im Altertum Verwendung fanden, im Mittelalter noch sehr wohl bekannt waren, in unserer Zeit aber fast der Vergessenheit anheimgefallen sind, gehört auch das *Sagapenum*. Neben der Bezeichnung *Sagapenum* findet man in älteren Schriften noch *Serapinum* und *Sacopinum*.

*Dragendorff*¹⁾ sagt in seiner Abhandlung über Volksmedizin von Turkestan: „*Sakbinatsch* ist das aus Indien (Persien?) importierte *Sagapen*. Es wird auch in Arabien und Hindostan so genannt, daneben auch *Kundel* (nach dem Sanser). Schon bei *Ebn Baithar* ist diese Droge erwähnt.“

*Flückiger*²⁾ sagt: „*Σαγαπίνον* wird von *Dioscorides* als aus *Media* (Nordpersien) kommend und zwischen *Chalbane* und *Silphion* in der Mitte stehend bezeichnet. Auch *Plinius* führt *Sagapenum* an, wie nicht minder die spätrömischen Aerzte und die Araber z. B. *Serapion Damascinus* und *Ebn Baithar*, ferner die Schule von *Salerno*. Im mittelalterlichen Handelsverkehr wird *Sagapen* öfter genannt als *Asa foetida*, aber bei weitem nicht so häufig wie *Galbanum*. *Valerius Cordus* hob hervor, daß die Benennung *Serapinum* aus *Sagapinum* verdorben sei.“

¹⁾ Buchners Repert. d. Pharm. 1873, Bd. XXII, p. 218.

²⁾ Pharmacognosie d. Pfl., 1891, p. 68.

Ueber die Stammpflanze von Sagapenum haben wir bislang keine genau bestimmten Anhaltspunkte. Husemann-Hilger¹⁾ nennen *Ferula Scowitsiana* Dec.; ebenso Wiggers²⁾. Daneben findet man *Ferula persica* angegeben; aber ebenso oft wie diese Stammpflanze angenommen, wird sie auch in Zweifel gezogen. Flückiger³⁾ meint, daß Sagapen möglicherweise auch von einer *Ferula* Persiens abstammen könne. Siller⁴⁾ erwähnt, daß wahrscheinlich eine *Ferula*art die Mutterpflanze sei, daß es jedoch nicht *Ferula persica* sein könne, deren Milchsaft ganz deutlich wie Stinkasant, nicht wie Sagapen rieche. Guibourt⁵⁾ giebt ebenfalls zu, daß die Frage über die Stammpflanze von Sagapen noch ungelöst sei, wenn er sagt „Le Sagapenum a été attribué par quelques auteurs au ferula persica Willd . . . Mais rien ne prouve que cette ombellifère soit en effet l'origine de sagapenum, et dans l'état actuel de nos connaissances nous ne pouvons affirmer rien de positif à ce sujet.“ Diesem schließt sich Pelletier⁶⁾ an mit den Worten: „ . . . on ne connaît pas positivement la plante qui le produit, on croit cependant que c'est le ferula persica.“ Und Hanbury⁷⁾ sagt kurz: „The botanical origin of the drug is unknown.“ Noch deutlicher als in seiner Pharmacognosie spricht sich Wiggers⁸⁾ an einer anderen Stelle aus: „jedenfalls kann *Ferula persica* nicht das sogenannte Sagapen liefern, wie man in neuerer Zeit anzunehmen geneigt war und über dessen Ableitung wir also gegenwärtig keinen sicheren Anhaltspunkt mehr haben.“

Wenngleich über die Stammpflanze von Sagapen auch nichts Genaueres angegeben wird, so sind doch sämtliche Autoren darüber einig daß das Stammland der Droge Persien sei. Nach Stolze und Andreas⁹⁾ wird es in den Gebirgen von Luristan und Tschâhan Malles gesammelt und kommt von da wohl hauptsächlich nach Bombay. Als zweiten Stapelplatz nennt Göbel¹⁰⁾ Petersburg; fügt aber hinzu, daß Sagapen nicht als solches nach Rußland eingeführt werde, sondern als Verfälschung dem Galbanum beigefügt sei, so daß unter einer Menge von 20—30 Ballen Galbanum oft 3—4 Kolli vorkommen, die kein Galbanum, sondern statt dessen Sagapen enthalten. Oft sollen Galbanum und Sagapenum in einem Kolli sich zusammenfinden. Deswegen wurden in Petersburg alle Kolli des Galbanums geöffnet und dieses vom Sagapen getrennt.

1) II. Bd. 1884, p. 967

2) Pharmacogn. 1864, 462.

3) Pharmacogn. 1891, 62.

4) Lehrbuch d. Pharmac. 1850, 641.

5) Histoire naturelle des Drogues simples. Paris 1876, Bd. III, 242.

6) Bulletin de Pharmacie, p. 481, Novembre, 1811.

7) Pharmacographia 1874, p. 291.

8) Jahresber. über die Fortschritte d. Pharmac. 1861. p. 49.

9) Flückiger Pharmacogn. p. 62.

10) Liebig's Annal. Bd. 42, p. 331.

Während das Sagapen hier also als Verfälschungsmittel dient, scheint es in England öfter direkt gefälscht vorzukommen¹⁾ Nach Southall (Pharm. Journ. 1843, 722) ist es dort schwer echt zu erhalten und man findet dafür eine Komposition aus *Asa foetida*, *Olibanum* und *Galbanum*.

Welcher Teil der Pflanze zur Gewinnung des Sagapens hauptsächlich verwendet wird, ist nicht definitiv festgestellt. Siller²⁾ sagt: „Das Gummiharz soll in ähnlicher Weise wie der Stinkasant aus der Wurzel gewonnen werden, was jedoch noch sehr der Bestätigung bedarf, da noch kein Beweis gegen die Gewinnung aus dem Stengel vorliegt.“ — Diesem kann ich nur beipflichten. Denn der Umstand, daß ich im Rohharz Frucht- und Stengelteile zu finden Gelegenheit hatte läßt vermuten, daß die Wurzel allein nicht zur Harzgewinnung herangezogen wird.

Im Handel unterscheidet man hauptsächlich zwei Sorten: ³⁾

a) *Sagapenum persicum s. in massis*. Weiche, zähe, klebrige, braungelbe Massen, die sich schwer pulvern lassen und mit Wasser sich unvollkommen emulgieren. Schmilzt leicht und vollständig und verbrennt mit russender Flamme. Riecht nach Knoblauch und schmeckt brennend pfefferartig.

b) *Sagapenum levanticum s. in lacrimis*. Hirse- bis nufsgroße eckige oder abgerundete Körner oder daraus zusammengebackene Massen. Gewöhnlich gelb oder rotbraun, im Innern heller. Auf dem Bruch matt oder wenig glänzend, leicht pulverisierbar; giebt mit Wasser eine Emulsion aus der sich ein Teil des Harzes wieder abscheidet. Schmilzt unvollständig, riecht schwach nach Knoblauch, schmeckt bitter, etwas kratzend, knoblauchartig.

Die medizinische Verwendung von Sagapen war früher teils äußerlich, teils innerlich. Äußerlich gegen „gründige Augbrauen“⁴⁾ gegen Schmerzen des Rückens, des Rückgrats und der Lenden; ferner als „Hauptstück eines magnetischen Pflasters, das Pfeile und anderes dergleichen aus dem Leib zieht.“⁵⁾ Innerlich wurde es gegeben gegen Brust- und Lungenkrankheiten, Husten, Milzsucht, Frost und Erkältung. Ferner gegen Wassersucht, Zittern der Glieder und Nierenentzündung.⁶⁾

In der *Pharmacopoea helvetica* vom Jahre 1771 ist es noch in die *Materia medica* eingereiht. Die betreffende *Pharmacopoe* sagt pag. 153 wörtlich folgendes:

1) Jahresber. d. Pharm. 1843, p. 180.

2) Lehrbuch der Pharmacie 1850, p. 641.

3) Wiggers, Pharmacogn. p. 462.

4) Theodor Tabers Kräuterbuch, Basel 1664.

5) Museum Museorum v. M. B. Valentin, Frankfurt a. M. 1704.

6) Joh. Schröder's „höchst kostbarer Arzneyschatz“, Nürnberg 1636.

„Est Gumi-resina modo guttis magnis constant, modo in glebas compacta, extus rufescens, intus cornei coloris, mordaci et acri sapore, odore viroso et gravi, inter assam foetidam et Galbanum medio.

Ex Persia et Oriente nobis affertur, sed planta ex qua stillat hactenus incognita est.

Vires aperientes, attenuantes, abstergentes, emmenagogas; in affectibus thoracis mucosis, obstructionibus viscerum, morbis nervorum, spasimo, tremore, paralyti, malo hysterico etc. commendatur.“

Sagapen findet sich noch aufgenommen in folgenden Pharmacopoen: Pharmacopoea Wirtenbergica 1741; Ph. Borussica 1830; Französ. Ph. 1839; Londoner Ph. 1836; Dubliner Ph. 1826; Edinburgh New Dispensatory 1813.

Der erste, der Sagapen näher untersuchte, war J. Pelletier.¹⁾ Er reinigte das Rohharz durch Extraktion mit Alkohol, nahm aus den ungelösten Rückständen das Gummi mit Wasser auf, destillierte das ätherische Oel mit Wasserdämpfen ab und erhielt aus 50 g Rohharz:

Harz	27,13 g
Gummi	15,97 g
Unlös. Körper . . .	0,80 g
Saur. apfelsauer. Kalk	0,20 g
Aether. Oel	5,90 g

Eine genauere Untersuchung stellte 1818 Rud. Brandes²⁾ an In seiner Einleitung sagt er, daß auch Braconnot und Neumann³⁾ denselben Gegenstand bearbeitet hätten. Brandes behandelte sowohl das Harz mit Alkohol wie mit Aether und nennt die in Aether unlöslichen Anteile: „Halbharz“. In Abteilung C seiner Arbeit erwähnt er eine Farbenveränderung durch Salzsäure. Das ätherische Oel destillierte er mit Wasser ab und fand 3,73 Proz. Er kommt zu folgenden Schlüssen:

„Das eigentümliche und charakteristische des Sagapens scheint hauptsächlich von dem ätherischen Oel herzurühren, denn dieses wirkte am ausgezeichnetsten sowohl auf die Geruchs- als Geschmacksorgane.“

„Das Harz zeichnet sich vor allen anderen Harzen auf eine sehr charakteristische Weise durch sein Verhalten gegen Salzsäure aus. In einigen Eigenschaften stimmt es mit dem Guajakharz überein, in anderen weicht es davon ab.“

„Das Harz ist gegen das Gummi im Sagapen der überwiegende Anteil.“

¹⁾ Bulletin de Pharmacie 1811 Novbre, p. 481.

²⁾ Trommsdorf's N. Journal d. Pharm. 1818.

³⁾ Pfaff's materia medica. Bd. III, p. 297.

Die Resultate der Untersuchung sind folgende:

500 Teile Sagapen enthielten:

Aether. Oel	18,667
Eigentümliches Harz	239,550
Halbharz	11,875
Gummi mit Kalksalzen	163,800
Tragant	22, 00
Apfel- und schwefelsaurer Kalk	2, 00
Phosphorsaurer Kalk mit einer Spur Tragant	1,375
Apfelsaurer und schwefelsaurer Kalk mit etwas Gummi	2,250
Wasser	23, 00
Fremde Beimengungen	21, 50

James F. W. Johnston¹⁾ fand die Zusammensetzung des alkohollöslichen Harzes nach folgenden Proportionen:

C	70,05	70,83	70,78
H	8,51	8,63	8,38

Er giebt ihm die Formel: $C_{40}H_{29}O_9$

Fr. Przewiczski²⁾ unterscheidet zwischen indifferentem und sauerem Harz. Das dem indifferenten Harze anhaftende ätherische Oel sucht er durch Fraktionieren im Oelbade, späterhin durch Kochen mit Wasser zu entfernen. Sein Oel fing bei 153° an zu destillieren und färbte sich bei 280° grünlich. Jedenfalls war es dem Verfasser nicht gelungen, das Harz ölfrei zu erhalten, da er letzteres als Schwefel enthaltend angiebt. Durch trockene Destillation des indifferenten Harzes erhielt er ein blaues Oel und einen Körper, der in büschelförmigen Nadeln sublimierte; er hält ihn für Benzoesäure. — Das saure Harz versuchte er vergeblich krystallinisch zu erhalten. Genauere Untersuchungen und Angaben von Mengenverhältnissen fehlen vollständig.

Hirschsohn³⁾ giebt an, dafs beim Befeuchten mit Alkohol und Uebergießen mit konzentrierter Schwefelsäure sich alle Sorten von Sagapen mit dunkelbrauner Farbe auflösen; bisweilen wird die Lösung an den Rändern karminrot, auf Zusatz von Alkohol geht die Farbe in violett, bisweilen in blau über. Salzsäure, den mit Alkohol befeuchteten Sagapenproben zugesetzt, bewirkt gelbrote, bisweilen rosenrote, in violett, ja selbst in blau übergehende Färbung. Durch Destillation mit Wasserdampf erhält er 7,5 Proz. eines schwefelhaltigen Oeles. Petroläther löst vom Sagapen mehr als vom Galbanum, das Gelöste besteht aus ätherischem Oel und Harz und ist schwefelhaltig.

¹⁾ Phil. Transact, 1840, p. 361.

²⁾ Inauguraldissertat., Dorpat 1861

³⁾ Liebig und Kopp, Jahresber. der Chemie 1875, p. 860. — Pharmaceut. Zeitschrift für Rufsländ 1875, p. 395.

Die einzelnen Handelssorten will Hirschsohn¹⁾ durch folgende Reaktionen unterscheiden:

„Salzsäure färbt den Verdunstungsrückstand des Petroleumätherauszuges gelbrot, Chloralreagens färbt grün: persisches Sagapen.

„Salzsäure färbt blauviolett, Chloralreagens rosenrot, in Himbeerrot und violett: levantinisches Sagapen.“

Vigier²⁾ suchte in seiner Dissertation die officinellen Gummiharze durch Kochen mit Kalkmilch zu unterscheiden. Dabei bringt Sagapen eine weiße Masse hervor, die fade riecht, hineingestelltes Silber schwärzt, beim Trocknen unmerklich gefärbten Rückstand hinterläßt und beim Filtrieren ein fast farbloses Filtrat giebt, worin Salzsäure einen weißen Niederschlag erzeugt.

Flückiger³⁾ giebt an, daß Sagapen Umbelliferon enthält und schon in der Kälte sofort blaue Farbe annimmt, wenn auch nur das kleinste Splitterchen mit Salzsäure geschüttelt wird. Schwefel enthält Sagapen nicht.

Nach den bisherigen Untersuchungen ist, abgesehen von den Reaktionen von Hirschsohn, festgestellt:

1. Das Harz enthält 3 bis 7 Proz. eines schwefelhaltigen ätherischen Oeles; 2. 50 bis 65 Proz. Harz; 3. Umbelliferon; 4. ca. 30 Proz. Gummi; 5. ca. 5 Proz. Wasser; 6. 2 bis 5 Proz. Verunreinigungen. — Die trockene Destillation liefert blaues Oel und Umbelliferon.

Wenngleich die Stammpflanze nicht bekannt ist, so ist doch sonder Zweifel, daß wir es bei Sagapen mit dem Secret einer persischen Umbellifere zu thun haben. Die Bildung unseres Harzes erfolgt jedenfalls auch in schizogenen Sekretbehältern wie Tschirch⁴⁾ bei anderen persischen Umbelliferen nachgewiesen hat.

I. Chemischer Teil.

Darstellung des Reinharzes.

Als Untersuchungsmaterial diente mir Sagapenharz bezogen von C. Haaf, Bern. Dasselbe zeigte in dunkelbrauner Grundmasse zahlreiche weißgelbe Mandeln; die Konsistenz war schwach spröde, aber schon durch die Handwärme wurde es geschmeidig und knetbar. Der Geruch erinnerte schwach an Galbanum, näherte sich aber bedeutend mehr dem des Asa-foetidaharzes.

Ein kleiner Teil mit verdünnter Salzsäure übergossen verlied letzterer nach einiger Zeit violette Färbung; dieselbe trat rascher

1) Zeitschrift für analyt. Chemie 17, p. 263.

2) Jahresber. d. Pharmacie, V, 1870, 132.

3) Pharmakognosie, 1891, p. 68.

4) Archiv d. Pharmacie 1886, p. 831.

und deutlicher auf durch Erwärmen und Zusatz von etwas Alkohol. Die ätherische Lösung des Harzes, mit Salzsäure versetzt, zeigte violett-rötliche Farbe.

Mit Schwefelsäure erwärmt, löste sich das Harz mit dunkelrotbrauner Farbe. Nach dem Verdünnen mit Wasser zeigte das Filtrat durch überschüssiges Ammoniak schön blaue Fluorescenz.

Ich fand ätherlösliches Harz 56,8 Proz., ätherisches Oel 5,8 Proz., Wasser 3,5 Proz., Gummi 23,3 Proz., Verunreinigungen 10,6 Proz. Löslich war das Harz in Aether, Alkohol, Schwefelsäure und Alkalien. Das Gummi wurde nicht näher untersucht.

Meine zunächstliegende Aufgabe war, das Harz vom ätherischen Oele zu befreien. Ich versuchte eine Trennung mit Petroläther zuerst auf kaltem Wege ohne nennenswerten Erfolg. Auch durch Extraktion im Soxhlet'schen Apparate kam ich nur langsam und unvollkommen zum Ziel. Dagegen erwies sich folgende Methode als brauchbar: Das Rohharz wurde in Aether gelöst, um von vornherein gleich das Gummi abzuscheiden, die filtrierte ätherische Lösung aber in viel Petroläther gegossen, wiederholt anhaltend damit geschüttelt und im Scheidetrichter getrennt. Die Ausschüttelungen mit Petroläther wurden so oft wiederholt, bis eine Harzprobe nach dem Verdunsten des Aethers geruchlos zu sein schien. Die hierbei erhaltene Menge ätherischen Oeles — 19,2 Proz. — liefs vermuten, dafs im Oel auch noch Harz gelöst sei, was späterhin bestätigt wurde (s. äther. Oel). Aber trotz der wiederholten Behandlung mit Petroläther war nach völligem Verdunsten des Aethers doch noch ein schwacher Geruch bemerkbar, der für Anwesenheit geringer Mengen ätherischen Oeles sprach. Um letzteres vollständig zu entfernen wurde das Harz in einem Kolben aufs Wasserbad gebracht und durch das erweichte Sagapen Wasserdämpfe durchgeleitet. Das Destillat zeigte deutlichen Sagapengeruch, reagierte schwach sauer und wurde täglich mit Aether ausgeschüttelt. Dadurch erhielt ich ca. 2 g eines schmutziggrünen Oeles, das nach längerem Stehen braune Farbe annahm.

Das über dem Harz im Kolben sich sammelnde Wasser fluorescierte schwach blau und reagierte ebenfalls sauer; doch war der Geruch nicht so intensiv wie beim Destillat. Zur Gewinnung der Säure wurde ebenfalls mit Aether geschüttelt, aber kaum ein

Tröpfchen einer braungelben Flüssigkeit, die stark nach Baldriansäure roch, resultierte aus ca. 5 Litern des Kondensationswassers. Wahrscheinlich hatte durch das langandauernde Dampfeinleiten eine Zersetzung des ätherischen Oeles stattgefunden und die Baldriansäure war wohl ein Spaltungsprodukt desselben. Mit welcher Hartnäckigkeit übrigens das Oel dem Harze anhaftete, ist daraus zu ersehen, daß ich fast 4 Wochen lang genötigt war, das Harz mit Dampf zu behandeln, bis endlich das Destillat und damit auch das Harz völlig geruchlos wurde.

Das ölfreie Harz war hart und spröde, erweichte leicht in heißem Wasser und liefs sich in weißglänzende Bänder ausziehen. Die Farbe ist gelbbraun, Geruch und Geschmack nicht mehr vorhanden. Es löste sich leicht in Aether, Chloroform, Ammoniak, Kalilauge, weniger leicht in Alkohol, gar nicht in Petroläther. Schwefelsäure nahm es unter braunroter Farbe auf, die Lösung gab nach dem Verdünnen mit Wasser und nach dem Filtrieren auf Zusatz von Ammoniak schön blaue Fluorescenz. Der Schmelzpunkt war zwischen 74 und 76°. Mit Salzsäure übergossen trat keinerlei Violettfärbung auf, da diese offenbar wie beim Galbanum¹⁾ durch das ätherische Oel bedingt ist. Ebenso konnte ich im ölfreien Harz Schwefel nicht nachweisen. Zwischen zwei Uhrgläsern erwärmt, sublimierte ein Gewirr von langen Nadeln, die sich als Umbelliferon erwiesen.

Nachweis des freien Umbelliferons.

Der oben erwähnte Umstand, daß bei der Dampfeinleitung das über dem Harz sich sammelnde Wasser blau fluorescierte, liefs vermuten, daß auch im Sagapen freies Umbelliferon vorkomme. Zum Nachweis desselben wurden 10 g Harz in konzentrierter Natriumsalicylatlösung²⁾ (1 + 1) gelöst und mit Wasser versetzt, wobei das Harz gelblich weiß ausfiel. Sobald es genügend ausgewaschen war, wurden die vereinigten Waschwässer mit verdünnter Schwefelsäure versetzt. Die dadurch gefällte Salicylsäure wurde solange mit kaltem Wasser ausgewaschen, bis das Filtrat auf Zusatz von Ammoniak keine blaue Fluorescenz mehr gab. Das saure Filtrat wurde nunmehr eingeengt, mit Kalilauge genau neutralisiert und mit

¹⁾ Tschirch und Conrady, Arch. d. Pharm. 1894.

²⁾ Conrady, Archiv d. Pharm., 1894.

Alkohol versetzt, teils um das anorganische Salz abzuscheiden, teils um das freie Umbelliferon in Lösung zu bringen. Die letzten Reste des Kaliumsulfates wurden mit absolutem Alkohol ausgeschieden, das freie Umbelliferon mit Tierkohle gereinigt und umkrystallisiert. Ich erhielt so 0,11 Proz. Umbelliferon.

Bringt man einige Krystalle reinen Umbelliferons in konzentrierte Schwefelsäure, so zeigt letztere eine prächtige Fluorescenz, die aber gegenüber der mit Ammoniak mehr einen Stich ins Rötlich-Violette hat. Fast dieselbe Reaktion tritt auf beim Lösen des Reinharzes in konzentrierter Schwefelsäure. Um zu sehen, ob die Fluorescenz durch das freie Umbelliferon hervorgerufen wird, löste ich wieder 10 g Harz in Schwefelsäure, goß die Lösung vorsichtig in Wasser, filtrierte das in braunen Flocken ausfallende Harz ab und wusch gut aus. Das Filtrat wurde ebenfalls genau neutralisiert, das Kaliumsalz durch Alkohol gefällt wie vorhin beschrieben. Nach dem Umkrystallisieren erhielt ich hier 0,14 Proz. freies Umbelliferon.

Dafs wirklich Umbelliferon vorlag, zeigte der Schmelzpunkt von 224°, die prächtig blaue Fluorescenz in ammoniakalischer Lösung und die Grünfärbung durch Kochen mit Kalilauge und Zusatz von Chloroform.¹⁾

Prüfung auf Aldehyde.

Die nahen Beziehungen des Sagapens zur *Asa foetida* legten den Gedanken nahe, dafs auch in ihm Vanillin enthalten sei, das E. Schmidt²⁾ im Stinkasant nachgewiesen hatte. 100 g einer ätherischen Rohharzlösung wurden mit verdünnter Natronlauge geschüttelt, die alkalische Flüssigkeit angesäuert und mit Aether behandelt. Nach der Trennung im Scheidetrichter wurde der ätherische Auszug mit Natriumbisulfidlösung anhaltend geschüttelt und die Sulfidlaugen mit einem Gemisch von 3 Volumteilen konzentrierter Schwefelsäure und 5 Volumteilen Wasser versetzt. Die sich entwickelnde schweflige Säure wurde auf dem Wasserbad vollends ausgetrieben, die Lauge aber nach dem Erkalten wiederholt ausgeschüttelt — doch konnte ich weder Vanillin noch einen anderen Aldehyd nachweisen.

¹⁾ Tschirch und Conrady, Arch. d. Pharm. 1894

²⁾ Archiv d. Pharmac. 224, 1886. — Jahresber. der Chemie 1885, p. 324.

Verseifung des Reinharzes.

Die Verwandtschaft des Sagapens zu Galbanum gab mir einen Fingerzeig bezüglich der Art der Verseifung. Denn da Tschirch und Conrady bei Zerlegung des Galbanums einerseits wässerige und alkoholische Kalilauge, andererseits Salzsäure und Natriumäthylat ohne grossen Erfolg versucht, dagegen Schwefelsäure mit befriedigendem Ergebnis verwendet hatten, erhitze ich eine Probe Harz mit Schwefelsäure, und da ganz analoge Erscheinungen auftraten, wie bei Verseifung des Galbanums, zögerte ich nicht, auch das Sagapenharz mit dieser Säure zu zerlegen, zumal Umbelliferon selbst von konzentrierter Schwefelsäure unzersetzt aufgenommen wird. Es wurde deshalb das ölfreie Harz mit verdünnter Schwefelsäure (1:5) übergossen und über freiem Feuer unter Ergänzung des verdampften Wassers erhitzt. Schon nach kurzer Zeit nahm das Harz dunkelbraune Farbe an. Während es anfangs leicht in der heissen Verseifungsflüssigkeit erweichte, geschah dies nach einigen Wochen immer erst dann, wenn ein grosser Teil des Wassers abgedampft war, die Verseifungsflüssigkeit also eine gewisse Konzentration erreicht hatte. Infolgedessen wurde bei fortschreitender Verseifung Schwefelsäure und Wasser im Verhältnis von 1:3 verwendet. Das Harz wurde mehr und mehr spröde, ballte sich in der Kälte schliesslich nicht mehr zusammen, sondern bildete leicht zerreibliche Massen, die auch in kochendem Wasser nicht mehr zusammenschmolzen.

Die Verseifungsflüssigkeit nahm stets braunrote Farbe an und wurde alle 2 bis 3 Tage erneuert. Das in ihr gelöste Harz wurde durch Zusatz von Wasser gefällt, das Filtrat aber auf Umbelliferon verarbeitet. Letzteres schied sich nicht in der Menge ab, wie beim Galbanum, und auch der gefundene Prozentgehalt — 15,7 — ist bei weitem geringer wie bei jenem Harz — allerdings sind die Verluste nicht mit inbegriffen. Die Verseifung, die über 4 Monate gedauert hatte, wurde für beendet betrachtet, als eine Probe ausgewaschenen Harzes in konzentrierter Schwefelsäure gelöst und vorsichtig mit Wasser versetzt im Filtrat keine Umbelliferonreaktion mehr gab.

Umbelliferon.

Aus der erkalteten Verseifungsflüssigkeit schied sich täglich eine grössere oder geringere Menge von braungefärbten Krystallen ab, die sorgfältig gesammelt wurden. Zur Reinigung war wieder-

holtes Auflösen und Umkrystallisieren vonnöten; schliesslich erhielt ich feine weisse Nadeln, die nach dem Trocknen durch ihr wirres Durcheinanderliegen dem Ganzen ein verfilztes Aussehen verliehen.

Um das übrige in der Verseifungsflüssigkeit gelöste Umbelliferon zu erhalten, stumpfte ich erstere mit Kalilauge bis zur schwach sauren Reaktion ab, liess das Kaliumsalz auskrystallisieren, entfernte die letzten Reste desselben mit Alkohol und reinigte das mit dem Alkohol aufgenommene Umbelliferon durch Umkrystallisieren und Behandeln mit Tierkohle.

Dafs sich Umbelliferon direkt aus dem Harz durch Sublimation gewinnen läfst, ist oben schon erwähnt. Ich stellte mir auf diese Weise noch eine kleine Menge her; die anfangs gelb sublimierenden Krystalle wurden durch zweimaliges Umsublimieren fast völlig weifs.

Das auf diese ganz verschiedene Weise gewonnene Umbelliferon zeigte ganz gleiches Verhalten: in wässriger Lösung gab es auf Zusatz von Ammoniak prachtvolle blaue Fluoreszenz; mit Kalilauge erhitzt verlieh es zugesetztem Chloroform dunkelgrüne Farbe; der Schmelzpunkt lag stets zwischen 224 u. 225°.

Die Elementaranalyse lieferte folgende Resultate:

I. Direkt aus dem Harz sublimiertes Umbelliferon über Schwefelsäure aufbewahrt:

0,0471 g Substanz ergaben 0,1150 g CO₂ und 0,0157 g H₂O.

II. Aus der Verseifungsflüssigkeit gewonnenes Produkt über Schwefelsäure getrocknet:

0,0932 g Substanz ergaben 0,2276 g CO₂ und 0,0311 g H₂O.

Berechnet für C₉H₆O₃:

C 66,67 Proz.

H 3,70 „

Gefunden:

I. 66,63

II. 66,61 Proz.

I. 3,71

II. 3,72 „

Die Menge des bei der Verseifung erhaltenen Umbelliferons betrug 15,7 Proz., die Verluste nicht mit eingerechnet.

Beim Auswaschen des verseiften Harzes beobachtete ich, dafs die letzten Spuren von Umbelliferon schwer zu entfernen waren. Da ich aus dem Filtrat weder mit Brom eine Fällung, noch nach dem Eindampfen Krystalle erhielt, dagegen immer auf Zusatz von Ammoniak blaue Fluoreszenz auftrat, so suchte ich festzustellen, in welcher Verdünnung Umbelliferon noch deutlich fluoresciert. Zu diesem Zweck löste ich 0,01 g Umbelliferon in 1000,0 Wasser; die Lösung fluorescierte schön blau, auch nach dem Verdünnen auf 1 000 000

sah man, namentlich in direktem Sonnenlicht deutliche Fluorescenz. Dieselbe trat auf Zusatz von etwas Ammoniak sofort kräftig hervor. Bei einer Verdünnung von 1 : 10 000 000 war die Fluorescenz nur noch bemerkbar in dem mit einer Loupe in die Lösung geworfenen Lichtkegel; bei weiterer Verdünnung verschwand die Fluorescenz vollständig.

E. Posen¹⁾ giebt eine Methode zur Darstellung von Tribromumbelliferon. Ich arbeitete genau nach diesen Angaben mit reinem Umbelliferon und fand, dafs es mit Brom quantitativ fällbar ist. Der Niederschlag nahm bald, wohl infolge eines Ueberschusses von Brom, braunrote Farbe an. Zur Reinigung wurde der Körper vom überschüssigen Brom befreit, alsdann aus verdünntem Alkohol wiederholt umkrystallisiert. Die alkoholische Lösung zeigte deutlich grünliche Fluorescenz. Nach längerem Stehen erhielt ich kleine Nadeln, die einen Schmelzpunkt von 194⁰ zeigten.

In ganz ähnlicher Weise behandelte ich nun auch einen Teil meiner Verseifungsflüssigkeit mit Bromwasser. Das Produkt wider setzte sich hartnäckig allen Reinigungsversuchen, so dafs ich es schliesslich trocknete und der Sublimation unterwarf. Dabei erhielt ich schwach gelb gefärbte Krystalle, in denen nach dem Schmelzen mit Kali leicht Brom nachzuweisen war. Da ich hoffte, durch Zerlegung des Körpers wieder reines Umbelliferon abspalten zu können, aber stets auf Hydroumbellsäure stiefs, nahm ich von einer genaueren Untersuchung Abstand.

Der Harzalkohol.

Sagaresinotannol.

Da der bei der Zerlegung mit Schwefelsäure resultierende braune Rückstand in der Asche noch Kalk aufwies, löste ich das Harz zu seiner weiteren Reinigung wieder in kalter konzentrierter Schwefelsäure, fällte vorsichtig mit Wasser, wusch den Niederschlag aus ohne aber ein aschefreies Produkt zu erhalten. Auch wiederholtes Auflösen in Kalilauge und fällen mit Salzsäure lieferte kein befriedigendes Resultat. Erst nachdem ich nacheinander in Ammoniak und Alkohol gelöst und mit Salzsäure wieder gefällt hatte, erhielt ich den Körper aschefrei. Eine Aenderung der Farbe und der

¹⁾ Berliner Berichte XIV, 2746.

Lösungsverhältnisse war durch diese Manipulationen nicht eingetreten. Der verseifte Harzkörper hatte nach dem Auswaschen und Trocknen dunkelbraune Farbe, war leicht zerreiblich zwischen den Fingern und reagierte neutral. Er löste sich leicht in Kalilauge, Ammoniak, Schwefelsäure und Eisessig, weniger leicht in Alkohol, Aether und Aceton, garnicht in Petroläther, Chloroform, Benzol, Schwefelkohlenstoff. Aus seinen Lösungsmitteln fiel er theils durch Verdünnen mit Wasser, theils durch Zusatz von etwas Salzsäure in braunen Flocken aus. In alkoholischer Lösung erzeugten Eisenchlorid sofort, Kaliumbichromat nach einiger Zeit deutliche Fällungen, was auf seine Gerbstoffnatur hinweist. Mit metallischem Natrium geglüht, konnte Stickstoff nicht nachgewiesen werden. Es lag die Vermutung nahe, daß mein Verseifungsprodukt, wie bei der Benzoe, beim Perubalsam und Galbanum in die Reihe der Harzalkohole zu stellen sei, die Tschirch¹⁾ mit dem Namen Resinole belegt. Die Resinotannolreaktion, die darin besteht, daß das Resinotannol in alkoholischer Lösung durch alkoholische Kalilauge als brauner Niederschlag ausgefällt wird, der sich an der Luft schwarz färbt und zerfließt, wobei sich durch die Kohlensäure der Luft wieder freies Resinotannol abspaltet — gab mein Harz sehr deutlich und ich nannte es deshalb Sagaresinotannol. Die Elementaranalysen, im Sauerstoffstrom ausgeführt, ergaben folgende Resultate:

I. 0,1472 g Substanz, über Schwefelsäure getrocknet, ergaben 0,3918 g CO₂ und 0,0926 g H₂O.

II. 0,1552 g Substanz ergaben 0,4137 g CO₂ und 0,1016 g H₂O

III. 0,1273 g " " 0,3384 g CO₂ " 0,0804 g H₂O

IV. 0,1341 g " " 0,3574 g CO₂ " 0,0879 g H₂O

V. 0,1468 g " " 0,3912 g CO₂ " 0,0951 g H₂O

Gefunden:

Berechnet für

	I.	II.	III.	IV.	V.	C ₂₄ H ₂₈ O ₅
C =	72,59	72,69	72,49	72,68	72,67	C = 72,72
H =	6,98	7,27	7,01	7,28	7,19	H = 7,07

Aus diesen Prozentzahlen wurde für das Sagaresinotannol die Formel C₂₄H₂₈O₅ berechnet.

Acetylierung des Sagaresinotannols.

Ausgehend von der Annahme, daß mein zerlegtes Harz ebenso Alkoholnatur besitze, wie andere auf Veranlassung von Professor

¹⁾ Pringsheim's Jahrb. XXV, H. 3.

Tschirch untersuchte Harze, versuchte ich zuerst die Acetylierung. Zu diesem Zwecke wurde ein Teil des Sagarresinotannols in Essigsäureanhydrid gelöst und einige Tage am Rückflusskühler erhitzt. Eine Aenderung der Farbe trat hierbei nicht auf. Nach dem Eingießen in Wasser schied sich ein braunes Pulver aus, das gut ausgewaschen und getrocknet wurde. Das Produkt ergab deutliche Kakodylreaktion und lieferte bei der Verseifung Essigsäure, wobei Sagarresinotannol sich wieder abschied. Das Präparat löste sich leicht in Natronlauge, Schwefelsäure und Chloroform, schwer in Alkohol und Aether, gar nicht in Petroläther.

Die Elementaranalyse des über Schwefelsäure getrockneten Körpers ergab folgende Zahlen:

I.	0,0561 g Substanz	ergaben	0,1465 g CO ₂	und	0,0347 g H ₂ O
II.	0,0955 g	"	"	0,2493 g CO ₂	" 0,0598 g H ₂ O

Berechnet für die Formel: Gefunden:

	C ₂₄ H ₂₇ O ₅ — CH ₃ CO	I.	II.
C	= 71,23	71,22	71,19
H	= 6,85	6,87	6,95

Die Zahlen stimmen für eine Monoacetylverbindung des Sagarresinotannols nach der Formel C₂₄H₂₇O₅CH₃CO.

Benzoylierung des Sagarresinotannols.

Dasselbe wurde in verdünnter Kalilauge gelöst und soviel Benzoylchlorid zugesetzt, daß von letzterem ein kleiner Ueberschuß vorhanden war. Die Reaktion trat sofort unter Erwärmen ein: die klare Lösung trübte sich und nach kurzer Zeit schied sich eine braune Masse aus, die sich auf der Flüssigkeit zu einem Kuchen vereinigte. Letzterer wurde abgenommen, zerkleinert, mit heißem Wasser erstmals, späterhin mit kaltem ausgewaschen.

Während der Körper in der Wärme weich, zäh und knetbar war, wurde er nach völligem Erkalten hart und spröde. Zur Entfernung der letzten Spuren von Benzoylchlorid wurde in Alkohol gelöst und mit Wasser gefällt. Es fiel ein braungelbes, amorphes Pulver, das bis zum Verschwinden der Chlorreaktion ausgewaschen wurde. Nach dem Trocknen stellte der Körper ein hellbraunes Pulver dar, das sich leicht in Chloroform und Schwefelsäure löste; Natronlauge nahm nur wenig auf, in Alkohol und Aether löste es sich langsam.

Durch Verseifen konnte der Körper leicht in seine Komponenten gespalten werden: nach dem Erhitzen mit Kalilauge und Versetzen mit Salzsäure im Ueberschuß schied sich der Harzalkohol wieder ab, während sich aus dem Filtrat nach dem Erkalten kleine Krystalle ausschieden, die nach dem Umkrystallisieren und Trocknen einen Schmelzpunkt von 121° zeigten. Die Anwesenheit von Benzoesäure konnte ich übrigens schon durch bloßes Erwärmen des benzoilyierten Harzes zwischen 2 Uhrgläsern nachweisen. Nach einiger Zeit nämlich bedeckte sich das obere Glas mit feinen weißen Krystallblättchen, die ebenfalls einen Schmelzpunkt von 121° aufwiesen.

Die Elementaranalyse des über Schwefelsäure getrockneten Körpers ergab folgende Zahlen:

I. 0,1718 g	Substanz	ergaben	0,4688 g	CO_2	und	0,0992 g	H_2O .
II. 0,1662 g	"	"	0,4535 g	CO_2	"	0,0953 g	H_2O .
III. 0,1271 g	"	"	0,3467 g	CO_2	"	0,0728 g	H_2O .

Berechnet für $\text{C}_{24}\text{H}_{27}\text{O}_5 - \text{C}_6\text{H}_5\text{CO}$.

C = 74,40 Proz.

H = 6,40 Proz.

Gefunden:

	I.	II.	III.
C =	74,42	74,41	74,39
H =	6,41	6,37	6,36

Die Zahlen stimmen für eine Monobenzoylverbindung von der Formel $\text{C}_{24}\text{H}_{27}\text{O}_5 \cdot \text{C}_6\text{H}_5\text{CO}$.

Durch den Acetyl- und Benzoyl ester des Sagaresinotannols ist erwiesen, daß mein Harz ebenfalls Alkoholnatur besitzt und mindestens eine Hydroxylgruppe enthält, also ein weiteres Glied der „Resinole“ bez. „Resinotannole“¹⁾ ist.

Verhalten gegen Brom und Jod.

Die Einwirkung dieser beiden Reagentien bot keinerlei auffallende Erscheinungen. Die Bromierung wurde in der Weise vorgenommen, daß Brom in kleinen Portionen in das mit Wasser aufgeschwemmte Sagaresinotannol eingetragen wurde. Das Reaktionsprodukt war ein amorpher brauner Körper, der gut ausgewaschen und getrocknet wurde. Er löste sich in Säuren, Alkalien und

¹⁾ Tschirch, Archiv d. Pharmac. 1893.

Alkohol, fast gar nicht in Aether, Schwefelkohlenstoff und Petroläther. Die Anwesenheit von Brom war qualitativ leicht nachzuweisen.

Zur Jodierung stellte ich mir eine alkoholische Harzlösung dar, in die Jod eingetragen wurde. Durch Fällen mit Wasser erhielt ich wiederum einen amorphen Körper, der nach dem Auswaschen mit verdünnter Jodkaliumlösung und nach dem Trocknen dunkelbraune Farbe hatte. Als Lösungsmittel erwiesen sich Schwefelsäure, Natronlauge, Alkohol brauchbar, dagegen war in Petroläther, Chloroform Aether, Benzol, Schwefelkohlenstoff fast nichts löslich. Jod war qualitativ nachweisbar. Von einer quantitativen Jod- und Brombestimmung wurde abgesehen, da bei früheren Untersuchungen von Harzverbindungen im pharmac. Institut Bern die Erfahrung gemacht wurde, daß sie meist keine einheitlichen Produkte darstellen.

Oxydation des Sagaresinotannols.

Während Tschirch und Lüdy¹⁾ bei der Oxydation des Benzoeharzes direkt Pikrinsäure erhalten hatten, stießen Schwanert²⁾, Tschirch und Conrady³⁾ bei der Oxydation des Galbanums auch auf Kamphersäure. Es war nicht ausgeschlossen, daß auch bei meinem Harz Kamphersäure auftreten könnte, deshalb arbeitete ich genau nach den Angaben Conrady's: 40 g Sagapenharz wurden mit 700 g Salpetersäure vom spez. Gew. 1,27 auf dem Wasserbade so lange erwärmt, bis alles in Lösung gegangen war, was nach einigen Tagen der Fall war. Die gelbbraune Lösung wurde eingedampft, bis sich weißse Dämpfe entwickelten, der Rückstand mit Wasser aufgenommen, filtriert, das Filtrat wieder eingeengt und dann mit Aether geschüttelt. Nach dem Verdampfen des Aethers fanden sich aber keine Krystalle, sondern eine klare citronengelbe Harzschmiere, die sich in heißem Wasser mit intensiv gelber Farbe löste. Die Lösung wurde wieder mit Salpetersäure versetzt und solange erhitzt, bis die Harzschmiere verschwunden war. Es schied sich nach einiger Zeit ein zartes schwach gelbes Pulver ab, das sich unter dem Mikroskop als krystallinisch erwies. Die Lösung des Pulvers hatte bitter adstringierenden Geschmack und glaubte ich

1) Arch. d. Pharm. 1893.

2) Annal. d. Chem. u. Pharmac. 128. 122.

3) Archiv d. Pharmac. 1894. 232.

anfangs Pikrinsäure vor mir zu haben, zumal auch die Haut dauernd gelb gefärbt wurde. Da ich aber niemals mit Cyankalium die Isopurpursäurereaktion erhielt, mußte wohl ein anderer Körper vorliegen. Die Krystalle wurden sorgfältig gesammelt und umkrystallisiert, sie zeigten einen Schmelzpunkt von $175,5^{\circ}$. Letzterer und die oben beschriebenen Eigenschaften lassen mit Sicherheit erkennen, daß das Oxydationsprodukt Oxypikrinsäure oder Styphninsäure sei. — Kamphersäure scheint sich bei der Oxydation nicht zu bilden.

In dem „Handwörterbuch der reinen und angewandten Chemie“, findet sich der Verlauf einer Oxydation von Stinkasant genau so geschildert, wie ich ihn bei Sagapen zu beobachten Gelegenheit hatte und ist dort ferner darauf hingewiesen, daß diese Säure sich bildet durch Einwirkung von Salpetersäure auf verschiedene Gummiharze wie Ammoniak, Galbanum, Asa foetida, sowie auf Fernambukextrakt, Sandelholz und Gelbholzextrakt.

Die Styphninsäure $C_6H(NO_2)_3(OH)_2$ ist von Böttger und Will 1846 und gleichzeitig von Erdmann rein dargestellt worden: schon 1808 hatte Chevreul sie erhalten und als „künstliches Bitter“ bezeichnet, indem er ihre Beziehung zum Welter'schen Bitter (Pikrinsäure) erkannte. Will und Böttger nannten die Säure Styphninsäure (von *στίφνος*) ihres zusammenziehenden herben Geschmackes wegen. Erdmann nannte die Säure Oxypikrinsäure, weil sie sich als das höhere Glied derjenigen Reihe, welcher die Pikrinsäure angehört, betrachten läßt, worauf schon Böttger und Will hingewiesen haben. —

Aus dem Umstande, daß bei Verseifung des Sagapenharzes durch Schwefelsäure auf der einen Seite Umbelliferon, auf der andern ein Harzalkohol — das Sagaresinotannol — auftrat, ist man berechtigt den Schluß zu ziehen, daß das Harz ein Umbelliferon-Sagaresinotannoläther ist.

Das ätherische Oel.

Wie schon oben erwähnt, wurde zur Gewinnung des ätherischen Oeles die konzentrierte ätherische Harzlösung wiederholt mit Petroläther geschüttelt und letzterer nach der Trennung auf dem Wasser-

4) Liebig, Poggendorf und Wöhler 1851.

bade abgezogen. Das resultierende Oel deutete schon durch seine Konsistenz und seine Menge — über 19 Proz. — auf einen Gehalt an Harz hin. In der That gelang es mir auch durch wiederholtes Schütteln mit Petroläther noch Harz abzuscheiden. Das nunmehr gereinigte Oel hatte nach dem Verdunsten des Petroläthers rein gelbe Farbe und den charakteristischen Geruch des Sagapens; sein spez. Gewicht war 0,980. Der fraktionierten Destillation unterworfen zeigte sich folgendes: Die ersten Anteile unter 100° waren farblos und enthielten Petroläther. Zwischen 100° und 110° ging Wasser über von üblem Geruch und saurer Reaktion. Zwischen 110° und 135° zeigte sich ein hellgelbes ekelhaft riechendes Oel ebenfalls sauer reagierend. Bei 150° nahm das Oel im Kolben dunklere Farbe an, es destillierten einige ccm Oel von grünlicher Farbe über. Zwischen 160° und 210° war das Destillat hellblau, die Temperatur stieg aber bald bis 270° und schwankte alsdann zwischen 220° und 270° selbst bis 300° steigend. Die bei diesen Graden übergelenden Anteile hatten schöne kornblumenblaue Farbe ohne den widerlichen Geruch des gelben Oeles. Die letzten Anteile waren schmutzigblau. Die Destillation mußte unterbrochen werden, weil Krystalle auftraten, die das Abflußrohr zu verstopfen drohten. Die Krystalle erwiesen sich bei näherer Untersuchung als Umbelliferon. Das Oel war demnach trotz sorgfältiger Reinigung noch harzhaltig. Dies bestätigte auch der braungrüne Rückstand im Kolben, der nach dem Erkalten vollständig erstarrte.

Da meine Bemühungen ein absolut harz- und wasserfreies Oel mit Petroläther zu erhalten ohne Erfolg geblieben waren, wandte ich die bekannte Methode der Oelgewinnung mittels Wasserdämpfen an. Zu diesem Zweck behandelte ich 100 g gereinigten Harzes mit Dampf. Das Destillat war anfangs milchigtrübe, doch trat bald eine Trennung und Klärung ein, indem das Oel sich an der Oberfläche sammelte. Dasselbe wurde im Scheidetrichter getrennt, mit Chlorcalcium entwässert und filtriert. Ich erhielt hier 5,8 g ätherisches Oel. Auch den Rest des mit Petroläther gewonnenen harzhaltigen Oeles trennte ich auf diese Weise.

Das harzfreie Oel war von gelber Farbe, aber etwas heller als das harzhaltige, zeigte reinen Geruch nach Sagapen, ein spezifisches Gewicht von 0,905 und gab mit metallischem Natrium geglüht deut-

liche Schwefelreaktion. Den Gehalt an Schwefel fand ich zu 9,7 Proz. Es löste sich leicht in Aether, Petroläther, Eisessig, Chloroform, Benzol, Aceton, weniger leicht in Essigäther und Alkohol. Mit etwas Alkohol angeschüttelt zeigte sich auf Zusatz von:

Salzsäure schön violette Färbung schon in der Kälte.

Schwefelsäure (verdünnt) anfangs schmutzig violett, nach Erwärmen und längerem Stehen purpurrot; es schieden sich weisse Flocken ab.

Schwefelsäure (konzentriert) sofort braunrot, nach längerem Stehen tief violett, ohne Flockenabscheidung.

Salpetersäure (konzentriert) anfangs gelbbraun, später braunrot, in dünneren Schichten violett, nach längerem Stehen tiefviolett.

Ammoniak gab milchige Trübung, die sich nach dem Erwärmen klärte unter Abscheidung weisser Flocken.

Natronlauge ähnlich wie bei Ammoniak.

Bei der Fraktionierung dieses harzfreien Oeles traten ganz ähnliche Erscheinungen auf wie bei dem harzhaltigen: zwischen 100° und 110° einige Tropfen Wasser, zwischen 115° und 150° gelbgrünes, saures Destillat, zwischen 150° und 180° grünes Oel, zwischen 180° und 210° blaues Oel, zwischen 210° und 240° dunkelblaues Oel, zwischen 240° und 270° (300°) tiefblaues dickflüssiges Destillat. Der Rückstand war grünbraun, dickflüssig.

Der zwischen 150° und 180° übergegangene Anteil wurde mit Chlorcalcium behandelt und mit aller Vorsicht reifraktioniert. Dabei erhielt ich einige Tropfen eines hellgelben Oeles von widerlichem Geruch, das zwischen 118° und 123° übergegangen war; es reagierte neutral und gab mit Salzsäure keine Reaktion. Die Quantität war leider zu gering um nähere Untersuchungen anstellen zu können.

Der Umstand, dass bei dem mit Wasserdämpfen gewonnenen Oele bei der Fraktionierung Umbelliferon nicht auftrat, beweist, dass das bei der Fraktionierung des mit Petroläther extrahierten Oeles auftretende Umbelliferon in der That einer Verunreinigung dieses letzteren Oeles mit Harz seine Entstehung verdankt und dass Umbelliferon also in diesem Falle nicht etwa aus dem Oele abgespalten wurde.

Die sauer reagierenden Anteile der Fraktion verdünnte ich mit Wasser, setzte Zinkoxyd bis zur Neutralisation zu, erwärmte längere Zeit auf dem Wasserbade und setzte die Flüssigkeit nach dem Filtrieren zur Krystallisation weg. Aber selbst nach wochenlangem Stehen schieden sich keine Krystalle aus. Um doch eventuell zu der Säure zu gelangen, erhitzte ich den letzten Rest meines Oeles mit Kalilauge am Rückflusskühler mehrere Tage lang, das Oel nahm dabei dunkelbraune Farbe an. Nachdem die Verseifung beendet schien, wurde mit Wasser versetzt, mit verdünnter Schwefelsäure angesäuert und mit Aether ausgeschüttelt. Dabei erhielt ich kaum zwei bis drei Tropfen einer gelbbraun gefärbten Flüssigkeit, die einen intensiven Geruch nach Valeriansäure hatte. Leider gelang es mir auch hier nicht ein Salz darzustellen. Es mögen ganz ähnliche Verhältnisse beim Sagapenöl obwalten wie beim Galbanumöl, bei dem Conrady vermutet, daß es ein flüssiger Ester sei, der möglicherweise grofsenteils aus Bornylvalerianat besteht, während das Terpen darin gelöst enthalten ist. Wir dürften es hier ebenfalls mit dem Ester eines Oelalkohols zu thun haben, die Tschirch¹⁾ mit dem Namen Oleole belegt.

Es lag nahe, Vergleichungen anzustellen zwischen den hochsiedenden blauen Anteilen des Sagapenöles und denen anderer Oele wie Galbanum, Asa foetida, Chamillen etc. Zu diesem Zweck stellte ich mir dar: Blauöl von Asa foetida durch trockene Destillation des Harzes, ferner solches von *Valeriana officinalis* und *Inula Helenium* durch Fraktionierung der Handelsöle. Zur Verfügung stand mir: Blaues Galbanumöl aus der Sammlung des Pharmac. Institutes Bern. (Das Oel war gewonnen durch trockene Destillation des Harzes und schon über 21 Jahre in zugeschmolzenem Glasrohr aufbewahrt.) Sodann blaues japanisches Baldrianöl, Blauöl von *Artemisia Absinthium* und *Achillea Millefolium*, die letzteren durch die Güte von Schimme & Comp. erhalten.

Daß diese blauen Oele in naher Beziehung zu einander stehen, ist schon ersichtlich aus den Temperaturen, bei denen sie überdestillieren.

¹⁾ Pringsheim's Jahrb. 1893 No. 373.

Blauöl von Sagapen	zwischen	210 ⁰	und	270 ⁰
" " Valerian. offic. "		210 ⁰	"	265 ⁰
" " Asa foetida "		230 ⁰	"	280 ⁰ (300 ⁰)
" " Inula Helen. "		210 ⁰	"	260 ⁰
" " Galbanum "		220 ⁰	"	300 ⁰ (Küchler)

Ganz besonders tritt die Verwandtschaft namentlich der rektifizierten Blauöle zu Tage bei der spektralanalytischen Untersuchung. Apparat und Methode wurden angewendet wie sie Tschirch im Archiv der Pharmacie 1884 beschrieben hat.

Da das auf kaltem Wege extrahierte Oel von Sagapen niemals die alsbald zu beschreibenden spektralanalytischen Reaktionen giebt, so unterliegt es keinem Zweifel, dafs das blaue Oel ein pyrogenes Zersetzungsprodukt ist.

Sämtliche Beobachtungen wurden vorgenommen in direktem Sonnenlicht.

Das blaue Sagapenöl zeigt bei einer Schichtdicke von 7 mm ein schmales Band in Rot zwischen $\lambda = 0,645 \mu$ und $\lambda = 0,660 \mu$, ein etwas breiteres verwaschenes Band zwischen $\lambda = 0,583 \mu$ und $\lambda = 0,610 \mu$, ein mattes in seiner Lage nicht genau feststellendes bei $\lambda = 0,550$ und $\lambda = 0,570 \mu$. Rot, Blau und Violett werden durchgelassen.

Bei 12 mm Schichtdicke erscheint ein neues Band im Rot bei $\lambda = 0,720 \mu$ — $\lambda = 0,740 \mu$. Das erste oben erwähnte Band im Rot ist jetzt dunkel und scharf konturiert und liegt zwischen $\lambda = 0,645 \mu$ und $\lambda = 0,665 \mu$. Das Band im Gelb ist mit dem Band im Grüngelb verschmolzen und bildet nunmehr ein breites gegen Grün verwaschenes, um $\lambda = 0,600 \mu$ am dunkelsten erscheinendes Band zwischen $\lambda = 0,615 \mu$ und $\lambda = 0,550 \mu$. Bei dieser Schichtdicke wird Rot, Grün, Blau und Violett noch durchgelassen; im durchfallenden Lichte tiefblau.

Bei 19 mm Schichtdicke hebt sich das Band im Rot, welches nunmehr eine gröfsere Breite bekommen hat, kräftiger hervor zwischen $\lambda = 0,720 \mu$ und $\lambda = 0,750 \mu$. Das zweite Band im Rot ist mit den Bändern im Gelb und Gelbgrün zu einem breiten Band verschmolzen, ist gegen grün verwaschen und liegt ungefähr zwischen

$\lambda = 0,530 \mu$ und $\lambda = 0,675 \mu$. Rot, Grün, Blau, Violett werden noch durchgelassen; im durchfallenden Lichte tiefblau.

Bei 28 mm Schichtendicke sieht man außer dem Bande rechts neben Fraunhofer A nur ein breites Absorptionsband zwischen $\lambda = 0,690 \mu$ und ca. $\lambda = 0,510 \mu$. Bei höheren Schichtendicken verschmilzt auch das Band im Rot zwischen $\lambda = 0,750 \mu$ und $\lambda = 0,720 \mu$ mit den übrigen Bändern. Bei direkter Sonne wird Ultrarot und etwas Blau durchgelassen etwa zwischen $\lambda = 0,440 \mu$ und $\lambda = 0,470 \mu$.

Japanisches Baldrianöl (von Schimmel u. Co.) ist lichtgraublau, im durchfallenden Lichte grauviolett; zeigt die gleichen Bänder an der gleichen Stelle wie Sagapenöl. Bei 55 mm Schichtendicke liegt Band 1 zwischen $\lambda = 0,720 \mu$ und $\lambda = 0,740 \mu$, Band 2 zwischen $\lambda = 0,645 \mu$ und $\lambda = 0,665 \mu$, Band 3 zwischen $\lambda = 0,585 \mu$ und $\lambda = 0,613 \mu$. Diese drei Bänder sind deutlich und scharf konturiert, Band 4 undeutlich begrenzt bei $\lambda = 0,550 \mu$ und $\lambda = 0,570 \mu$. — Bei 115 mm Schichtendicke wird nur Rot durchgelassen zwischen $\lambda = 0,670 \mu$ und $\lambda = 0,780 \mu$. Band 1 deutlich und scharf.

Wermutöl (von Schimmel u. Co.) zeigt braungraues Aussehen mit einem Stich ins Grüne; das Spektrum weniger deutlich: Bei 4 mm Schichtendicke zeigt sich Absorption des Violett und Blau bis gegen $\lambda = 0,500 \mu$. Band 1 hebt sich nur undeutlich von der Endabsorption des Rot ab. Band 2 zwischen $\lambda = 0,650 \mu$ und $\lambda = 0,665 \mu$ sehr deutlich. Band 3 undeutlich begrenzt um $\lambda = 0,600 \mu$.

Bei 8 mm Schichtendicke erscheint es im durchfallenden Lichte orange. Band 1 deutlich, Band 2 und 3 zu einem undeutlich begrenzten Bande zusammengefließen. Die Endabsorption reicht bis $\lambda = 0,530 \mu$. Band 4 nicht deutlich. Noch dickere Schichten lassen nur Ultrarot durch.

Oleum Millefolii (von Schimmel u. Co.) hat grüngelbe Farbe, erscheint im durchfallenden Lichte schön grün. Bei einer Schichtendicke von 20 mm hebt sich Band 1 von der Endabsorption kaum ab zwischen $\lambda = 0,710 \mu$ und $\lambda = 0,740 \mu$. Band 2 zwischen $\lambda = 0,645 \mu$ bis $\lambda = 0,665 \mu$. Band 3 liegt um $\lambda = 0,600 \mu$, etwa

zwischen $\lambda = 0,580 \mu$ und $\lambda = 0,605 \mu$. Blau und Violett werden bis $\lambda = 0,460 \mu$ absorbiert.

Auch bei einer Schichtendicke von 30 mm, wobei das Oel im durchfallenden Lichte gelbgrün erscheint, ist Band 4 noch nicht deutlich, oder doch nur als ein Schatten von Band 3 gegen das stärker gebrochene Spektrumsende hin sichtbar. Band 2 ist mit 3 verschmolzen, Band 1 relativ scharf konturiert. Die Endabsorption ist bis gegen $\lambda = 0,500 \mu$ vorgerückt. Es werden nur grün und rot durchgelassen, bei noch höheren Schichten nurnmehr rot.

Blauöl von *Asa-foetida*, erhalten durch trockene Destillation des Harzes und Fraktionierung des Destillationsproduktes. Zur Untersuchung wurden verwendet die zwischen 200° und 220° übergegangenen Anteile. — Bei einer Schichtendicke von 6 mm zeigt das tiefblau gefärbte Oel Band 1 von $\lambda = 0,720 \mu$ bis $\lambda = 0,750 \mu$ deutlich und dunkel, Band 2 von $\lambda = 0,650 \mu$ bis $\lambda = 0,675 \mu$, gegen gelb verwaschen; Band 3 von $\lambda = 0,620 \mu$ bis $\lambda = 0,580 \mu$; Band 4 undeutlich und verwaschen, mit Band 3 verschmolzen und als ein Schatten erscheinend etwa bei $\lambda = 0,560 \mu$, verschmilzt später vollständig mit 3. Bei dieser Schichtendicke wird violett noch durchgelassen. Bei höherer Schichtendicke verschmilzt zunächst Band 3 mit 4 und dann auch Band 2 mit 3 und 4.

Blaues Galbanumöl. Schichtendicke 4 mm, Farbe tiefblau. Band 1 von $\lambda = 0,720 \mu$ bis $\lambda = 0,740 \mu$; Band 2 von $\lambda = 0,645 \mu$ bis $\lambda = 0,665 \mu$; Band 3 undeutlich und verwaschen, bereits mit Band 4 zu einem breiten Band verschmolzen ungefähr zwischen $\lambda = 0,545 \mu$ und $\lambda = 0,620 \mu$. Immerhin ist das Band um $\lambda = 0,600 \mu$ entschieden dunkler. Dicke Schichten (von 8 mm) lassen nur Ultrarot über $\lambda = 0,750 \mu$ und Blau zwischen $\lambda = 0,440 \mu$ und $\lambda = 0,470 \mu$ durch, doch hebt sich Band 1 noch gut von dem Uebrigen ab.

Grüngelbes Oel von *Inula Helenium*. Fraktion von 210° bis 260° . Das Oel fluoresziert deutlich blau. Bei einer Schichtendicke von 32 mm erscheint das Oel im durchfallenden Lichte orange, absorbiert blau und violett bis $\lambda = 0,490 \mu$, zeigt ein undeutliches, mattes, an den Rändern verwaschenes Band zwischen $\lambda = 0,610$ und $\lambda = 0,550 \mu$, welches dem Bande 3 und 4 entsprechen würde. Von Band 1 und 2 ist nichts zu sehen.

Blaugrünes Oel von *Valeriana officinalis*. Fraktion zwischen 210° und 265° . Schichtendicke 20 mm. — Band 1 hebt sich von der Endabsorption noch nicht deutlich ab, doch ist es zwischen $\lambda = 0,720 \mu$ und $\lambda = 0,750 \mu$ zu sehen; Band 2 ist dunkel, hebt sich gut ab zwischen $\lambda = 0,650 \mu$ und $\lambda = 0,670 \mu$; Band 3 ist gut differenziert aber matt zwischen $\lambda = 0,590 \mu$ und $\lambda = 0,610 \mu$. Band 4 zwischen $\lambda = 0,555 \mu$ und $\gamma = 575 \mu$ sehr matt, undeutlich begrenzt. Violett wird absorbiert. Bei einer Schichtendicke von 27 mm reicht die Endabsorption des Blau bis $\lambda = 0,455 \mu$; Band 3 ist mit Band 4 verschmolzen. Band 1 und 2 treten deutlich und kräftig hervor.

Blaugrünes Oel von *Matricaria Chamomilla*. (unfraktioniert. Schimmel u. Co.). Bei 4 mm Schichtendicke erscheint ein breites verwaschenes Band zwischen $\lambda = 0,550 \mu$ und $\lambda = 0,700 \mu$. Die Endabsorption ist bis $\lambda = 450 \mu$ vorgerückt. Rot wird nur wenig durchgelassen; das von der Flüssigkeit durchgelassene Licht ist blaugrün. —, fast nur Blau und Grün werden durchgelassen. Das breite Band scheint aus mehreren zusammengeflossen zu sein. —

Es möge hier angefügt sein das Spektrum des gelben Sagapenöles, das mit Alkohol angeschüttelt und mit einigen Tropfen Salpetersäure versetzt war. Die Farbe ist rein violett. Einige Tropfen zeigten ein dunkles gut begrenztes Band zwischen $\lambda = 0,540 \mu$ und $\lambda = 0,560 \mu$, welches bei steigender Schichtendicke dunkler und breiter wird. Steigert man die Schichtendicke, so liegt dasselbe als ein breites schwarzes Band zwischen $\lambda = 0,538 \mu$ und $\lambda = 0,562 \mu$. Das Maximum der Absorption liegt bei $\lambda = 0,550 \mu$. Daneben ist ein zweites mattes Band erschienen zwischen $\lambda = 0,590 \mu$ und $\lambda = 0,610 \mu$. Violett und Blau werden durchgelassen. Bei noch höherer Schichtendicke liegt das erstgenannte Band gegen Gelb gut abgegrenzt, gegen Grün verwaschen zwischen $\lambda = 0,568 \mu$ und $\lambda = 0,530 \mu$. Das zweite Band hat sich ein wenig verbreitert, es liegt zwischen $\lambda = 0,588 \mu$ und $\lambda = 0,612 \mu$. Bei noch höherer Schichtdicke verschmelzen die beiden Bänder zu einem, welches zwischen $\lambda = 0,612 \mu$ und $\lambda = 0,500 \mu$ liegt. Die Flüssigkeit erscheint hier im durchfallenden Licht fuchsinrot. Dicke Schichten lassen Blau, Blaugrün und Rot durch.

Zusammenstellung:

Blaues Oel von	Schichtendicke.	Absorptionsbänder.
Sagapen	12 mm	1 $\lambda = 0,720 \mu - \lambda = 0,740 \mu$ 2 $\lambda = 0,645 \mu - \lambda = 0,665 \mu$ 3 $\lambda = 0,615 \mu - \lambda = 0,550 \mu$
Japan. Baldrianöl.	55 mm	1 $\lambda = 0,720 \mu - \lambda = 0,740 \mu$ 2 $\lambda = 0,645 \mu - \lambda = 0,665 \mu$ 3 $\lambda = 0,585 \mu - \lambda = 0,613 \mu$ 4 $\lambda = 0,550 \mu - \lambda = 0,570 \mu$
Ol. Millefolii	20 mm	1 $\lambda = 0,710 \mu - \lambda = 0,740 \mu$ 2 $\lambda = 0,645 \mu - \lambda = 0,665 \mu$ 3 $\lambda = 0,580 \mu - \lambda = 0,605 \mu$ 4 undeutlich.
Asa foetida	6 mm	1 $\lambda = 0,720 \mu - \lambda = 0,750 \mu$ 2 $\lambda = 0,650 \mu - \lambda = 0,675 \mu$ 3 $\lambda = 0,620 \mu - \lambda = 0,580 \mu$ 4 undeutlich.
Galbanum	4 mm	1 $\lambda = 0,720 \mu - \lambda = 0,740 \mu$ 2 $\lambda = 0,645 \mu - \lambda = 0,665 \mu$ 3 } verwaschen $\lambda = 0,545 \mu -$ 4 } $\lambda = 0,620 \mu$
Valeriana officinalis	20 mm	1 $\lambda = 0,720 \mu - \lambda = 0,750 \mu$ 2 $\lambda = 0,650 \mu - \lambda = 0,670 \mu$ 3 $\lambda = 0,590 \mu - \lambda = 0,610 \mu$ 4 $\lambda = 0,555 \mu - \lambda = 0,575 \mu$ matt.
Ol. Absynthii	4 mm	1 undeutlich 2 $\lambda = 0,650 \mu - \lambda = 0,665 \mu$ 3 $\lambda = 0,600 \mu$ (ca.) 4 verwaschen.

Ueber das blaue Chamillenöl berichtet J. Kachler¹⁾, beschreibt die Rektifikation desselben und vergleicht die hochsiedenden Anteile desselben mit denen des blauen Galbanumöles, das Mössmer²⁾ untersuchte. Kachler findet eine große Ähnlichkeit

¹⁾ Bericht der chem. Gesellsch. Bd. IV. 36. 1871.

²⁾ Annalen der Chemie CXIX. 257.

bezüglich des Geruches, doch einen beträchtlichen Unterschied was ihre Zusammensetzung betrifft:

	Blaues Chamillenöl	Blaues Galbanumöl	
	281—289 ^o	289—290 ^o n. Mössmer	
Mittel	{ C = 79,25 H = 10,40	{ 83,74 11,43	Mittel

Auch C. Wolff¹⁾ arbeitete über das blaue Chamillenöl und untersuchte dasselbe spektroskopisch. Seine Messungen ergaben für die alkoholische Lösung des Oeles für die drei Absorptionsmaxima in prismatischen Spektrum: a 31 B, B 23 C — C 8 D, C 60 D — D.

K. H o c k²⁾ untersuchte ebenfalls verschiedene blaue Oele mit dem Spektralapparat und fand, das alle die nämlichen Absorptionsbänder geben. Er folgert daraus, das alle einen gemeinsamen blauen Farbstoff — Azulen — besitzen. Er glaubt ferner, das dieser blaue Körper manchmal schon in der Pflanze vorgebildet ist, oder doch bei der Destillation mit Wasser erzeugt wird, während man ihn in anderen Fällen erst durch Zersetzung bei höherer Temperatur erhält. H o c k weist dann noch darauf hin, das der blaue Farbstoff an der Luft sehr unbeständig ist, da die Färbung bald in ein schmutziges Braun übergeht.

Durch meine Untersuchungen dürfte — abgesehen von einer genaueren spektralanalytischen Charakterisierung des Azulens — festgestellt sein, das das letztere nicht in den Oelen vorgebildet ist, wohl aber ein sehr regelmässig bei den verschiedensten Oelen auftretendes meist pyrogenes oder schon bei der Destillation mit Wasserdampf entstehendes Zersetzungsprodukt einer bisher unbekanntem Muttersubstanz ist.

II. Botanischer Teil.

Aus der Droge wurden mehrere Stücke ausgelesen, die leicht als Stengelorgane erkannt werden konnten. Anatomisch untersucht zeigten dieselben einen Bau, wie er bei Umbelliferen häufig vorkommt: Auf eine ziemlich grosszellige Epidermis folgt ein breiter Kollenchymring von verschiedener Dicke, in den die zahlreichen schizogenen Sekretbehälter halb eingebettet sind. Der Kollenchympanzer ist am dicksten in den Längsleisten, die in dem Stengel vor-

¹⁾ Pharm. Ztg. No. 82. 1878.

²⁾ Archiv d. Pharmacie 1883. 17.

handen sind, und fehlt oft ganz in den Rinnen. Die Sekretbehälter erreichen einen außerordentlichen Durchmesser, sind langgestreckt, liegen ziemlich dicht nebeneinander, folgen überhaupt im Bau dem Typus der Umbelliferen. Dann folgt ein lockerer Ring großer Gefäßbündel, die außen mit einem enormen Bastzellbeleg versehen sind, der nicht selten eine Tiefe von 8 Zellen und eine Breite von 25 Zellen besitzt. Der Siebteil der Bündel ist fast regelmäßig stark obliteriert; der Gefäßteil besteht vornehmlich aus zahlreichen, ziemlich weiten Gefäßen, die größten Bündel liegen unter den Längsrippen des Stengels. Hier folgt also aufeinander von außen nach innen: ein breiter Kollenchymbeleg, ein großer Sekretgang, Bastbeleg, Siebteil und Gefäßteil. Im Innern des Stengels finden sich zahlreiche isolierte Gefäßbündel, von denen die meisten einen zarten Bastzellbeleg am Siebteil und rechts und links davon, dem Siebteil angelagert, je einen großen schizogenen Sekretgang führen. Dieser Bau läßt keinen Zweifel darüber, daß wir es mit dem Stengel einer Umbellifere zu thun haben und zwar wahrscheinlich mit einer *Ferula*.¹⁾

Außer den Stengelteilen fanden sich in der Droge auch noch einige Früchte, die ebenfalls zweifellos zu einer Umbellifere gehören wie sowohl die morphologische als anatomische Untersuchung zeigte. Besonders der Bau der Aleuronkörner ließen einen Zweifel an der Zugehörigkeit zu einer Umbellifere nicht aufkommen.

Das Gleiche gilt von den ebenfalls ausgelesenen Blütenstandachsen. Alle aus der Droge gesammelten Organe sind also sämtlich oberirdisch, so daß eine Gewinnung des Sagapens aus der Wurzel nicht wahrscheinlich erscheint.

Eine vergleichend morphologisch - anatomische Untersuchung der aus der Droge ausgelesenen Pflanzenreste mit Herbarmaterial von *Ferula persica* und *Ferula Scovitziana* aus dem Herbar Boissier, Genf, die bezeichnet waren mit „*Ferula persica* Willd. Persia. Dr. B u f s e 1847 und *Ferula Szovitsiana*, Nakitschiwan, Szovits — und die ich Herrn Konservator A u t r a n d verdanke — ergab als einziges sicheres Resultat, daß die im Sagapen vorkommenden Pflanzenreste zweifellos zu einer *Ferula* gehören. Der Bau der Vegetationsorgane, besonders des Stengels, sowie der Frucht-

¹⁾ Dgl. Tschirch, Angew. Anatomie 478 u. Arch. d. Pharm. 1886.

schale (besonders der Querszellenschicht) liefsen hierüber keinen Zweifel. Jedoch stimmte der Bau des Stengels weder vollständig mit dem von *Ferula persica* nach dem von *Ferula Szovitsiana* überein. Da die aus der Droge ausgelesenen Früchte sämtlich stark beschädigt waren, liefs sich nicht mehr entscheiden, ob dieselben einen breiten Flügel, der für die Früchte von *Ferula Szovitsiana* charakteristisch ist, besessen haben, oder nicht. Die Frage, ob *Ferula Szovitsiana* wirklich die Stammpflanze ist, wäre gelöst, wenn sich in der Droge die breitgeflügelten Früchte dieser Pflanze vorfinden.

Die Ergebnisse vorliegender Arbeit sind folgende:

Sagapen enthält	56,8	Proz. ätherlösliches Harz
	23,3	„ Gummi
	3,5	„ Wasser
	10,6	„ Verunreinigungen,
	5,8	„ ätherisches Oel.

Im Reinharz fanden sich

ca. 15,7	Proz. gebundenes Umbelliferon
0,11—0,15	Proz. freies Umbelliferon
40	Proz. Sagaresinotannol. $C_{24}H_{28}O_5$.

Im ätherischen Oele konnte ich 9,7 Proz. Schwefel nachweisen.

Das Harz ist ein Aether und zwar ein Umbelliferon-Sagaresinotannoläther. Denn bei der Verseifung mit Schwefelsäure wurde einerseits Umbelliferon frei, das durch Reaktionen, Schmelzpunkt und Verbrennungen als solches festgestellt wurde; andererseits resultierte das Sagaresinotannol, das Gerbstoffreaktion gab und im Stande war, sowohl Benzoyl- als Acetylverbindungen einzugehen.

Infolge dieser Eigenschaften ist Sagaresinotannol als Alkohol anzusehen und seine Verbindung mit Umbelliferon mufs ätherartig sein.

Die Behandlung des Sagaresinotannols mit Salpetersäure lieferte keine Kampfersäure, sondern Oxypikrinsäure. $C_6H(NO_2)_3(OH)_2$.

Zur Kenntniss der Glyoxylsäure.

VI. Abteilung.

Verhalten gegen Kohlenhydrate.

Von Dr. Carl Boettinger.

(Eingegangen den 15. 5. 1895.)

Vor kurzem habe ich in diesem Archiv 1895, 233. 125 einige Andeutungen über das Verhalten der Glyoxylsäure gegen Traubenzucker mitgeteilt. Auf den folgenden Blättern erlaube ich mir diesen Bericht zu vervollständigen und weitere Beobachtungen anzuführen, von welchen ich glaube, daß sie einiges Interesse beanspruchen dürften. Aufser auf Traubenzucker, erstrecken sich die Versuche auf Stärke, Rohrzucker, Lävulose und Galactose; andre Zuckerarten vermochte ich nicht in den Kreis meiner Untersuchung zu ziehen, weil ich dieselben nicht erhalten konnte.

I. Glyoxylsäure und Stärke.

(Die invertirende Eigenschaft der Glyoxylsäure).

Wenn fein zerriebene Stärke mit dem gleichen Gewicht Glyoxylsäure von 1,32 spec. Gew. übergossen wird, so verwandelt sie sich in eine ganz schwach gelb gefärbte, durchscheinende, knollige Masse, welche auf Zusatz von einigen ccm Wasser in eine weiche, lichtgelbe, homogene Gallerte übergeht, auf welcher die wässrige Flüssigkeit steht. Wird die Masse nunmehr auf dem Wasserbade erwärmt, so löst sich die Gallerte nach kurzer Zeit bis auf einige Häute auf und es entsteht eine klare Lösung von löslicher Stärke, welche in verdünntem Zustand von Jodlösung blau gefärbt wird. In der Lösung findet sich auch eine Zuckerart vor, welche wie der Traubenzucker von Fehling'scher Lösung reduziert wird. Es wirkt also die Glyoxylsäure im Sinne einer Mineralsäure auf die Stärke ein.

Es wurden z. B. 0,5505 g zerriebene Stärke mit 0,4823 g Glyoxylsäure von 1,32 spec. Gew. und sechs ccm Wasser auf dem schwachdampfenden Wasserbade mit einander erwärmt. Nach Ablauf von 15 Minuten war die Stärke aufgelöst und eine Flüssigkeit gebildet, welche von einigen Häuten weißlich getrübt war. Es wurde nun

noch $\frac{3}{4}$ Stunden erwärmt, hierauf die Lösung durch Zusatz von Wasser auf 100 ccm gebracht und mit 50 ccm der weissen opalisierenden Flüssigkeit, welche auf Zusatz von Ammoniak oder Natronlauge klar wird, das Reduktionsvermögen von Fehling'scher Lösung bestimmt. Es wurden gefunden 0,127 g Kupferoxyd, entsprechend 0,1014 g Kupfer. Diese Kupfermenge entspricht nach der Tabelle von Allihn 0,0516 g Traubenzucker, welcher aus 0,2752 g Stärke unter den angegebenen Bedingungen erzeugt worden ist.

Ich habe in diesem Falle, wie überhaupt, das Kupferoxydul in der Spitze eines gemessenen Filters gesammelt, getrocknet und hernach durch längeres Glühen in Kupferoxyd übergeführt. Nach Befeuchten des letzteren mit rauchender Salpetersäure und erneuertem Glühen fand keine Gewichtsveränderung statt. Es sind also die Resultate ebenso genau, als wenn das Kupferoxydul im Asbestfilterröhrchen im Wasserstoffstrom zu Kupfer reduziert worden wäre.

Wenn Stärke mit überschüssiger Glyoxylsäure und ganz wenig Wasser auf dem Wasserbade erwärmt wird, so scheint sie noch eine weitere Veränderung zu erleiden, denn wenn man die Masse dann mit Wasser übergießt und zu der eine ziemliche Menge einer weissen, in Wasser unlöslichen Substanz enthaltenden Flüssigkeit Jod setzt, so entsteht keine Färbung. Setzt man aber erst überschüssige Natronlauge, dann zur klar gewordenen Lösung Jod und hierauf Essigsäure, so stellt sich Violettfärbung ein. Demnach dürfte unter diesen Umständen wahrscheinlich ein Ester der Stärke gebildet worden sein.

II. Glyoxylsäure und Rohrzucker.

Glyoxylsäure von 1,32 spez. Gew. löst schon bei gewöhnlicher Temperatur eine beträchtliche Menge gepulverten Rohrzucker auf. Wird 1 g Rohrzucker mit 0,7 g Glyoxylsäure der angegebenen Concentration übergossen und die Mischung auf dem Wasserbade erwärmt, so entsteht nach kurzer Zeit eine farblose, dicke Auflösung, die aber jetzt Zucker enthält, welche Fehling'sche Lösung reduzieren. In einem besonderen Falle wurde die erwähnte Mischung etwa eine Stunde auf dem Wasserbade erwärmt, dann durch Wasserzusatz auf 100 ccm verdünnt. Von 50 ccm der klaren, farblosen Lösung wurde mit Fehling'scher Lösung das Reduktionsvermögen bestimmt. Es wurden gefunden 0,8378 g Kupferoxyd, was etwa der Invertierung

von 70 Prozent des Rohrzuckers entspricht. Die Lösung verändert sich auf Zusatz von Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur zunächst nicht, nimmt aber nach einigem Stehen eine gelbliche Färbung an. Die letztere tritt mit rotgelbem Ton in großer Intensität auf, wenn erwärmt wird.

Bevor ich das Verhalten der Glyoxylsäure gegen Traubenzucker erörtere, scheint es mir passend an dieser Stelle, einer andern Eigenschaft der Glyoxylsäure zu gedenken.

III. Die gährungshemmende Eigenschaft der Glyoxylsäure.

Wie der Formaldehyd ist die Glyoxylsäure, welche ja als Carbonsäure dieses Aldehydes betrachtet werden kann, ein starkes Gift für Hefe. Nach meinen Beobachtungen beeinträchtigt der Zusatz von Glyoxylsäure zu einem wässrigen Gemisch von Prefshefe oder von Bierhefe und Traubenzucker die Gährung, verhindert sie aber nicht vollkommen. Wird aber Glyoxylsäure zu einer wässrigen Suspension von Hefe gesetzt und nach einer Stunde Traubenzucker zugefügt, so wird derselbe so gut wie nicht angegriffen. Nach Ablauf von 36 Stunden stellt sich wieder eine geringfügige Zersetzung ein. Da die von einem Bäcker erworbene Prefshefe zufälligerweise die Gährung selbst nicht sonderlich förderte, habe ich an ihrer statt die vielfach energischer wirkende Bierhefe verwendet. Auf Zusatz von Glyoxylsäure zur wässrigen Suspension der Bierhefe wird diese niedergeschlagen, so daß sie lange Zeit hindurch ohne jede sichtbare Bewegung auf dem Boden des Gefäßes lagert. Von den verschiedenen auf den Gegenstand bezüglichen Versuchen sei der folgende angeführt.

Zu 11 g Bierhefe wurden um 11 Uhr 31 g destilliertes Wasser und 0,2 g Glyoxylsäure von 1,32 spez. Gew. gesetzt. Um 12 Uhr 30 Minuten wurden 2 g Traubenzucker eingetragen und die Verbindung des Zeretzungsgefäßes mit abgewogenen Auffangapparaten hergestellt.

Nach	betrug die	
24 Stunden,	Gewichtszunahme des Kalihohrs	0,0200 g; nach weiteren
20 "	" "	0,0125 g
24 "	" "	0,0373 g
24 "	" "	0,0482 g
24 "	" "	0,0465 g
	oder in 116 Stunden	0,1445 g (Kohlensäure).

Dieser Versuch zeigt, dass die Glyoxylsäure schon in einer Konzentration von 0,5 Proz. ein sehr energisch wirkendes Hefegift ist.

IV. Glyoxylsäure und Traubenzucker.

Es ist mir nicht gelungen ein krystallinisches Derivat des Traubenzuckers zu gewinnen. Dennoch glaube ich über meine Versuche berichten zu dürfen, da ich ein Reaktionsprodukt habe isolieren können, welches konstante Zusammensetzung besitzt.

5 g Traubenzucker wurden mit ebensoviel Glyoxylsäure auf dem schwach dampfenden Wasserbade erwärmt, bis vollkommene Auflösung erzielt war und der beißende Geruch des Formaldehyds bemerkbar wurde. Hierauf wurde Methylalkohol zugesetzt und aus der klaren Lösung durch Zufügen von Aceton weißse, leicht verschmierende Flocken ausgefällt. Diese wurden abfiltriert, das Filtrat auf dem Wasserbade bis zum dicken Sirup verdunstet, in welchen alsdann Aceton eingerührt wurde. Es entstand eine zähe, weißsehygroskopische Abscheidung, welche dreimal mit frischem Aceton durchgearbeitet, dann bis zum Vertreiben des anhaftenden Acetons auf dem Wasserbade erwärmt wurde. Hierauf wurde der Rückstand in der eben erforderlichen Menge kalten Wassers aufgelöst und die Lösung im kalten Exsiccator verdunstet. Sie hinterließ einen fast farblosen, zähen, in kaltem Wasser sehr leicht löslichen, hygroskopischen Sirup, welcher nicht die geringste Tendenz zum Krystallisieren wahrnehmen ließ. Die wässrige Lösung desselben reagiert schwach sauer. Wird sie auf dem Wasserbade erwärmt, so nimmt die saure Reaktion außerordentlich rasch und stark zu, besonders wenn sie hin und wieder durch Eintröpfeln von Ammoniak aufgehoben worden ist, offenbar weil sich ein in der Flüssigkeit befindlicher Ester in seine Komponenten spaltet. Auf Zusatz von Ammoniak färbt sich die kalte wässrige Lösung der Substanz zunächst nicht, sie wird aber allmählich schwach gelb. Beim Erwärmen tritt eine starke rotgelbe Färbung auf. Versuche, die Substanz in salzartige Verbindungen von einheitlichem Charakter überzuführen, scheiterten an ihrer Spaltbarkeit. Von der Beschreibung der Versuche nehme ich Abstand. Den Analysen zufolge kommt dem Sirup die Zusammensetzung



zu, bei 85° wird er wasserfrei.

1. 0,4307 g Substanz verloren bei 85° 0,0300 g H₂O oder 6,96 Proz.
0,4007 g entwässerte Subst. lieferten 0,5508 g CO₂ u. 0,218 g H₂O.
2. 0,318 g Substanz verloren bei 85° 0,0231 g H₂O oder 7,26 Proz.
0,2949 g entwässerte Subst. lieferten 0,4089 g CO₂ u. 0,1668 g H₂O.
3. 0,3167 g Substanz verloren bei 85° 0,0217 g H₂O oder 6,85 Proz.
0,295 g entwässerte Subst. lieferten 0,4095 g CO₂ u. 0,1643 g H₂O.

Berechnet :	Gefunden :		
C ₈ H ₁₄ O ₉ + H ₂ O	1.	2.	3.
für H ₂ O = 6,61 Proz.	6,96 Proz.	7,26 Proz.	6,85 Proz.
Berechnet C ₈ H ₁₄ O ₉			
C = 37,79 Proz.	37,49 "	37,82 "	37,86 "
H = 5,51 "	6,04 "	6,28 "	6,19 "

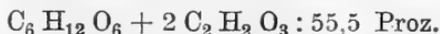
Die aus vorstehenden analytischen Bestimmungen abgeleitete Zusammensetzung der Substanz entspricht auch deren Reduktionsvermögen gegen Fehling'sche Lösung.

Es wurden 0,3434 g bei 85° entwässerte Substanz in 100 ccm Wasser aufgelöst.

30 ccm Lösung enthaltend 0,10302 g Substanz lieferten 0,1715 g Kupferoxyd.
70 " " " 0,24038 g " " 0,3955 g "

Die Resultate ergeben nach der Tabelle von Allihn umgerechnet 67,9 Proz., resp. 69,2 Proz. Traubenzucker, während die Zusammensetzung der Substanz C₈H₁₄O₉ = 70,9 Proz. Traubenzucker verlangt. —

Die acetonhaltige Mutterlauge von dem beschriebenen Körper hinterläßt nach dem Vertreiben des Acetons einen Sirup, dessen wässrige Lösung beim Erwärmen mit verdünntem Ammoniak eine außerordentlich intensiv rotgelbe Färbung giebt. Dieser Sirup, welcher bei 85° 14,65 Proc. Wasser verlor, muß der Bereitungsweise entsprechend in 100 Teilen mehr Glyoxylsäure, demnach weniger Traubenzucker enthalten, wie die oben erwähnte Substanz, deren Menge er bei weitem nicht erreicht. Dies gelangt auch bei der Bestimmung des Reduktionsvermögens des bei 85° entwässerten Sirups zum Ausdruck, denn es lieferten 0,2242 g trockene Substanz 0,2401 g Kupferoxyd, welche nach der Tabelle von Allihn 0,100 g Traubenzucker oder 44,6 Proz. Traubenzucker entsprechen. Nun verlangt eine Substanz von der Zusammensetzung



Traubenzucker, eine nach C₆H₁₂O₆ + 3 C₂H₂O₃ zusammengesetzte 45,4 Proz. Traubenzucker.

V. Glyoxylsäure und Lävulose und Galaktose.

Von Lävulose gelangte ein sirupförmiges Präparat für mikroskopische Zwecke der Firma E. Merck zur Verwendung, welches sich ohne weiteres mit Glyoxylsäure vermischen liefs. Dabei trat keine Temperaturerhöhung ein. Die farblose Mischung blieb auch nach monatelangem Stehen flüssig. Sie wurde darum auf dem schwach dampfenden Wasserbade längere Zeit erwärmt und schliesslich mit Aceton durchgearbeitet, welches einen zähen Stoff zur Abscheidung brachte, welcher wiederholt mit frischem Aceton durchgearbeitet wurde. Die Abscheidung ist in Wasser leicht löslich. Die Lösung wird beim Erwärmen mit Ammoniak gelb, aber erlangt bei weitem nicht die Farbenintensität wie die Lösung des Traubenzucker- resp. Galaktose-derivats. Auch der in Aceton leicht lösliche Anteil des Produktes giebt beim Erwärmen seiner wässerigen Lösung nur eine gelbgefärbte Flüssigkeit.

Ich habe den von Aceton abgeschiedenen Teil bei 85^o getrocknet und dann sein Reduktionsvermögen festgestellt. Es lieferten 0,2312 g trockene Substanz 0,295 g Kupferoxyd, welche gemäß der Tabelle von Allihn 0,1234 g Traubenzucker oder 53,8 Proz. entsprechen.

Nach diesem Resultat scheint dem getrockneten Lävulose-derivat die Zusammensetzung $C_6H_{12}O_6 + 2C_2H_2O_3$ zuzukommen, denn für dieselbe berechnet sich 55,5 Proz. Traubenzucker.

Die Galaktose ist bei weitem nicht so leicht in Glyoxylsäure löslich, wie der Traubenzucker. Erst bei längerem gelinden Erwärmen verwandelte sich die Mischung in einen zähen Sirup, welcher beim Einrühren von etwas Methylalkohol dünnflüssig wurde und dann bei langem Stehen etwas unveränderte Galaktose auskrystallisieren liefs, von welcher die überstehende Lösung abgegossen wurde. Beim Einrühren von Aceton in dieselbe erfolgte erst Mischung und dann Abscheidung einer in Wasser und Methylalkohol ganz leicht löslichen teigigen Masse, welche bei andauerndem Durcharbeiten mit frischem Aceton fadenziehend wurde. Die Abscheidung löste ich in Methylalkohol, filtrierte einige weifse Flocken ab und verdampfte in gelinder Wärme. Es hinterblieb ein farbloser, zäher Sirup, welcher nicht zum Krystallisieren gebracht werden konnte. Die farblose wässerige Lösung desselben erlangt auf Zusatz von Ammoniak schon einen schwach gelben Stich und wird beim Erwärmen intensiv gelb

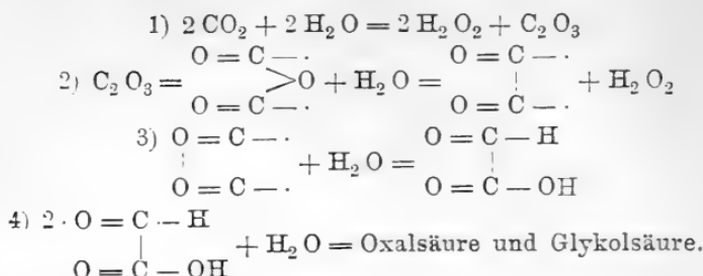
gefärbt. Die Stärke dieser Färbung wird noch übertroffen von der, welche der Rückstand des Acetonauszuges bei gleicher Behandlung liefert.

0,2037 g bei 85° entwässerte Substanz lieferten 0,2893 g Kupferoxyd.

Wenn man der Berechnung die von Soxhlet ermittelten Werte zu Grunde legt, nämlich dafs ein Molekül Galaktose bei Verwendung normaler Fehling'scher Lösung 4,9 Moleküle Kupferoxyd reduziert, so würde dies auf einen Gehalt von 65,7 Proz. Galaktose in der untersuchten Substanz hinweisen, wonach also die Substanz in der Zusammensetzung mit dem Traubenzuckerderivat übereinstimmen würde.

Schluss.

Gemäfs den im Vorstehenden beschriebenen Resultaten müssen wir der Glyoxylsäure eine bedeutende Rolle im Haushalte der organischen Natur zuschreiben. Wir sehen diese Säure der Stärke und dem Rohrzucker gegenüber ausgestattet mit dem Charakter einer Mineralsäure; aber noch mehr, das Produkt der Invertierung wird durch die gährungsfeindliche Eigenschaft derselben Säure vor der Zerstörung geschützt und gelangt dank der lösenden Eigenschaft der Säure in eine Beschaffenheit, dafs es überall hin mit der grössten Leichtigkeit transportiert werden kann. Sonach drängt sich die Vermutung auf, die Glyoxylsäure möchte im Lebensprozefs aus der Kohlensäure entstehen. Wir können sie ja auch betrachten als Formaldehyd, in welchem ein Wasserstoffatom durch den Carboxylrest ersetzt ist, und in der That zerfällt die Säure leicht in Kohlensäure und den genannten Aldehyd, welchen ja von B a e y e r als das erste Reduktionsprodukt der Kohlensäure betrachtet und dessen Kondensationsfähigkeit die Forschungen der letzten Jahre haben erkennen lassen. Im Sinne der Hypothese von v. B a e y e r würde die Glyoxylsäure das erste Kondensationsprodukt des Formaldehyds mit Kohlensäure sein, die Mesoxalsäure dagegen das zweite Kondensationsprodukt derselben Faktoren. Dafs aber die Kohlensäure unter Abgabe von Sauerstoff, vielleicht in der Form von Wasserstoffsperoxyd, in Formaldehyd übergeht, mufs noch ebenso bewiesen werden, wie die in folgenden Zeichen versinnlichte Annahme, welche sich keineswegs deckt mit der Vorstellung von Liebig:



Darmstadt, 14. Mai 1895.

Chem. Technisches Laboratorium (Privat).

Untersuchungen aus dem pharmaceutischen Laboratorium der Universität in Gröningen.

Ueber die Identität von Baptitoxin und Cytisin.

Von Dr. P. C. Plugge.

(Eingegangen den 25. Mai 1895).

Die *Baptisia tinctoria* R. Br., die nach Dr. v. Schroeder¹⁾ das vorerwähnte Alkaloid in seiner Wurzel enthält, ist eine perennierende, gewürzartige Pflanze aus der Familie der *Leguminosae Papilionaceae*, Serie der *Podalyriae*, die in den Vereinigten Staaten Nord-Amerikas vorkommt und dort unter dem Namen „wild Indigo“ als Arzneimittel angewandt wird.

Der Teil der in der Arzneikunde verwendeten Pflanze ist die Wurzel, die aufser zur Bereitung eines Absuds auch noch zur Verfertigung eines *Fluid extract of wild Indigo* und eines s. g. *Concentration-Baptisin* benutzt wird.

Das *Fluid extract* wird bereitet durch Auszug der Wurzel mit 50prozentigem Alkohol und durch Eindunstung zu einer derartigen Konzentration, das 1 ccm des *Fluid extract*s übereinstimmt mit 1 g Wurzel.

Das *Baptisin* gehört zu der Gruppe der Arzneimittel, welche namentlich in Amerika unter dem Namen „*Concentrations*“ bekannt

¹⁾ Revue des Sciences médicales 1886. Chem. Ztg. Oktober 1885. Dujardin-Beaumez et Egafse P. 87.

sind, wozu u. a. das Chimaphilin, Evonymin, Cimifugin oder Macrotin, aber auch ein Gelsemin, Aconitin, Atropin und viele andere gehören, welche nach einem sehr zu mißbilligendem Gebrauch diese für die Alkaloide und Glukoside üblichen Namen führen, trotzdem dafs sie davon in der Zusammensetzung und an pharmacodynamischem Werte sehr verschieden sind. Sind doch die „Concentrations“ Mischungen wirksamer und unwirksamer Pflanzenstoffe, welche nicht nur sehr verschieden sind von den reinen Principia activa der Pflanzen, sondern auch unter demselben Namen je nach den angewandten Bereitungsweisen, sehr von einander abweichen,

Dujardin - Beaumetz und Égafse¹⁾ nennen das Baptisin „un remède éclectique dont la composition varie beaucoup et que l'on obtient en précipitant par l'eau la solution alcoolique.“ Während diese Bereitungsweise in der That für das amerikanische Baptisin angewandt wird, erhielt ich von E. Merck in Darmstadt ein Baptisin, über dessen Bereitung er also berichtet: „Die Wurzel von *Baptisia tinctoria* wird mit heifsem Weingeist ausgekocht, der Weingeist abdestilliert und das Extrakt mit Wasser verdünnt. Das Baptisin wird mit Tannin gefällt, und der Niederschlag mit Bleioxyd zersetzt.“

Was den therapeutischen Gebrauch dieser Heilmittel betrifft, so wird erwähnt, dafs sie — die Wurzel in der Form eines Decoctums 60—600, das Fluidextract in Gaben von 5—15 Minims und das Baptisin in Dosen von 1—4 Gran (0,065—0,260) — sowohl aus-, als inwendig als Tonica, Antiseptica, Purgantia, Emetica, Emmenagoga etc. mit gutem Erfolg wider viele Krankheiten eingegeben sind, als Skarlatia, Febris typhoidea, Dysenterie, Erysipelas, Rheumatismus und Geschwüre.

Parke, Davis and Co. erwähnen den wilden Indigo in folgender Weise in ihrem „Descriptive Catalogue 1894. P. 223: *Baptisia tinctoria* R. Brown. Purgative, emetic, astringent, antiseptic; used principally on account of the latter virtue. Employed in atonic diseases, in scarlatina, typhus and all cases where there is a tendency to septicaemia; externally as a wash, or ointment for ill conditioned ulcers.“

¹⁾ Les plantes médicinales. P. 89.

Dafs ein so hoch gelobtes Heilmittel auch schon mehrmals einer chemischen Untersuchung unterworfen wurde, liegt auf der Hand.

B. L. Smedley¹⁾ behauptete, dafs er daraus ein Alkaloid isoliert habe, dessen Sulfat „yielded perfectly transparent crystals, in plates similar to those of potassic chlorate.“ Doch J. A. Warner,²⁾ der die Untersuchung nach der Beschreibung Smedley's wiederholte, kam zu der Folgerung, dafs das krystallinische Sulfat des letztgenannten Forschers nur Gips sein könne. Warner selbst will ein Alkaloid daraus abgeschieden haben mittels Jodkalium-Jodquecksilbers und Schwefelwasserstoff.

Von Husemann-Hilger wird erwähnt, dafs F. v. Greene³⁾ ein Alkaloid aus der Wurzel von *B. tinctoria* isoliert hat durch Auszug der mit Soda befeuchteten Wurzel mittelst Aether, welcher bei Verdunstung ein amorphes Alkaloid zurückliefs, löslich in Aether, Wasser, Alkohol, unlöslich in Benzol und Chloroform.

Die jüngste Untersuchung ist, insofern ich habe nachgehen können, die schon vorerwähnte Untersuchung Dr. v. Schroeder's. Nach diesem Forscher kommen drei wichtige Bestandteile in der Wurzel vor:

1. Baptisin, ein bitteres, in Wasser lösliches Glukosid,
2. Baptin, ein in Nadelchen krystallisierendes und in Wasser lösliches Glukosid, das schwach purgierende Eigenschaften besitzt, und
3. Baptitoxin, ein giftiges Alkaloid.

In den zahlreichen Referaten über diese Arbeit v. Schroeder's, welche ich nachschlagen konnte, habe ich nichts über Bereitung, Eigenschaften und Zusammensetzung der drei genannten Stoffe gefunden. Nur fand ich in dem Werk von Dujardin-Beaumez und Égasse folgendes über die Wirkung des Alkaloids erwähnt:

„Baptitoxine, alcaloïde toxique même à petites doses, agissant sur les grenouilles en abolissant les mouvements respiratoires et paralysant, chez les animaux à sang chaud il abaisse la respiration et augmente l'irritabilité réflexe de la moelle.“

¹⁾ G. J. Smedley. *Americ. Journ. of Pharmacy* 1862, P. 311.

²⁾ Ino A. Warner, *ibid* 1871, P. 251.

³⁾ Francis v. Greene *Pharm. Journ. and Trans* (3) 60, 584.

Diese Angabe über die physiologische Wirkung des Alkaloids, in Verbindung mit dem Umstande, daß *Baptisia tinctoria* R. Br. auch als *Podalyria tinctoria* Mich. und *Sophora tinctoria* L. bekannt ist, liefs mich vermuten, daß das sog. Baptitoxin v. Schroeder's wirklich Cytisin (Sophorin) sein würde.

Da nun im allgemeinen die Samen der Sophora einen gröfsern Alkaloidgehalt haben als die Wurzeln, beschlofs ich, meine Untersuchung mit erstgenannten Pflanzenteilen anzufangen und bestellte dazu bei der Firma Haage und Schmidt in Erfurt kleine Quantitäten der Samen von *B. tinctoria* und *B. australis*. Zur Ausscheidung des Alkaloids wurden 10 g zermahlenden Samens mit 10 à 12 g frisch gelöschten Kalks gemischt und diese Mischung in einem Soxhlet'schen Apparat mit Chloroform ausgezogen. Der Rückstand, welcher nach der Abdestillierung des Chloroforms zurückblieb, wurde zur Reinigung vom Fett wiederholt mit Wasser behandelt, die so erhaltene Lösung auf dem Wasserbade verdunstet, der trockene Rest in absolutem Alkohol aufgenommen und diese Lösung, zu schwach saurer Reaktion, mit starker Salpetersäure gemischt. Nach einigem Stehen zeigten sich in beiden Auszügen zierliche Krystallbündel, von denen bei näherer Untersuchung sich zeigte, daß sie nichts anderes als Cytisinnitrat waren. Wir fanden, daß

1. das freie Alkaloid leicht löslich ist in Wasser zu einer Flüssigkeit, welche Lackmuspapier stark blau, aber Phenolphthaleïn nicht rot färbt, mit
2. Eisenchlorid: rotfarbig;
3. v a n d e M o e r s - R e a g e n s ($\text{Fe}_2 \text{Cl}_6$ und $\text{H}_2 \text{O}_2$): positives Resultat;
4. Bromwasser ein anfangs weifses, dann rotes Präzipitat wie bei Cytisin.
5. D i t t m a r s - R e a g e n s: negatives Verhalten, wodurch, wie wir früher nachwiesen, das Cytisin sich von sehr vielen Alkaloiden unterscheidet.
6. Vollkommene Uebereinstimmung im Verhalten dieses Alkaloids und des Cytisins gegenüber einer großen Anzahl anderer Reagentien, wie Pt Cl_4 , Au Cl_3 , Jod — KJ, Phosphorwolframsäure, Phosphormolybdänsäure etc.

Durch Fällen einer schwach sauer reagierenden Lösung des Alkaloids in Salzsäure mit einer Lösung von Goldchlorid wurde ein Doppelsalz erhalten, das in Farbe und Form mit demjenigen des Cytisins übereinstimmte und bei der Bestimmung des Goldgehaltes das folgende Resultat lieferte: 0,5085 g der bei 100° Celsius zu konstantem Gewichte getrockneten Verbindung lieferten durch Verbrennung einen Rest an Gold, der 0,1885 g wog. Deshalb wurden gefunden 37,07 Proz. Au in der Doppelverbindung.

Die berechnete Quantität für die Cytisingoldverbindung $C_{11}H_{14}N_2OHCl, AuCl_3$ beträgt 37,11 Proz. Au.

Auch die Resultate einiger Tierversuche (Frösche und Kaninchen) sprechen für die Identität von Baptitoxin und Cytisin. Ebenso wie bei unseren früheren Untersuchungen mit Cytisin und Sophorin, sahen wir auch durch dieses Alkaloid, bei Fröschen, fast direkte Verlangsamung oder sogar Stillstand der Atemholung und die charakteristische, sich von vorn nach hinten fortpflanzende Paralysis des zentralen Nervensystems eintreten, während die Wirksamkeit des Herzens wenig oder gar nicht gestört wurde.

In Verbindung mit meinen früheren Untersuchungen über Sophorin (Cytisin) genügten mir die erwähnten chemischen und physiologischen Reaktionen, um folgern zu können, daß das Alkaloid aus den Samen von *Baptisia tinctoria* und *Baptisia australis* Cytisin ist.

Eine quantitative Bestimmung des Alkaloidgehalts in den Samen von *Baptisia australis*, auf die früher bei Sophorin erwähnte Weise, nämlich durch Titrieren mit $\frac{n}{100} H_2SO_4$, und Lackmus als Indikator ausgeführt erwies, daß diese Samen den beziehungsweise sehr hohen Gehalt von 2,85 Proz. Cytisin enthalten. Von *B. tinctoria* hatte ich zu wenig Samen erhalten können, um auch davon noch eine quantitative Bestimmung ausführen zu können, doch das Faktum, daß die Darstellungen aus gleichen Quantitäten der Samen auch ungefähr dieselben Quantitäten Nitrat lieferten, macht es höchst wahrscheinlich, daß auch der Cytisingehalt der Samen von *B. tinctoria* von der vorerwähnten Ziffer wenig verschieden sein wird.

Obschon nun die *Baptisia*-Samen sich als cytisinhaltig erwiesen, mußte auch noch nachgewiesen werden, daß das Alkaloid

der Wurzel, dem der Name Baptitoxin gegeben war, kein anderes als das der Samen ist.

Mit grossem Wohlwollen, wofür ich hier nochmals meinen herzlichen Dank abstatte, stellte die bekannte Firma Parke, Davis & Co. in Detroit Mich. U. S. mir das zu diesem Teil meiner Untersuchung erforderliche Material zur Verfügung, d. h. eine reichliche Quantität *Radix Baptisiae tinctoriae*, *fluid Extract of wild Indigo* und das *Concentration-Baptisin*. Weiter bestellte ich noch ein Baptisin (*Concentration*) bei Merck in Darmstadt.

Die Untersuchung all dieser Stoffe zeigte, dafs sie in der That alkaloidhaltig sind, wenn auch in geringerm Mafse als die Samen. Weiter wurde noch nachgewiesen, dafs — wie wir schon auf Grund der angewandten Bereitungsweisen vermuteten — das Baptisin von Merck mehr Alkaloid enthält als das gleichnamige Präparat aus Amerika.

Dafs das Alkaloid aus der Wurzel und der daraus bereiteten Präparate in der That Cytisin war und wir also zu dem Urteil, dafs das Baptitoxin identisch sei mit Cytisin, berechtigt sind, wurde für dieses Alkaloid auf die nämliche Weise nachgewiesen als für das aus den Samen erhaltene.

Eine nähere Untersuchung der Glukoside, welche nach v. Schroeder in dieser Wurzel vorkommen, lag aufserhalb meines jetzigen Planes, doch wird dieselbe von meinem Assistenten Herrn K. Gorter ausgeführt und später veröffentlicht werden.

Ueber Digitalinum pur. pulv. germanic. und über die Darstellung von Digitalinum verum.

Von H. Kiliiani.

(Eingegangen den 9. VI. 1895.)

Als ich vor nunmehr sieben Jahren die Untersuchung der pharmakologisch wichtigen Digitalisstoffe begann, fand ich in den früheren Publikationen über diesen Gegenstand äufserst zahlreiche, sich gegenseitig widersprechende Angaben vor. Mein ursprünglicher Plan, behufs Isolierung der wirksamen Stoffe im chemisch reinen Zustande direkt von den Organen der Pflanze, den Samen

bezw. Blättern, auszugehen, mußte deshalb bald als vorläufig aussichtslos aufgegeben werden. Vorher war offenbar die enger begrenzte Aufgabe zu lösen, aus den Digitalinsorten des Handels bestimmte chemische Individuen abzuscheiden und deren Eigenschaften zu studieren. Erst wenn dies geschehen war, konnte man mit besserer Hoffnung auf Erfolg die Erledigung des genannten Hauptproblems in Angriff nehmen. Da ferner vor auszusehen war, daß bei der Schwierigkeit der Sache die betreffenden Versuche ziemlich große Quantitäten von Substanz absorbieren würden, wählte ich als Ausgangsmaterial das *Digitalinum pur. pulv. germanic.*, welches seit langer Zeit fabrikmäßig aus den Samen der *Digitalis purpurea* gewonnen wird, also leicht in größeren Mengen zu beschaffen war. Das Digitalinum pur. pulv., welches ich verarbeitete, stammte ausschließlich aus der Fabrik von E. Merck in Darmstadt und wurde mir von der Firma C. F. Boehringer u. Söhne in Waldhof gütigst zur Verfügung gestellt. Die Untersuchung desselben führte, wie schon früher mitgeteilt wurde¹⁾, zur Entdeckung der Krystallisierbarkeit des Digitonins und zur Aufindung einer praktisch brauchbaren Methode für die Darstellung von Schmie deberg's Digitalin, welches dann von Boehringer unter der Bezeichnung „*Digitalinum verum*“ in den Handel gebracht wurde. Durch das freundliche Entgegenkommen der genannten Firma bin ich jetzt in der Lage, meine gesamte Durchforschung des *Digitalinum pur. pulv.*, also der aus Samen gewonnenen Digitalisglykoside, sowie das hierbei ausgearbeitete Verfahren zur Gewinnung von *Digitalinum verum* zu veröffentlichen.

Zunächst mußte ich naturgemäß an die Arbeit von Schmie deberg²⁾ anknüpfen, welcher ebenfalls von den Samenglykosiden ausgegangen war. Nach Schmie deberg kann man zur Trennung der Glykoside zwei Methoden benutzen: Will man nur das unwirksame Digitonin, den Hauptbestandteil des Rohmaterials gewinnen, so wird dasselbe durch gesättigtes Barytwasser als schwer lösliche Baryumverbindung gefällt und aus dieser in bekannter Weise regeneriert. Handelt es sich aber um die gleichzeitige Gewinnung sämtlicher Gemengteile, so soll man das feste *Digitalinum pur.*

¹⁾ Ber. chem. Ges. XXIV, 339. — Dieses Archiv Bd. 230. 251.

²⁾ Archiv experim. Pathologie Bd. 3, 16.

pulv. zuerst mit Aether und dann mit absolutem Alkohol ausziehen. Letzterer nimmt nach Schmiedeberg hauptsächlich nur das Digitalëin und das Digitalin auf, während das Digitonin ungelöst bleibt. „Die gewonnene alkoholische Lösung versetzt man mit $\frac{1}{3}$ — $\frac{1}{2}$ ihres Volums Aether, wodurch noch gelöstes Digitonin und etwas Digitalëin gefällt werden, während das Digitalin neben reichlichen Mengen von Digitalëin fast vollständig in Lösung bleibt. Nach dem Abdestillieren des Aethers scheidet sich aus der alkoholischen Lösung, die man vorher mit Wasser versetzen muß, beim Verdunsten des Alkohols in gelinder Wärme das Digitalin, meist verunreinigt mit etwas Digitonëin, in Form einer feinflockigen, fast gallertartigen Masse aus, die man durch Filtrieren und Auswaschen mit Wasser von dem Digitalëin befreit.“

Schon beim ersten Versuche, die Barytmethode Schmiedeberg's anzuwenden, beobachtete ich, dafs die Lösung sich sehr rasch stark gelb färbt. Offenbar trat also irgend eine chemische Zersetzung ein und ich verlies deshalb diesen Weg für immer in der Ueberzeugung, dafs hier jedes Reagens prinzipiell auszuschliessen sei, welches auch nur die geringste chemische Veränderung des Materials bedingen könnte.

Aber auch das Alkohol-Aether-Verfahren in der Form, wie es Schmiedeberg vorschreibt, ist ganz unzulänglich, einerseits weil präzise Angaben über die anzuwendenden Mengenverhältnisse fehlen und andererseits ganz besonders deshalb, weil die Rohglykoside, wie Schmiedeberg selbst hervorhebt, beim Uebergiessen mit Aether und dann mit absolutem Alkohol begierig Wasser aus der Luft anziehen und sich in eine zähe klebrige Masse verwandeln, bei welcher natürlich von einer auch nur annähernd vollkommenen Extraktion einzelner Bestandteile durch jene Lösungsmittel keine Rede mehr sein kann.

Will man eine glatte Trennung durchführen, so muß man zweifellos den absoluten Alkohol bezw. den Aether in anderer Weise zur Anwendung bringen. Vor allem aber war zu erproben, ob es nicht doch möglich wäre, den einen oder anderen Bestandteil des Rohmaterials direkt in krystallisierter Form abzuscheiden, vielleicht durch Benutzung anderer Lösungsmittel.

Zahlreiche Versuche, welche ich in letzterer Richtung anstellte, führten anfangs durchweg zu negativen Resultaten, sie wurden aber doch von ausschlaggebender Bedeutung für den Erfolg der ganzen Arbeit, insoferne sie zur klaren Erkenntnis führten, daß man bei derartigen Substanzen niemals auf eine zufällige Krystallisation bei freiwilliger, wenn auch noch so langsamer Verdunstung rechnen dürfe, sondern daß man sich unbedingt von vornherein eine übersättigte Lösung bereiten müsse, welche durch gute Verkorkung des Gefäßes sowohl vor Verdunstung als vor dem Zutritte von Luftfeuchtigkeit zu schützen ist. Uebersättigte Lösungen kann man sich aber bei solchen ursprünglich amorphen Gemengen nicht bloß auf dem allgemein üblichen Wege der Erhitzung mit möglichst wenig Lösungsmittel bereiten, sondern auch dadurch, daß man jene mit letzteren bei gewöhnlicher Temperatur in gut verschlossenem Gefäße langsam zu einem Syrup zerlaufen läßt; denn die amorphe Modifikation einer Substanz ist in einem derartigen Falle immer bedeutend leichter löslich, als es die entsprechenden Krystalle sind. Hat man dann das richtige Lösungsmittel gefunden, was natürlich durch eine ganze Reihe von Parallelversuchen mit demselben trockenen Ausgangsmaterial und verschiedenartigen Flüssigkeiten zu ermitteln ist, so erfolgt, wenn überhaupt ein krystallisationsfähiger Körper vorhanden ist, in der Regel in sehr kurzer Zeit die Krystallbildung. Nur durch konsequente Durchführung dieser „Krystallisationsmethode“ war es möglich, in dem Labyrinth der Digitalisstoffe die richtigen Pfade ausfindig zu machen.

Schließlich gelang es so, in einem mäßig verdünnten Alkohol dasjenige Lösungsmittel aufzufinden, aus welchem der Hauptbestandteil der Samenglycoside, das Digitonin, krystallisiert erhalten werden kann. Die Art und Weise, wie ich zu diesem Resultate gelangte, ist nicht uninteressant und mag deshalb hier Erwähnung finden:

Wiederholt war beobachtet worden, daß einerseits wässrige Lösungen des Merck'schen Digitalins mit starkem Alkohol, umgekehrt aber auch alkoholische Lösungen mit Wasser Trübungen gaben. Ich löste nun einige Decigramme Digitalinum pur. pulv. in der gerade absolut nötigen Menge von Wasser, wovon 2 Gew.-Teile erforderlich waren, und setzte dann tropfenweise absoluten Alkohol hinzu, bis eine ganz leichte Trübung entstand. Die verbrauchte

Quantität Alkohol wurde durch genaue Wägung festgestellt. Nach 12 Stunden fand ich in der Flüssigkeit vereinzelt Krystallnadeln, welche sich innerhalb 2 Tagen wesentlich vermehrten, und eine einfache Berechnung führte zu dem Resultate, daß Wasser und Alkohol genau in dem Verhältnisse 15:85 mit einander vermischt worden waren. Nach diesem Befunde brauchte nur noch ermittelt zu werden, in welcher Minimalmenge von 85prozentigem Alkohol man die Rohglycoside auflösen müsse, um das Maximum der Krystallisation zu erzielen. Jenes Minimum ergab sich zu 4 Teilen Lösungsmittel auf 1 T. Glycoside und zugleich wurde gefunden, daß man auf diesem einfachen Wege durch eine einzige Operation sofort 43—45 Prozent des Gesamtmaterials in Form des schön krystallisierenden, aber nicht zu den Herzgiften gehörigen Digitonins entfernen könne, wodurch überhaupt der Schlüssel zur Lösung des ganzen Problems gegeben war.¹⁾

Die Mutterlauge jener ersten Krystallisation wurde nun im Vacuum völlig eingetrocknet. Der Rückstand erwies sich jetzt als so arm an Digitonin, daß die erneute Auflösung desselben im Minimum von kochendem 85prozentigem Alkohol selbst nach Anregung mit Kryställchen keine weitere Abscheidung des gleichen Glycosids mehr lieferte. Dagegen erhält man noch eine zweite Krystallisation von Digitonin, wenn man jenen Rückstand entweder in 3 Teilen warmen 85prozentigen Alkohols löst und dazu nach dem Erkalten Chloroform ($\frac{1}{3}$ vom Gewichte der Lösung) giebt oder wenn man ihn durch Erhitzen mit der gleichen Gewichtsmenge Wasser in einen Syrup verwandelt, dem dann auf 100 Teile Wasser 22 Teile Amylalkohol beigemischt werden. Die erste Methode ist die bessere, weil die Trennung der Krystalle von der Mutterlauge weit besser gelingt als im zweiten Falle.

Alle Versuche, aus dem Verdunstungsrückstande dieser zweiten Mutterlauge irgendwie direkt eine krystallisierte oder wenigstens

¹⁾ Schmie deberg hat entschieden auch mehrmals das obige Verhältnis von Wasser und Alkohol zufällig getroffen; denn in seiner Bemerkung (l. c. S. 19.) „wobei sich zuweilen Krystalle von Digitin ausscheiden“, ist das Wort „Digitin“ sicher durch „Digitonin“ zu ersetzen. Letzteres krystallisiert nämlich gerade bei Gegenwart einer gewissen Menge von Aether, dessen Anwendung Schmie deberg l. c. erwähnt, besonders leicht aus 85 Proz. Alkohol.

zweifelloos einheitliche Substanz abzuscheiden, blieben erfolglos. Da aber beobachtet wurde, daß das jetzt noch vorliegende Glycosidgemenge sehr reich ist an einer in kaltem absoluten Alkohol unlöslichen und überdies sehr stark gefärbten Substanz, wurde zur weiteren Trennung dieses Lösungsmittel in der Weise zur Anwendung gebracht, daß das völlig trockene Material im Minimum (6 Gew.-Teile) von kochendem absolutem Alkohol ganz aufgelöst wurde. Beim Erkalten und Stehenlassen bildet sich ein reichlicher, dunkler, am Boden festklebender Niederschlag I, von dem nach 12 Stunden die bedeutend hellere Lösung glatt abgegossen werden konnte. Versetzt man diese direkt mit Aether (0,72), so entsteht ein fein flockiger Niederschlag, welcher von der Flüssigkeit nur durch Filtration getrennt werden konnte, wobei er aber nach und nach schmierig wird und infolgedessen teils die Poren des Filters verstopft, teils allmählich wieder in Lösung geht. Hier läßt sich jedoch leicht helfen: die vom Niederschlag I abgegossene, absolut alkoholische Lösung wird gewogen, zuerst mit 4 Proz. ihres Gewichtes Wasser und dann mit ihrem gleichen Gewichte Aether (0,72) versetzt. Die kleine Menge Wasser genügt, um den anfangs flockigen Niederschlag II innerhalb 12—24 Stunden am Glase fest zu legen, so daß einfaches Abgießen möglich wird. Durch dieses Verfahren war nun eine sehr günstige Zerlegung der Gemengteile erzielt worden. Zunächst gab sich dies schon durch die Beobachtung zu erkennen, daß der Niederschlag I jetzt, nach möglicher Beseitigung der löslichen Stoffe, selbst in kochendem absolutem Alkohol nahezu unlöslich geworden war. Der Niederschlag II erwies sich nach dem Austrocknen als ziemlich reich an einem in absolutem Alkohol schwer löslichen Körper, der Verdunstungsrückstand der alkoholisch-ätherischen Lösung (III) dagegen wurde vom gleichen Reagens schon bei gewöhnlicher Temperatur äußerst leicht aufgenommen. Besonders scharfe Unterschiede ergaben aber die von Herrn Prof. Boehm in Leipzig gütigst ausgeführten Versuche an Fröschen (*Rana esculenta*):

I erzeugte selbst zu 10 mg noch nicht die typische Digitalis-Vollwirkung;

II veranlafste Vollwirkung bei Anwendung von 3—5 mg;

III aber schon bei einer Dosis von nur 1 mg.

Demnach kam für die Gewinnung des wirksamen Glycosids nahezu ausschliesslich die Fraktion III in Betracht. Trotzdem wurden auch die übrigen untersucht.

Der Niederschlag I besteht in seiner Hauptmasse aus völlig amorphen, in Wasser leicht, in starkem Alkohol sehr wenig löslichen Substanzen, höchst wahrscheinlich Zersetzungsprodukten der ursprünglichen Glycoside. Nur in minimaler Menge enthält er eine krystallisierbare und vielleicht in pharmakologischer Hinsicht interessante Substanz. Löst man nämlich den im Vakuum völlig ausgetrockneten Niederschlag in der doppelten Menge 50prozentigen Wasser-Acetons, so beginnt nach kurzer Zeit die Abscheidung von mikroskopischen, aber sehr regelmässig ausgebildeten, tafelförmigen Kryställchen. Die Gesamtmenge derselben bleibt jedoch immer nur so gering, dass man aus 1 kg *Digitalinum pur. pulv.* vielleicht einige Decigramme davon erhält. Die Krystalle sind, sobald ihre Mutterlauge abgetropft ist, in Wasser so gut wie unlöslich; sie enthalten neben sehr viel organischer Substanz regelmässig Calcium und Kalium.¹⁾ Löst man sie in kochender 50prozentiger Essigsäure, so scheidet sich beim Erkalten der grösste Teil der organischen Substanz wieder ab in hübschen, zu Rosetten vereinigten Blättchen, während die beiden Metalle als Acetate gelöst bleiben. Für die ursprünglichen Krystalle, deren Kaliumgehalt allerdings damals noch nicht erkannt war, stellte Herr Prof. Boehm bei Fröschen stark toxische Eigenschaften fest. Weitere Versuche wurden wegen Mangel an Material noch nicht ausgeführt.

Niederschlag II sollte nun hauptsächlich aus Schmiedeberg's Digitalëin, d. h. einem in Wasser leicht löslichen spezifischen Herzgifte bestehen. Löst man ihn aber im trockenen Zustande im Minimum von kochendem absolutem Alkohol auf, so überzeugt man sich leicht, dass er hierdurch wieder zerlegt werden kann in einen schwer und in einen leicht löslichen Anteil, von denen der erstere in seinen Eigenschaften ungefähr der Fraktion I, der letztere aber III entspricht. Von dem Vorwiegen eines bestimmten chemischen Individuums kann keine Rede sein.

¹⁾ Die *Digitalis purpurea* scheint überhaupt eine ausgeprägte Kaliumpflanze zu sein; in den Blättern habe ich sehr grosse Mengen Chlorkalium gefunden.

Die Fraktion III enthält dagegen in reichlicher Menge einen an und für sich in Wasser schwer löslichen Körper, dessen Gegenwart und Ausscheidung vorher nur durch die gleichzeitig vorhandenen leicht löslichen Stoffe verdeckt bzw. verhindert wurde. Die Gewinnung kleiner Quantitäten dieser Substanz war deshalb sofort leicht möglich. Herr Prof. Boehm ermittelte, daß schon 0,5 bis 0,7 mg des noch nicht völlig reinen Materials bei *Rana esculenta* kompletten systolischen Herzstillstand hervorrufen und demnach konnte kein Zweifel mehr bestehen, daß hier die wirksame Substanz der Samenglycoside vorlag, während die Eigenschaften derselben alsbald die Identität mit Schmiedeberg's Digitalin verrieten. Obwohl dieses bisher niemals wirklich krystallisiert erhalten wurde, so besitzt es doch wenigstens die charakteristische Eigentümlichkeit, daß es sich aus übersättigten Lösungen in Form von „Körnern“ abscheidet; dieser Umstand ermöglichte es, die oben geschilderte „Krystallisationsmethode“ auch auf Fraktion III anzuwenden, wobei festgestellt wurde, daß man das Maximum der Körnerausscheidung erzielt, wenn die trockene Fraktion III mit der dreifachen Gewichtsmenge 20prozentigen Alkohols angerührt und die so erhaltene konzentrierte Lösung unter Schutz vor Verdunstung 24 Stunden stehen gelassen wird. Da aber in der Fraktion III außer dem Digitalin auch noch eine geringe Menge eines anderen, in Wasser schwer löslichen, ölig-harzigen Körpers steckt, erwies es sich als zweckmäßig, vor Allem den letzteren zu beseitigen, was leicht durch Schütteln der bereits von Körnern erfüllten Mischung mit Aether zu bewerkstelligen ist. Nach Entfernung des Aethers bringt man die Körner auf eine relativ große Nutsche, so daß sie auf derselben nur eine dünne Schicht bilden, läßt gut abtropfen und kann hierauf, sobald in dieser Weise die Hauptmenge der leicht löslichen Stoffe entfernt ist, ohne nennenswerten Verlust das rohe Digitalin zuerst mit 10 prozentigem Alkohol und schliesslich mit Wasser auswaschen. Das zunächst auf Thonplatten, dann im Vakuum getrocknete Roh-Digitalin läßt sich ohne jede Schwierigkeit aus kochendem 95 prozentigem Alkohol, nötigenfalls unter Anwendung von Blutkohle „umkrystallisieren“. Die heiss gesättigten Lösungen erstarren bald nach dem Erkalten zu einem dicken Brei der charakteristischen Körner, zu deren Trennung von der Mutterlauge jetzt zweckmäßig Nutsche und Saugapparat benutzt

werden. Die Eigenschaften des reinen *Digitalinum verum* wurden bereits früher ausführlich beschrieben.

Trocknet man das Filtrat vom rohen *Digitalinum verum* im Vakuum völlig ein, löst den Rückstand in 3 T. 95prozentigen Alkohols und fällt mit dem gleichen Volumen Aether, so lassen sich aus der abgegossenen alkoholisch-ätherischen Lösung in ganz gleicher Weise wie aus der ursprünglichen Fraktion III noch weitere Mengen von Digitalin gewinnen. Diese Beobachtungen, sowie die oben bezüglich des Niederschlages II mitgetheilten Thatsachen, lassen es mir höchst fraglich erscheinen, ob in den Samenglycosiden wirklich ein in Wasser leicht lösliches, besonderes Herzgift, ein Digitalëin, vorhanden ist. Ich halte es für wahrscheinlicher, daß die an verschiedenen leicht löslichen Präparaten beobachtete Herzwirkung einfach einem wechselnden Gehalte an *Digitalinum verum* zuzuschreiben ist, dessen letzte Reste aus der großen Masse der Nebenstoffe naturgemäß nur unvollständig abzutrennen sind und dessen Löslichkeitsverhältnisse in ganz aufsergewöhnlichem Mafse von der Quantität der leichtlöslichen Beimengungen beeinflusst werden.

Die vorstehend beschriebene Methode zur Untersuchung des *Digitalinum pur. pulv. germanic.* führte also zu folgendem Endresultate:

Die aus dem Samen der *Digitalis purpurea* gewonnenen Glycoside bestehen mindestens zur Hälfte aus dem leicht krystallisierbaren Digitonin. Sie enthalten als wesentlichen, für die Herzwirkung wahrscheinlich allein in Betracht kommenden Bestandteil das *Digitalinum verum*, während die Existenz des Digitalëins mindestens fraglich ist. Außerdem findet sich in minimaler Menge eine hübsch krystallisierende organische Calcium - Kalium - Verbindung. Digitonin und *Digitalinum verum* sind beide im reinen Zustande in Wasser sehr schwer löslich. Die Leichtlöslichkeit des gesamten Glycosidgemenges (*Digitalinum pur. pulv.*) wird lediglich durch die gleichzeitige Gegenwart von schmierigen, absolut amorphen Körpern bedingt. Digitogenin wurde im Merck-

schen Fabrikate niemals aufgefunden. Die Krystalle, welche Schmiedeberg für Digitin ansprach, waren sicher nur Digitonin.

Nachdem über diese Punkte durch die geschilderten umfangreichen Versuche volle Klarheit erlangt war, handelte es sich weiter darum, eine praktisch brauchbare und zugleich möglichst ausgiebige Methode für die Abscheidung des *Digitalinum verum* ausfindig zu machen. Das obige Verfahren war natürlich hierzu unbrauchbar, denn es hätte folgende Operationen bedingt:

1. Auflösung der Rohglycoside in 4 Gewichtsteilen 85prozentigen Alkohols,
2. Absaugen des auskrystallisierten Digitonins,
3. Völlige Eintrocknung des Filtrats,
4. Auflösung des Trocken-Rückstandes in der sechsfachen Gewichtsmenge kochenden absoluten Alkohols,
5. Fällung der alkoholischen Lösung durch Aether,
6. Eintrocknung der alkoholisch-ätherischen Lösung,
7. Behandlung des Rückstandes mit der dreifachen Gewichtsmenge 20prozentigen Alkohols,
8. Filtration des Rohdigitalins,
9. „Umkrystallisieren“ desselben.

Bedenkt man nun, daß das Merck'sche *Digitalinum pur. pulv. germanic.*, wenigstens zu der Zeit, als ich meine Versuche begann, nach gütiger Mitteilung des Herrn Prof. Boehm bei *Rana esculenta* erst nach Applikation von 8—10 mg Vollwirkung hervorrief, während das *Digitalinum verum* den gleichen Effekt schon zu 0,5 mg erzeugt, so folgt, daß das rohe Glycosidgemenge höchstens 5,5 Proz. *Digitalinum verum* enthielt, deren Isolierung aber bei jenem komplizierten Verfahren absolut unrentabel gewesen wäre.

Die Ausarbeitung einer bequemerer und billigeren Methode bot jedoch keine Schwierigkeit auf Grund folgender Erwägungen:

Das Digitonin und die amorphen Nebenstoffe werden aus ihren alkoholischen Lösungen durch Aether leicht gefällt, das erstere nahezu quantitativ, die letzteren wenigstens zum größten Teile. Das *Digitalinum verum* besitzt zwar an und für sich die gleiche Eigenschaft. Da es aber in den Rohglycosiden nur in einem so geringen Prozentsatze vorkommt, befindet es sich, wenn ursprünglich die

gesamten Rohglykoside in Alkohol gelöst werden, in so stark verdünnter alkoholischer Lösung, daß es durch Aether, wenn dieser im richtigen Verhältnisse angewendet wird, nicht zur Ausfällung gelangt. Man würde also auf diese Weise sofort eine alkoholisch-ätherische Lösung gewinnen, welche der früher besprochenen Fraktion III entspricht. War dies richtig, so brauchte nur noch die für den Fabrikbetrieb lästige völlige Eintrocknung dieser Lösung umgangen zu werden, um ein praktisch brauchbares Verfahren zu erhalten. Auch das ist leicht möglich. Bestimmt man nämlich in passender einfacher Weise das Gewicht oder das Volumen jener alkoholisch-ätherischen Lösung, ermittelt man hierauf in einer kleinen abgewogenen oder abgemessenen Probe derselben ihren Gehalt an Trockensubstanz, welcher nach Umrechnung auf das Ganze mit A (Gramm oder Kilo) bezeichnet werden möge, und macht man ferner die Annahme, daß, falls ursprünglich 96 procentiger Alkohol verwendet wurde, dieser bei der Destillation seinen geringen Wassergehalt kaum wesentlich ändern wird, so führt eine kurze Berechnung zu dem Schlusse, daß man einfach die alkoholisch-ätherische Lösung abzudestillieren hat, bis sie noch 1,6.A Gramm oder Kilo wiegt, um durch darauffolgende Beimischung von 2,4.A Gramm oder Kilo Wasser dafür zu sorgen, daß auf 1 T. Trockensubstanz gerade die dreifache Gewichtsmenge 20 procentigen Alkohols d. h. das für die völlige Abscheidung des Digitalinum verum günstigste Verhältniß dieses Lösungsmittels trifft. Der Versuch bestätigte die Richtigkeit dieser Kalkulation und ferner zeigte sich, daß für die Darstellung im Großen das früher erwähnte Schütteln mit Aether vor der Filtration des rohen Digitalinum verum erspart werden kann, weil die ölig-harzigen Stoffe, welche sich bei Weglassung des Aethers natürlich dem Rohdigitalin beimengen, beim „Umkrystallisieren“ des letzteren im Alkohol gelöst bleiben.

So ergab sich denn schließlicly folgende einfache Methode zur Darstellung des *Digitalinum verum*:

Man löst 1 T. *Digitalinum pur. pulv. germanic.* in 4 Gew.-T. 95 procentigen Alkohols, wozu nur schwache Erwärmung erforderlich ist. Nach dem Erkalten fügt man unter Umrühren oder Schütteln allmählich 5 Gew.-T. Aether (0,72) hinzu und läßt unter Schutz vor Verdunstung 24 Stunden ruhig stehen. Die alkoholisch-ätherische

Lösung wird dann abgehoben oder abgegossen, hierauf gewogen oder gemessen und ihr Gehalt an Trockensubstanz (= A) mittels einer Probe bestimmt. Sodann destilliert man (am besten im Vakuum) den Aether und den größten Teil des Alkohols ab, bis das Gewicht des Rückstandes nur mehr gleich ist 1,6 . A. Diesen vermischt man mit 2,4 . A Wasser, läßt 24 Stunden vor Verdunstung geschützt stehen, bringt das ausgeschiedene Rohdigitalin in nicht zu dicker Schicht auf eine Nutsche, läßt abtropfen, ohne zu saugen, wäscht mit 10 procentigem Alkohol und zum Schlusse mit Wasser aus und trocknet endlich das Produkt auf Thon- oder Gips-Platten bezw. im Vakuum. Das trockene Rohprodukt wird aus kochendem 95 procentigem Alkohol unter Anwendung von Blutkohle „umkrystallisiert.“

Höchst wahrscheinlich wird man sogar in der Vereinfachung noch einen Schritt weiter gehen können. Bekanntlich werden die Rohglykoside aus dem entsprechend vorbereiteten Extrakte der Samen durch Gerbsäure gefällt; der gewaschene Niederschlag wird mit Bleioxyd oder Zinkoxyd verrieben, das Gemenge getrocknet und mit starkem Alkohol extrahiert. Statt nun, wie dies bisher geschah, die alkoholische Lösung ganz einzudampfen und die Glykoside erst zu trocknen, wird man voraussichtlich auf dieselbe die obige Methode der Gehaltsbestimmung anwenden können, sie dann nur soweit eindampfen, dafs auf 1 T. feste Substanz gerade noch 4 T. Alkohol treffen und hierauf direkt mit Aether fällen u. s. w.

Der Aether - Niederschlag ist natürlich äufserst reich an Digitonin und kann sehr leicht auf dieses Glykosid verarbeitet werden.

Die vorstehenden Ausführungen dürften genügend klarlegen, dafs die in mehreren neueren Publikationen enthaltene Bemerkung „Das *Digitalinum verum* wird jetzt nach Schmiedeberg's Verfahren fabrikmäfsig hergestellt“, keineswegs den Thatsachen entspricht.

Ueber β -Digitoxin.

Von H. Kiliani.

(Eingegangen den 9. VI. 1895.)

Das reine *Digitalinum verum* zeichnet sich vor allen bisher in den Handel gebrachten Digitalispräparaten nach den Versuchen des Herrn Prof. Boehm dadurch aus, daß es nur die typische Wirkung auf das Herz, aber keinerlei schädliche Nebenwirkung veranlaßt. Trotz dieses großen Vorzuges vermochte es bisher nicht recht Eingang in die ärztliche Praxis zu gewinnen, weil von klinischer Seite wiederholt Mitteilungen gemacht wurden, wonach sich mit dem *Digitalinum verum* doch nicht immer die gleichen Heilerfolge erzielen lassen wie mit dem althergebrachten *Infusum Digitalis*. Herr Prof. Boehm sprach deshalb mir gegenüber die Vermutung aus, daß in den Blättern der *Digitalis purpurea* noch irgend ein besonderes Herzgift stecken müsse, und er veranlaßte mich, auch die pharmakologisch wichtigen Bestandteile der Blätter einer erneuten Untersuchung zu unterwerfen, indem er sich zugleich bereit erklärte, die nötig werdenden Tierversuche auszuführen. Für diese Anregung sowie für die äulserst wertvolle Förderung der Arbeit durch zahlreiche pharmakologische Experimente bin ich Herrn Prof. Boehm zu lebhaftestem Danke verpflichtet, denn die Untersuchung führte mehrfach zu sehr überraschenden Ergebnissen, vor allem aber zu dem wichtigen Hauptresultate, daß die aus den Blättern gewonnenen Glykoside völlig verschieden sind von jenen aus den Samen. Das Digi-fonin, welches sich in letzteren so reichlich vortindet, konnte bisher in den Blättern überhaupt nicht aufgefunden werden, ebensowenig das *Digitalinum verum*. Andererseits aber enthalten die in üblicher Weise dargestellten Samenglykoside kein Digitoxin.

Heute soll nur über einen Teil der bisher erhaltenen Resultate berichtet werden und zwar über die Gewinnung und die Eigenschaften eines Herzgiftes, welches entweder identisch oder zum mindesten nahe verwandt ist mit S c h m i e d e b e r g's Digitoxin.

Da ich von vornherein bei der Untersuchung der Blätter einen möglichst vollständigen Ueberblick über alle Extraktivstoffe gewinnen wollte, wurden die grob zerstoßenen Blätter zuerst zweimal mit Wasser extrahiert, dann wieder möglichst rasch an der Luft getrocknet und hierauf mit 50prozentigem Alkohol ausgezogen. Jeder der beiden so gewonnenen Extrakte wurde für sich untersucht.

Die mit Wasser befeuchteten Blätter besitzen bekanntlich außerst große Neigung zur Schimmelbildung; ich habe deshalb anfangs das Wasser vor seiner Verwendung mit Chloroform geschüttelt, aber bald gefunden, das dies nicht immer hilft. Dagegen kann jenem Uebelstande leicht und sicher dadurch abgeholfen werden, daß man das Wasser mit 5 Proz. seines Gewichtes 95prozentigen Alkohols versetzt. Man nimmt auf 1 Teil Blätter 3 Teile dieses Extraktionsmittels, sorgt für gleichmäßige Mischung und läßt 12 Stunden unter Schutz vor Verdunstung stehen. Selbst bei zweitägiger Digestion gehen, wie besondere Versuche lehrten, nicht mehr Extraktivstoffe in Lösung als innerhalb jener kurzen Zeit. Durch Auspressen der Masse wurden aus 1 kg Blätter regelmäsig 2400 bis 2500 g rotbraunen Extrakts gewonnen. Der Rückstand wird zum zweiten Male mit der gleichen Menge Lösungsmittel behandelt, das zweite, äußerst verdünnte Extrakt aber nur zum Ansetzen neuer Blätter verwendet. Der erste Extrakt wurde in Flaschen gegossen, ca. 3 Stunden ruhig stehen gelassen, damit der beim Eingießen entstandene starke Schaum verschwindet und nun die Flasche völlig mit Aether aufgefüllt. Schüttelt man dann mehrmals um, so findet infolge der Absorption von Aether durch das Wasser eine Volumenabnahme statt, welche durch neuen Aetherzusatz wieder ausgeglichen wird, und auf diese Weise d. h. durch möglichsten Ausschluß der Luft ist es möglich, die bei Gegenwart von Luft außerordentlich zum Schäumen und zur Emulsion geneigte wässrige Lösung ohne Schwierigkeit mit Aether zu extrahieren. Dieser färbt sich tief grün; man wiederholt die Operation 3—4 mal, bis der letzte Auszug nur mehr schwach grün erscheint. Von der Untersuchung der verbleibenden wässrigen Lösung wird in einer späteren Abhandlung die Rede sein; hier soll nur über den Aether-Auszug berichtet werden.

Destilliert man den Aether direkt ab, so erhält man einen tiefgrünen Sirup, aus dem auf keinerlei Weise eine Krystallisation

zu erzielen ist. Schüttelt man aber die ätherische Lösung zuvor mit sehr verdünnter Sodalösung, so nimmt diese unter starker Rotfärbung eine ziemlich große Menge von organischer Substanz zugleich mit dem größten Teile des in den Aether übergegangenen Alkohols (aus dem Extraktionsmittel stammend) auf, und läßt man dann den Aether nach sorgfältiger Trennung von der alkalischen Flüssigkeit 12—24 Stunden im bedeckten Gefäße stehen, so bilden sich an den Gefäßwänden, namentlich beim Reiben, kleine grünweiße Würzchen, welche an und für sich in reinem Aether so gut wie unlöslich sind und in den Aetherauszug nur durch die Vermittlung der großen Menge harziger Substanz und des Alkohols übergegangen waren. Der von denselben abgegossene Aether wird nun destilliert, wobei sich allmählich immer mehr von jener Substanz in Krusten ablagert. Die aus 1 kg Blätter gewonnene ätherische Lösung wird bis zu einem Volumen von ca. 10 ccm konzentriert, dann einige Stunden, geschützt vor Verdunstung, stehen gelassen und endlich von der Kruste abgegossen.¹⁾ Letztere wäscht man zweimal durch Decantieren mit Aether. Aus 1 kg Blätter erhält man so regelmäsig 0.15 g Rohprodukt. In weit reichlicherer Menge ist der Körper aus dem mittels 50 prozentigem Alkohol bereiteten Extrakte der vorher mit Wasser erschöpften und wieder lufttrocken gewordenen Blätter in folgender Weise zu gewinnen:

Je 1 kg dieses Materials wird mit 3 kg 50 prozent. Alkohol 12 Stunden digeriert, das abgepresste stark grüne Extrakt unter energischem Umrühren mit 0,4 kg *Liquor Plumbi subacet.* versetzt und nach ca. 2 Stunden filtriert. Der äußerst voluminöse schleimige Niederschlag schließt auch nach vollständigem Abtropfenlassen auf dem Filter noch sehr erhebliche Mengen von Extrakt ein, welche man leicht durch Abnutschen gewinnen kann, wenn man dabei die Niederschlagsschichte auf der Nutsche immer nur mäsig dick werden läßt, d. h. von Zeit zu Zeit den bereits ausgesaugten Niederschlag entfernt. Das Filtrat wird nun durch Verdampfung im Vakuum²⁾

¹⁾ Diese Mutterlauge enthält minimale Mengen eines zweiten, gut krystallisierenden Körpers, dessen Gewinnung aber nur bei Verarbeitung von mindestens 40 kg Blättern möglich ist.

²⁾ Zum raschen Eindampfen größerer Quantitäten von Lösungen, welche leicht zersetzliche Substanzen enthalten, eignet sich ganz vorzüglich der Apparat von Soxhlet (Chem. Ztg. 1894, I, 721), den ich nach vielfältiger Erprobung allen Fachgenossen auf's Wärmste em-

vom größten Teile des Alkohols befreit, bis das schließlich auftretende äußerst starke Schäumen die Fortsetzung der Operation unmöglich macht. Die konz. Lösung wird sodann in gleicher Weise wie das wässrige Extrakt 3—4 mal mit Aether und dieser behufs Befreiung von Alkohol nur mit Wasser (nicht mit Soda) geschüttelt. Die gewonnene ätherische Lösung ist in diesem Falle so reich an der krystallisierbaren Substanz, daß häufig sofort nach ihrer Behandlung mit Wasser die Abscheidung der grünweißen Krusten beginnt, ganz besonders wenn man sie niedriger Temperatur aussetzt. Man gießt dann ab, destilliert, wobei immer stärkere Krustenbildung erfolgt, und läßt die von den Krystallen abgeessene, konzentrierte, tief grüne Lösung noch etwas in flacher Schale verdunsten, um innerhalb mehrerer Tage eine weitere Krystallisation zu erhalten, die allerdings zumeist selbst stark grün gefärbt ist, aber noch ein bedeutendes Gewicht repräsentiert, so daß man auf diesem Wege im ganzen aus 1 kg Blättern bei aufeinanderfolgender Behandlung derselben mit Wasser und 50 prozentigem Alkohol nahezu 1 g dieser leicht krystallisierbaren Substanz gewinnt.

Nachdem dies festgestellt war, lag es nahe zu versuchen, ob man nicht das gleiche Resultat erhalten könnte, wenn man die Blätter direkt mit 50 prozentigem Alkohol extrahiert. Dabei stellt sich aber, wohl in Folge der großen Masse von ölig-harzigen Stoffen, welche sofort in die Lösung und dann in den Aether übergehen und in diesem größtenteils verbleiben, auch wenn man mit Soda

pfehlen kann. Namentlich wenn man die Vorlage durch Eis oder Kältemischung energisch kühlt, erfolgt die äußerst rasch vorsichgehende Verdampfung nahezu bei Zimmertemperatur. Das von Soxhlet benutzte Quecksilbermanometer habe ich an meinem Apparate mit Vorteil durch ein direkt an der Körtling'schen Pumpe befestigtes Metallmanometer ersetzt.

Während man im Allgemeinen bei der Benutzung des Apparates die einzudampfende Lösung kontinuierlich in denselben einsaugen läßt, in demselben Maße als die Verdampfung fortschreitet, ist dies speziell bei den 50 Proz. alkoholischen Digitalisextrakten unmöglich. Sobald nämlich deren Alkoholgehalt durch die Destillation unter eine gewisse Grenze gesunken ist, beginnt ein so starkes Schäumen, daß ein Flüssigkeitsvolumen von ca. 500 ccm einen Raum von 7—8 Litern mit großen Blasen erfüllt. Man bringt deshalb in diesem besonderen Falle sofort mehrere Liter Extrakt in den Kolben, stellt in diesen zur Erleichterung der Dampfblasenentwicklung einen feinen Holzstab und destilliert bis zu der oben angegebenen Grenze.

schüttelt, die Ausbeute wesentlich niedriger, sie beträgt aber immerhin noch ca. 0,5 g pro 1 kg Blätter.

Zur Reinigung des Rohproduktes kann man zwei Wege einschlagen:

Entweder löst man es bei gewöhnlicher Temperatur in einem Gemisch gleicher Volumina Methylalkohol und Chloroform (35 Gew.-T. Methylalkohol und 65 Gew.-T. Chloroform) und setzt dann Aether (0,72) hinzu, bis höchstens ein leichtes Opalisieren, keinesfalls aber ein bleibender Niederschlag entsteht, wozu etwa das halbe Gewicht des Methylalkohol-Chloroforms genügt. Nach kurzer Zeit beginnen sich hübsche kleine Prismen in dichten Krusten abzuscheiden, welche in gleicher Weise weiter gereinigt werden können, wobei ein Schütteln der ursprünglichen Methylalkohol-Chloroform-Lösung mit Blutkohle sehr förderlich wirkt.

Oder man verwendet als Lösungsmittel 85 procentigen Alkohol und zwar 5 Gewichts-Teile auf 1 Teil Rohprodukt. Bei anhaltendem Kochen erfolgt vollständige Lösung, welche man hier durch **K o c h e n** mit Blutkohle reinigt. Beim Erkalten bilden sich langsam weiße und sobald die Substanz wirklich rein ist, ganz farblose Warzen von blättrigen Krystallen. Das Umkrystallisieren muß nach gleichem Prinzip mehrmals wiederholt werden unter allmählicher Steigerung der Menge des Lösungsmittels bis auf 10 Gewichts-Teile pro 1 Teil lufttrockene Substanz.

Die aus Methylalkohol-Chloroform gewonnenen Krystalle sind wasserfrei, die aus der 85 procentigen alkoholischen Lösung abgetrennten enthalten Krystallwasser. Recht merkwürdig ist die Beobachtung, daß die ersteren bei 240° noch fest oder höchstens schwach gesintert sind, wogegen die letzteren immer zwischen 145 und 150° erweichen. Durch Auflösung in kochendem 85 procentigem Alkohol lassen sich aber die wasserfreien Krystalle sofort wieder in wasserhaltige von der Erweichungstemperatur 145—150° verwandeln.

In Wasser ist die reine Substanz nur spurenweise löslich. Bringt man einige Stäubchen davon in ca. 10 ccm englische Schwefelsäure, so tritt allmählich eine charakteristische Rotfärbung ein, welche man etwa mit der sog. „weinroten“ Färbung der Lackmustinktur durch Kohlensäure vergleichen könnte; die Färbung wird durch Zusatz eines Tropfens verdünnten Bromwassers verstärkt, steht aber

bezüglich ihrer Intensität weit zurück gegen die analoge Farbenreaktion des *Digitalinum verum*. In konz. Salzsäure löst sich die Substanz zunächst mit gelber Farbe, dann tritt ein ganz charakteristisches Opalisieren ein und allmählich wird die Lösung intensiv grün.

Die Analysen des mittelst 85 prozentigem Alkohol gereinigten Materials gaben folgende Werte :

I. 0,3756 g lufttrockener Substanz verloren im Vakuum sehr rasch 0,0483 g und dann bei 105° noch 0,0061 g, im Ganzen 0,0544 g H₂O.

II. 0,1404 g bei 105° getrockneter Substanz lieferten 0,3195 g CO₂ und 0,1096 g H₂O.

III. 0,1621 g ebenso 0,3672 g CO₂ und 0,1230 g H₂O.

Berechnet für C ₂₈ H ₄₆ O ₁₀ + 5 H ₂ O:	Gefunden:
H ₂ O 14,24	14,48

Berechnet für C ₂₈ H ₄₆ O ₁₀ :	Gefunden:
	II. III.
C 61,99	62,06 61,78
H 8,49	8,67 8,43

Nachdem das gleiche Material 8 Tage lang an der Luft gelegen hatte, fand ich nurmehr 12,3 Proz. Wasser, es scheint also ganz langsame Verwitterung stattzufinden.

Die beschriebene Substanz ist ein Glykosid: Erhitzt man sie nur wenige Minuten mit verdünnter Salzsäure in kochendem Wasser, so entsteht ein gelbes Harz und die von diesem abfiltrierte Lösung verursacht reichliche Reduktion von Fehling's Reagens.

Alle diese Beobachtungen sowie auch die ersten Versuche, welche Herr Prof. Boehm (schon im April 1894) mit meinen „Krystallen aus Aether“ ausführte, schienen anzudeuten, dafs letztere mit keinem der bisher bekannten Digitalisabkömmlinge identisch seien. Herr Prof. Boehm schrieb mir am 20. April 1894 sogar direkt: „Sie haben also ohne Frage ein neues Digitalisglykosid entdeckt.“ Erst als es mir trotz aller Mühe und Sorgfalt absolut nicht gelingen wollte, aus den Blättern einen Körper zu isolieren, welcher kein Glykosid war und zugleich die Eigenschaften von Schmiedeberg's Digitoxin gezeigt hätte, tauchten in jener Richtung Zweifel auf. Ich bezog dann von E. Merck in Darmstadt eine kleine Quantität Digitoxin, welches laut Mitteilung jener Firma „zwar nach

den Angaben Schmiedeberg's dargestellt ist, dessen Schmelzpunkt jedoch nicht damit übereinstimmt". Zunächst stellte ich fest, daß auch das Merck'sche Präparat beim Erhitzen mit Säure Zucker abspaltet; die Erweichungstemperatur wurde ebenso wie bei meinen „Krystallen aus Aether“ zu annähernd 145° gefunden. Gegen englische Schwefelsäure verhält sich das Merck'sche Digitoxin etwas anders als meine reine Substanz, es giebt nämlich eine sehr schmutzige rote Färbung. Jedenfalls aber ist Merck's Präparat noch nicht ganz einheitlich bezw. rein. Denn wenn man es in 10 T. kochenden 85prozentigen Alkohols auflöst, erhält man eine gelbe Flüssigkeit und beim Erkalten scheiden sich deutlich zweierlei Krystalle aus, zuerst weiße kleine Würzchen und dann kommen unverkennbar dieselben schönen farblosen Krystallblätter wie bei meinen reinen „Krystallen aus Aether“. Ich habe dieses Gemisch von weißen und farblosen Krystallen direkt analysiert und folgende Werte erhalten:

I. 0,4565 g verloren im Vakuum rasch 0,0682 g, dann bei 105° noch 0,0056 g, im ganzen 0,0738 g H_2O .

II. 0,1611 g bei 105° getrockneter Substanz gaben 0,373 g CO_2 und 0,1259 g H_2O .

Gefunden: 16,16 Proz. H_2O , 63,14 Proz. C, 8,68 Proz. H
Schmiedeberg fand: — 63,60 „ „ 8,50 „ „

Schmiedeberg hatte seine Substanz aus absolutem Alkohol bezw. Chloroformalkohol gewonnen, also natürlich wasserfreies Material bekommen, was ich ja auch an meinen „Krystallen aus Aether“ beobachtete. Ueber die Identität von Merck's Präparat mit Schmiedeberg's Digitoxin scheint mir nun nach obigem kein Zweifel zu bestehen, so daß jedenfalls die Schlusfolgerung berechtigt sein dürfte, daß auch Schmiedeberg's Digitoxin ein Glykosid war. Dagegen läßt sich vorläufig nicht mit voller Bestimmtheit behaupten, daß auch meine „Krystalle aus Aether“ identisch sind mit Schmiedeberg's Digitoxin. Ich vermute zwar, daß letzteres ebensowenig wie das Merck'sche Präparat eine völlig einheitliche Substanz war. Denn Schmiedeberg's Darstellungsmethode, welche sich einfach auf die Schwerlöslichkeit des Digitoxins in Wasser gründet, macht die Wahrscheinlichkeit der Beimengung anderer schwer löslicher Stoffe jedenfalls weit

größer als mein Aether-Extraktions-Verfahren, bei welchem nach allen meinen Beobachtungen nur dieses eine Glykosid in den Aether übergeht. Um aber jede neue Verwirrung in der Digitalis-Litteratur zu vermeiden, möchte ich vorschlagen, bis zur späteren völligen Aufklärung des Sachverhaltes das Schmiedeberg'sche Präparat als α -Digitoxin, meine „Krystalle aus Aether“ dagegen als β -Digitoxin zu bezeichnen. Stellt sich dann in Zukunft heraus, daß Schmiedeberg's Produkt als wesentlichen Bestandteil wirklich nur das von mir dargestellte chemische Individuum enthält, so macht es keine Schwierigkeit, die Präfixa α und β zu beseitigen. Ueber die pharmakologische Untersuchung des β -Digitoxins wird Herr Prof. Boehm selbst berichten.

Die Spaltung des β -Digitoxins läßt sich mit Leichtigkeit schon bei gewöhnlicher Temperatur bewerkstelligen in folgender Weise:

Man übergießt 1 Teil lufttrockenes β -Digitoxin mit 10 Teilen eines Gemisches von 8 Teilen 50 procentigem Alkohol und 2 Teilen konz. Salzsäure (1,19). Bei fleißigem Umschwenken der vor Verdunstung geschützten Mischung löst sich das Glykosid in 1—2 Stunden völlig auf. Nach 24 Stunden, innerhalb welcher Zeit manchmal ohnedies schon eine geringe Abscheidung von Krystallen zu beobachten ist, versetzt man die nur schwach gelbe Flüssigkeit mit Wasser bis zum leichten Opalisieren, worauf alsbald eine reichliche Krystallisation entsteht. Zur Vollendung derselben läßt man 12 Stunden im kalten Raum stehen und saugt dann ab unter Benutzung von zuerst 20, dann 10 procentigem Alkohol als Waschflüssigkeit. Das Filtrat wird mit Wasser verdünnt und drei mal mit Chloroform geschüttelt, bei dessen Verdunstung zunächst ein Sirup verbleibt. Dieser verwandelt sich aber durch kurzes Erwärmen mit wenig 50 procentigem Alkohol ebenfalls in einen dicken Brei der schon erwähnten Krystalle.

Zur endgiltigen Reinigung des so gewonnenen β -Digitoxinins genügt einmalige Auflösung in 5 Teilen warmen 95procentigen Alkohols, Schütteln der Lösung mit etwas Blutkohle und vorsichtige Sättigung des völlig farblosen Filtrates mit Wasser. Man

erhält auf diese Weise prächtige, relativ große Prismen (sehr häufig Durchkreuzungszwillinge).

Die reinen Krystalle geben keine Farbenreaktion mit Eisenchlorid, ebensowenig mit englischer Schwefelsäure oder mit konz. Salzsäure und unterscheiden sich dadurch wesentlich vom β Digitoxin. Sie reagieren neutral und sind unlöslich in Natriumcarbonat. Mischt man die Krystalle mit letzterem Reagens und giebt Kaliumpermanganat hinzu so erfolgt wenigstens innerhalb kurzer Zeit keine Reduktion.

Das Digitoxigenin enthält kein Krystallwasser und ist bei 220° noch fest.

0,1257 g vakuumtrockene Substanz lieferten 0,385 g CO₂ und 0,1023 g H₂O.

Berechnet für C ₂₁ H ₃₂ O ₄ :		Gefunden:
C	72,41	72,68
H	9,19	9,04

Die weitere Untersuchung des sowohl chemisch als pharmakologisch interessanten Körpers werde ich möglichst bald in Angriff nehmen.

Zum Nachweise des bei der Spaltung entstandenen Zuckers wurde die mit Chloroform extrahierte, ganz farblose wässrige Lösung mittelst Silberoxyd von der Salzsäure befreit und im Vakuum über Schwefelsäure bis zum Sirup verdunstet. Dieser verwandelte sich nach kräftigem Umrühren über Nacht in einen dicken Brei von relativ großen Krystallen, deren ganzer Habitus sofort erkennen liefs, dafs keinentalls ein dem allgemeinen Typus C₆H₁₂O₆ angehöriger Zucker vorlag. Zufällig war ich durch andere Arbeiten verhindert die Masse augenblicklich zu verarbeiten und liefs sie deshalb im Exsikkator über Schwefelsäure stehen. Als ich sie nach ca. 14 Tagen wieder vornahm, war zu meiner unliebsamen Ueberraschung ein wesentlicher Anteil der Krystalle unter Gelbfärbung schmierig geworden; es hatte also eine Zersetzung stattgefunden, deren Grund mir bisher unbekannt ist. Durch sofortiges Anrühren mit wenig Methylalkohol konnte ich deshalb leider nurmehr einen kleinen Teil der ursprünglichen Krystalle retten, was um so bedauerlicher ist, als die einzige Elementaranalyse, welche ich aus obigem Grunde auszuführen vermochte, ein recht merkwürdiges Resultat ergab.

0,1888 g vakuumtrockener Substanz lieferten 0,3386 g CO_2 und 0,1452 g H_2O .

Berechnet für $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_4$:		Gefunden:
C	48,65	48,91
H	8,11	8,54

Hieraus kann man vorläufig nur schliessen, dass bei der Spaltung des β -Digitoxins ein eigenartiger Zucker, die Digitoxose entsteht, deren Formel aber entschieden noch genauer kontrolliert werden muss.

Der Zucker ist in Wasser leicht löslich; ein mittels Wasser bereiteter Sirup desselben liefert langsam grofse, schön ausgebildete Prismen. Die Digitoxose löst sich reichlich in Aceton; aus ihren alkoholischen Lösungen wird sie nur, wenn jene ganz konzentriert sind, durch Aether gefällt und zwar regelmäfsig direkt als Krystallmehl. Diese Eigenschaften deuten auch schon darauf hin, dass die Digitoxose weniger Sauerstoff enthält als der allgemeinen Formel $\text{C}_n\text{H}_{2n}\text{O}_n$ entspricht.

Zum Schlusse sei noch bemerkt, dass die Untersuchung der übrigen aus den Digitalisblättern gewinnbaren Glykoside schon ziemlich weit vorgeschritten ist und dass ich z. B. schon seit einiger Zeit im Besitze von gut krystallisierten Glykosiden bin, deren Herz-
wirkung etwa viermal so stark ist als jene des β -Digitoxins. Ich hoffe hierüber in Bälde berichten zu können.



ARCHIV
DER
PHARMACIE

herausgegeben

vom

Deutschen Apotheker-Verein

unter Redaction von

E. Schmidt und H. Beckurts.

Band 233. Heft 5.

BERLIN.

Selbstverlag des Deutschen Apotheker-Vereins.

1895.



Ausgegeben den 31. Juli 1895.

Eingegangene Beiträge.

- A. Partheil, Ueber die Bestimmung des Glycerins im Weine etc.
- K. Th. Hallström, Anatomische Studien über den Samen der Myristicaceen und ihre Arillen.
- E. Winterstein, Chemische Zusammensetzung von *Pachyma Cocos* und *Mylitta lapidescens*.
- H. Beckurts, Zur Kenntnis der Angostura-Alcaloide.
- H. Beckurts und H. Seiler, Ueber Fettuntersuchungen mit dem Refractometer.
- H. Beckurts und F. Oelze, Zur Kenntnis des Hirschtalgs.
- P. C. Plugge, Ueber das Vorkommen von Cytisin in verschiedenen Papilionaceen.
- P. C. Plugge, Ueber das Matrin, das Alcaloid der *Sophora augustifolia*.
- G. Kassner, Untersuchungen über Orthoplumbate der Erdalkalien.
- Dr. Mankiewicz, Ueber eine forensische Strychninuntersuchung.
- H. Luz, Ueber das Ammoniacum.
- K. Gorter, Ueber die van der Moor'sche Reaction und die Ermittlung des Cytisins.

(Geschlossen den 20. VII. 1895.)

Diese Zeitschrift erscheint in zwanglosen Heften (in der Regel monatlich einmal) in einem jährlichen Umfange von 40 bis 50 Bogen. Ladenpreis für den Jahrgang Mk. 12,—.

Alle Beiträge für das „Archiv“ sind an die

Archiv-Redaction

Herrn Geh. Reg.-Rat Professor Dr. *E. Schmidt* in Marburg (Hessen)
oder Herrn Professor Dr. *H. Beckurts* in Braunschweig,
alle die Inserate u. s. w., überhaupt die Archiv-Verwaltung und die Mitgliederliste betreffenden Mitteilungen an den

Deutschen Apotheker-Verein

Berlin C. 22, An der Spandauer Brücke 14 einzusenden.

Anzeigen.

Dieselben werden mit 40 Pfg. für die durchgehende und mit 25 Pfg. für die gespaltene Petitzeile oder deren Raum berechnet. **Beilage-Gebühr** für das Tausend der Auflage — z. Z. 305c — Mk. 10. Für Beilagen, welche nicht dem Format des „Archiv“ entsprechen, bleibt besondere Vereinbarung vorbehalten.





J. A. Flückiger

Friedrich August Flückiger.

(1828—1894.)

„Et gaudium et solatium in literis, nihilque tam lactum, quod his lactius, nihil tam triste, quod non per has sit minus triste.“ (Plinius, Epist.)

Das Jahr 1894 hat eine nicht geringe Zahl hervorragender Vertreter der Naturwissenschaften, sowie anderer gelehrter Fächer dahingerafft; unter den ersteren findet sich mit einer Ausnahme (Hermann Helmholtz) keiner, dem auf seinem Gebiete so unbestrittener Massen die erste Stelle zuerkannt werden dürfte, wie derjenige, dem dieses Gedenkblatt gewidmet wird und den in später Abendstunde des 11. Dezember in der Hauptstadt seiner geliebten schweizerischen Heimat der Tod aus einem längeren Leben emsigster Arbeit und gewissenhafter Pflichterfüllung abgerufen hat.

Friedrich August Flückiger, — so werden es in allen Landen die Vertreter der Pharmacie dankbar bezeugen, welche im Geiste trauernd an seiner frischen Gruft stehen — hat durch seine Thätigkeit als Lehrer, Forscher und Schriftsteller neben einer Anzahl gleichgesinnter Mitarbeiter mit in erster Linie das Ansehen der wissenschaftlichen Pharmacie gehoben und vor allem durch seine eigenen Leistungen und die von ihm ausgehenden Anregungen das für den praktischen Apotheker so wichtige Fach der Pharmakognosie zu der Bedeutung und Würde einer eigenen selbständigen Disziplin erhöht, welche in seinem Sinne weiter zu pflegen und zu fördern Aufgabe seiner zahlreichen Schüler und Freunde in der ganzen gebildeten Welt bleiben muß.

So durften denn die wissenschaftliche und die praktische Pharmacie, die dem Verewigten beide so viel zu danken haben, zumal in dem Lande, in dem er die besten und fruchtbringendsten Jahre seines Lebens verbracht hat, wohl erwarten, daß auch in der Zeitschrift, welche die Mehrzahl seiner wissenschaftlichen Abhandlungen beherbergt, ein Lebensbild, — dem hingegangenen Meister und Lehrer zum ehrenden Andenken, den Zeitgenossen und Nachkommen zur Ermutigung — seine Stelle finden werde.

Wer sich aber anschickt, dieser schönsten moralischen Pflicht dankbarer Pietät nachzukommen und den Nekrolog des verdientesten

unter den Nestoren der wissenschaftlichen Pharmacie unserer Zeit zu schreiben, der wird an der Schwelle solchen Versuches den Konflikt mit der in pharmaceutischen Kreisen und nicht weniger außerhalb derselben wohlbekannten Anspruchslosigkeit und Bescheidenheit des hingeshiedenen Gelehrten und Lehrers zu bestehen und nach bestem Wissen und Gewissen zu schlichten haben. Diese Charaktereigenschaften, keineswegs unvereinbar mit einem tiefinnersten Gefühl des Wertes der eigenen Leistungen, über welche bei keinem Anlasse das leiseste Selbstlob über seine Lippen kam, waren echt, niemals an die Blößen jenes bekannten Mantels erinnernd, und mußten deshalb berücksichtigt werden. Wohl konnte sich der Verstorbene gelegentlich über biographische Arbeiten unserer Tage freuen, so u. a. über die meisterhaft redigierten Nekrologe, welche ein A. W. von Hofmann seinen wissenschaftlichen Freunden, wie Graham, Magnus, Dumas, Würtz u. s. w. widmete, oder über treffliche Lebensbilder vaterländischer Gelehrter, wie des Geologen Escher v. d. Linth oder des Botanikers Oswald Heer. Er bewunderte die ungewöhnlich geschickte Anordnung des Stoffes, den höchst anziehenden und anregenden, oft geradezu klassischen Styl, er freute sich des bleibenden Ruhmes und der ehrenvollen Würdigung, welche jenen Gelehrten in solchen biographischen Denkmälern zu teil wurde, wie er ja denn selbst in seinen Aufsätzen über Brunfels, über Scheele, über De Vrij u. A. die biographisch-historische Richtung in so gediegener Weise gepflegt hat; — aber wie wenig fiel es ihm ein, sich selbst in die Reihen solcher Männer stellen zu wollen, wie peinlich vermied er jede Parallele, welche die Deutung zugelassen hätte, daß er selbst dereinst gleichbeschaffene, gröfsere, die persönlichen Erlebnisse von der Wiege bis zum Grabe umfassende Nekrologe beanspruche! Wenn dreifsigjährige Bekanntschaft und damit verknüpfter mündlicher und schriftlicher Verkehr uns über Anschauungen und Wünsche eines verehrten Freundes belehren kann, so muß sich der Verfasser dieses Nekrologes sagen, daß derselbe, — eine keineswegs leichte Aufgabe — sich der gröfsten Diskretion und strengsten Sachlichkeit zu befleißigen hat, um dem Sinne und Wunsche des gefeierten Todten zu entsprechen. Diese Vorbemerkung möge zugleich andeuten, daß hier mancherlei Beiwerk wegzubleiben hat, welches gelegentlich bei Artikeln biographischen

Inhaltes eher zur Unterhaltung, als zu historischer Belehrung aufgenommen zu werden pflegt. —

Flückiger's Wiege lag in dem als Oberaargau bezeichneten Gebiete des Schweizerischen Kantons Bern. Dort wurde er am 15. Mai 1828 in dem seit jener Zeit kommerziell wie industriell mehr und mehr aufblühenden Flecken Langenthal als Sohn des Kaufmanns Friedrich Flückiger geboren und erhielt in der Taufe die Namen Friedrich August, welche dereinst in der ganzen pharmaceutischen Welt als „F. A. F.“ so guten Klang bekommen sollten. Die Mutter, geborene Anna Maria Gygax, gehörte einer seit langer Zeit im Oberaargau ansässigen Familie an, welche, wie übrigens auch diejenige des Vaters, noch heute in zahlreichen Zweigen in diesen Teilen der Schweiz vertreten ist. Wenn dem alten spanischen Spruche „Hombre del lugar en que nace muchas ordenes hace“ (Der Mensch entnimmt seiner Geburtsstätte manche Lebensregel) einige Wahrheit innewohnen sollte, so würde der junge Langenthaler Bürger neben ernster Lebensauffassung die in politischen wie in religiösen Dingen liberale Richtung und den offenen, auf weitere Ziele gerichteten Sinn, wie sie jener Landesgegend eigen geblieben sind, als Angebinde für das Leben erhalten haben. Nebenbei wurde ihm, den Verhältnissen des elterlichen Hauses entsprechend, eine gute Erziehung zu teil. Schon frühe zur späteren Uebernahme der gutgeführten und prosperierenden väterlichen Eisenhandlung bestimmt, sollte Friedrich August zunächst in einer guten Schule eine befriedigende Vorbildung erhalten und wurde deshalb mit dem 10. Jahre dem schon damals unter ausgezeichnete Leitung stehenden Progymnasium des benachbarten, am Ausgange des Emmenthales freundlich und reizend gelegenen bernischen Städtchens Burgdorf anvertraut. Hier verbrachte er, von seinen Lehrern seines gewissenhaften Fleißes und seines redlichen Strebens halber hochgeschätzt und bei verschiedenen Anlässen ausgezeichnet, mehrere Jahre, bis im Herbst 1843 eine länger andauernde hartnäckige Krankheit den lernbegierigen Schüler zwang, den weiteren Besuch der Anstalt aufzugeben, deren Unterricht nach einer späteren autobiographischen Notiz die Vorliebe für Studien in ihm geweckt hatte. Inzwischen war auch allzu frühzeitig Flückiger's Vater aus dem Leben geschieden, und es trat an den Sohn die durch Familien-

verhältnisse und die Pietät gegen die Eltern gebotene Aufgabe heran, sich durch geeigneten, baldigen Abschluß der Ausbildung zur späteren Fortsetzung des väterlichen Berufes vorzubereiten. Sein Vormund, der bernische Amtsrichter Grimm in Burgdorf, der dem jungen Flückiger Jahre lang ein väterlicher Freund blieb, hatte zu diesem Zwecke, im Einverständnisse mit den nächsten Verwandten, die über die Grenzen Deutschlands hinaus wohlbekannte Handelslehranstalt von K. Noback in Berlin in Aussicht genommen, und als endlich die Gesundheitsverhältnisse die Wiederaufnahme der abgebrochenen Schulstudien gestatteten, siedelte der junge Schweizer im Frühjahr 1845 nach Berlin über, um seine Vorbildung in der genannten Anstalt zu gutem Ende zu führen. Wenn nun auch Flückiger in der Folge von der kaufmännischen Laufbahn Umgang nahm, um sich jenem Berufe zu widmen, in welchem ihm eine Lorbeerkrone winkte, so stellt sich doch dem Biographen der Eintritt in die Berliner Lehranstalt wie eine providentielle Fügung dar, denn nicht allein wurde damit der trefflich begabte und strebsame Schüler nach einem Centrum geistigen Lebens und vielfältigster Anregung versetzt, sondern es stand das genannte Institut, welchem hervorragende Gelehrte, wie Alex. v. Humboldt u. A. ihr Interesse zugewandt hatten, mit der Berliner Hochschule wenn auch nicht in offizieller, so doch in indirekter Verbindung, insofern Dozenten der Universität in der Noback'schen Handelslehranstalt Unterricht erteilten. Zu diesen gehörte u. A. auch der bekannte Chemiker K. F. Rammelsberg, der damals an der Hochschule Berlin als Privatdozent wirkte und noch während Flückigers Anwesenheit zum professor extraordinarius befördert wurde. Dieser treffliche Gelehrte und Forscher, dem die Chemie eine Anzahl sehr bemerkenswerther Schriften verdankt und dessen Vorträge, wie der Verf. dieser Zeilen noch 25 Jahre später bei dem Besuch seiner Vorlesungen bezeugen konnte, an Uebersichtlichkeit und Klarheit ihres Gleichen suchten, war ganz dazu angethan, gleichzeitig mit E. Mitscherlich, dem durch zahlreiche Arbeiten bekannten Forscher und Verfasser eines der ersten Lehrbücher der Chemie, den wissensdurstigen Zögling der Handelslehranstalt in das Gebiet der Chemie einzuführen und damit seinem Geiste jene Richtung zu geben, die ihn später, unter Verzichtleistung auf den ursprünglich

naheliegenden kommerziellen Beruf, dem mit Chemie so nahe verwandten Fache der Pharmacie zuführen sollte. Dem einsichtigen Leiter der Anstalt konnte weder Flückiger's erheblich über das Mittelmaße hinausgehende Begabung noch sein ernstliches Streben nach Erweiterung seiner Kenntnisse in wissenschaftlicher Richtung entgehen, und er nahm deshalb keinen Anstand, ihm in uneigennützigster Weise den Uebertritt aus seinem Institute an die Hochschule nahe zu legen. Im Einverständnisse mit seiner Familie verließ Flückiger im Spätherbst 1845 die Noback'sche Anstalt, mit einem sehr gut lautenden Abgangszeugnisse versehen, um sich für das Wintersemester 1845/46 an der Universität immatrikulieren zu lassen und neben den Vorträgen der schon erwähnten Chemiker noch anderweitige Vorlesungen naturwissenschaftlichen und philosophisch-historischen Inhaltes anzuhören. Die Persönlichkeiten, mit denen er hier als Schüler in Beziehung trat, wie Rose, Ehrenberg, Grimm, Lachmann, Schelling, Schubart u. a., lassen uns ermessen, welchen Schatz an neuem Wissen und vielseitigster Anregung der damals kaum 18jährige Jüngling von diesem wenn auch nur kurzen Aufenthalt an der Berliner Hochschule mit nach Hause brachte. Er verließ die zu jener Zeit noch keineswegs alle Vor- und Nachteile der Großstadt vereinigende preussische Kapitale im Frühjahr 1846, um sich, nach kurzem Aufenthalt im elterlichen Hause, wo die interessanten brieflichen Berichte aus Berlin durch mündliche Schilderung zu ergänzen waren, an die Berner Hochschule zu begeben und dort die begonnenen naturwissenschaftlichen Studien fortzusetzen. Die zwei Semester, welche Flückiger daselbst zubrachte, waren in noch höherem Maße als die in Berlin verlebte Zeit als ein Arbeitsjahr zu betrachten, in welchem er einen ersten soliden Grund seiner ungewöhnlich vollständigen wissenschaftlichen Bildung legte. In dem ruhigeren Geleise einer kleineren Universität sich bewegend, konzentrierte er sein Interesse in erster Linie auf chemische und geologisch-mineralogische Studien, welche letztere ihn noch für geraume Zeit ins praktische Leben begleiteten und in manchen späteren Publikationen ihren Ausdruck finden. Die Vertreter der beiden Disziplinen, alt angesessenen Berner Familien zugehörig, hatten in der Wissenschaft einen guten Klang, — ersterer, Carl Brunner, ursprünglich Pharmaceut, dann Professor der Chemie,

durch seine Methode zur Kaliumbereitung und seine Arbeiten über Eisen-, Mangan-, Aluminium- und Silberverbindungen, letzterer, Bernhard Studer, durch seine wertvollen Untersuchungen über Geologie und physikalische Geographie der Schweiz. Mögen auch die Vorlesungen dieser Gelehrten hinsichtlich des demonstrativen Theiles heutigen Anforderungen nicht immer entsprochen haben, so kann doch kein Zweifel darüber bestehen, daß beide Lehrer den strebsamen und lernbegierigen Studenten wesentlich förderten und daß namentlich der Geologe B. Studer, eine expansivere Natur, über tiefgründige Kenntnisse in den Hauptgebieten der Naturforschung gebietend und mit zahlreichen naturwissenschaftlichen Koryphaeen, wie A. v. Humboldt, Leopold v. Buch, Ch. Lyell, Wöhler, Chevreul, Marignac, A. de Candolle etc. persönlich bekannt und befreundet, dem ihm sympathisch gewordenen jungen Landsmanne mannigfache Anregung geboten und zu bleibender Erweiterung seines Gesichtskreises beigetragen hat.

In das Berner Universitätsjahr fällt denn auch der für Flückiger's späteren Lebensgang so folgenschwere und wohl kaum ohne Bedenken und sorgfältige Erwägungen gefasste, wenn auch von den Angehörigen gebilligte Entschluß, die unter früheren Verhältnissen sich aufdrängende kaufmännische Laufbahn gegen den pharmaceutischen Beruf zu vertauschen. Maßgebend mag bei dieser Entschliessung zunächst die immer fühlbarer gewordene Vorliebe für die naturwissenschaftlichen Fächer, wie für die wissenschaftlichen Studien überhaupt gewesen sein, sodann auch die Hoffnung, in der Pharmacie einen Lebensberuf zu finden, welcher steten Kontakt mit einer Anzahl naturwissenschaftlicher Gebiete bedingt, andererseits auch, seinem gewerblichen Charakter entsprechend, in höherem Maße als manche gelehrte Berufsarten, Aussicht auf gesichertes Auskommen gewährt.

Um dem gesetzlich vorgeschriebenen, wenn auch zu jener Zeit wesentlich einfacheren Curriculum pharmaceuticum nachzuleben, trat der junge Mann, der schon in so ausgiebiger Weise aus dem Borne der Wissenschaft geschöpft hatte, nach Beendigung des zweiten Semesters in Bern (Winter 1846—47) an die etwas prosaischere Aufgabe der Absolvierung seiner pharmaceutischen Lehrzeit heran, welche er im Mai 1847 begann und im Dezember 1849 beendigte.

Es war zu diesem Behufe die gut frequentierte und unter trefflicher Leitung ihres Besitzers W. Pfaehler stehende Schlangenapotheke in Solothurn gewählt worden. Mußten auch, wie aus den noch vorhandenen Briefen Flückiger's aus jener Zeit hervorgeht, einem Inzipienten, der schon in den Hallen und Hörsälen zweier Hochschulen heimisch geworden war, die mit dem Stadium des Apothekerlehrlings unweigerlich verknüpften, vielfach in rein mechanischen Geschäften bestehenden Obliegenheiten manche Augenblicke der Enttäuschung bereiten, so lag andererseits in der tüchtigen fachmännischen Bildung und dem wissenschaftlichen Sinne des Prinzipals eine Gewähr dafür, daß der angehende Pharmaceut in regelrechter Weise in die verschiedenen Seiten des Berufes eingeführt und auch zur Pflege der Hilfswissenschaften, so namentlich der Botanik ermuntert wurde. Auch hat Flückiger lange Jahre, nachdem er, mit einem sehr günstigen Zeugnisse über seine Lehrzeit versehen, Solothurn verlassen hatte, anlässlich des frühzeitigen Todes seines Lehrherrn, demselben, gemeinschaftlich mit einem andern frühern Lehrlinge, dem bekannten und verdienten schweizer. Geologen Franz Lang, einen ehrenden Nachruf gewidmet. (s. Anhang.) Während der 2 $\frac{1}{2}$ jährigen Beschäftigung mit praktischer Apothekerkunst war in dem geistig regsamen und vorwärtsstrebenden Jünger der Pharmacie die alte Sehnsucht nach der Pflege der Wissenschaft erwacht, und es wurde beschlossen, vor der Fortsetzung der praktischen Laufbahn die erste Hälfte des Jahres 1850 in Genf zuzubringen und vorwiegend auf botanische Studien zu verwenden, wozu sich die seit langem in dieser Universitätsstadt vereinigten großen und berühmten Herbarien und zugehörigen litterarischen Hilfsmittel in ganz besonderer Weise eigneten, ganz abgesehen davon, daß es in dieser Gelehrtenrepublik, in der zumal die Botanik durch altangesehene Familiennamen wie De Candolle, Boissier, Micheli vertreten ist, an Gelegenheit zu verschiedentlich geistiger Anregung und Förderung nicht fehlen konnte. Die späteren Arbeiten des damaligen Pharmaceuten auf dem Gebiete der Pharmakognosie lassen keinen Zweifel darüber aufkommen, daß er jenes Semester botanischer Studien gewissenhaft ausgenützt hat. Allein auch in allgemein menschlicher Beziehung brachte ihm diese Zeit insofern Gewinn, als sie, in die glückliche

Periode der Jugendfreundschaften fallend, ihn mit gleichstrebenden Genossen zusammenführte, welche späterhin Freunde für das Leben wurden.

Durch den Aufenthalt in Genf in sprachlicher Richtung genügend vorbereitet, wendete sich Flückiger für die zweite Hälfte des Jahres 1850 nach dem Elsass, um dort in der Storchenapotheke in Straßburg bei Herrn Jannesson (heutiger Besitzer: E. Reeb) die pharmaceutische Condition oder sog. Gehülfezeit zu verbringen.

Wie oft hat er sich später bei gelegentlichen Gesprächen über seine Erlebnisse dahin geäußert, daß es ihm damals kaum im Traume hätte einfallen können, daß er dereinst in den Räumen der Ecole supérieure de pharmacie, in denen in jenem Jahre ein Pasteur, Béchamp und Oppermann Chemie lehrten, als Direktor des pharmaceutischen Institutes der Universität die Stätte einer langjährigen, und wir dürfen hinzusetzen ruhmvollen und segensreichen Wirksamkeit finden würde!

Zwischen dieser spätern Periode und seinem ersten Aufenthalte in der alten Reichsstadt im Elsass lagen allerdings reichlich zwei Dezennien, in welche seine Thätigkeit als praktischer Apotheker, sowie die erste Zeit seiner intensiveren wissenschaftlichen Bethätigung hineinfallen. Zunächst aber haben wir Flückiger nach dem Orte zu begleiten, der für die Absolvierung seiner akademischen Studien gewählt worden war, nämlich nach Heidelberg. Wenn auch diese alte Universitätsstadt, das klassische Urbild einer „alma mater“, schon damals wie heute noch unwiderstehliche Anziehungskraft übe und überdies durch mäßige Entfernung von der Heimat einen weitem Vorteil aufwies, so hat doch, wie der Verstorbene wiederholt bemerkte, in erster Linie die damalige vortreffliche Besetzung der für den studierenden Pharmaceuten wichtigsten Fächer, namentlich der Chemie, und die so ermöglichte nachhaltige Förderung die dankbare Erinnerung befestigt, welche Flückiger seiner Studienzeit in Heidelberg zeit lebens bewahrte. Im Januar 1851 in der „feinen, an Ehren reichen“ Neckarstadt eintreffend, um sich zu orientieren und für den Besuch des Sommersemesters vorzubereiten, traf er auf verschiedenen Lehrstühlen hervorragende Dozenten, welche z. Th. schon damals als Meister in ihren Fächern anerkannt waren, so die Chemiker Gmelin

und Delffs, den Anatomen Henle, den Physiologen Tiedemann, und, als dessen jüngern Fachgenossen, auch Jakob Moleschott, der damals noch als Privatdozent wirkte und nach dessen Verzichtleistung auf das Lehramt in Heidelberg, im Jahre 1854, kein Geringerer als Hermann Helmholtz auf den Lehrstuhl der Physiologie berufen wurde.

Unter den Hochschullehrern Heidelbergs, zu denen Flückiger damals in nähere Beziehung trat, ist vor allem der Professor der Chemie Friedr. Wilh. Hermann Delffs (geb. 1812) zu nennen, dessen spezieller Schüler und nachheriger Assistent geworden zu sein er stets als besonders glückliche Fügung betrachtet hat. In der That stimmen die Zeugnisse aller derer, welche diesen akademischen Lehrer als Schüler oder Kollegen kennen gelernt haben, in dem Urtheile überein, daß diesem Gelehrten sowohl in seinen Vorträgen, wie im Laboratoriumsverkehr eine ganz seltene Lehrgabe und ein ungewöhnliches Vermögen, die Zuhörer und Schüler anzuregen und zu fesseln, innewohnte. Kein Wunder also, daß auch unser Flückiger, die Gunst des Augenblicks erhaschend, aus solchen Eigenschaften den größten Vorteil zu ziehen wußte und bald einer der eifrigsten Schüler des Meisters wurde. Delffs, welcher damals in den besten Jahren seiner Thätigkeit stand und sich nicht allein durch eine Reihe von Arbeiten über seltenere Metalle und über organische Verbindungen, sondern überdies durch ein s. Z. sehr geschätztes kurzes Lehrbuch der reinen Chemie einen Namen gemacht hatte, war selbstverständlich bei seinem schweizerischen Schüler sehr bald darüber orientiert, wem Geistes Kind er vor sich habe, und es ist deshalb nicht zu verwundern, daß er ihm schon im zweiten Semester eine Assistentenstelle übertrug, welche natürlich den strebsamen Jünger der Pharmacie in noch nähern geistigen Kontakt mit dem ausgezeichneten Lehrer bringen mußte. Auf Veranlassung des Letzteren hin unternahm er eine Anzahl von Spezialuntersuchungen. Zwei derselben finden sich im Jahrgange 1852 der Poggendorff'schen Annalen der Physik und Chemie veröffentlicht (s. Anhang); die eine über „neutrales molybdänsaures Ammoniak“, die andere über „Fluorsalze des Antimons“. Letztere Arbeit bildete zugleich den Inhalt seiner Doktor-Dissertation, die bei genauerer Durchsicht unschwer die charakteristische

Sorgfalt, Gründlichkeit und Objektivität erkennen läßt, welche die späteren Publikationen des Gelehrten kennzeichnen. Die Promotion als „doctor philosophiae et magister liberalium artium“ erfolgte „examine rigoroso summa cum laude superato“ am 4. Juli 1852. Mit dem Sommersemester 1852 schloß Flückiger sein Studium in Heidelberg ab und damit zugleich seine Thätigkeit als chemischer Assistent, über welche sich im Nachlasse ein sehr günstig lautendes und das ungewöhnliche Talent F. betonendes Attest seines damaligen Vorgesetzten und Lehrers vorfindet.

Nicht zufrieden mit der Erlangung der Doktorwürde, welche so Vielen als unwiderrufflich letzte Endstation des akademischen Studiums vorschwebt, sehnte sich der junge, 24jährige Gelehrte nach einem ergänzenden Abschlusse in einem größeren Centrum des Geisteslebens, ähnlich demjenigen, welches ihm vor Jahren am Schlusse seiner Schulzeit geboten worden war. Doch sollte es diesmal die französische Hauptstadt sein, welche im Winter 1852—53 den neu kreierten „Doktor der Philosophie und Magister der freien Künste“ in die goldenen Fesseln geistiger Eindrücke der verschiedensten Art zu legen vermochte. Wie hätte er auch einen Aufenthalt in jenem Paris nicht anstreben sollen, wo sich gerade um die Mitte des Jahrhunderts eine Elite von Kapazitäten und hervorragenden Lehrern und Forschern sowohl auf naturwissenschaftlichem Gebiete, als in den Geisteswissenschaften zusammenfanden und außerdem Sammlungen und Institute einziger Art dem Bedürfnis nach Belehrung und Vertiefung in Wissenschaften und Künsten jede denkbare Unterstützung liehen! Mit guten Empfehlungen namentlich seitens schweizerischer Gelehrter wohl versehen, hatte Flückiger, als er im Herbst 1852 in Paris einrückte, bald die erwünschten Anknüpfungspunkte gefunden, und eine rationelle Zeiteinteilung ermöglichte es ihm, sich ebensowohl mit dem Theater und der Oper als mit den übrigen musikalischen Aufführungen, mit den großen öffentlichen Vorträgen, wie mit den Parlaments-Debatten, mit den Kunstsammlungen, wie mit den wissenschaftlichen Anstalten bekannt und vertraut zu machen. Seine aus jenem Jahre datierenden Briefe an die Verwandten, insbesondere an seine ihm geistig sehr nahe stehende Schwester, enthalten eine Fülle von interessanten Berichten über Gesehenes und Gehörtes, über Sachen und Personen

und dürften, wenn auch selbstverständlich nicht zur Wiedergabe an solcher Stelle geeignet, der Objektivität des Beobachters wegen manche bemerkenswerte Einblicke gewähren.

Obwohl aber die Seinestadt nach so verschiedenen Seiten das Interesse in Anspruch nehmen mußte, so hatte sich doch Flückiger neben dem spezielleren Studium einer Anzahl wissenschaftlicher Institute und Sammlungen, wie z. B. derjenigen des „Jardin des plantes“, der „Ecole de pharmacie“, des „Conservatoire des arts et métiers“, der „Ecole des mines“ etc. noch besondere Zwecke gesetzt, vor Allem die weitere Ausbildung in chemischen Arbeiten durch den Besuch des chemischen Laboratoriums von Professor Ch. Adolphe Wurtz (geb. 1817) in der Ecole de médecine, welcher neben dem späteren Minister und Senator M. Berthelot, dem damals schon bejahrten Chevreul und H. St. Claire Deville, dem Freunde und Mitarbeiter Wöhlers, sowie J. B. A. Dumas, seinem Amtsvorgänger an der Ecole de médecine, als der bedeutendste Chemiker Frankreichs geschätzt war. Wer s. Z. die von A. W. v. Hofmann verfaßte vortreffliche Biographie von Wurtz gelesen hat, wird zu würdigen wissen, welcher Gewinn sich aus dem anregenden Umgange mit diesem reichbegabten und vielseitigen Gelehrten ergeben mußte, dessen Vaterstadt später der Ort langjähriger fruchtbarer Thätigkeit seines Schülers werden sollte. Ohne Zweifel hatte sich Flückiger, angeregt durch die genialen Arbeiten von Wurtz über die substituierten Ammoniake, schon in Paris mit einschlagenden Untersuchungen beschäftigt. Eine hierauf bezügliche Mitteilung, „Versuche über Thimethaldin und Thiäthaldin, zwei künstliche dem Thialdin homologe Basen“, welche er später als praktischer Apotheker in Burgdorf im Jahre 1855 in der Berner naturforschenden Gesellschaft vortrug (s. Anhang), schloß mit der Bemerkung: „Eine Wiederaufnahme dieser unglaublich mühsamen und zeitraubenden Versuche ist mir leider gegenwärtig versagt, so sehr wünschbar es auch wäre, irgend eine gut charakterisierte krystallisierte Verbindung dieser interessanten Basen zu bereiten und deren Zusammensetzung analytisch zu verifizieren.“ Es darf hieraus doch wohl geschlossen werden, dafs in diesem Vortrage die Ergebnisse einer früher im Wurtz'schen Laboratorium in Paris ausgeführten Arbeit zusammengefaßt wurden.

Mit diesem für Flückiger so denkwürdig abgelaufenen Wintersemester 1852/53, welchem sich ein kürzerer, später öfters wiederholter Besuch der wichtigsten Sehenswürdigkeiten und wissenschaftlichen Institute Londons anschloß, war nunmehr die Periode des quasi „offiziellen“ Lernens, — denn, wenn je Einer, so ist er bis an sein Lebensende bewußter Weise „Schüler“ geblieben — zu endgiltigem Abschlusse gekommen, und wir finden ihn im Frühsommer des Jahres 1853 bereits in die praktisch-pharmaceutische Laufbahn eingetreten als Besitzer des im Volksmunde als „große Apotheke“ bekannten Apotheken- und Drogengeschäftes in demselben Städtchen Burgdorf, in dem er 15 Jahre zuvor als Schüler in das Progymnasium eingetreten war. Durch Vertrag mit dem gleichzeitigen Besitzer und Socius, Friedr. Lüdy, wurde vereinbart, daß das Geschäft vom September dieses Jahres an unter der Firma „Flückiger & Comp.“ geführt werden und dabei Flückiger die verantwortliche Leitung der Apotheke, dem Mitbesitzer aber die Leitung der damit verbundenen Drogenhandlung zukommen solle. Diese Maßregel mußte sich in der Folge nach verschiedenen Richtungen bewähren und hat wohl das übrige zur Entwicklung des weitem Lebensganges Flückiger's beigetragen; denn schwerlich hätte der damals erst 25 Jahre alte, an Kenntnissen zwar reiche, aber der praktischen Lebenserfahrungen noch entbehrende Apothekenbesitzer bei alleiniger Führung eines ziemlich ausgedehnten Doppelgeschäftes noch die nötige Sammlung, Lust und Zeit gefunden, um die wissenschaftliche Pharmacie zu pflegen und einschlagende Arbeiten auszuführen!

Die siebenjährige Periode, welche unser Lehrer und Freund in Burgdorf verlebte, wurde für ihn vor allem dadurch zum erfreulichen Wendepunkt, daß er in die Lage kam, im August 1857 seine Lebensgefährtin Luise Frey, die Tochter einer angesehenen Familie der zürcherischen Industrie- und Handelsstadt Winterthur, heimzuführen. In einem glücklichen, auf gegenseitiger Liebe und Achtung fußenden Ehebunde, der bis zu seinem Tode andauerte, hatte ihm seine Gattin 3 Söhne und 3 Töchter geschenkt, welche mit den Eltern in trautem Familienleben verbunden blieben, wenn auch zum wiederholten Male der Tod eine Lücke riß und das Familienglück zu trüben drohte.

Dafs Flückiger seine Apotheke in gewissenhafter und muster-giltiger Weise verwaltete, bedarf nach dem schon Gesagten keiner besonderen Darlegung; erwähnenswerter und bezeichnend für den ihm innewohnenden Forschertrieb und den ihn beherrschenden Drang, die Pharmacie wissenschaftlich zu fördern, ist die Thatsache, dafs er, obwohl ohne Verkehr mit einer gröfseren Zahl von Kollegen oder mit einem anderweitigen gröfseren Kreise wissenschaftlich Gebildeter und hinsichtlich litterarischer und sonstiger wissenschaftlicher Hilfsmittel auf seine in Entstehung begriffene Privatbibliothek und die Utensilien des Apotheken-Laboratoriums angewiesen, doch schon in Burgdorf die grofse Reihe seiner wissenschaftlichen Abhandlungen mit nicht weniger als etwa 20 Aufsätzen inaugurierte und nebenbei intensive Vorstudien und Vorarbeiten für die späterhin vorzugsweise unter seiner Leitung und Mitarbeit geschaffene *Pharmacopoea helvetica* betrieb.

Da im weiteren Verlaufe dieses Lebensbildes in erster Linie von den wissenschaftlichen Leistungen des geschiedenen Lehrers und Forschers die Rede sein wird, so mögen, um allfälligen Mißdeutungen vorzubeugen, an dieser Stelle zwei Bemerkungen vorausgeschickt werden. In erster Linie konnte nicht davon die Rede sein, in einem für eine Zeitschrift bestimmten Nekrologe neben den gröfseren, in Buchform erschienenen Schriften sämtliche wissenschaftliche Abhandlungen zu besprechen oder auch nur namhaft zu machen; dagegen wurde es für erspriesslich und wünschenswert gehalten, im Anhange ein möglichst sorgfältig revidiertes und vollständiges Verzeichnis der in Fachschriften erschienenen wissenschaftlichen Publikationen Flückiger's beizugeben und auf diese Weise die Benutzung derselben, wie überhaupt die nähere Einsicht in dessen grofse litterarische Thätigkeit zu erleichtern. Der verstorbene Autor hat dies selbst dadurch ermöglicht und nahegelegt, dafs er der in 7 Bänden vereinigten Sammlung von Sep.-Abdrücken der Mehrzahl seiner Abhandlungen und Aufsätze eine durch einen Zeitraum von 40 Jahren fortgeführte Liste mit Angabe der Publikationsorte beigeheftet hat!

Sodann ist a priori davon Umgang zu nehmen, in dieser Denkschrift alle in engeren oder weiteren Kreisen bekannten und nach den verschiedensten Richtungen hervorragenden Persönlichkeiten zu

nennen, mit denen Flückiger teils in schriftlichen, teils in persönlichem Verkehr gestanden hat oder spezieller befreundet gewesen ist. Staunend versenkt sich immer wieder der Blick in seine, im Nachlasse vorgefundene Korrespondenz, die sich über reichlich 40 Jahre erstreckt und die uns klar macht, wie er, im Interesse der wissenschaftlichen Pharmacie bald fragend und nehmend, bald auch, und zwar häufiger, anregend und gebend, allmählich hervorragende praktische Apotheker, Besitzer großer Drogenhandlungen und Importhäuser, Leiter weltbekannter chemischer Fabriken, pharmakologisch gebildete Aerzte, Konsuln und Staatsbeamte in fremden Ländern, vor Allem auch seine Kollegen, die Lehrer der Pharmacie und pharmaceutischer Disciplinen, kurz Alle, denen die Förderung seiner Lieblingsfächer am Herzen lag, aus allen Weltteilen als Korrespondenten heranzuziehen und sich in freundliche, lehrreiche Beziehung mit ihnen zu setzen wußte. Nur in sehr beschränkter Zahl werden alle diese Bekannten und Freunde in den nachfolgenden Blättern zu nennen sein, wie es sich aus gelegentlicher Besprechung wichtigerer Arbeiten und Werke ergibt, ohne Andere übersehen oder weniger würdigen zu wollen. Wer mit dem lebenswürdigen, bescheidenen und stets hilfsbereiten Meister der Pharmacie in kürzerem oder längerem Verkehr gestanden hat, wird letzteren auch ohne öffentliche Erwähnung zeitlebens als erfreuliche Erinnerung zu schätzen wissen!

Unter den Arbeiten der Burgdorfer Periode mag in erster Linie die Abhandlung: „Ueber das Templinöl“ (Beitrag zur Kenntnis der Terebene) hervorgehoben werden, weil dieselbe die frühzeitige Beschäftigung des Autors mit dem interessanten Gebiete der ätherischen Oele dokumentiert und als Anfangsglied einer Reihe späterer experimenteller und historischer Studien über diverse flüchtige Oele der materia medica gelten kann. Die monographische Behandlung dieses im Kanton Bern früher in größeren Mengen dargestellten und als Panacee geltenden Oeles, welches bezüglich seiner Abstammung und seiner physikal.-chemischen Eigenschaften, sowie in verschiedenen seiner Derivate genauer untersucht wird, darf wohl im Hinblick auf die vor 40 Jahren (1855) für das Studium organischer Verbindungen disponiblen Hilfsmittel als muster-giltig bezeichnet werden und erinnert, mutatis mutandis, an die viel

späteren klassischen Arbeiten Wallach's über die Terpene, an denen sich Flückiger jeweilen erfreute. Erwähnenswert ist ein am Schlusse des Aufsatzes genanntes, aus dem Samen der Weifstanne durch Pressen erhaltenes, balsamartiges Sekret, welches damals als Surrogat des Copaivabalsams unter dem Namen „oleum seminis Abietis pectinatae expressum“ versuchsweise ärztliche Anwendung fand. Eine Probe des aus dieser Untersuchung stammenden rektifizierten Templinöls, in einem Fläschchen mit der denkwürdigen Signatur „Flückiger & Komp. in Burgdorf“, ist s. Z. bei dem Umzuge Flückiger's in das pharmaceutische Institut Strafsburg gelangt; das nunmehr 40 jährige Oel hat sich inzwischen, wie hier nebenbei bemerkt werden mag, reichlich mit ozonisiertem Sauerstoff beladen, welcher nach Schönbein's Beobachtungen sehr lange in besonderer Bindung mit dem äther. Oele zu bestehen vermag, so dafs sich besagte Probe vorzüglich zur Demonstration dieser, auch in jener Abhandlung besprochenen Eigenschaft eignet.

Von weiteren, in Burgdorf abgeschlossenen Studien chemischen Inhalts verdient, neben einigen kleineren Mitteilungen über Kalisesquicarbonat, phosphorsaures Stickoxyd, Prüfung der fetten Oele und Prüfung der Milch, noch eine Arbeit über Reduktion der Eisenoxydsalze Erwähnung, insofern hier zum ersten Male das Verhalten einer gröfseren Zahl anorganischer und organischer Substanzen zu den wichtigsten Ferrisalzen untersucht und erörtert wird. Es finden sich darin u. a. über die Einwirkung des Morphins auf Ferrichlorid und auf Ferricyankalium einige Beobachtungen mitgeteilt, welche dem Verfasser dieser Zeilen nicht bekannt waren, als er 1894 in Wien über eine eingehendere Untersuchung jener Reaktion referierte. Zu den dieser ersten Periode angehörenden Abhandlungen chemischen Inhalts, welche einem besonderen Interesse für geognostische und physikal-geographische Fragen entsprungen sind, gehören die Mitteilung über Bittersalzefflorescenz am Matterhorn, die kritischen Erörterungen über Ozonometrie und die Untersuchung von Koproolithen aus Basel-Land.

Doch auch Flückiger's späteres Hauptarbeitsgebiet, die wissenschaftliche pharmaceutische Warenkunde, welche wir heute mit dem kürzeren Namen „Pharmakognosie“ bezeichnen, hatte schon damals

in einigen Mitteilungen über die Droge Pengawar Djambi und in einer kleineren Studie über das Antjar-Pfeilgift Berücksichtigung gefunden, Arbeiten, in denen, wie übrigens auch in den erwähnten Bemerkungen über Eisenoxydsalze, in unverkennbarer Weise die feine Beobachtungsgabe, der kritische Sinn und das Streben nach erschöpfender Behandlung des Gegenstandes hervortreten.

Endlich sind die Burgdorfer Jahre auch deshalb von besonderem, wenn auch vielleicht dem Heimatlande Flückiger's näher liegendem Interesse, weil aus mehreren schriftlichen Elaborationen jener Zeit, so namentlich aus einem an die eidgenössische Behörde gerichteten Gutachten über eine Pharmacopoea helvetica die intensive damalige und spätere Beteiligung an der Förderung der schweizerischen Pharmacie und speziell an der Ausarbeitung der ersten schweizerischen Pharmakopöe hervorgeht. Da aber diese Verhältnisse in einem kürzeren Nekrologe¹⁾ schon eingehender dargelegt worden sind, so dürfen wir uns in dieser biographischen Denkschrift auf wenige Bemerkungen beschränken.

Das Jahr 1857, in welchem Flückiger seinen Ehebund schloß, war zugleich auch dasjenige, in welchem er durch das Vertrauen seiner Kollegen zum Präsidenten des Schweizerischen Apothekervereins gewählt worden war, welches Amt er, mit einer kürzeren Unterbrechung, volle 9 Jahre bekleidete.

Da es zu jener Zeit in der Schweiz an einer centralen Medizinalbehörde fehlte, welche erst in den letzten Jahren in Form eines vorzugsweise mit hygienischen und statistischen Aufgaben betrauten „Gesundheitsamtes“, doch ohne direkte Vertretung der Pharmacie, eingesetzt worden ist, so lag es jenem Fachvereine als moralische Pflicht ob, die im Interesse des Berufes und seiner Beziehungen zur *salus publica* liegenden Mafsnahmen anzubahnen und vorzubereiten. Zu diesen letzteren gehörte unter vielen anderen Dingen, welche zum Teil noch ihrer Verwirklichung harren, auch die Aufstellung eines einheitlichen schweizerischen Arzneibuches, welches in seinen Anfängen auf die Jahre zurückgeht, in denen Flückiger noch nicht an der Spitze des Apothekervereins stand. Schon vorher, aber insbesondere von letzterem Zeitpunkte an, hatte er sich in

¹⁾ Schweiz. Wochenschr. f. Chem. u. Pharm. 1895 No. 7 (15. Febr.).

intensiver Weise an der Bearbeitung des Textes beteiligt, und es war seinem Eifer und seiner Sachkenntnis, wie auch der Energie seines Vorgängers im Amte, Apotheker Roder, vorzugsweise zu verdanken, daß bei seinem Abgange von Burgdorf (1860) der fertige Text zur ersten Ausgabe der vom genannten Vereine publizierten Pharmacopoea helvetica vorlag, welche allerdings wegen unfreiwilliger Verzögerung der Uebertragung in die lateinische Sprache erst 1865 die Presse verließ. Wenn bedacht wird, daß nach einer im Jahre 1860 beendigten schweiz. pharmaceutischen Statistik des Vorstandsmitgliedes Ringk in Schaffhausen während der 50er Jahre in den schweizerischen Kantonen noch sechs verschiedene Pharmakopoen, worunter vorwiegend die preussische, zu Kraft bestanden, während in vier Kantonen eine gesetzliche Pharmakopoe überhaupt fehlte, so wird klar, daß der damalige Vorsitzende des Vereins mit etwelcher Genugthuung auf diesen ersten Vorläufer einer Landespharmakopoe hinblicken durfte, zumal das Werk auch im Auslande Beachtung und mehrfache günstige Beurteilung fand. Und doch hatte die Beteiligung an dieser Aufgabe und mehr noch an der Bearbeitung der zweiten Auflage, welche in die Jahre 1869—1871 fiel, für Flückiger noch eine besondere persönliche Bedeutung; denn in ihr lag nach unserer Ueberzeugung die erfolgreichste Anregung zu jener Periode intensivster pharmakognostischer Studien des Decenniums 1860—70, deren Ergebnisse im „Lehrbuche der Pharmakognosie“ und in der späteren „Pharmacographia“ niedergelegt wurden. Und daß auch dem Autor dieser Zusammenhang bewußt war, erhellt wohl aus dem Umstande, daß das erstgenannte Buch, ein erster kühner Wurf, die Widmung trug: „Dem schweizerischen Apotheker-Vereine zum Danke für vielfache Anregung von seinem langjährigen Präsidenten“, eine Dedikation, die, wie mir wohl bekannt ist, keineswegs höflicher Rücksicht, sondern innerem Bedürfnisse entsprang.

Doch berühren wir mit dieser Bemerkung ein Faktum, das bereits einer späteren Periode angehört. Im Jahre 1859 war in Bern der Vorsteher und Verwalter der sogen. „Staatsapothek“, Sprüngli, gestorben und es handelte sich um die Wiederbesetzung der Stelle. Zweck des genannten Instituts, welches in anderen Teilen der Schweiz auch als „Kantonsapothek“ bezeichnet wird, ist

die Versorgung der Spitalkliniken, sowie anderer öffentlicher Anstalten mit Medikamenten, sowie die Lieferung von Chemikalien an Universitätsinstitute; außerdem war mit dieser Stellung der Sitz in dem kantonalen Sanitätskollegium, sowie die Beteiligung an den forensischen Analysen und übungsgemäß auch die Mitgliedschaft in der pharmaceutischen Prüfungskommission verbunden. Es erforderte deshalb dieses Amt einen vollkommen fachkundigen, gewissenhaften, möglichst vielseitig gebildeten, gewiegten Apotheker. Bald genug richteten sich die Blicke der Behörden und Kollegen auf den Apotheker und Doktor in dem benachbarten Burgdorf; er wurde in Anfrage gesetzt, entschloß sich nach kürzerer Bedenkzeit zur Uebernahme der Stellung und erhielt, nachdem er sich für die durch Ausschreibung zu besetzende Stelle gemeldet, seine Ernennung als bernischer Staatsapotheker im März d. J. 1860. Die Uebersiedlung und Uebernahme der Geschäfte erfolgte in den ersten Tagen des Juni; er sollte dieses Amt während der längeren Zeitdauer von nahezu 13 Jahren versehen.

Die Motive, welche den Apothekenbesitzer in Burgdorf bewegen konnten, seine Stellung mit derjenigen eines Staatsbeamten zu vertauschen; — das Zurücktreten kommerzieller Bethätigung und direkter Beschäftigung in der Apotheke und der daraus sich ergebende Zeitgewinn für Studien und Laboratoriumsarbeiten, die leichtere Möglichkeit der Stundeneinteilung, die Gelegenheit zu viel häufigerem Verkehr mit wissenschaftlich geschulten Vertretern verschiedenster Fächer und die Erleichterung der Benutzung der Bibliotheken und sonstigen Hilfsmittel der Hochschulanstalten, mögen, in Verbindung mit einer instinktiven Erkenntnis der Befähigung zum Lehrberufe, den eben in's Amt getretenen Staatsapotheker auch veranlaßt haben schon im darauffolgenden Jahre 1861 an der Berner Universität um die *venia docendi* als Privatdozent für pharmaceutische Fächer, insbesondere „Pharmakognosie“ nachzusuchen. Er habilitierte sich in dieser Stellung noch in demselben Jahre und hat dieselbe 9 Jahre lang, d. h. bis zu seiner Beförderung zum Professor inne gehabt. Mit dem Eifer der Begeisterung für die allmählig zum Lieblingsfache und zur Lebensaufgabe heranwachsende Disziplin treibt der nicht mehr ganz jugendliche, in praktischen Erfahrungen schon gereifte Dozent neben seinen Berufspflichten als Leiter der

Staatsapotheker die Vorlesungen über Pharmakognosie, und zahlreiche spätere schweizerische Apotheker hören bei ihm mit wachsendem Interesse dieses in neuem und originellem Gewande vorgetragene Fach, zunächst in einem kleineren Raume der Anatomie, später in einem geräumigeren Lokale im Gebäude der Staatsapotheker, welches, heute noch bestehend, in Kürze der Ausdehnung des Bundesratshauses wird weichen müssen. Das neben der Offizin gelegene Schreibzimmer mit nur einem Fenster und anstoßendem Tisch und Stehpult wird zum Studier- und Mikroskopierzimmer, ein dahinter gelegener relativ dunkler Raum zum Privatlaboratorium, während im Laufe der Jahre im Laboratorium der Apotheker und einem Annexe desselben allmählich eine kleinere Zahl von Arbeitsplätzen entstehen, welche die Aufnahme einzelner, unter Flückigers Leitung mehr oder weniger selbständig arbeitender Schüler ermöglichen, — Alles in Allem die ersten primitiven Anfänge eines pharmaceutischen Institutes, welches später unter seinem Nachfolger wesentlich erweitert und in seiner Ausstattung ergänzt werden konnte, nunmehr aber in eigenen, zweckdienlichen und neuen Anforderungen entsprechenden Räumen nach wesentlich anderem Mafsstabe untergebracht ist.

Und doch, wie einst in seiner bescheidenen Apothekerküche in K ö p i n g am Mälarsee Carl Wilhelm Scheele alle Büchsen und Gläser seines Magazins zu jenen chemischen Versuchen heranzog, welche den Untergang der von ihm selbst noch festgehaltenen Phlogistontheorie anbahnten und andererseits die ersten Schritte einer organischen Chemie darstellten, — so haben jene kleinen Arbeitsräume an einer stillen Berner-Gasse, dem Hause schräg gegenüber, das einst Albrecht von Haller als bernischer Staatsmann bewohnte, eine neue pharmakognostische Schule und als deren Ausgangspunkt und Grundlage ein damals noch bescheiden ausgestattetes Buch entstehen sehen, das mit einem Schlage den Ruf seines Verfassers begründen sollte!

So mögen denn diesem Werke, dessen spätere, der neueren Generation vorwiegend bekannte Auflagen als klassische Erweiterung, Vertiefung und Umarbeitung der ersten, oftmals noch tastend vorgehenden Auflage gelten können, an diesem Orte einige Worte gewidmet werden. Eine Beschränkung solcher Darlegung erscheint um so eher geboten, als schon an anderer Stelle von kom-

petenter Seite der status quo der pharmaceutischen Warenkunde geschildert wurde, welcher vor dem Erscheinen der „Pharmakognosie“ Flückiger's bestanden hatte und, bei vollster Anerkennung verschiedener vortrefflicher und reformatorischer Leistungen, doch auf die Dauer weder dem Inhalte noch namentlich der Form nach befriedigen konnte, vielmehr als ein Entwicklungsstadium zu würdigerer Stellung und höheren Aufgaben dieser Disziplin zu betrachten war.

Der Vorbereitung und Ausarbeitung der ersten Auflage des „Lehrbuches“ war die erste Hälfte der Berner Epoche voll und ganz gewidmet. Flückiger hatte aber in der stillen Studierstube in Burgdorf, ja wohl schon während seiner pharmaceutischen Lehr- und Wanderjahre erkannt, daß erkleckliche Leistungen, intensivere Förderung und damit auch größerer praktischer Nutzen der Pharmakognosie nur dann zu erwarten seien, wenn dieses Fach nicht mehr sub titulo „Beschreibung pharmaceutischer oder medicinischer Drogen“ oder „pharmaceutische Warenkunde“, wie fast überall in Europa, am wenigsten freilich in Deutschland, als eine Art Anhängsel, Einschaltung oder Supplement der pharmaceutischen Botanik, der pharmaceutischen Chemie oder der sog. Pharmacie behandelt, sondern zum Range einer der wichtigeren angewandten Wissenschaften, wie etwa der Geographie oder Geologie erhoben werde. Und er erkannte im Weiteren, daß eine Erhöhung der Dignität und damit auch der praktischen Tragweite der Pharmakognosie nur dadurch zu erreichen sei, daß im Gegensatze zu einer öfters vorkommenden einseitig chemischen oder botanischen Behandlung oder einer Beschränkung auf äußere, vielfach zufällige Merkmale der arzneilichen Rohstoffe eine monographische, alle bedeutsameren Gesichtspunkte würdigende, somit auf zahlreichen Hilfsdisziplinen fußende Bearbeitung Platz greife.

„In hoc signo vinces“ wurde seine wissenschaftliche Parole; — er hat gesiegt und zwar namentlich auch deshalb gesiegt, weil er, kritisch einschneidend wo es Not that, im übrigen jedoch reformierend, revidierend, Gegensätze versöhnend, sich auf die Schultern der Vorgänger stellte, von da aus weiterbaute, — mit einem Worte — „ex ungue leonem!“ — den historischen Zusammenhang der Wissenschaft wahrte.

Und dennoch hatte er sich für einen Zeitraum von wenigen Jahren eine Riesenaufgabe gestellt. Handelte es sich doch um die kritische Durcharbeitung des ganzen Materials über Drogen des Pflanzenreiches, um ungezählte Wiederholungen, Verifizierungen analytischer Daten, mikroskopischer Beobachtungen und physikalischer Bestimmungen, um zahlreichste Ergänzungen oder meist neue Erhebungen auf den beiden ihm besonders am Herzen liegenden Gebieten der geographisch-statistischen und geschichtlichen Erörterung der Arzneistoffe. In diese Periode fallen auch die Anfänge jener mehr und mehr ausgedehnten fachwissenschaftlichen Correspondenz und jenes allmählich über den Erdkreis sich verbreitenden Verkehrs, welcher Flückigers Lehrbücher der Pharmakognosie in so günstiger Weise beeinflusst und denselben, bei allen Unvollkommenheiten menschlicher Werke der Hände oder des Geistes, jenen hohen Grad von Gründlichkeit, Vollständigkeit und Zuverlässigkeit verliehen hat. Doch würde es ein Irrtum sein, die eben erwähnten Eigenschaften ausschliesslich auf die weite Ausdehnung der Hilfsmittel zurückführen zu wollen, denn das grössere Erstlingswerk verrät in hohem Grade jene in dem kleinen Städtchen Burgdorf ermöglichte geistige Sammlung und Konzentration, die der Verfasser im Jahre seines Erscheinens in der brieflichen Bemerkung andeutet: „Inzwischen sind einfachere Lebensverhältnisse doch auch wieder innerlicher Vertiefung und Verständigung günstig und ihr Wert stellt sich gewöhnlich später erst recht deutlich heraus, wenn man mit grösserer Reife auch an grössere Aufgaben herantritt, sofern eben letztere schliesslich noch eine andere als die akademische Reife erheischen.“

Bei der Ausarbeitung seines Buches verwertete Flückiger neben den Mitteilungen zahlreicher Correspondenten namentlich den Rat einiger Berner Professoren, wie des scharfsinnigen, vielseitig belesebenen Physiologen Valentin, des Orientalisten Sprenger und seines Jugendfreundes, des hochgeachteten Botanikers L. von Fischer, der, gleichfalls aus der Pharmacie hervorgegangen, den Hingang seines berühmten früheren Fachgenossen betrauert. Er versicherte sich aber auch der Hilfe verschiedener Besitzer grösserer privater Drogensammlungen, wie der Apotheker Kindt in Bremen, Oberdöffer in Hamburg, Dittrich in Prag und verschaffte

sich in dem damals so schwierigen und ausgedehnten Kapitel der Chinarinden vielfache Belehrung durch die Besitzer und Leiter der damaligen Chininfabriken Jobst und Zimmer.

Das „Lehrbuch der Pharmakognosie des Pflanzenreiches“ erschien im Laufe des Jahres 1867 im R. Gaertner'schen Verlage in Berlin, und dieses Erscheinen war für die im pharmaceutischen Studium so vielfach vernachlässigte und zur Seite gedrängte Disziplin eine Art Erlösung, es bedeutete überdies eine entschiedene Erhöhung der Stellung der wissenschaftlichen Pharmacie, namentlich auch in den Augen der Medizin, welche ja später den Autor wiederholt der Ernennung zum Ehrendoktor gewürdigt hat. Die zwei weiteren Auflagen aber, die wir später an ihrem Orte anzuführen haben werden, ohne hier auf den Inhalt dieser Werke eingehen zu dürfen, erscheinen uns als eine organische Entwicklung und als eine mit bewundernswertem Geschick ausgeführte Umarbeitung dieses ersten Lehrbuches, in dem mit fester Hand die Grundprinzipien der neuen Pharmakognosie und die Grundlinien der Stoffbehandlung für die neueren Lehrbücher dieser Wissenschaft niedergelegt waren.

Der bald genug laut werdenden lobenden Beurteilung antwortete damals der Verfasser mit dem bescheidenen Ausdrucke der Hoffnung, das noch lückenhafte Werk später emendieren zu können; so, wenn er im November 1867 einem Rezensenten bemerkt: „Der Verleger hat mir aus der Bunzlauer Zeitung die Rezension meines Buches zukommen lassen, welche mich in ebenso wohlwollender als einseitiger Weise ihrem Leserkreise empfiehlt. Ich stehe nicht an, Ihnen darüber meine Freude auszudrücken, obwohl gewiß niemand so sehr auch der Lücken und Mängel des Werkes bewußt ist, als ich. Aus der freundlichen Anerkennung, welche dasselbe dennoch da und dort gefunden, schöpfe ich den Mut, Schritt für Schritt zu bessern und zu yervollständigen, soweit Einsicht und Kraft reichen.“ In wie ungeahnter Weise sollte sich im Laufe des nächsten Vierteljahrhunderts diese Hoffnung noch erfüllen!

Die denkwürdige Periode der Ausarbeitung des in seiner Art klassischen Buches blieb aber keineswegs auf diese litterarische Leistung beschränkt; wir finden vielmehr in der pharmaceutischen Litteratur der sechziger Jahre eine gröfsere Zahl von Arbeiten, die

uns zeigen, daß Flückiger schon in dieser, wie in der späteren Zeit nebeneinander pharmakognostische, chemische und historische Themata in Behandlung zog und die Pharmacie in mehr denn einer Richtung zu fördern suchte. Unter den pharmakognostischen Aufsätzen seien als einige der wichtigsten hervorgehoben die Abhandlungen: Quillaja Saponaria, Kamala und eine neue Art Kamala, Weihrauchbaum, Sesamsamen, zur Anatomie der Chinarinden, Erdnuß und Gummi und Bdellium vom Senegal. Mit Kamala hat sich Flückiger wiederholt beschäftigt; in der ersten Abhandlung, die als Festgabe zur Apotheker-Versammlung in Neuchâtel (1864) erschien, lieferte er eine der besten monographischen Beschreibungen dieser dazumal neuen Droge mit Darlegung der anatomischen und chemischen Verhältnisse, sowie der Verwechslungen und Verunreinigungen, während in der zweiten Mitteilung die mikroskopisch abweichende Droge beschrieben wurde, die sich später als das „Wars“ der Araber herausstellte und als drüsige Bedeckung auf einer Leguminosenfrucht (*Flemingia*) vorkommt. Verschiedene vollkommen neue Gesichtspunkte und Anschauungen, welche freilich im Laufe der Zeit weiter modifiziert wurden, brachte die von einer Abbildung begleitete Arbeit über den Weihrauch und seine Abstammung, welche bei späterem Anlasse durch eine Studie über ein eigentliches Boswellia-Harz, das „Luban Mati“ ergänzt wurde, wie denn überhaupt für den Förderer der historischen Pharmakognosie die beiden Drogen Weihrauch und Myrrhe von besonderer Anziehungskraft waren und zu mehrfachen Untersuchungen Anlaß gaben. In dem bemerkenswerten Beitrag zur Anatomie der Chinarinden, einer der Arbeiten, zu welchen die Redaktion des Lehrbuches speziellere Anregung gegeben hatte, wurde die Zellwandsubstanz der Chinabastfasern mit der sogen. Glucodrupose der Birnen-Konkretionen verglichen und zugleich die wichtige Frage nach dem Sitze der Alkaloide in den Chinarinden durch zweckmäßige Versuche geprüft, deren Ergebnisse die früher bestrittene, nunmehr allgemein acceptierte Ansicht der Einlagerung der Chinabasen in den Zellen des Parenchyms bestätigten. Endlich wurden auch in dem Artikel Gummi und Bdellium auf Grund scharfsinniger Erörterungen diverse traditionell gewordene irrtümliche Ansichten rektifiziert und nament-

lich die *Acacia Verek* G. u. P. (A. Senegal Willd.) unter Beigabe einer guten Abbildung als Hauptstammpflanze des gesamten afrikanischen Gummis festgestellt.

Von chemisch interessanten Abhandlungen aus jener Zeit mögen nur die Arbeiten über den geologisch merkwürdigen vulkanischen Salzsäurebach *Sungi-Pait* in Ostjava, über die Löslichkeit der Stärke, das *Lerp-Amylum*, den Carrageen-Schleim, ferner über Chininreaktionen, den Narcotingehalt des indischen Opiums, über das *Euphorbon* und über das *Buxin* genannt werden.

Die erwähnten Arbeiten über Stärke und Schleim gehören zu einer größeren Reihe von Studien über die Natur der Kohlenhydrate in verschiedenen officinellen und nicht officinellen Drogen, namentlich einigen Manna-Arten, bei welchem Anlase unter Andern jene eigentümliche als *Lerp-Amylum* benannte Stärkemodifikation in einer australischen, von Insekten erzeugten sog. Manna aufgefunden wurde. In der ebensowohl historischen wie chemischen Studie über *Buxin* wurde auf Grund einlässlicher Vergleichen die Identität dieser Pflanzenbase mit dem *Bibirin der cort.* *Bibiru* und dem *Pelosin der Rad. Pareirae* konstatiert und die weitere Uebereinstimmung mit dem *Paricin* gewisser *Chinarinden* wahrscheinlich gemacht.

Bedeutsamer jedoch, als die obigen, nur in ihrer kleinen Minderzahl angeführten Publikationen sind vielleicht diejenigen geschichtlichen Inhalts, wie z. B. die Beiträge zur Geschichte der bernischen Pharmacie, sowie zur Geschichte des Moschus und zur Geschichte des Kamphers. Beweisen dieselben doch Flückiger's relativ frühzeitige eingehendere Beschäftigung mit Geschichte der Drogen und Geschichte der Pharmacie, als mit jenem Gebiete, welches in der Folge mehr und mehr zu einem Lieblingsgegenstande seiner Forschung wurde und bei dem er auch nach Niederlegung seiner akademischen Thätigkeit noch stehen blieb, wohl nicht ohne die Hoffnung, eine letzte speziell auf Drogengeschichte bezügliche litterarische Leistung gewissermaßen als letzte Gabe seines unermüdlichen und phänomenalen Gelehrtenfleißes bieten zu können. Die ersterwähnte Arbeit, eine sorgfältige Zusammenstellung der aus bernischen Archiven über die

früheren Zustände des dortigen Medizinalwesens extrahierten Nachrichten ist als ein Vorläufer der später zu nennenden „Dokumente“ zu betrachten, während die beiden andern Abhandlungen, wenn auch mit noch ungenügenden litterarischen Hilfsmitteln bearbeitet, doch schon in typischer Weise seine spezifische Anlage zur Quellenforschung verraten und jene historische Vertiefung darlegen, welche er der neuern Pharmakognosie beizugeben trachtete. Wir begegnen ihren Spuren fast auf jeder Seite seiner „Pharmakognosie“, insbesondere in ihren zwei späteren Auflagen, wo er die Quintessenz ungezählter, fast alle wichtigeren Drogen betreffender historischer Untersuchungen niederlegte, um auf diese Weise zu weiterer Forschung anzuregen.

Unter den litterarischen Erzeugnissen der ersten Berner Periode finden wir endlich unter dem Titel „Pharmaceutische Reiseeindrücke“ einen gröfsern, vortrefflich redigierten Aufsatz, der für seinen Autor noch eine besonders wertvolle persönliche Erinnerung einschlofs. Er war im Spätsommer 1867 zunächst nach London, von da als schweizerischer Deputierter nach der Pariser Weltausstellung und an den dort abgehaltenen internationalen pharmaceutischen Kongress gereist und hatte seine Eindrücke und Erfahrungen über die botanischen Sammlungen Englands, wie über die Schätze der Pariser-Ausstellung in jenem lehrreichen und anziehenden Rückblick wiedergegeben. Im erstgenannten Orte, in London, hatte er die seit seiner Arbeit über den Weihrauchbaum längst erwünschte persönliche Bekanntschaft seines bisherigen Correspondenten, des Apothekers Daniel Hanbury, Mitinhabers der altbekannten Firma Allen & Hanbury's in Plough Court, Lombard street, gemacht und damit den ersten Knoten zu einer Association geschürzt, welcher später die pharmaceutischen Kreise des englischen Sprachgebietes die „Pharmacographia“ zu verdanken hatten. Dieser Besuch, den der neugewonnene Freund bald darauf in Bern erwiderte und der sich später mehrmals wiederholte, fiel in das Jahr der Herausgabe des „Lehrbuches“ und aus einem nach der Rückkehr aus London geschriebenen Briefe ergibt sich, dafs damals Verhandlungen mit einem dortigen Verleger über eine englische Uebersetzung stattfanden, so dafs wohl ohne Zweifel bei jenem Anlasse von den beiden gelehrten Fachgenossen der

erste Plan zur Ausarbeitung des englischen Handbuches gefaßt worden ist.

Das Jahr 1870 brachte Flückiger die Ernennung zum Professor extraordinarius für Pharmacie und Pharmakognosie mit offiziellem Lehrauftrage für das letztere Fach an der philosophischen Fakultät, — beides wohl eine mittelbare Folge und, nach der Meinung einzelner Freunde, etwas verspätete Anerkennung seiner litterarischen Leistungen, welche ihn namentlich aus dem Grunde hoch erfreute, weil durch diese Beförderung die Pharmacie als Lehrfach an der Berner Hochschule öffentlich anerkannt wurde. Die neue Stellung sollte er freilich nur noch während weniger Jahre bekleiden; aber die erhaltene Genugthuung mochte ihn zu Erweiterung seiner Lehrthätigkeit und zu neuen fachwissenschaftlichen Aufgaben angespornt haben, denn es sind uns gerade aus dem Zeitraume 1870 — 1873 zahlreiche Arbeiten erhalten.

In seinem Beitrage zur Kenntniss der Aconit-Alkaloide, dessen Inhalt ja selbstverständlich durch die neueren Arbeiten mancherlei Modifikationen erfahren mußte, bietet Flückiger ein klares, übersichtliches Referat über die Natur der damaligen Aconitin-Präparate und führt die erste genauere Vergleichung des Aconitins mit dem aus indischen Aconitumknollen stammenden „Pseudaconitin“ aus, welches zu so vielfachen Widersprüchen Anlaß gegeben hatte. Die Beiträge zur Prüfung der Oele enthalten vor allem Beobachtungen über die Einwirkung von Säuren und Säuregemischen auf fette und ätherische Oele, mit welchem Gegenstande er sich wiederholt einlässlicher beschäftigte; hier finden wir auch die erste Erwähnung des verschiedenen Verhaltens der ätherischen Oele von Copaifera und Dipterocarpus zu salpetersäurehaltiger Schwefelsäure, eine Farbenreaktion, welche nur dann unsichere Resultate geben kann, wenn sie ohne Isolierung des Oeles aus den Balsamen angestellt wird. Dieselbe wurde zuerst in die Pharmacographia aufgenommen, nachdem sie auch von Hanbury¹⁾ bestätigt und acceptiert worden war. Eine Arbeit von besonderer pharmakognosti-

¹⁾ Die noch vorhandene briefliche Notiz vom 27. Januar 1874 lautet: „I have been much pleased in repeating your remarkable test for distinguishing Copaiba from wood oil. It is quite easy to detect wood oil when mixed with 7, even with 9 volumes of Copaiba, and using only one drop of the acid mixture.“

scher Bedeutung und von praktischem Werte für deutsch redende Kreise war die in verschiedenen Richtungen erweiterte Uebertragung von H. A. Weddell's „Notes sur les quinquinas“, deren Publikation in die noch so vielfach verworrene Abstammungsfrage bei vielen Rinden Klarheit gebracht hat. Das Verdienst dieser durch Flückiger's Bearbeitung besonders zugänglich gemachten Schrift erhellt aus der Bemerkung im Vorworte des Uebersetzers: „Die Uebersicht Weddell's ruht auf der gesamten Masse des bis jetzt angehäuften Wissens über die Cinchonon, welches uns, seinem Gehalte nach, hier zum ersten Male festgegliedert vollständig entgegentritt. Die beigegebenen Bemerkungen enthalten nicht nur die Begründung der leitenden Grundsätze, sondern auch zahlreichste Aufschlüsse der verschiedensten Art und lassen außerdem eine Reihe noch unerledigter Einzelheiten hervortreten, um sie künftiger Forschung zu empfehlen.“ Anschließend an diese Abhandlung möge, weil gleichfalls die Cinchonologie betreffend, die Arbeit: Beiträge zur Kenntniss der sogen. falschen Chinarinden Erwähnung finden, in welcher er, veranlaßt durch Mitteilungen von O. Hesse über den Chiningehalt einer ungewöhnlichen Rinde, zuerst (1871) die damals, wie auch schon früher (1857) auf dem Londoner Markte erschienene, von ihm als „China cuprea“ bezeichnete Droge näher charakterisierte. Es ist bekannt, daß gerade diese, nicht dem Genus *Cinchona* angehörige Rinde, deren Chiningehalt die lange Zeit dogmatisch festgehaltene Ansicht über die Beschränkung der eigentlichen Chinaalkaloide auf die botanisch echten, von jener Pflanzengattung gelieferten Rinden umstürzen mußte, in späteren Jahren, d. h. 1880—1885 in sehr namhaften Mengen auf Chinin verarbeitet worden ist. Doch selbst zu dieser Zeit war deren Provenienz noch keineswegs aufgeklärt. So schreibt im Februar 1880 der bekannte John Eliot Howard, welchem Flückiger nächst Weddell, Markham, De Vry, van Gorkom, Moens und den schon genannten Fabrikdirektoren die zuverlässigsten Daten über Chinarinden verdankte, nach Straßburg: „I have been wishing to inform you, that your „china cuprea“ is assuming some commercial importance. A quantity was sold in the last days at 3 sh. to 3 sh. 6 p. pound, of which our firm bought some and the German houses were eager buyers. From this you will conceive, that the

contents in Quinine are satisfactory. I understand besides, that 300 or 400 serons are coming. I hope to find some pieces with epidemis for you and in other ways to obtain some more satisfactory information about this curious bark, which I think you were the first to describe. I wish, we could get at its botanical origin.“

Eine interessante Studie über einen Gegenstand, der neben Flückiger besonders auch einige englische Forscher beschäftigte, ist die Abhandlung „The crystalline principles in Aloes“, in welcher das von ihm in der südafrikanischen Natal-Aloë aufgefundene besondere Aloïn (Natal-Aloïn) in seinen physikalisch-chemischen Merkmalen beschrieben und mit dem Aloïn der übrigen Aloësorten von Barbadoes, Sokotra und Zanzibar verglichen wird. Es war diese Arbeit zugleich Veranlassung zur Erhebung zuverlässiger Nachrichten über die Produktionsweise und Provenienz der verschiedenen süd- und ostafrikanischen Aloëarten, welche erstere später in der Pharmacographia und in der neuen Auflage der Pharmacognosie ihre Verwertung fanden.

Als eine Frucht der letzten in Bern an die Hand genommenen Arbeiten müssen endlich noch mehrere Mitteilungen historischen Charakters besonders angeführt werden, weil dieselben, wenigstens teilweise, (mit den später in Straßburg vorgenommenen geschichtlichen Forschungen in Beziehung stehen und uns insoweit wie eine Vorahnung seiner bald bevorstehenden Thätigkeit auf dem Boden des Deutschen Reiches anmuten. Es sind dies die Studie: *Zur Geschichte des Wortes Apotheke* und die Publikation: *„Die Frankfurter Liste; Beitrag zur mittelalterlichen Geschichte der Pharmacie, bei Gelegenheit des Erscheinens der Pharmacopoea Germanica“*. In diesen letzteren, vorzugsweise der Geschichte der Drogen gewidmeten und mit Kommentar versehenen Widergabe eines interessanten pharmaceutischen Dokumentes können wir von neuem die spezifische Begabung des Autors zu geschichtlichen Untersuchungen bestätigen, und wenn wir überdies die beiden ersten im jugendlichen Alter von 18—19 Jahren verfaßten Arbeiten¹⁾ durch-

¹⁾ I. Mitteilungen über die Geschichte Langenthals und der Umgegend bis zur Reformation von F. A. F. stud. phil. Mitglied des histor. Vereins des Kantons Bern. Langenthal, Juni 1847. II. Geschichte des Amtes Aarwangen (Umarbeitung des Aufs. I) Abhandlgn. d. histor. Ver. d. Kant. Bern 1848 (Nachrichten über die von F. im Langenthaler Hardt untersuchten Grabhügel enthaltend).

gehen, welche während seiner pharmaceutischen Lehre gedruckt wurden und dem Gebiete der politischen Geschichte angehören, so werden wir unwillkürlich zu der Vermutung geführt, daß Flückiger vielleicht als Historiker vom Fach nicht weniger hervorragendes geleistet haben würde, zumal ihm hinsichtlich des Styles in hohem Grade die Gabe fesselnder, leicht fließender Diktion eigen war.

Wir stehen bei der Schilderung seines Lebensganges in der für die neuere Völkergeschichte so bedeutsamen Epoche der Jahre 1870—1872, welche auch für sein curriculum vitae einen Wendepunkt bringen und ihn aus seinem Vaterlande an eine Hochschule des neubegründeten Deutschen Reiches führen sollte. Ende April 1872 war durch kaiserliches Dekret die Universität Straßburg im Elsaß zum andern Male gegründet worden und die Behörden des Reichslandes bemühten sich, an die neue Hochschule, welche a priori mit reichen Hilfsmitteln ausgestattet worden war, die besten damals erhältlichen Lehrkräfte zu berufen. Nachdem im Herbst 1872 durch besondern offiziellen Akt die bisherigen Lehrinstitute „Ecole de médecine“ und „Ecole supérieure de pharmacie“ aufgelöst worden waren, in der Meinung, daß dieselben ihre Fortsetzung in der neuen Universität, bezw. in deren medicinischer und mathemat.-naturwissenschaftlicher Fakultät finden sollten, erfolgten im Winter 1872/73 die Berufungen für die noch vakanten Lehrstühle. Für das Ordinariat der Pharmacie (Pharmakognosie und pharmaceutische Chemie), verbunden mit der Leitung des in den Räumen der früheren „Ecole supérieure de pharmacie“ fortzuführenden pharmaceutischen Universitätsinstitutes, war sehr bald die Wahl auf den gelehrten Pharmaceuten in Bern gefallen, der sich nicht nur durch sein Lehrbuch, sondern durch zahlreiche wissenschaftliche Publikationen einen Namen erworben hatte. Seine Berufung erfolgte zu Ende des Jahres 1872, nachdem Flückiger zuvor auf einer Rückreise von London in Straßburg mit dem ersten Rektor der neuen Hochschule, dem Botaniker Anton De Bary und andern Kollegen verhandelt hatte. Flückiger erklärte am 22. Januar 1873 die Annahme der Berufung, wurde auf Ende des Wintersemesters aus seinen Stellungen in Bern unter ehrenvoller Verdankung der langjährigen geleisteten Dienste entlassen und begann in den ersten Tagen des Monats Mai

1873 seine neue akademische Thätigkeit, die er bekanntlich bis zum Sommer-Semester 1892 fortgesetzt hat.

Eine eingehendere Schilderung der zwanzigjährigen Periode seines Wirkens in Straßburg, in der Flückiger seine andauerndste und reichste wissenschaftliche und litterarische Thätigkeit entfaltet hat, würde weit über den Rahmen dieser Zeitschrift hinausgehen. Dieselbe steht überdies als relativ neuerer Zeitabschnitt mehr im Gedächtnisse der Mitlebenden, und wir dürfen uns deshalb darauf beschränken, einige der wichtigsten Momente herauszuheben und über die Bedeutung des hingegangenen Meisters als pharmaceutischer Schriftsteller einige Bemerkungen beizufügen.

Dafs die Loslösung von dem Heimatland und von einer bereits mit Erfolg gekrönten und durch längere Gewöhnung vertraut gewordenen Wirksamkeit nicht ohne einen Kampf vor sich gegangen war, liegt auf der Hand; maßgebend für seine Entschliessung mochte wohl in erster Linie die Aussicht gewesen sein, durch Uebernahme einer ungetheilten, nicht mehr mit der verantwortungsvollen Leitung und Verwaltung einer größern Spitalapotheke verbundenen akademischen Stellung freiere Verfügung über seine Zeit und damit größern Spielraum für die immer mehr an's Herz gewachsene wissenschaftliche Bethätigung zu erlangen, außerdem aber auch hinsichtlich seiner Lehrthätigkeit in einen größern Wirkungskreis einzutreten. In beiden Erwartungen hatte er sich im wesentlichen nicht getäuscht. Es ist vielleicht nicht ohne Interesse, zu hören, wie er selbst, im 2. Semester der neuen Thätigkeit stehend, die Verhältnisse schildert. In einem Briefe vom Dezember 1873 schreibt er: „Das Fach ist hier nicht nur äußerlich vollberechtigt hingestellt, sondern ich finde auch dafür bei meinen Kollegen von der Physik, Botanik, Chemie volles Interesse. Und andererseits habe ich nicht nötig, in Gebiete einzugreifen, die mir nicht am Herzen liegen, so dafs ich mich in meinem Elemente fühle. Der Umgang mit jenen Kollegen ist mir in der That von großem Werte und ein Ersatz für manche angenehme Beziehungen vergangener Zeit. So ist besonders De Bary in erster Linie mir nicht nur als Botaniker ersten Ranges willkommen, sondern auch durch sein vielseitiges, geistreiches Wesen anziehend. Und so giebt es unter den Kollegen überhaupt eine gute Zahl trefflicher Männer, mit denen wir ansprechenden Um-

gang pflegen. Das pharmaceutische Institut ist nun mit einem guten Laboratorium ausgestattet, Sammlung und Bibliothek noch der Unordnung und Ergänzung harrend, während das Auditorium 27 Zuhörer aufgenommen hat. Als Facit darf ich nur aussprechen, daß ich zufrieden bin, und in mancher Hinsicht ist es mir gerade interessant, die Zustände erst im Entstehen gefunden zu haben. Doch Sie wundern sich mit Recht, mich noch nicht über meine Arbeiten sprechen zu hören. Leider fange ich erst jetzt an, zu arbeiten, denn eine solche Uebersiedlung wirkt ja auf lange sehr störend. Endlich, anfangs dieses Monats, habe ich mir soweit Luft gemacht, daß ich das Studium des Kossins in Angriff nehmen konnte, eines Körpers, der sehr bedeutend von Bedall's Koussin abweicht und erst das Kennzeichen eines reinen Körpers an sich trägt.“

Derselbe Brief schließt freilich mit einer pessimistischen Bemerkung, die hier noch beigefügt werden mag: „Haben Sie wohl die Prognose gelesen, welche Hlasiwetz in der Zeitschrift des österr. Apothekervereins vom 20. Dezember der Pharmacie stellt? Sie lautet nicht eben ermutigend für uns, die wir dem Berufe seine wissenschaftliche Haltung nicht nur wahren, sondern sogar mehreren möchten, und doch ist die Darstellung des trefflichen Chemikers teilweise nur zu sehr aus dem Leben gegriffen. Auch manche andere Erscheinungen stimmen zu diesem Bilde; wie kommt es z. B., daß mit dem 1. Januar 1874 gleichzeitig Wittstein's V. J. Schrift und Vorwerk's Neues Jahrbuch eingehen? Es ist mir darüber nichts näheres bekannt; es mag ein zufälliges Zusammentreffen sein, doch hat das sang- und klanglose Aufhören zweier nicht unansehnlicher Organe etwas befremdendes. Ueberfluß an Lesern und Zudrang an Mitarbeitern können nicht tödlich gewirkt haben!“

Im Hinblick auf die schon so achtunggebietende Zahl seiner Arbeiten durfte sich Flückiger damals wohl das Zeugnis geben, daß er an diesen Erscheinungen keine Schuld trage, wie ja denn auch in der Zukunft eine Anzahl neuerer, gediegener pharmaceutischer Zeitschriften den Beweis leisteten, daß bei jenen Vorkommnissen noch andere Faktoren, als bloße Indifferenz gegenüber der wissenschaftlichen Pharmacie mitgewirkt haben müssen.

Die Befriedigung, welcher der oben excerpierte Brief Ausdruck giebt, wurde im Laufe der Jahre auch durch die Thatsache

noch vermehrt, dafs nicht allein eine im Vergleich mit früheren Verhältnissen ansehnliche, wenn auch an und für sich keineswegs übergröfse Zahl von Schülern, theils aus dem Reichslande, theils aus Altdeutschland das pharmaceutische Institut frequentierten, sondern dafs auch aus anderen Ländern, zum Theil aus weiterer Entfernung, so aus den Vereinigten Staaten, England, Belgien, Galizien, Skandinavien, Dänemark, Finnland und Japan absolvierte Pharmaceuten zur Ergänzung ihrer Studien, vielfach behufs Ausführung selbständiger pharmakognostischer oder pharmaceutisch-chemischer Arbeiten sich nach Strafsburg begaben. Manche dahin gehörige Namen werden aus dem Verzeichnisse seiner Schriften zu ersehen sein.

Allen diesen jüngeren oder vorgerückteren Schülern ist Flückiger während der zwei Decennien seines Wirkens in Strafsburg nicht nur Lehrer, sondern, wofern nicht ostentative Indifferenz jede Annäherung überflüssig machte, immer auch väterlicher Freund gewesen. Im Laufe der Jahre hat sich namentlich in Elsass-Lothringen eine stattliche Gemeinde früherer Schüler herangebildet; sie würden alle bereit sein, zu bestätigen, in welcher gewissenhafter Weise der in allen Fächern gleich anregende Lehrer nicht allein seine reichen Kenntnisse, sondern auch alle irgendwie zu Gebote stehenden mikroskopischen, physikalisch-chemischen und litterarischen Hilfsmittel in weiser Beschränkung zu seinen Zwecken verwendete, ebenso sehr in seinen Vorlesungen, in denen der Verzicht auf die Ehre, durch Rhetorik als akademischer Lehrer zu glänzen, seine Mitteilungen nicht weniger interessant machte, wie in den pharmaceutisch-chemischen oder pharmakognostischen Uebungen im Laboratorium, wo er in sorgfältiger Auswahl der Manipulationen mit bescheidensten Mitteln wichtige Dinge demonstrierte, um seine Schüler in diese gerade für den Pharmaceuten unbezahlbare Kunst einzuführen.

Neben solcher Lehrthätigkeit ging aber die eigene Forschung und schriftstellerische Thätigkeit Hand in Hand. Wenn wir die Periode seiner Wirksamkeit in der Strafsburger Hochschule in zwei Decennien, 1873—1882 und 1883—1892 abtheilen, in deren Mitte zugleich die Herausgabe der wesentlich erweiterten 2. Auflage seiner Pharmakognosie fällt, so treten uns unter den bemerkenswertesten

Publikationen der ersten Jahre zunächst entgegen: die kurze Zeit nach dem Amtsantritte erschienenen Grundlagen der pharmaceutischen Warenkunde (Berlin, J. Springer), ein mit trefflichen Holzschnitten, einem kurzen Abriss über Drogengeschichte und einer Uebersicht der litterarischen Hilfsmittel ausgestattetes Hilfsbuch zur Einführung in das Studium der Pharmakognosie, welches sich allgemein eingebürgert hat und daher einer besonderen Besprechung nicht bedarf; ferner die 15 Jahre später von Shimoyama aus Tokio ergänzte Arbeit über die Bukubblätter und deren anatomische Verhältnisse, welche letztere schon 2 Decennien früher von Oudemans¹⁾ einer Untersuchung unterworfen worden waren; die Beiträge zur Kenntnis einiger Kampherarten, insbesondere des Ngai-Kamphers (unter Beteiligung von D. Hanbury), die in Gemeinschaft mit Dr. Eugen Buri vorgenommene Untersuchung über das Kosin, welche schon oben brieflich erwähnt wird, und die Abhandlung „on the chemistry of Elemi“. Die zweitgenannte, wie die letzte Arbeit, bewegt sich auf dem von Flückiger mit unverkennbarer Vorliebe kultivierten Gebiete der Pflanzensekrete. Während die erstere, einer Reihe von Untersuchungen über aetherische Oele zugehörend, speziellere Daten über einige seltenere Stearoptene vorführt, denen sich später ähnliche experimentelle Ergebnisse über anderweitige Kampherarten, wie Safrol, Thymol, Diosphenol, Menthol anschlossen, bringt die letztere Abhandlung eine wesentliche Bereicherung und Klärung unserer Kenntnisse über das Elemiharz, in welchem als eigentümliche Bestandteile die in der frühern Untersuchung des „Arbol a Brea“-harzes durch den waadtländischen Apotheker S. Baup signalisierten Substanzen Amyrin und Bryoidin festgestellt und näher beschrieben werden. Durch E. Buri sind 2 Jahre später im Strafsburger Institute einzelne Elemi-Körper, so das genannte Amyrin und die Elemisäure auf ihre Zusammensetzung und ihre chemischen Beziehungen näher geprüft worden.

Noch viel näher aber, als die Beschäftigung mit den erwähnten und manchen anderen Untersuchungen, lag Flückiger nach seiner Uebersiedelung die Förderung der schon mehrere Jahre zuvor mit

¹⁾ Aanteekeningen op de Pharmacopoea Neerlandica. Rotterdam 1854/56. p. 548.

dem Freunde Daniel Hanbury geplanten englischen Pharmakognosie, eines Werkes, welches, wie es sein Titel näher besagt eine Naturgeschichte der vegetabilischen, in Großbritannien und British-Indien verwendeten arzneilichen Drogen darstellen sollte, somit der 1867 erschienenen Pharmakognosie gegenüber einen nicht unwesentlich erweiterten Inhalt bieten mußte. Die Vorarbeiten, bei denen Flückiger in erster Linie die chemische und die morphologisch-anatomische Charakteristik, Hanbury die übrigen pharmakognostischen Merkmale und die geographisch-kommerziellen Hinweisungen, beide Autoren gemeinsam die historischen Darlegungen übernommen hatten, waren noch in Bern begonnen worden und fanden hauptsächlich in den Jahren 1873 und 1874 ihre Erledigung, nachdem in der Zwischenzeit die beiden Freunde, vor allem der durch weitverzweigte Geschäftsverbindungen in der Weltstadt besonders begünstigte D. Hanbury, in einer Korrespondenz von staunenswertem Umfange die zur Klarstellung zahlreicher Fragen notwendigen Materialien sich gesichert hatten.

Eine wesentliche Förderung dieser gemeinsamen Arbeiten brachten aber die kürzeren oder längeren Besuche, welche Flückiger drei Mal, zuletzt 1873 bei seinem Freunde in London abstattete und welche der gemeinsamen Benutzung der Bibliotheken und Sammlungen Londons gewidmet waren. Am besten und anschaulichsten hat dies Flückiger selbst in seinem späteren Nachrufe an den vorzeitig geschiedenen Fachgenossen geschildert. Er sagt darin:

„Hanbury schied 1870 von dem Geschäfte in Plough Court und lebte nun fast ausschließlich dieser gemeinschaftlichen Arbeit. Die Sammlungen und Bibliotheken von London, Kew und Paris, die Waarenlager der Londoner Docks, was die Auktionen der Drogenmakler in der City zur Anschauung gelangen ließen, wurde von den beiden Genossen wiederholt gemeinsam ausgebeutet, besprochen und mit den beiderseitigen Erfahrungen und Eindrücken verglichen. Belangreiche Hilfsmittel sind hierbei schwerlich übersehen worden: war Hanbury schon durch längst erworbene Erfahrung in London gut orientiert, so bot er jetzt vollends allen Scharfsinn auf, um immer in jedem Punkte die zuverlässigste Belehrung in praktischer, wie in litterarischer Hinsicht herbeizuziehen, welche nur irgend in dem unerschöpflichen Reichtum der Weltstadt zu finden war. Wie weit das oft ging, zeigt der Fall von Sir Robert Talbor,

dessen Testament von 1681 im „Will office“ des Erzbischofs von Canterbury in Doctors Commons, unweit St. Paul's, nachgeschlagen werden mußte, um genauer bekannt zu werden mit diesem sonderbaren, um die Einführung der Chinarinde verdienten Manne, über den die sonst überreiche Litteratur der Chinarinden nur mangelhafte Auskunft giebt. So wurde in London und auf dem Continent geforscht und gearbeitet und das Werk endlich 1874 abgeschlossen.“

Die *Pharmacographia* erschien im Herbst des genannten Jahres im Verlage von Mac Millan & Co. in London und war, in einem weitbekannten Verlage des Centralpunktes des Welthandels herausgegeben, wohl dazu angethan, den Namen ihrer Autoren in alle Lande zu verbreiten. Dieses Werk, welches im Gegensatze zu dem deutschen „Lehrbuche“ die Drogen an der Hand eines natürlichen Pflanzensystems und nicht in geschlossenen Monographien, sondern in übersichtlich geordneten Abschnitten behandelte, fand im englischen Sprachgebiete und darüber hinaus¹⁾ bald allgemeine Anerkennung und ertete damit den wohlverdienten Lohn einer gewissenhaft durchgeführten, tiefgründigen Arbeit. Von Flückiger aber durfte man in vollem Maße dasselbe sagen, was er in seinem Nekrologe von dem Freunde bemerkt hat: „Die Anerkennung, um welche er in keiner andern Weise als durch die Leistung der Arbeit selbst warb, blieb nicht aus, und in gleichem Maße erweiterten sich die ihm zur Verfügung stehenden wissenschaftlichen Verbindungen und Hilfsmittel.“

Leider wurde für ihn die berechtigte Freude an einem glücklich absolvierten Werke wenige Monate später durch den frühzeitigen Hinschied (24. März 1875) seines Genossen und Mitarbeiters getrübt. Er widmete demselben einen warmempfundenen, gerechten und schlichten Nachruf,²⁾ welcher nur dem unvergeßlichen Freunde galt und dem Verfasser dieses Nekrologs maßgebend vorgeschwebt hat.

In die Epoche von 1875—1879, welch letzteres Jahr wiederum zwei größere litterarische Produktionen aufweist, fallen als wichtigste

¹⁾ Es ist bekannt, daß im Jahre 1878 das Werk unter dem Titel: „*Histoire des drogues d'origine végétale*“ in einer französischen Bearbeitung durch Dr. J. L. de Lanesan herausgegeben und damit der neuern Auffassung der Pharmakognosie auch in Frankreich der Weg geebnet wurde.

²⁾ Buchner's Rep. f. Pharm. XXIV, Heft 6 (1875) p. 363—384.

Arbeiten zunächst die pharmakognostischen Mitteilungen über *Luban Mati* und *Olibanum*, über die Gewinnung des *Perubalsam's*, über das Drehungsvermögen der ätherischen Oele und vor allem die, mit einer ungewöhnlichen Fülle interessanter Daten und Betrachtungen ausgestattete Pharmakognostische Umschau in der Pariser Ausstellung (1878) und in den Londoner Sammlungen. Von Abhandlungen chemischen Inhaltes seien diejenigen über *Carvol*, *Irisöl*, *Safrol*, *Thymusöl* und *Sarsaparilla-Saponin* erwähnt; wichtiger jedoch, weil von bleibenderem Werte, sind einige historische Arbeiten, welche in diese selbe Periode fallen. Vor allem nennen wir die Dokumente zur Geschichte der Pharmacie, welchen sich etwas später die Publikation des „Nördlinger Registers“, einer Ergänzung der Frankfurter Liste anschloß. Diese ausführlichen, teilweise als Separatdruck publizierten Arbeiten waren die Frucht seiner ausgedehnten Nachforschungen über ältere Apotheken-Taxen, Apotheken-Inventare und analoge Dokumente in Städten des deutschen Reiches und verfolgten als Hauptziel die Klarstellung der Geschichte wichtigerer pharmaceutischer Drogen; den aus jenen archivalischen Materialien excerpierten Texten sind in Form von Anmerkungen erläuternde Kommentare beigegeben, die ihrerseits wiederum auf einläßlichen Studien in der Litteratur der Drogengeschichte fußen. Die Ergebnisse dieser „Ausgrabungen“ auf geschichtlichem Gebiete haben bekanntlich später volle Verwertung in der 2. und 3. Auflage der *Pharmakognosie* gefunden und diesen Werken noch auf lange Zeit hinaus den Stempel origineller Quellenforschung aufgedrückt.

In etwas anderer Richtung bewegen sich die beiden biographischen Abhandlungen über *Garcia da Orta*, den portugiesischen Arzt in Goa, der uns im XVI. Jahrhundert in seinen „Colloquios“ eines der ersten Kompendien über ostindische Pflanzenprodukte, tierische und mineralische Drogen schenkte, sowie über den Botaniker und Arzt *Otto Brunfels*, dessen Schriften auch bibliographisches Interesse aufweisen und dessen Bedeutung für die systematische und medizinische Botanik, wie für die Pharmacie nicht zum wenigsten durch Flückiger's sorgfältige Studie der Beachtung auf Seite der Historiker etwas näher gerückt worden ist.

Nicht unerwähnt darf bei diesem Anlasse ein litterarisches Produkt aus seiner Feder bleiben, welches mit einigen analogen späteren Arbeiten in besonderem Grade die auffallende schriftstellerische Befähigung unseres Gelehrten darlegt, der Aufsatz *Osterferien in Ligurien*, in welchem eine im Frühjahr 1876 an den sonnigen Gestaden der „Riviera di ponente“ in lehrreicher Beobachtung und wohlthuender Betrachtung verlebte Ferienzeit geschildert und namentlich der botanische Reichtum des berühmten gewordenen Gartens des nunmehrigen Commendatore Thomas Hanbury (Bruder von D. Hanbury †) in Mortola bei Ventimiglia in ansprechendster Weise und mit zahlreichen historischen Exkursen erörtert wird. Bekanntlich hat der Besitzer des „Palazzo Orenco“ in Mortola, welcher s. Z. unter der beratenden und thatkräftigen Mithilfe seines von ihm hochverehrten Bruders Arznei- und Nutzpflanzen aller Welttheile in seinem Parke vereinigte, vor 2 Jahren anlässlich der Kolumbusfeier die Stadt Genua mit einem sehr zweckmäfsig ausgestatteten botanischen Museum nebst zugehörigem Betriebsfond bedacht, — ein sprechender Beweis des erfreulichen Einflusses intensiver wissenschaftlicher Anregung! Aber auch in späteren Jahren hat Hanbury's Freund noch Reiseberichte ähnlichen Charakters geliefert, wie z. B. unter dem Titel „Osterferien im Süden“, die Beschreibung einer lehr- und genufsreichen Reise nach Sicilien, die er im Frühling 1889 mit Familienangehörigen unternommen hatte. Auch hier erkennen wir, in fast noch höherem Grade als in seinen rein wissenschaftlichen Abhandlungen, den Meister des Styls, und wenn der bekannte Ausspruch: „Le style c'est l'homme“ mit etwelcher Beschränkung auch auf den sinnlich wirksamen Träger desselben angewendet werden darf, so möge, jetzt da wir bei Durchsicht des Nachlasses zahlreiche Briefe der beiden Freunde vor uns liegen sehen, auch der feinen und deutlichen, oft bis zu minutiöser Zierlichkeit sich verkleinernden Handschrift Flückiger's gedacht werden, welche ebenso sympathisch berührte, wie die kräftigeren, ästhetisch schönen Schriftzüge seines englischen Mitarbeiters.

In noch höherem Mafse als durch die erwähnten Arbeiten war aber in den siebziger Jahren Flückigers Interesse durch die Vorbereitung seiner „*pharmaceutischen Chemie*“ in Anspruch

genommen, zu deren Ausarbeitung ihn der Wunsch nach einer litterarischen Ergänzung seiner darauf bezüglichen Vorlesungen und zugleich die Ueberzeugung geführt hatte, dafs dem studierenden Pharmaceuten neben den zur Einführung in die allgemeine Chemie dienlichen Vorträgen über Experimentalchemie seitens eines aus dem pharmaceutischen Stande hervorgegangenen Fachmannes speziellere Darlegungen der offizinellen chemischen Rohstoffe und Präparate, namentlich ihrer Bereitungsweise und ihrer Prüfung auf Identität und Verfälschungen geboten werden sollen. Die Ueberlegungen, die er in dieser Beziehung an seine eigenen Vorträge anknüpfte, verdienen es wohl, an dieser Stelle in Form eines Briefauszuges aus dem Jahre 1874 wiedergegeben zu werden:

„Oft hätte ich Sie hergewünscht, um manche Fragen zu besprechen, die uns in gleichem Mafse naheliegen und verschiedener Auffassung fähig sind. Ich meine die pharmaceutische Chemie, die ich mir hier in gründlicherer Weise zurechtzulegen hatte, als ehedem in Bern. Es ist ja freilich nicht leicht, eine Disziplin lehren zu sollen, deren Abgrenzung und Inhalt nicht durch innere Gründe gegeben ist, die also fortwährend in Gefahr ist, sich in die Unendlichkeit der chemischen Thatsachen und — Spekulationen zu verlieren oder aber zu versinken — in den stillen Ozean, das richtige mare serenitatis oberflächlicher Geschwätzigkeit. Gerade darin liegt aber ein grosser Reiz, den wahren befruchtenden Golfstrom aufzusuchen, welcher durch diese Unendlichkeit doch zum Ziele führt. Die Beschränkung auf das richtige Mafs, die sorgfältige Auswahl der Thatsachen und Anschauungen erfordern schon einige Ueberlegung, mehr noch dann die Aufgabe, solche Seiten des chemischen Wissens und Könnens den Pharmaceuten vorzuführen, welche für sie von Wichtigkeit sind, aber von der allgemeinen Chemie nicht berücksichtigt werden. Dergleichen giebt es ja besonders in der organischen Chemie genug. Hier namentlich scheint es mir, lassen uns die modernen Ansichten einen prächtigen Spielraum; sie liefern den bewundernswerten Rahmen, der sich vor unsern Augen mehr und mehr festigt, und unsere pharmaceutische Aufgabe ist es nun, in demselben einen würdigen Inhalt anzubringen. Diese Gedanken haben mich in der That mit der Zuversicht erfüllt, auf solche Grundsätze ein Haus zu bauen, das sich sehen lassen darf und des Be-

suches wert ist. . . . Sicherlich kann es nur einem aus der Apotheke hervorgegangenen Lehrer gegeben sein, den Stoff so zu behandeln und so zu wählen, wie er mir vorschwebt, und darin liegt, wie ich meine, eine hohe Befriedigung für uns, die wir andererseits doch wohl auch gelegentlich fühlen, wie viel kostbare Zeit am Rezeptiertische anscheinend verloren geht.“

Die pharmaceutische Chemie erschien im Jahre 1879 im Verlage von R. Gaertner in Berlin, begleitet von einem kurzen Anhang mit gedrängten biographischen Angaben über die namentlich in den historischen Bemerkungen zu den einzelnen Chemikalien genannten Chemiker und Pharmaceuten. Vor Ablauf eines Dezenniums, im Jahre 1888, wurde eine zweite, mit der bekannten Sorgfalt und Gründlichkeit des Autors erweiterte und revidierte Auflage herausgegeben, welcher der Verleger ein etwas größeres Format und eine noch gewähltere typographische Ausstattung angedeihen ließ.

Die Frage aber, in wie weit der Verfasser dieser beiden Werke den von ihm gefassten idealen Plänen damit nahe gekommen ist, kann in objektiver Weise von den zahlreichen Fachgenossen beantwortet werden, die sich im Besitze jener Kompendien befinden und daraus weitere Anregungen geschöpft haben.

Das Dezennium der achtziger Jahre sollte sich jedoch noch in anderen Richtungen als höchst fruchtbar erweisen, nachdem im gleichen Jahre mit der pharmaceutischen Chemie auch die zweite Auflage der von Flückiger nach dem Tode Hanbury's allein überarbeiteten und ergänzten Pharmacographia im früheren Londoner Verlage erschienen war. Als Ergebnis einer seit Herausgabe des „Lehrbuches“ im Jahre 1867 während eines Zeitraumes von 15 Jahren unausgesetzt fortbetriebenen Revisions- und Ergänzungsarbeit, bei der nicht allein die zahlreichen Resultate eigener experimenteller und historischer Forschung, sondern in einziger Weise auch die ganze einschlagende Litteratur beizogen wurde, erfolgte im Jahre 1883 die Herausgabe der 2. Auflage des früheren „Lehrbuches“ unter dem einfachen Titel: Pharmakognosie des Pflanzenreiches, bereichert durch einen bibliographisch - biographischen Anhang, der eine große Reihe quellenmäßsig eruieter Nachrichten über älteste und ältere Autoren und deren Werke enthält und des-

halb mit Recht als eine werthvolle Beigabe dieser wie auch der neuesten Auflage (1891) geschätzt wird.¹⁾

Wenn bei Erwähnung des Lehrbuches von 1867 angedeutet werden durfte, daß dasselbe als wesentliche Stütze der neueren pharmakognostischen Schule gelten dürfe und die wissenschaftliche Selbstständigkeit dieser Disziplin mitbegründen half, so kann dies in ebenso hohem Grade auch noch von diesem Buche gelten; doch mag es der Zukunft vorbehalten bleiben, voll und ganz zu ermitteln, in welchem Grade die drei, in einer Periode von 25 Jahren von unserem Autor herausgegebenen Auflagen dieses Werkes epochemachend geworden sind!

Ein Jahr später liefs Flückiger den „Grundrifs der Pharmakognosie“ erscheinen, ein kleineres, kompendiöses Buch mit dem Charakter eines Leitfadens oder Repetitoriums, recht eigentlich aus dem Bedürfnisse des akademischen Lehrers hervorgegangen, den Zuhörern zur Wiederholung und Befestigung des in den Vorlesungen gehörten die Quintessenz des Wissenswerten über jede einzelne Droge zu bieten und der Schwierigkeit in der Benützung der größeren Lehrbücher vorzubeugen. Wenn irgend je, so hatte der Verfasser damit einen glücklichen Griff gethan; denn dieses „rektifizierte Destillat“ aus der Hand des Meisters vom Fache sicherte letzterem die Dankbarkeit sowohl der Schüler als der Lehrer und, fügen wir es bei, — auch derjenigen Examinatoren, welche auf gerechte und humane Weise in Pharmakognosie zu prüfen bestrebt sind.

Wie die Bearbeitung der Pharmakognosie von 1883 den Gedanken der Zusammenstellung des Grundrisses nahegelegt hatte, so führte sie auch zu dem Wunsche, die inzwischen vergriffenen Grundlagen in einer neuen Auflage durch sorgfältigere, dem Standpunkte der neuen Botanik entsprechende Behandlung der pflanzenanatomischen Abschnitte noch brauchbarer zu gestalten. Zu diesem Ende verband sich Flückiger mit dem damals als eifriger jüngerer Botaniker in Berlin lebenden Dr. Alexander Tschirch,

¹⁾ Als eine Uebersetzung und Erweiterung des in dieser 2. Auflage enthaltenen Artikels über *Cort. Chinae* ist die mit 8 Tafeln versehene Schrift „*Chinarinden*“ zu betrachten, die in demselben Jahre erschien und als treffliche Monographie die längst ersehnte Vereinfachung und Klarheit in jenes verworrene Gebiet gebracht hat.

dem späteren Verfasser der „Angewandten Pflanzenanatomie“ und des „Anatomischen Atlas“; es ist kaum notwendig, hier daran zu erinnern, daß derselbe, der ihm anvertrauten Aufgabe durchaus gewachsen, sich ihrer so entledigte, daß die 1885 erschienene, in den übrigen Teilen von Flückiger revidierte 2. Auflage als ein vollkommen zeitgemäßes Hilfsbuch bei pharmakognostischen Studien gelten durfte¹⁾.

Von den in der ersten Hälfte des Dezenniums 1880—1890 in Zeitschriften publizierten Abhandlungen soll hier, außer den historischen Aufsätzen über Alexander Trallianus, über die Entstehung des Wortes „Droge“ und einigen kleineren chemischen Mitteilungen über das Cananga-Oel, das Mastix-Oel und das Senf-Oel, besonders die spezifisch pharmaceutische Arbeit über Opiumprüfung genannt werden, an welche sich einige Jahre später eine weitere Besprechung anschloß, welche als Bericht an die Pharmacopöe-Kommission des deutschen Apotheker-Vereins abgefaßt wurde (1885). Wenn auch die hier vorgeschlagene Methode der Morphinbestimmung durch Behandlung des Opiumauszuges mit Alkohol, Aether und Ammoniak nicht Aufnahme in die neue Auflage des deutschen Arzneibuches gefunden hat, so haben doch die bezüglichen Erörterungen zu einläßlicher Diskussion und weiterer Prüfung der wichtigen Frage geführt und damit einen relativ befriedigenden Abschluß ermöglicht. Wie wenig übrigens der Pharmakognost in solchen mehr chemischen Streitfragen sich für unfehlbar hielt, beweist die in der Sammlung seiner Abhandlungen auf dem Artikel des Jahres 1879 angebrachte lakonische Notiz: „Ergänzt durch meinen späteren Aufsatz (1885) und überholt durch zahlreiche Arbeiten von anderer Seite.“

Das Jahr 1887 sollte in das im übrigen so glückliche Familienleben Flückiger's einen tiefen Schatten werfen. Im Laufe der Jahre hatte sich der Kreis erweitert; mehrere Söhne und Töchter belebten das trauliche Heim und umgaben, neben der musikalisch hoch-

1) Zu dem durch diese gemeinschaftliche litterarische Production gegebenen Verhältnisse trat bekanntlich später die weitere Beziehung, daß der Mitarbeiter die s. Z. von Flückiger in Bern innegehabte Professur für Pharmacie übernahm, welche inzwischen während der Hauptperiode der Thätigkeit in Straßburg von dem allzufrüh aus dem Leben geschiedenen Staatsapotheker und Professor Paul Perrenoud († 1889) bekleidet worden war.

begabten Mutter das Wirken des Familienhauptes mit Verständnis verfolgend, dasselbe mit liebender Sorgfalt, während sein vielseitig gebildeter Geist es niemals an Anregungen zum Studium der Kunst- und Kulturgeschichte in Schrift und Wort fehlen ließ. Nachdem schon früher ein liebenswürdiges Töchterchen in jugendlichem Alter einer unheilbaren Krankheit erlegen war, raffte der Tod im Herbst 1887 einen hoffnungsvollen und reichbegabten Sohn dahin, der nach absolviertem medizinischen Studium Anwartschaft auf eine geachtete Stellung als Arzt beanspruchen durfte. Flückiger hat sich von diesem Schicksalsschlage wohl niemals erholt; sein ganzes Leid faßte er im Oktober jenes Jahres in die wenigen Worte zusammen: „Lieber armer Freund nennen Sie mich, und in der That, Liebe bedarf ich und ärmer bin ich geworden, wenigstens um eine vollberechtigte Hoffnung ärmer. Der Spätherbst — the fall — haust in den Blättern und von meinem Lebensbaume fällt vorzeitig die schönste Frucht.“

Aber auch andere, auf seinen Lebensberuf sich beziehende Enttäuschungen sind ihm nicht ganz erspart geblieben. Wenn er auch in seinen Anforderungen an die ihm zur Verfügung stehenden Räume und Hilfsmittel nie über das Maß der Bescheidenheit hinausging und in hohem Grade die Kunst verstand, mit einfachem Handwerkszeuge die Wissenschaft zu fördern, so lag ihm doch zu einer Zeit, wo sich um die Hochschule in stattlicher Zahl allmählich die ganze Reihe der zugehörigen neuerbauten Anstalten gruppierte, die Errichtung eines der Pharmacie würdigen, mit allen nötigen Hilfsmitteln ausgestatteten Institutes am Herzen, umsomehr, als er sich sagen mußte, daß schon zur Zeit der Uebernahme der Lokalitäten der Ecole de pharmacie die innere Einrichtung und Ausstattung mit Apparaten den neueren Anforderungen nicht mehr konform war und die ganze Anstalt auf längere Dauer der Dignität der Universität in ihrem neuen Bestande kaum mehr entsprechen konnte. Er sollte eine Erfüllung dieses Wunsches nicht mehr erleben. Es ist selbstverständlich nicht Sache des Biographen und noch weniger des Amtsnachfolgers, die Verhältnisse zu ermitteln, welche jenen stetigen Aufschub bedingt haben; wohl aber ist es Pflicht des Sachverständigen, in diesem Nachrufe wahrheitsgemäß anzudeuten, daß der Straßburger Hochschule ein unersetzlicher Verlust erwachsen ist; denn

der langjährige Lehrer der Pharmacie würde bei Gewährung der nötigen Räume und Mittel in der Periode seiner besten Jahre in der Lage gewesen sein, auf Grund seiner weitverzweigten Verbindungen und seines großen Ansehens in den pharmaceutischen, industriellen und kommerziellen Kreisen des In- und Auslandes ein pharmaceutisches Institut ersten Ranges zu schaffen, dessen Lehrmittel und Sammlungen mit denjenigen der entsprechenden Lehranstalten in Paris und London hätten verglichen werden dürfen.

Solcher keineswegs beabsichtigten, weil unverdienten, aber de facto bestehenden Zurücksetzung gegenüber hat Flückiger, wie in anderem Ungemach des Lebens, stets die vermehrte und vertiefte wissenschaftliche Arbeit als Genugthuung und trostreichste Stütze empfunden und jenem altklassischen Spruche gehuldigt, welcher, im Jahre 1872 auf ein Ehrengeschenk des Schweizer Apotheker-Vereins eingegraben, gewissermaßen als Lebensmotto an die Spitze dieser Gedenkschrift gesetzt worden ist.¹⁾

So haben die Jahre 1885—1892, das letzte Stadium seines Wirkens in Straßburg, noch eine ansehnliche Reihe bemerkenswerter Arbeiten gezeitigt. Nur einige wenige mögen hier noch Erwähnung finden. Vor allem ist neben mehreren historischen Abhandlungen über Geschichte der Pharmacie in England und Italien, neben pharmaceutisch-chemischen Arbeiten über flores Cinae und Santoninbestimmung, über Strychnos-Drogen und ihre Bestandteile, sowie über Atropin- und Cocain-Reaktionen und sonstige Eigenschaften dieser Basen, der in weiten Kreisen beachtete Aufsatz über den pharmaceutischen Unterricht in Deutschland zu nennen, dessen auf voller Beherrschung des Stoffes beruhender Inhalt vom deutschen Apotheker-Verein in geeigneter Weise Verwertung gefunden hat²⁾, ohne dafs freilich bis jetzt die so berechtigten An-

¹⁾ Die erwähnten Umstände haben F. nicht verhindert, der ihm durch langjährigen Aufenthalt, insonderheit auch durch ihre reiche Bibliothek lieb gewordenen Stätte seiner Wirksamkeit den fachwissenschaftlichen Teil seines Nachlasses zuzuwenden. Ueber den Verbleib desselben und die zum Andenken Flückiger's in Aussicht genommene historische Abteilung der Straßburger Institutsbibliothek soll an dieser Stelle bei späterem Anlasse berichtet werden.

²⁾ Denkschrift des D. A.-V. „Ueber die Notwendigkeit einer Reform der pharm. Ausbildung“. (Verf. von Apoth. Th. Pusch und 1889 dem Reichskanzleramte eingereicht.)

regungen jenes Berichtes Verwirklichung in legislatorischer Hinsicht gefunden hätten.

Als ein Dankestribut an den bedeutendsten Apotheker aller Jahrhunderte ist die im hundertsten Todesjahre von Carl Wilhelm Scheele († 1786) verfaßte Denkschrift zu betrachten, welche eine treffliche Zusammenstellung der vielen chemischen Untersuchungen dieses experimentellen Heroen enthält und das Verdienst beanspruchen darf, die Aufmerksamkeit pharmaceutischer Kreise, namentlich unter den jüngeren Zeitgenossen, von Neuem auf jene vorbildliche Erscheinung in unserem Berufe hingelenkt zu haben.

Unter den chemischen und pharmakognostischen Arbeiten der letzten, in Straßburg verlebten Jahre mögen als typische Repräsentanten des Charakters seiner Untersuchungen nur zwei Aufsätze genannt werden, nämlich derjenige über *Arsennachweis* und die Studie über *Weißse Seifenwurzel*. Ersterer enthält eine mustergültige, auf experimenteller Prüfung fußende vergleichende Kritik wichtigerer Methoden zum Arsennachweis und hat bekanntlich ergeben, daß die Gutzeit'sche Reaction die übrigen Verfahren an Schärfe zum Teil weit übertrifft und deshalb z. B. für Pharmakopoe-Präparate nicht allgemein verwendbar ist. Die zweitgenannte, in die pharmaceutische Botanik einschlagende Arbeit entscheidet, auf Grund frisch gesammelten Materials, welches der Autor auf der oben erwähnten Reise in Sicilien beschafft hatte, die bisher durchaus unsichere Abstammung der *Rad. Saponar. alb. s. levant.* und untersucht die historische Frage des Zusammenhanges des „*Struthion*“ der Alten mit der neueren südeuropäischen und kleinasiatischen Seifenwurzel. Mehr und mehr fühlte sich Flückiger in den letzten Zeiten seiner litterarischen Thätigkeit zu Untersuchungen aus dem Gebiete der Drogengeschichte oder zu biographischen Studien über berühmte, in die Pharmacie eingreifende Gelehrte älterer Zeit hingezogen, wie denn eine seiner letzten Mitteilungen dieser Art sich auf *Theophrastus Paracelsus* bezieht, der bekanntlich in neuerer Zeit Gegenstand einläßlicher Quellenstudien geworden ist. Nicht unerwähnt darf neben den litterarischen Leistungen Flückiger's seine rege Beteiligung an der Redaktion des deutschen Arzneibuches gelassen werden. Wie ihm s. Z. die Uebernahme seiner Stellung in Straßburg den Vorsitz in der pharmaceu-

tischen Prüfungsbehörde für das Reichsland gebracht hatte, so führte ihn das Ansehen, das er als Vertreter der wissenschaftlichen Pharmacie genoß, bald auch in die Pharmakopoe-Kommission des deutschen Apothekervereins und in die ständige Reichs-Kommission. Als Mitglied derselben hat er in intensiver Weise bei der Ausarbeitung der beiden letzten Ausgaben des Arzneibuches mitgewirkt und insbesondere der Redaktion der Rohstoffe und gewisser pharmaceutisch-chemischer Präparate sich gewidmet. Seitens seiner Kollegen aber ist ihm später bei dem Rücktritte aus seiner Stellung Anerkennung und freundschaftliche Gesinnung in einem kunstvoll ausgestatteten Dokumente ausgesprochen worden, welches ihm, wie er wiederholt versicherte, gröfsere Freude, als manche andere sehr wohlgemeinte Ehrungen, bereitet hat.

Seine schriftstellerische Wirksamkeit in Deutschland endigte im Jahre 1892 mit der Publikation der kleinen Schrift „Reaktionen“, welche als eine Art Ergänzung der pharmaceutischen Chemie gelten durfte und in kompendiöser Weise, als Ergebnisse eigener Beobachtung und Kontrolle, die bemerkenswertesten Reaktionen zur Identificierung arzneilicher organischer Substanzen beschreibt.

Den weitaus wichtigsten Schlufsstein seiner Thätigkeit als pharmaceutischer Autor legte er aber im Jahre 1891 durch die Herausgabe der dritten Auflage seiner *Pharmakognosie*. Von diesem Werke, in welchem mehr als in allen vorhergehenden die Resultate eigener Beobachtung, mündlicher und brieflicher Belehrung und litterarischer Studien in kaum glaublicher Zahl gehäuft sind und welches, weil Quellenangaben enthaltend, auf lange Zeit hinaus den Wert eines Quellenwerkes behalten muß, läfst sich nur sagen: Es wird dasselberechte eigentlich sein, „monumentum aere perennius“ werden und es würde für sich allein genügen, um seinen Autor als einen der mächtigsten Förderer der Pharmakognosie und damit der wissenschaftlichen Pharmacie überhaupt erscheinen zu lassen.

Doch auch bei ihm wollte es allmählich Abend werden! Nachdem er, obwohl nicht von besonders kräftiger Konstitution, doch längere Jahre hindurch sich relativ guter Gesundheit erfreut hatte, stellte sich, wenn auch keineswegs in der geistigen Sphäre, doch im

körperlichen Befinden eine gewisse Debität ein, die ihn im Beginn des Jahres 1892 veranlafste, den Wünschen seiner Angehörigen entsprechend, auf seinen Rücktritt aus der akademischen Stellung Bedacht zu nehmen und auf den Herbst desselben Jahres um die Emeritierung nachzusuchen. Ein nach langjähriger ununterbrochener Wirksamkeit an der Hochschule bereitwillig gewährter mehrmonatlicher Urlaub schaffte ihm die Möglichkeit, sich im Frühsommer 1892 nach Bern zurückzuziehen, wo er noch einen mehrjährigen Lebensabend in stiller Beschäftigung mit seinen Lieblingsstudien erhoffte.

Wenige Wochen nach seinem Einzuge in Bern wurde ihm in einer festlichen Zusammenkunft in seinem Hause, am 9. Juli 1892, die freudige Ueberraschung der Ueberreichung der „Flückiger-Stiftung“ zu Teil. Uebergabe und Bedeutung der letztern sind damals in der pharmaceutischen Presse besprochen worden und bedürfen deshalb keiner weiteren Erörterung.

Dafs Flückiger auch als „professor emeritus“ nicht müßig bleiben werde, war a priori zu erwarten, und in der That erschien noch in seinem Todesjahre, mit einem im Februar 1894 datierten Vorworte, die zweite Auflage seines „Grundrisses“.

Mehr als 40 seit seinem Rücktritte in die Heimat verfaßte Aufsätze, vornehmlich litterarische Besprechungen, zeugen ausserdem dafür, wie er sein „otium cum dignitate“ auffafste. Wir erinnern u. a. nur an den anziehend geschriebenen Text zu dem Prachtalbum der Firma Schimmel u. Comp. in Leipzig, sowie an die historischen Artikel: Bernische Beiträge zur Geschichte der Pharmacie (in der Jubil.-Schrift d. Schweiz. Apoth.-Vereins pro 1893) und „Die historisch-pharm. Ausstellung des Apoth. B. Reber in Genf“¹⁾.

Einer öfter wiederholten Einladung seines Freundes Dr. E. R. Squibb in Brooklyn-N.-York folgend, reiste Flückiger

¹⁾ Diese beiden Aufsätze mögen speziell genannt sein, um zugleich eine vielleicht bestehende, nicht ganz richtige Meinung zu beseitigen. Flückiger hat in seinen historischen Arbeiten stets in erster Linie die Drogengeschichte, sowie die Klarstellung des Lebens und Wirkens bedeutender Persönlichkeiten ins Auge gefafst. Demgemäfs hatte er zwar für spätere Jahre die eventuelle Herausgabe einer Geschichte der pharmaceutischen Drogen, niemals aber diejenige einer sogenannten pragmatischen Geschichte der Pharmacie und des Apothekenwesens geplant, vielmehr sich letzterer Aufgabe gegenüber stets ablehnend verhalten. In dem vieljährigen zwischen ihm und dem Verf. dieser

im Mai 1894, von seiner Familie begleitet, nach der neuen Welt und kehrte von da, nach einem in jeder Richtung genußreichen Aufenthalt, über den seine Briefe den interessantesten Aufschluß geben, in den ersten Oktobertagen in sein wohnliches Heim in Bern zurück. Da trat, nachdem sich schon in Amerika Anzeichen körperlicher Störungen eingestellt hatten, eine schrittweise, aber sehr rapide Verschlimmerung eines wahrscheinlich seit einiger Zeit latenten Unterleibsleidens ein, welchem er, sorgfältigster ärztlicher Bemühungen und treuester Pflege durch die Seinigen ungeachtet, nach kaum 2 Monaten erlag; in der Nacht des 11. Dezember erlöste ihn der Tod von weiteren Leiden. Die Nachmittagsstunde des 14. Dezember, in der seine sterblichen Ueberreste, unter dem Scheidegruße der Abendsonne und dem Geleite der Verwandten, Kollegen, Schüler und Freunde mit akademischen Ehren zur letzten Ruhestätte in heimatlicher Erde geführt wurden, war eine Trauerstunde der wissenschaftlichen Pharmacie aller Lande!

So ist er dahingegangen, der gottbegnadete Meister, treffliche Lehrer und edle Mensch, der nicht allein den Seinigen, sondern vielen andern väterlicher Freund war, der durch wissenschaftlichen Rat und geistige Anregung wohl ebenso viel, wie im offiziellen Lehramt gewirkt, der unentwegt, von hervorragenden Geistesgaben unterstützt, mit eiserner Beharrlichkeit und rastlosem Fleiße seine Lebensaufgabe durchgeführt hat! Er wirkte, so lange es Tag war, und wenn auch, seinem bescheidenen Sinne entsprechend, sich niemals und nirgendwo ein Denkmal von Künstlerhand erheben sollte, so würde das klassische Distichon für ihn zutreffen:

„Saxa premunt Licinum; levat altum fama Catonem,
Pompejium tituli; — credimus esse deos.“

Ihm bleibt die Ehre, zu den größten Förderern seines Berufes gezählt zu werden; ihm bleibt der Dank der wissenschaftlichen Pharmacie!

Er ruhe in Frieden! —

Straßburg, im März 1895.

E d. S c h ä r.

Zeilen gepflogenen Austausch von Gedanken und Materialien zur Geschichte der Pharmacie und der Drogen pflegte er stets diesen Standpunkt zu betonen und an der Vereinbarung festzuhalten, daß in dem schon frühe besprochenen Doppelwerke ihm die Drogengeschichte, seinem Korrespondenten die andere Seite des Gebietes zu speziellerer Bearbeitung zufallen solle. Ob die gefaßten Pläne verwirklicht werden können, wird von Zeitumständen, Leben und Gesundheit abhängen.

Anhang.

I. Chronologisches Verzeichnis der Abhandlungen und Schriften
von F. A. Flückiger.¹⁾

Abkürzungen.

Apotheker-Zeitung, Berlin	Ap.-Ztg.
Archiv der Pharmacie	A. Ph.
Berichte der deutschen chem. Ges., Berlin	Ber.
Buchner's N. Repertorium der Pharmacie	Buchner, Rep.
Fresenius, Ztschr. f. analyt. Chemie . . .	Fresenius, Z.
Jahresbericht der Chemie	J. B. Ch.
Jahresbericht der Pharmacie (ehemals Caustatt'scher Ber.)	J. B. Ph.
Journal d. Pharmacie von Elsass-Lothringen	J. Ph. E.-L.
Mittheilungen der naturforschenden Ges. in Bern	Nat. G. Bern.
Mittheilungen des Schweizer Apoth.-Vereins	M. Schw. A.-V.
Pharmaceutical Journal and Transactions, London	Ph. J. & Tr.
Pharmaceutische Zeitung, Berlin	Ph. Z.
Pharmaceutische Zeitung, Handelsblatt . .	Ph. Z. H.
Poggendorff's Annalen der Physik u. Chemie	Pogg. Ann.
Schweizer. Wochenschrift f. Pharmacie . .	Sch. W. Ph.
Schweizer. Zeitschrift f. Pharmacie	Schw. Z. Ph.
Vorwerk's Neues Jahrbuch der Pharmacie	N. J. Pharm.
Wittstein's Vierteljahrsschrift f. prakt. Pharmacie	V. J. S. pr. Ph.

-
1. Ueber neutrales molybdänsaures Ammoniak Pogg. Ann. **86** (1852).
 2. Fluorsalze des Antimons, Doktor-dissertation, Heidelberg 1852, . . . Pogg. Ann. **87** 245 (1852).
 3. Phosphorsaures Stickoxyd M. Schw. A.-V. 1854, 33—35.
 4. Scrophularia Hoppii M. Schw. A.-V. 1854, 145-148.
 5. Thimethaldin u. Thiaethaldin Nat. G. Bern, 6. Jan. 1855.

¹⁾ Behufs compendiöseren Druckes dieses Verzeichnisses sind die Originaltitel mancher Aufsätze und Abhandlungen hier nicht vollständig wiedergegeben, sondern abgekürzt worden. Die in Cursivschrift gedruckten Ordnungszahlen beziehen sich nicht auf Originalarbeiten, sondern auf größere litterarische Besprechungen. Die Ordnungszahlen entsprechen der von F. selbst aufgestellten Liste, in welcher ursprünglich mehrere der größeren Schriften nicht erwähnt waren.

6. Templinöl Nat. G. Bern, Juni 1855.
7. Kalisesquicarbonat Schw. Z. Ph. 1856, 6—8.
8. Bittersalzefflorescenz am Matterhorn Schw. Z. Ph. 1856, 117—120.
9. Mangostan-Essig Schw. Z. Ph. 1856, 155—159.
10. Zur Prüfung fetter Oele Schw. Z. Ph. 1856, 24—27.
11. Pengawar Djambi Schw. Z. Ph. 1856, 108—109.
12. Pengawar Djambi Schw. W. Ph. 1857, 43.
13. Gefärbte Butter Schw. W. Ph. 1858, 56—57.
14. Bemerkungen und Versuche über
Ozonometrie Nat. G. Bern, Febr. 1857.
15. Kopolithen aus Baselland Schw. Z. Ph. 1858, 189—294.
16. Antjar-Pfeilgift Schw. Z. Ph. 1859, 31—41.
- 16 b. Pharmacopoea Helvetica Schw. Z. Ph. 1859, 80—84.
17. Milchprüfung Schw. Z. Ph. 1859, 103—109.
18. Statistik des Schw. Apoth.-Vereins . Ebenda, 115—122.
19. Tropfengewicht Schw. Z. Ph. 1860, 48.
20. Reduktion der Eisenoxydsalze . . Schw. Z. Ph. 1860, 57.
21. Löslichkeit der Stärke Schw. Z. Ph. 1860, 185.
22. Praesidialrede bei der Jahresver-
sammlung d. schweiz. A.-V. . . Schw. Z. Ph. 1860, 193.
23. Chinarinden (Chininreaction) . . Schw. Z. Ph. 1861, 65—66.
24. Cedrela febrifuga Blume (Rinde) . Schw. Z. Ph. 1861, 124.
25. Löslichkeit von Harz, Gummi und
Zucker Schw. Z. Ph. 1861, 233.
26. Salzsäurebach Sungi Paït Nat. G. Bern 1862, Jan.
Schw. Z. Ph. 1862, 13—21.
27. Quillaja Saponaria { J. B. Chem. 1863, 611.
J. B. Ph. 1863, 64.
28. Chinin-Reaktion (nur Fluorescenz) . { Schw. Z. Ph. 1862, 28.
Fresenius Z. I, 373.
29. Beiträge zur ältern Geschichte d.
Pharm. in Bern Schw. Z. Ph. 1862.
30. Malzextrakt (Gegen Hoff) Schw. Z. Ph. 1862, 133—135.
31. Mehlprüfung Schw. Z. Ph. 1862, 136—137.
32. Anwendung des Mikroskopes . . Schw. Z. Ph. 1862, 221—236.
33. Vermeintliche Gypskrystalle . . Schw. W. Ph. 1863, 57, 60
u. 65—69.
34. Einwirkung des Schwefels auf Am-
moniak Schw. W. Ph. 1863, 173 bis
177 u. 181—185.
35. Kamala Schw. W. Ph. 1864, 233.
36. Pharmacognostische Litteratur . Schw. W. Ph. 1864, 33.
37. Weihrauchbaum Schw. W. Ph. 1864, 128.
38. Storax u. Mastix Schw. W. Ph. 1865, 25—29.
39. Fruktificierendes Mutterkorn . Schw. W. Ph. 1865, 129—132.

- 39b. Krystalle in Extr. Secalis cornuti { J. B. Ph. 1865, 193. ~~193~~
V. J. S. pr. Ph. XXIV (1865)
373.
40. Conessin (Wrightia antidiysenterica) Schw. W. Ph. 1865, 173—176.
41. Berg, Chinarinden (Recension) . . . Schw. W. Ph. 1865, 76.
42. Cornaz, Recension Schw. W. Ph. 1865, 225.
- 42b. Nekrolog von W. Pfähler Schw. W. Ph. 1865, 279.
43. Renward Cysat, Lebensbild eines
Schw. Apothekers Schw. W. Ph. 1866, 153.
(Schw. W. Ph. 1866, 283.
44. Sesamsamen { V. J. S. pr. Ph. XVI (1867) 42.
45. Zur Anatomie der Chinarinden . . . Schw. W. Ph. 1866, 361.
[Von Howard übersetzt in: Quinology of the East
Indian Plantations 1869, Fol. 33 u. 34.]
46. Geschichte des Moschus Schw. W. Ph. 1867, 37—40 u.
45—49.
47. Copaivabalsam Schw. W. Ph. 1867, 157.
48. Indisches Opium, Narcotingehalt . . Schw. W. Ph. 1867, 181—182.
49. Spez. Gew. des Amylums Fresenius Z. V (1866) 302.
50. Geschichte des Camphers Schw. W. Ph. 1867, 301.
51. Pharmaceutische Reiseeindrücke . . Schw. W. Ph. 1867, 325.
- 51b. Lehrbuch der Pharmakognosie
des Pflanzenreiches Berlin, R. Gaertner 1867.
- 52a. On a new kind of Kamala Ph. J. & Tr. IX (1867) 279.
- 52b. Cypripedium in kaeufl. Senega . . Schw. W. Ph. (1867) No. 50,
Pag. 392—394.
53. Euphorbou V. J. S. pr. Ph. XVII (1868) 82.
54. Lerp (Stärkemehl) V. J. S. pr. Ph. XVII (1868)
161.
- 54b. Copaivabalsam von Trinidad (Copaiv-
fera Jacquinii) { V. J. S. pr. Ph. XVII (1868)
215.
J. B. Ph. (1868) 140.
55. Carrageen-Schleim Schw. W. Ph. 1868, 87.
56. Rosenöl Ph. J. & Tr. X (1868) 147.
57. Opium Ph. J. & Tr. X, 208.
58. Strychnos potatorum Nat. Ges. Bern 1869, II.
(Sitzungsberichte.)
59. Z. Gesch. d. südamerik. Chinarinden-
geschäfts N. J. Ph. XXXI (1869) 15.
60. Erdnuß A. Ph. 190 (1869) 70.
61. Notizen über Terpentin N. J. Ph. XXXI (1869) 73.
62. Gummi und Bdellium vom Senegal Schw. W. Ph. 1869, 41.
63. Zur Geschichte des Buxins N. J. Ph. XXXI (1869) 257
bis 276.
64. On african Tragacanth. Ph. J. & Tr. X (1869) 641.

- 64b. Referat über die Bereitungsvorschriften z. d. chem. Präparaten Acta der „Pharmacop. Europaea“ 1869, fol. 147 bis 151.
65. Ueber die Ratanhia aus Pará Schw. W. Ph. 1869, 227—231.
66. Ueber die Pharmakopöa Helvetica Schw. W. Ph. 1869 No. 41 u. 42.
67. Notiz über Ophelia Chirata A. Ph. **190** (1869) 229.
68. Recension von Howard's Quinology of the East Indian Plantations V. J. S. pr. Ph. XIX (1870) 127—133.
69. Zur Kenntnis der Aconit-Alkaloide A. Ph. CXCII (1870) 196—215.
70. Reinigung des Chloralhydrates N. J. B. Ph. XXXIII (1870) 200—203.
71. Ueber einige Reaktionen des Wasserglases Buchner Rep. XIX (1870) 257—267.
72. Zur Prüfung des Bittermandelöls u. Nelkenöles Schw. W. Ph. 1870. 196.
73. Rezension von Miquel's „De Cinchonae speciebus etc.“ A. Ph. **193** (1870) 88—93.
74. Beiträge zur Prüfung der Oele Schw. W. Ph. 1870 (**34**) 261.
75. Zur Kenntnis der Argemone mexicana A. Ph. **195** (1871) 51—56.
76. Uebersicht der Cinchonien. (Deutsche Bearbeitung von Weddell's „Notes sur les Quinquinas“). Schaffhausen. Brodtmannsche Buchhandlg. 1871.
77. Ueber Stärke und Cellulose A. Ph. **196** (1871) 7—31, auch Nat. G. Bern. 1871 p. 4.
78. Magnificent fluorescence of peppermint oil Ph. J. & Tr. 1871, Febr. 682. Ph. J. & Tr. 1871, Aug. 714. Amer. Journ. Ph. 1871, 164. J. B. Ph. 1871, 395.
79. Ueber schwefelsaures Ammoniak aus Leuchtgas Nat. G. Bern. 1871, XV.
80. Ueber Baumwollsamensamen N. J. Pharm. XXXV (1871) 257—272.
81. Praktische Betrachtungen über das Senföl A. Ph. **196** (1871) 214—220.
82. Nigella seeds or black cummin Ph. J. & Tr. II. (1871) 161. J. B. Ph. 1871, 100.
83. The crystalline principles in Aloes Ph. J. & Tr. II. (1871) 193.
84. Wild rue or Harmala seed Ph. J. & Tr. II. (1871) 229

85. Chinese peppermintoil Ph. J. & Tr. II. (1871) 32
86. Fortschritte der Chinakultur N. J. Pharm. XXXVI. (1871)
193—208.
87. Beiträge zur Kenntnis der sogen.
falschen Chinarinden N. J. Pharm. XXXVI. (1871)
(Auszug: Nat. G. Bern. 1871, p. XXVI). 291—302.
88. Ueber das Vorkommen des Pyro-
catechins in Kino Ber. V. (1872) 1.
- 88b. Uebersicht der in der Natur vor-
kommenden Alkaloide der Papa-
veraceen und einiger künstlich
daraus dargestellter Abkömmlinge Schw. W. Ph. 1872, 93.
89. Ueber einige Reaktionen des Chinins
und des Morphins N. J. Pharm. 37 (1872) 136—
143.
90. Notiz über die Eichenmanna von
Kurdistan A. Ph. 200 (1872) 159—164.
- 90b. Creasote and carbolic acid Ph. J. & Tr. June 1872, 1008.
- 90c. Motherplant of wormseed Ph. J. & Tr. March. 1872, 762.
- 90d. Rezension von „Vogl, Nahrungs- und
Genussmittel aus dem Pflanzen-
reiche Schw. W. Ph. 1872, 188.
- 90e. Rezension von Mierzinsky, Fabrika-
tion der ätherischen Oele Schw. W. Ph. 1872, 205.
- 90f. Schweizer Medizinalwesen und die
Pharmacopoea helvetica Sonntagsblatt des „Bund“
28. Juli 1872.
91. Erörterungen zur Pharm. helvetic
(I. Kamala, Lupulin, Lycopodium) Schw. W. Ph. 1872, 267.
92. Die Koloquinthe als Nährpflanze . . A. Ph. 201 (1872) 235—247.
93. Notiz über blausaure Alkaloide . . N. J. Pharm. 38 (1872) 138.
94. On the occurrence of manganese in
plants Ph. J. & Tr. III. (1872) 208.
95. Erörterungen zur Pharm. helv. (II.
Zimmt) Schw. W. Ph. 1872, 305.
96. Erörterung zur Pharm. helv. (III. Jod-
kalium) Schw. W. Ph. 1872, 347.
97. Zucker und Zuckerarten , Illustr. Schweiz. 1872, No.
70—74.
- 97a. Zur Geschichte des Wortes Apotheke Schw. W. Ph. 1872, 375.
98. Die Frankfurter Liste; Beitrag zur
mittelalterlichen Geschichte der
Pharmacie A. Ph. 201 (1872) 433—464
und 508—526.

- 98 a. Rezension von Hager's Kommentar
zur Pharm. German. N. J. Pharm. **39** (1873) 57.
- 98 b. Inventaire d'une pharmacie de Dijon
en 1439 Schw. W. Ph. 1873, 47. 57
und 67.
99. Zur Nachweisung des Curarins . . . Buchner, Rep. XXII (1873)
65.
100. Erörterungen zur Pharm. helvet. (IV.
Kreosot und Phenol) Schw. W. Ph. 1873, 91—96.
101. Notiz über das krystallisierte Digi-
talin N. J. Ph. **39** (1873) 129—132.
102. Ueber die Bukublätter Schw. W. Ph. 1873, 435.
103. Ueber das Muskatstearopten . . . Schw. W. Ph. 1873, 437.
- 103 b. Grundlagen der pharmaceut.
Warenkunde Berlin, J. Springer 1873.
104. Harzgewinnung im badisch. Schwarz-
walde Buchner Rep. XXII (1873)
686.
105. Bedenken in Betreff der Pharm.
German. A. Ph. **203** (1874) 30—43 u.
97—109.
106. Zur Prüfung des Pfefferminzöles . Ph. Z. H. 1874. (1. April) 13.
107. Experiments on some varieties of
Camphor Ph. J. & Tr. 1874. April 18.
- 107 b. Uebersetzung von No. 107 Buchner Rep. XXIII. (1874)
325—334.
- 107 c. Ausfuhrprodukte Smyrnas und Syriens A. Ph. **205** (1874) 48—61.
108. Beiträge zur Kenntnis des Kosins . A. Ph. **205** (1874) 193—205.
- 108 b. Die Stellung der Warenkunde in der
Wissenschaft Ausland 1874 406—408.
- 108 c. Ueber das Bergamottöl Ph. Z. H. 1874 25.
- 108 d. Der pharmaceut. Unterricht an der
Universität Straßburg Ph. Z. 1874, 447.
109. Note on Procter's reaction of gallic acid. Ph. J. & Tr. 1874, Aug. 83.
110. On a substance called myristicin . Ph. J. & Tr. V. (1874) 136.
- 110 b. Pharmacographia, mit D. Han-
bury. (Franz. Bearbtg. von J. L. de
Lanessan) London, Mac Millan & Co.
1874.
111. On the Chemistry of Elemi Ph. J. & Tr. V. (1874) 142.
- 111 a. On a new seat of pharmaceutical
education in Germany. Ph. J. & Tr. V. (1874) 205.
- 111 b. Selbstbesprechung der „Pharmacog-
raphia“ J. Ph. E. L. 1874. Novbr.

112. Referat über Pharmaceutische Botanik Just's botan. J. Ber. f. 1874.
113. Artikel für Fehling's Neues Handwörterbuch der Chemie; Caïl-cedra, Cajeputöl, Calabar, Castoreum, Castorin, Canadabalsam, Canella, Canthariden, Cantharidin, Cardamome, Cassia, Cascarilla, Cassave März, April 1875.
114. Recensionen für Zarncke's Litterarisches Centralblatt: a) Hager, Commentar zur Pharm. Germ. b) Dragendorff, Wertbestimmung. c) Wiggers - Husemann, Jahresbericht d. Pharm. f. 1873. d) Frederking, Geschichte d. Pharm. Lit. C. Bl. 17, (1875) 546, 707, 708.
115. Nekrolog von Daniel Hanbury Buchn. Rep. XXIV (1875).
- 115b. Recension von Markhams Lady Ana de Osorio Buchn. Rep. XXIV (1875) 178.
- 115c. Examination of some specimens of Opium Ph. J. & Tr. 5 (1875) 845.
116. Neue Reaktion auf Brucin A. Ph. 206 (1875) 403.
117. Notiz über die Ratanhia von Ceará. Ph. Z. H. No. 39; 23. Juni 1875, 77.
118. Ueber Urnenharz A. Ph. 207 (1875) 1—7.
119. Review of Planchon's „Traité pratique de la détermination des drogues simples“ Ph. J. VI (1875) 58.
120. Notiz über den Melegueta-Pfeffer Bot. Z. 1875, No. 29, p. 481.
121. Notiz über die Löslichkeit des Bittermandelöles in Wasser A. Ph. 207 (1875) 103.
122. Harzgewinnung im Bernischen Jura Schw. W. Ph. 1875, 371.
123. Note on Hing of the Bombay Market, the so-called „Nauseous Asafoetida“ Ph. J. & Tr. VI. (20. Nov. 1875) 401.
124. Dokumente zur Geschichte der Pharmacie } A. Ph. 207 (1875) 422—437.
A. Ph. 207 (1875) 481—512.
A. Ph. 208 (1876) 52—64.
125. Zersetzung des weissen Praecipitats durch Jod Ber. VIII. (1875).
126. Bemerkungen über Rhabarber und Rheum officinale Buchner Rep. 25 (1876) 1—18.

127. Ueber die Nachweisung freier Mineralsäuren durch Colchicin { Buchner Rep. 25 (1876) 18—23.
Ph. Z. 22. Dez. 1875, p. 832.
128. Ueber Garcia de Orta Buchner Rep. 25 (1876) 65—69.
129. Ueber Carvol { Ber. 1876, 468—474.
Buchner Rep. 25 (1876) 280.
130. Notiz über sog. Holzöl A. Ph. 208 (1876) 420.
131. Ueber das Irisöl A. Ph. 208 (1876) 481.
- 131b. Bearbeitung von „Commercial reports from. H. M. Consuls in China 1874“ Buchner Rep. XXV (1876) 247—254.
- 131c. Contributions towards the history of some drugs Ph. J. & Tr. Juni 24, 1876.
132. Notiz über Safrol { Pogg. Ann. 158 (1876) 244.
Buchner Rep. 25 (1876) 615.
133. Osterferien in Ligurien Buchner Rep. 25 (1876).
- 133b. Artikel „Pharmacie, Pharmakognosie, Pharmakologie, Pharmakopöe“ in d. Meyer'schen Konvers. Lexikon Nov. 1876.
- 133c. Recension von Hanbury's „Science Papers“ Ph. Z., 1. Nov. 1876, p. 740.
134. Recension des „Pharmacopoeae Helveticae Supplementum“ Buchner, Rep. 25 (1876) 630.
135. Note on Dikamali Resin Ph. J. & Tr., Jan. 20, 1877.
136. Artikel im Neuen Handwörterbuch der Chemie: Copaiva, Copalchi, Cubeben, Curcuma, Dammar Jan. 1877.
137. Artikel in Meyer's Konversationslexikon über diverse pharm. Gegenstände Febr. 1877.
138. Nachweisung des Fuchsins in Wein und Fruchtsäften Sch. W. Ph. 16. März 1877, 83.
139. Praktische Notizen über das Drehungsvermögen ätherischer Oele A. Ph. 210 (1877) 193—207.
140. Berichte über die Chinapflanzungen in Britisch-Indien A. Ph. 210 (1877) 385—398.
141. Notizen über das Saponin der Sarsaparilla A. Ph. 210 (1877) 532—548.
142. Note on Costus Ph. J. (1877 Aug. 18) 121.
143. Das Nördlinger Register A. Ph. 211 (1877) 97—115.
144. Note sur l'Iris de Vérone J. Ph. E.-L. Dez. 1877.
145. Indifferentes Harz aus Gurjunbalsam { A. Ph. (1878) 58.
Ph. J. & Tr. VIII (1878) 725.
- 145a. Notiz über Brunfels Bot. Ztg. 1878, 14.

146. Note on Luban Mati and Olibanum
(with map.) Ph. J. VIII Apr. 13 (1878)
805.
- 146a. Anzeige von „Bentley & Trimen,
Medicinal Plants.“ A. Ph. **212** (1878) 380.
147. Quiniretin Ph. J. VIII (1878 May 11)
885.
- 147b. Oel von Thymus Serpyllum A. Ph. (1878) 488.
148. Otto Brunfels, Fragment zur Ge-
schichte der Botanik u. Pharm. A. Ph. **212** (1878) 493—514.
- 148b. Gewinnung des Perubalsams Schw. W. Ph. 21. Juni (1878)
219.
149. Rezension von O. Kuntze's „Cinchona“ A. Ph. **213** (1878) 473—480.
150. Pharmaceutische Chemie Berlin, Verlag von Rud.
Gärtner, 1879.
151. Pharmakognostische Umschau in der
Pariser Ausstellung und in den
Londoner Sammlungen A. Ph. **214** (1879) 1—43 u.
97—136.
152. Copaifera Langsdorffii Ph. J. IX (1879, March 22^d)
773.
- 152b. Pharmacographia II. Ed. London, Mac Millan & Co.,
1879.
153. Opium-Prüfung Ph. Z. (1879) 431—433, Ph.
J. & Tr. X (1879) 254 u.
Yearbook of Ph. 1879.
- 153b. Besprechung von Pickering, Chrono-
logical history of plants. Boston
1879 Botan. Ztg. 1879, 576 u.
Botan. J. Ber. 1879, 327.
154. Referat über pharmaceutische und
technische Botanik Just's bot. J. Ber. f. 1877.
155. Besprechung von Luerssen, Med.-
pharm. Botanik A. Ph. **215** (1879) 379—381.
156. Anzeige von A. Poehl's Schrift über
Pilocarpus (Jaborandi) Ph. Z. 1879, 718.
157. Pharmakognostische Notizen aus
Alexander Trallianus A. Ph. **216** (1880) 81—90.
158. Artikel „Jaborandi“ für Fehling's
N. H. W. B. der Chemie 1880.
159. The effect of intense cold on Cherry-
Laurel Ph. J. & Tr. X (March 1880)
749.

- 159 b. Erläuterungen zu Meister Diether's
„des artztes rat der appoteken
halp“ Corresp.-Blatt f. Schweizer
Aerzte 1880, 313.
160. Notes on the essential oil of Buchu
leaves Ph. J. & Tr. XI (1880) 219.
161. Notes on the constituents of
peppermintoil (mit Dr. Fr. Power) Ph. J. & Tr. XI (1880) 220.
162. Prüfung des Senföles Ph. Z. 1880, 460.
- 162 b. Notes on Chian Turpentine Ph. J. & Tr. XI (1880) 309.
163. Ueber das Cananga-Oel oder Jlang-
Jlang-Oel A. Ph. 218 (1881) 24—30.
164. Das Glait zu Aarau Schw. W. Ph. 1881, 107.
165. Haarspaltereien zur Pharmakopoe-
Revision Ph. Z. 1881, 121.
166. Prüfung des Perubalsams Ph. Z. 1881, 222—223.
167. Cortex Chinae der Pharmacopoea
Germanica Ph. Z. 1881, 244—245.
168. Geographische Notizen über den
Sternanis Ph. Z. 1881, 252.
169. Artikel Kamala, Kino, Gambir, Koso
in Fehling's N. H. W. B. d. Chem. 1881.
170. Notes on the fruit of Strychnos
Ignatii (mit Dr. Arthur Meyer) Ph. J. & Tr. XII (1881) 1—6.
- 170 b. Deutsche Bearbeitung des Auf-
satzes 170 A. Ph. 219 (1881) 402.
171. Zur Geschichte des Wortes Droge A. Ph. 219 (1881) 81—85.
172. Ueber das ätherische Oel der Mastiche A. Ph. 219 (1881) 170—171.
173. Note on the early history of Canada
balsam Amer. Journ. Ph. 53 (1881)
593—594.
Ph. J. a. Tr. XII (1881) 544.
174. Referat über „Pharmaceutische und
technische Botanik“ Just's J. Ber. d. Bot. f. 1878
und 1879, 309—345.
175. Zur Kenntnis des amerikanischen
Storax A. Ph. 220 (1882) 646
176. Ueber den chinesischen Zimmt A. Ph. 220 (1882) 835—841.
177. Die älteste Pharmakopoe in Deutsch-
land Ph. Z. (Beilage) 1883, 49,
ferner 345.
178. Zur Prüfung der Resina Jalapae Ph. Z. 1883, 211.
- 178 b. Kaliumcarbonat Ber. XVI (1883) 1143.
179. I. Paraffinum liquidum der Pharm. Ger-
manica Ph. Z. 1883, 221.

- II. Paraffinpräparate der Pharm. Germanica Ebenda 335.
- III. Unguentum Paraffini und weitere Fortschritte der P.-Industrie Ebenda 391.
- 179b. Nochmals das Dispensatorium des Valerius Cordus Ph. Z. (Beil.) 1883, 345.
180. Referat über „Pharmaceut und techn. Botanik“ Just's bot. J.-Ber. f. 1880.
- 180b. Pharmakognosie d. Pflanzenreichs, II. Aufl. Berlin, Heyfelder 1883.
- 180c. Chinarinden (Uebersetzter Auszug aus No. 180b) mit 8 Tafeln Berlin, Heyfelder 1883.
181. Rezension von Christy, New Commercial plants and drugs Ph. Z. 1884, 115.
- 181b. Rezension von Karsten's deutscher Flora Litt. C.-Blatt, Leipzig 14, VI, 1884.
182. Bemerkungen über die botanische Nomenklatur der Ph. Germ. A. Ph. 222 (1884) 146.
- 182b. Grundrifs der Pharmakognosie (Italien. Bearbeitung von P. Giacosa) Berlin, Heyfelder April 1884.
183. Indische Pharmakognosie. A. Ph. 222 (1884) 249—268.
184. Zur Kenntnis des Kümmelöles A. Ph. 222 (1884) 361—369.
- 184b. Besprechung von Sigismund „Die Aromata“ Ph. Z. I. Beilage zu No. 44 (31. Mai 1884) 377.
- 184c. Prüfung des Jodoforms Ph. Z. No. 47 (11. Juni 1884) 402.
185. Die Industrie der ätherischen Oele in Grasse A. Ph. 222 (1884) 473.
186. Bemerkungen über das Phenolphtalein A. Ph. 222 (1884) 605.
- 186b. Notiz über die Wurmsamenpflanze A. Ph. 222 (1884) 612.
- 186c. Rezension von Ficalho, Plantas uteis da Africa portugueza, Lisboa 1884 Ph. Z. 9. Aug. 1884, Beilage zu No. 64, p. 553.
187. Referat über „Pharm. und technische Botanik“ Just, Bot. J. Ber. für 1881.
- 187b. Stamm-pflanze der Kartoffel in Nord-Amerika Just, Bot. J. Ber. 1884, 400, No. 118.
188. Große Kirschlorbeer-bäume Schw. W. Ph. No. 40, 30. Oktober 1884, 329.
- 188b. Der englische Apotheker-Verein und sein Sitz in Edinburg Ph. Z., 3. Dezember 1884.
189. Bemerkungen über die Rinden von Remijia A. Ph. 223 (1885) 20.
190. Zur Prüfung des Rosenöls A. Ph. 223 (1885) 185.

191. Note sur la Vaseline J. Ph. E.-L. 1885.
192. Handbuch der nutzbaren Rohprodukte
Indiens Ph. Z. 1885, 8. April, No. 28,
266.
193. Bestimmung des Morphins im
Opium A. Ph. **223** (1885) 254—269
u. 289—299.
194. Der pharmaceutische Unterricht in
Deutschland A. Ph. **223** (1885) 321—348,
361—381, 409—426.
195. Grundlagen der Pharma-
kognosie. II. Aufl. (gemein-
schaftlich mit Dr. Tschirch in
Berlin). Berlin, J. Springer 1885.
- 195 b. Uebersetzung des Aufsatzes 183
(Matière médicale des Indes bri-
tanniques) J. Ph. E. L. 1885, Aug. Sept.
196. Bemerkungen über das Antipyrin Groth, Zeitschr. f. Kryst.
graphie 1885, 266.
- 196 b. Vorträge an der Naturforscher-Ver-
sammlung zu Straßburg (Pharma-
ceutische Sektion, 17. bis 22. Sep-
tember 1885) Chem. Z. Köthen 1885, 1405.
197. Referat über pharmaceutische und
technische Botanik Just's Bot. J. Ber. f. 1882.
198. Mit Thymol gefälschte Mentholstifte Ph. Z. No. 81, 777.
- 198 b. Rezension von H. M. Wilder's „List
of tests“ Ph. Z. Beilage No. 84, 807,
- 198 c. Edmund Boissier Ph. Z. No. 85, 1885, 811.
199. Zur Geschichte der Soda A. Ph. **223** (1885) 865—873.
200. Umriss der Geschichte der Pharmacie-
schule in Straßburg J. Ph. E. L. Novbr. 1885,
390—409
201. Bestand einer Apotheke in Straßburg
im Jahre 1643 J. Ph. E. L. Novbr. 1885,
312—315.
202. Zur Geschichte der Gewürznelken J. Ph. E. L. Novbr. 1885,
343—345.
203. Strychnin-Reaktion Ph. Z. 6. Jan. 1886.
204. Zur Wertbestimmung der Ipecacuanha Ph. Z. 13. Jan. 1886, 30.
205. Ueber den Wurmsamen und die quan-
titative Bestimmung des Santonins A. Ph. **124** (1886) 1—10.
206. The tests for atropine Ph. J. & Tr. XVI (January
16, 1886) 601.
207. Manganese, occurrence in plants Ph. J. & Tr. XVI (Jan. 23,
1886) 621.

- 207b. Besprechung von: Fehling's Neues Handwörterbuch der Chemie IV. Lieferung 51: (Oxybenzonnitril-Palladium-Wasserstoff Ph. Z. 1886, 102.
- 207 c. Hellfrisch's Vaselinepräparate Ph. Z. No. 8, 30. Jan. 1886.
208. La Mortola. Der Garten des Herrn Thomas Hanbury } Strafsburg 1836.
 [Englische Uebersetzung von Mifs Helene P. Sharpe.] } Deutsche Gartenztg. I (1886) 345, 356, 367.
209. Note on Cocaine and Atropine Ph. J & Tr. XVI (1886) 800.
210. Notiz über das erste sauerstofffreie feste Alkaloid und die Arariba Rinde Ph. Z. 1886, 7. April, 215.
211. Note on Quinine Hydrate Ph. J. & Tr. XVI (1886) 897.
212. Zur Erinnerung an Scheele, ein Jahrhundert nach seinem Ableben A. Ph. **224**, 369—392 (417 bis 444).
- 212 b. Die Scheelefeier in Köping Ph. Z. 9. Juni 1886, 339.
213. Gegenwärtiger Stand der englisch-chinesischen Opiumfrage Ph. Z. 28. Juli 1886, No. 59, 443.
- 213 b. Notiz zur Geschichte des Kamphers A. Ph. **224** (1886) 625.
214. Referat über pharmaceutische und technische Botanik Just. Bot. J. Ber. für 1883. (Gedruckt 1886.)
215. Das pharmaceutische Institut in Zürich Ph. Z. 30. Okt. 1886, 664.
216. Zur Geschichte der ältesten Beziehungen zwischen Ostasien und dem Abendlande A. Ph. **224** (1886) 873—881.
- 216 b. Rezension von Plugge's „Die wichtigsten Heilmittel“ (übersetzt von Ed. Schär) A. Ph. **224** (1886) 988—991.
- 216 c. Anzeige der Pharmacopoea Fennica ed IV A. Ph. **224** (1886) 1078—1079
217. Rezension von Hirsch's Universal-Pharmacopoe Lit. C. Blatt, 1886, No. 51, 11. Dzbr. 1755—1757.
218. Rezension von Peters: „Aus pharmaceutischer Vorzeit in Bild und Wort“ Lit. C. Blatt, 1887, No. 6, 5. Febr. 180—183.
- 218 b. Reaktion der Thiosulfate }
 Rezension von Godfrin & Noël } Ph. Z. Febr. u. März 1887.

- 218 c. Rezension von Engler und Prantl:
„Die natürlichen Pflanzenfamilien“
Heft 1 Ph. Z. 2. April 1887.
219. Bemerkungen über das salzsaure
Cocain Zeitsch. d. allg. öster. A.-V.
No. 11, Wien, 10. April
1887, 173—175.
- 219 b. Rezension von F. v. Hoehnel: „Mikros-
kopie der technisch verwendeten
Faserstoffe“ Ph. Z. No. 35, 30. April 1887.
247.
220. Referat über Pharm. u. techn. Botanik
Just. J. Ber. Bot. 1884,
368—407.
221. Zur Geschichte des Tabaschir Zeitschr. d. allg. öster. A.-V.
41 (Mai 1887, No. 14 u.
15) 221—223 u. 237—239.
222. The distribution of Safrol Ph. J. & Tr. XVII (1887)
989—990.
- 222 b. Rezension von Tschirch's „China-
rinden und Cinchona“ (Real-Ency-
clop. d. Pharm.) Ph. Z. No. 45, 4. Juni 1887,
317—318.
223. Contributions to the History of Wars
Ph. J. & Tr. Vol. XVIII
Juni 18, 1887.
224. Bemerkungen über das Lithiumcar-
bonat A. Ph. 225 (1887) 509—515.
225. Nachweisung des Jods in Laminaria
A. Ph. 225 (1887) 519—522.
226. Couat Ficalhós History of Garcia
da Orta — and his Time Ph. Z. & Tr. XVIII 1887,
49—51.
227. Italienische Beiträge zur Geschichte
der Pharmacie und Botanik A. Ph. 225 (1887) 672—689.
228. Strychnos Ignatii (mit Ed. Schär) A. Ph. 225 (1887) 765—773.
229. Contributions to the knowledge of
C a t h a leaves (mit J. E. Geröck) }
Th. J. a. Tr. XVIII 1887,
221—224.
Yearbook of Ph. London
1887, 430—441.
230. Bemerkungen über die Verbreitung
des Berberins A. Ph. 225 (1887) 841—845.
- 230 b. Ein medizinischer Bundesgenosse der
Pharmacie Ap.-Ztg. 22. Oct. 1887. 397.
231. Nachweisung des Acetanilids (Anti-
febrin) Ap.-Ztg. 2. Nov. 1887. 409.
232. Bemerkungen über das Morphinacetat
Ph. Z. 9. Nov. 1887. 643.

233. Pharmaceutische Chemie.
Zweite Auflage. (Italien. Bearbeitung durch T. Gigli) Berlin, Heyfelder 1888.
234. Besprechung von J. J. Reins' „Japan“
(Bd. II) Litterat. Blatt zur Ztschrift
für wissensch. Geogr.
Bd. 6. Weimar 1887.
235. Bemerkungen über *Schinus molle* Ph. Z. No. 1. 1885.
- 235 b. Uebercyanwasserstoffsäures Morphin Ph. Z. No. 48. 16. Juni
1888. 357.
236. Englische Beiträge zur Geschichte
der Pharmacie und Botanik A. Ph. **226** (1888) 521—529.
237. Zur Kenntniss des Lithiumcarbonates A. Ph. **226** (1888) 543.
238. Referat über „pharmaceut. u. techn.
Botanik für 1885“ Just. bot. J. Ber. Sept. 1888.
239. Ueber Aschenbestimmung Fresenius Z. 1888. 637.
240. *Illicium verum*, der Sternanisbaum A. Ph. **226** (1888) 893—897.
- 240 b. Angewandte Pflanzenanatomie von
Tschirch; Besprechung Ph. Z. No. 87. 31. Okt. 1888.
652.
241. Neue Beiträge zur Geschichte der
Pharm. in Italien A. Ph. **226** (1888) 1017—1023.
- 241 b. Die Insel Socotra A. Ph. **226** (1888) 1024—1027
242. Universität oder Fachschulen Ph. Z. 8. Dez. 1888, No. 98,
733—734.
- 242 b. Besprechung von Bertolotti, Notizie
e documenti sulla storia della
Farmacia e dell'empirismo in Roma Chem. Ztg., Cöthen 1888,
No. 90, Nov. 1494.
- 242 c. Notiz über die Darstellung der Vul-
pinsäure und Pulvinsäure Groth. Ztschr. f. Krystallogr.
XV, 1. 1888.
243. Nachweis kleinster Mengen von
Arsen A. Ph. **227** (1889) 1—30.
- 243 b. O'Shaughnessy Ap.-Ztg. 26. Jan. 1889. 96.
244. *Strychnos Ignatii* A. Ph. **227** (1889) 145 bis
158.
245. Ein zweckmäßiger Extraktions-
apparat A. Ph. **227** (1889) 162.
246. Zur Kenntniss des Copals Ztschr. d. allg. östr. A.-V.
1889. 164.
247. *Styrax liquidus* Ph. Z. 1889. No. 44, 340.
248. Arsennachweis Ap.-Ztg. No. 55. S. 725.

249. Bestimmung des Morphingehaltes des Opiums A. Ph. **227** (1889) 721—732.
- 249b. Besprechung der Pharmacographia indica von Dymock, Hooper & Warden I. Teil Ph. Z. 1889. No. 72, 547.
- 249c. Bestimmung des Morphingehaltes des Opiums (Nachtrag zu No. 249) A. Ph. **227** (1889) 769—772.
250. Jalape und Jalapenharz { Le Progrés. Genf 1889, No. 18, 325—328.
Ph. J. & Tr. XX (Jan. 11, 1890) 546.
251. Osterferien im Süden A. Ph. **227** (1013—1037) und (1057—1074.)
- 251b. Besprechung von Schroff's histor. Studie über Paris quadrifolia A. Ph. **227**, 1101.
- 251c. Besprechung von Kobert's: „Arbeiten des pharmacologischen Institutes in Dorpat“, Heft III u. historische Studien, Heft I Chem. Ztg. Cöthen 1889, No. 102, 1689 und No. 13 (1889), 1637.
252. Gegenwärtiger Stand unserer Kenntnis des Curare A. Ph. **228** (1890) 78—84.
253. Zur Kenntnis der weißen Seifenwurzel A. Ph. **228** (1890) 193—203.
- 253b. Besprechung der Pharmacographia indica, II. Teil. Ph. Z. 1890 No. 35, 269.
254. Aeußerliche Betrachtungen über das Arzneibuch Ph. Z. 1890 No. 91, 705.
- 254b. Besprechung der „Selections from the Records of the Government of India, Revenue & Agricultural Departement“, by G. Watt Ap.-Ztg. 1890 No. 102 u. 103.
- 254c. Suberin und die Zellen des Korkes A. Ph. **228** (1890) 691—700.
255. Cocainreaktion Ph. Z. 1891, 72.
256. Catalogne des Thèses, soutenues devant l'École sup. de Pharm. de Paris 1815—1889 Ph. Z. 1891, 73.
257. Bemerkungen über Lycopersicum Chem. Ztg., Cöthen 1891, No. 13, 206.
258. † Henry Groves Ap.-Ztg. 11. März 1891, 142.
259. Abstammung der Aloë. A. Ph. **229** (1891) 121.
- 259b. Pharmakognosie des Pflanzenreiches, III. Aufl. Berlin, H. Heyfelder 1891.

260. Besprechung von G. Watt's „Dictionary of the Economic Products of India“, Ph. Z. No. 59 u. 50, 1891.
261. Zur Würdigung Theophrast's von Hohenheim (Paracelsus) Schw. W. Ph. 1891, No. 37, 355.
262. I. The technological Museum of New South Wales; II. Maiden, useful plants of Australia including Tasmania Ap.-Ztg. 1891, No. 37, 259.
- 262b. Friedrich Hirth's Chinesische Studien, Bd. I Ph. Z. No. 6, 1892, 48.
- 262 c. „Reaktionen.“ (Englische Bearbeitung durch J. B. Nagelvoort.) Berlin, H. Heyfelder, 1892.
263. Bemerkungen über Kamala und Waras A. Ph. 230 (1892) 2—9.
264. Schwarzer Phosphor A. Ph. 230 (1892) 159—168.
265. Zur Geschichte der Pharmacie in Venedig Ph. Z. 1892, No. 31, 245—247.
- 265b. Besprechung von Pollacci: Corso di Chimica medico - farmaceutica, Parte organica Ap.-Ztg. No. 38, 1892, 243.
266. † Dr. med. William Dymock (Nachruf) Ph. Z. 43, 1892, 336.
267. Asche der Kamala (nachträgliche Bemerkung zu No. 263) A. Ph. 230 (1892).
- 267 b. Jalapurgin and Orizabin Ph. J. u. Tr. XXII, 1060, 1892.
268. Zur Kulturgeschichte des Zuckers Leipz. Ztg. 30. Juni 1892, 309—312.
269. Gummi der Acacia Farnesiana. Ap.-Ztg. No. 66, 1892, 415.
270. Benutzung von Eisendraht zum Heften des Papierses Chem. Ztg. No. 66, 1892, 1197.
- 270b. Zur Kenntnis des Chinoidins Ap.-Ztg. No. 69, 436, 1892.
271. Verbreitung der Alkaloide in den Strychnos-Arten A. Ph. 231 (1892) 343—352
- 271b. Besprechung der Festschrift der Holländ. Gesellsch. für die Entw. d. Pharm. Ap.-Ztg. No. 71, 1892, 441 bis 443, und No. 72, 450 bis 451.
- 271c. Besprechung von C. Hartwich's „Bedeutung der Entdeckung von Amerika für die Drogenkunde“ . Schw. W. Ph. No. 40, 395, 1892.
- 271d. Javanische Chinارينden Chem. Ztg. XVI, 1892, 1470.
272. Ueber die Einführung und Verbreitung der Maispflanze in Europa Chem.-Ztg. XVI, 1892, 1559.

- 272b. I. Pitayo-Chinarinde von *Cinchona pitayensis* auf Java. II. Zersetzung der Oxalsäure-Lösung Ap.-Ztg. No. 92, 1892, 583.
- 272c. „Pflanzen, die in Kaiserl. Verordnungen zur Zeit Karl's d. Großen genannt werden“ Ap.-Ztg. No. 95, 1892, 606.
273. Professor Alfonso Corradi (Nachruf) Ph. Z. No. 100, 771, 1892.
274. Die Alkaloide, hauptsächlich nach der Monographie von Guareschi { Ap.-Ztg. N. 103, 1892, 651-653.
" " N. 105, 1892, 663-665.
" " No. 1, 1893, 4-6.
- 274b. Neue Gummisorten Australiens Pharm. Post, Wien, 1892, 1237.
Neue Kino-Sorten in Australien Pharm. Post 1892, 1332.
275. Wintersrinde und Cotorinde Ap.-Ztg. No. 5, 1893, 28.
- 275b. a) Entstehung des Copaivabalsams (nach Guignard) Zeitsch. d. österr. A. V. No. 36 (1892) 821.
b) Alkaloidgehalt des Korkes javanischer Chinarinden (nach P. van Leersum) Zeitsch. d. österr. A. V. No. 1 (1893) 1.
276. Eigentümliches Verhalten des Chloroforms { Schw. W. Ph. No. 3, 1893, 17-18.
Schw. W. Ph. No. 7, 1893, 57.
- 276b. Manna von *Myoporum* Ap.-Ztg. No. 7, 1893, 39.
- 276c. Zur Kenntnis der venezianischen Gesundheitspflege im Mittelalter. Ph. Post, Wien, No. 1, 1893, 1.
277. Spielmann, Jacob Reinhold Allg. deutsche Biogr. 35, 1893, 171-173.
- 277b. Dr. Joh. Eliza de Vrij, C. I. E. zum 31. Januar 1893 Ap.-Ztg. No. 9, 1893, 49.
278. E. Bretschneider's „*Botanicon Sinicum*“ Ap.-Ztg. No. 14, 1893, 80.
279. Uebersetzung des persischen „*Liber fundamentorum Pharmacologiae*“ aus dem X. Jahrhundert; mediz. u. pharm. Leistungen der Universität Dorpat seit 1802 { Ap.-Ztg. 1893, No. 26, 152.
" " " No. 27, 157.
" " " No. 28, 163.
280. Besprechung von G. Ch. Sawer, *Odorographia I.* Pharm. Post No. 20 (1893) 247.
281. Der Jahresbericht der Pharmacie des Deutschen Apotheker-Vereins Ap.-Ztg. No. 42, 1893, 247.
282. Der botanische Garten in Montpellier Ap.-Ztg. 1893, 296.
283. Dragon's Blood Ph. J. & Tr. LIII. (1893) 108

284. Bernische Beiträge zur Geschichte
der Pharmacie Zürich, Orell Füssli 1893.
(Beitrag zur Jubil.-Festschrift d. Schweizer.
Apoth.-Vereins.)
285. Johan Eliza de Vrij 1893. Lfg. IX. No. 41 195-212.
(Gallerie hervorragender Therapeutiker und Phar-
makognosten von Apoth. B. Reber in Genf.)
286. Besprechung der Schrift von Oskar
Loew: Ein natürl. System der
Giftwirkungen Ap.-Ztg. 1893, 408 u. 415.
287. Die neue Pharmacopoe der Vereinigten
Staaten Ap.-Ztg. 1893, 425.
288. Text zu dem Prachtalbum: Die Ge-
schäfts- und Fabrikstellen von
Schimmel & Co., Leipzig-Prag und
Fritzsche Brothers N. York-Garfield
1893. Okt.
289. Ein Blick auf das Dispensatorium des
Valerius Cordus Ap.-Ztg. 1893, 550. 556. 563.
568.
290. Zum Fischfange dienliche Pflanzen
Pharm. Post, Wien 1893,
629—634.
291. Die Schweizerische Pharmakopoe Ap.-Ztg. 1894, 55—61.
292. Richard Spruce (Nachruf) Ap.-Ztg. 1894, 80.
293. Rezensionen diverser Schriften Chem. Ztg. Cöthen 1894.
- 293 a. Palladino's Coffearin Ap.-Ztg. 1893, No. 72,
294. Bruysman's hortus plantarum dia-
phoricarum Ap.-Ztg. 1893, No. 73.
295. Joh. Mich. Maisch (Nachruf) Ap.-Ztg. 1893, 407.
296. Tschirch u. Oesterle's, Anatom. Atlas
d. Pharmakognosie u. Nahrungs-
mittelkunde Ap.-Ztg. 1893, 548.
- 296 a. Mikroskopische Unterschiede zwi-
schen Catechu u. Gambir (nach
E. Gilson) Ap.-Ztg. 1893, 552.
297. Zur chemischen Nomenklatur Ap.-Ztg. 1893, 587.
- 297 a. Zur Geschichte des Chloroforms Ap.-Ztg. 1893, 611.
- 297 b. Bericht und Rezensionen diverser
Schriften Pharm. Post, Wien 1893.
- 297 c. Afrikanische Copaivabäume und das
französische Kolonialmuseum in
Marseille Pharm. Post, Wien 1893,
No. 52.
298. Grundrifs der Pharmakog-
nosie II. Aufl. Berlin, H. Heyfelder 1894.
- 298 b. Bolton's Bibliographie der Chemie Ap.-Ztg. 1894, 3.

299. I. Robert Bentley Ap.-Ztg. 1894, 37.
 II. E. Strohl Ap.-Ztg. 1894, 40.
- 299 a. *Aconitum septentrionale*, von Rosen-
 dahl Ap.-Ztg. 1894, 112.
- 299 b. Vanille-Kultur in Mexiko „Forschungs-Berichte“.
 München 1894, I. 82/83.
300. Die historische pharm. — medicin.
 Sammlung des Apothekers Burk-
 hard Reber in Genf Ap.-Ztg. 1894. 289, 297, 305.
 '315, '325.
301. I. Heckel's Monographie der Globu-
 larien Pharm. Post, Wien 1894, 133
 II. Sawer, *Odorographia*, second
 series Pharm. Post, Wien 1894, 139.
- 301 b. The National Dispensatory Ap.-Ztg. 1894. 258.
302. I. Zur Geschichte der Kola „Forschungs - Berichte“.
 (München 1894) 169.
 II. Neuere Berichte über Theekultur
 in China, Ceylon und Java „Forschungs - Berichte“.
 (München 1894) 196.
303. Der Vater des Chinins Schw. W. Ph. 1894. 77—78.
304. Englische Arbeiten in Indien Allg. Ztg. München 1894,
 Beil. 95 und 96.
305. Anzeige von Lay, Note on the opium
 question etc. Ap.-Ztg. 1894, 354.
306. Australische Manna A. Ph. **232** (1894) 311.
- 307 a. R. Kobert's Compendium der prak-
 tischen Toxikologie Chem. Ztg. Cöthen 1894,
 No. 57.
- 307 b. Zur Kenntniss der Gerbstoffe; Litt.
 Bespr. von Braemer, Tannoide
 und Trimble, Tannins. (10. Mai
 in Bern verfaßt) Pharm. Post, Wien 1894,
 Mai.
308. Die Glasmodelle des botanischen
 Museums der Harvard University
 (19. August in Brooklyn
 verfaßt) Pharm. Rundsch. N.-York
 XII (1894) 202.
 abgedr. in J. Ph. E. L. XXI
 (1894) 421.

II. Chronologische Zusammenstellung

der Ernennungen Flückiger's zum Ehren-Mitgliede
verschiedener Gesellschaften etc.

- 1860, 22. August . . . Société médicale de Neuchâtel
 1864, 3./15. November . Pharmaceut. Gesellschaft in St. Petersburg.
 1867, 12. März . . . Verein studierender Pharmaceuten in München.
 1868, April . . . Colegio de farmaceuticos de Madrid.
 1868, 6. Mai . . . Société de pharmacie à Paris.
 1868, 11. September . . American Pharmaceutical Association.
 1869, 11. Oktober . . . Allgem. österreichischer Apothekerverein.
 1871, 10. August . . . Massachusetts College of Pharmacy.
 1872, 5. Juni . . . Pharmaceutical Society of Great Britain.
 1872, 17. Oktober . . . New-York College of Pharmacy.
 1872, 27. Dezember . . Philadelphia College of Pharmacy.
 1873, 12. August . . . Schweizerischer Apothekerverein.
 1875, 7. April . . . Société royale de pharmacie, Bruxelles.
 1876, 15. Januar . . . Naturforschende Gesellschaft in Moskau.
 1879, 3. Juli . . . Naturforschende Gesellschaft in Halle a. S.
 1880, 5. Dezember . . . Société royale de botanique de Belgique.
 1881, 2. August . . . Zuerkennung der „Hanbury Medal“ am
intern. pharm. Kongrefs in London.
 1883, 12. Juli . . . Société des sciences médicales et naturelles
de Bruxelles.
 1883, 10. September . . Danmarks Apotheker Forening.
 1884, 15. Februar . . . Apotheker-Gesellschaft von Galizien in Lem-
berg.
 1884, 10. März . . . Deutscher Apotheker-Verein.
 1884, Juli . . . Akademischer pharmakognostischer Verein,
Berlin.
 1884, 4. August . . . Ernennung zum „doctor medicinae h. c.“
der Universität Bern.
 1886, 1. März . . . Strafsburger Apotheker-Verein.
 1888, 18. Januar . . . Verleihung des Roten Adlerordens IV. Kl.
 1888, 4. Februar . . . Finnländische medizinische Gesellschaft.
 1888, 11. Juni . . . Physikalisch-medizinische Societät zu Er-
langen.
 1888, 13. Juni . . . Ernennung zum „doctor medicinae
h. c.“ der Universität Bologna.
 1890, 6. September . . Schweizerische botanische Gesellschaft.
 1891, 29. Mai . . . Apothekerverein des Kantons Bern.

- 1892, 17. Februar . . . Verleihung des Roten Adlerordens III. Kl.
mit der Schleife.
- 1892, 4. März Pharmaceutische Gesellschaft in Warschau.
- 1892, 12. März Adresse der Pharmakopoe-Kommission des
Deutschen Reiches.
- 1892, April Ernennung zum „doctor philosophiae
h. c.“ der Universität Erlangen.
- 1892, 10. Mai Pharmaceutische Gesellschaft zu Charkow.
- 1892, 20. August Nederlandsche Maatschappy tot Bevordering
der Pharmacie.
- 1892, 27. August Académie royale de médecine de Bruxelles.
- 1892, 7. September Oesterreichische pharmaceutische Gesellschaft
in Wien.
-





ARCHIV
DER
PHARMACIE

Herausgegeben

vom

Deutschen Apotheker-Verein

unter Redaction von

E. Schmidt und H. Beckurts.

Band 233. Heft 6.

BERLIN.

Selbstverlag des Deutschen Apotheker-Vereins.

1895.



Ausgegeben den 10. September 1895.

INHALT.

	Seite
A. Partheil, Ueber die Bestimmung des Glycerins im Weine etc.	391
E. Winterstein, Chemische Zusammensetzung von Pachyma Cocos und Mylitta lapidescens.	398
H. Beckurts, Zur Kenntniss der Angostura-Alcaloide.	410
H. Beckurts und H. Seiler, Ueber Fettuntersuchungen mit dem Refractometer.	423
H. Beckurts und F. Oelze, Zur Kenntniss des Hirschtalgs.	429
P. C. Plugge, Ueber das Vorkommen von Cytisin in verschiedenen Papilionaceen.	430
P. C. Plugge, Ueber das Matrin, das Alcaloid der Sophora augustifolia.	441
K. Th. Hallström, Anatomische Studien über den Samen der Myristicaceen und ihre Arillen.	443

Eingegangene Beiträge.

- G. Kassner, Untersuchungen über Orthoplumbate der Erdalkalien.
Dr. Mankiewicz, Ueber eine forensische Strychninuntersuchung.
H. Luz, Ueber das Ammoniacum.
K. Gorter, Ueber die van der Moor'sche Reaction und die Ermittlung des Cytisins.
B. Grütznier u. M. Höhnel, Zur Kenntniss der Metaplumbate der Erdalkalien.
L. Moeser, Zur Kenntniss der eisensauren Salze.
A. Pinner, Ueber das Nicotin (II).
H. Dragendorff, Beiträge zur gerichtlichen Chemie.
Dr. Mjöen, Beiträge zur mikroskopischen Kenntniss des Opiums.

(Geschlossen den 30. VIII. 1895.)

Diese Zeitschrift erscheint in zwanglosen Heften (in der Regel monatlich einmal) in einem jährlichen Umfange von 40 bis 50 Bogen. Ladenpreis für den Jahrgang Mk. 12,—.

Alle Beiträge für das „Archiv“ sind an die

Archiv-Redaction

Herrn Geh. Reg.-Rat Professor Dr. E. Schmidt in Marburg (Hessen)
oder Herrn Professor Dr. H. Beckurts in Braunschweig,

alle die Inserate u. s. w., überhaupt die Archiv-Verwaltung und die Mitgliederliste betreffenden Mitteilungen an den

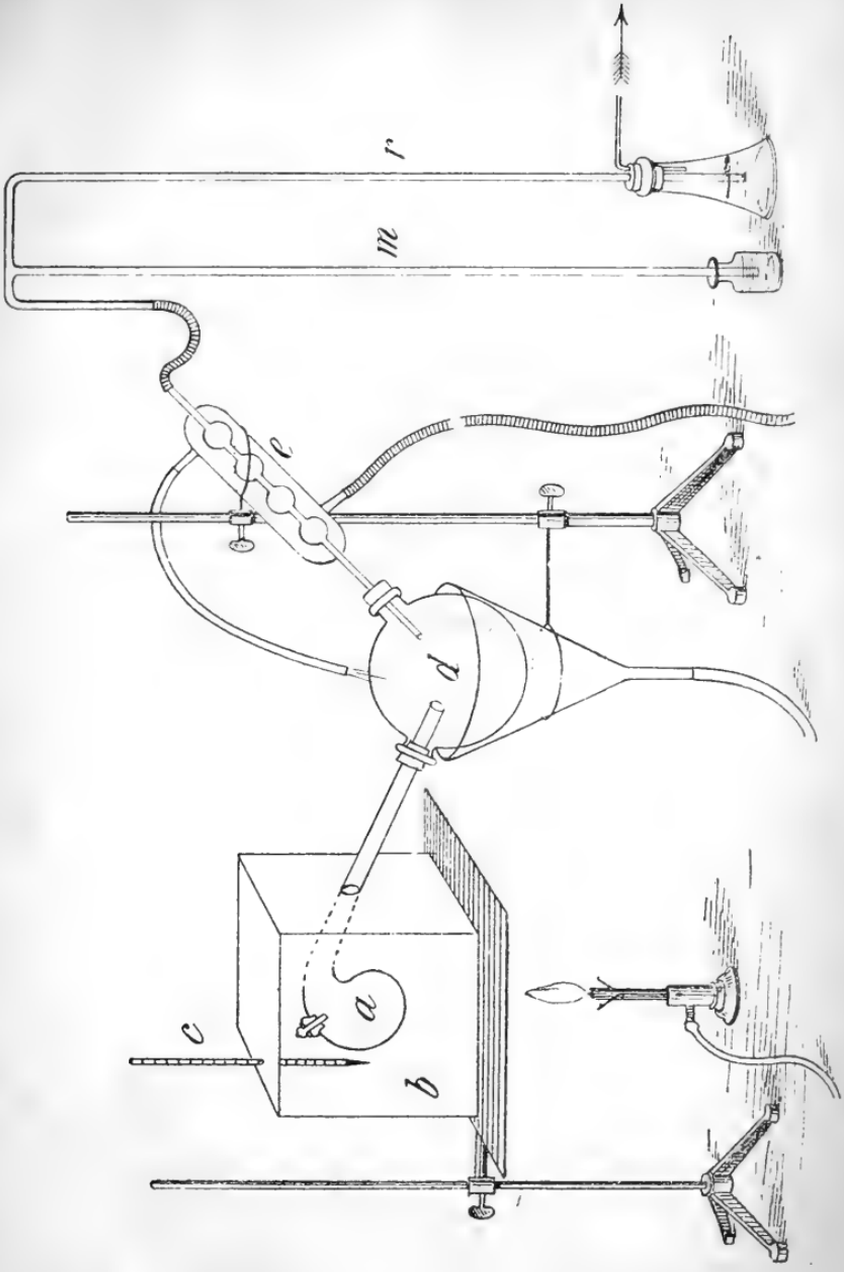
Deutschen Apotheker-Verein

Berlin C. 22, An der Spandauer Brücke 14

einzusenden:

Anzeigen.

Dieselben werden mit 40 Pfg. für die durchgehende und mit 25 Pfg. für die gespaltene Petitzeile oder deren Raum berechnet. Beilage-Gebühr für das Tausend der Auflage — z. Z. 3650 — Mk. 10. Für Beilagen, welche nicht dem Format des „Archiv“ entsprechen, bleibt besondere Vereinbarung vorbehalten.



Mitteilungen aus dem pharmaceutisch-chemischen Institute der Universität Marburg.

59. Ueber die Bestimmung des Glycerins in Wein und Bier.

Von Dr. A. Partheil.

(Eingegangen den 1. Mai 1895.)

Die allseitig anerkannte Unzulänglichkeit der sogenannten Reichsmethode“ zur Bestimmung des Glyceringehaltes in Wein und Bier gab die Veranlassung zu einer Reihe von Untersuchungen über deren Ergebnisse im Folgenden berichtet werden soll.

Man muß bei der Glycerinbestimmung in jenen Getränken die Isolierung des Glycerins einerseits und die Gewichtsbestimmung desselben andererseits auseinanderhalten. Da man bei der Kritik der Methoden der Isolierung des Glycerins in der Lage sein muß, die Menge desselben bestimmen zu können, so mögen zunächst die für den letzteren Zweck bekannten Methoden betrachtet werden.

Die Reichsmethode schreibt, nach dem Vorgange von Reichardt,¹⁾ Clausnitzer,²⁾ Pasteur³⁾ und anderen vor, das Glycerin als solches zu wägen. Wie schwierig es ist, daß bei dieser Operation übereinstimmende Zahlen von Seiten verschiedener Untersucher erhalten werden, bedarf nicht erst der Begründung.

Sehr exakte Resultate liefert dagegen die Methode von Legler,⁴⁾ welche auf der Oxydation des Glycerins mittels Kaliumdichromat und Schwefelsäure zu Kohlensäure und Wasser, sowie Wägung der gebildeten CO₂ beruht. Leider ist dieselbe jedoch nur verwendbar zur Bestimmung von Reinglycerinen; die gleichzeitige Gegenwart fremder organischer Verbindungen schließt ihre Anwendbarkeit aus. Dasselbe gilt für die von Planchon⁵⁾ empfohlene Oxydation des Glycerins mittels Kaliumpermanganat in saurer Lösung und Wägung der gebildeten Kohlensäure.

1) Arch. Pharm. 10, 408, 11, 242.

2) Zeitschr. f. analyt. Chem. 20, 58.

3) Annal. de chim. et de phys. (3), 58, 330.

4) R.-p. der anal. Chem. 6, 631.

5) Compt. rend. 107, 246.

Dietz¹⁾ führt das Glycerin nach der Methode von Baumann²⁾ in ein Gemisch des Di- und Tribenzoats über, welches zur Wägung gebracht wird. Das Verhältnis, in dem die beiden Glycerinester entstehen, ist indessen bei verschiedenen Konzentrationsverhältnissen ein etwas wechselndes, sodafs durch diesen Umstand die an sich bestechende Methode ihre Genauigkeit verliert. Es liegt auf der Hand, dafs die nach der Benzoylierungsmethode erhaltenen Werte dadurch nicht exakter werden können, dafs man, nach dem Vorschlage von Suhr,³⁾ die Wägung des Estergemisches durch eine Titration ersetzt. Wenn Suhr bei der Titration besser stimmende Resultate erhielt, so ist der Grund hierfür mir nicht ersichtlich, da doch die Fehlerquelle, die wechselnde Zusammensetzung des Estergemisches, bestehen blieb.

Die Oxydation des Glycerins mit $\frac{1}{10}$ N- Chamäleonlösung, in siedendheifser, schwefelsaurer Lösung, wie dieselbe von Oliveira und Spica⁴⁾ empfohlen wurde, ist eine wenig angenehme Operation, bei welcher überdies die Endreaktion nicht scharf zu erkennen ist.

Während das Glycerin in schwach alkalischer Lösung von Kaliumpermanganat in komplizierter Weise angegriffen wird, verläuft die Oxydation in stark alkalischer Lösung glatt nach der Gleichung:



Diese, von Fox und Wanklyn⁵⁾ für die Glycerinbestimmung verwertete, von Benedikt und Sigmond⁶⁾ für die Fettanalyse empfohlene Reaktion reduziert mithin die Bestimmung des Glycerins auf die der Oxalsäure. Namentlich in der von Baumert und Schaumann⁷⁾ angewendeten Form liefert die Methode äußerst exakte Resultate, sodafs ich dieselbe angelegentlichst empfehlen kann und sie auch für die weiterhin zu beschreibende Bestimmungsmethode des Glycerins in Wein und Bier zur Anwendung ziehe.

1) Zeitschr. f. physiol. Chem. 11, 472.

2) Ber. 19, 3221.

3) Arch. f. Hyg. 14, 305.

4) Gaz. chim. ital. 20, 777.

5) Z. f. analyt. Chem. 25, 587.

6) Chem. Zeitg. 9, 975.

7) Zeitschr. f. Naturw. 64, 270; dieses Archiv 230, 324.

Die refraktometrische Bestimmung des Glycerins, welche Skalweit¹⁾ empfahl, und für welche Lenz²⁾ bereits früher Tabellen ausgearbeitet hatte, scheint wenig Eingang in die Praxis gefunden zu haben und setzt auch chemisch reine Glycerinlösungen voraus.

Die Isolierung des Glycerins aus den Getränken kann entweder durch Extraktion oder durch Destillation bewerkstelligt werden. Für alle Extraktionsmethoden dürfte dasselbe gelten, was kürzlich P. Kulisch³⁾ über die Reichsmethode urteilte, welche ebenfalls das Glycerin auf dem Wege der Extraktion gewinnen läßt. „Jeder“ sagt dieser Forscher, „der dieselbe häufiger zu streng wissenschaftlichen Untersuchungen benutzt hat, wird diese Mängel schmerzlich empfunden haben. Ich kann mich jetzt der Ueberzeugung nicht mehr verschließen, daß sie hierfür fast gar keinen Wert besitzt; auch für praktische Zwecke kann ich ihr nur eine ganz untergeordnete Bedeutung zuerkennen.“ Diesem, allerdings harten Urteil muß ich mich voll und ganz anschließen.

Baumert und Schumann schlagen (l. c.) vor, das Glycerin aus dem zuvor unter Zusatz von etwas Calciumcarbonat entgeisteten Bier durch Destillation mit überhitzten Wasserdämpfen zu gewinnen. Die günstigen Resultate, welche jene Autoren hierbei erzielten, habe ich indessen niemals, selbst nicht bei der Destillation reiner, wässriger Glycerinlösungen erhalten können, obgleich ich sowohl hinsichtlich des Apparates, als der Ausführung alle Einzelheiten auf das peinlichste berücksichtigte. Stets befanden sich, auch wenn die Menge des Destillates auf das fünffache des von Baumert und Schumann vorgeschriebenen Volumens getrieben wurde, noch sehr beträchtliche Glycerinmengen im Destillationsgefäße. Es dürfte daher ein vollständiges Uebertreiben des Glycerins aus den Weinextrakten mittels überhitzten Wasserdampfes kaum ausführbar sein.

Das Prinzip, das Glycerin durch Destillation im Vakuum zu isolieren, wurde zuerst vom H. v. Törring⁴⁾ verwendet. Er destilliert die glycerinhaltige Flüssigkeit aus einer circa 100 ccm fassenden Tubulatretorte, welche in einem passenden kleinen Luft-

1) Rp. d. analyt. Chem. 1886, 183.

2) Zeitschr. f. analyt. Chem. 19, 302.

3) Forschungsberichte über Nahrungsmittel etc. 1894, 280.

4) Landw. Vers.-Stat. 1889, 89; Zeitschr. für angew. Chemie 1889, 362.

bade aus Eisenblech ruht. Der Retortenhals steht mit Hilfe eines kleinen Liebig'schen Kühlers mit einer Saugflasche in Verbindung, welche als Vorlage dient und mit Manometer und Luftpumpe in Kommunikation steht. Der Tubus der Retorte wird mit einem weichen, durchbohrten Kork geschlossen, welcher in der Bohrung ein mit Vaseline gefettetes zugespitztes Glasstäbchen trägt. Zunächst wird bei gewöhnlichem Luftdruck das Wasser bei 150—170° Luftbadtemperatur überdestilliert, dann möglichst evakuiert und bei 190—210° das Glycerin übergetrieben. Um im Retortenhalse hängen gebliebene Anteile des Glycerins in die Vorlage zu befördern, werden schliesslich noch bei gewöhnlichem Luftdruck einige Cubikcentimeter Wasser überdestilliert, welche man nach dem Erkalten des Apparates durch die Bohrung des Pfropfens eingeführt hat. Bei dieser letzteren Operation wird nicht gekühlt.

Zur Ausführung meiner Untersuchung hatte ich mir zunächst eine Lösung hergestellt, welche 17,5919 g reines Glycerin im Liter enthält. Der Gehalt des verwendeten Glycerins war durch Bestimmung des spez. Gewichtes und des Brechungsexponenten festgestellt. Das Glycerin zeigte ein spez. Gewicht = 1,2328 g bei 12°
 $n_D = 1,45591$ g bei 12,5°.

Demnach besaß dasselbe einen Gehalt von 86,3 Proz. Von diesem Glycerin waren 20,3846 g zum Liter gelöst worden, entsprechend 17,5919 g $C_3H_5(OH)_3$.

Je 10 ccm dieser Lösung, entsprechend 0,1759 g $C_3H_5(OH)_3$ wurden nach Baumert-Schaumann oxydiert und die gebildete Oxalsäure bestimmt. Es wurden gefunden:

I.

0,1749;

II.

0,1761;

III.

0,1752 g $C_3H_5(OH)_3$.

Folglich liefert die Bestimmung des Glycerins als Oxalsäure in der angewendeten Art und Weise sehr gut stimmende Werte.

Ich unterwarf nunmehr wiederum 10 ccm meiner Glycerinlösung nach der Methode von Törring der Destillation im Vakuum in dem von jenem Forscher beschriebenen Apparate. Im Destillat wurden gefunden

0,14328 g $C_3H_5(OH)_3$ statt 0,1759 g.

Ein zweiter Versuch lieferte 0,1317 g Glycerin. In der Retorte war kein Glycerin mehr nachzuweisen, es mußte also der

fehlende Teil desselben bei der Operation selbst verloren gegangen sein. Da bei Beginn des Evakuierens die auf 150—170° erhitzte Retorte mit Dämpfen von wasserhaltigem Glycerin angefüllt sein muß, so glaubte ich, daß durch das Auspumpen selbst jener Verlust entstände, indem Anteile dieser Glycerindämpfe in die Pumpe gesogen würden. Diese Vermutung erwies sich als richtig, denn es gelang mir, durch eine geringe Abänderung des Destillationsapparates und dadurch, daß ich die Retorte abkühlen ließ, bevor ich die Luftpumpe in Thätigkeit setzte und erst nach Erzielung des Vakuums wieder erhitzte, einen Verlust an Glycerin zu vermeiden. Demnach verfare ich nunmehr folgendermaßen:

50 ccm Wein oder Bier werden nach Zusatz einer Messerspitze voll Calciumcarbonat bis auf 10—15 ccm eingedampft, die Flüssigkeit dann durch ein kleines Filter in eine tubulierte, etwa 100 ccm fassende Retorte a filtriert und das Filtrum mit wenig Wasser nachgewaschen. Den Tubus der Retorte verschließt man zweckmäsig nach v. Törring's Angabe mit einem weichen Kork, durch dessen Bohrung man einen mit etwas Vaseline bestrichenen Glasstab schiebt. Die Retorte wird hierauf mit einer Kugelvorlage d, in deren zweiter Oeffnung ein Kühler eingepaßt ist, luftdicht in Verbindung gebracht. Die Retorte plaziert man in ein Luftbad welches aus einem Eisenblech als Boden besteht; die Seitenwände werden aus mit Wasserglas zusammengeklebter Asbestpappe gebildet, und ein Stück Asbestpappe dient als Deckel. Die Vorder- und Rückwand des Luftbades versieht man zweckmäsig mit Fenstern aus Glimmerplatten, die eine Seitenwand mit einem Ausschnitt zur Aufnahme des Retortenhalses. Der Boden der Retorte sei etwa 2—3 cm von der Eisenplatte entfernt. In dem abnehmbaren Deckel des Luftbades ist ein Thermometer befestigt. Man destilliert nun zunächst bei gewöhnlichem Luftdruck bis fast zur Trockne, indem man das Luftbad auf 120° erhitzt. Steigert man die Temperatur höher, so findet leicht ein Ueberspritzen des Retorteninhaltes statt, das vermieden werden muß. Während der Destillation ist die Vorlage d durch das aus dem Kühler e abfließende Wasser zu kühlen. Das Kühlwasser fließt von der Oberfläche von d in einen untergesetzten Trichter und wird von diesem aus weggeleitet.

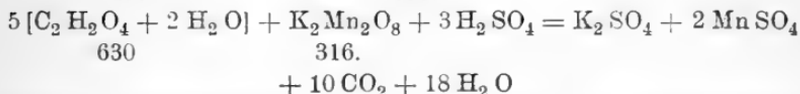
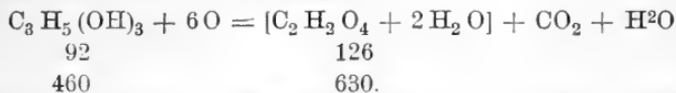
Ist die erste Destillation bei 120° beendet, das heißt, das Wasser bis auf Spuren übergegangen, so läßt man die Retorte auf etwa 60° abkühlen, evakuiert den Apparat durch eine Wasserstrahl-Luftpumpe, welche mit Manometer *m* und Rückschlagventil *r* versehen sein sollte. Ist fast bis auf die Tension des Wasserdampfes evakuiert, so erhöht man die Temperatur des Luftbades auf 180° C. und setzt hierbei, unter einem Druck von 25—30 mm, die Destillation noch $1\frac{1}{2}$ Stunden fort. Hierauf läßt man, unter Aufhebung der Druckverminderung abkühlen, bringt durch die Bohrung des Stopfens ca. 10 ccm Wasser in die Retorte und destilliert nochmals bei 120° und gewöhnlichem Luftdruck soweit als möglich ab. Das Glycerin befindet sich alsdann vollständig in der Vorlage *d*. Sollte das Destillat infolge Ueberspritzens gefärbt sein, was bei extraktreicheren Flüssigkeiten meist der Fall ist, so ist dasselbe in demselben Apparate, und zwar unter den gleichen Bedingungen, noch einmal der Destillation zu unterwerfen.

Das glycerinhaltige Destillat wird nunmehr in einen etwa $\frac{1}{2}$ Liter fassenden weithalsigen Erlenmeyer'schen Kolben gespült, Vorlage und Kühler nachgespült und die gesamte Flüssigkeit auf etwa 200 ccm verdünnt. In derselben löst man sodann etwa 8 bis 10 g festes Natronhydrat, versetzt die kalte Lösung mit Kaliumpermanganatlösung von 5 Proz., bis die anfänglich grüne Färbung in ein bleibendes Blauschwarz übergegangen ist, und erwärmt sodann eine Stunde auf dem Wasserbade. Alsdann leitet man in die heiße Mischung gasförmiges Schwefligsäureanhydrid ein, bis ein völlig wasserklare Lösung erzielt ist. Zur Darstellung des Schwefeldioxyds empfiehlt sich ein mit technischer Natriumbisulfitlösung und englischer Schwefelsäure beschickter Thiele'scher¹⁾ Gasentwicklungsapparat. Man fügt nun der mit SO_2 behandelten Flüssigkeit 20 ccm Eisessig zu, erhitzt auf dem Wasserbade in einer Porzellanschale bis zur vollständigen Verjagung der schwefligen Säure und fällt schließlic die gebildete Oxalsäure mit Chlorcalciumlösung aus der wieder auf ungefähr 200 ccm verdünnten essigsäuren Flüssigkeit aus. Neben dem Calciumoxalat scheiden sich reichliche Mengen Calciumsulfat aus. Den gesamten Niederschlag sammelt man nach dem Absetzen am besten auf einem Asbestfilter, wäscht aus, bis das

¹⁾ Annal. d. Chem.

ablaufende Washwasser gegen Kaliumpermanganatlösung indifferent ist und bestimmt die vorhandene Oxalsäure mit titrierter Chamaeleonlösung (etwa 5 : 1000). Zu diesem Zwecke spült man den Trichter samt dem Asbest in einen Titrierkolben, löst das Calciumoxalat auf dem Wasserbade in verdünnter Schwefelsäure auf und titriert diese heiße Lösung mit Kaliumpermanganatlösung (etwa 5 : 1000) von bekanntem Gehalt.

Nach den beiden Gleichungen :



entsprechen je 316 Teile bei letzterer Titration verbrauchten Kaliumpermanganats je 460 Teilen Glycerin in den angewendeten 50 ccm Wein oder Bier. Die in obiger Weise bei der Oxydation des erzielten Destillates gebildete Oxalsäure entstammt ausschließlich dem vorhandenen Glycerin. Die sonstigen Bestandteile von unter Zusatz von CaCO_3 entgeistetem Bier und Wein liefern, wie bereits Baumert und Schaumann (l. c.) nachwiesen, bei 180° keinerlei flüchtige Verbindungen, welche durch Kaliumpermanganat in stark alkalischer Lösung zu Oxalsäure oxydiert werden. Indirekt ergibt sich letzteres auch aus folgendem Versuche: 50 ccm eines, einer hiesigen Handlung entnommenen Weißweines lieferten, in der angegebenen Weise behandelt, 0,207 g Glycerin,

50 ccm desselben Weines lieferten nach Zusatz von 10 ccm Glycerinlösung (enthaltend 0,1759 g $\text{C}_3\text{H}_5(\text{OH})_3$) 0,3822 g Glycerin, wogegen 0,3829 g zu erwarten waren. Andererseits beweist dieser Versuch, daß auch der volle Gehalt des Weines an Glycerin zur Bestimmung gelangt ist.

Die Exaktheit der beschriebenen Methode ist somit erwiesen. Die Ausführung der letzteren erfordert einige Uebung. Scheinbar ist dieselbe für praktische Zwecke zu kompliziert. Aber so lange nicht eine einfachere und dabei gleich gute Methode der Glycerinbestimmung bekannt ist, dürfte die von mir angegebene vor den sonstigen dennoch den Vorzug verdienen; im größeren Betriebe fällt auch die scheinbar lange Zeit weg, ein Hinderungsgrund für die

Ausführung der Glycerinbestimmung nach meiner Methode zu sein, da die einzelnen Operationen eine fortwährende Beaufsichtigung nicht verlangen und ein geübter Analytiker recht wohl mehrere Bestimmungen gleichzeitig nebeneinander ausführen kann.

Nach der gegebenen Vorschrift werden in der Abteilung des hiesigen pharmaceutisch-chemischen Instituts für Nahrungsmitteluntersuchungen die Glycerinbestimmungen nunmehr seit etwa drei Jahren ausgeführt. Von der Mitteilung der analytischen Werte, welche bei der Untersuchung von Bieren und Weinen nach meiner Methode erhalten wurden, glaube ich Abstand nehmen zu können, da die Mehrzahl der verwendeten Proben billige Handelsmarken, bezüglich Flaschenbiere waren.

Ob bei der Bestimmung des Glycerins nach meiner Methode für die Beurteilung der Getränke ein anderes Verhältnis zwischen Alkohol und Glycerin, als das bisher übliche anzunehmen ist, läßt sich noch nicht sicher beurteilen. Im allgemeinen fallen die Werte für das Glycerin etwas niedriger aus, als nach der Reichsmethode. Es wird einer größeren Zahl von Untersuchungen notorisch reiner Weine der verschiedensten Herkunft, sowie regelrecht entnommener Falsbierproben bedürfen, um über die letztberührte Frage ein endgültiges Urteil abgeben zu können.

Marburg a. L., im April 1895.

Ueber die chemische Zusammensetzung von *Pachyma Cocos* und *Mylitta lapidescens*.

Von E. Winterstein.

(Aus dem agrikultur-chemischen Laboratorium des Polytechnikums
in Zürich.)

(Eingegangen d. 11. 6. 1895.)

Pachyma Cocos ist schon der Gegenstand wiederholter Untersuchungen seitens der Botaniker gewesen, doch herrschen noch in manchen Punkten Zweifel über die Natur dieser eigentümlichen, knollenförmigen Pilzbildung. Eine Arbeit neueren Datums verdanken wir E. d. Fischer.¹⁾ Derselbe gelangt auf Grund einer eingehenden

¹⁾ Beiträge zur Kenntnis exotischer Pilze. Hedwigia 1891. Heft 2 S. 61—79.

den mikroskopischen Prüfung, die er mit Objekten verschiedener Herkunft angestellt hat, zur Ansicht, dass das *Pachyma Cocos* eine einheitliche Pilzbildung, höchstwahrscheinlich ein Sclerotium darstelle, und dass es ein holzzerstörender Parasit sei. Die Resultate dieser Untersuchung stimmen mit der Ansicht von Fries,¹⁾ welcher sich auch Prillieux²⁾ anschliesst, überein. Zu wesentlich anderen Ergebnissen gelangten Currey und Hanbury,³⁾ dieselben halten die lichtbrechenden Körper, welche die Hauptmasse der Innensubstanz bilden, für ein Umwandlungsprodukt der Holzelemente der Wurzeln, auf welchen der Pilz wuchert.

Soweit ich die mir zugängliche Litteratur überblicken konnte, liegen nur unvollständige chemische Untersuchungen von *Pachyma Cocos* vor.

Champignon⁴⁾ hat wohl zuerst aus *Pachyma Cocos* eine in Wasser und Kupferoxydammoniak unlösliche Substanz isoliert, welche beim Behandeln mit Mineralsäuren eine die Fehling'sche Lösung reduzierende Substanz liefert; dieselbe ist mit dem Namen *Pachymose*⁵⁾ belegt worden und soll nach Pellet⁶⁾ die Formel $C_{20}H_{48}O_{28}$ besitzen. Eine Untersuchung über die quantitative Zusammensetzung von *Pachyma* ist von L. Keller⁷⁾ ausgeführt worden. Nach S. Gore⁸⁾ soll Pectinsäure der Hauptbestandteil der *Pachyma Cocos* sein.

Von Herrn Prof. Ed. Schär in Strassburg auf die Wünschbarkeit einer erneuten Untersuchung dieses Gegenstandes aufmerksam gemacht, habe ich zwei Proben von *Pachyma Cocos* verschiedener Herkunft und zugleich auch ein ähnliches Gebilde *Mylitta lapidescens*⁹⁾

1) Vergl. die zitierte Arbeit von Ed. Fischer. S. 64.

2) Le *Pachyma Cocos* en France. Bulletin de la société botanique de France T. 36 1889 p. 433.

3) Science papers by D. Hanbury, London 1876 p. 95.

4) Husemann. Die Pflanzenstoffe Bd. I. p. 285.

5) Ob die Bezeichnung von Champignon herrührt, habe ich aus den Litteraturangaben nicht ersehen können.

6) Husemann. Die Pflanzenstoffe Bd. I. p. 285.

7) Chemical examination of Füh. Ling. American Journal of Pharmacy 1876 p. 553—558.

8) Annual Report of the Board of the Smithsonian Institution for the year 1881 p. 687—701.

9) Eine kleine Probe von *Pachyma Cocos*, welche ich nur für die quantitative Untersuchung benutzte, wie eine solche von *Mylitta lapidescens* verdanke ich der Freundlichkeit des Herrn Prof. Dr. Hartwich in Zürich.

untersucht. Da Kohlenhydrate die Hauptmenge der genannten Untersuchungsobjekte ausmachen, konnte ich, wegen Mangel an Material, die stickstoffhaltigen Substanzen nicht in genügenden Quantitäten isolieren, um dieselben einer eingehenden Untersuchung zu unterziehen.

Im folgenden teile ich nun zunächst die Resultate mit, welche bei der qualitativen Untersuchung von *Pachyma Cocos* erhalten wurden. Eine grössere Quantität (ca. 500 g) des Untersuchungsmaterials wurde mir in Gestalt einer grossen und mehrerer kleiner Knollen von Th. Schuchardt in Görlitz geliefert, dasselbe wurde zuvörderst in folgender Weise behandelt. Die Knollen wurden von der schwarzen, runzligen, dünnen Rinde befreit, dann mittels einer Reibe zerrieben und endlich auf einer Mühle fein gemahlen. Dieses Pulver verwendete ich sowohl für die qualitative, als auch quantitative Untersuchung.

Zunächst stellte ich mir die von Champignon aufgefundene Pachymose dar und untersuchte die bei Hydrolyse derselben mit Schwefelsäure entstehenden Produkte. Ich verfuhr hierbei in folgender Weise. 100 g des in beschriebener Weise vorbereiteten Pulvers wurden, behufs Entfernung der Eiweissstoffe, mit verdünntem (circa $\frac{1}{2}$ proz.) Ammoniak in der Kälte behandelt, der Rückstand nach dem Auswaschen des Ammoniaks längere Zeit mit circa 1 l kalter 5 proz. Natronlauge digeriert, die alkalische Lösung vom Ungelösten durch Glaswolle abfiltriert und in das mit Wasser verdünnte Filtrat unter tüchtigem Umschütteln ¹⁾ Kohlensäure eingeleitet; hierbei scheidet sich eine voluminöse, durchsichtige Gallerte aus; dieselbe sammelte ich auf einem Filter, wusch zuerst bis zum Verschwinden der alkalischen Reaktion mit Wasser und dann, um die Salze vollständig zu entfernen, mit sehr verdünnter Essigsäure aus; die vom Wasser durch Abpressen zwischen Fliesspapier möglichst befreite Masse wurde sodann unter absoluten Alkohol gebracht, schliesslich mit Aether behandelt und im Exsikkator über konzentrierter Schwefelsäure getrocknet. Auf diese Weise erhielt ich eine weisse, amorphe in Wasser, kalten verdünnten Säuren und konzentriertem Ammoniak

¹⁾ Durch das Umschütteln vermeidet man die Ausscheidung von grossen Knollen, welche nach dem Trocknen hart werden und sehr schwer pulverisierbar sind.

unlösliche Substanz, welche von konzentrierten Säuren und verdünnten fixen Alkalien allmählich gelöst wird. Aus der alkalischen Lösung wird die Pachymose durch verdünnte Säuren, Alkohol, Chlorcalcium, Chlorammonium und Magnesiumphosphat ausgefällt. Durch Behandeln mit Schulze'schem oder Hoffmeister'schen Reagenz und darauffolgendem Behandeln mit verdünntem Ammoniak wird die Pachymose vollständig zerstört; von Jod oder Jod und Schwefelsäure wird sie gelb gefärbt. Ob die alkalische Lösung der Pachymose optisch aktiv ist vermochte ich nicht mit Sicherheit festzustellen, da eine 5 proz. Lösung keine deutliche Ablenkung zeigt und Lösungen höherer Konzentration zu stark gefärbt sind, um sie untersuchen zu können.

Die Inversion wurde in folgender Weise ausgeführt: 20 g Pachymose rührte ich mit 30 ccm cirka 70 proz. Schwefelsäure zu einem Brei an; nachdem die Masse sich verflüssigt hatte, verdünnte ich mit $1\frac{1}{2}$ l Wasser und kochte die Flüssigkeit $2\frac{1}{2}$ Stunden am Rückflusskühler; die noch warme Lösung wurde hierauf mit pulverisiertem Barythydrat nahezu neutralisiert und vom ausgeschiedenen Baryumsulfat abfiltriert. Die farblose, schwach saure Lösung dunstete ich bei gelinder Wärme zum Syrup ein, letzteren extrahierte ich mit heißem Alkohol; die weingeistige Lösung wurde im Exsikkator der Verdunstung überlassen. Nach mehreren Tagen hatten sich warzenförmige Krystalle ausgeschieden, welche noch einmal aus Methylalkohol umkrystallisiert wurden. Das gewonnene Produkt stimmte in seinem Verhalten und seinen Eigenschaften mit Traubenzucker (d-Glukose) überein, wie aus folgendem zu ersehen ist. Eine wässrige Lösung der Krystalle, welche in 10 ccm 1 g Trockensubstanz enthielt, drehte nach 24 stündigem Stehen im 200 mm Rohr im Soleil-Ventzke'schen Apparat $+ 30,5^{\circ}$;¹⁾ daraus berechnet sich $(\alpha)_D = + 52,76^{\circ}$.²⁾ 5 g der erhaltenen Krystalle wurden mit Salpetersäure vom spez. Gewicht 1,15 nach den Vorschriften von Gans und Tollens³⁾ oxydiert, das Reaktions-

¹⁾ Das Drehungsvermögen war nach dem Auflösen höher, es war also Birotation vorhanden.

²⁾ Nach Tollens (Handbuch der Kohlenhydrate S. 45) beträgt das spezif. Drehungsvermögen reinen Traubenzuckers in 10 proz. Lösung für $(\alpha)_D = + 52,74^{\circ}$.

³⁾ Ann. d. Chem. u. Pharm. 249, S. 218.

gemisch mit Kaliumcarbonat neutralisiert und das erhaltene Kaliumsalz in das Silbersalz übergeführt. Die Silberbestimmung im letzteren gab folgendes Resultat: 0,1794 g Substanz gaben 0,0918 g Silber. Daraus berechnet sich ein Gehalt von 51,15 Proz. Ag. Diese Zahl stimmt gut auf zuckersaures Silber; dasselbe enthält 50,94 Proz. Ag. Die Glukose liefert also bei der Oxydation Zuckersäure.

Ich prüfte nun ferner noch das Verhalten des umkrystallisierten Produktes gegen Hefe, und zwar nach der von Stone und Tollens¹⁾ gegebenen Vorschrift. 0,1 g gaben 18,5 ccm Gas, während aus der gleichen Menge Traubenzucker unter gleichen Versuchsbedingungen 21 ccm erhalten wurden. Schliesslich wurde noch das Osazon durch Erhitzen der wässrigen Glukoselösung mit der angemessenen Menge essigsäuren Phenylhydrazins dargestellt; das ausgeschiedene gelbe Produkt, nach dem Abfiltrieren, aus kochendem 80 proz. Weingeist umkrystallisiert. Dasselbe schmolz bei raschem Erhitzen bei 201⁰.

Die im Vorigen mitgetheilten Versuchsergebnisse machen es zweifellos, daß bei der Hydrolyse der Pachymose Traubenzucker (d-Glukose) entstanden war. Die Prüfung auf andere Glukosen gab ein negatives Resultat.

Nach diesem Befund schien es noch von Interesse, festzustellen, wie viel Glukose die Pachymose bei der Inversion liefert.

Zu diesem Zweck wurden 2 g aschenfreier Trockensubstanz mit 6 ccm konzentr. Schwefelsäure gelöst; die Lösung auf 200 ccm aufgefüllt und 100 ccm dieser Flüssigkeit 6 Stunden lang am Rückflusskühler gekocht und nach dem Neutralisieren mit Natronlauge die Glukose nach Allihn bestimmt. Ich erhielt hierbei folgende Resultate: I. 20 ccm gaben 0,3660 g Cu = 0,1934 g Dextrose. II. Die gleiche Menge Flüssigkeit gab 0,3680 g Cu = 0,1946 g Dextrose. Also gaben 100 Teile Pachymose nach sechsständigem Kochen 97,00 Teile Glukose.²⁾

Zur Ermittlung der Elementarzusammensetzung der Pachymose, verbrannte ich die bei 101—102⁰ im Soxhlet'schen Trockenschrank getrocknete Substanz im beiderseitig offenen Rohr mit

¹⁾ Ann. d. Chem. u. Pharm. 249, S. 259.

²⁾ Nach den von mir ausgeführten Untersuchungen giebt die Baumwollen-Cellulose bei der Inversion 102,67 Proz. Glukose, andere in dieser Richtung untersuchten Kohlenhydrate gaben weniger Glukose. Landwirtschaftliche Versuchsstation Bd. 41, p. 375—384.

Kupferoxyd im Luft-, beziehungsweise Sauerstoffstrom. Ich erhielt folgende Resultate:

1. 0,1300 g Substanz gaben 0,1960 g CO₂ und 0,0842 g H₂O.
2. 0,2256 g Substanz gaben 0,3395 g CO₂ und 0,1420 g H₂O. Aus diesen Daten berechnet sich folgender C- und H-Gehalt:

	1.	2.	Mittel
C	41,11	41,04	41,07
H	7,19	6,99	7,09

Aus den im vorigen mitgetheilten Versuchsergebnissen ist ersichtlich, dafs die Pachymose ein Anhydrid des Traubenzuckers ist; sie hat zweifellos Aehnlichkeit mit dem von mir früher beschriebenen Paradoxtran und Paraisodextran;¹⁾ von der gewöhnlichen Cellulose unterscheidet sie sich dadurch, dafs sie in verdünnten Laugen löslich ist und von Jod und Schwefelsäure gelb gefärbt wird.

Aufser dem durch Lauge in Lösung zu bringenden Kohlenhydrat, der Pachymose, findet sich in Pachyma Cocos ein anderes, in Wasser lösliches Kohlenhydrat vor, welches sich bei näherer Untersuchung als Traubenzucker erwies. Die Isolierung und Identifizierung desselben geschah in folgender Weise. 300 g entfettetes Pulver von Pachyma wurden in einer geräumigen Schale mit Wasser angerührt und, um die Masse vollständig zu durchfeuchten, auf freier Flamme stark gekocht; die Lösung wurde vom Rückstand abfiltriert und das Filtrat vorsichtig zu Syrup eingedunstet; nach einiger Zeit schieden sich Krystalle aus, welche aus Methylalkohol umkrystallisiert wurden. Dieselben besaßen folgende Eigenschaften. Eine wässrige Lösung derselben, welche in 10 ccm 0,9280 g enthielt, drehte nach 24stündigem Stehen im 200 mm Rohr + 27° S. V. Daraus berechnet sich $(\alpha)_D = + 50,3^{\circ}$.²⁾ Bei der Gärung gab 0,1 g der Substanz 18 ccm Gas, reiner Traubenzucker lieferte unter gleichen Versuchsbedingungen 21 cbm. Das in bekannter Weise durch Erhitzen mit essigsäurem Phenylhydrazin dargestellte Osazon schmolz bei 204°. Diese Resultate machen es zweifellos, dafs der durch Wasser in Lösung gegangene Zucker Dextrose (d-Glukose) war.

1) Ber. d. Chem. Gesellsch. Bd. 26, S. 3098. Bd. 28, S. 774.

2) Das spezifische Drehungsvermögen reiner Dextrose beträgt für $(\alpha)_D + 52,74^{\circ}$. Doch erhält man ganz reine Dextrose erst nach wiederholtem Umkrystallisieren aus Methylalkohol. Wegen der geringen Ausbeute an Substanz habe ich aber von einer wiederholten Krystallisation absehen müssen.

Nach J. L. Keller¹⁾ enthält *Pachyma Cocos* nahezu 3 Proz. Gummi.

Als ich einen wässrigen Auszug von *Pachyma* auf ein kleines Volumen eindunstete, schied sich eine weißse, amorphe, klebrige Masse aus; eine nähere Untersuchung dieser Substanz habe ich wegen der geringen Quantitäten derselben nicht ausgeführt.

Das Vorhandensein stickstoffhaltiger Stoffe habe ich durch Verbrennen einer größeren Quantität des Pulvers mit Schwefelsäure und Abdestillieren des gebildeten Ammoniaks mit Lauge nachweisen können; das Destillat gab mit Nessler'schem Reagens eine rotbraune Lösung, die Quantität des vorhandenen Stickstoffs war demnach eine geringe.²⁾ Ein wässriger Auszug, welchen ich aus circa 10 g Material dargestellt hatte, war völlig stickstofffrei. Es dürfte also der Stickstoffgehalt auf die Anwesenheit von Proteinstoffen und einer dem Chitin verwandten oder demselben nahestehenden Stoff zurückgeführt werden.³⁾ Das letzteres in der That der Fall ist, beweist folgender von mir ausgeführter Versuch. 20 g *Pachyma* wurden mit 80 g Natronhydrat eine Stunde auf 180° erhitzt, das Reaktionsprodukt nach dem Erkalten mit Wasser verdünnt, der Rückstand gut ausgewaschen und dann mit Aether und Alkohol behandelt; derselbe war stickstoffhaltig, er löste sich zum Teil in verdünnter Salzsäure, diese Lösung gab auf Zusatz von konzentrierter Salzsäure eine schwache Trübung.

1) loc. cit.

2) Vergl. die Resultate der quant. Untersuchung.

3) Nach meinen Untersuchungen sind die aus verschiedenen Pilzen nach verschiedenen Methoden dargestellten Pilzcellulosepräparate stickstoffhaltig. (Der Stickstoffgehalt schwankte von 0,5—3,89 Proz. Da der Gehalt an Stickstoff nicht auf die Anwesenheit von Proteinstoffen, Plastin oder Nuclein zurückzuführen ist und die Pilzcellulosepräparate bei der Spaltung mit Salzsäure die gleichen Spaltungsprodukte wie das Chitin — nämlich salzsaures Glukosamin und Essigsäure liefern, so scheint die Schlufsfolgerung berechtigt, das die Membranen der Pilze einen mit dem Chitin entweder identischen oder demselben sehr nahestehenden Körper einschließen. Vergl. Ber. d. deutsch. chem. Gesellsch. Bd. 27, S. 3113 ebenda Bd. 28, S. 168; Bericht d. deutsch. botanischen Gesellsch. Bd. XI, S. 441; ebenda Bd. XIII S. 65.

Extrahiert man *Pachyma* mit wasserfreiem Aether, so hinterbleibt nach Verdunsten des Aethers eine geringe Menge einer weissen, nahezu geruchlosen Substanz; die Chloroformlösung derselben giebt mit Essigsäureanhydrid und Schwefelsäure eine schwache Grünfärbung; es scheint also, dafs der ätherische Auszug geringe Quantitäten von Cholesterin einschlofs. Eine weitere Prüfung konnte wegen der geringen Ausbeute nicht vorgenommen werden.

Nach den Ergebnissen der oben angeführten Versuche enthält *Pachyma Cocos* folgende Bestandteile:

Pachymose, Traubenzucker, Gummi, Pilzcellulose, Proteinstoffe, Fett, Cholesterin.

Der Aschengehalt des von mir untersuchten Materials ist ausserordentlich gering.¹⁾ Mit Hilfe der mikrochemischen Reaktionen konnte ich in der Asche die Anwesenheit von Kalium, Natrium, Calcium, Magnesium nachweisen; Phosphorsäure, Schwefelsäure und Salzsäure liefsen sich makrochemisch in der Asche nachweisen.

Im Nachfolgenden beschreibe ich nun die bei der quantitativen Analyse von *Pachyma Cocos* und *Mytilita lapidescens* angewendeten Methoden, und lasse dann am Ende die Resultate dieser Analyse folgen.

Die Trockensubstanz und Asche wurde in bekannter Weise durch Trocknen einer abgewogenen Menge Substanz bei 102° im Soxhlet'schen Apparat bestimmt und der Rückstand verascht. Den Aetherextrakt bestimmte ich durch Extraktion einer gröfseren Quantität des Pulvers mit wasserfreiem Aether im Soxhlet'schen Apparat, Eindunsten der ätherischen Lösung und Wägen des einige Zeit bei 100° getrockneten Rückstandes.

Um die Menge der Proteinstoffe und die Quantität der in den Membranen enthaltenen chitinähnlichen Substanz zu ermitteln, bestimmte ich zunächst den Gesamtstickstoff nach Kjeldahl. Den Gehalt an chitinähnlicher Substanz ermittelte ich annähernd in folgender Weise: eine abgewogene Menge Substanz digerierte ich mit verdünnter (ca. 2½ Proz.) Natronlauge bei ca. 40° einige Zeit auf dem Wasserbade, entfernte die Lösung durch Dekantation vom Rückstand, wusch denselben auf dem Filter vollständig aus und bestimmte den Stickstoffgehalt dieses Rückstandes nach Kjeldahl.

¹⁾ Vergl. die Resultate der quantitativen Analyse.

Da die Proteinstoffe bei dieser Behandlung gelöst werden, so ist die Annahme, daß der in dieser Weise gefundene Stickstoff auf die chitinähnliche Substanz entfällt, wohl berechtigt. Die Menge dieser Substanz berechnete ich aus dem Stickstoffgehalt durch Multiplikation mit dem Faktor 16,64.¹⁾ Zieht man vom Gesamtstickstoff die Menge des auf Chitin entfallenden Stickstoffs ab, so erhält man den Proteinstickstoff; durch Multiplikation der gefundenen Zahl mit dem Faktor 6,25 erhielt ich die Menge der Proteinstoffe.

Den Gehalt an Cellulose (Rohfaser) ermittelte ich in folgender Weise: Abgewogene Mengen des Pulvers wurden $\frac{1}{2}$ Stunde mit $1\frac{1}{4}$ proz. Kalilauge und, nach dem Entfernen der Lauge durch Decantation, $\frac{1}{2}$ Stunde mit $1\frac{1}{2}$ proz. Schwefelsäure in der Wärme behandelt, der Rückstand auf ein gewogenes und getrocknetes Filter gebracht, vollständig durch Auswaschen von der Säure befreit und dann mit Alkohol und zuletzt mit Aether übergossen und getrocknet.

Den Gehalt an Pachymose ermittelte ich wie folgt: Eine abgewogene Menge Substanz wurde mit kalter $2\frac{1}{2}$ proz. Natronlauge übergossen und das Gemisch unter öfterem Umschütteln einige Stunden stehen gelassen, darauf wurde mit Wasser verdünnt und die alkalische Lösung zuerst durch Decantation und endlich durch Filtrieren vom Rückstand getrennt; die alkalische Lösung neutralisierte ich sodann mit verdünnter Salzsäure, brachte den Niederschlag auf ein Filter, wusch zunächst vollständig mit Wasser, sodann mit Alkohol und Aether aus, trocknete und wog.

Die Menge des Traubenzuckers wurde in folgender Weise bestimmt: Eine abgewogene Menge Substanz wurde mit Wasser ausgekocht, die Lösung abfiltriert, der Rückstand auf dem Filter ausgewaschen, die vereinigten Flüssigkeiten wurden auf ein kleines Volumen eingedampft und die Glukose in der Lösung nach Allihn bestimmt.

Im Folgenden gebe ich nun eine Zusammenstellung der bei der quantitativen Analyse gefundenen Zahlen²⁾:

1) Diesen Factor habe ich unter Zuhilfenahme der von Schmiedeberg für das Chitin aufgestellten Formel $C_{18}H_{30}N_2O_{12}$ berechnet. Arch. f. experim. Pathologie u. Pharmacologie, Bd. 28, S. 385. Vergl. auch T. Araki, Zeitschrift f. physiol. Chem., Bd. 20, S. 501.

2) Die erhaltenen Zahlen ergänzen sich nicht auf 100 Proz.; es ist dies wohl darauf zurückzuführen, daß *Pachyma Cocos* neben den aufgeführten Substanzen noch andere nicht bestimmbar Stoffe in geringer Menge enthält.

Pachyma Cocos I.

Proteinstoffe	0,56	Proz.
Chitinähnliche Substanz	0,60	"
Aetherextrakt	0,35	"
Asche	0,06	"
Wasser	16,86	"
Traubenzucker	1,40	"
„Pilzcellulose“	2,25	"
Pachymose	76,21	"

Pachyma Cocos II.

Proteinstoffe	1,00	Proz.
Chitinähnliche Substanz	1,00	"
Aetherextrakt	0,42	"
Asche	0,25	"
Wasser	12,09	"
Traubenzucker	1,13	"
„Pilzcellulose“	3,24	"
Pachymose	79,84	"

Mylitta lapidescens.¹⁾

Proteinstoffe	2,36	Proz.
Chitinähnliche Substanz	0,91	"
Aetherextrakt	0,10	"
Asche	0,20	"
Wasser	4,56	"
„Pilzcellulose“	2,80	"
Saccharocolloide	88,98	"

Vergleicht man die erhaltenen Resultate der quantitativen Analyse mit den zahlreichen Analysen anderer pflanzlicher Objekte so fällt zunächst der außerordentlich geringe Gehalt an Asche und Proteinstoffen auf. Dieser geringe Gehalt an Proteinstoffen bedingt aber einen sehr geringen Gehalt an protoplasmatischer Substanz; es erscheint daher die schon von Currey und Hanbury ausgesprochene Ansicht wohl nicht ganz unberechtigt, daß das *Pachyma*

1) *Mylitta lapidescens* enthält kein in verdünnter kalter Lauge lösliches Kohlenhydrat; erst nach längerem Digerieren mit warmer verdünnter Lauge habe ich aus genanntem Objekt eine schleimige Masse isolieren können, welche, soweit ich konstatieren konnte, zu denjenigen Kohlenhydraten gerechnet werden darf, welche Tollens mit dem Namen Saccharocolloide bezeichnet. Die Quantität dieser Substanz habe ich, nach Abzug der in der Pilzcellulose enthaltenen chitinähnlichen Substanz aus der Differenz berechnet.

Cocos keine einheitliche Pilzbildung ist; es wäre denkbar, daß die in so großer Menge vorhandene Pachymose aus den Wurzeln des Substrats durch die Wucherung des Pilzes gebildet ist, wobei allerdings eine tiefgreifende chemische Veränderung eingetreten sein muß.

In einer in der Chemiker-Zeitung Bd. 15 S. 117 veröffentlichten Untersuchung spricht sich Prof. Hartwich auf Grund der mikroskopischen Untersuchung von *Pachyma Cocos* folgendermaßen aus: „Das Vorkommen eines Pilzes in Fuh-ling (*Pachyma Cocos*) ist danach zweifellos, aber ebensowenig zweifelhaft erscheint es mir, daß nicht der ganze Körper aus einem Pilze besteht, sondern daß die Coniferenwurzel an seiner Bildung sehr wesentlich beteiligt ist, denn die braunen Stellen sind doch wohl Reste der Rinde und ebenso gehören die beschriebenen, an Tragantzellen erinnernden Zellen der Wurzel an. Wahrscheinlich sind die großen Körner, die in Kalilauge löslich sind, ebenfalls solche in Pachymose oder Pectose umgewandelten Zellen, worauf auch die in einigen beobachtete Höhlung schließen läßt. Man wird demnach die Fuh-ling vielleicht als eine durch einen Pilz erzeugte kolossale Wucherung der Coniferenwurzel bezeichnen können. Es sei schliesslich noch darauf hingewiesen, daß ein sehr reichliches Auftreten von Pectinstoffen bzw. Umwandlung von Cellulose in solche auch sonst beobachtet ist, so besteht der Tragant zum großen Teil aus Pectinsäure. Die jetzt von Herrn Prof. Hartwich ausgeführte mikroskopische Untersuchung eines Objectes von *Pachyma Cocos*, welches ich für meine Versuche verwendet habe, führten ihn zu gleichen Ergebnissen. Es stimmt also meine oben ausgesprochene, auf Grund chemischer Prüfung gewonnene Ansicht mit der Anschauung überein, die auf Grund mikroskopischer Untersuchung erhalten worden ist.

Analytische Belege.

Vorbemerkung. Das beim Verbrennen mit Schwefelsäure nach der Methode von Kjeldahl erhaltene Ammoniak wurde in verdünnter, titrierter Säure aufgefangen und der Ueberschuß an letzterer mit Ammoniak zurücktitriert.

Pachyma Cocos I.

Gesamtstickstoff: a) 2 g Substanz gaben 0,00182 g N (= 1,3 ccm $\frac{1}{10}$ Norm NH_3), b) 2 g Substanz gaben 0,00182 g N (= 1,3 ccm $\frac{1}{10}$ Norm NH_3).

Stickstoff in chitinähnlicher Substanz a) 5 g Substanz gaben 0,00252 g N (= 1,8 ccm $\frac{1}{10}$ Norm NH_3), b) 5 g Substanz gaben 0,0028 g N (= 2 ccm $\frac{1}{10}$ Norm NH_3).

Aetherextrakt 17,116 g gaben 0,06 g Extrakt,

Asche 1 g Substanz gab 0,0006 g Asche,

Wasser 1 „ „ „ 0,1686 „ H_2O .

Traubenzucker 2 g Substanz gaben 0,0542 g Cu = 0,028 g Dextrose.

Pilzcellulose a) 2 g Substanz gaben 0,041 g Cellulose, 2) 2 g Substanz gaben 0,049 g Cellulose.

Pachymose 1 g Substanz gab 0,7621 g Pachymose.

Pachyma Cocos II.

Gesamtstickstoff a) 1 g Substanz gab 0,0014 g N (= 1 ccm $\frac{1}{10}$ Norm NH_3), b) 1 g Substanz gab 0,00182 g N (= 1,3 ccm $\frac{1}{10}$ Norm NH_3).

Stickstoff in chitinähnlicher Substanz 2 g Substanz gaben 0,00126 g N (= 0,9 ccm $\frac{1}{10}$ Norm NH_3).

Aetherextrakt 10 g Substanz gaben 0,042 g Extrakt,

Asche 1 „ „ gab 0,0025 „ Asche,

Wasser 1 gr Substanz gab 0,1209 gr H_2O ,

Pilzcellulose 1 g Substanz gab 0,0324 g Cellulose,

Traubenzucker 1 g Substanz gab 0,0220 g Cu = 0,01132 g Dextrose.

Mylitta lapidescens.

Gesamtstickstoff 1 g Substanz gab 0,00378 g N (= 2,7 ccm $\frac{1}{10}$ Norm NH_3).

Stickstoff in chitinähnlicher Substanz 2 g Substanz gaben 0,0011 g N (= 0,8 ccm $\frac{1}{10}$ Norm NH_3).

Aetherextrakt 10 g Substanz gaben 0,010 g Extrakt,

Asche 1 „ „ gab 0,0020 „ Asche,

Wasser 1 „ „ „ 0,0456 „ H_2O ,

Pilzcellulose 1 „ „ „ 0,0280 „ Cellulose.

**Mitteilungen aus dem chem.-pharm. Laboratorium
der technischen Hochschule in Braunschweig.
Zur Kenntniss der Angosturaalkaloide.**

Von H. Beckurts.

(2. Mitteilung.*)

(Eingegangen den 13. VI. 1895.)

I. Cusparin.

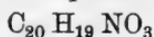
Vor kurzem habe ich nachgewiesen, dafs in der Rinde von *Cusparia trifoliata* Engler (*Galipea officinalis* Hancock), der Angosturarinde, mindestens vier Alkaloide enthalten sind, welche mit den Namen: Cusparin, Cusparidin, Galipin und Galipidin bezeichnet sind. Diese Alkaloide sind in der Rinde zum gröfseren Teil im freien Zustande und nur zu einem kleineren Teile in Form von Salzen enthalten. Die Isolierung der im freien Zustande vorhandenen Alkaloide geschah durch Perkolation mit Aether. Dieselbe wurde diesmal auf meinen Wunsch bereitwilligst von Herrn E. Dieterich in Helfenberg im Aetherextrakteur ausgeführt, welchem ich für diese freundliche Unterstützung auch an dieser Stelle meinen verbindlichsten Dank sage. Das nach dem Abdestillieren des Aethers vom ätherischen Auszuge verbleibende Extrakt aus 50 kg Angosturarinde wog 2,58 kg und bestand aus ätherischem Oel, Harz, Wachs und Alkaloid. Um aus dem grünlich-braun gefärbten Extrakt die Basen zu isolieren, wurde dasselbe in der doppelten Menge Aether gelöst, und die erhaltene ätherische Lösung mit der vielfachen Menge schwefelsäurehaltigen Wassers wiederholt ausgeschüttelt, wodurch eine durch Abscheidung eines grünlichgelben Salzes getrübe, tiefgelb gefärbte wässerige Lösung und eine braune, wesentlich das ätherische Oel enthaltende ätherische Schicht erhalten wurde. Die trübe wässerige Lösung wurde von der ätherischen Schicht getrennt, und letztere noch so oft mit schwefelsäurehaltigem Wasser ausgeschüttelt, als dies noch gefärbt war. Darauf wurden die vereinigten, durch ausgeschiedenes schwefelsaures Alkaloid getrüben wässerigen Auszüge auf dem Wasserbade

*) Vergl. Ueber die Bestandteile der Angosturarinde von H. Beckurts und P. Nehring D. Zeitsch. 1892, 41.

unter Zusatz der erforderlichen Menge Wasser erwärmt, bis alles Salz in Lösung gegangen war. Von dem sich abscheidenden Harz und Wachs wurde filtriert, und dadurch die spätere Krystallisation der Alkaloide erschwerenden Verunreinigungen beseitigt. Das aus den Filtraten beim Erkalten sich abscheidende Salz wurde abfiltriert, die Mutterlaugen wurden eingeengt, und das aus denselben auf diese Weise gewonnene Salz mit den erstausgeschiedenen vereinigt. Das Alkaloidsalzgemenge wurde durch oftmals wiederholtes Umkrystallisieren aus Wasser in ein tiefgelb gefärbtes und ein gelblich weißes, sowie ein fast rein weißes Salz zerlegt. Die letzten Anteile der Mutterlaugen konnten nicht zur Krystallisation gebracht werden, es schieden sich aus den concentrirten wässerigen Lösungen nur braun gefärbte Oele ab, die in mehr Wasser zu wenig gefärbten Flüssigkeiten löslich waren. Aus diesen Lösungen schied sich auf Zusatz überschüssiger starker Salzsäure in reichlicher Menge krystallinisches Hydrochlorid ab. Dieses wurde gesammelt, mit wenig Wasser gewaschen und mit Natronlauge zerlegt. Durch Ausschütteln mit Aether wurde jetzt ein in glänzenden Blättchen krystallisierendes Alkaloid erhalten, welches nach dem Umkrystallisieren aus einer Mischung von Petroläther und Ligroin bei 111° schmolz und sich mit dem Galipidin als identisch erwies.

Auch die in oben beschriebener Weise isolirten krystallinischen schwefelsauren Salze wurden mit Natronlauge zerlegt, und darauf durch Ausschütteln mit Aether die freigemachten Alkaloide dem Gemische entzogen. Von den ätherischen Lösungen wurde der Aether abdestillirt und der Rückstand aus einer Mischung von Petroläther und Ligroin umkrystallisirt. Nach sehr mühsamem Umkrystallisieren gelang es, die Alkaloidgemische in die vier Basen: Cusparin (Sm. 89°), Cusparidin (Sm. 78°), Galipin (Sm. 115°) und Galipidin (111° C. Sm.) zu zerlegen. Das

C u s p a r i n



läßt sich nur schwer von den begleitenden Basen vollständig befreien. Sehr kleine Mengen Galipin haften selbst den glatt bei 89° schmelzenden Anteilen des Basengemisches hartnäckig an und sind nur durch wiederholtes Umkrystallisieren aus einer Mischung von Ligroin-Petroläther in sehr verdünnter Lösung zu entfernen. Das

Cusparin ist als rein anzusehen, wenn es bei 89° schmilzt und mit Säuren vollkommen farblose Salze giebt.

Aus verdünnten Lösungen in Petroläther-Ligroin krystallisiert das Cusparin in kompakten, warzenförmigen Gebilden. Aus konzentrierten Lösungen krystallisiert es in feinen, federartig oder sternförmig vereinigten Nadeln. Dieselben sind in Alkohol, Aether, Chloroform, Aceton und Benzol sehr leicht löslich. Mit Säuren liefert das Cusparin in Wasser schwer lösliche farblose Salze.

Konzentrierte reine Schwefelsäure löst das Alkaloid sofort mit schmutzigerer Farbe. Diese geht bald in Kirschrot über und gleicht dann der Färbung, welche Veratrin mit Schwefelsäure giebt.

Rauchende Salpetersäure löst das Alkaloid mit gelber Farbe. Verdunstet man die Lösung zur Trockne und durchtränkt den Rückstand mit alkoholischer Kalilauge, so färbt sich die Mischung orange.

In Fröhde's Reagens löst sich das Cusparin zunächst mit brauner Farbe, welche bald in eine violette, blaugrüne und schliesslich in eine tiefblaue übergeht. Erwärmen beschleunigt die Bildung der tiefblauen Lösung.

Konzentriertes Fröhde's Reagens löst Cusparin sogleich mit prachtvoll tiefblauer Farbe.

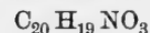
In Titansäure enthaltender Schwefelsäure löst sich die Base mit rotbrauner, in Furfurol enthaltender Schwefelsäure mit braunroter Farbe.

Zusammensetzung.

- 0,1925 g lieferten im offenen Rohr mit Kupferoxyd unter Vorlegen reduzierter Kupferspiralen verbrannt 0,5363 g CO_2 und 0,0934 g H_2O , entsprechend 74,9 Proz. C und 5,3 Proz. H.
- 0,1655 g lieferten unter denselben Bedingungen 0,4301 g CO_2 und 0,0863 g H_2O , entsprechend 74,9 Proz. C und 5,6 Proz. H.
- 0,2366 g lieferten unter denselben Bedingungen 0,6530 g CO_2 und 0,1186 g H_2O , entsprechend 75,2 Proz. C und 5,6 Proz. H.
- 0,4398 g gaben im Kohlensäurestrom mit Kupferoxyd unter Vorlegen von reduzierten Kupferspiralen verbrannt bei 753 mm Druck und bei 20° 18 ccm N = 4,7 Proz.
- 0,4588 g gaben unter denselben Bedingungen bei 754 mm Druck und bei 20° C. 19 ccm N = 4,7 Proz.

Berechnet für

die Formel:



$$\text{C} = 74,8$$

$$\text{H} = 5,9$$

$$\text{N} = 4,4$$

$$\text{O} = 14,9$$

Gefunden:

	I.	II.	III.	IV.	V.
C	74,9	74,9	75,2	—	—
H	5,3	5,6	5,56	—	—
N	—	—	—	4,7	4,7
O	—	—	—	—	—

Bei der Bestimmung der Oxmethylgruppen nach der Methode von Zeisel wurden die folgenden Werthe erhalten.

- a. 0,4055 g des über Schwefelsäure getrockneten Cusparins lieferten
0,3075 g AgJ.
b. 0,3545 g des über Schwefelsäure getrockneten Cusparins lieferten
0,2685 g AgJ.

Bei dem Vorhandensein einer Oxymethylgruppe (OCH^3) müssten 0,2968 g bzw. 0,2702 g AgJ gebildet sein.

Salze des Cusparins.

Cusparinhydrochlorid.



Das in kaltem Wasser schwer lösliche Salz wird durch Zusatz von Salzsäure zu dem in heißem Wasser suspendierten fein zerriebenen Cusparin bis zur schwachsauren Reaktion und Kochen bis zu vollständiger Lösung und Umkrystallisieren des beim Erkalten ausgeschiedenen Reaktionsproduktes aus heißem Wasser dargestellt.

Farblose, bitter schmeckende, glänzende Nadeln, dieselben sind schwer in Wasser löslich und verlieren bei 100° ihr Krystallwasser.

Die Analyse des Salzes führte zu den folgenden Ergebnissen.

Berechnet für	Gefunden :	
die Formel $\text{C}_{20}\text{H}_{19}\text{NO}_3\text{HCl} + 3\text{H}_2\text{O}$	I	II
$\text{H}_2\text{O} = 13,5$ Proz.	13,1	—
$\text{HCl} = 10,2$ „	—	10,5.

Cusparinhydrobromid.



Das in analoger Weise wie das Hydrochlorid dargestellte Salz bildet lange, farblose, bitter schmeckende Nadeln, welche beim Erhitzen auf 105° kein Krystallwasser verlieren. Die Analyse des in Wasser und Alkohol schwer löslichen Salzes führte zu dem folgenden Ergebnis.

Berechnet für	Gefunden :
$\text{C}_{20}\text{H}_{19}\text{NO}_3 \cdot \text{HBr}$.	20,7 Proz.
$\text{HBr} = 20,14$ Proz.	

Einwirkung von Brom auf Cusparinhydrobromid.

Die wässrige Lösung des Cusparinhydrobromids trübt sich auf Zusatz von überschüssigem Bromwasser unter Abscheidung eines gelben flockigen Niederschlages.

Derselbe bildet im trocknen Zustande ein hellgelbes, amorphes in kaltem Spiritus mit gelber Farbe lösliches Pulver. Dasselbe schmilzt ohne Zersetzung bei 171° und gab bei der Analyse die folgenden für die Zusammensetzung eines bromwasserstoffsäuren Cusparindibromids $C_{20}H_{19}NO_3 H Br Br_2$ stimmenden Werte.

0,3063 g der bei $70-80^{\circ}C$. getrockneten Substanz geben 0,3057 g $Ag Br = 42,4$ Proz.

Berechnet für	Gefunden :
$C_{20}H_{19}NO_3 H Br Br_2$	
Br = 42,64 Proz.	42,4 Proz.

Aus der in mäßiger Wärme bereiteten alkoholischen Lösung scheiden sich nach dem Erkalten harte, gelbe, prismatische Nadeln ab, welche bei 236° schmelzen. Die Zusammensetzung der noch näher zu untersuchenden Verbindung entspricht derjenigen eines Cusparindibromids.

0,2592 gaben 0,2144 g $Ag Br$ entsprechend 0,091234 g = 35,2 % Br.

0,4102 gaben 0,3365 g $Ag Br$ entsprechend 0,14319 g = 34,9 % Br.

Die Formel $C^{20} H^{19} NO^3 \cdot Br^2$ verlangt 33,30% Br.

Cusparinsulfat $(C_{20}H_{19}NO_3)_2 H_2 SO_4 + 7H_2 O$.

Cusparin wurde fein zerrieben, in heißem Wasser suspendiert und genau mit verdünnter Schwefelsäure neutralisiert. Der beim Erkalten sich ausscheidende Krystallbri wurde abfiltriert, mit wenig Wasser gewaschen und aus heißem Wasser umkrystallisiert.

Weiß, prismatische, sehr bitter schmeckende harte Nadeln. Dieselben waren in Wasser schwer löslich und lieferten bei der Analyse die folgenden Werte.

Gefunden :	Berechnet für die Formel
$H_2 O = 23,4$ Proz.	$(C_{20}H_{19}NO_3)_2 H_2 SO_4 + 7H_2 O$
$H_2 SO_4 = 12,2$ „	$H_2 O = 23,6$ Proz.
	$H_2 SO_4 = 11,5$ „

Cusparingoldchlorid $C_{20}H_{19}NO_3 \cdot HCl \cdot Au Cl_3$.

Beim Vermischen einer wässerigen Lösung des Cusparinhydrochlorids mit überschüssigem Goldchlorid schied sich das Golddoppelsalz zunächst als hellbraunes, voluminöses, mikrokrystallinisches Pulver ab, welches in reinem Wasser so gut wie unlöslich war. Aus mit rauchender Salzsäure stark angesäuertem Alkohol konnte dasselbe umkrystallisiert werden und wurde so das Cusparingoldchlorid

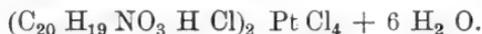
in Form feiner, gelbroter, glänzender Nadeln erhalten. Dieselben waren wasserfrei und schmolzen bei 190°.

Die Goldbestimmung des bei 100° getrockneten Doppelsalzes ergab die folgenden Werte.

0,21 g des Salzes lieferten 0,063 g Au = 30,1 Proz.

Gefunden:	Berechnet:
Au = 30,1 Proz.	Au = 29,9 Proz.

Cusparinplatinchlorid.



Durch Vermischen einer wässrigen Lösung des Cusparinhydrochlorids mit überschüssiger Platinchloridlösung wurde das Platindoppelsalz als ein tief gelbes, aus mikrokristallinischen Nadeln bestehendes voluminöses Pulver erhalten.

Durch Umkrystallisieren desselben aus mit rauchender Salzsäure stark angesäuertem Alkohol wurde das Platindoppelsalz in gelben, glänzenden Nadelchen erhalten. Dieselben schmelzen bei 179° und enthalten 6 Moleküle Krystallwasser. Bei der Analyse wurden die folgenden Werte erhalten.

0,2128 g verloren bei 105° 0,0117 = 8,83 Proz. H₂O.

0,2011 des bei 105° getrockneten Salzes lieferten 0,0377 g = 18,7% Pt.

Berechnet für die Formel

$(C_{20}H_{19}NO_3HCl)_2PtCl_4 + 6H_2O$	Gefunden:
H ₂ O = 9,1 Proz.	8,836 Proz.

Berechnet für die Formel

$(C_{20}H_{19}NO_3HCl)_2PtCl_4$	Gefunden:
Pt = 18,8 Proz.	18,7 Proz.

Einwirkung von Jodmethyl auf Cusparin.

Cusparinmethyljodid



Fein zerriebenes Cusparin wurde in einer Druckflasche mit überschüssigem Jodmethyl übergossen und sechs Stunden im kochenden Wasserbade erhitzt. Von dem Inhalt des Fläschchens wurde das überschüssige Jodmethyl durch Abdestillieren entfernt, und der zurückbleibende mit braunen Jodadditionsprodukten durchsetzte gelbe Krystallbrei aus heißem Wasser, in welchem das Jodadditionsprodukt unlöslich war, umkrystallisiert.

Das so gewonnene Cusparinmethyljodid bildet gelbe, glänzende Nadeln, welche sich am Lichte unter Einfluß der Luft bald dunkler färben, wasserfrei sind, intensiv bitter schmecken und bei 186° C. schmelzen.

Die Analyse ergab die folgenden Werte:

1. 0,249 g der bei 105° getrockneten Substanz gaben 0,129 g Jodsilber = 27,3 Proz. Jod.
2. 0,3518 g der bei 105° getrockneten Substanz gaben 0,1554 g H₂O und 0,6979 g CO₂ entsprechend 4,9 Proz. H und 54,1 Proz. C.

Berechnet für die Formel	Gefunden:	
C ₂₆ H ₁₉ NO ₃ CH ₃ J	I.	II.
C = 54,4	—	54,1 Proz.
H = 4,8	—	4,9 „
J = 27,5	27,3	— „

Die Bildung dieses Additionsproduktes beweist den Charakter des Cusparins als tertiäre Base.

Cusparinmethylchlorid



Zur Darstellung dieser Verbindung wurden 3 g des Cusparinmethyljodids in heißem Wasser gelöst, die heiße Lösung mit überschüssigem, frisch gefälltem Chlorsilber versetzt und erwärmt. Sobald eine abfiltrierte Probe keine Jodreaktion mehr gab, wurde filtriert, und das zurückbleibende Jodsilber und Chlorsilber gut ausgewaschen. Filtrat und Waschwasser wurden auf dem Wasserbade eingedampft, bis eine Krystallhaut erschien und die konzentrierte Lösung im Exsikkator erkalten gelassen. Das nach zwölf Stunden ausgeschiedene hellgelb gefärbte Chlorid wurde abfiltriert, mit wenig Wasser ausgewaschen und auf einer Thonplatte getrocknet.

Das so erhaltene Cusparinmethylchlorid bildete in Wasser und Alkohol leicht lösliche citronengelbe Nadeln. Dieselben sind wasserfrei und schmelzen bei 190°.

Analyse.

0,3820 g der bei 100° getrockneten Substanz gaben 0,1445 g Ag Cl = 9,36 Proz. Cl.

Berechnet für	Gefunden:	
C ₂₀ H ₁₉ NO ₃ ·CH ₃ Cl	Cl = 9,55 Proz.	Cl = 9,36 Proz.

Aus den Mutterlaugen der zuerst erhaltenen Krystalle schied sich auf Zusatz concentrirter Salzsäure ein dicker, gelber Krystallbrei aus. Da die Vermutung nahe lag, dafs derselbe ein Additionsprodukt von Cusparinmethylchlorid und Salzsäure enthielt, so wurde derselbe abfiltrirt, mit wenig Wasser gewaschen und zuerst auf einer Thonplatte, dann über Schwefelsäure getrocknet.

0,4578 g dieses Körpers gaben bei der Analyse

0,1752 g $\text{AgCl} = 9,44\%$ Cl.

Da die Verbindung $\text{C}^{20}\text{H}^{19}\text{NO}^3\text{CH}^3\text{Cl}$ 9,45% Cl enthält, so fand die obige Annahme somit ihre Bestätigung nicht.

Platindoppelsalz des Cusparinmethylchlorids.



Dasselbe wurde aus der wässerigen Lösung des Cusparinmethylchlorids durch Fällen mit Platinchloridlösung im Ueberschuss dargestellt. Der sich ausscheidende gelbe flockige Niederschlag wurde abfiltrirt und ausgewaschen und sodann aus stark salzsäurehaltigem Weingeist umkrystallisiert.

Das so gewonnene Salz bildete goldgelbe, leichte glänzende Nadeln, welche bei 210° schmelzen.

Analyse.

Berechnet:

Pt = 18.1%

Gefunden:

Pt = 18.0%

Golddoppelsalz des Cusparinmethylchlorids.



Der durch Vermischen wässeriger Lösungen des Cusparinmethylchlorids mit Goldchloridlösung erhaltene rotbraune voluminöse Niederschlag wurde aus stark Salzsäure enthaltenden Weingeist umkrystallisiert. Das so dargestellte Golddoppelsalz bildete rotbraune, wollige Nadeln, welche bei $152\text{--}153^\circ$ schmelzen.

Analyse.

Berechnet:

Au = 28.7%

Gefunden:

Au = 28.9%

Cusparinmethylammoniumhydroxyd.

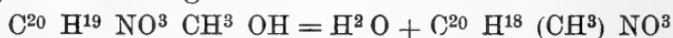


Cuspariummethyljodid wurde in so viel heissem Wasser gelöst, dass die auf etwa 50° abgekühlte wässerige Lösung noch nichts abschied, und zu derselben so viel feuchtes Silberoxyd gefügt, bis eine

abfiltrierte Probe keine Reaktion auf Jod mehr gab. Dann wurde von dem Silberoxyd und dem gebildeten Jodsilber filtriert, der Rückstand auf dem Filter gut ausgewaschen und das Filtrat nebst Waschwasser bei mässiger Temperatur im Wasserbade auf ein kleines Volumen eingedunstet. Die dann in den Essiccator über Schwefelsäure gebrachte Lösung trocknete allmählich vom Rande aus zu einer violett und schliesslich bräunlich getriebenen Masse ein, aus welcher auch durch Behandlung mit Aceton, Spiritus oder Chloroform die Ammoniumbase nicht isoliert werden konnte. Es wurden nur farblose, glänzende Blättchen erhalten, welche sich bei der näheren Untersuchung nicht als das gewünschte Cusparinmethylhydroxyd, sondern als Methylcusparin erwiesen. Dasselbe ist nach der Formel



zusammengesetzt und aus dem Cusparinmethylhydroxyd unter Abspaltung von Wasser gebildet:



Die Krystalle schmolzen bei 190° und gaben bei der Analyse die folgenden Werte:

0,3180 g der über Schwefelsäure getrockneten Substanz gaben 0,1751 g H_2O und 0,8512 g CO_2 entsprechend 73,0 Proz. C und 6,1 Proz. H.

Berechnet für die Formel



C = 73,2 Proz.

H = 6,4 „

Gefunden:

73,0 Proz.

6,1 „

Methylcusparin.



Das Cusparinmethyljodid zeigt ein analoges Verhalten, wie das Hydrastinäthyljodid und -methyljodid, welche sich, wie E. Schmidt gezeigt hat, durch eine äquivalente Menge Kalihydrat unter Abscheidung von Jodkalium und Bildung neuer Basen, Methyl bzw. Aethylhydrastin zersetzen.

Zur Darstellung des Methylcusparins wurden 5 g Cusparinmethyljodid in heissem Wasser gelöst, und diese Lösung mit Normal-Kalilauge bis zur schwach alkalischen Reaktion versetzt. Dabei wurde die gelbe Lösung entfärbt und getrübt, die sich anfangs ölig, später pulvrig abscheidende Masse wurde gesammelt, mit Wasser

bis zum Verschwinden der alkalischen Reaktion im Waschwasser gewaschen und aus verdünntem Alkohol umkrystallisiert.

Das Produkt bildete weiße, bei 190° schmelzende Nadeln, welche sich leicht in Alkohol, Essigäther und Aether, schwer in Wasser lösen. Aus Wasser krystallisiert es in weißen perlmutterglänzenden Blättchen.

Die Bildung des Methylcusparins ist im Sinne der Gleichung:



erfolgt.

Die Analyse führte zu den folgenden Ergebnissen:

1. 0,3877 g gaben bei der Verbrennung 1,0362 g CO₂ und 0,2129 g H₂O entsprechend 72,9 Proz. C und 6,1 Proz. H.

2. 0,2429 g gaben 0,6505 g CO₂ und 0,1355 g H₂O entsprechend 73,0 Proz. C und 6,2 Proz. H₂O.

Berechnet für die Formel



C = 73,2 Proz.

H = 6,4 „

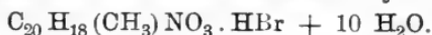
Gefunden:

1. 2.

72,9 73,0

6,1 6,2

Bromwasserstoffsäures Methylcusparin



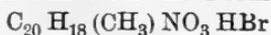
Das Salz wird durch Neutralisation von Methylcusparin mit Bromwasserstoffsäure erhalten. Aus Wasser umkrystallisiert bildet es nicht schwer lösliche gelblichgrünliche, feine glänzende Blättchen.

0,2204 g des lufttrockenen Salzes verloren bei 105° 0,069 g H₂O = 31,0 Proz.

Die Formel C₂₀H₁₈(CH₃)NO₃·HBr + 10 H₂O verlangt 30,3 Proz. H₂O.

0,2222 g des bei 105° getrockneten Salzes gaben 0,0992 g Ag Br = 19,0 Proz. Br.

Berechnet für die Formel



Br = 19,2 Proz.

Gefunden:

19,0 Proz.

Methylcusparinhydrochlorid



Durch Neutralisation des Methylcusparins mit Salzsäure erhalten.

Feine weiße Nadeln, welche in Wasser leicht löslich sind. Aus verdünnten wässrigen Lösungen bildet es harte, sternförmig vereinigte Nadeln.

1. 0,3508 g verloren bei 102° 0,039 g = 11,12 Proz. H₂O.

Die Formel C₂₀H₁₈(CH₃)NO₃·HCl + 2,5 H₂O verlangt 10,9 Proz. H₂O.

2. 0,2919 g des bei 102° getrockneten Salzes lieferten 0,11 g AgCl = 9,31 Proz. Cl.

Das durch Fällen der wässerigen Lösung des Hydrochlorids mit überschüssigem Platinchlorid und Umkrystallisieren des voluminösen gelblichweißen Niederschlages aus salzsäurehaltigem Weingeist erhaltene Methylcusparin platinchlorid,



bildet goldgelbe, glänzende Nadeln und Blättchen, die bei 210° schmelzen.

Einwirkung von Jodmethyl auf Methylcusparin.

Methylcusparinmethyljodid.



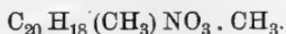
Um die Frage zu entscheiden, ob dem Methylcusparin der Charakter einer primären, sekundären oder tertiären Base zukommt, wurden 2 g des Methylcusparins in einer Druckflasche mit überschüssigem Jodmethyl vier Stunden lang im Wasserbade erhitzt. Nach dieser Zeit wurde vom Inhalt des Fläschchens das überschüssige Jodmethyl abdestilliert, und die zurückbleibende gelbe krystallinische Masse aus heißem Wasser umkrystallisiert.

Es schied sich der gebildete Körper in feinen, gelben glänzenden Nadeln ab. Dieselben färben sich am Lichte dunkler, schmecken intensiv bitter, sind schwer in Wasser, leicht in Spiritus löslich. Der Schmelzpunkt der wasserfreien Verbindung liegt bei 185°.

Die Elementaranalyse der bei 100° getrockneten Substanz führte zu folgenden Zahlen:

0,2542 g lieferten 0,5132 g CO₂ und 0,1110 g H₂O entsprechend 55,1 Proz. C und 4,9 Proz. H.

Berechnet für die Formel



C = 55,3 Proz.

H = 5,0 „

Gefunden:

C = 55,1 Proz.

H = 4,9 „

Darnach ist das Methylcusparin analog dem Cusparin als eine tertiäre Base anzusehen, wenn gleich es auch hier nicht gelungen ist, die dem Methylcusparinmethyljodid entsprechende Ammoniumbase rein darzustellen.

Einwirkung von Jodäthyl auf Cusparin.

Cusparinäthyljodid.



Zur Darstellung dieser Verbindung wurden 10 g fein zerriebenes Cusparin mit überschüssigem Jodäthyl in einer Druckflasche im Wasserbade während vier Stunden erhitzt. Der Ueberschuß an Jodäthyl wurde abdestilliert, und das Reaktionsprodukt aus heißem Wasser umkrystallisiert.

Das auf diese Weise erhaltene und durch wiederholtes Umkrystallisieren aus Wasser gereinigte Cusparinäthyljodid bildet gelbe, glänzende Nadeln, welche schwer in heißem Wasser mit gelber Farbe, fast gar nicht in kaltem Wasser, leicht in Weingeist löslich sind. Sie färben sich an der Luft dunkler und schmolzen bei 201°. Sie enthalten kein Krystallwasser.

Analyse.

0,2394 g des bei 105° getrockneten Salzes gaben bei der Verbrennung mit Bleichromat im Sauerstoffstrom 0,4823 g CO₂ und 0,109 g H₂O entsprechend 55 Proz. C und 5 Proz. H.

Berechnet für die Formel:	Gefunden:
$\text{C}_{20}\text{H}_{19}\text{NO}_3\text{C}_2\text{H}_5\text{J}$	
C = 55,3 Proz.	55,0 Proz.
H = 5,0 Proz.	5,0 Proz.

Cusparinaethylchlorid.

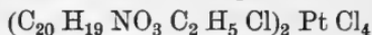


Um Cusparinaethylchlorid darzustellen, wurden 2 g des Cusparinaethyljodids in heißem Wasser gelöst, die Lösung wurde mit überschüssigem Chlorsilber versetzt und erwärmt, bis eine abfiltrierte Probe keine Jodreaktion mehr gab. Nun wurde filtriert, und das zurückbleibende Chlor- und Jodsilber gut ausgewaschen. Filtrat und Waschwasser wurden auf ein kleines Volumen eingedampft. Die sich nun ausscheidenden Krystalle wurden gesammelt, mit wenig Wasser gewaschen und auf der Thonplatte an der Luft getrocknet.

Das so gewonnene Cusparinaethylchlorid bildet citronengelbe, in Wasser und Alkohol leicht lösliche Nadeln, welche kein Krystallwasser enthalten und bei 156° schmelzen.

Berechnet für die Formel:	Gefunden:
$\text{C}_{20}\text{H}_{19}\text{NO}_3\text{C}_2\text{H}_5\text{Cl}$	
Cl = 9,2 Proz.	9,0 Proz.

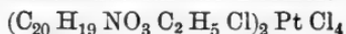
Platindoppelsalz des Cusparinaethylchlorids.



Die bei der Darstellung des Cusparinaethylchlorids gewonnenen Mutterlaugen wurden mit überschüssiger Platinchloridlösung versetzt. Der entstandene voluminöse, hellgelbe Niederschlag wurde aus stark salzsäurehaltigem Weingeist umkrystallisiert. Das so gewonnene Salz bildete goldgelbe, derbe, sternförmig vereinigte rhombische Prismen, welche bei 178° schmelzen.

Analyse.

Berechnet für die Formel:

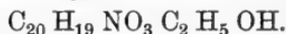


Pt = 20.4 Proz.

Gefunden:

20.1 Proz.

Cusparinaethylammoniumhydroxyd.



2,3 g Cusparinaethyljodid wurden in viel heissem Wasser gelöst, die auf etwa 50° abgekühlte Lösung wurde mit so viel feuchtem Silberoxyd nach und nach versetzt, bis eine abfiltrirte Probe keine Reaction auf Jod mehr gab. Darauf wurde von dem Jodsilber und Silberoxyd abfiltrirt, letztere gut ausgewaschen und Filtrat und Waschwasser bei niederer Temperatur auf dem Wasserbade auf ein kleines Volumen eingedampft. Hierbei schieden sich sehr voluminöse, glänzende Krystallblättchen ab. Dieselben schmolzen bei 114—115° C. und waren identisch mit dem Aethylcusparinhydrat $C_{20}H_{18}(C_2H_5)NO_3H_2O$. Die von diesen abfiltrirte Flüssigkeit wurde in den Exsiccator über Schwefelsäure gestellt. Hier schieden sich eine geringe Menge farbloser harter rhombischer Prismen ab, dieselben schmolzen bei 190—191° C. und dürften wohl Aethylcusparin repräsentieren, während die Hauptmenge der Flüssigkeit zu einer rotvioletten Masse eintrocknete.

Aethylcusparin



Nachdem es sich gezeigt hatte, daß Cusparinmethyljodid durch Einwirkung von 1 Aeq. Aetznatron unter Bildung von Methylcusparin zersetzt wird, hatte es Interesse zu erfahren, ob das Cusparinäthyljodid eine analoge Zersetzung unter Bildung von Methylcusparin erleidet.

Der Versuch hat gelehrt, daß auch Cusparinäthyljodid eine Zersetzung gemäß der Gleichung:



d. h. unter Bildung von Aethylcusparin erleidet. 3 g Cusparinäthyljodid wurden in heißem Wasser gelöst, und diese Lösung mit 6,4 ccm Normal-Natronlauge bis zur eben alkalischen Reaktion versetzt. Die gelbe wässrige Lösung wurde entfärbt und gleichzeitig getrübt. Die in der Ruhe sich absetzende anfangs ölige, später pulverige Masse wurde abfiltriert, mit Wasser gewaschen und aus Spiritus umkrystallisiert.

Das Produkt bestand aus weißen, durchsichtigen, prismatischen Krystallen dieselben schmolzen bei 190—191° und gaben bei der Analyse die folgenden auf Aethylcusparin stimmenden Werte.

Berechnet für die Formel;

$\text{C}_{20} \text{H}_{18} (\text{C}_2 \text{H}_5) \text{NO}_3$	Gefunden:
C = 75,6	C = 75,3
H = 6,6	H = 6,5

(Fortsetzung folgt.)

Ueber Fettuntersuchungen mit dem Refraktometer.

Von H. Beckurts und H. Heiler.

(Eingegangen den 13. VI. 1895.)

Seitdem die lichtbrechenden Eigenschaft verschiedener Körper durch Einführung des außerordentlich einfach eingerichteten und bequem zu handhaben den Zeifs'schen Butterrefraktometer verhältnismäßig leicht in der Analyse benutzt werden kann, ist dieselbe zur Prüfung der Butter und anderer Fette auf Reinheit mehrfach benutzt worden. — Wir verdanken Wollny, unter dessen Mitwirkung der Apparat entstanden ist, ferner Mansfeld¹⁾, Heilmann²⁾ und Halenke³⁾ Mitteilungen über die Erfahrungen,

1) XII. Vers. Bayer. Vertreter der angew. Chemie 1893, 21.

2) Pharm. Centralhalle 1894, 467.

3) XIII. Vers. Bayer. Vertreter der angew. Chemie 1894, 44.

welche bei dem Gebrauche des Zeif'schen Retractometers gemacht sind.

Der Umstand, daß die bisher vorliegenden Angaben über die Bedeutung des Apparates noch vielfach abweichende sind, und es wünschenswert sein muß, möglichst zahlreiche Beobachtungen und Untersuchungen kennen zu lernen, ist die Veranlassung die nachstehend aufgezeichneten Beobachtungen schon jetzt bekannt zu geben.

Der Apparat besteht bekanntlich aus zwei durch Bajonettverschluß zusammendrückbaren Prismen, zwischen welchen einige Tropfen des flüssigen oder geschmolzenen Fettes gebracht werden. Umgeben sind die Prismen von einer Warmwasserheizvorrichtung deren Temperatur geregelt und an einem Thermometer abgelesen werden kann. Diese Warmwasserheizvorrichtung ist die charakteristische Eigentümlichkeit des Zeif'schen Refraktometer, wodurch sich derselbe von anderen früheren Instrumenten unterscheidet, und welche ermöglicht auch die Untersuchung fester Fette vornehmen zu können. Auf die Prismen gelangt durch einen Spiegel der Lichtstrahl und erleidet hier je nach der Natur der Fette eine Ablenkung, wodurch die Grenzlinie der totalen Reflektion eine Verschiebung erleidet, welche an einer in 100 Teile geteilten Mikrometerscala durch ein Okular abgelesen und gleichzeitig die Beschaffenheit der Grenzlinie beobachtet werden kann, welche infolge der Konstruktion der Prismen je nach dem Dispensionsvermögen der Fette für Butter farblos, für Fette mit größerem Lichtbrechungsvermögen blau, für solche mit geringerem Brechungsvermögen rotgelb erscheint. Somit ist das Auftreten eines blauen Randes an sich schon geeignet, Margarine von Naturbutter zu unterscheiden, da erstere ein größeres Lichtbrechungsvermögen wie Butter besitzt.

Wir haben zunächst den Einfluß der Temperatur auf das Brechungsvermögen verschiedener fester und flüssiger Fette festgestellt und Untersuchungen über den Parallelismus zwischen Refraction und Gehalt an flüchtigen Säuren und zwischen Refraction und Jodadditionsvermögen ausgeführt, deren Ergebnisse in dem Folgenden kurz mitgeteilt werden sollen.

Von grösster Bedeutung ist der Einfluß der Temperatur auf die Ablenkung der verschiedenen Fette. Die Differenz der Refraction für reines Butterfett wird von Wollny, Mansfeld, Halenke u. a. für 1^o Temperaturerhöhung auf 0,53, für Margarine auf 0,56 Scalenteile angegeben.

Nach unseren sehr zahlreichen Beobachtungen dürfte eine Verschiebung der Grenzlinie nach links bei einer Naturbutter durchschnittlich um 0,54–0,58 Skalenteile stattfinden. Von kürzlich untersuchten 17 Butterproben zeigten nämlich nur zwei Proben eine Differenz von 0,52 Skalenteilen. Die Differenz war um so grösser, je höher die Reichert-Meißel'sche Zahl war. So betrug z. B.:

Die Verschiebung der Grenzlinie bei der Differenz von 5 zu 5° C. Skalenteile:	und	die Reichert-Meißel'sche Zahl
2,6		27
2,65		28,5
2,75		29,59
2,7		29,3
2,6		29,4
2,7		29,5
2,8		30,86
2,85		31,6
2,9		31,8
2,9		31,8
2,9		31,2

Für Margarine fanden wir die Differenz für 1° C zu 0,56 Skalenteile in Uebereinstimmung mit Wollny und abweichenden Mansfeld u. Halenke, welche die Differenz nur zu 0,52 Skalenteilen ermittelten.

Das Aussehen der Grenzlinie wurde auch bei reiner Butter nicht immer farblos gefunden. Bei niedriger Temperatur ist bei hochbrechenden Fetten die Grenzlinie bisweilen blau, so daß das Auftreten einer blauen Grenzlinie nicht ohne weiteres auf Margarin hinweist.

Drei Butterproben, welche bei 25° eine Refraktion von 52,7, 52,8 und 53 Skalenteilen besaßen, zeigten eine blaue Grenzlinie, wie Margarine, bestanden aber nach Ausfall der chemischen Untersuchung aus reiner Naturbutter.

Für Olivenöl, Sesamöl, Baumwollensamenöl, Erdnußöl, Mandelöl, Aprikosenkernöl, Pfirsichkernöl, Sonnenblumensamenöl wurden die folgenden Ablenkungen und Differenzen für je 1° C. gefunden (s. Tabelle).

Temperatur	Olivenöl		Sesamöl		Baumwollensamenöl		Erdnufsöl	
	Ablenkung	Differenz für 1 ^o Skalenteile	Ablenkung	Differenz für 1 ^o Skalenteile	Ablenkung	Differenz für 1 ^o Skalenteile	Ablenkung	Differenz für 1 ^o Skalenteile
30	59,0	—	65,6	—	65,0	—	63,3	—
29	59,6	0,6	66,3	0,7	65,5	0,5	63,9	0,6
28	60,2	0,6	67,0	0,7	66,1	0,6	64,5	0,6
27	60,8	0,6	67,7	0,7	66,6	0,5	65,2	0,7
26	61,4	0,6	68,3	0,6	67,2	0,6	65,9	0,7
25	62,0	0,6	69,0	0,7	67,8	0,6	66,5	0,6

Temperatur	Mandelöl		Aprikosenöl		Pflsichkernöl		Sonnenblumensamenöl	
	Ablenkung	Differenz für 1 ^o Skalenteile	Ablenkung	Differenz für 1 ^o Skalenteile	Ablenkung	Differenz für 1 ^o Skalenteile	Ablenkung	Differenz für 1 ^o Skalenteile
30	62,2	—	62,6	—	63,1	—	69,5	—
29	62,7	0,5	63,2	0,4	63,7	0,6	70,0	0,5
28	63,2	0,5	63,8	0,6	64,3	0,6	70,5	0,5
27	63,8	0,6	64,4	0,6	64,9	0,6	71,1	0,6
26	64,3	0,5	65	0,6	65,5	0,6	71,6	0,5
25	64,8	0,5	65,6	0,6	66,1	0,6	72,2	0,6

Mansfeld (l. c.) fand für unzweifelhaft echte Butterproben eine mittlere Ablenkung von 51 Skalenteilen und die Schwankungen zwischen 49,6 und 52,4 bei 25^o. Wir fanden: für reine Butterproben Ablenkungen bis zu 53 Skalenteilen, und zwar waren dies solche Butterproben, welche hohe Reichert-Meiss'sche Zahlen von 31,79, 31,85, 31,6 gaben. Auch Halenke (l. c.) fand einige wenige Butterproben, welche bei der Refraktion zwischen 51,5—53 Skalenteile zeigen, die eine normale Reichert-Meiss'sche Zahl lieferten, doch erreicht keine dieser Butterproben die Refraktion von 53 Skalenteilen.

Ein Parallelismus zwischen der Refraktion und Reichert-Meissl'scher Zahl wurde auch von uns

nicht beobachtet. Zwanzig von uns auf dem Markt zu verschiedenen Zeiten aufgekaufte Butterproben ergaben in dieser Beziehung die folgenden Werte:

No.	Refraktometerzahl bei 25° C.	Reichert-Meissl'sche Zahl
1	48.1	27
2	48.8	30.86
3	49.8	31.8
4	49.9	30.42
5	49.8	30.25
6	49.9	29.59
7	49.8	29.48
8	49.6	30.26
9	49.6	28.60
10	50.0	30.36
11	50	30,8
12	50,3	31,2
13	51	26,0
14	51,5	27,0
15	50,1	29,3
16	50	29,4
17	52.7	31,79
18	52,8	31,85
19	52,6	24,0
20	53,0	31,6

Die Refraction für Olivenöl wurde bei 25° C. zu 620 gefunden. Die zur Verfälschung des Olivenöls dienenden Oele zeigten alle eine höhere Refraction, so daß durch Zusatz solcher zu Olivenöl die Refraction erhöht wird.

Es betrug die Refraction bei 25° C.

für Sesamöl	69
„ Baumwollsamensöl	67.8
„ Erdnußöl	66.5
„ Mandelöl	64.8
„ Aprikosenkernöl	65.6
„ Pfirsichkernöl	66.1
„ Mohnöl	72.0
„ Sonnenblumenöl	72.2

Die bei Untersuchung des Olivenöls und einiger seiner Verfälschungen beobachtete Ablenkung und gefundenen Jodzahlen

zeigen einen gewissen Parallelismus der Refraction mit dem Jodadditionsvermögen, indem die Refraction mit dem Jodadditionsvermögen steigt. Es wurden gefunden:

	Refraction b. 25° C. Jodzahl.	
1. Olivenöl	62	83
2. Mandelöl	64.8	98
3. Pfirsichkernöl	66.1	99.5
4. Aprikosenkernöl	65.6	100.1
5. Erdnufsöl	66.5	101
6. Baumwollsesamenöl	67.8	103
7. Sesamöl	69	106
8. Mohnöl	72	133
9. Sonnenblumensamenöl	72.2	134

Analog verhielten sich einige feste Fette, es wurden nämlich gefunden:

	Refraction b. 40° C. Jodzahl.	
1. Kokosöl	33.5	9
2. Palmkernöl	36.5	12.3
3. Butter	40.5	33
4. Talg	45	38
5. Schweinefett	50	53
6. Margarine	50.4	55

Giebt somit die Refraction in alle den untersuchten Fetten gleich der Jodzahl als ein Maas für den Gehalt an ungesättigten Fettsäuren ab, so trifft dies bei einem anderen Fette, dem Hirschtalg nicht zu, welcher fast das gleiche Refractivevermögen, wie Rinder- und Hammeltalg zeigt, aber nur eine Jodzahl besitzt, welche halb so groß ist, wie diejenige des Rinder- und Hammeltalgs.

Die Verwendbarkeit des Refractometers für Butter, Schmalz und Olivenöl steht für viele Fälle, peinlichste Berücksichtigung der Temperatur vorausgesetzt, ausser allem Zweifel. Abschließende Urteile über die Grenzen der Verwendbarkeit können aber erst auf Grund weiterer Untersuchungen, über welche demnächst berichtet werden soll, gefällt werden.

Zur Kenntnis des Hirschtalgs.

Von H. Beckurts und F. Oelze.

(Eingegangen den 13. VI. 1895.)

Vor kurzem hatten wir Gelegenheit, echtes Hirschtalg, welches uns durch die Herren Dr. W e p p e n und L ü d e r s in Blankenburg a. H. zugestellt war, zu untersuchen. Es wurde dabei gefunden, daß Hirschtalg von dem Rinder- und Hammeltalg in einigen seiner Eigenschaften wesentliche Verschiedenheiten zeigt, auf die bisher noch nicht aufmerksam gemacht ist.

Zunächst liegen die Schmelzpunkte und Erstarrungspunkte des Fettes und der Fettsäuren höher als bei Rinder- und Hammeltalg.

Während nämlich Rindertalg nach unseren Untersuchungen bei 43—44,5° schmilzt, bei 37° erstarrt, Hammeltalg bei 44 bis 45,5° schmilzt und bei 32—36° erstarrt, liegt der Schmelzpunkt des Hirschtalgs bei 49—49,5°, der Erstarrungspunkt bei 48°.

Die aus dem Rindertalg abgeschiedenen Fettsäuren schmelzen nach unseren Beobachtungen bei 44,5—46°, diejenigen des Hammeltalgs bei 45—47°, während die aus dem Hirschtalg abgeschiedenen Fettsäuren erst bei 49,5° schmelzen.

Der wesentlichste Unterschied liegt aber in der Höhe der Jodzahl.

Die Jodzahl wurde für Rindertalg zu 40 (Hübl), 43,3 bis 44 (Wilson), 35,4—36,4 (Filsinger), 35,6—38,9 (Dieterich) ermittelt, und für Hammeltalg auf 45,2—46,2 (Wilson), 34,8—37,7 (Dieterich), 32,7 (Thörner) festgestellt.

Wir fanden nach zahlreichen Untersuchungen die Jodzahl für Rindertalg im Durchschnitt = 38, diejenige des Hammeltalgs = 36. Auffallender Weise aber für Hirschtalg erheblich niedriger, nämlich zu

I.	II.	III.	IV.	V.	VI.
19,8	20,7	20,5	20,8	21,0	20,73

Es ist dies ein Umstand, auf welchen hingewiesen zu werden verdient, und der durch Untersuchung der Fettsäuren des Hirschtalgs noch aufgeklärt werden soll.

Im Zeiss'schen Refraktometer wurde zwischen den drei Talgsorten nur ein geringfügiger Unterschied bemerkt. Der Brechungsexponent betrug bei 40° für Rindertalg 45, für Hammeltalg 46 und für Hirschtalg 44,5 Skalenteile. Es ist dies um so bemerkenswerter, weil nach Hefelmann*) ein Parallelismus zwischen Refraktion und Jodadditionsvermögen vorhanden ist, so daß wie die Hübl'sche Jodzahl auch die Refraktion der Fette ein Maß für den Gehalt an ungesättigten Fettsäuren abgeben kann. Dies trifft nach unseren Untersuchungen an den Talgsorten nicht zu, welche bei annähernd gleicher Refraktion ein sehr verschiedenes Jodadditionsvermögen besitzen.

**Untersuchungen aus dem pharmaceutischen
Laboratorium der Reichsuniversität zu Gröningen.**

**Ueber das Vorkommen
von Cytisin in verschiedenen Papilionaceae.**

Von Dr. P. C. Plugge.

(Eingegangen den 19. Juni 1895).

Untersuchungen der letzten Zeit haben gelehrt, daß das Cytisin, außer im Goldregen und in vielen anderen Arten des Geschlechtes *Cytisus* auch in einigen Arten der Geschlechter *Gemsta*, *Ulex*, *Sophora* und *Baptisia* vorkommt. Es schien mir in mehr als einer Hinsicht interessant, die Untersuchung nach dem Vorkommen und der Verbreitung dieses Alkaloids in der Familie der Papilionaceae fortzusetzen. Von pharmacologischem und toxikologischem Interesse ist eine derartige Untersuchung, weil sie Licht verbreitet über die Ursache des einigen noch wenig bekannten Papilionaceae zuerkannten bedeutenden pharmacodynamischen Wertes resp. giftiger Wirkung. Wahrscheinlich ist sie auch in botanischer Hinsicht einigermaßen von Interesse. Wenn wir nämlich in Betracht ziehen, daß, abgesehen von verschiedenen Ausnahmen, bestimmte Pflanzenstoffe, wie Alkaloide, Glukoside, ätherische Oele, Harze u. s. w., namentlich oder

*) Pharm. Centralh. 1894, 467.

sogar ausschliesslich in Pflanzen einer bestimmten Familie sich vorfinden, [ist es nicht zu leugnen, dass bei Pflanzen mit übereinstimmenden morphologischen Kennzeichen auch bestimmte physiologische Beziehungen vorhanden sind, oder dass zwischen der Form der Pflanzen, welche ihre systematische Stellung oder Einteilung bestimmte, und dem Chemismus derselben irgend welcher Zusammenhang bestehen muss.

Dem Botaniker müssen wir es überlassen, auszumachen, ob innigerer morphologischer Verband nachweislich sei zwischen den Andromedotoxin-haltigen Ericaceae, wie: *Andromeda*, *Cassandra*, *Azalea*, *Rhododendron*, *Kalmia* und *Pieris* einerseits und den Andromedotoxin-freien Geschlechtern wie: *Erica*, *Calluna*, *Arbutus*, *Ledum*, *Gaultheria*, *Chimaphila* und *Clethra* andererseits, ihm müssen wir die Antwort auf die Frage überlassen, ob die Ausnahme, welche das Andromedotoxin-freie *Rhododendron hirsutum* unter allen übrigen Andromedotoxin-haltigen Species dieses Geschlechtes macht, auch begleitet ist von bestimmten morphologischen oder anatomischen Abweichungen. So entsteht hier auch die Frage, stehen die vorgenannten Geschlechter der Papilionaceae, worin Cytisin gefunden ist, auch in systematischer Hinsicht sich nicht näher, als man blofs auf Grund morphologischer Kennzeichen angenommen hat? Muss die *Baptisia tinctoria* R. Br. nicht mit gröfserem Recht mit ihrem früheren Namen *Sophora tinctoria* L. bezeichnet werden? Weicht die giftfreie, glukosidbildende *Sophora japonica* Dc. (*Styphnolobium*) nicht mehr ab von den cytisinbildenden Arten, wie *Sophora tomentosa* S. *speciosa* etc., als diese untereinander und von den *Baptisia's* verschieden sind?

Die Thatsache, dass die *Templetonia glauca* Sims sehr giftig ist, während die *Templetonia retusa* R. Br. (syn. *Rafnia* Vent.) fast nicht giftig ist, dass weiter die *Sophora japonica* vollkommen unschuldig ist, während die *Sophora secundiflora* Lagasca (*Virgilia secundiflora* Cav.) stark giftig wirkt, hat auch schon Cornevin¹⁾ zur Frage veranlasst: „pourquoi cette différence de vérosité entre deux espèces aussi voisines?“ Cornevin beantwortet diese Frage mit den Worten: „Je ne saurais, pour mon compte, apporter le

¹⁾ L. Henry. Revue horticole Paris 1893. 402.

moindre élément à la solution de ce problème, mais il m'a paru intéressant de la signaler à l'attention des chercheurs.“

In der That ist die Antwort auf derartige Fragen, bei dem noch so mangelhaften Zustand unserer Kenntnis des Chemismus in der Pflanze, höchst schwer oder selbst noch unmöglich, doch es will mich bedünken, daß diese Fragen sich uns stets mehr aufnötigen und daß die Untersuchung nach der Verbreitung charakteristischer chemischer Pflanzenbestandteile innerhalb einer bestimmten Pflanzenfamilie eins der Mittel ist, zu einer eventuellen Beantwortung derartiger Fragen kommen zu können.

Diese Erwägung war einer der Gründe, infolge welcher ich mich zu einer fortgesetzten Untersuchung der Verbreitung des Cytisins in der Familie der Papilionaceae entschloß. Bis jetzt wurden folgende Pflanzen untersucht:

I⁰ *Sophora speciosa*. Benth.

Die Untersuchung dieser in Texas und Mexico vorkommenden Giftpflanze, deren schön rote Samen unter dem Namen „poison beans“ bekannt sind, interessierte mich besonders, weil Wood gerade aus diesen Samen das Alkaloid bereitete, das er mit dem Namen Sophorin bezeichnete. Ich hatte nämlich bei einer früher mitgetheilten Untersuchung¹⁾ der Samen von *Sophora tomentosa* L. gefunden, daß diese Cytisin enthalten und, einstweilen annehmend, daß *Sophora tomentosa* und *Sophora speciosa* dasselbe Alkaloid, Wood's Sophorin, enthalten sollten, kam ich zum Urtheil, daß „Sophorin und Cytisin identisch sind.“

Ogleich für diese vorausgesetzte Aehnlichkeit der Basen sehr viele Gründe anzuführen waren, so konnte dennoch das vorhin erwähnte Urtheil erst dann als vollkommen berechtigt betrachtet werden, wenn nachgewiesen war, daß auch das Alkaloid von *Sophora speciosa* in der That Cytisin ist.

Durch die freundliche Vermittlung der Herren Parke, Davis & Co. zu Detroit, Mich. U. S., denen ich dafür meinen herzlichen Dank abstatte, empfing ich eine geringe Quantität Samen von *Sophora speciosa*. Auf die früher, bei Sophorin, erwähnte Weise, nämlich durch Ausziehung einer Mischung des Pulvers der Samen

¹⁾ P. C. Plugge. Archiv der Pharm. 1884. 444.

und frisch gelöschten Kalks in einem Soxhlet'schen Apparat mit Chloroform, isolierte ich die giftige Basis,

Sowohl aus der chemischen, als auch der toxikologischen Untersuchung, welche ich zur Vermeidung von Wiederholungen hier nicht näher beschreiben werde, ergab sich, daß auch diese Basis Cytisin ist und deshalb das Urteil: „Sophorin und Cytisin sind identisch“ vollkommen berechtigt ist.

Die quantitative Bestimmung des Alkaloidgehaltes zeigte, daß diese Samen 3,23 pCt. Cytisin enthalten. Dieser hohe Cytisingehalt erklärt denn auch die große Giftigkeit dieser Pflanzen.

Dujardin-Beaumez und Égafse¹⁾ erwähnen, daß eine halbe Bohne Delirien und darnach tiefen Schlaf verursacht, und daß eine einzige Bohne genügen würde, einen Menschen zu töten. Eine einzige Bohne enthält 26,97 Mgrm. Cytisin, wie aus dem gefundenen Prozentgehalt Cytisin = 3,23 und dem durchschnittlichen Gewicht einer Bohne oder eines Samens = 0,835 g. berechnet werden kann.

Da die Wirkung des Jnfus der Samen und die des Cytisins völlig mit einander übereinstimmen, ist das Vorkommen eines zweiten Giftes in den Samen von *Sophora speciosa* nicht wahrscheinlich.

20 *Sophora secundiflora* Lagasca (*Virgilia secundiflora* Cad.)

Von dieser Pflanze gab The pharmaceutical Journal 1892/93, P. 264 folgende, dem Kew Bulletin LXIX, 216 entnommene Beschreibung: „The *Sophora secundiflora* is a small tree or shrub of Matagorda Bay, Texas and forms dense thickets on the borders of streams. Its wood is heavy, hard, close-grained, and of an orange colour, streaked with red. The leaves and seeds are said so produce tetanus in animals eating them, and a whole pod to be sufficient to kill a man. The seeds which are stated to contain an exceedingly poisonous alkaloid, sophorin, are used by Indians in the neighbourhood of San Antonio to produce intoxication, half a seed producing exbilaration, which is followed by sleep lasting two or three days.“

¹⁾ Dujardin-Beaumez und Égafse. Les plantes medicinales. P. 678.

Eine bedeutende Quantität der Samen dieser Pflanze verdanke ich wiederum dem Wohlwollen der Herren Parke, Davis und Co. Die Trennung und die Untersuchung des Alkaloids geschahen auf die schon beschriebene Weise; dieselben bewiesen, daß auch dieses Alkaloid Cytisin ist. Die quantitative Bestimmung lehrte, daß diese Samen 3,47 pCt. Cytisin enthalten, bezüglich bei einem durchschnittlichen Gewicht von 0,795 für einen Samen, 27,58 Mgrm. pro Samen, der an Farbe und äußerer Erscheinung dem der *Sophora speciosa* vollkommen gleicht.

Ob die zwei hier erwähnten Species in der That verschiedene Arten sind, oder ob unter *S. speciosa* und *S. secundiflora* ein und dieselbe Pflanze verstanden werden muß, scheint mir nicht fest ausgemacht. Von einer Identität dieser zwei Arten zeugen u. a. die vollkommen übereinstimmenden Angaben über die Gegend, wo sie wächst, den Habitus der Pflanze und die Giftigkeit der Samen, die, wie wir schon bemerkten, auch an Farbe, Form und Größe gänzlich gleich sind. Auch hinsichtlich des feineren Baus stimmen diese Samen, wie mein Kollege Prof. Moll so freundlich war zu konstatieren, vollständig überein. Da Prof. Moll von beiden Samenarten einige aussäen liefs, werden wir später wahrscheinlich die Gelegenheit haben, diese botanische Frage näher zu beleuchten.

3^o *Sophora Japonica* De. (*Styphnolobium*).

Diese Pflanze, deren Blätter nach einigen Angaben purgierend wirken, und die nach Dr. Greshoff's „Erste Ver-
schlag P. 27“, in ihrer Heimat wider Kolik und Diarrhoea angewandt wird, ist als nicht giftig bekannt.

Ihre Blumen enthalten einen gelben Farbstoff: mai-fa der Chinesen. P. Foerster (Ber. 1882 P. 214) hat aus dieser Pflanze ein Glukosid erhalten, dem er den Namen Sophorin gab, und das sich bei Behandlung mit verdünnter Schwefelsäure in 57,56 Pzt. Isodulcit und 46,84 Pzt. Sopheretin spaltet. Letztgenannter Stoff zeigt große Aehnlichkeit mit Quercetin, dennoch ist er damit, nach Foerster, nicht identisch, wie mit Unrecht von Stein (Journ. f. prakt. Chemie 58, 399; 85, 351; 88, 280) behauptet worden ist.

Wie wir schon früher mittheilten, erwies sich, daß die Samen dieser Pflanze kein Cytisin enthielten.

Nun der Name Sophorin für das Alkaloid von Wood wegfällt, kann also der Name für das Glukosid von Foerster erhalten bleiben.¹⁾

4^o *Sophora japonica pendula*.

Die Samen dieser Pflanze lieferten uns kein Cytisin.

5^o *Sophora affinis*.

Es zeigte sich, daß diese, ebenso wie die vorige, cytisinfreie, Samen enthielt.

6. *Sophora tomentosa*.

Die Untersuchung dieser Pflanze, die 2,065 Pzt. Cytisin in ihrem Samen enthielt, haben wir schon ausführlich beschrieben.

Euchresta Horsfieldii Benn.

Ueber diese zu den *Leguminosae-Papilionaceae*, tribus *Dalbergicae* gehörige Pflanze, und besonders über ihre schwarzen, einsamigen Früchte, werden viele Einzelheiten von Dr. W. G. Boorsma in seinem neulich erschienenen: „Eerste resultaten van het onderzoek naar de plantenstoffen van Nederlandsch-Indie. Batavia's Gravenhage 1894.“ mitgeteilt. Nach seiner Beschreibung besitzt man in diesen Früchten das hochgerühmte javanische Heilmittel, dem die Eingeborenen den Namen „Prånådjiwå“ d. h. Trost der Seele gegeben haben, einen Namen, mit dem man aber auch die zur Familie der *Sterculiaceen* gehörigen *Sterculia Javanica* R. Br. bezeichnet.

Schon vor einiger Jahren wurde mir von einem aus Ost-Indien zurückgekehrten Offizier eine Quantität — der Angabe nach von *Euchresta Horsfieldii* herkommende — Samen zugeschiedt, mit der Bitte, dieses unfehlbare Mittel gegen Phthisis zu untersuchen. Meine Untersuchung wies nach, daß die Samen keine Alkaloid oder

¹⁾ Nach neueren Untersuchungen von Ed. Schunck (Journ. chem. Fol. 1095, 1. 30—32) ist das Glucosid von *Sophora Japonica*, entgegen der Annahme Foersters, identisch mit den Rutin, dem Glucosid der Gartenraute. (Ber. 1895 Ref. 302).

Der Name Sophorin kann also auch für das Glucosid wegfallen.

Glukosid enthielten, daß sie so ziemlich geschmacklos waren und bei Versuchen an Tieren nicht die geringste Wirkung hervorbrachten. Ich antwortete dem Absender denn auch, daß diese Samen vielleicht nach Art der Ervalenta oder Revalenta einige Bedeutung haben könnten, daß die Untersuchung aber keinen einzigen Beweis für die angeblich heilkräftige Wirkung ermittelt habe.

Die heute erschienene Mitteilung von Dr. Boorsma macht es nun höchst wahrscheinlich, daß wir damals die unechten Prânâdjivâ, die Samen der *Sterculia javanica* zugeschickt worden sind. Jedenfalls stimmten sie nicht überein mit den mir jetzt von Boorsma zugeschickten echten Prânâdjivâ, den Samen von *Euchiesta Horsfieldii*.

Letzterwähnte Samen, die einen bitteren Geschmack haben, enthalten nach Boorsma mehr als 1,5 Pzt. Alkaloid, das er aus den von Fett befreiten Samen durch Ausziehung mit Spiritus Aufnahme des spirituosen Extrakts mit Wasser, Reinigung mit basischem Bleiacetat u. s. w., und schließlichem Ausschütteln mit Chloroform isolierte. Die Beschreibung, welche Boorsma von diesem Euchresta-Alkaloid gab, lautet wie folgt: „Das Alkaloid ist in Wasser leicht löslich zu einer alkalischen Flüssigkeit. Der Geschmack ist widerlich bitter. Mit starken Säuren erhält man keine spezifischen Reaktionen; Salpetersäure: schwach gelb, Schwefelsäure und Salzsäure: schwach rotgelb, Schwefelsäure mit Kaliumbichromat oder mit molybd. Ammon.: nichts besonderes.“ Weiter erwähnt er noch das Verhalten dieser Basis gegenüber allgemeinen Alkaloidreagentien, nebst einigen wenigen Versuchen an Kröten und Hühnern. Elementar-Analysen und Bestimmungen des Molekulargewichts wurden nicht ausgeführt, sodaß die Art und Zusammensetzung dieses Alkaloids, dem der Verfasser denn auch keinen besonderen Namen gab, im Dunkeln blieben. Ein Teil dieses Alkaloids wurde mir von Dr. Boorsma zum Studium seiner physiologischen Wirkung zugeschickt. Er bestand aus (11,62 g) einer grünbraun gefärbten alkoholischen Lösung, worin nach der Angabe ca. 4 g Alkaloid enthalten war. Mit dieser Flüssigkeit führte ich folgende Untersuchung aus:

10. Durch Eindunstung und Erhitzung des trockenen Restes fand vollkommene Verbrennung statt: die Flüssigkeit enthielt deshalb keine anorganischen, unverbrennbaren Stoffe.

2⁰. Ein wenig von der alkoholischen Lösung färbte, nach Verdünnung mit Wasser, Lackmus blau, liefs aber die Phenolphthaleinlösung unverändert (Kennzeichen von Alkaloiden).

3⁰. In verschiedenen Uhrgläsern wurden kleine Quantitäten der alkoholischen Flüssigkeit mit ein wenig Säure gemischt (HNO_3 , $\text{H}^2 \text{SO}_4$, $\text{C}^2 \text{H}^4 \text{O}^2$ oder HCl und dann in einen Exsiccator gesetzt. Bald zeigten sich schöne Krystallbündel eines Nitrats, feine Nadeln von Acetat und Salzsäureverbindung, während die mit Schwefelsäure vermischte Lösung amorph blieb.

4⁰. Durch Vermischung der alkoholischen Flüssigkeit mit Chloroform präzipitierte sich allmählich ein wenig von einer weifsen krystallinischen Masse, jedoch zu wenig für eine nähere Untersuchung.

5⁰. Die Flüssigkeit, welche von dem sub 4⁰ erwähnten Stoff durch Filtration befreit worden war, wurde nun auf dem Wasserbad verdunstet, der Rest wiederum in stark sauer gemachtem Wasser aufgenommen, durch Natronlauge alkalisch gemacht und nun mit Chloroform ausgeschüttelt. Mit dem Verdunstungsrückstande der so erhaltenen Lösung in Chloroform wurden folgende Versuche angestellt:

- | | | | | | |
|----|---|---------------|-------|--|---|
| a. | konzent. | Schwefelsäure | färbt | einen Rest | schwach gelb. |
| b. | " | " | und | Kaliumbichromat: | nichts Besonderes. |
| c. | " | " | " | molybd. Ammon: | nichts Besonderes. |
| d. | " | " | " | vanadins. Ammon. | nichts Besonderes. |
| e. | " | " | " | Ceriumoxydul: | färbt einen Rest vorübergehend schwach pfirsichblütherot. |
| f. | " | " | " | Kaliumpermanganat | gibt eine schön violettrote Farbe, die allmählich mehr violett bis blau wird. |
| g. | " | " | " | $\text{Ba}(\text{OH})_2$, KClO_3 , $\text{K}^6 \text{Fe}^2$
Cy^{12} , Rohrzucker oder Furfurol | geben nichts. |
| h. | Die Lösung in sauregemachtem Wasser wird präzipitiert durch die allgemeinen Alkaloid-Reagentien Jodjodkalium, Jodkalium-Jodquecksilber, Jodkalium-Jodwismut, Phosphormolybdänsäure, Phosphorwolframsäure u. s. w. | | | | |

- i. Dittmar's Reagens (Chlorjod) präzipitierte diese Lösung nicht.
 j. Konzent. Salpetersäure färbt einen Rest schwach gelb.
 k. Eisenchloridlösung färbt einen Rest blutrot.
 l. van de Moers Reagens ($\text{Fe}^2 \text{Cl}^6 + \text{H}^2 \text{O}^2$ und danach NH^3 und verdünnt $\text{H}^2 \text{SO}^4$) gab mit diesem Euchresta-Alkaloid vollkommen gleichen Farbenwechsel, wie mit Cytisin.

Die Löslichkeit des Alkaloids in Wasser, demzufolge die Nicht-fällbarkeit durch Alkalien, das negative Verhalten gegen Dittmar's Reagens, die Rotfärbung mit Eisenchlorid und vor Allem das Verhalten gegen v. d. Moers'schen Reagens, deuten darauf, daß das Euchresta-Alkaloid Cytisin ist.

Wenn dies wirklich der Fall war, so mußte aber auch das Alkaloid des Goldregens — was früher nicht probiert war — mit konzent. Schwefelsäure und Kaliumpermanganat die oben beschriebene Farbereaktion geben. Bei Wiederholung dieses Versuchs mit reinem Cytisin zeigte sich, daß dies in der That der Fall war, so daß wir durch die Untersuchung des Euchresta-Alkaloids nun auch eine neue Reaktion auf Cytisin gefunden hatten.

m. Einige Versuche an Fröschen (*Rana temporaria*) lieferten Resultate, welche vollkommen übereinstimmten mit denen, welche wir bei Cytisin wahrgenommen hatten.

Nachdem durch diese qualitativen chemischen und physiologischen Versuche mit großer Wahrscheinlichkeit ermittelt war, daß das Euchresta-Alkaloid Cytisin ist, werden jetzt auch einige quantitative Bestimmungen ausgeführt. Dazu wurde ein Teil der Lösung in Chloroform verdunstet, der Rest in Wasser, das durch Salzsäure sauer gemacht war, aufgenommen, die so erhaltene schwach saure Lösung in zwei Teile (I und II) geteilt und (I) mit Goldchlorid und (II) Platinchlorid präzipitiert. Die so erhaltenen Gold- und Platindoppelverbindungen wurden zu constantem Gewicht getrocknet und dann darin durch Verbrennung einer abgewogenen Quantität, der Gold- resp. Platiningehalt bestimmt. Dabei erzielte ich folgende Resultate:

I. Goldbestimmung.

- a. 0.250 g Golddoppelverbindung lieferte 0.091 g oder 36.40 Pzt. Au.
 b. 0.351 „ „ „ „ „ 0.129 „ „ 37.32 „ „
 während die Berechnung fordert für:

$\text{C}^{11} \text{H}^{14} \text{N}^2 \text{O} \cdot \text{H Au Cl}^4$ 37.11 „ „

II. Platinbestimmung.

0.140 g Platindoppelverbindung lieferte 0.026 g oder 25.00 Pzt. Pt. während die Berechnung fordert für:



Auch die quantitativen Bestimmungen deuten entschieden auf Cytisin hin, und wir stehen daher auch auf Grund dieser Untersuchungen nicht an, zu folgern, daß das Alkaloid der Samen von *Euchresta Horsfieldii* Benn. Cytisin ist.

Auf Grund der vorerwähnten Untersuchungen in Verbindung mit andern, hat sich bezüglich des Vorkommens von Cytisin in der Familie der Papilionaceae Folgendes herausgestellt.

A. Cytisinhaltig sind:

1. *Cytisus Laburnum* L (*Laburnum vulgare* Grisebach), nachgewiesen von Husemann & Marmé,
2. *Cytisus alpinus* Mill., 3. *C. supinus* Jacq., nachgewiesen von Husemann & Marmé,
4. *Cytisus elongatus* W. u. K., 5. *C. Weldinii* Vis, nachgewiesen von Husemann & Marmé,
6. *Cytisus sessifolius* L., 7. *C. hirsutus* L., nachgewiesen von Husemann & Marmé,
8. *Cytisus biflorus* L'her., 9. *C. Alschingeri* Vis, nachgewiesen von Cornevin,
10. *Cytisus nigricans* L., 11. *C. proliferus* L. fil., nachgewiesen von Cornevin,
12. *Cytisus Adami* Poit., 13. *C. ratisbonensis* β minor Schäf., nachgewiesen von Radziwillowicz,
14. *Cytisus ratisbonensis* Schäf. 15. *C. polytrichus* M. B., nachgewiesen von Radziwillowicz,
16. *Genista racemosus* Marnoch, 14. *G. ramosissimus* Ten. nachgewiesen von van de Moer,
18. *Genista Spicatus*¹⁾, nachgewiesen von van de Moer,
19. *Ulex europaeus* L. (*Ulex* von Gerrard), nachgewiesen von van de Moer, Partheil,
20. *Sophora speciosa* (*Sophorin* von Wood), nachgewiesen von Plugge,
21. *Sophora tomentosa*, 22. *S. secundiflora* Lagasca, nachgewiesen von Plugge,
23. *Baptisia tinctoria* R. Br. (*Baptitoxin* von v. Schroeder), nachgewiesen von Plugge,

¹⁾ Die unter 16, 17 und 18 erwähnten *Genista*'s werden auch wohl als *Cytisus* species erwähnt.

24. *Baptisia australis*, nachgewiesen von Plugge,
25. *Euchresta Horsfieldii Benn.*, nachgewiesen von Plugge.

B. Als Cytisinfrei erwiesen sich:

1. *Cytisus nigricans*¹⁾, nachgewiesen von Husemann & Marmé,
2. *Cytisus sessilifolius L.*, 3. *C. argenteus L.* nachgewiesen von Cornevin,
3. *Cytisus capitatus Jacq.*, nachgewiesen von Cornevin,
4. *Genista tinctoria L.*, 5. *G. pilosa L.*, nachgewiesen von van de Moer,
6. *Genista anglica L.*, 7. *G. germanica*, nachgewiesen von van de Moer,
8. *Sophora japonica De.*, 9. *S. japonica pendula*, nachgewiesen von Plugge,
9. *Sophora affinis*, nachgewiesen von Plugge.

Aus dem Mitgetheilten erhellt, dafs das Cytisin in vielen Pflanzen der Familie der Papilionaceae vorkommt. Namentlich das Faktum, dafs unter diesen Pflanzen einige vorkommen, die entweder in Nord-Amerika oder in Ost-Indien zu den wertvollsten Heilmitteln gerechnet werden, machte es unseres Erachtens erwünscht, die Aufmerksamkeit der Therapeuten auf das Cytisin zu lenken.

Von der *Sophora*, dem „*Pharmacum magnum*“ sagt Dr. Greshoff in seinem mehr genannten „Eerste Verslag“: „Es giebt wenig indische Pflanzen, die als Arzneimittel sich einer so grofsen Berühmtheit erfreut haben als die *Sophora*.“

Dafs die *Euchresta Horsfieldii Benn.* die „*Prānādjiwā*“ oder „Troost der Seele“ nicht weniger hoch geschätzt sind, als die vorige Pflanze, kann man aus den „Mededeelingen“ von Dr. Boorsma erfahren. Dafs endlich die *Baptisia tinctoria R. Br.* noch in verschiedenen Formen in Amerika Anwendung findet, habe ich schon in einer vorigen Mitteilung erwähnt.

Da nun einige der angeblichen therapeutischen Effekte dieser Pflanzen sehr wohl übereinstimmen mit den erzielten Resultaten der physiologischen Untersuchung über Cytisin, ist es meines Erachtens auch empfehlenswert, dieses nun leicht zu erhaltende Alkaloid noch einmal einer genauen therapeutischen Untersuchung zu unterwerfen.

¹⁾ van de Moer ermittelte in Uebereinstimmung mit Cornevin, also abweichend von Husemann & Marmé, Cytisin in *Cytisus nigricans*.

Wir beabsichtigen die Untersuchung über das Vorkommen und die Verbreitung von Cytisin in giftigen Papilionaceen fortzusetzen. Diejenigen, welche uns möglicherweise dazu (wenigstens 10 Gramm) Samen noch nicht untersuchter Papilionaceen zusenden können, würden uns dadurch zu besonderm Dank verpflichten.

Matrin, das Alkaloïd von *Sophora angustifolia*.

Von Dr. P. C. Plugge.

(Eingegangen den 6. VII. 1895.)

Im Verfolg meiner vorigen Mitteilung über verschiedene *Sophora*-species möchte ich hier noch etwas über *Sophora angustifolia* mitteilen.

Die sehr bitter schmeckende Wurzel dieser Pflanze, welche in China unter den Namen Kusham oder Kuisiu, in Japan unter den von *Matari* bekannt ist, wird in den genannten Ländern als Heilmittel gebraucht.

Zuolge einer kurzen Mitteilung von Dujardin-Beaumez und Égasse wurde die Wurzel schon von Petit untersucht, der nach seiner Behauptung darin ein neues Alkaloïd nachwies, mit welchem aber von ihm nicht weiter experimentiert ist. Um zu untersuchen, ob das Alkaloïd auch Sophorin (Cytisin) sein könnte, bemühte ich mich, die Wurzel oder auch den Samen aus Japan zu erhalten. Gerade als ich meine vorige Mitteilung über das Vorkommen von Cytisin in verschiedenen Papilionaceen an die Redaktion dieses Archivs gesandt hatte, empfing ich Bericht aus Japan, daß dort Prof. Nagai sich mit der Untersuchung dieser Wurzel beschäftigt und ein Alkaloïd daraus abgeschieden hätte, welchem er den Namen: Matrin gab.

Prof. Nagai hatte die große Freundlichkeit, wofür ich ihm meinen herzlichen Dank abstatte, mir ein wenig von dem gut krystallisierten Alkaloïd, zusammen mit einer japanisch gedruckten Abhandlung über die Pflanzenbasis zuzusenden. Zu meinem großen Bedauern muß der Inhalt dieser japanischen Abhandlung zum größten Teil ein Geheimnis für mich bleiben. Nur die zwischen dem Text vorkommenden Formeln konnten mich belehren, daß das

durch Prof. Nagai mit dem Namen Matrin bezeichnete Alkaloid bestimmt verschieden ist von dem Sophorin (Cytisin). Nach Nagai ist Matrin eine bei $\pm 80^{\circ}$ C. schmelzende Basis von der Zusammensetzung: $C_{15}H_{24}N_2O = 248$, deren Gold- und Platindoppelverbindungen, gemäfs der gelieferten Menge Au (33,39 Proz.) und Pt (29,85 Proz.) die folgende Zusammensetzungen haben: $C_{15}H_{24}N_2O, H Au Cl_4$ und $C_{15}H_{24}N_2O, H_2 Pt Cl_6$.¹⁾

Obgleich aus diesen und mehreren anderen Formeln in der Brochüre von Nagai schon deutlich hervorging, dafs Matrin und Cytisin von einander verschieden sind, habe ich doch das mir zugesicherte Matrin für einige vorläufige Versuche benutzt, wodurch die Uebereinstimmung oder Verschiedenheit auch in den Eigenschaften und in der Wirkung dieses Alkaloids und des Cytisins konnte bewiesen werden. Ich fand dabei folgendes:

Matrin ist leicht löslich in Wasser, zu einer alkalisch reagierenden Solution, welche die Polarisationssebene nach rechts dreht. Die durch Salzsäure sauer gemachte Lösung wird von den verschiedenen allgemeinen Alkaloidreagentien und auch durch Bromwasser, Quecksilberchlorid, Goldchlorid und gelbes Blutlaugensalz, zu vielfach schön krystallisierten Verbindungen präzipitiert.

Von den zwei letztgenannten Verbindungen wurden gröfsere Mengen bereitet, vollkommen abgewaschen, bei 110° C. zu konstantem Gewichte getrocknet und danach zu quantitativen Bestimmungen verwendet.

0,3312 g Golddoppelverbindung lieferte bei Verbrennung 0,1117 g Rückstand, was auf einen Goldgehalt der Verbindung weist von 33,72 Proz.

Für die Formel: $C_{15}H_{24}N_2O, H Au Cl_4$ berechnen wir 33,44 Proz. Au.

Durch Verbrennen des ferrocyanwasserstoffsäuren Matrins erhielten wir das folgende Resultat:

0,714 g lieferte 0,115 g oder 16,1 Proz. Eisenoxyd. Für die Formel $(C_{15}H_{24}N_2O)_2, H_4 Fe Cy_6$ berechnen wir 11,26 Proz. und für $C_{15}H_{24}N_2O, H_4 Fe Cy_6$ 17,31 Proz. $Fe_2 O_3$.

¹⁾ Cytisin $C_{11}H_{14}N_2O = 190$, hat ein Schmelzpunkt von 152 bis 153° C., bildet eine Golddoppelverbindung $C_{11}H_{14}N_2O, H Au Cl_4$ mit 37,11 Proz. Au, und zwei Platindoppelverbindungen $(C_{11}H_{14}N_2O)_2 H_2 Pt Cl_6$ und $C_{11}H_{14}N_2O, H_2 Pt Cl_6$ mit 24,64 resp. 32,44 Proz. Pt.

Aus der Lösung des Matrins in absolutem Alkohol wird durch Salpetersäure kein Nitrat abgeschieden, wogegen Cytisin unter diesen Umständen beinahe vollkommen präzipitiert wird.

Auch einige Versuche an Fröschen bewiesen, daß die physiologischen Wirkungen des Matrins und Cytisins verschieden sind, daß in quantitativer Hinsicht, d. h. im Maße der Giftigkeit, Cytisin weit über dem Matrin steht.

Da Prof. Nagai die Güte hatte, mir mehr Material für eine vollständigere physiologische Untersuchung zuzusagen, so werde ich wahrscheinlich später darüber ausführlicher berichten.

Jetzt war nur der Zweck dieser Untersuchung, festzustellen, ob *Sophora angustifolia*, ebenso wie viele andere Sophora-Spezies, Cytisin enthält. Der Beweis ist geliefert, daß das Alkaloid aus der Wurzel von K u s h a m eine andere Basis ist.

Arbeiten aus dem pharmazeutischen Institute der Universität Bern.

Indische Fragmente

Mitgeteilt von A. Tschirch.

2. Vergleichend- anatomische Studien über die Samen der Myristicaceen und ihre Arillen.

Von K. Th. Hallström.

(Eingegangen am 3. Mai 1895.)

Schon seit langer Zeit ist der Muskatbaum als Heil- und Nutzpflanze bekannt. Unsicher ist, ob die Römer die Muskatnüsse und die Macis kannten. Der mit Macis ähnlich klingende Ausdruck *Macis*, den Plinius d. Ä. in seiner „*historia naturalis*“ erwähnt, bezeichnet „die dunkelgelbe oder rötliche stark riechende Rinde der grossen Wurzeln eines gleichnamigen Baumes, *μάχης* des Dioscorides; er findet sich noch jetzt auf der Malabarküste und heisst dort „*macre*.“¹⁾ Von Masudis Zeiten an (900—957 n. Ch.) kannten die Araber die Heimat der Muskatnuß und der Macis, welche erstgenannte als ein beliebtes Räuchermittel gebraucht wurde; und in Mesue des Jüngeren (gest. 1057 n. Ch.) *Antidotarium medicaminum compositum*

¹⁾ Berendes, Die Pharmacie bei den alten Kulturvölkern II S. 42

oder Grabaddin werden beide als Bestandteile der Electuarien erwähnt.¹⁾ — Am Ende des 12. und im Anfang des 13. Jahrhunderts wendet man schon in Deutschland und im Norden die Muskatnüsse zu pharmaceutischen und kosmetischen Zwecken an. Doch erst nach der Entdeckung des Seeweges nach Indien erhält man nähere Notizen über den Muskatbaum. Die traurige Rolle, die derselbe wie auch der Gewürznelkenbaum in den blutigen Grausamkeiten, den schreienden Ungerechtigkeiten und dem Vandalismus, die die ostindische Handelscompagnie an den Eingeborenen im 17. und 18. Jahrhundert ausübte, gespielt hat, sind allzu bekannt, um hier näher erwähnt zu werden.²⁾ Eigentlich erst von dieser Zeit an werden die Muskatnüsse und die Macis geschätzte Handelsartikel und kommen immer mehr in Gebrauch, sowohl als Arzneimittel als auch als Gewürze. Auch findet man sie nunmehr regelmäsig in Kräuterbüchern dieser Zeit erwähnt.

Je nachdem die Kommunikationen zwischen Europa und Indien lebhafter und die Nachfrage nach den Produkten des Orients grösser wurden, musste selbstverständlich die Zufuhr von den nachgefragten Waaren vermehrt werden, um dem Bedürfnis zu entsprechen. Aller tyranischen Mafsregeln ungeachtet, die den Muskatbaum wie auch den Gewürznelkenbaum auf ein kleines Gebiet zu beschränken beabsichtigten, um eine strenge Kontrolle zu Frommen des Monopolhandels ausüben und die Ueberproduktion und das darauf folgende Fallen der Preise verhindern zu können, sorgten einige Taubenarten, die die Verbote ungestraft übertreten durften, für die Verbreitung der Samen. In solcher Weise wurden die gewinnigerigen Anstrengungen vernichtet und neue Muskatbäume wuchsen auf Inseln auf, wo man schon glaubte die Bäume ausgerottet zu haben.

Auch die strengste Ueberwachung konnte nicht das Ueberbringen der Muskatbäume aus ihrer engbegrenzten Heimat, den Bandainseln und den südlich gelegenen Ceram, Damme und Nila nach fernen Ländern verhindern. So gelang es z. B. Poivre im Jahre 1769 die Muskatpflanze nach Mauritius und Bourbon³⁾ und nach den Antillen zu bringen, von wo sie sich nach Guyana⁴⁾ verbreitete. Während der englischen Okkupation der Molucken im Jahre 1795 wurden sie nach den englischen Besitzungen auf Sumatra übergeführt. 1883 hatte man Plantagen aufserhalb der Molucken auf Java, Sumatra, Malacca, Penang, Singapore, Borneo und in Bengalen, dazu noch in Westindien, Guyana,

¹⁾ Berendes, a. a. O. II. S. 144. — Vergleiche auch Flückiger, Pharmakognosie des Pflanzenreichs S. 137—140.

²⁾ Vergl. Semler Tropische Agrikultur 1886, van Gorkom, de ostindische Cultures 1884, Tschirch Indische Heil- und Nutzpflanzen 1892.

³⁾ Flückiger, Pharmakognosie S. 1040, 2 u. 3.

⁴⁾ Tschirch, Indische Heil- und Nutzpflanzen S. 106.

S.O.-Afrika, Reunion, Brasilien und Birma.¹⁾ Auf den nördlichen Molucken, Ternate, Halmabeira und Batjan, wo der Muskatbaum noch in wildem Zustande anzutreffen ist, werden die Früchte von wildwachsenden Bäumen gesammelt, sonst erhält man die Handelsware aus Plantagen, von welchen die auf den Bandainseln die besten Produkte liefern. — Außerhalb den Molucken ist die Muskatkultur ohne größere Bedeutung.

In den ältesten Arbeiten, die über die Muskatnüsse geschrieben sind, werden diese fast ausschliesslich aus dem Gesichtspunkte des Handels erwähnt. Später aber, je mehr die Muskatnufs nicht nur als Gewürz geschätzt wurde, sondern auch als Droge eine weitere Verwendung fand, erschienen auch mehr oder weniger ausführliche Beschreibungen, in denen diese aus botanischen Gesichtspunkten betrachtet wurde, woneben alle ihre Eigenschaften und Wirkungen als Heilmittel eine möglichst eingehende Darstellung erfuhren.

Ogleich alle diese Notizen hauptsächlich die noch heute wichtigste echte Muskatnufs angehen, werden doch daneben auch andere Arten erwähnt. Die unvollständige Kenntnis der Stammpflanzen der verschiedenen Arten und ihrer Produkte verursachte schon früh Schwierigkeiten und Verwechslungen beim Unterscheiden der echten und unechten, als Gewürze und zu medizinischen Zwecken nicht verwendbaren Nüsse. Je nachdem neue Arten in den Handel gekommen sind, in dem gleichen Mafse ist auch die Gelegenheit zur Verwechslung derselben größer geworden, und der Käufer ist gezwungen worden, Mittel und Wege zu suchen, um den richtigen Wert der Ware bestimmen zu können und sich so gegen Ankauf von absichtlich oder unabsichtlich gefälschter Ware zu schützen.

Es ist nicht immer genügend den Wert der Handelsware auf Grund der äußeren Kennzeichen zu beurtheilen, sie muls in zweifelhaften Fällen einer eingreifenderen Untersuchung unterworfen werden. In der mikrochemischen und mikroskopischen Untersuchung hat der praktische Pharmazeut Hilfsmittel erhalten, mit welchen er im Stande ist, auch schwer zu erkennende Verfälschungen zu entdecken. Um diese Hilfsmittel benutzen zu können, ist aber eine genaue Kenntnis des anatomischen Baus nicht nur der echten Droge sondern auch ihrer Verfälschungen nötig.

Von den vielen nutzbaren Früchten der Myristicaceen sind bis jetzt nur einige anatomisch näher untersucht, in erster Linie natürlich *Myr. fragrans* schon von Berg²⁾.

In seiner 1885 publizierte Dissertation beschreibt Alb. Voigt „den Bau und die Entwicklung des Samens und des Samenmantels von

1) ebenda.

2) Berg anatomischer Atlas der pharmaz. Warenkunde Taf. 48.

Myr. fragrans Houtt. und 1880 hat J. Moeller¹⁾ eine genaue Beschreibung des Baues des Samens der *Myr. officinalis* Mart. *Myr. sebifera*, Sw., *Myr. tomentosa* Thbg., und *Myr. punctata* Spruce gegeben. Fritz Müller beschrieb die Keimung der *Bicuiba*^{1a)} — Tschirch²⁾ hat *Myr. surinamensis* beschrieben und den Nachweis geführt, daß die Inhaltkörper der Arillen von *Myristica fragrans* aus Amylodextrinstärke bestehen.³⁾ Derselbe hat dann auch die Keimungsgeschichte der Muskatnuß studirt.⁴⁾ O. Warburgs Arbeit „Ueber die nutzbaren Muskatnüsse“⁵⁾ ist noch von Aufsätzen späterer Zeit zu nennen. Obgleich er nur im Vorbeigehen die Anatomie einiger Muskatnüsse berührt, ist der Aufsatz zur Kenntnis derselben von grosser Bedeutung. Von Warburg, dem besten Kenner der Myristiceen, erscheint demnächst eine Monographie der Familie. Warburg hat auch die nutzbaren von den keine Handelsbedeutung besitzenden getrennt. Als nutzbar sind jetzt zu nennen: Ausser *Myristica fragrans*. *Myr. fatua*, *Myr. subulata*, *Myr. malabarica*, *Virola surinamensis*, *V. sebifera*, *V. guatemalensis* *V. Bicuhyba*. In den letzten Jahren ist die Aufmerksamkeit hauptsächlich auf die Untersuchung der echten und der als Verfälschung benutzten unechten Macis bes. der Bombay-Macis⁶⁾, gerichtet gewesen.

Die vorliegende Arbeit, die auf Veranlassung von Herrn Prof. Dr. Tschirch gemacht ist, will ein kleiner Beitrag zur Kenntnis der Reproduktionsorgane der Myristiceen, namentlich mit Rücksicht auf die Samenschale und den Arillus, sein.

Das Untersuchungsmaterial verdanke ich Herrn Prof. Tschirch, der mir sowohl seine reiche Sammlung, die er teils selbst aus Java mitgebracht, teils aus den Sammlungen in Berlin, Wien und Graz zusammengebracht, als auch seine mikroskopischen Präparate und an Ort und Stelle gesammelten Beobachtungen zur Verfügung stellte.

1) J. Moeller. Ueber Muscatnüsse. Pharm. Centralhalle 1880 No. 51—53.

1a) F. Müller Berichte d. deutsch. bot. Ges. 1887. S. 46S.

2) Tschirch Archiv der Pharmacie 1887. S. 619.

3) Tschirch, Berichte der deutsch. bot. Ges. 1888. S. 138. vergl. auch Tageblatt der Strafsburger Naturforscherversammlung 1885. Seite 88.

4) Tschirch Berichte der pharmazeut. Ges. 1894. S. 360.

5) Warburg Ber. d. pharmaz. Ges. 1892. S. 211. Dort auch die ältere Literatur. Vergl. auch die Abbildungen in G. E. Rumphii Herbarium amboinense (1743). II Taf. IV und in Blume's Rumphia (1835). Taf. 55—64.

6) Die erste Notiz über diese Macis findet sich bei Tschirch Pharm. Zeit. 1881 No. 74, die spätere Litteratur siehe weiter unten.

Die etwa hundert Baumarten, die die Familie der Myristicaceae bilden gehören dem tropischen Asien und Amerika an. Nur einige Arten sind auf Madagascar und eine in Australien einheimisch. — Sie sind Bäume¹⁾, seltener Sträucher mit 2-zeiligen, kurz gestielten, ganzrandigen, ungeteilten, lederartigen, fiedernervigen Blättern ohne Nebenblätter oder Scheiden. — Die dioecischen Blüten sind einfach, verwachsenblättrig, dicklederartig, meist 3-lappig. Die Blütenstände entspringen zuweilen etwas oberhalb der Achsel, sind selten endständig, die männlichen Blüten zu wenigblütigen, gestielten Trauben oder Trugdolden vereinigt, im Allgemeinen reicher verzweigt als die weiblichen, deren Inflorescenzen oft einblütig, sehr selten 3-blütig sind. — Die Staubgefäße, 3—18, sind mit einander zu einer Säule verwachsen, die Antheren nach aussen in Längsspalten aufspringend. — Der oberständige Stempel ist fast so lang als das Perigon. Der Fruchtknoten 1-fächerig, mit einer grundständigen anatropen Samenknope, Griffel sehr kurz mit schwach 2-lappiger Narbe. — Die Frucht ist etwa birnenförmig, wird fleischig und springt an Rücken- und Bauchlinie auf, wenn der hartschalige Same, von einem fleischigen, geteilten oder ungeteilten Arillus umgeben, sichtbar wird.

Der Samenkern — die Muskatnufs des Handels — ist durch Einstülpungen der innersten Schicht der Samenschale und des Nucellus zerklüftet und hat ein marmorirtes Aussehen. Der Embryo liegt dicht am Nabel mit kurzem, dem Nabel zugekehrten Würzelchen und zwei dünnen, becherartig zerschlitzten und krausrandigen Cotyledonar-lappen.²⁾

I. Anatomie der männlichen Blüte.

a) Corolle. Die äussere Epidermis ist von kleinen isodiametrischen Zellen, bei denen die Aussenwand wie auch die Seitenwände ungefähr in gleichem Masse, die inneren Wände dagegen weniger verdickt sind, zusammengesetzt. Die Zwischenwände der subepidermalen Zellen sind auch etwas verdickt, übrigens gehen sie in das dünnwandige, die übrige Corolle bildende parenchymatische Gewebe über. Die äussere Epidermis geht allmählich am inneren Rande des Perigons in die innere über. Diese besteht aus bedeutend größeren Zellen, bei denen nur die Aussenwände verdickt sind. (Fig. 1.) Nebst den meistens zarten Gefäßbündeln (mit feinen Spiral- und Ringgefäßen) verlaufen in dem Parenchymgewebe in allen Richtungen

¹⁾ Exemplare von *Myristica fragrans* sind abgebildet in Tschirch Indische Heil- und Nutzpflanzen Taf. 63—65,

²⁾ Vergl. bes. Berg und Schmidt, Atlas und die Arbeit Tschirch's über die Keimungsgeschichte von *Myristica fragrans* Houtt. Ber. der pharmaz. Ges. 1894.

milchröhrenartige Sekretbehälter, (Mi. Fig. 1) die teils leer, teils mit homogenem oder körnigem Inhalt gefüllt sind. Diese sind oft reich verzweigt, anastomosieren aber niemals. Der Inhalt dieser Sekretbehälter läßt sich mit Alkanna-Tinktur nicht färben; sie sind also keine echten Milchröhren¹⁾. Chloroform, Alkohol und Aether lösen den Inhalt kaum. Hie und da kommen auch runde Oelzellen vor. Die Wände der Sekretbehälter wie auch der Oelzellen sind gegen konc. Schwefelsäure resistent. — An der äußeren Seite des Perigons befinden sich Astroclereiden einzeln oder gruppenweis vereinigt. (Fig. 1. scl.) Die Wände dieser Clereiden sind nicht besonders dick, die Schichtung ist undeutlich, die Poren rund oder oval. — Der Inhalt der langen Sekretbehälter wie auch die Membranen des gesamten Gewebes, geben mit $\text{Fe}_2 \text{Cl}_6$ und $\text{K}_2 \text{Cr}_2 \text{O}_7$ eine deutliche Gerbsäurereaktion.

b) S t a m i n a. Wie schon oben gesagt, sind die Staubgefäße unter sich zu einer mittelständigen, keulenförmigen Säule verwachsen. Im Querschnitt sieht man die zu jedem Filament gehörenden Gefäßbündel — ich habe 8—10 gefunden — und innerhalb des Siebteils wie auch außerhalb desselben findet man lange, verzweigte, nicht anastomosierende, milchröhrenartige Sekretbehälter wie in der Corolle (Fig. 2.) — Die Pollenkörner sind kugelig und mit einer Längsspalte versehen.

c) B l ü t e n s t i e l. Die Epidermiszellen sind in radialer Richtung etwas gestreckt, die Außenwände sind stark, die Zwischenwände weniger verdickt. Die Parenchymzellen sind in der Längsrichtung des Blütenstiels langgestreckt, an der Peripherie kleiner, nach innen größer, ziemlich dickwandig, lückenlos mit einander vereinigt, dagegen in dem Mark mit Intercellularen versehen. (Fig. 3.) Die rings um das Mark gestellten Gefäßbündel bestehen aus Ring- und Spiralgefäßen. Auch hier findet man die langen Sekretbehälter wie auch in dem Parenchym Oelzellen mit körnigem Inhalt. Außerhalb jedes Siebteils befindet sich eine Gruppe kollenchymatisch verdickter Zellen. Die Astroclereiden kommen auch hier reichlich, in den peripherischen Teilen meist einzeln, in dem Mark gruppenweise vor

¹⁾ Aehnliche Sekret führende Zellen, wenn auch kürzer und unverkorkt, findet man in der Rhiz. Curcumae und in Rhiz. Zingiberis, wo sie die Gefäße begleiten. (Vergl: Tschirch und Oesterle, Anat. Atlas S. 101 und 110.)

Sie sind mehr verdickt und deutlicher geschichtet, als die des Perigons und mit langen und stellenweise verzweigten Porenkanälen versehen. — In der Epidermis und den nächstfolgenden Zellschichten sind viel Calciumoxalat-Krystalle zu finden. Sie sind von verschiedener Form; auch kommen Drusen, die größer sind, als die übrigen, vor.

II. Anatomie der weiblichen Blüte.

a) Corolle. Ist in allen Teilen mit der Anatomie der Corolle der männlichen Blüte übereinstimmend.

b) Gynaecium.

Der Fruchtknoten enthält ein einziges, beinahe basal inseriertes anatropes Ovulum, das am Chalazaende etwas zugespitzt ist. In einer geschlossenen Blüte zeigt das Ovulum folgendes Aussehen. Die beiden Integumente sind ungefähr gleich dick. Das äußere Integument, dessen Insertion sich dicht an der Chalaza befindet, umschließt das Ovulum völlig und liegt locker dem inneren Integument resp. dem Nucellus an. Die Insertion des inneren Integumentes befindet sich dagegen in halber Höhe zwischen Chalaza und Mikropyle. Von der kegelförmig zugespitzten Nucellusspitze abgesehen, ist das innere Integument mit dem Nucellus verwachsen. Weil die beiden Integumente in gleicher Höhe abschließen, ist die Mikropyle nur von dem inneren Integumente gebildet. Das äußere Integument ist an der Rapheseite mit dem Funiculus nicht bis zum Exostom verwachsen, sondern umfaßt das Endostom frei. Der Embryosack ist in dem Nucellusoberteil gelegen und schließt nach unten in der Höhe der Insertion des inneren Integumentes ab. Das ihn seitwärts und aufwärts umgebende Gewebe ist ungefähr ebenso dick wie das innere Integument. — Das Embryosack ist ringsum von Dauergewebe umgeben. Der Nucellusunterteil, von Chalaza an bis unterhalb der Insertion des inneren Integumentes, besteht, mit Ausnahme von einer Dauergewebsschicht außen, die ungefähr die Stärke des inneren Integumentes hat, aus Meristem. Dieses findet sich auch, in Verbindung mit dem Meristem des Nucellusunterteils stehend, sowohl an der Innenseite des inneren Integumentes als auch an der Aussen-seite des Nucellusoberteils in Form einer dünnen sich schnell auskeilenden Schicht. An der Chalaza geht das Meristem allmählich in das Raphengefäßbündel über. — Das unverzweigte Raphgebündel be-

steht aus ganz jungen Gefäßen und ist von milchröhrenartigen Sekretbehältern mit braunem Inhalt begleitet.

III. Entwicklungsgeschichte der Früchte und Samen von *Myristica fragrans* Houtt.

Voigt hat schon eingehend die Entwicklung der Samen der *Myristica fragrans* Houtt. untersucht und beschrieben.¹⁾ Obgleich meine Beobachtungen im ganzen mit den seinigen übereinstimmen, werde ich doch eine kurze Uebersicht von meinen Untersuchungen geben, besonders weil es dadurch leichter wird, den Bau der Samenschale dieser Art zu verstehen. Denn mit dieser bis jetzt am genauesten untersuchten Art sollen in dieser Arbeit die neu untersuchten Arten verglichen werden.

Wenn wir aus dem unter „Gynaecium“ beschriebenen Entwicklungsstadium ausgehen und den Zuwachs des Samens und die davon abhängende Verwandlung der verschiedenen Teile desselben verfolgen, finden wir, wie im gleichen Mafse mit dem Zuwachs des Nucellus der Funiculus und die Integumente mehr und mehr gegen den Nucellus zurücktreten. Der Nucellusoberteil und das innere Integument wachsen mehr in der Quer- als in der Längsrichtung, so daß die kegelförmig zugespitzte Nucellusspitze stumpfer, später, einer Anschwellung des inneren Integumentes entsprechend, etwas eingeschnürt wird. Der Nucellusunterteil dagegen wächst in allen Richtungen ziemlich stark, mehr in der Längs- als in der Querrichtung. Der Nucellusoberteil ist dadurch im reifen Samen auf ein äußerst kleines Gebiet an seiner Spitze beschränkt. — Dieses ist an einem Ovulum von etwa 1,5—2,0 mm Durchmesser sehr auffällig bemerkbar.

Der Embryosack resorbiert die ihm benachbarten Zellen und wächst, dem Zuwachs des Nucellus folgend, in den verschiedenen Richtungen ungleich stark. „An der Spitze des Nucellusoberteils findet die Resorption der Zellen zwar äußerst langsam, doch stetig statt, und es wird daher, da hier kein Meristem für die Ersetzung der resorbierten Zellen sorgt, das den Embryosack vom inneren

¹⁾ Alb. Voigt: Ueber den Bau und die Entwicklung des Samens und des Samenmantels von *Myr. fragrans*, und Alb. Voigt: Untersuchung über Bau u. Entw. von Samen mit ruminiertem Endosperm a. d. Fam. der Palmen, Myristicaceen u. Anonaceen. Annal. d. Jardin de Buitenzorg 1887, VII, S. 151.

Integumente trennende Gewebe, bis auf geringe, fast unkenntliche Reste aufgezehrt. Weiter abwärts im Nucellus-Oberteil sowohl, als auch im ganzen Nucellusunterteil, wird das Gewebe nicht vermindert, sondern beträchtlich vermehrt, indem die Meristem-Schicht nach außen und nach innen stets neues Dauergewebe erzeugt. Das nach außen abgegebene bleibt erhalten, während das andere successiv vom wachsenden Embryosack resorbiert wird.“ (Voigt a. a. O.)

Nun bildet also das Meristem im Nucellusunterteil eine dünne Schicht zwischen dem Embryosack und dem Integument, parallel mit diesem verlaufend. Schon in einem Ovulum von 2 mm Durchmesser beobachtet man von dieser Meristem-Schicht gebildete und gegen den Embryosack gerichtete flache und wellenförmige Einstülpungen die den ersten Anfang der später das Endosperm zerklüftenden Platten bilden. Die das äußere Integument bekleidende Epidermis ist durch die Streckung der Zellen in radialer Richtung deutlich erkennbar und der des reifen Samens (Fig. 9.6 ep.) ähnlich, nur sind die Zellen weniger verdickt. (Fig. 4.e). Die subepidermalen Zellen sind in tangentialer Richtung gestreckt. Die die Spalte zwischen dem äußeren Integument und dem inneren Integument bekleidenden Epidermen bestehen aus prismatischen, in radialer Richtung etwas gestreckten Zellen. Die subepidermalen Zellreihen der beiden Epidermen unterscheiden sich auch von dem umgebenden Gewebe durch ihre mehr kubische Form. Von den Gefäßbündeln ist nur das Raphebündel vollständig entwickelt; in den übrigen Gefäßbündeln, sowohl in den des äußeren Integuments, als in dem, den Einstülpungen entsprechenden, sind die Gefäße noch nicht deutlich differenziert; die Bündel sind mehr als Procambiumstränge anzusehen. Die langen Sekretbehälter kommen im äußeren Integument vor, besonders ist das Raphebündel von vielen derselben umgeben.

Während der fortschreitenden Entwicklung des Samens werden allmählich die drei verschiedenen, die Testa bildenden Gewebsschichten des äußeren Integuments in folgender Weise bestimmter differenziert.

Die Außenschicht wird am wenigsten verändert. Sie wird aus dem äußeren Integument, ausgenommen dessen innere Epidermis nebst ihrer subepidermalen Zellschicht (Fig. 4. 3 u. 4), gebildet, also aus den Schichten 5 und 6 (Fig. 4).- Die Epidermiszellen sind

polygonal oder platt. Nach innen wird die Aufsenschicht von einer Reihe lückenlos mit einander vereiniger, etwas in radialer Richtung gestreckter, prismatischer Zellen begrenzt. Das zwischenliegende, lockere Gewebe ist aus gewöhnlichen parenchymatischen, tangential gestreckten Elementen zusammengesetzt. Die Zellen sind entweder mit einem braunen Inhalt oder mit einfachen Stärkekörnern erfüllt. Das stark entwickelte Raphembündel ausgenommen, sind die Gefäßbündel ziemlich klein und können deutlich auf der Außenseite des Samens als ein helleres Netzwerk bemerkt werden.

An der Bildung der Mittelschicht sind die subepidermale Zelllage der inneren Seite des äußeren Integumentes (Fig. 4.4) die innere Epidermis der äußeren (Fig. 4.3) und die äußere Epidermis des inneren Integumentes bzw. Nucellus (Fig. 4.2), wie auch auf einem kleinen begrenzten Gebiete rings um die Chalaza die subepidermale Zelllage des Nucellus beteiligt.

Diese Gewebe entwickeln sich zu drei ganz verschiedenen Lagen. Die subepidermalen Zellen der inneren Epidermis des äußeren Integumentes bilden lange dünnwandige, gleich verdickte und dicht aneinander stehende Palissaden: die Außenpalissaden (Voigt's Nebenpalissaden. Fig. 5—9 ap.), die der Regel nach nur eine Zelle hoch sind. Stellenweise stehen aber zwei oder mehrere kürzere über einander; diese sind durch Entwicklung von zwei oder mehreren Zellen, die einer subepidermalen Zelle entsprechen, entstanden. An dem inneren Rande dieser Zellen sieht man ungleich weit von einander unregelmäßige, wellenförmige Vertiefungen, die von den entsprechenden Erhebungen der anstoßenden Lage ausgefüllt sind. In diesen vertieften Stellen sind die Außenpalissaden kürzer und gewöhnlich mit braunem Zellinhalt erfüllt (Fig. 8 u. 9).

Die mittlere Schicht, die Innenpalissaden (Voigt's Hauptpalissaden. Fig. 5—9 ip.), wird von der inneren Epidermis des äußeren Integumentes (Fig. 4.3) gebildet und besteht aus einer Reihe langer prismatischer, dicht zusammengedrängter Zellen. Die Zellwände sind stark verholzt, gelbbraun, sehr erheblich und ungleich verdickt, so daß von ihrem Lumen meistens nur ein schmaler und enger Kanal mit Erweiterungen an den beiden Enden übrig ist. Diese umschließen große Calciumoxalat-Krystalle (Fig. 9 Kr).

An die Außenpalissaden schliesst sich nach innen die Quersfaserschicht (Voigt's Faserlage. Fig. 9.2 qfs), die von einer Reihe tangential zusammengedrückter Bastzellen gebildet wird. Die Zellen schliessen lückenlos an einander. Die Wände sind stark verdickt und mit Poren oder mit gegen das Zellumen sich erweiternden Porenkanälen versehen. Die Form ist wechselnd, sie geht von langgestreckten Bastzellen in unregelmäßige und polygonale Formen über (Fig. 10). Diese Lage (Fig. 9.2 qfs) wird von der äusseren Epidermis des inneren Integuments bzw. der den Nucellus bekleidenden Epidermis (Fig. 4.2 qfs) gebildet. — In einer begrenzten, die Chalaza unmittelbar umgebenden Zone werden die epidermalen Elemente nicht in oben beschriebener Weise entwickelt, sondern bilden den Innenpalissaden ähnliche Zellen, woneben die subepidermale Zellschicht derselben Zone in vollständig entwickeltem Zustande eine grosse Aehnlichkeit mit den Außenpalissaden hat. — Oben gegen den Nucellus werden diese Zellen kürzer. Die erstgenannten gehen ziemlich rasch in die Quersfaserschicht, die letzteren in die subepidermalen Zellen, die nicht mehr an der Bildung der Mittelschicht teilnehmen, über.

An der Chalaza und der Nucellusspitze ist die harte Mittelschicht durchbrochen. Die kreisrunde Oeffnung an der Chalaza ist von dem aus der Raphe in den Nucellus eintretenden Gefäßbündel ausgefüllt. An der Nucellusspitze liegt in der Innenpalissadenschicht ein feiner runder Kanal, der später dem keimenden Embryo als Ausführgang dient.*)

Die Entwicklung dieser epidermalen und subepidermalen Zellen geht nicht gleich schnell an allen Stellen des Samens vor sich. Am frühesten fängt sie an der Chalaza, am spätesten an der Samenspitze an. Die volle Entwicklung erreichen zuerst von allen die Außenpalissaden. In einem Ovulum von etwa 4 mm im Durchmesser kann man schon eine beginnende Längsstreckung der die Palissaden bildenden Zellen beobachten. — Ein Unterschied zwischen den Außen- und Innenpalissaden ist anfangs gar nicht zu bemerken. (Fig. 5.) Erst nachdem der Same größer geworden ist, wachsen die Innenpalissaden verhältnissmäßig viel schneller als die Außenpalissaden (Fig. 5—8 ap. ip.),

*) Vergl. Tschirch, Keimungsgeschichte von *Myristica fragrans*. a. a. O.

woneben eine gleichmäßige und feine, wellenförmige Anschwellung in den noch ganz dünnen Wänden der Innenpalissaden bemerkbar wird. (Fig. 7, ip). Hierauf fängt die Verdickung der Wände durch Bildung von Leisten und localen Vorsprüngen an. (Fig. 8.) Bei fortgesetztem Zuwachs stoßen diese zusammen und verschmelzen in der Mitte der Zellen. So werden die oben besprochenen langen und schmalen Canäle wie auch die großen, die Calciumoxalat-Krystalle umschließenden Erweiterungen (Fig. 9) gebildet.

Zuletzt von allen erreichen die Bastzellen der Querfaserschicht ihre schließliche Form.

Die Entwicklung der verschiedenen Gewebe der Mittelschicht steht in keinem bestimmten Verhältnis zur Größe des Ovulums. In einem kleineren Ovulum können diese viel mehr fortgeschritten sein als in einem größeren. Und dazu kann man in einem Samen viele verschiedene Entwicklungsstadien desselben Gewebes beobachten.

Das innere Integument bzw. der Nucellus bildet die innerste Lage der Samenschale: die Innenschicht. Diese besteht aus einer äußeren sekundären und einer inneren primären Dauergewebsschicht. Beide sind zu verschiedenen Zeiten durch Zuwachs nach außen aus der Meristemschicht, die in dem jungen Ovulum zwischen den Embryosack und das Integument eingeschoben ist, entstanden. Auch nach innen bildet diese Meristemschicht Dauergewebe, das jedoch allmählich von dem Embryosack resorbiert wird. Die äußere Lage besteht aus verhältnismäßig großen, zusammengedrückten ungefärbten oder braungefärbten parenchymatischen Zellen und ist von Gefäßbündeln frei. Die innere unterscheidet sich von der äusseren durch ihren viel dichteren Bau und durch die Anwesenheit zahlreicher, in tangentialer Richtung verlaufender Gefäßbündel. — Durch localen Zuwachs entstehen aus dieser Lage nach innen gerichtete Vorsprünge (sog. Samenhautfalten.) In diese senden die in dem basalen Teil befindlichen Gefäßbündel Zweige hinein. Beiderseits von diesen Zweigen sind, in das kleinzellige Gewebe große, runde, mit ätherischem Oele gefüllte Oelzellen eingebettet. (Fig. 29 oez.) Wenn der Same reif wird, und das Endosperm sich entwickelt, wird das Gewebe zwischen den Oelzellen zusammengedrückt, so daß in einem ganz reifen Samen zwischen diesen nur ein stark obliteriertes Zellengewebe übrig ist.

In einem kleinen Gebiete an der Samenspitze fehlen diese Vorsprünge vollständig, weil hier kein Meristem vorhanden war. Die innere Lage der Innenschicht wird hier aus dem inneren Integumente und zu einem geringen Teil aus der Nucellusspitze gebildet. Die Gefäßbündel, die in der inneren Lage verlaufen, gehen hier in das innere Integument über.

Wenn diese Vorsprünge vollständig ausgebildet sind, hört das Meristem auf Dauergewebe nach innen zu bilden und der Embryosack dasselbe zu resorbieren. In einem reifen Samen sind die Reste des Dauergewebes zwischen den „Samenhautfalten“ und dem Endosperm als eine dünne, stark obliterierte Zellschicht, die mit dem Endosperm fest zusammengewachsen ist, zu sehen.

Die Oelzellen in den „Samenhautfalten“ werden verhältnismäßig früh ausgebildet. In einer jungen Samenanlage von etwa 8 mm im Querdurchmesser sind sie schon vollständig ausgebildet und enthalten Oel. Sie sind echte Oelzellen mit verkorkten Wänden.

In einem unreifen Samen von ungefähr 20 mm im Querdurchmesser sieht man den kleinen fleischigen Keimling auf dem dicken polstrigen inneren Integumente. Die Innenpalissaden sind jetzt bei weitem noch nicht vollständig ausgebildet und erstrecken sich bei der Mikropyle noch nicht bis an einander heran, sondern lassen zwischen sich eine Oeffnung übrig. Da später mit dem fortschreitenden Reifwerden die Innenpalissaden länger und fester werden, wird auch diese Oeffnung kleiner, die Ränder schließen sich dicht aneinander, so daß sie schließlich nur einen sehr schmalen Kanal bilden. In demselben Verhältnis wächst das Endosperm, das innere Integument verliert seine Bedeutung als „Nährschicht“¹⁾ und obliteriert. In einem reifen Samen liegt der Keimling also dicht an der harten Samenschale und an der Mündung des Kanals. Beim Keimen dringt die Radicula in diesen Kanal hinein; der Kanal erweitert sich, den Keimling hermetisch umschließend, was für einen so langsam keimenden Samen, wie den des Muskatbaumes, von Bedeutung ist.²⁾

¹⁾ Tschirch. Angewandte Pflanzenanatomie. S. 459.

²⁾ Vergl. Tschirch, der Keimungsgeschichte von *Myristica fragrans* in Ber. d. pharmac. Ges. 1894 S. 260.

In demselben Verhältnis verändert auch der Keimling seine Gestalt. Die dicken Cotyledonen vereinigen sich zu einem zweigeteilten becherförmigen Gebilde, während ihre Ränder dünner und krausrandig werden. Später teilen sich diese in zahlreiche schmale Lappen, die als Saugorgan fungieren. ¹⁾

Die Entwicklung des Endosperms fängt erst an, wenn die Ruminationsvorsprünge ihre vollständige Ausbildung erreicht haben. In einem fast reifen Samen ist es noch milchig oder geléartig, erst in ganz reifen Samen bekommt es seine volle Festigkeit. Dieses erhärtete Endosperm, die Muskatnuß des Handels, hat in reifem Zustande eine braun-graue Farbe und ein durch die eindringenden „Samenhautfalten“ marmoriertes Aussehen. Mit bloßem Auge sind hier hellere Ringe und geschlängelte Linien, die in einiger Entfernung die Samenhautzapfen begleiten, zu sehen. In diesen sog. „Leitbahnen“²⁾ die schon beim ruhenden Samen zu erkennen sind, dringen die zu Saugorganen ausgebildeten Cotyledonarzapfen durch den Samen bis an dessen anderes Ende vor. Die Zellen in diesen Ringen und Linien führen vornehmlich Stärke, selten Fett und Aleuron. —

Während die Cotyledonarzapfen vorwärts in den Leitbahnen wachsen, benutzen sie die dort aufgespeicherten Stoffe für ihre Nahrung, die entleerten Zellen weichen auf die Seite und obliterieren. — Erst wenn sie in dieser Weise den ganzen Samen durchwachsen haben, fängt die Auflösung und Entleerung der in den übrigen Teilen des Samens befindlichen Reservestoffe an.

Schon im ruhenden Samen dringen die Cotyledonarzapfen in das Endosperm auf den Leitbahnen ein Stück weit vor, d. h. die allerersten Stadien des Keimungsprozesses beginnen schon während die Frucht am Baume hängt.

Die Bildung der Reservestoffe in dem Endosperm fängt erst an, nachdem der Same in jeder Beziehung seine volle Ausbildung erreicht hat. Am frühesten wird die Stärke, die erst die Zellen außerhalb und später innerhalb der Leitbahnen füllt, gebildet. — Das Fett und die Aleuronkörner werden später gebildet. Die Aleuronkörner enthalten oft alle typischen Bestandteile gleichzeitig. Die Krystalloide werden bei *Myristica fragrans* nicht so gut ausgebildet,

¹⁾ Tschirch, ebenda S. 261.

²⁾ Tschirch, ebenda S. 262.

sind auch nicht so zahlreich wie z. B. bei den Aleuronkörnern der *Myr. surinamensis*. Die am besten ausgebildeten wurden von mir in einem keimenden Samen gefunden, den Prof. Tschirch aus Java mitgebracht hatte.

Wie in vielen anderen tropischen Samen kommt Gerbstoff auch bei *Myr. fragrans* in der Fruchtschale, den „Samenhautzapfen“ und der Samenschale vor. In allen Entwicklungsstadien vom Fruchtknoten an bis zur reifen Frucht bekommt man die Gerbstoffreaktion. Auch der Inhalt der langen Sekretbehälter giebt diese Reaktion. — Ohne Zweifel wirkt der Gerbstoff wie auch das ätherische Oel in den Samenhautzapfen wie ein Antiseptikum und sichert gewissermaßen die Keimung des Samens, die sonst in den warmen und feuchten Tropen durch Fäulnisprozesse leicht gestört werden könnte.*)

Der Arillus tritt schon in einer ungeöffneten Blume, also ehe die Befruchtung eingetreten ist, als eine äußerliche Gewebanschwellung zwischen Hilum und Exostom hervor. Der hintere Exostomrand ist dick und abgerundet, der vordere ist dünn. Diese Anschwellung verbreitet sich dann sowohl um das Hilum als um den jungen Exostomrand herum und bildet später erst an der hinteren Seite, dann ringsum einen die Spitze der Samenknospe umschließenden Mantel. — In einem Ovulum von 2 mm im Querdurchmesser sieht man den Rand dieses bis zur halben Höhe des Ovulums reichenden Mantels in lange Lappen zerschlitzt. In einem etwas größeren Ovulum — von etwa 2,5 mm — treffen die Lappen schon an der Chalaza zusammen und der Arillus hat fast das gleiche Aussehen wie im reifen Zustande. Die Exostomöffnung wächst allmählich zusammen, so dafs im reifen Zustande nur eine flache längliche Höhle sichtbar ist.

In dem ein Ovulum von 3,0—3,5 mm im Durchmesser umgebenden Arillus sind sowohl die Oelzellen als die Gefässbündel schon fertig ausgebildet. In etwas späterem Entwicklungsstadium waren, wenn auch ziemlich spärlich, wohlausgebildete Calciumoxalatkrystalle sichtbar.

*) Vergl. Osenbrüg über d. Entwicklung des Samens von *Areca Catechu* etc. Dissertation Marburg 1894. Tschirch, Ber. d. pharmac. Ges. 1894, S. 263, und *Annales du jardin botanique de Buitenzorg* IX, 1891, S. 143.

Der fertige Arillus wird im Zusammenhang mit den anderen Arillen weiter unten näher behandelt werden.

Die Fruchtschale zeigt in allen Entwicklungsstadien fast dasselbe Aussehen. Auswendig ist sie mit Sternhaaren besetzt. Das Fruchtfleisch ist dicht von Gefässbündeln und milchröhrenähnlichen Sekretbehältern durchzogen und führt reichlich dünnwandige Oelzellen, die meist einen Oeltropfen enthalten. (Fig. 4.) Die resinogene Schicht der Oelzellen¹⁾ ist teilweise außerordentlich gut entwickelt. Dicht unter die Epidermis findet man zu Gruppen vereinigte Astroclereiden. — Die Fruchtschale giebt Gerbsäurereaktion.

IV. Vergleichende Anatomie der Samenschalen der Myristicaceen.

Myristica fatua Houtt.

(Abbild. bei Warburg. Fig. 1—3.)

(Alkoholmaterial a. d. Tschirch'schen Sammlung vom bot. Garten in Buitenzorg.)

Ausser der *Myristica fragrans* waren schon früh auch andere Arten bekannt und werden in den ältesten Arbeiten, in welchen die Muskatnuß behandelt wird, neben der *Myr. fragrans* erwähnt. So werden besonders zwei verschiedene Nussarten, runde und aromatische — die echte Nuß — und längliche, weniger aromatische beschrieben. Diese letztere Art kommt in wissenschaftlichen Arbeiten im 17. Jahrhundert unter dem Namen *Nux myristica mas*, *Pala metsiri*²⁾ s. *nux mas* und *Nux fructu oblongo* vor. Die unzureichende Kenntnis der Stammpflanzen dieser verschiedenen Arten und die Ähnlichkeit der „länglichen“ Nüsse mit gleichgestalteten der *Myristica fragrans*³⁾ und ihrer Varietäten, verursachten viele Verwechslungen, die sich durchaus nicht durch die Einteilung der Muskatnüsse von Rumphius auf Grund ihrer Form verminderten. „Er unterscheidet mehrere Varietäten oder besser gesagt wohl abnorme Formen⁴⁾, die er als männliche Muskat der rundfrüchtigen,

¹⁾ Vergl. Tschirch in Ber. d. Deutsch. botan. Ges. 1893. S. 201.

²⁾ Vergl. Warburg. a. a. O. S. 8.

³⁾ Von dieser Art giebt es sowohl runde als längliche Nüsse.

⁴⁾ Von *Myr. fragrans*.

weiblichen gegenüber stellt; über den Namen langfrüchtige Nüsse macht er keine Angabe, doch stellt er die ganze Species wieder der eigentlichen männlichen Muskat (unsere *Myr. fatua* Houtt) gegenüber.“¹⁾

Wenn dann die Nüsse der *Myr. argentea* Warb., die auch länglich sind, im Handel erschienen, wurde die Konfusion noch größer, besonders weil diese im Handel unter dem Namen „long nutmeg“, der mit dem ähnlich klingenden „nux fructu oblongo“ verwechselt wurde, vorkamen. Diese männliche Muskatnufs der alten Schriftsteller ist identisch mit unserer *Myr. fatua* Houtt.

Was die Heimat der *Myr. fatua* betrifft, so sind die Angaben von einander abweichend gewesen. So ist z. B. Borneo ganz falsch als die Heimat dieser Art angegeben worden und auch Brasilien als ein Land, wo sie kultiviert werden soll, erwähnt. Dafs *M. fatua* nicht in Borneo, sondern auf den Molucken heimisch ist und dafs sie nicht in Brasilien kultiviert wird, sondern Buitenzorg der einzige Ort zu sein scheint, wo *M. fatua* im bot. Garten angepflanzt ist, soll nach Warburg aufser Zweifel sein.

Die Früchte der *Myristica fatua* Houtt (Synon. *Myr. tomentosa*, Thunb. = *Myr. macrophylla*, Roxb. = *Myr. spadicea* Bl.) sind rostrot behaart, 55 mm lang, 32—35 mm breit. Das Pericarpium ist dick. Der Arillus, der in einige breitere Lacinien geteilt ist, bedeckt den Samen größtenteils. Zwischen den unbedeckten Stellen sieht man die dunkelbraune, glänzende, sehr harte und dicke (1—1,5 mm) Samenschale. — Der Same ist eckig und an den beiden Enden stumpf. — Die Raphefurche ist durch eine tiefe Rinne zwischen Hilum und Chalaza bezeichnet. — Die Arillusfurchen sind breit und außerordentlich tief. — Bemerkenswert ist noch der Höcker unweit der Spitze an der Chalaza. Am Samenkern ist eine Vertiefung, der in der Samenschale verlaufenden Rinne entsprechend, sichtbar. Das Endosperm zeigt im Querschnitte viele dünne Ruminationsstreifen und ist von sehr schwachem Geruch, oft geruchlos.

¹⁾ Warburg a. a. O. S. 8. — Über den Namen „männliche Muskatnufs“ siehe auch Tschirch: Ind. Heil- u. Nutzpfl. S. 111 und Warburg S. 7.

Die äußerste Lage der Samenschale stimmt in ihrem Bau mit den entsprechenden Teilen der *Myr. fragrans* überein. Die fest-sitzende Epidermis ist verhältnismäßig sehr verdickt, besonders die äußeren und inneren Wände. In der folgenden dünnwandigen Parenchymschicht, deren Zellen nach innen in eine mehr prismatische Form übergehen (Fig. 19), sind die letzteren teils mit kleinen und runden Stärkekörnern, teils mit rotbraunem Sekret gefüllt. Daneben folgen die langen Sekretbehälter bald den Gefäßbündeln, bald verlaufen sie allein. Auch die Aussen- und Innenpalissaden zeigen in ihrem Bau eine fast vollständige Uebereinstimmung mit den entsprechenden Teilen der *Myr. fragrans*. Die Aussenpalissaden (Fig. 19 ap.) sind lang, dünnwandig, prismatisch zusammengedrückt (Länge = 0,162—0,216 mm), die Innenpalissaden (Fig. 19 ip.) sehr stark verdickt, so daß stellenweise kein Lumen übrig ist, und gelb gefärbt (Länge = 0,94—1,16 mm). Auch bei dieser Art ist das Verhältnis der Aussen- und Innenpalissaden dasselbe, wie bei *Myr. fragrans*, d. h. wo jene kürzer sind, sind diese länger. Also zeigt sich die Grenze zwischen beiden Palissadenlagen als eine wellenförmig gebogene Linie. — Die die Querfaserschicht (Fig. 19 qfs.) bildenden kleinen, langgestreckten oder polygonalen, mit Vorsprüngen versehenen, getüpfelten Bastzellen sind denen der *Myr. fragrans* sehr ähnlich (Fig. 20).

Um die Löslichkeit des Sekrets zu prüfen, wurden Schnitte in Alkohol-Ammoniak (Liquor amm. caust. duplex + Alcoh. absol. gleiche Teile), Ammoniak, Aether, Alk.-Aether, Kalilauge (15 Proz. und 7 Proz.), Alkohol und Alkohol-Kali eingelegt. — Nach 48 Stunden war der Inhalt von Aether und Alkohol-Aether ein wenig, schon nach 24 Stunden von den übrigen besser gelöst. Von diesen Lösungsmitteln waren Ammoniak und Kalilauge die besten, dann der Alkohol. Kochen in Wasser löste gar nichts. — Eisenchlorid und Kaliumbichromat geben die Gerbsäurereaktion. — Konz. H_2SO_4 löst den Farbstoff in den Samenhautzapfen mit roter Farbe.

Das Endosperm ist reich an Fett, Stärke und Aleuron. Die Stärkekörner (0,013—0,027 mm) sind denjenigen der *Myr. fragrans* gleich und bestehen aus runden und zusammengesetzten Körnern mit einer runden oder länglichen Spalte in der Mitte des Kornes.

Die größeren Aleuronkörner (0,054—0,067 mm) bestehen aus gut ausgebildeten Krystalloiden; Globoide und Calciumoxalatkristalle fand ich nicht. Die kleineren (0,008—0,027 mm) sind mehr scheibenförmig. — Wie in *Myr. fragrans* giebt es auch hier „Leitbahnen“ für die Cotyledonarzapfen. Der Keimungsprozess ist auch in beiden übereinstimmend.¹⁾

In seinem Aufsätze „Ueber Muskatnüsse“ hat J. Möller unter anderem *Myristica tomentosa* Thbg. beschrieben, die also mit dem oben beschriebenen *M. fatua* identisch sein mußte. Daß hier aller Wahrscheinlichkeit nach eine Verwechslung vorliegt, und daß die von Möller untersuchte Muskatnuß ein Same der *Myristica argentea* war, geht aus einer Vergleichung von Möller's Beschreibung mit der hier oben gegebenen Darstellung der *Myr. fatua* und der unten folgenden von *Myr. argentea* und mit dem, was Warburg von diesen beiden Arten angeführt hat, hervor. So fehlt Möller's *Myr. tomentosa* und der von mir untersuchten *Myr. argentea* die Querfaserschicht völlig, die bei allen anderen Arten vorkommt. Der Bau der äußeren Partien der Samenschale ist bei beiden in allem übereinstimmend, außerdem scheinen die Nüsse der Form und dem äußeren Aussehen nach einander völlig gleich zu sein. Daß Möller's *Myr. tomentosa* wirklich *Myr. argentea* gewesen ist, wird außerdem durch das folgende bestätigt. „Jetzt findet man“, sagt Warburg, „diese Nuß (*Myr. argentea* Warb.) in allen Museen Europas unter den verschiedensten Namen als, meist aber als *Myr. fatua* Houtt. Dies letztere nun hat folgende Bewandtnis: daß im Jahre 1797 von Banda die *Myristica tomentosa* (. = *M. fatua* Houtt), unter dem Namen Neu-Guinea- oder lange Muskat eingesandt wurde. Also die nicht von Neu-Guinea stammende, nicht nutzbare *M. fatua* wurde als Neu-Guinea-Muskat (oder long nutmeg = *M. argentea*) eingehandelt; und so wurde denn von jener Zeit an auch umgekehrt stets die aromatische „long nutmeg“ mit *M. tomentosa* Thbg. = *M. fatua* Houtt identifiziert und als solche bezeichnet.“²⁾

¹⁾ Vergl.: Tschirch: Die Keimungsgeschichte von *Myr. fragrans* Houtt. Ber. d. deutsch. pharm. Ges. 1894, S. 264.

²⁾ Warburg, a. a. O. S. 3.

Myristica malabarica Lam.

(Abbildung bei Warburg Fig. 4—7.)

(A. d. pharm. Sammlung in Wien und Bern.)

Das zur Untersuchung vorliegende Material besteht nur aus dem Samenkern. Die äußerste und die sklerenchymatisch verdickte Lage der Samenschale fehlen ganz, die innere Lage ist nur teilweise da. — Die die Nufs umgebende Testa ist hart. Bemerkenswert sind die vielen sehr schmalen und scharf abgegrenzten tiefen Arillarfurchen und die kurze, schon nahe der Mitte des Samens in der Chalaza endende Raphefurche.¹⁾ — Der dunkelbraunrote Arillus ist in viele lange und schmale Lappen, die oft sehr eng an einander gedrückt sind, zerschlitzt. An der Spitze der Nufs sind die Arillarstreifen zu einem konischen Gebilde verschlungen. Innen liegt ein dünnes Häutchen, das dem officinellen wie auch anderen Arillen fehlt, an.

Der 33 mm lange und 18 mm breite Samenkern wird gegen die beiden Enden gleichmäßig schmaler. Einige Längsfurchen und Querrunzeln machen den Samen uneben. Zwischen der Chalaza und dem Hilum, die fast diametral entgegengesetzt an den beiden Enden des Samens liegen, verläuft eine der Raphefurche entsprechende rinnenförmige Vertiefung. — Die Ruminationsstreifen, die stellenweise sehr tief in das Endosperm dringen, sind in dem unteren Teil geringer an Zahl und regelmäßiger als nahe der Spitze, wo sie zart und unregelmäßig sind. — Die grau-braune Farbe des gar nicht aromatischen Endosperms wird von den reichlich in den Endospermzellen vorkommenden Gerbstoffklumpen verursacht. Diese werden von konc. H_2SO_4 rot-braun gefärbt, welche Farbe allmählich in eine violette übergeht.

Wie bei *Mr. fragrans* und *fatua* sind auch in dieser Nufs „Leitbahnen“ für die eindringenden Cotyledonarzapfen vorhanden. Der Same keimt auch in derselben Weise wie die der beiden anderen. Betrachtet man die Schnitte des Endosperms im Wasser, so sieht man die Leitbahnen als helle Zonen, die beim Zufießen von Jod hellblau gefärbt werden. Die Zellen hier sind verhältnismäßig arm an Stärke. Die anderen Zellen enthalten viel mehr

¹⁾ Warburg, a. a. O. S. 18 (228).

Stärke und werden dunkler blau gefärbt, während die gelbbraunen Gerbsäureklumpen, die nicht innerhalb der Leitbahnen, auch nicht in den dieselben umgebenden Zellen zu finden sind, eine rotbraune Farbe bekommen. — $\text{Fe}_2 \text{Cl}_6$ und $\text{K}_2 \text{Cr}_2 \text{O}_7$ geben in den Samenhautzapfen, in den mit dem Kerne zusammenhängenden Resten der Samenschale wie auch in den oben erwähnten gelbbraunen Klumpen des Endosperms eine deutliche Gerbstoffreaktion. — Die Stärkekörner sind rund, sie kommen meistens in aus 2—7 Einzelkörnern zusammengesetzten Körnern vor. — Aleuronkörner findet man sehr spärlich, sie sind klein und bestehen nur aus Krystalloiden.

Die Oelzellen in den Samenhautzapfen sind mit gelbem, verharzten Oele gefüllt. Sie sind den Oelzellen und ihrem Inhalt in der Bombay-Macis ganz gleich. KOH und Chloralhydrat lösen den gelben Zellinhalt mit orangeroter, konc. $\text{H}_2 \text{SO}_4$ mit roter bis rotgelber Farbe. Alkohol löst in Form kleiner Tröpfchen den Inhalt mit gelber Farbe, die allmählich sich in grün verändert.

Myristica argentea Warb.

(Abbild. bei Warburg Fig 8—10.)

(A. d. pharm. Sammlung in Bern und von Dr. Warburg.)

Diese Art wurde wahrscheinlich im Jahre 1666 zum ersten Male beobachtet und stammt von holländisch Neu-Guinea. Der Baum zeichnet sich durch seine grossen, unterseits silberfarbigen Blätter aus, wovon er seinen Namen hat. — Schon seit der Mitte des 18. Jahrhunderts war die Nufs in Ostasien eine Handelsware, kam später sogar als Handelsartikel nach Europa und wurde der wichtigste Exportartikel Neu-Guineas.

Die Nufs der *Myristica argentea* kommt in den Museen Europas unter vielen verschiedenen Namen, wie Wild nutmeg, wild Papua nutmeg, long nutmeg, Noot moschat von Nieuw-Guinea, wild nutmeg from the Gold-coast, Spice from Malacca vor. Die gewöhnlichste Benennung ist jedoch *Myr. fatua* Houtt, ein Irrtum, der durch die Aehnlichkeit des alten Namens der *Myr. fatua* „nux oblonga“ mit dem späteren Handelsnamen der *Myr. argentea*; „long nutmeg“ verursacht wurde.¹⁾

1) O. Warburg. Ueber die nutzbaren Muskatnüsse S. 212—217.

Diese Nufs ist ohne Zweifel nach der der *Myr. fragrans* die wichtigste Art und diejenige, die die beste Zukunft hat.

Der Export aus der Landschaft Onin an der Westküste Neu-Guineas ging früher über Banda, wo die Nüsse wie die echten behandelt, sogar zuweilen als Verfälschung gebraucht wurden. Gegenwärtig werden sie meistens direkt nach Macassar gebracht, wo sie wie die echten geschätzt und mit Kalk behandelt werden. (Warburg¹)

Früher wurde die Nufs namentlich wegen der Billigkeit nur von den Eingeborenen im malayischen Archipel, auf der malayischen Halbinsel und auf den Philippinen gebraucht und kam nur ausnahmsweise nach England und Holland. Jetzt werden sie über Amsterdam unter dem Namen Papua noten und Mannetjes noten van Nieuw-Guinea importiert; in England kommen sie im Handel unter dem Namen long nutmeg, in Deutschland als Pferdemuskat und Neu-Guinea-Muskat vor. — Obgleich das Aroma, das sich sehr lange hält, nicht so fein ist, wie das der echten Nüsse, wird die Nufs doch gegenwärtig z. B. in England von der ärmeren Bevölkerung gebraucht.

Die Frucht ist 45—65 mm lang, 45—55 mm breit und fast kahl, das Perikarpium ist sehr dick (7—12 mm). — Der Arillus, der gewöhnlich aus 4—5 breiteren Streifen besteht, ist oben und unten zusammengewachsen und hat eine schmutzig graue oder braunrote Farbe. — Die Nufs unterscheidet sich von der echten durch ihre längere und schmalere Form (35—45 mm lang, 20—25 mm breit) und durch die seichten Arillusfurchen. Sie ist an der Basis am breitesten; aufsen, wenn frisch, glänzend rotbraun, im Handel aber meist abgerieben und dann fein punktiert und gelbbraun (Warburg). — Von dem Chalazaende verlaufen einige deutlich sichtbare Gefäßbündel gegen die Samenspitze. — Die Aufsenseite der Samenschale, die hart und dick (1,0—1,7 mm) ist, ist feinhöckerig. Dieses ist, wie aus dem Vergleichen der succedanen Flächenschnitte hervorgeht, von der verschiedenen Länge der Innenpalissaden verursacht.

Bei den Samen, die zur Untersuchung vorlagen, war der Kern größtenteils verdorben; ein übersichtliches Bild des

¹) Herrn Dr. Warburg verdanke ich zahlreiche Bestimmungen zweifelhaften Materiales, Herrn Prof. Vogl gutes Material. Tschirch.

Endosperms war deshalb nicht zu erhalten. „Das Endosperm“, sagt Warburg, „enthält viel Stärke und die braunen Ruminationsstreifen, die allein das Aroma enthalten, sind mehr zerstreut und gröber als bei der echten Nufs. Die Cotyledonen sind zu einer 5 mm im Durchmesser besitzenden am Rande gewellten Scheibe zusammengewachsen. Zu uns kommen meist nur die gekalkten Samenkerne, die häufig recht viel kleiner (manchmal nur 2 cm lang) und meist sehr abgerieben sind, wodurch sie eine etwas höckerige Oberfläche erhalten, doch zeigen auch diese noch die cylindrische oder cylindrisch-konische Form ziemlich deutlich“.¹⁾

Wie oben erwähnt, ist die Samenschale der *Myr. argentea* sehr hart, so daß Schnitte sehr schwer zu erhalten sind. Die flache Epidermis ist von dünnwandigen polygonalen Zellen gebildet; die Aufsenswand ist stark verdickt, die Innen- und Seitenwände unverdickt, die Spaltöffnungen etwas unter das Niveau der Epidermis gedrückt. Die 2—3 subepidermalen Zelllagen ausgenommen, die aus ziemlich großen parenchymatischen Zellen mit großen Interzellularen bestehen, ist der äußere Teil der Samenschale aus zusammengedrückten kleinen parenchymatischen Zellen, die teils mit braunem Inhalt gefüllt sind, aufgebaut. Hier findet man die langen Sekretbehälter, bald allein, bald die Gefäßbündel begleitend. — Die dünnwandigen, langen, prismatischen Aufsenspalissaden gleichen denen der *Myr. fragrans*. Hier und da kommen in dieser Zelllage Lücken vor, die durch das Auseinanderweichen benachbarter Zellen entstanden sind. (Fig. 21 ap). Ohne Kenntnis der vorhandenen Entwicklungsstadien des Samens ist es unmöglich zu sagen, ob diese Lücken durch Schrumpfen des äußeren Teils der Samenschale entstanden, oder ob sie für den Bau dieser Zelllagen eigentümlich sind. — Die stark verdickten Innenpalissaden bestehen aus ungleich langen Zellen; kleine Gruppen von diesen bilden nämlich stellenweise spitzige Erhebungen, die der Außenseite des getrockneten Samens das schon erwähnte höckerartige Aussehen verleihen.

Durch das Fehlen der Querfaserschicht unterscheiden sich die Samen der *Myr. argentea* von allen untersuchten *Myristica-*

1) Warburg a. a. O. S. 216.

Samen¹⁾. Dagegen schließt sich direkt an die Palissaden eine 2—3 Reihen starke Lage von weitleumigen parenchymatischen Zellen (Fig. 21,₁) und an diese dünnwandige, mit hellgelbem Inhalt gefüllte, in radialer Richtung zusammengefallene Zellen an, die die innerste Schicht der Samenschale bilden.

Das Endosperm ist dem der *Myr. fragrans* ähnlich. Die Stärke kommt hier nicht nur in der Form kleiner Körner (0,005 bis 0,040 mm) vor, sondern auch als eine homogene, gallertartige Masse, die durch Jod blaugefärbt wird. — Die farblosen Aleuronkörner sind meist rund, doch kommen auch birnenförmige und längliche vor. Die größeren Körner haben ein rundes Globoid, selten zwei, die kleineren keines. Calciumoxalatkristalle fand ich nicht.

Myristica corticosa. Hook f. et Thoms.

(Alkoholmaterial a. d. Tschirch'schen Sammlung a. d. bot. Garten
Buitenzorg und der Sammlung in Bern.)

Die leberbraune Frucht ist groß und länglichrund, 65 mm lang 40 mm breit. Das Pericarpium ist dick und kahl. — Der hellbraune, glatte, aromatisch riechende Arillus bedeckt ungefähr ein Drittel des Samens; an der Basis teilt er sich in 6—7 Lappen, die sich nochmals teilen und an der Spitze sich vereinigen, ohne dieselbe zu decken.

Der Same ist 50 mm lang, 19 mm breit, lang und schmal mit deutlichen Arillusfurchen. Die Farbe ist kastanienbraun mit dunkleren Streifen. Die Samenschale ist weich und läßt sich leicht biegen, ohne zu brechen. Die Epidermis, deren äußere Wand sehr verdickt ist, löst sich leicht. Die folgenden Zellreihen sind in rad. Richtung zusammengedrückt, die nahe an den Innenpalissaden stehenden Zellen sind prismatisch (nicht langgestreckt und schmal wie die entsprechenden Außenpalissaden der *Myr. fragrans*), reichlich mit braunem Inhalt gefüllt. Milchröhren ähnliche Sekretbehälter sind selten. — Die Innenpalissaden sind nicht gleich lang (0,45—0,54 mm); Im Gegensatz zu den Samen der *Myr. fragrans*, *fatua* und *argentea* ist bei dieser Art der innere Rand der gesamten Palissadenschicht wellenförmig gebogen. — Die Bastzellen der Querfaserschicht (Fig.

¹⁾ Vergl.: Möller, Ueber Muskatnüsse, Separatabdruck a. d. Ph. Centralhalle 1880 S. 7 und oben bei *Myr. fatua*.

23) sind von zwei verschiedenen Formen: lange, gerade oder etwas gebogene (0,297—0,540 mm lang) und kurze und breite (0,162—0,216 mm lang) beide mit linksschiefen Tüpfeln. Die lange Form ist zahlreicher vertreten.

$\text{Fe}_2 \text{Cl}_6$ und $\text{K}_2 \text{Cr}_2 \text{O}_7$ geben die Gerbsäurereaktion. $\text{H}_2 \text{SO}_4$ löst fast sogleich den Zellinhalt mit schöner purpurrother Farbe. Ammoniak und KOH färben die Samenhautzapfen und die äusseren Partien der Samenschale orangerot-schwarz, KOH löst nur äusserst wenig. Nach dem Kochen der Schnitte mit Wasser giebt $\text{H}_2 \text{SO}_4$ eine kirschrote und KOH eine braunrote Färbung. Stärke fehlt der Samenschale.

Das Endosperm ist weich und locker und schrumpft sehr schnell, — sehr wahrscheinlich war der untersuchte Same noch nicht reif. Die Ruminationsstreifen sind kurz und nicht besonders zahlreich. In den Endospermzellen beobachtet man kleine runde ebenso wie gröfsere runde und ovale, farblose Körner, die sich als Stärke und Aleuron erweisen. Globoide und Calciumoxalatkristalle sind nicht zu sehen,

Myristica carya (Ucuhuba?).

(Trockenes Material a. d. pharm. Sammlungen in Wien und Bern.)

Der Same ist 21 mm lang, 17—19 mm breit, von den Seiten etwas zugeedrückt. Die Chalaza, die durch eine 2—3 mm hohe und 5 mm breite warzenförmige Erhebung ausgezeichnet ist, befindet sich auf der einen Längsseite des Samens. Das Hilum ist als eine ovale Erhebung mit grauen Rändern zu bemerken. — Die Samenschale, die keine Arillusfurchen hat, ist von der Farbe einer Eichel. Die in der äusseren Schicht der Samenschale verlaufenden Gefäfsbündel sind als hellere Streifen sichtbar.

Die Samenschale ist hart und 0,7—1,5 mm, an der Chalaza bis an 2,5 mm dick. — Der anatomische Bau bietet nichts Bemerkenswertes dar. — Die Innenpalissaden sind $0,62=2,065$ mm lang. Die Bastzellen der Querfaserschicht sind $0,189=0,378$ mm lang, im Querschnitt rund ($0,027=0,04$ mm), stark verdickt und mit weiten Spaltentüpfeln versehen.

Das Endosperm ist hier ungleichmässig ruminirt; meist sind die Ruminationsstreifen klein, nicht selten aber reichen die Falten bis

an die gegenüberliegende Seite. Besonders große Streifen gehen von der Raphe aus. — Die braungraue Farbe des Endosperms ist von der Menge der Gerbstoffklumpen, die nebst dem Fett und Aleuron die Zellen ausfüllen, verursacht. — Das Fett ist teilweise kristallinisch; erwärmt man einen Schnitt, so schmilzt es mit unangenehmem Geruch. Alkohol löst es leicht. Die Aleuronkörner sind sehr groß und wohl ausgebildet und enthalten alle typischen Bestandteile.¹⁾ — Stärke fehlt meist. $Fe_2 Cl_6$ und $K_2 Cr_2 O_7$ zeigen wie bei allen anderen Nüssen das Vorhandensein von Gerbstoff an.

Myristica Bicuiba Schott.

(Trockenes Material a. d. pharm. Sammlungen in Graz und Bern.)

Stimmt mit der vorhergehenden überein. Eine sehr schwache Stärkereaktion wurde jedoch erhalten.

Die Keimungsgeschichte der *Myr. Bicuiba* unterscheidet sich von derjenigen der *Myr. fragrans*, *fatua* und *malabarica*. Sie ist von Fritz Müller festgestellt worden.²⁾

Virola surinamensis (Rol.) Warb. (*Myristica surinamensis* Rol.) (Abbildung bei Warburg Fig. 15).

(Trockenes Material a. d. pharm. Sammlung in Bern.)

Diese auf der Insel Cariba in Surinam einheimische Art ist von Tschirch³⁾ beschrieben, besonders mit Rücksicht auf die außerordentlich schön ausgebildeten Aleuronkörner. Doch mag der Bau der Samenschale kurz erwähnt werden, besonders weil diese Art durch die die Querfaserschicht bildenden Bastzellen sich von den übrigen hier erwähnten Arten unterscheidet. Die äußere Schicht der Samenschale ist dünn und spröde und löst sich leicht ab. Außer der dickwandigen, platten Epidermis besteht sie aus 4—6 Reihen dünnwandiger parenchymatischer Zellen mit tangentialer Streckung (Fig. 17,5). Die Außenpalissaden sind kurz, dünnwandig, prismatisch, fast ohne Ausnahme mit braunem, zu Klumpen erhärtetem Inhalt gefüllt. Anstatt einer Zelle stehen oft zwei kürzere über einander (Fig. 17 ap).

¹⁾ Vergl.: Tschirch. Archiv d. Pharmacie 1887 S. 623.

²⁾ F. Müller, Keimung der Bicuiba. Ber. d. d. bot. Gesellsch. 1887 V. S. 468.

³⁾ Archiv der Pharmacie 1887 S. 619 und Angew. Pflanzenanatomie Fig. 37.

— Die Hauptmasse der Testa wird aus den langen (0,945 mm) Innenpalissaden und der Querfaserschicht gebildet. Die Bastzellen dieser Schicht sind entweder spiralig verdickt mit linksschiefen Tüpfeln (Länge 0,594 mm) oder kurz und netzartig verdickt (0,229—0,405 mm) (Fig. 18). — Stärke fehlt.

Virola guatemalensis. (Hemsl.) Warb. (Abbildung bei Warburg Fig. 14). (Trockenes Material a. d. pharm. Sammlung in Bern und von Dr. Warburg.)

Im Handel kommt diese Art, wie auch *Virola surinamensis* (Rol.) Warb. unter dem Namen „African oil nut“ vor, welcher Name eigentlich der letzteren Art zukommt, und wird in ihrer Heimat Guatemala zur Bereitung von Fett benutzt. Das Pericarpium ist wie bei den amerikanischen *Virola*-Arten überhaupt dünn und also unbrauchbar.

Der Same, 20 mm lang, 14—15 mm breit, ist fast eiförmig, kaum gefurcht. Der kaum erhabene Chalazafleck in der Mitte der einen Längsseite ist auffallend groß. Wo die äußerste Lage der papierdünnen und spröden Samenschale, die sich leicht in dünnen Splittern löst, nicht mehr erhalten ist, sieht man den harten Teil als eine schwarzbraune, glänzende Fläche mit wenigen kurzen, schief-längsverlaufenden Erhebungen. — Die innere Seite der harten Samenschale ist von einem graubraunen Beleg bedeckt. Sie löst sich leicht beim Kratzen ab und besteht aus der Querfaserschicht und einigen Zellreihen der Samenhaut, deren größter Teil mit dem blosliegenden Samenkern vereinigt ist.

Der Bau der Samenschale bietet nichts bemerkenswertes dar. Die Calciumoxalatkrystalle in den Palissaden sind ungewöhnlich groß (0,027—0,032 mm) (Fig. 25 Kr.), die Palissaden selbst sind ungleich lang (0,459—0,513 mm), so daß der innere Rand derselben eine wellenförmige Linie bildet. — Die Bastzellen der Querfaserschicht dagegen treten im Querschnitt durch ihre unregelmäßige rechteckige Form mit abgerundeten Ecken und durch ihre weiten Lumina (0,027—0,067 mm) hervor (Fig. 25 qfs). Isoliert sind sie von verschiedener Größe (0,216—0,945 mm) (Fig. 26).

Der Samenkern ist braungrau, von den Seiten etwas zusammengedrückt. Die Chalaza wird durch einen grossen dunkelbraunen Fleck bezeichnet.

Von dem unteren Rande der Chalaza verläuft gegen das Hilum, an dessen Rande mit einer Erhebung aufhörend, eine rinnenförmige Vertiefung. -- Die Ruminationsstreifen sind teilweise gross und dringen in das Endosperm bis weit über die Hälfte des Samens vor.

Das Endosperm, dem der aromatische Geruch fehlt, besteht aus polygonalen Zellen. Schon beim ersten Anblick setzt die sowohl in amorpher als in krystallinischer Form vorkommende Fettmasse, welche die Zellen füllt, in Erstaunen. Das Fett löst sich leicht in Alkohol. In das Fett eingebettet, bisweilen die ganze Zelle füllend, sind grössere und kleinere braungelbe und gelbe Klumpen verschiedener Form, die, wie auch die Membranen der Samenhautzapfen, mit $\text{Fe}_2 \text{Cl}_6$ und $\text{K}_2 \text{Cr}_2 \text{O}_7$ die Gerbsäurereaktion geben. — Stärke fehlt.

Die Aleuronkörner sind ausserordentlich wohl ausgebildet. Neben den kleinen Körnern kommen auch grosse vor, die, wie in *Myristica surinamensis* Hüllmembran, Hüllmasse und Einschlüsse haben und die mit denen der *Myristica surinamensis* gut vergleichbar sind. Dazu kommen hie und da in den Zellen isolierte oder mehrere zu Gruppen vereinigte Globoide mit eingeschlossenen Krystallen vor.

Virola sebifera Aubl. (*Myristica sebifera* Sw.)

(Abbildung bei Warburg Fig. 12).

Der vorliegende Same (aus der pharm. Sammlung in Wien) hat kein Pericarpium, ist eirund und sowohl in Grösse als Farbe dem des Lorbeers ähnlich, 12—14 mm lang, 10—12 mm breit. Wo die Epidermis noch vorhanden ist, ist die Farbe graubraun mit längslaufenden helleren Streifen, den Gefäßbündeln; wo sie dagegen zerstört ist, tritt die ebenholzgefärbte harte Palissadenlage hervor. Die Aussenfläche ist von meridional verlaufenden langen Runzeln und Erhebungen uneben. Die Raphefurche ist als eine seichte und schmale Rinne zwischen Hilum und der Samenspitze, wo sie mit einem spitzigen Höcker aufhört, sichtbar.

Fortsetzung im Heft VII.



ARCHIV
DER
PHARMACIE

herausgegeben

vom

Deutschen Apotheker-Verein

unter Redaction von

E. Schmidt und H. Beckurts.

Band 233. Heft 7.

BERLIN.

Selbstverlag des Deutschen Apotheker-Vereins.

1895.



Ausgegeben den 25. September 1895.

INHALT.

	Seite
K. Th. Hallström, Anatomische Studien über den Samen der Myristicaceen und ihre Arillen.	471
G. Kassner, Untersuchungen über Orthoplumbate der Erdalkalien.	501
Dr. Mankiewicz, Ueber eine forensische Strychninuntersuchung.	508
Br. Grützner u. M. Höhnel, Zur Kenntnis der Metaplumbate der Erdalkalien.	512
L. Moeser, Zur Kenntnis der eisensauren Salze.	521
K. Gorter, Ueber die van de Moer'sche Reaction und die Ermittlung des Cytisins.	527
Dr. Mjöen, Beiträge zur mikroskopischen Kenntniss des Opiums.	533
H. Luz, Ueber das Ammoniacum	540

Eingegangene Beiträge.

- A. Pinner, Ueber das Nicotin (II).
G. Dragendorff, Beiträge zur gerichtlichen Chemie.
H. Gadamer, Ueber das Thiosinamin.
H. Virchow, Ueber Bau und Nervatur der Blatzzähne und Blattspitzen

(Geschlossen den 19. IX 1895.)

Diese Zeitschrift erscheint in zwanglosen Heften (in der Regel monatlich einmal) in einem jährlichen Umfange von 40 bis 50 Bogen. Ladenpreis für den Jahrgang Mk. 12,—.

Alle Beiträge für das „Archiv“ sind an die

Archiv-Redaction

Herrn Geh. Reg.-Rat Professor Dr. E. Schmidt in Marburg (Hessen) oder Herrn Professor Dr. H. Beckurts in Braunschweig.

alle die Inserate u. s. w., überhaupt die Archiv-Verwaltung und die Mitgliederliste betreffenden Mitteilungen an den

Deutschen Apotheker-Verein

Berlin C. 22, An der Spandauer Brücke 14 einzusenden.

Anzeigen.

Dieselben werden mit 40 Pfg. für die durchgehende und mit 25 Pfg für die gespaltene Petitzeile oder deren Raum berechnet. **Beilage-Gebühr** für das Tausend der Auflage — z. Z. 365c — Mk. 10. Für Beilagen, welche nicht dem Format des „Archiv“ entsprechen, bleibt besondere Vereinbarung vorbehalten.

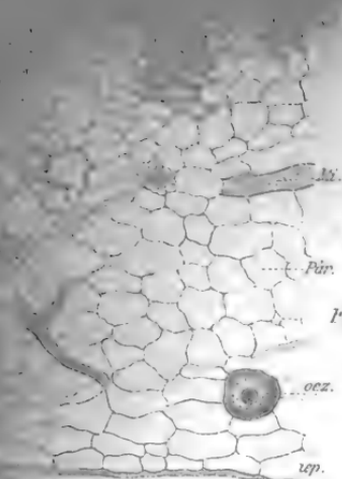


Fig. 2.

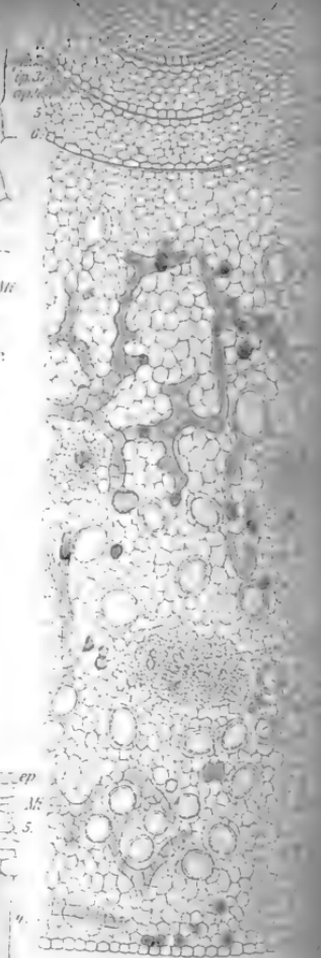
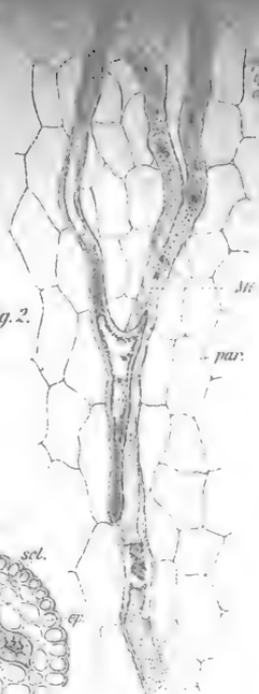


Fig. 9.

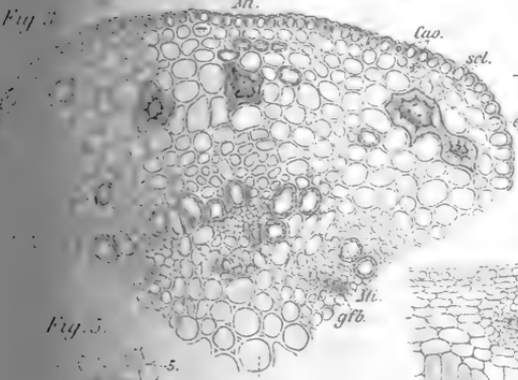


Fig. 3.

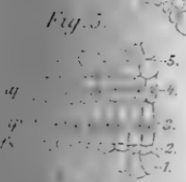


Fig. 5.

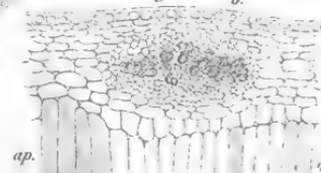


Fig. 7.

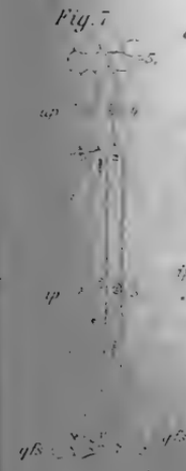


Fig. 8.

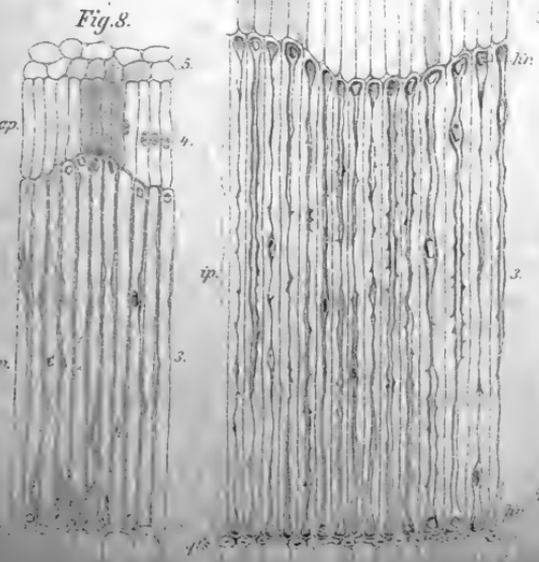
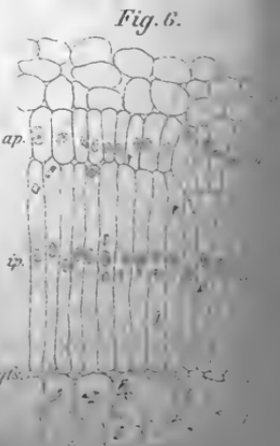
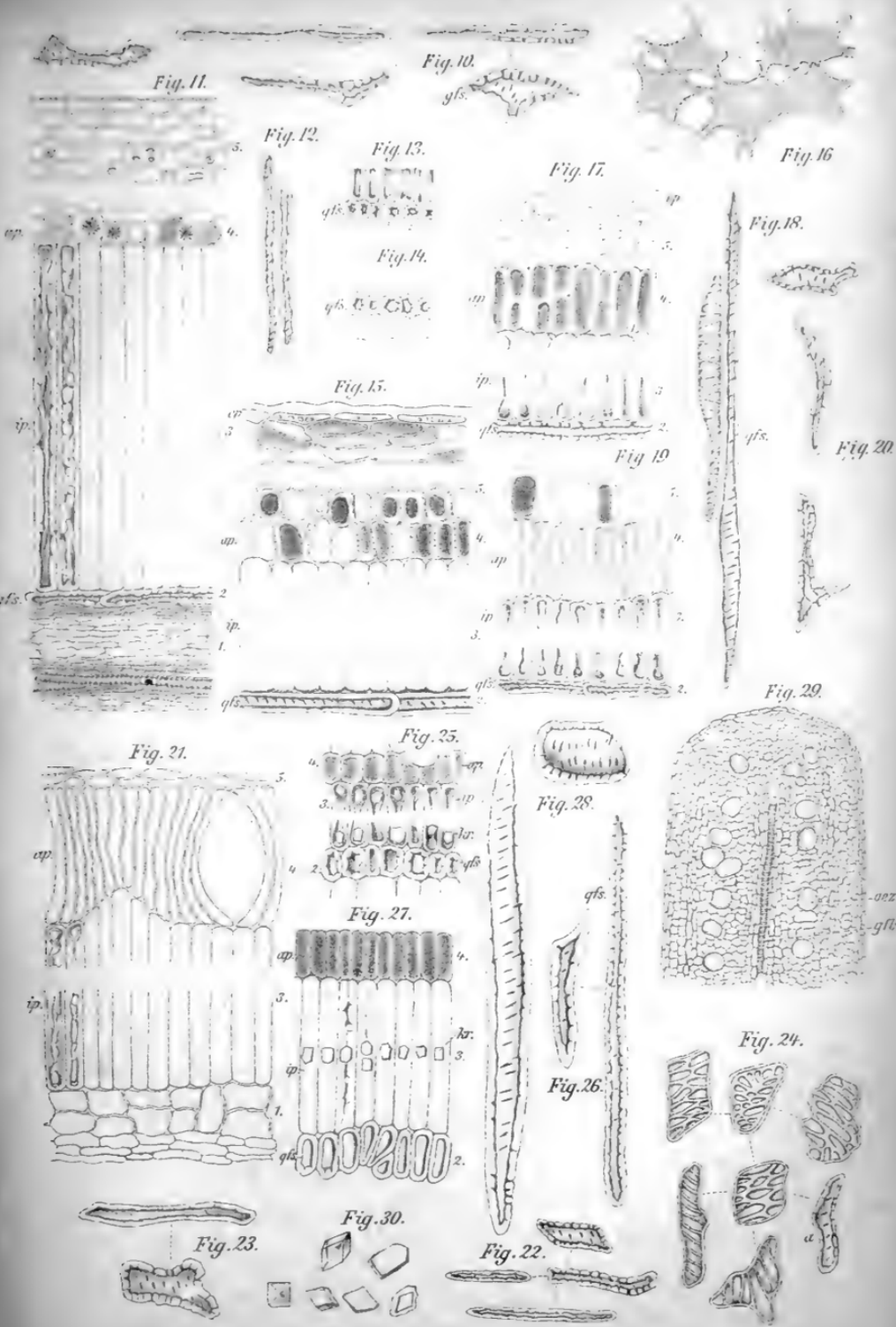


Fig. 6.





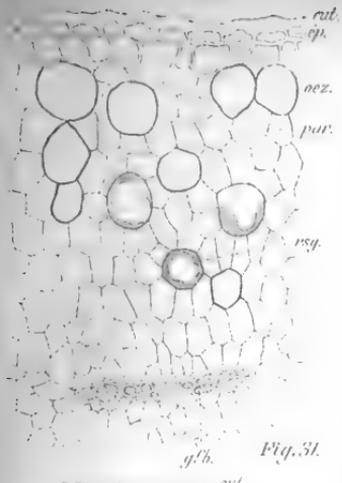


Fig. 31.

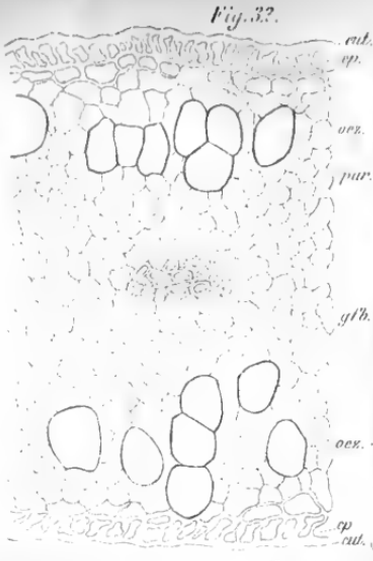


Fig. 32.

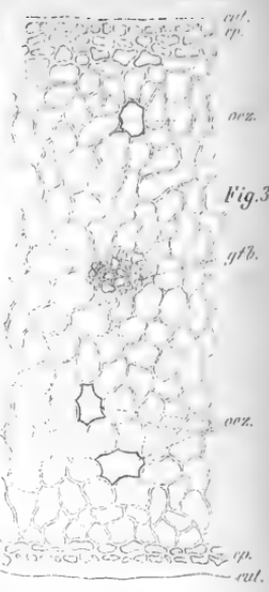


Fig. 33.

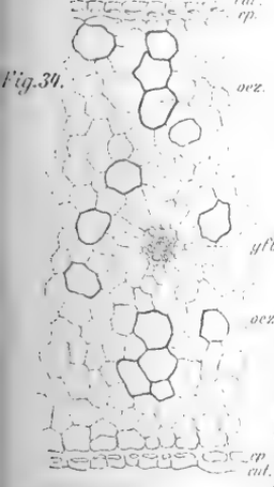


Fig. 34.

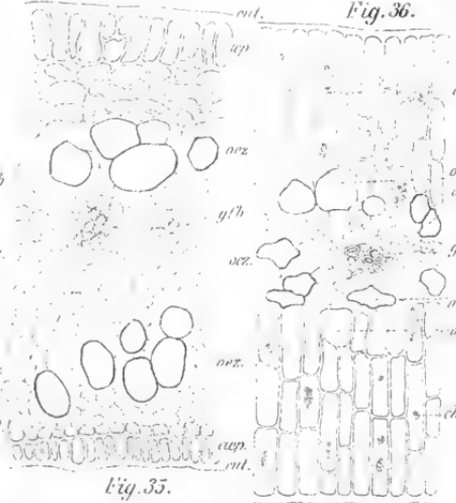


Fig. 35.



Fig. 36.

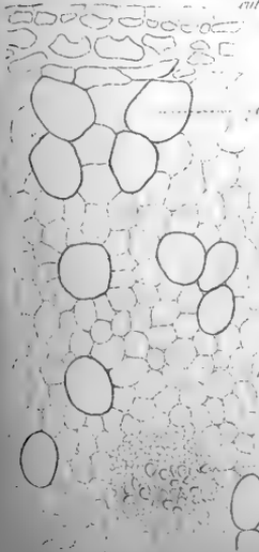


Fig. 37.



Fig. 39.



Fig. 40.

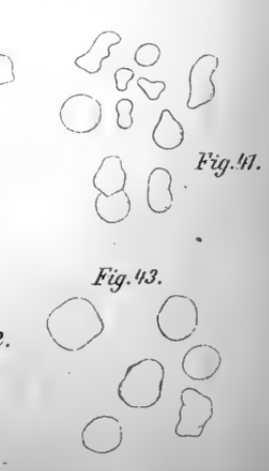


Fig. 41.

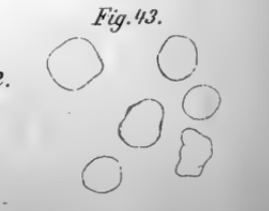


Fig. 42.



Fig. 43.



Fig. 44.

Der Samenkern ist der Haselnufs täuschend ähnlich. Er ist fast kugelförmig mit einer tiefen Aushöhlung an der Chalaza; die Oberfläche ist grobrunzelig.

Die Testa ist papierdünn. Weil die äußere Schicht der Samenschale stark geschrumpft und teilweise zerstört ist, ist eine Übersicht davon unmöglich zu erhalten. Möller sagt¹⁾: „An nicht vollkommen ausgereiften Samen ist sie (die Oberhaut) erhalten und diese Samen sind hellbraun, glatt und glänzend. Die Anordnung der Schichten der Samenschale und die Ausbildung ihrer Elemente zeigt eine große Übereinstimmung mit *Myr. officinalis*²⁾. Als Unterschiede sind hervorzuheben die unregelmäßig polygonalen Plattenzellen der Epidermis und die unterhalb der Palissadenschicht gelegene einfache Reihe von Sclerenchym.“ Die Zelllage nach außen von den Palissaden — die Außenpalissadenschicht der *Myr. fragrans* — besteht aus langgestreckten prismatischen, mit braunem Inhalt erfüllten Zellen (Fig. 27 ap.) Die Innenpalissaden sind kurz (0,27—0,32 mm). Die großen scheibenförmigen Calciumoxalatkrystalle befinden sich fast ohne Ausnahme in einer Reihe in der Mitte der Zellen und nicht wie gewöhnlich bei den anderen in den Erweiterungen der beiden Enden (Fig. 27 Kr.) Die Bastzellen der Querfaserschicht unterscheiden sich im Querschnitt von denjenigen aller anderen Arten durch ihre rechteckige Form (Fig. 27 qfs) und durch die Streckung in radialer Richtung, wie auch durch ihre großen Lumina. Höhe: 0,067—0,081 mm, Breite: 0,021—0,031 mm. Isoliert treten zwei verschiedene Typen hervor (Fig. 28): kurze fast quadratische (0,04—0,08 mm breit und 0,21—0,37 mm lang) und sehr lange und schmale (1,21—1,75 mm lang, 0,067—0,108 mm breit), die hier praevalieren. Zwischen diesen giebt es auch Übergangsformen.

Das Endosperm ist geschmack- und geruchlos, weich wie Wachs Die Ruminationsstreifen sind kurz und ziemlich weit von einander entfernt. Manchmal kommen größere Samenhautzapfen, die von der Raphe ausgehend durch den ganzen Samenkern dringen, vor. Die Endospermzellen sind mit scholligen Fettklumpen gefüllt; innerhalb dieser sind größere und kleinere gelbgefärbte Klumpen

1) Über Muskatnüsse S. 4.

2) Über Muskatnüsse Vergl. *Myr. officinalis* Mart.

zu sehen, die von Jod citronengelb gefärbt werden: Aleuronkörner. Daneben bekommt man eine schwache Stärkereaktion, man sieht spärliche, sehr kleine, fast unmeßbare Körner, daneben hier und da eine blaugefärbte geléeartige Masse.

In einem Schnitt, bei dem das Fett durch Kochen mit Wasser geschmolzen worden ist, verursacht Alkohol keine Veränderungen. Läßt man aber Alkohol ohne vorhergehendes Aufwärmen zufließen, so löst sich das Fett teilweise, der ungelöste Teil bekommt eine unbestimmte kristallinische Struktur. — KOH und NaOH verursachen keine Veränderungen. — Fe_2Cl_3 und $K_2Cr_2O_7$ geben die Gerbsäurereaktion in der Samenschale und den Ruminationsstreifen.

Die Aleuronkörner bestehen aus größeren Krystalloiden und kleineren runden Körnern. Sie bieten sonst nichts bemerkenswertes dar.

Der Same aus der pharm. Sammlung in Graz war viel größer (Länge 18 mm, Breite 15 mm) und mehr kugelförmig als der oben genannte, sonst mit demselben übereinstimmend.

Ein Same (*Virola sebifera* Aubl.) aus der Sammlung Dr. Warburg's ist viel kleiner als die beiden vorhergehenden, mit dem kaum 1 mm dünnen Pericarpium 13 mm lang, 11 mm breit. Der anatomische Bau ist wie bei den anderen; in der Querfaserschicht wurden nur lange Bastzellen beobachtet. In den Endospermzellen wurde keine Stärkereaktion erhalten.

Horsfieldia spec. ign. (wahrscheinlich *glabra*.
(Bl.) Warb.)

(In Buitenzorg bezeichnet mit *Myristica glabra*.)

(Alkoholmaterial aus der Tschirch'schen Sammlung a. d. bot. Garten
in Buitenzorg.)

Die chokoladbraune Frucht ist 35—40 mm lang, 25—30 mm breit, eiförmig. — Das Pericarpium ist 3—5 mm dick und ziemlich locker. Der gelb-braune Arillus umhüllt die ganze Frucht sackförmig; nur rings um die Samenspitze ist er etwas offen, so daß der Same sichtbar wird, und in einige sehr kurze Lappen geteilt.

Der Same, der nur an der Chalaza einige seichte Arillurfurchen hat, ist übrigens ganz glatt, eiförmig und an dem Chalaza-

endo spitzig. Die Grundfarbe ist braun, der Farbe einer Eichel sehr ähnlich, mit helleren, fast gelben Striemen, die unregelmäßig zwischen Hilum und Chalaza verlaufen. Die Epidermis, wie auch die ganze Aufsenschicht, die die Dicke einer Karte hat, löst sich leicht ab.

Die flache Epidermis ist aus polygonalen dünnwandigen Zellen, deren Ecken mehr oder weniger verdickt sind, zusammengesetzt. Die zahlreichen Spaltöffnungen sind ziemlich groß. — Die folgenden 20—25 Zelllagen sind in radialer Richtung zusammengedrückt, zum Teil mit braunem Inhalt gefüllt. Im Flächenschnitt sieht man die parenchymatischen Zellen mit großen Intercellularen versehen, im Querschnitt dagegen zeigen sie sich ganz anders, die Zellwände sind scheinbar von Löchern durchgebohrt. (Fig. 11.) In dieser Schicht verlaufen die Gefäßbündel und die langen Sekretbehälter, deren Inhalt ebenso wenig wie der der parenchymatischen Zellen und der den Palissaden benachbarten Zellen sich in Alkohol, Aether, Chloroform oder Benzol löst. Die den Außenpalissaden der *Myr. fragrans* entsprechenden Zellen sind ein wenig in radialer Richtung gestreckt, zum Teil mit braunem Inhalt gefüllt. Hier und da enthalten sie gut ausgebildete Calciumoxalatdrusen. (Fig. 11 ap.)

Die sehr harten Innenpalissaden sind wie bei anderen Arten gebaut. Die der Querfaserschicht zugehörenden Zellen bestehen ausschließlich aus sclerenchymatisch verdickten Bastzellen mit linkschiefen Tüpfeln und abgerundeten oder schief abgeschnittenen Enden. (Fig. 11 qfs und 12, Fig. 13 im Querschnitt.) — Zwischen diesen beiden Zelllagen kommen hie und da einzelne Gruppen von ungleich langen und dickwandigen Sklereiden, die fast wie aus den Palissaden abgeschnitten zu sein scheinen, vor. Wo diese Gruppen sich finden, sind die Palissaden kürzer. Ganz gleiche findet man bei *Horsfieldia Iryaghedhi*. — Die Innenschicht der Samenschale ist sehr stark obliteriert. Der mittlere Teil derselben ist aus ganz gleichen, mit Intercellularen versehenen Zellen, wie die der Aufsenschicht, aufgebaut.

Das fettreiche Endosperm besteht aus unregelmäßig polygonalen Zellen, deren Wände mit Poren versehen sind. Das Fett zeigt sich als aufgeschwollene, amorphe Masse, die die Zellen vollständig ausfüllt. Das durch Erwärmen geschmolzene Fett bildet nach Zufließen von Alkohol Fettsäurekrystallgruppen, die Fettklumpen werden

von sehr feinen und zarten Krystallnadeln umgeben. — Die Aleuronkörner bestehen nur aus Krystalloiden und Hüllmembran und sind von wechselnder Größe und Form (0,013—0,085 im Durchmesser), — Kleine Stärkekörner kommen sehr spärlich vor.

Horsfieldia Iryaghedhi, Warb.

(Alkoholmaterial aus der Tschirch'schen Sammlung vom bot. Garten in Buitenzorg.)

Die dunkel chokoladenbraune Frucht ist 40 mm lang und 30 mm breit, besonders an der Basis steifhaarig. Auch der Fruchtstiel ist haarig. Die Fruchtschale ist ziemlich fest und 4—7 mm dick. — Der ungeteilte, kastanienbraune Arillus schließt sich dicht an den Samen, so daß er ganz eben, ohne Runzeln oder Faltungen ist. An der Spitze ist er wie eine Düte zusammengelegt. — Der Same ist 28 mm lang, 19 mm breit, gleichförmig oval, kastanienbraun. Die Außenseite, deren Epidermis sich sehr leicht löst, ist, kleine warzenförmige Erhebungen ausgenommen, ganz eben; nur an der Spitze sind einige seichte Arillusfurchen zu sehen. — Die Samenschale ist dünn und zerbrechlich. — Der Samenkern zeigt tiefe zwischen Chalaza und Hilum verlaufende Furchen mit kleineren seitwärts gehenden Verzweigungen, die durch die tief in das Endosperm eindringenden Samenhautfalten entstanden sind.

Die Epidermis ist aus polygonalen Plattenzellen zusammengesetzt. Die Außenwand und die Ecken sind stark, die Seitenwände nicht verdickt (Fig. 15 ep). Die subepidermalen und die weiter nach innen folgenden Zelllagen bestehen aus ziemlich großen und unregelmäßigen, mit Vorsprüngen versehenen parenchymatischen Zellen. (Fig. 16.) Näher den Palissaden (0,44—0,95 mm lang) werden diese regelmäßiger rund oder oval und haben Intercellularen. Die den Außenpalissaden entsprechenden Zellen sind in radialer Richtung etwas gestreckt, prismatisch, die Seitenwände mit Poren versehen. (Fig. 15 ap). Auch hier zeigen sich scheinbar Löcher in den Zellwänden. In der Außenschicht sind die Zellen sehr reichlich mit braunem Inhalt, der in den den Palissaden benachbarten Zellen harte Klumpen bildet, erfüllt. Die Bastzellen der Querfaserschicht sind derjenigen der oben beschriebenen *Horsfieldia* gleich. Auch hier kommen zwischen diesen beiden Gewebsschichten gleiche Gruppen

von sklerenchymatisch verdickten Zellen, wie bei *Horsfieldia* spec. ign. vor.

In den die Palissaden umgebenden Geweben sind die Zellen sehr stark mit braunem Inhalt oder mit harten Sekretklumpen erfüllt. Dazu finden sich in den Epidermiszellen reichlich Chromatophoren in Form brauner oder rotbrauner gelappter Scheiben und kleinerer oder größerer Körner, die besonders in Flächenschnitte deutlich sichtbar sind. In den subepidermalen Zellen findet man kleine farblose Körner, runde, ovale, nierenförmige, die mit Jod eine deutliche Stärkereaktion geben. Um die Löslichkeit des Zellinhaltes zu untersuchen, wurden Schnitte auf dem Objektträger mit Alkohol-Chloroform, Aether und Alkohol - Aether (gl. Teile) behandelt, doch ohne Resultat. Nach 2 Tagen war eine Lösung der Inhaltsbestandteile kaum bemerkbar, die Lösungsmittel aber waren (besonders der Alkohol) deutlich rotgefärbt. Durch Kochen der Schnitte mit den Lösungsmitteln wurde die Löslichkeit nicht größer. — Nach längerer Zeit vermag jedoch der Alkohol viel zu lösen, denn der Alkohol, in welchem das Material viele Monate nach einander aufbewahrt worden war, war tiefrot gefärbt. Liefs man etwas von diesem abdunsten, so blieb eine spröde, harzartige und blättrige Masse übrig. Kam dieser gefärbte Alkohol in Berührung mit Wasser, so wurden braungraue klebrige Ballen gebildet. — KOH löst die Chromatophoren mit schöner, orangeroter Farbe, H_2SO_4 löst dieselben mit dunkel-orangerother-braunroter Farbe.

Das Endosperm ist wie bei der vorigen Art gebaut. Die Zellen sind von krystallinischem Fett erfüllt. Das durch Kochen in Wasser geschmolzene Fett krystallisiert beim Zufliessen von Alkohol. Daneben findet man Aleuronkörner und längliche und runde Stärkekörner (0,005—0,032 mm lang und 0,005—0,013 mm breit.) — KOH verseift das Fett und bildet Krystallnadeln. Der Farbstoff in den Samenhautzapfen wird mit bronzeroter Farbe gelöst. — H_2SO_4 giebt dieselbe Reaktion wie KOH, nur krystallisiert das Fett nicht so deutlich.

Horsfieldia macrosoma (Miq.) Warb.

(Alkoholmaterial a. d. Tschirch'schen Sammlung vom bot. Garten in Buitenzorg).

Die Frucht ist 40 mm lang, 27 mm breit, graubraun, ganz glatt. Das Pericarpium 5—7 mm dick und fest. — Der hellbraune,

28 mm lange und 13 mm breite Samen ist von einem ungeteilten, den Samen sackartig umgebenden, leberbraunen Arillus umschlossen.

Der Bau der Samenschale ist in seinen einzelnen Teilen dem der *Horsfieldia spec. ign.* sehr ähnlich. Die Palissaden sind 0,37—0,43 mm lang. An der Rapheseite ist nach innen von den Palissaden eine zweite Palissadenschicht zu finden. Die Zellen in dieser inneren Schicht sind ganz gleich und fast überall auch gleich lang, wie in der äusseren Schicht und mit Calciumoxalatkrystallen versehen.

Die Endospermzellen sind mit scholligen Fettklumpen gefüllt. — Die Samenhautzapfen sind meistens kurz und an Zahl gering, doch kommen auch einzelne gröfsere, die sich sehr mächtig in dem Endosperm ausbreiten, vor. — Die Stärkekörner sind klein, rund oder oval (0,002—0,018 mm), die Aleuronkörner klein und wenig entwickelt. KOH und Ammoniak verursachen eine Rotfärbung in dem Inhalt der Zellen, in der Samenschale und in den Samenhautzapfen. — H_2SO_4 löst den Inhalt mit tief orangeroter Farbe. — Fe_2Cl_6 und $K_2Cr_2O_7$ geben Gerbstoffreaktion.

Horsfieldia glabra. (Bl.) Warb.

(Alkoholmaterial a. d. Tschirch'schen Sammlung vom bot. Garten in Buitenzorg).

Die Frucht ist 32 mm lang, 20 mm breit, dunkel rotbraun, Das Pericarp ist dünn. Der blaß-graubraune Arillus ist an der Spitze in zwei Hauptlappen geteilt; größtenteils ist der Same von demselben sackartig umgeben. Der Same ist 28 mm lang, 19 mm breit. Die Farbe ist etwas heller als die der Frucht.

Die Epidermis der Samenschale ist aus regelmäfsigen, im Querschnitt fast quadratischen, kleinen Zellen, die mit äußerst kleinen Stärkekörnern erfüllt sind, aufgebaut. Sonst ist die Außenschicht wie bei *Horsfieldia spec. ign.* Die Zellen führen reichlich Calciumoxalatdrusen. Gruppen aus sklerenchymatisch verdickten, den Palissaden ähnlichen Zellen, wie bei *Horsfieldia spec. ign.* und *H. Iryghedu* kommen zwischen der Querfaserschicht und der Innenschicht vor. Fe_2Cl_6 und $K_2Cr_2O_7$, KOH und Ammoniak geben dieselben Reaktionen wie bei der vorigen.

Im Endosperm sind die Stärkekörner sehr klein; die Aleuronkörner sind nicht gut entwickelt und bestehen nur aus Krystalloiden.

Knema intermedia (Bl.) Warb.

(Alkoholmaterial a. d. Tschirch'schen Sammlung vom bot. Garten in Buitenzorg).

Die eirunde Frucht ist 28—30 mm lang, 18 mm breit, chokoladebraun und feinfilzig. Das Pericarp ist 3—5 mm dick und ziemlich fest. Der Arillus, von derselben Farbe wie die Frucht, ist größtenteils ungeteilt und umschließt den Samen sackartig. Die Arillarlapfen, die kaum bis zur Hälfte des Samens sich erstrecken, schließen sich dicht aneinander, so daß der Same vollständig davon bedeckt ist. Der Same ist ohne Arillus 19 mm lang und 12 mm breit, gegen die Spitze sich stark verschmälernd. Die Farbe erinnert sehr an die der Haselnufs. Die dünne, kaum 0,5 mm dicke Samenschale ist ganz glatt, nur an der Chalaza sind einige flache Erhebungen sichtbar. Die hellbraune Außenfläche ist von dunkleren Striemen — Gefäßbündeln — in kleine unregelmäßige Felder geteilt.

Die Epidermis ist grofszellig und ziemlich dickwandig. In der Aufsenschicht, die nichts bemerkenswertes darbietet, kommen die langen Sekretbehälter nebst den Gefäßbündeln vor. Besonders die innersten Zellreihen sind mit braunem Inhalt gefüllt. Die Innenpalissaden sind 0,37—0,45 mm lang. Im Längsschnitt der Querfaser-schicht sieht man hauptsächlich langgestreckte Bastzellen. Isoliert man sie, so findet man zwei verschiedene Hauptformen, beide klein. Die langgestreckten sind überwiegend, die kurzen und breiteren seltener (Fig. 22).

Die Stärkekörner sind klein und rund und füllen besonders die subepidermalen Zellen fast ganz. Fe_2Cl_6 und $K_2Cr_2O_7$ geben Gerbsäurereaktion. KOH und H_2SO_4 lösen weder noch färben sie.

Das Endosperm ist spröde und zerfällt sehr leicht beim Schneiden. Das beim Kochen im Wasser geschmolzene Fett bildet beim Zufließen von Alkohol entweder lange, spitze Nadeln oder Klumpen, die von kleinen spitzen Krystallnadeln umgeben sind. Sonst ist das Endosperm sehr reich an Stärke und Aleuron, die die Zellen neben dem Fett ganz ausfüllen.

Die Stärkekörner sind wie in der Samenschale klein und rund, die Aleuronkörner führen nur selten Hüllmasse und Membran.

Globoide und Krystalle fand ich nicht. Die Krystalloide sind von verschiedener Größe (0,005—0,031 mm lang, 0,005—0,021 mm breit) und meistens regelmäßig ausgebildet.

Knema glauca (Bl.) Warb.

(Alkoholmaterial a. d. Tschirch'schen Sammlung).

Die fast eirunde Frucht ist 32—34 mm lang, 20—22 mm breit, Pericarpium ist hart und dünn, rostbraun und dicht mit Sternhaaren, die der Frucht ein feinflziges Aussehen geben, besetzt. — Der früher den Samen sackartig umhüllende Arillus ist jetzt in zwei gleiche Teile geteilt, sehr dünn, an der Spitze mit einigen Zotten versehen und von rotbrauner Farbe. Bei durchfallendem Licht sieht man die parallel verlaufenden Gefäßbündel als dunkle braune Striemen. Auf der Aufsenseite sind diese auch als leistenförmige Erhebungen sichtbar.

Der Same ist 28 mm lang, 18—20 mm breit. Die Samenschale ist dünn und hellbraun. Der Samenkern hat an der Chalaza ein tiefes Grübchen, das einer Einstülpung der Samenschale entspricht.

In der Aufsenschicht der Samenschale sind die verschiedenen Gewebe den entsprechenden Teilen der *Knema intermedia* ganz ähnlich, nur die subepidermale Zellschicht ausgenommen, die wie bei *Horsfieldia Jryaghedlu* gebaut ist (Fig. 16). — Die Stärke besteht aus kleinen runden und länglichen Körnern. Die Palissaden sind 0,62 mm lang.

Die zur Querfaserschicht gehörenden Zellen unterscheiden sich von allen anderen durch ihre kurze und breite, drei- und viereckige Form (Fig. 24) (Länge 0,067—0,216 mm, Breite 0,027—0,067 mm). Auch kommen spärlich etwas längere Bastzellen vor. Aber alle sind sie wie bei *Myristica surinamensis* spiralig und netzartig verdickte Fasern (Vergl. Fig. 18). — $\text{Fe}_2 \text{Cl}_6$ und $\text{K}_2 \text{Cr}_2 \text{O}_7$ geben eine schwache Gerbsäurereaktion. KOH und $\text{H}_2 \text{SO}_4$ lösen nach kurzer Zeit ein wenig. Beim Behandeln mit $\text{H}_2 \text{SO}_4$ ist gleichzeitig eine Färbung des Inhalts bemerkbar. Sie geht von einer karminroten in eine violette und grüne Farbe über. Die grüne bleibt am längsten bis auch diese verschwindet, und der Zellinhalt bekommt dann eine fast schmutziggbraune Farbe.

Das Endosperm ist reich an Fett und weich. Die Ruminationsstreifen liegen dicht neben einander und dringen tief in das Endosperm ein. — Die Stärke hat dieselbe Form wie bei *Kuema intermedia*. Aleuronkörner fand ich nicht.

Mondora-Myristica. (Kalabassen Muskatufs).

(Trockenes Material a. d. pharm. Sammlung in Wien.)

Ueber Mondora-Myristica habe ich nur eine kurze Notiz gefunden. Döbereiner¹⁾ sagt nämlich: „Mondora Myristica Dan. liefert die sogenannten amerikanischen oder jamaikanischen Muskatnüsse und werden dieselben dort häufig angewandt.“ Ob diese Benennung eine oder mehrere Arten umfaßt, ist unmöglich zu sagen, wie auch ob die zur Untersuchung vorliegende Mondora Myristica mit der von Döbereiner erwähnten identisch, ob sie überhaupt eine *Myristica*-Nuss ist. Denn so sehr ist sie in Form und Aussehen, wie auch im anatomischen Bau den anderen Muskatnüssen unähnlich, dafs man letzteres kaum annehmen kann.

Der Same ist länglich, 20 mm lang, 10—12 mm breit, von den Seiten platt zusammengedrückt und etwas schief. Das eine Ende des Samens ist abgerundet, das andere ist schmaler und endigt in einer Spitze. Längs den schmalen Längsseiten verlaufen Wulste, die durch eine seichte, in dem abgerundeten Ende des Samens deutlich sichtbare rinnenförmige Vertiefung in die breitere Seite des Samens übergehen. Diese Wulste werden, wie der Querschnitt zeigt, von einer Verdickung in der sonst papierdünnen Texta verursacht.

Die innere Seite der Samenschale sendet in das Endosperm zahlreiche dünne, farblose Lamellen, die dasselbe in kleine Zapfen teilen. Das Endosperm, das also ruminirt ist, löst sich leicht aus der Samenschale und die Lamellen bleiben dabei fast unzerbrochen mit der Samenschale vereinigt.

Die Epidermis ist von platten, unregelmäßigen Zellen gebildet. Auf diese folgt eine Lage ungleich großer, wenig verdickter und mit Spaltentüpfeln versehener Bastzellen, die in der Längsrichtung des Samens verlaufen. Die folgende Schicht ist auch aus Bastzellen zusammengesetzt, die jedoch schmaler und länger sind und eine den

1) Deutsches Apothekerbuch von Dr. J. W. Döbereiner und Dr. Franz Döbereiner. I. Stuttgart 1842, S. 550.

vorigen entgegengesetzte Richtung haben. Nach innen ist die Samenschale von einer dünnen — 1—2 Zellreihen starken — Schicht fast isodiametrischer, stark getüpfelter, parenchymatischer Zellen bekleidet. Hie und da sieht man im Querschnitt die 1—2 innersten Zellreihen mit braunem Inhalt erfüllt. Diese erinnern etwas an die Innenschicht der übrigen *Myristica*-Arten. Wo in der Samenschale die wulstigen Verdickungen sich finden, ist zwischen den beiden Bastzellschichten eine dicke Lage parenchymatischer Zellen, die den inwendig die Samenschale bekleidenden Zellen gleichen, eingeschoben, — Die Lamellen sind aus den zwei innersten Schichten, den inneren Bastzellen und den parenchymatischen Zellen aufgebaut. Die Bastzellen, die hier ausserordentlich lang und schmal sind, sind nicht lückenlos mit einander vereinigt, sondern lassen zwischen sich große leere Räume, die von den parenchymatischen Zellen ausgefüllt sind. Nur ausnahmsweise sind in den Lamellen die Bastzellen, die sich in allen Richtungen verschlingen, mit Poren versehen. — In der Samenschale sind keine Gefäßbündel, Sekretbehälter oder Oelzellen zu finden.

In dem Endosperm, das deutlich nach Elemi riecht, sind die Zapfen am meisten an den Rändern, aber auch nach innen reichlich mit runden Oelzellen, die mit braun-gelbem Oel gefüllt sind, besetzt. Diese verursachen die braune Farbe der Zapfen. Die ziemlich dickwandigen, unregelmäßigen Endospermzellen sind mit Fett, das sich leicht in Ammoniak löst, gefüllt. KOH und Ammoniak geben in den Oelzellen keine Reaktionen. — Jod färbt den Inhalt etwas brauner. H_2SO_4 löst denselben mit dunkel-orangeroter fast rotbrauner Farbe. Die übrigen Reagentien lassen den Inhalt unverändert.

Myristica subalulata. Miq.

(Trockenes Material a. d. Sammlung von Dr. Warburg.)

Die Frucht ist schmutzig hellbraun, nicht haarig, 25 mm lang, 15 mm breit. — Die Samenschale ist von hellziegelbrauner Farbe, sehr uneben, mit Leisten zwischen den tiefen Arillusfurchen; dazu (wie auch der rotbraune Arillus) mit warzenähnlichen Erhebungen dicht besetzt, die sich leicht beim Berühren lösen. Eine glatte Furche, die an der Chalaza mit einer sehr deutlichen Erhebung aufhört, bezeichnet den Verlauf des Raphebündels.

Im Querschnitte zeigt die Samenschale denselben Bau wie bei *Myr. fragrans*, d. h. die Außenpalissaden sind zu dünnwandigen, langen prismatischen Zellen ausgewachsen. — Das Endosperm ist zerstört wie auch die innerste Schicht der Samenschale.

Die warzenähnlichen Erhebungen scheinen aus langen nadel-förmigen Fettkrystallen zu bestehen.

Myristica Teysmanni Miq.

(Alkoholmaterial a. d. Tschirch'schen Sammlung vom bot. Gart. in Buitenzorg.)

Die Frucht ist feinfilzig und chokoladebraun, 50 mm lang, 45 mm breit. — Der Arillus ist im Vergleich mit dem der anderen Arten besonders an der Basis außerordentlich dick, bis 5 mm im Querdurchmesser. Er besteht aus 5 Hauptstreifen, die sich in viele dünnere zerschlitzen und sich um einander verschlingend die Spitze der Nufs bedecken. Der Geruch ist schwach aromatisch, die Farbe chokoladebraun. Die Schnittfläche ist ziegelrot und im Querschnitt sind die mächtig entwickelten, mittelständigen Gefäßbündel schon mit bloßem Auge sichtbar.

Der regelmäsig ovale Same, 38—40 mm lang, 30—33 mm breit, ist glänzend chokoladebraun, etwas dunkler als der Arillus von sehr tiefen Arillusfurchen eingekerbt. Die Samenschale ist meistens zerstört. Sie zeigt einen mit *Myr. fragrans* im allgemeinen übereinstimmenden Bau mit gut entwickelten Außenpalissaden. — Der Samenkern war zerstört.

Der Bau der Fruchtschale der gesamten untersuchten Myristicaceen stimmt im großen und ganzen überein. Einige Früchte sind von, mit mehr oder weniger gegliedertem Stiel versehenen, Sternhaaren besetzt, andere sind kahl. Alle haben sie die langen Sekretbehälter und Oelzellen ebenso wie die Astrosklereiden, alle enthalten Gerbstoffe im Parenchym.

V. Vergleichende Anatomie der Arillen der Myristicaceen.

Ehe ich den anatomischen Bau der Arillen der verschiedenen Myristicaceen beschreibe, will ich eine kurze Übersicht der hauptsächlichsten Literatur geben, die die zwei bis jetzt untersuchten Myristica-arillen, die Banda- und Bombay-Macis, sowohl aus anatomischen

Gesichtspunkten als auch mit Rücksicht auf die chemischen Identitäts-Reaktionen behandelt.

Zuerst sei erwähnt, daß bereits Berg¹⁾ die Banda-Macis gut und richtig beschreibt, dann ist die Untersuchung über Bombay-Macis von Tschirch²⁾ zu erwähnen. Er giebt eine genaue, von Abbildungen begleitete Beschreibung des anatomischen Baus und erwähnt „die mannigfach gestalteten Körner“, die von Jodjodkalium und Chlorzinkjod violettbraun gefärbt werden und mit denen die Zellen des Parenchyms angefüllt sind. — Einige Jahre später teilen R. Frühling und J. Schultz³⁾ zwei zweckmäßige, durch viele Versuche erprobte Vorprüfungen mit, welche sie gebraucht haben beim Untersuchen der verfälschten pulverisierten Macis. Die eine beruht auf der Thatsache, daß die echte Macis niemals Stärke enthält, die andere berücksichtigt die Abwesenheit eines bestimmten in Alkohol löslichen Farbstoffes. Wird echtes Macispulver mit Alkohol geschüttelt, so bekommt man ein gelbgefärbtes Filtrat, dessen Farbstoff nicht von dem Fliesspapier aufgenommen wird. Ein mit Curcuma und Bombay-Macis gemischtes Macispulver giebt dagegen ein das Fliesspapier dauernd gelbfärbendes Filtrat. Wird dann das getrocknete gelbgefärbte Fliesspapier mit KOH geprüft, so ist an einer Braunfärbung Curcuma, an einer blutroten Färbung Bombay-Macis zu erkennen.

Im Jahre 1887 behandelt T. F. Hanousek⁴⁾ die unechte Macis, die er für identisch mit der von Tschirch beschriebenen Bombay-Macis, welche nach Tschirch, Dymock und Warburg von *Myr. malabarica* Lam. abstammt, hält. Als bemerkenswert erwähnt er das Verhalten des Inhaltes der großen blasenartigen Zellen zu Laugen und Säuren, Seiner Vermutung nach enthalten diese Zellen nebst ätherischem Oel einen Farbstoff, der wenigstens zum Teil die Eigenschaften des Curcuma-Farbstoffes besitzt. In einer Mitteilung über falsche Macis⁵⁾ fügt er bei, daß der Mangel an jedem Aroma die Ableitung der Bombay-Macis von *Myr. fatua* Houtt., *Myr. officinalis* Mart. oder *Myr. sylvestris* Houtt. ausschließt.

Tschirch⁶⁾ beschreibt alsdann die Inhaltsstoffe der Zellen des Arillus von *Myr. fragrans* Houtt. und das Vorkommen von Amylodextrinstärke in Banda-Macis, dessen eigentümliche Körnchen er auch in der Angewandten Anatomie (S. 100) abbildet.

1) Anatomischer Atlas.

2) Pharm. Zeitung 1881 S. 556.

3) Chemiker-Zeitung 1886 No. 34.

4) Jahresberichte der Wiener Handelsakademie (Referat im Jahresber. der Pharmacognosie, Pharmacie und Toxicologie 1887. S. 109.)

5) Pharm. Zeitung 1886 S. 61—62.

6) Ber. d. d. bot. Gesellschaft. 1888. Band VI. Heft 3.

Als das beste Kennzeichen für unechte Macis hält T. F. Hanau-
seki¹⁾ die Reaktionserscheinungen des Inhaltsstoffes der großen Oelzellen.
Diese enthalten einen harzigen Körper, der in Alkohol mit saffrangelber oder
grüngelblicher Farbe sich löst, ein kleiner Teil bleibt in Gestalt molekularer
Körnchen (Tröpfchen?) ungelöst. Tschirch hält diese Körnchen
für den Rest der resinogenen Schicht.

Ein Jahr nachher erwähnt Hefelmann²⁾ Bleiessig als ein
Reagens, mit dem er geringe Mengen beigemengter Bombay-Macis bei
großem Ueberschuß echter Macis noch erkennen konnte. Ein mit
kochendem Alkohol hergestellter Auszug der echten Macis färbt beim
Filtrieren das Papier schwach gelb, und giebt mit Bleiessig eine
milchig weiße Trübung, der Bombay-Macis-Auszug färbt das
Fließpapier rot und giebt mit Bleiessig einen flockigen
rothen Niederschlag.

Waage hat danach die obenerwähnten Reagentien mit einander
verglichen und ihre Anwendbarkeit beim Untersuchen der verfälschten
Macis³⁾ beurteilt. Was besonders die „Böhmische Reaktion“, „wodurch
der durch ein reinweißes Filter filtrierte alkoholische Auszug das
Papier nur schwach gelb färben und durch namentlich vom Rande her
beim Abtrocknen auftretende Rötung Bombay-Macis anzeigen sollte“
und Hefelmann's Methode betrifft, so geben diese nach dem ge-
nannten Autor sehr oft zweifelhafte Resultate. Es giebt nämlich
hellere, gelbe und dunklere, braune Bombay-Macis, weshalb es irrefüh-
rend ist, eine dunkle Macisprobe sofort für verdächtig anzusehen.
Mit brauner Bombay-Macis gelingt die Hefelmann'sche Reaktion
gut. Anders verhält sich die gelbe, deren Sekretzellen zumeist einen
citronengelben Inhalt zeigen. Wenige erscheinen gelbrot, manche Quer-
schnitte sind sogar ganz frei von letzteren. Bei solcher Ware läßt
uns die Böhm'sche Reaktion im Zweifel und mit der Hefelmann-
schen Reaktion geht jeder charakteristische Unterschied verloren
wenn man etwas Banda-Macis hinzusetzt. — Warburg's⁴⁾ Angabe daß
Bombay-Macis mit HCl od. H₂SO₄ eine grünliche Färbung geben soll, fand
Waage weder bei dunkler, noch bei heller Bombay-Macis zutreffend.
Als das sicherste Reagens empfiehlt er Kaliumchromat. Der aeth.
Auszug der Bombay-Macis giebt auf Zusatz von Kaliumchromat eine

1) Zeitschr. f. Nahrungsmittel - Untersuchung
und Hygiene 1890. No. 4. S. 77.

2) Pharm. Zeitung 1891. S. 122.

3) Ber. d. pharm. Gesellsch. 1892 S. 229 und 1893
S. 164 und Pharm. Centralhalle 1892, S. 372.

4) Ueber die nutzbaren Muskatnüsse S. 14 (224). Auch
mikroskopisch-anatomisch ist der Arillus leicht zu erkennen, nament-
lich aber durch Schwefelsäure. „indem die Bombay-Macis beim
Betupfen derselben mit der Säure eine grünliche Färbung annimmt.“

dunkelrotbraune Färbung, Banda-Macis nur eine Gelbfärbung.

Jüngst hat H a n a u s e k¹⁾ die Einwirkungen dieser und mehrerer anderer Reagentien auf Alkoholauszüge der Banda- und Bombay-Macis genauer verglichen.

Der Farbstoff der Bombay-Macis ist dann von Hilger²⁾ dargestellt und untersucht worden. Eine dieser Arbeit beigegebene Tabelle giebt zahlreiche vergleichende Reactionen der Farbstoffe der Banda-Macis und der Bombay-Macis. Das Fett der Bombay-Macis ist nach Hilger ein Gemisch von Stearinsäure, Palmitinsäure und Oelsäure-Glycerinester. Dasselbe stimmt also qualitativ mit dem Fette der Banda-Macis überein, für welches T s c h i r c h den Nachweis geführt hat, daß es die gleichen Ester enthält.

Amylodextrinstärke ist bei den Myristicaceen bisher nur bei dem Arillus der *Myr. fragrans* bekannt. Schon H e n r y beobachtete daß Macis „eine stärke- und gummiartige, durch Jodtinktur purpurfarbig werdende Substanz enthält.“ Da diese Tatsache einige Zeit in Vergessenheit geraten war, wurden die Körner wieder zur Untersuchung herangezogen (V o g l. M o e l l e r), doch ohne Resultat, bis T s c h i r c h sie als Amylodextrinstärke erkannte.³⁾ Indessen hatte schon C. N ä g e l i und nach ihm einige andere in verschiedenen Pflanzen und Pflanzenteilen Stärkekörner, die sich mit Jod rot färbten, gefunden. Heut zu Tage sind diese Fälle nicht mehr allzu selten. Nach A. M e y e r⁴⁾ sind sie in den folgenden Familien gefunden: Iridaceae, Gramineae, Orchidaceae, Papaveraceae, Aceraceae, Ericaceae, Gentianaceae und Myristicaceae (Banda-Macis). Dazu kommt die Familie der Cruciferae, wo T s c h i r c h⁵⁾ sie in keimenden, stärkefreien Samen der *Sinapis alba* gefunden hat.

Myristica fragrans Houtt.

Banda-Macis.

An den beiden Seiten ist der Arillus von einer einschichtigen Epidermis bedeckt. (Fig. 31). Nur bisweilen beobachtet man Hypodermbildung. Die Außenwand ist sehr stark, die Innen- und Seitenwände weniger verdickt. In der dicken Außenwand, die aussen von einer Cuticula bedeckt ist, beobachtet man oft Schichtung. In heißem

1) Zeitschr. für Nahrungsmittelunters. 1894, Nr. 1.

2) Forschungsberichte über Nahrungsmittel etc. 1894, S. 136.

3) Vergl. D ö b e r e i n e r Deutsch. Apothekerbuch S. 512 und T s c h i r c h, Pharm. Zeitung 1881 S. 556.

4) Ueber Stärkekörner, welche sich mit Jod rot färben. Ber. d. d. bot. Ges. 1886 S. 337.

5) Angewandte Pflanzenanatomie S. 100.

Wasser quillt sie sehr stark. Die Epidermiszellen sind lang und parallelwandig, durch schiefe Querwände von einander geschieden. Tüpfel an den Seitenwänden sind selten.

Das Gewebe zwischen den Epidermen besteht aus dünnwandigen, fast isodiametrischen, parenchymatischen Zellen. Rings um die zahlreichen und kleinen Gefäßbündel sind die Zellen gegen die Bündel hin etwas gestreckt. Außer dem Fett, das in Alkohol und Aether leicht löslich ist, enthalten die Zellen sehr viel Amylodextrinstärke, die sich durch Jod rot färbt. Die Körner sind etwa 0,002–0,010 mm groß, meistens knochen- und stäbchenförmig, wulstigverbogen¹⁾

Die zahlreichen runden Oelzellen kommen überall in dem Gewebe vor. Diese sind etwa 0,062–0,069 mm weit, mit einer verkorkten Membran versehen und mit gelbem oder gelbbraunlichem Oel, das in der Droge eine ölige und harzartige Masse bildet, mehr oder weniger vollständig erfüllt. Die resinogene Schicht²⁾ dieser Oelzellen ist oft sehr schön auch in der Droge enthalten. Der in diesen Zellen neben dem aeth. Oele vorkommende gelbe oder gelbbraunliche Farbstoff wird von Alkohol mit gelber Farbe gelöst. — Stärke fehlt. Ammoniak färbt die resinogene Schicht, wo sie erhalten ist, und den Inhalt der Oelzellen rotbraun, $(\text{NH}_4)_2\text{CO}_3$ und Na_2CO_3 gelbbraun, KOH löst den Inhalt der Oelzellen mit gelber Farbe, die nicht von Filtrirpapier aufgenommen wird, die resinogene Schicht wird dabei rotbraun gefärbt. K_2CrO_4 färbt anfangs gar nicht; betupft man aber vorher den Schnitt mit einem Tropfen Alkohol, so färbt sich der Inhalt und die resinogene Schicht ein wenig dunkler. — $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$, HCl , Chromalaun, Fe_2Cl_6 , $\text{Ba}(\text{NO}_3)_2$, H_2SO_4 , und Bleiacetat veranlassen keine Reaktionen.

Westindische Macis.

(Trocknes Material aus Tschirch's Sammlung.)

Sie gleicht vollständig der echten Banda-Macis. Der Geruch und Geschmack ist aber nicht ganz so aromatisch wie bei der echten. Sie besitzt einen etwas bitterlich-unangenehmen Nachgeschmack.

¹⁾ Vergl. Tschirch, *Angew. Anat.* S. 100.

²⁾ Tschirch *Ber. d. d. bot. Ges.* 1893. S. 201 und *Anatomischer Atlas*, Tafel: Kalmus.

Der anatomische Bau ist ganz wie bei der Banda-Macis, so auch die Amylodextrinstärkekörner. Die mehr runden sind 0,008—0,016 mm, die längeren 0,005—0,021 mm groß. Ammoniak und KOH lösen den Inhalt der Oelzellen mit orangegelber Farbe. H_2SO_4 löst nur hier und da mit orangeroter Farbe.

Myristica malabarica Lam.

(Bombay-Macis. Trocknes Material aus der Berner Sammlung.)

Bombay-Macis unterscheidet sich schon habituell von anderen Arillen durch die reich zerschlitzten, dünnen Arillarstreifen und durch ihre dunkelbraunrote Farbe. Bei anatomischer Untersuchung beobachtet man vor allem die hohen, dickwandigen Epidermiszellen mit bald fast rechteckigem, bald (meistens) ungleich verengtem, schiefem Lumen (Fig. 32 ep). Die stark quellungsfähige Epidermis ist einschichtig, hier und da kommt eine Hypodermbildung vor, die Außenwand ist mit dünner Cuticula versehen. Die Epidermiszellen sind sehr lang und nicht so regelmäÙig wie bei der Banda-Macis. Sie sind mit den zugespitzten Enden in einander eingefügt. (Fig. 39).

Nicht weniger bemerkenswert ist der außerordentliche Reichtum an großen, meist ovalen, mit verkorkten Membranen versehenen Oelzellen, die bandartig oder gruppenweise zusammenstoÙend an der Außen- und Innenseite des Arillus im Parenchym zerstreut sind, die Mittelschicht dagegen fast ganz frei lassen. Sie sind mit einem dunkelgelben, fast braungelben, meist verharzten Oel, das die braunrote Farbe des Arillus verursacht, erfüllt.

Das dünnwandige Parenchym ist braun gefärbt, mit Fett und mannigfach gestalteten Körnern erfüllt. — Jod färbt diese Körner rotbraun, mit Wasser behandelt verändert sich die Farbe in rotviolett. Es ist also Amylodextrinstärke. Sie sind wie bei der Banda-Macis von mannigfaltiger Form und 0,005—0,018 mm groß. — Stärke fehlt. — Wenn Ammoniak in Berührung mit dem Inhalt der Oelzellen kommt, wird derselbe sogleich orangefarbig gefärbt. Aber allmählich wird der Inhalt, Tropfen oder eine körnige Masse bildend, mit grüner, schließlich grasgrüner Farbe, gelöst. Gleichzeitig löst sich das Fett in den parenchymatischen Zellen und fließt zu Tropfen zusammen. Die-

selben Reaktionen bekommt man mit Ammoniak von verschiedener Stärke, nur wirkt das verdünnte Ammoniak langsamer. Na_2CO_3 und $(\text{NH}_4)_2\text{CO}_3$ geben nach einer längeren Zeit eine schwache orangefarbene Färbung. — KOH löst sogleich mit schöner orangefarbener Farbe; das Fliesspapier wird von dem gelösten Farbstoff braunrot wie bei „Kamala“ gefärbt. Diese Farbe geht mit Säuren sogleich in eine gelbe über. Die Oelzellen werden bei dieser Behandlung ganz leer. — Conc. H_2SO_4 färbt den Inhalt tief orangefarben. Das umgebende Gewebe wird mit orangegelber Farbe, die allmählich dunkler wird, gelöst. — Fe_2Cl_6 färbt nach einer längeren Zeit die Ränder der verharzten Oelklumpen schwach rotbraun. K_2CrO_4 allein färbt kaum. Wird aber der Schnitt erst mit Alkohol betupft, so löst sich das Sekret ein wenig und wird dann gleich beim Zufliessen von K_2CrO_4 dunkelbraunrot, fast braunschwarz gefärbt. — $\text{Ba}(\text{NO}_3)_2$ färbt nach längerer Zeit und nur theilweise den Inhalt schwach blutrot.

„*Macis sylvestris*“ aus d. pharmacol. Sammlung in Wien, erwies sich als Bombay-Macis.

Myristica Teysmanni Miq.

(Alkoholmaterial aus der Tschirch'schen Sammlung vom bot. Garten in Buitenzorg.)

Wie schon früher erwähnt, sieht man im Querschnitt schon mit bloßen Augen die grossen, in eine Reihe gestellten, gut entwickelten Gefäßbündel. Sie haben einen central gestellten Gefäßteil, der von einem reichhaltigen Siebteil, der oft aus 3—4 von einander getrennten Partien besteht, nahezu vollständig umgeben ist (Fig. 37 g(b)). Die verhältnismässig kleinen Parenchymzellen sind dünnwandig, gelb-braun gefärbt und mit Fett und Amylodextrinstärke erfüllt. In diesem Gewebe finden sich die ziemlich grossen, meist in radialer Richtung gestreckt ovalen Oelzellen, die fast ohne Ausnahme leer sind, überall zerstreut. (Fig. 37 oez.). Sie sind mit einer verkorkten Membran versehen. In die Augen fallend ist die ungewöhnlich mächtig ausgebildete Hypodermbildung, die oft bis 4 Zellreihen in Anspruch nimmt. Die Zellen sind hier von sehr verschiedener Grösse und unregelmässig. Das gleiche gilt von den langen Epidermiszellen, deren äussere und innere Wand sehr erheblich, deren Seitenwände viel weniger verdickt sind.

Jod gibt eine deutliche Amylodextrinstärkereaktion. Die Körner sind fast ohne Ausnahme rundlich, scheibenförmig. — Stärke fehlt. — Ammoniak färbt die gelbbraunen Zellmembranen tief orangerot. — Na_2CO_3 und $(\text{NH}_4)_2\text{CO}_3$ geben dieselbe Reaktion, nur schwächer. — KOH löst den von den Zellmembranen aufgespeicherten Farbstoff mit derselben tieforangeroten Farbe wie Ammoniak. — Verd. KOH wirkt in derselben Weise. H_2SO_4 löst und färbt mit tieforangeroter Farbe. — Fe_2Cl_6 färbt alle Zellmembranen dunkelbraun, $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ mehr gelbbraun. K_2CrO_4 färbt die Zellmembranen rotbraun; in den Oelzellen, wo der Inhalt erhalten ist, wird dieser und besonders die Membranen dunkelbraun gefärbt. — $\text{Ba}(\text{NO}_3)_2$ färbt die Zellmembranen ein wenig dunkler.

Myristica corticosa. (?)

(Alkoholmaterial aus der Tschirch'schen Sammlung vom bot. Garten in Buitenzorg.)

Auch bei dieser Art finden wir im Vergleich mit den früher erwähnten Arillen einen Unterschied hauptsächlich im Bau der Epidermis. Die beiden Epidermen sind ungleich. Die äußere besteht aus verhältnismäßig gleichverdickten, im Querschnitt hohen Zellen, die direkt in Verbindung mit dem Parenchym stehen. (Fig. 35 aep.). Dagegen ist zwischen der inneren Epidermis (iep) und dem Parenchym ein mehrschichtiges, nicht besonders dickwandiges Hypoderm zu finden. Ausserdem sind die Epidermiszellen (iep) hier viel höher und größer als die der äußeren Epidermis. Die Oelzellen sind leer, oval oder rundlich und mit einer verkorkten Membran versehen. Meistens begleiten sie die beiden Epidermen und kommen nur selten in der Mitte des ziemlich kleinzelligen und dünnwandigen Parenchyms vor.

Jod gibt eine sehr undeutliche Amylodextrinstärkereaktion. Die Körner sind nur hie und da zu sehen, aber kommen doch sicher vor. Die Zellinhaltsbestandteile scheinen noch nicht vollständig entwickelt zu sein. Der untersuchte Arillus ebenso wie der Same (siehe oben) hatte die volle Reife noch nicht erreicht. Stärke fehlt. Ammoniak, KOH, $(\text{NH}_4)_2\text{CO}_3$ und Na_2CO_3 verursachen keine, jedenfalls nur sehr undeutliche Reaktionen. Konc. H_2SO_4 löst den Farbstoff der Zellmembranen mit schwacher weinroter

Farbe. K_2CrO_4 , Fe_2Cl_6 , $K_2Cr_2O_7$ und $Ba(NO_3)_2$ reagieren nicht.

Myristica fatua Houtt.

(Alkoholmaterial aus der Tschirch'schen Sammlung vom bot. Garten in Buitenzorg).

Der anatomische Bau des Arillus der *Myr. fatua* zeigt eine große Ähnlichkeit mit dem der *Myr. glabra* (Fig. 34). Der Samenhaut von *Myr. tomentosa* Thbg. (*Myr. fatua* Houtt), den Moeller beschreibt, scheint die gleichen anatomischen Eigenschaften, wie der von mir untersuchte von *Myr. fatua* zu besitzen. Die unregelmäßig gestalteten, den großen Intercellularen gleichenden Ölzellen sind bei den beiden ganz ähnlich. Dazu kommt, daß die die Gefäßbündel umgebenden Parenchymzellen gegen diese sehr langgestreckt und strahlig angeordnet sind. (Doch findet man die Gefäßbündel auch wie bei *Myr. fragrans* Fig. 31). Die in das Parenchym eindringenden Epidermalfaltungen, die Moeller bei *Myr. tomentosa* gefunden hat, sind von keiner diagnostischen Bedeutung. Diese findet man hier und da auch bei anderen Arillen. Mit dem Arillus der *Myr. argentea* haben *Myr. fatua* und *glabra* die unregelmäßigen Ölzellen gemeinsam, dagegen sind bei *Myr. argentea* die Parenchymzellen viel dickwandiger, die Zellen rings um die Gefäßbündel nicht strahlig angeordnet und die Epidermis mehrschichtig. (Vergl. Figg. 33 und 34). Wie ist es wohl zu verstehen, daß der Arillus der von Moeller beschriebenen *Myr. tomentosa*, dessen anatomischer Bau mit dem von mir untersuchten Arillus der *Myr. fatua* Houtt. übereinstimmt, zu einem Samen gehört, der mit aller Wahrscheinlichkeit als der Same der *Myr. argentea* Warb. anzusehen ist? (Vergl. oben, *Myr. argentea*, Seite 463).

Jod gibt eine deutliche Amylodextrinstärkereaktion. Die Körner sind teils scheibenförmig mit unregelmäßigen Rändern wie bei *Myr. glabra* (Fig. 40); meistens sind sie jedoch ganz rund oder etwas eckig. Nur ausnahmsweise findet man längliche Körner (Fig. 43). Diese sind verhältnismäßig groß (0,008—0,024 mm), Stärke fehlt. Ammoniak und KOH lösen den hellgelben Inhalt der Ölzellen mit orangegelber, H_2SO_4 mit orangeroter-rotbrauner Farbe. Die übrigen Reagentien geben keine deutlichen Reaktionen.

Myristica glabra.

(Trocknes Material aus der Tschirch'schen Sammlung.)

Die Farbe ist etwas heller als die der Banda-Macis, an die sie übrigens sehr erinnert, der Arillus hat keinen aromatischen Geruch oder Geschmack. Die innere Seite ist fettglänzend. Die Arillarstreifen sind teilweise ziemlich breit, an der Spitze des Samens in viele dünne und schmale in einander sich verschlingende, die Samenspitze bedeckende Streifen geteilt.

Die Zellen der einschichtigen Epidermis sind plattgedrückt und besitzen besonders aufsen sehr erheblich verdickte Wände. In der Flächenansicht sind die Epidermiszellen lange nicht so langgestreckt wie bei *Myr. fragrans* und *malabarica*; sie sind mit schiefen und horizontalen Querwänden versehen. In dem zartwandigen Parenchymgewebe sind die unregelmäßig gestalteten, mit verkorkten Membranen versehenen Ölzellen in allen Teilen des Gewebes zerstreut, meistens kommen sie jedoch längs der Ränder vor. Bei dem ersten Anblick scheinen sie mehr große Intercellularen oder Ölzellen zu sein. Rings um die Gefäßbündel sind die parenchymatischen Zellen strahlig angeordnet mit der Längsrichtung gegen die Gefäßbündel (Fig. 34). Die Ölzellen sind leer.

Jod zeigt Amylodextrinstärke an. Die Körner sind meistens rundlich, von unregelmäßigem Umriss oder buckeliger Form (0,005—0,018 mm); selten kommen krugförmige oder Zwillingkörner vor. Sonst wie bei *Myr. fatua*. Stärke fehlt.

Myristica argentea. Warb.

(Trocknes Material aus der Warburg'schen Sammlung.)

Das Parenchym bei diesem Arillus unterscheidet sich von dem der übrigen durch die verhältnismäßig große Dicke der Zellwände (Fig. 33). Die Ölzellen kommen spärlicher vor als gewöhnlich und sind, wie bei dem Arillus der *Myr. glabra* mehr großen Intercellularen als Ölzellen ähnlich. Sie sind unregelmäßig im Umriss, mit scharfen Einbuchtungen (Fig. 33 oez). Die Epidermen bestehen aus kleinen unregelmäßigen Zellen. Die innere Epidermis, deren Aufsenwand sehr stark verdickt ist, grenzt nach innen an ein einschichtiges Hypoderm, die äußere ist etwas weniger verdickt, hat aber ein mehrschichtiges Hypoderm. Die Gefäßbündel sind klein.

Die Amylodextrinstärkekörner sind meistens knochenförmig, auch kommen runde und viereckige vor (0,005—0,013 mm). Die Reaktionen mit KOH, Ammoniak und H_2SO_4 sind sehr undeutlich. Stärke fehlt.

Horsfieldia Iryaghedhi. (Gärtn.) Warb.

(Alkoholmaterial aus der Tschirch'schen Sammlung vom bot. Garten in Buitenzorg.)

In ihrem anatomischen Bau zeigt diese Art einen weitgehenden Unterschied von allen bisher erwähnten Arillen der Myristicaceen. So besteht z. B. die Hauptmasse des Arillus aus radialgestreckten, ziemlich dickwandigen, mit Fett gefüllten Parenchymzellen, die 2 bis 5 Zellschichten dick nach außen und innen die beiden Flächen begrenzen (Fig. 36). Die mittlere Schicht dagegen besteht aus ganz dünnwandigen, ziemlich kleinzelligen parenchymatischen Elementen. Hier verlaufen die meist zarten Gefäßbündel, auch führen die Zellen nicht selten Fett in Form von die Zellen ausfüllenden harten, amorphen Klumpen. Diese Schicht ist sehr reichlich mit ungleich großen, rundlichen und sowohl radial gestreckten, wie zusammengedrückten Oelzellen erfüllt (Fig. 36 oez). — Die Membran der Oelzellen ist verkorkt. Die Zellen selbst sind mit verharztem Oele erfüllt. Schon mikroskopisch ist diese stark obliterierte Mittelschicht im Querschnitt von dem umgebenden Gewebe zu unterscheiden, indem sie sich als ein rötliches Band darstellt. Eine eigentliche Epidermis fehlt ganz; dagegen sind die Außenwände der Randzellen stärker verdickt und mit einer Cuticula versehen. Wie in der Epidermis der Außenschicht der Samenschale sind auch hier die den beiden Außenpartien zugehörigen Zellen des Arillusgewebes reich mit roten, eckigen Farbstoffkörpern erfüllt.

Mit Ausnahme der lockeren Mittelschicht enthalten die Zellen Amylodextrinstärke (0,005—0,013 mm). — Beim Zufießen von Ammoniak quillt die obliterierte Mittelschicht auf, der gelbbraune Inhalt der Oelzellen wird teils orangerot gefärbt, teils aufgelöst, wie auch die Zellmembranen in dieser Schicht mit derselben Farbe gefärbt werden. Ebenso werden die Farbstoffkörper in den äußeren Zellen (wenn auch unvollständig) mit orangeroter Farbe gelöst. Der ganze Schnitt hat alsbald diese Farbe angenommen. Das Fett in

der Mittelschicht wird von Ammoniak aufgelöst und fließt in Tropfen aus. — KOH giebt dieselbe Reaktion, löst aber mehr. $(\text{NH}_4)_2 \text{CO}_3$ und $\text{Na}_2 \text{CO}_3$ lösen fast nichts. $\text{K}_2 \text{CrO}_4$ zeigt eine rotbraune Färbung der mittleren Schicht. $\text{Fe}_2 \text{Cl}_6$ und $\text{K}_2 \text{Cr}_2 \text{O}_7$ eine sehr schwache Braunfärbung. $\text{H}_2 \text{SO}_4$ löst allmählich mit klarer, weinroter Farbe. Stärke fehlt.

Horsfieldia macrosoma (Miq.) Warb.

(Alkoholmaterial aus der Tschirch'schen Sammlung.)

Der Arillus dieser Art zeigt in seinem Bau eine vollständige Uebereinstimmung mit dem Arillus der *Horsfieldia Iryghedhi*, doch fehlen die Chromatophoren ebenso wie in der Samenschale. — Nur $\text{H}_2 \text{SO}_4$ löst den Farbstoff der mittleren Schicht mit weinrother Farbe. Die anderen Reagentien geben keine Reaktionen. — Amylodextrinstärke und Stärke fehlt.

Horsfieldia glabra (Bl.) Warb.

(Alkoholmaterial aus der Tschirch'schen Sammlung vom bot. Garten in Buitenzorg.)

Der Arillus ist wie der der *Myristica*-Arten gebaut. Die Epidermis ist sehr unregelmäßig, die Zellen sind bald hoch, bald sehr breit und platt, meistens klein. Das Parenchym ist sehr dünnwandig. Die Oelzellen, mit hellgelbem, verharzten Oele gefüllt, sind am meisten längs der äusseren, die Gefäßbündel dagegen längs der inneren Seite angeordnet. — Die Amylodextrinstärkekörner sind ausserordentlich klein. Stärke fehlt. — Der Inhalt der Oelzellen wird von $\text{H}_2 \text{SO}_4$ mit gelbroter Farbe gelöst. Die übrigen Reagentien verursachen keine Reaktionen.

Horsfieldia spec. ign.

(Alkoholmaterial aus der Tschirch'schen Sammlung.)

Der Bau dieses Arillus ist dem der *Horsf. glabra* sehr ähnlich. Er ist von sehr weicher Consistenz. Das Hauptgewebe ist aus sehr dünnwandigen parenchymatischen Zellen gebildet, das Ganze sieht aus wie Galée. Die hellgelbes, fast farbloses, verharztes Oel enthaltenden Oelzellen liegen überall dicht bei einander, doch vielleicht etwas reichlicher an der nach aussen gewandten Seite. — Die Epidermis ist einschichtig, die Zellen gleichen sehr denen des Arillus der *Myr. malabarica* Lam. Die äussere Epidermis besteht

aus langgestreckten Zellen. — Jod giebt keine Stärke- und Amylodextrinstärkereaktion. — Durch Ammoniak schwellen die Oelzellen etwas auf, zeigen aber sonst keine Veränderungen. — KOH zeigt nur hie und da eine schwache orangegelbe Färbung des Inhalts der Oelzellen. — Andere Reaktionen sind nicht zu erhalten.

Knema glauca (Bl.) Warb.

(Alkoholmaterial aus der Tschirch'schen Sammlung vom bot. Garten in Buitenzorg.)

Die äussere Epidermis zeigt im Querschnitt eine sehr grosse Aehnlichkeit mit der der Bombay-Macis, die innere ist aus grossen platten Zellen zusammengesetzt. Die Aussenwand der Epidermiszellen ist sehr erheblich verdickt; beiderseits ist eine starke Hypodermbildung zu finden. Der Arillus ist aus grossen dünnwandigen und unregelmässigen Zellen, die sehr geschrumpft sind, aufgebaut. — Bei dem vorliegenden Material scheint er nicht vollständig reif zu sein. — Die Oelzellen sind anfangs nicht zu finden; erst nach der Behandlung mit KOH treten hie und da einige Zellen, die sich von den umgebenden parenchymatischen Zellen nicht unterscheiden und die teilweise einen fast farblosen Inhalt haben, hervor. — Jod giebt keine Amylodextrinstärkereaktion. — Von den übrigen Reagentien geben nur Fe_2Cl_6 und $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ eine sehr schwache Gerbsäurereaktion. Stärke fehlt.

Knema intermedia. (Bl.) Warb.

(Alkoholmaterial aus der Tschirch'schen Sammlung vom bot. Garten in Buitenzorg.)

Die äussere Epidermis besteht aus kleinen Zellen, deren Aussenwand sehr stark, die Zwischenwände weniger verdickt sind. Im Querschnitt sind sie fast wie bei der Vorigen. Die inneren Epidermiszellen sind gross, platt, mit 2—3 reihigem Hypoderm versehen. — Die unregelmässigen, runden, leeren Oelzellen sind längs der äusseren Seite angeordnet, die grossen, mit reichhaltigem Siebteil versehenen Gefässbündel folgen der inneren Seite. Sonst ist der Arillus sehr locker, die parenchymatischen Zellen sind sehr dünnwandig und in radialer Richtung gestreckt. Sie enthalten viel Calciumoxalatkristalle. — Amylodextrinstärke und Stärke fehlt. — Andere Reaktionen sind nicht zu erhalten.

Übersicht der Reaktionen bei den Arillen.

	<i>Myristica fragrans</i> (Banda-Macis)	West-indische Macis.	<i>Myristica fatua</i> .	<i>Myristica malabarica</i> (Bombay Macis)	<i>Myristica argentea</i>	<i>Myristica corticosa</i> .	<i>Myristica Peyesmanni</i> .	<i>Horsfieldia iryagedhi</i> .
Ammoniak.	Färbt die resinogene Schicht schwach rotbraun.	Löst den Inhalt der Oelzellen ein wenig mit orangegelb. Farbe.	Löst den Inhalt der Oelzellen ein wenig mit orangegelb. Farbe.	Färbt sofort den Inhalt der Oelzellen orange-rot. Löst allmählig mit grüner Farbe.	Färbt den Inhalt der Oelzellen sehr schwach rotbraun.	—	Färbt den Inhalt und den Schnitt tief orangeroth.	Löst ein wenig und färbt mit orangeroth Farbe.
Kalilaug.	Löst den Inhalt d. Oelz. mit gelber Farbe. Färbt das Filiepapier nicht, die resinogene Sch. schwach rotbraun.	Löst den Inhalt der Oelz. nur hie und da mit orangeroth Farbe; sonst mit orangegelber.	Löst den Inhalt der Oelzellen mit schwach orangeroth Farbe.	Löst den Inhalt der Oelzellen mit orangeroth Farbe. Durch Säuren wird d. Farbe gelb.	Färbt den Inhalt der Oelzellen schwach rotbraun.	—	Löst den Inhalt der Oelz. und d. Farbstoff des Zellmembr. mit orangeroth Farbe.	Löst den Inhalt d. Oelz. mit orangeroth Farbe.
Konc. Schwefelsäure.	Löst den Inhalt d. Oelz. mit heller, orangeroth Farbe, die erhalten bleibt; geht nicht in rotbraun über.	Löst den Inhalt der Oelz. nur hie und da mit orangeroth Farbe; sonst mit orangegelber.	Löst den Inhalt der Oelzellen mit schwach orangeroth Farbe.	Löst den Inhalt der Oelzellen mit orangeroth Farbe, die allmählich rotbraun wird.	—	Löst und färbt mit schwach weinroth Farbe.	Löst und färbt mit tief orangeroth Farbe.	Löst allmählig mit klarer, weinroth Farbe.

Übersicht der Reaktionen bei den Arillon.

Myristica fr. grans (Banda- Macis)	West- indische Macis.	Myristica fatua.	Myristica malabarica (Bombay Macis).	Myristica argentea.	Myristica corticosa.	Myristica peys- mani.	Hors- fieldia ryafched- hi.
Ammon. Car- bonat. Natr. Car- bonat.	Färbt die resinog- Schicht schwach gelbbraun. do.	—	Färbt lang- sam d. Inh. der Oelz. schwach orange-rot. do.	—	—	Färbt schwach orange-rot. do.	Färbt schwach orange-rot. do.
Baryum- nitrat.	—	—	Alm. eine schw. blutr. Färbung.	—	—	Färbt die Zellmembr. etw. dkbr.	—
Eisen- chlorid.	—	—	Färbt d. Inh. d. Oelz. schw. rotbraun.	—	—	Färbt die Zellmembr. dunkelbr.	Färbt sehr schwach braun.
Kalium- dichromat.	—	—	—	—	—	Färbt die Zellmembr. etw. gelbbr.	Färbt die Zellmembr. schw. braun.
Kalium- chromat.	Färbt die resinogene Schicht etw. dunkler.	—	Färbt nach Betupfen mit Alkohol dem Inh. d. Oelz. dunkelrotbr. Ohne Betupf. kaum eine Färbung.	—	—	Färbt die Zellmembr. rotbraun.	Färbt die Mittel- schicht rot- braun.

Stellen wir die Beobachtungen zusammen, so finden wir:

1) der Bau der Fruchtschale der untersuchten Myristicaceen ist nahezu übereinstimmend derselbe.

2) Die Aufsenschicht der Samenschale ist bei den *Myristica*arten gleich gebaut; die *Horsfieldia*- und *Knema*arten zeigen eine unter sich übereinstimmende, von den *Myristica*arten abweichende Bauart.

3) Die langen, aneinander gedrückten prismatischen und gleichverdickten Aufsenspalissaden kommen bei *Myristica fragrans*, *-fatua*, *-argentea*, *-subalulata* und *-Teysmanni* vor. — Etwas kürzere — eine Zwischenform — hat *Viola sebifera*. Den übrigen fehlen sie.

4) Die Innenpalissaden sind bei allen gleich oder doch ähnlich und führen Calciumoxalatkrystalle an den beiden Enden. Nur *Viola sebifera* hat sie in einer Reihe in der Mitte der Palissaden.

5) Die die Querfaserschicht bildenden Bastzellen zeigen eine sehr mannigfaltige Form. Alle sind sie jedoch entweder spiralig oder netzartig verdickte Bastfasern mit linksschiefen Tüpfeln. — Durch die Abwesenheit dieser Schicht unterscheidet sich *Myr. argentea* von allen anderen. Am meisten von einander abweichend und für die Art bezeichnend sind sie bei *Viola sebifera* (Fig. 28), *Viola guatemalensis* (Fig. 26) *Knema glauca* (Fig. 24) und *Viola surinamensis* (Fig. 17).

6) Die Innenschicht ist bei allen gleich gebaut.

7) Stärke kommt bei den meisten im Endosperm vor. Ganz fehlt sie den Samen von *Myr. Cahyba*, *Viola surinamensis* (meist) und *V. guatemalensis* und der *Mondora Myristica*; sehr spärlich kommt sie in den Samen der *Myr. Bicuiba*, *Viola sebifera* und *Horsfieldia spec ign.* vor. Die übrigen führen mehr oder weniger Stärke.

8) Die Aleuronkörner sind besonders gut in *Viola surinamensis* und *guatemalensis* entwickelt. In den anderen sind sie mehr oder weniger gut entwickelt, sie fehlen ganz der *Knema glauca* und *Mondora Myristica*.

9) Die „Leitbahnen“ (Tschirch's) findet man in Endosperm der *Myr. fragrans*, *-fatua* und *-malabarica*. Diese Samen keimen auch in derselben Weise.

10) Milchröhrenartige Sekretbehälter, reich verzweigt, niemals anastomosierend, sind zu finden: in dem Frucht-

fleisch, in der Aufsenschicht der Samenschale, in den Cotyledonen, in der Corolle der männl. und weibl. Blüte und in dem Blütenstiel. Der braune Inhalt ist sehr schwer löslich, fast unlöslich in Chloroform und Aether, besser, wenn auch langsam, in Alkohol und Alkalien. Mit $\text{Fe}_2 \text{Cl}_6$ und $\text{K}_2 \text{Cr}_2 \text{O}_7$ giebt er die Gerbsäurereaktion.

11) Der gelbbraune-braunrote Inhalt der Zellen der Innen- und Aufsenschicht zeigt fast gleiche Lösungsverhältnisse wie der der Sekretbehälter und giebt, wie auch die braunrot gefärbten Zellmembranen die Gerbsäurereaktion. Gerbsäure kommt in allen Pflanzenteilen, sogar im Endosperm einiger Samen (*Myr. malabarica*, *-Cahyba*, *Virola surinamensis*) vor. — Konz. Schwefelsäure, Kalilauge und Ammoniak verursachen in dem Zellinhalt und in den Zellmembranen, die den Inhalt absorbiert haben, durchgehend hellere oder dunklere orangerote Färbungen. Wo der Inhalt der Oelzellen in den Samenhautzapfen noch vorhanden ist, geben auch sie diese Reaktionen.

12) Die Arillen der untersuchten Myristicaceen zeigen zwei verschiedene Haupttypen. Entweder umschliert der Arillus den Samen gänzlich, sackartig denselben umgebend und ist dann entweder vollständig ungeteilt (*Horsfieldia Iryaghedhi*) oder nur an der Spitze in wenige kurze Lappen geteilt (*Horsfieldia spec. ign.*, — *macrosoma*, — *glabra*, *Knema intermedia* und — *glauca*), oder derselbe ist schon von der Basis an in mehrere grössere oder kleinere Lappen, die sich nicht überall dicht an einander schliessen, sondern Lücken zwischen sich lassen, gespalten.

Auch in dem anatomischen Baue dieser Arillen sind zwei Formen zu unterscheiden. Die meisten sind nach aussen und innen von einer mit oder ohne Hypodermbildung versehenen Epidermis begrenzt. In dem zwischenliegenden parenchymatischen Gewebe sind die dünnwandigen, runden oder etwas gestreckten, mit verkorkten Membranen versehenen Oelzellen idioblastenartig überall zerstreut, oder treten längs den beiden Epidermen bandartig oder gruppenweise einander genähert auf (*Bombay-Macis*). Die Gefäßbündel verlaufen in der Mitte des Arillus, nur bei *Knema intermedia* sind die Oelzellen mehr längs der äusseren, die Gefäßbündel längs der inneren Seite angeordnet. — Diesem Bau gegenüber zeigen *Horsfieldia Iryaghedhi* und — *macrosoma* Abweichungen. Diesen fehlt die Epidermis. Die

Hauptmasse ist aus dickwandigen parenchymatischen Zellen, die 2 bis 5 Zellschichten tief nach aussen und innen die beiden Flächen begrenzen, gebildet. In die sehr dünnwandige Mittelschicht sind die Oelzellen und Gefäßbündel eingebettet.

13. Die Amylodextrinstärkeköerner sind — die Arillen der *Horsfieldia macrosoma*, *Knema glauca* und — *intermedia* ausgenommen — in den Arillen aller Myristicaceen gefunden worden. Ihre Grösse schwankt zwischen 0,002 und 0,021 mm im Querdurchmesser. — Stärke fehlt den Arillen ganz.

Um zu prüfen, wie verwendbar die durch Kalilauge, Ammoniak und conc. Schwefelsäure erhaltlichen Reaktionen beim Untersuchen von pulverförmigen Mischungen verschiedener Macisarten sind, machte ich mir Mischungen von Banda-Macis und Bombay-Macis, sowie von den Arillen der *Myr. Teysmann* und *Horsfieldia Iryaghedhu*, d. h. von den dunkel gefärbten Arillen, die die Rotfärbung mit obengenannten Reagentien deutlich gaben.

Da ich nur sehr kleine Mengen von jeder zur Verfügung hatte kann ich keine bestimmten Prozentzahlen des Gehältes der Banda-Macis an diesen Beimischungen angeben. Jedenfalls waren sie nicht groß. Nach mehreren Proben fand ich, daß nach dem Zufließen von H_2SO_4 , KOH und NH_3 die Beimischungen durch das lösende und färbende Vermögen dieser Reagentien sofort sichtbar wurden. Von diesen Reagentien ist KOH das beste, da es nicht nur färbt, sondern auch löst, sowohl den Inhalt der Oelzellen als auch den Farbstoff der Zellmembranen, nicht wie H_2SO_4 die ganzen Pulverfragmente.

Was diese Reaktionen anbetrifft, so will ich noch hinzufügen, daß ich nur eine helle Banda-Macis und eine ziemlich dunkle Bombay-Macis zur Verfügung hatte, sowie auch, daß mein Untersuchungsmaterial im ganzen teils aus altem, trockenem Sammlungsmaterial, teils aus Samen und Früchten, die eine längere Zeit und gleich nach dem Pflücken in Alkohol bez. Alkoholdampf eingelegt waren, bestand.

Schliesslich mag erwähnt werden, daß die Reaktionen mit KOH , NH_3 und verd. H_2SO_4 den entsprechenden bei Rhiz. Curcuma sehr ähnlich sind (siehe Tschirch und Oesterle: Anatomischer Atlas S. 93).

Verzeichnis der Figuren und der benutzten
Abkürzungen auf Taf. 1—3.

1. Querschnitt der Corolle der männlichen Blüte von *Myr. fragrans* Houtt.
2. Längsschnitt durch die Staubgefäßsröhre der *Myr. fragrans* Houtt.
3. Querschnitt des Blumenstiels v. *Myr. fragrans* Houtt.
4. Querschnitt der Fruchtschale und des Ovulums von *Myr. fragrans* Houtt.
5. Querschnitt aus einer Samenanlage d. *Myr. fragrans* Houtt., Frucht: 14 mm in Querdurchmesser.
6. 7. 8. Querschnitte aus älteren Samenanlagen d. *Myr. fragrans* Houtt.
9. Querschnitt der Samenschale eines reifen Samens d. *Myr. fragrans* Houtt.
10. Isolierte Zellen aus d. Querfaserschicht d. *Myr. fragrans* Houtt.
11. Radialer Längsschnitt der Samenschale d. *Horsfieldia spec. ign.*
12. Isolierte Zellen d. Querfaserschicht d. *Horsfieldia spec. ign.*
13. Aus dem Querschnitt d. Samenschale d. *Horsfieldia spec. ign.*
14. Aus dem Querschnitt d. Samenschale d. *Horsfieldia Iryaghedhi* (Gärtn.) Warb.
15. Radialer Längsschnitt d. Samenschale d. *Horsfieldia Iryaghedhi* (Gärtn.) Warb.
Bei den Figuren 15, 17, 19, 21, 25 sind die Innenpalissaden aus Raumerparniss nicht ausgezeichnet, sondern nur das äußere und innere Ende angegeben.
16. Subepidermale Zellen der Aussenschicht der Samenschale d. *Horsfieldia Iryaghedhi* (Gärtn.) Warb.
17. Radialer Längsschnitt der Samenschale d. *Virola surinamensis*.
18. Isolierte Zellen d. Querfaserschicht d. *Virola surinamensis*.
19. Aus dem radialen Längsschnitt d. Samenschale d. *Myr. fatua* Houtt.
20. Isolierte Zellen d. Querfaserschicht d. *Myr. fatua* Houtt.
21. Querschnitt d. Samenschale d. *Myr. argentea* Warb.
22. Isolierte Zellen d. Querfaserschicht d. *Knema intermedia* (Bl.) Warb.
23. Isolierte Zellen d. Querfaserschicht d. *Myr. corticosa*.
24. Isolierte Zellen d. Querfaserschicht d. *Knema glauca* (Bl.) Warb.
25. Aus dem Querschnitt d. Samenschale d. *Virola guatemalensis* (Hemsl.) Warb.
26. Isolierte Zellen d. Querfaserschicht d. *Virola guatemalensis* (Hemsl.) Wa. b.

27. Aus dem Querschnitt d. Samenschale d. *Viola sebifera* Sw.
 28. Isolierte Zellen d. Querfaserschicht d. *Viola sebifera* Sw.
 29. Ein Samenhautzapfen einer Samenanlage, Frucht: 9 mm im Durchmesser, von *Myr. fragrans* Houtt.
 30. Aleuronkörner von *Myr. fragrans* Houtt.
 31. Querschnitt d. Arillus d. *Myr. fragrans* Houtt.
 32. „ „ d. *Myr. malabarica* Lam.
 33. „ „ d. *Myr. argentea* Warb.
 34. „ „ d. *Myr. glabra*.
 35. „ „ d. *Myr. corticosa*.
 36. „ „ d. *Horsfieldia Iryaghedhi* (Gärtn.)
 Warb.
 37. Querschnitt d. Arillus d. *Myr. Teysmanni*.
 38. Epidermis in Flächenansicht d. Arillus d. *Myr. fragrans*
 Houtt.
 39. Epidermis in Flächenansicht d. Arillus d. *Myr. malabarica* Lam.
 40. Amylodextrinstärke d. *Myr. glabra*.
 41. „ d. *Myr. malabarica* Lam.
 42. „ d. *Myr. argentea* Warb.
 43. „ d. *Myr. fatua* Houtt.

ap. = Aeussere Palissaden. chro. = Chromatophoren. cut. = Cuticula. ep. = Epidermis. Frs. = Fruchtschale. Gfb. = Gefäßbündel. ia. = Aeusseres Integument. ii = Inneres Integument. ip. = Innere Palissaden. m = Mark. Mi. = Milchröhrenartige Sekretbehälter. Oez. = Oelzelle. par. = Parenchym. qfs. = Querfaserschicht. rsg. = Resinogene Schicht. sb. = Siebtheil. scl. = Sclereiden. 1. = Parenchym d. inn. Integuments. 2. = Aeuss. Epidermis des inn. Integuments. 3. = Inn. Epidermis d. äuss. Integuments. 4. = Subepidermale Zellen d. inn. Seite d. äuss. Integuments. 5. = Parenchymzellen d. äuss. Integuments.

Mittheilungen aus der pharmaceutischen Abteilung
des chemischen Instituts der Akademie Münster i. W.

Untersuchungen über die Orthoplumbate der Erdalkalien (II).

Von Georg Kassner.

(Eingegangen am 7. Juli 1895).

Die in meiner letzten Abhandlung im Archiv der Pharmacie (Band 232 Heft 5, S. 375—387) beschriebenen neuen Verbindungen, nämlich das krystallwasserhaltige Calciumorthoplumbat ($\text{Ca}_2 \text{PbO}_4 + 4 \text{H}_2\text{O}$) und das Calciumdiplumbat ($\text{Ca H}_2 \text{Pb}_2 \text{O}_6$), sind inzwischen weiter von mir studiert worden.

Dabei hat es sich gezeigt, daß man aus beiden Körpern durch verhältnismäßig einfache Behandlung leicht zu zwei neuen Körpern gelangen kann.

Bei Gelegenheit der Bestimmung des Wassergehaltes in der Verbindung $\text{Ca}_2 \text{PbO}_4 + 4 \text{H}_2\text{O}$ nahm ich wahr, daß sich das Präparat während des Erhitzens tief braun färbte, sodafs ich ursprünglich auf den Gedanken kam, es finde eine Abspaltung von Bleisuperoxyd statt auf Grund einer ganz eigenartigen Konstitution dieser krystallwasserhaltigen Verbindung. Das ist jedoch, wie unten gezeigt wird, nicht der Fall.

Die dunkelbraune Färbung tritt übrigens nur während der ersten Hälfte des Erhitzens auf und ist daher nur bei vorsichtiger Steigerung der Temperatur sichtbar. Bei stärkerer Erhitzung verschwindet die Farbe wieder und es bleibt alsdann das wasserfreie Calciumorthoplumbat von seinem natürlichen, fleischfarbenen Aussehen zurück.

Dieses Verhalten bestimmte mich, die Art der Wasserabspaltung bei diesem Präparate etwas näher zu studieren. Zu diesem Zwecke wurden abgewogene Mengen der Verbindung, welche aus 97 procentigem Orthoplumbat hergestellt worden war, in einem zu einer Kugel ausgezogenen Glühröhrchen und innerhalb eines Lufttrockenkastens von Nickel*) langsam einer allmählig gesteigerten

*) Derselbe war von der Firma Desaga in Heidelberg bezogen worden.

Temperatur unterworfen. Zum Messen der letzteren bediente ich mich eines mit komprimierter Kohlensäure über der Quecksilberfüllung versehenen Thermometers, mit welchem Temperaturen bis zu 560° ermittelt werden können.

In gewissen Intervallen wurde alsdann der Wasserverlust durch Wägen der im Exsiccator erkalteten Röhrchen bestimmt. Die Glühröhrchen wurden übrigens während der Erhitzung im Luftbade mit einem lose aufgesetzten Asbestpfropfen verschlossen, um möglichst das Eindringen kohlenensäurehaltiger Luft zu verhüten, gegen welche das krystallwasserhaltige Ca_2PbO_4 sehr empfindlich ist; der Austritt des verdampfenden Wassers wird durch den losen Verschluss dagegen nicht verhindert.

Wie ich schon früher¹⁾ bemerkt habe, ist bis zu 145°C ein Wasserverlust nicht zu konstatieren; deutliche Mengen von Wasser gehen erst bei 160°C und darüber hinweg. Die Erhitzung wurde bis 250°C gesteigert und circa 10 Stunden um diese Temperatur herum (240 — 250) erhalten, bis eine weitere Gewichtsabnahme nicht mehr konstatiert werden konnte.

1,201 gr Substanz hatten verloren	0,14 H_2O = 12,5 %
1,9034 " " " "	0,223 " = 11,7 %
1,1129 " " " "	0,1267 " = 11,4 %

im Mittel 11,8 % Verlust.

Da nun der Wassergehalt des reinen krystallisierten Orthoplumbats 17,02 % beträgt, der des mit 3 % unverbundener Stoffe (Kalk und Bleioxyd) verunreinigten sich auf 16,5 % berechnet — ich fand früher²⁾ 16,42 % — so ersieht man, dass rund drei Viertel des Krystallwassers aus der Verbindung $\text{Ca}_2\text{PbO}_4 + 4\text{H}_2\text{O}$ beim Erhitzen derselben auf 250°C ausgetrieben worden sind.

Gefunden 11,8 %

Berechnet für	97prozentiges Präparat	12,36 %
"	chemisch reines	" 12,75 %

Das vierte Molekül Wasser ist somit noch in dem erhaltenen Produkt verblieben, welches einen Körper von lockerer Beschaffenheit und zimmtbrauner Farbe darstellt. Indessen erwies sich derselbe als keine einheitliche Substanz.

1) Archiv d. Ph. Bd. 232 S. 378.

2) l. c.

Schon die Besichtigung unter dem Mikroskop zeigte, daß ein Gemenge zweier verschiedener Körper vorlag. Zwischen den braunen Partikelchen der Grundsubstanz lagen zahlreiche kleine, farblose Körnchen zerstreut. Wurde das Präparat zwischen gekreuzte Nicols gebracht, so leuchteten lediglich diese farblosen Körnchen hell auf.

Ihre Natur ergab die nachträgliche Behandlung mit kohlen-säurefreiem destilliertem Wasser, welches dieselben zur völligen Lösung und zum Verschwinden brachte, sodafs sich alsdann die braune Masse völlig gleichmässig zeigte. Das Wasser nahm stark alkalische Reaktion an und trübte sich beim Einblasen von Kohlen-säure.

Die farblosen Gebilde waren somit nichts anderes als Calciumhydrat, dessen Wassergehalt erst bei höherer Temperatur vertrieben werden kann.

Um die Menge des durch das Erhitzen des $\text{Ca}_2\text{PbO}_4 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$ auf 250°C . gebildeten Calciumhydrats zu bestimmen, wurden abgewogene Quantitäten des erhitzten Präparats mit einem gemessenen und hinreichenden Volumen kohlen-säurefreien destillierten Wassers geschüttelt und im Filtrat das gelöste $\text{Ca}(\text{OH})_2$ durch Titrieren bestimmt.

1. für das Filtrat (in Summa 200 ccm) von 0,9862 gr. Substanz verbrauchte ich $60,8\text{ ccm } \frac{1}{10}\text{ n. HCl}$, entsprechend

also 0,169 gr. $\text{CaO} = 17,1\%$

2. für das Filtrat (200 ccm) von 0,4185 gr. Substanz verbrauchte ich $25,5\text{ ccm } \frac{1}{10}\text{ n. HCl}$, entsprechend $0,0712\text{ gr. CaO} = 17\%$

Gefunden also im Mittel $17,05\%$ Calciumhydrat.

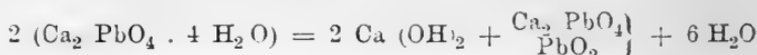
Berechnet für die Zusammensetzung $\text{Ca PbO}_3 + \text{Ca}(\text{OH})_2$: $17,6\%$

Das Filtrat enthielt übrigens bei der Prüfung mit Schwefelwasserstoffwasser auch nicht die geringste Spur von Blei.

Es ist somit durch das bloße Erhitzen auf 250°C . das kristallisierte Orthoplumbat gespalten worden in das bisher unbekannte Calciummetaplumbat und in Calciumhydrat, sowie in sich verflüchtendes Wasser.

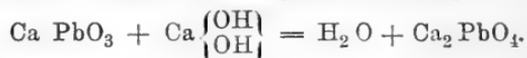


Die etwaige Annahme, daß die Zersetzung erfolgt wäre unter Bildung einer Verbindung von PbO_2 mit Ca_2PbO_4 etwa im Sinne der Gleichung



muss als der Ausdruck einer sehr unwahrscheinlichen Reaktion von vornherein ausgeschlossen werden.

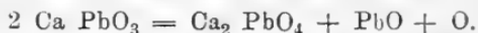
Es bleibt daher nur obige Erklärung und es ist sehr interessant zu sehen, dass bei niederen Temperaturen Calciummetaplumbat (Ca PbO_3) neben freiem Aetzkalk bez. $\text{Ca} (\text{OH})_2$ bestehen kann, während bei höheren Hitzegraden (500°C . und darüber) die Anlagerung des freien Kalks zu Orthoplumbat erfolgt.



Diese Reaktion ist der Grund, dass man über 500°C . durch direkte Oxydation eines Gemisches von Aetzkalk und Bleioxyd an der Luft kein Metaplumbat erhält. Dagegen ist es nicht unwahrscheinlich, dass man unterhalb 500°C . bei geeigneter Behandlung beider Componenten des Calciummetaplumbat direkt aus den Componenten Bleioxyd und Calciumoxyd unter Mitwirkung des Luftsauerstoffes erzeugen kann.

Versuche in dieser Richtung sollen darüber demnächst angestellt werden; auch über die Erzeugung des Metaplumbats auf nassem Wege, die, wie mir verschiedene Beobachtungen ergaben, durch Behandlung des Orthoplumbats mit Alkali erfolgreich sein dürfte.

Das von überschüssigem Calciumhydrat beireite Calciummetaplumbat nimmt bei längerem Stehen mit destilliertem Wasser solches unter Hellerwerden in sein Molekül auf (siehe unten) und stellt alsdann nach dem Trocknen bei gelinder Wärme ein lockeres, zartes Pulver von zimtbrauner Farbe dar. In Wasser ist das Ca PbO_3 unlöslich und wird beim Glühen zerlegt nach der Gleichung



Um die prozentische Zusammensetzung des Körpers festzustellen, an der ja nach Obigem kein Zweifel sein kann, schlug ich folgendes rasch ausführbare Verfahren ein.

Es wurden 0,2708 g des mit Wasser gut gewaschenen und über Schwefelsäure getrockneten Körpers mit verdünnter Essigsäure übergossen und mit Hilfe von reinem Wasserstoffsperoxyd zur Lösung gebracht.

Durch Einleiten von H_2S wurde jetzt das Blei als PbS abgeschieden und alsdann nach dem Auflösen in Salpetersäure direkt mit

Schwefelsäure in einer tarirten Platinschale abgeraucht, desgleichen das Filtrat von Schwefelblei, welches nur Calciumacetat enthält.

Ich erhielt $0,2465 \text{ PbSO}_4 = 0,1943 \text{ PbO}_2 = 71,74\%$

und $0,1068 \text{ CaSO}_4 = 0,0439 \text{ CaO} = 16,21\%$

zur Bestimmung des Wassergehaltes wurden $0,7480 \text{ g}$ der Verbindung längere Zeit bis zur Gewichtsconstanz auf 300° C. erhitzt, wobei $0,0836 \text{ g}$ Wasser abgegeben wurden $= 11,1\%$.

Gefunden in Prozenten		Berechnet für
Analyse I	Analyse II	$\text{CaPbO}_3 + 2\text{H}_2\text{O}$
PbO_2 71,74	—	72,1 Proz.
CaO 16,21	—	16,9 Proz.
H_2O —	11,1	10,8 Proz.

Das durch Erhitzen bis 300° C. wasserfrei erhaltene Calciummetaplumbat ist ein Körper von hell chocoladenbrauner Farbe, also etwas dunkler als die wasserhaltige Verbindung $\text{CaPbO}_3 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$. —

Im Anschluß an vorstehende Mitteilung über das Metaplumbat möchte ich noch des auffallenden Umstandes gedenken, daß das im Gemisch mit dem CaPbO_3 abgeschiedene Calciumhydrat sich im Polarisations-Mikroskope doppelt brechend zeigte, während das früher (Seite 379 — Bd. 232) durch Druckerhitzung im wässrigen Brei bei 150° C. abgespaltene Calciumhydrat bei gekreuzten Nicols dunkel blieb. Sollte hier nur die besondere Lage (etwa die Parallelität der Hauptaxe mit den Lichtstrahlen) der tafelförmig ausgebildeten Krystalle die optische Inaktivität bedingt haben? —

Die in Obigem zur Benützung gelangte Methode, den Weggang des gebundenen Wassers bei gesteigerter Temperatur zu verfolgen, wurde nun auch auf das früher (Bd. 232 Seite 380 u. 386) beschriebene Calciumdiplumbat angewendet.

Dabei zeigte es sich, daß das in diesem Körper enthaltene Wasser hartnäckig zurückgehalten wird und vollständig erst bei circa 400° C. fortgeht. Doch sind hier zwei Phasen der Wasserabspaltung zu unterscheiden. In der ersten Phase wird genau die Hälfte des gebundenen Wassers und zwar bei Temperaturen bis 310° C. abgegeben, wobei es bemerkenswert ist, daß dies ohne erhebliche Farbenänderung stattfindet; höchstens färbt sich dabei das gelblich olivgrüne $\text{CaH}_2\text{Pb}_3\text{O}_6$ einen Stich dunkler.

Wird indess die zweite Hälfte des Wassers aus der Verbindung abgetreten, was vollständig etwa zwischen $380\text{—}400^\circ \text{ C.}$ der Fall ist, so nimmt das Präparat eine aschgraubraune Farbe an.

1. 0,6973 gr. $\text{CaH}_2\text{Pb}_2\text{O}_6$ verloren

a) bis 315°C . 0,0112 gr. $\text{H}_2\text{O} = 1,6 \text{ Proz.}$

b) „ 400°C . (berechnet aus dem Gesamtverlust von 3,09 Proz.) 1,49 Proz.

zusammen also 3,09 Proz.

2. 0,7076 gr $\text{CaH}_2\text{Pb}_2\text{O}_6$ verloren

a) bis 322°C 0,0120 = 1,69 Proz.

b) „ 390°C noch 0,0122 = 1,71 Proz.

zusammen 3,4 Proz.

Nach Erhitzen auf 550°C . wurde das Präparat fleischfarben und betrug alsdann der Gesamtverlust ($\text{H}_2\text{O} + \text{O}$) = 0,0408 gr = 5,76 ‰.

3. 0,8167 gr. $\text{CaH}_2\text{Pb}_2\text{O}_6$ verloren

a) bis 300°C . 0,0125 = 1,5 ‰.

b) — — — — —

Gefunden also im Mittel a) 1,57 ‰.

b) 1,60 ‰.

zusammen 3,17 ‰.

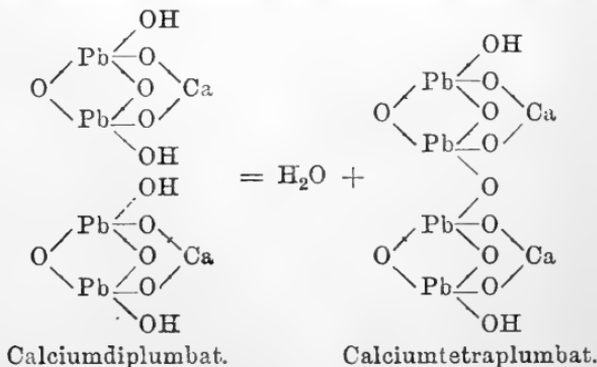
Berechnet a) für $2 \text{ CaH}_2\text{Pb}_2\text{O}_6 = \text{H}_2\text{O} + \text{Ca}_2\text{H}_2\text{Pb}_4\text{O}_{11} = 1,6 \text{ ‰}$

b) für $\text{Ca}_2\text{H}_2\text{Pb}_4\text{O}_{11} = \text{H}_2\text{O} + \text{Ca}_2\text{Pb}_4\text{O}_{10} = 1,6 \text{ ‰}$

zusammen 3,2 ‰.

Es zeigt sich also, daßs beim Erhitzen eine Kondensation des Diplumbats unter Wasserverlust eintritt, indem sich zunächst wasserhaltiges Tetraplumbat abspaltet, welches erst bei stärkerer Erhitzung sein Wasser verliert. Eine andere Erklärung dürfte sich für die beobachtete Erscheinung kaum finden lassen.

Das Calciumtet. aplumbat $\text{Ca}_2\text{H}_2\text{Pb}_4\text{O}_{11}$ bildet ein dem Diplumbat ähnliches lockeres Pulver von gelblicher Farbe und ist ein durchaus einheitlicher Körper, sodafs an seiner Individualität nicht zu zweifeln ist. Seine Konstitution läfst sich am besten wie folgt ausdrücken, indem man annimmt, daßs 2 Moleküle Calciumdiplumbat unter Austritt von einem Molekül Wasser mit einander verbunden sind:



Es wäre somit der Beweis geliefert, daß sich auch auf trockenem Wege Condensationsprodukte der Plumbate bilden lassen, deren Entstehung bisher nur auf nassem Wege unter Mitwirkung von Säuren von mir beobachtet wurde.

Wenn nun bereits das gelbliche mit einem Stich ins Dunkle erhaltene Produkt ein Tetraplumbat darstellt, so läßt sich annehmen, daß die mit Säuren aus dem Diplumbat erhaltenen dunkelbraunen, fast schwarzen Körper die Salze noch complexerer Säuren darstellen. Ebenso dürfte dies mit dem vollständig wasserfreien, aschgraubraunem Körper ($\text{Ca}_2\text{Pb}_4\text{O}_{10}$) der Fall sein, welcher daher wohl auch nur $(\text{Ca}_2\text{Pb}_4\text{O}_{10})_X$ zu schreiben ist, worin X eine ganze Zahl oder eine Zahl mit einem Bruch bedeuten kann.

Übrigens möchte ich erwähnen, daß ich bei Behandlung des aschgraubraunen Körpers ($\text{Ca}_2\text{Pb}_4\text{O}_{10}$) mit kohlenstofffreiem Wasser in einem Versuche nur einen geringen Betrag an Calciumoxyd, nämlich nur 0,9% auswaschen konnte, während sich der Gesamtbetrag des Körpers daran auf 10,3% beläuft.

Von einer Zerlegung des Tetraplumbats im Sinne der des krystallisierten Orthoplumbats ($\text{Ca}_2\text{PbO}_4 + 4\text{H}_2\text{O}$), wie sie oben erörtert wurde, kann daher nicht die Rede sein; der Kalk bleibt gebunden und das Produkt der Erhitzung stellt daher wohl eher ein weiteres Kondensationsprodukt als ein bloß wasserfreies Tetraplumbat dar. Sicherem Schluß über die Existenz und die Constitution der über das Tetraplumbat hinausgehenden complexen Verbindungen dürften wohl nur genaue thermochemische und andere subtile Bestimmungen physikalischer Natur gestatten.

Ich fasse die Ergebnisse vorstehender Untersuchungen dahin zusammen:

Die sorgsame Bestimmung der aus den Plumbaten beim Erhitzen abgegebenen Wassermengen und die Beantwortung der Frage, wieviel von diesem Wasser bei jeweiligen Temperaturen abgespalten wird, bildet ein wichtiges Hilfsmittel für die Erkennung der Natur der gebildeten Körper. Diese Methode hat in vorliegendem Falle dazu geführt, zwei neue Verbindungen aufzufinden. Diese sind das

Calciummetaplumbat Ca PbO_3 bez.

$\text{Ca PbO}_3 \cdot \frac{1}{2}\text{H}_2\text{O}$ und das

wasserhaltige, d. i. saure Calciumtetraplumbat

$\text{Ca}_2\text{H}_2\text{Pb}_4\text{O}_{11}$.

Ueber eine forensische Strychnin-Untersuchung.

Von Med. Assessor Dr. Mankiewicz in Posen.

(Eingegangen den 16. VI. 1895.)

Die folgenden Mitteilungen sind für Gerichts-Chemiker von besonderem Interesse, und da ich direkt aufgefordert wurde, über diesen Streitfall ausführlich zu berichten, so komme ich dieser Aufforderung um so eher nach, als der Prozess nun endgültig entschieden und kein Bedenken mehr vorliegt, den Thatbestand zu veröffentlichen.

Im Oktober 1892 verstarb der Rittergutsbes. R. in O., nachdem er sich einige Jahre vorher mit 30,000 Mk. bei der Lebensversicherungsgesellschaft Janus in Hamburg versichert hatte. Der plötzliche Tod erregte Aufsehen, und die Gesellschaft stellte im November 1892 bei dem Amtsgericht zu S. den Antrag, die Leiche exhumieren und eine chemische Untersuchung der inneren Organe vornehmen zu lassen. Diesem Antrage wurde stattgegeben, und ich wohnte persönlich am 24. November 1892 der Sektion bei. Die Leiche hatte fast schon 5 Wochen in der Erde gelegen, die Fäulnis war deshalb eine sehr erhebliche; die Leichenteile wurden mir persönlich übergeben. Glaskrause No. I. enthielt Magen, Zwölffingerdarm, Mageninhalt und Speisesöhre, Glaskrause No. II. Teile der Milz, Nieren und Leber.

Das Ergebnis der chemischen Untersuchung war nach den bisher bekannten und bewährten Untersuchungsmethoden, daß Strychnin mit Sicherheit nachgewiesen werden konnte. Zur Bestätigung wurden darauf physiologische Versuche unter Mitwirkung des Medizinalrathes Dr. K. bei Fröschen ausgeführt und zwar durch subcutane Applikation.

Allerdings zeigten sich erst nach ca. 30 Minuten deutlich tetanische Wirkungen, nach mehreren Stunden trat erst der Tod ein. Der leiseste Reiz der Hautnerven indes, der unter normalen Verhältnissen noch keine Bewegung erzeugt, verbreitete reflektorische Zuckungen über den ganzen Körper. Auch bei dem Versuchsfrosch trat erst nach $\frac{1}{2}$ Stunde die tetanische Einwirkung ein, nachdem diesem Strychnin subcutan injiziert war. Es waren sehr große Frösche von mindestens 50 Gramm Gewicht und läßt sich die langsame Wirkung

dadurch erklären, daß die Frösche im Winter (es war im Monat Dezember) eine Art Winterschlaf durchmachen, also weniger empfindlich sind.

Einige Uhrgläschen mit durch Ausschüttelung gewonnenem Inhalt der verschiedenen Organe überreichte ich zu den Akten. Auf Veranlassung und auf Antrag des gegnerischen Anwalts U. wurden ein Jahr später einige Uhrgläschen dem Prof. Dr. L. in B. übergeben, um zu konstatieren, ob das gefundene Resultat des Experten richtig sei. Am 3. Dezember 1893 erstattete Prof. Dr. L. das Gutachten: 1. daß die übersandte Masse frei von Strychnin sei, 2. daß die wichtigste Schwefelsäure - Chromreaktion nicht eintrat, 3. daß der Froschversuch, doppelt angestellt, absolut negativ ausfiel, 4. daß ein bitterer Geschmack nicht vorhanden war.

Das Gutachten wurde mir zur Kenntnissnahme mitgeteilt. Ich unternahm sofort im Verein mit Apotheker A. W. neue Untersuchungen mit noch vorhandenen Uhrgläschen und stellte die Thatsache fest, daß alle früher ausgeführten Reaktionen auch jetzt nach einem Jahre prompt eintraten. Ich führte in der Replik aus: 1. daß die charakteristischen chemischen Reaktionen mit aller Bestimmtheit eintraten, 2. daß die physiologischen Versuche bei Fröschen die Thatsachen bestätigten, 3. daß der behandelnde Arzt sich unserem Gutachten völlig angeschlossen und die beobachteten Krampfsymptome sich nach Ermittlung des Giftes erst erklären konnte.

In Folge meiner Erklärung beschloß das Landgericht zu P. darauf am 1. März 1894, um diesen Zwiespalt aufzuklären, die noch vorhandenen Uhrgläschen dem chemischen Institut der k. Universität in Berlin zur Untersuchung mit dem Auftrage zu übergeben, die Herren M. A. Dr. M. und Prof. Dr. L., die beiden Sachverständigen zur Ausführung der Untersuchungen auf Strychnin zuzuziehen.

Diese Prüfung des Inhalts der Uhrgläschen fand am 13. Oktober 1894 in Berlin statt und erstattete das chemische Institut nachfolgendes Gutachten, das ich vollständig hiermit mitteile:

„Nach den Resultaten der ausgeführten Prüfungen kann kein Zweifel obwalten, daß in dem Präparate, welches vorgelegen hatte, Strychnin enthalten ist.

Nicht nur die Kaliumdichromatprobe, sondern auch die charakteristische Reaktion mit Ceroyd hatten die Gegenwart dieses Kör-

pers dargethan, und es war demzufolge überflüssig, noch einen Froschvergiftungsversuch vorzunehmen.

Es handelt sich nunmehr um Aufklärung über die Ursache, weshalb bei der früher von Herrn Dr. M. ausgeführten Untersuchung sowie bei der jetzt vorgenommenen Strychnin nachgewiesen werden konnte, während dies Prof. L. nicht gelungen war. Ueber diese Frage dürften vielleicht folgende Punkte Aufschluss geben:

Laut Obduktions-Protokoll vom 24. November 1892 wurden die der Leiche entnommenen Organe in zwei verschiedene Glaskrausen verteilt. Krause I enthielt den Magen, einen Teil des Dünndarms, den Inhalt des oberen Teiles des Dickdarms und die Speiseröhre. In Krause II waren Milz, Leber und die Nieren gebracht worden. Bei der von Herrn Dr. M. ausgeführten Untersuchung hat derselbe zuerst den Inhalt der Glaskrause No. I in Arbeit genommen. Behufs Prüfung auf Alkaloide waren die nach bekannten Methoden dargestellten Chloroformauszüge auf eine Anzahl von Uhrgläschen verdunsten gelassen worden, von welchen einige zu den Reaktionen dienten, während zwei reserviert und dem Gerichte übergeben wurden. In gleicher Weise verfuhr Dr. M. mit dem Inhalte der Glaskrause No. II; auch hier sind von den Uhrgläsern mit den Rückständen der Chloroform-Auszüge einige direkt zu den Proben verwandt und zwei reserviert worden. Die im Ganzen zu den Akten gegebenen vier Uhrgläschen hatten aber, wie es scheint, keine Bezeichnung erhalten, welche erkennen liefs, ob sie von der Untersuchung der Leichenteile aus Glaskrause No. I oder II herstammten.

Wenigstens besaßen die 2 Uhrgläser, die den mir zugestellten Akten beigelegt hatten, und von welchen eins zu der am 13. Oktober d. J. vorgenommenen gemeinschaftlichen Prüfung diente, kein solches Merkmal.

Herr M. A. Dr. M. hatte nun bei der von ihm vorgenommenen Untersuchung auf Alkaloide das Vorhandensein von Strychnin erkennen können, und zwar durch die bekannten Proben mit Kaliumdichromat und Schwefelsäure, sowie Kaliumpermanganat und Schwefelsäure. Er erhielt aber insofern abweichende Resultate, wie Fol. 59 bemerkt, als die Präparate aus Krause II die Reaktionen auf Strychnin noch viel deutlicher und intensiver gaben, als diejenigen aus Krause I.

Welche von den verschiedenen Uhrgläschen Prof. L. zu seiner späteren Untersuchung erhalten hat, läßt sich nicht feststellen. In seinem Gutachten vom 3. Dezember 1893 schließt er auf Abwesenheit von Strychnin, sagt aber: „Mit Schwefelsäure und Kaliumdichromat geprüft, ergab sich nach 4—5 Minuten ein bei gutem Willen als rosafarben zu deutender farbiger Anflug in der Lösung. Bei der betreffenden Reaktion tritt nun, wenn Strychnin vorhanden, zunächst die charakteristische blau-violette Färbung auf, aber dieselbe geht nach und nach in rosa über, welche Farbe sich längere Zeit erhält, und zuletzt in gelb umschlägt. Wenn Dr. L. in seinem Gutachten bemerkt, daß sehr viele Stoffe pflanzlicher oder tierischer Herkunft eine Rosafärbung geben, so ist dagegen zu bedenken, daß die meisten solcher Körper, wie alle Eiweißstoffe, nicht in Chloroform löslich sind, was in dem vorliegenden Falle erforderlich wäre, und uns über diesen Punkt zu wenige Erfahrungen vorliegen.

Es liegt nun die Vermutung nahe, daß Prof. L. ein Präparat in die Hände bekommen hat, welches von den Leichenteilen aus Krause I stammte, und also zu denjenigen gehörte, die schon von Dr. M. als die schwächer reagierenden erkannt worden waren.

Das Präparat soll ferner aus einer gelben Schmiere bestanden haben, es war also nicht rein, und demzufolge ist es sehr wohl möglich, daß die Kaliumdichromat-Reaktion kein klares Bild geben konnte.

Die Probe mit Ceroxyd, welche auch in unreinen strychninhaltenen Massen die Gegenwart des Alkaloids bestimmt erkennen läßt, ist von Herrn Dr. L. nicht vorgenommen worden.

Bei der am 13. Oktober c. von mir in Gemeinschaft mit den Herren Dr. L. und M. vorgenommenen Prüfung wurde ein Uhrglas angewendet, welches eine feste klare, in dickeren Schichten schwach gelbliche Masse enthielt. Das Präparat besaß keine Anzeichen von Unreinheit und gab, wie erwähnt, sofort alle Reaktionen auf Strychnin. Möglicherweise stammte es von dem Inhalte der Krause II.

Somit darf die Vermutung aufgestellt werden, daß bei der früher von Dr. L. vorgenommenen Prüfung und der jetzt ausgeführten verschiedene Präparate vorgelegen haben und daß hieraus die Abweichung in den Resultaten sich erklärt.

Mitteilung aus dem pharmaceutischen Institut der Universität Breslau.

Zur Kenntnis der Metaplumbate der Erdalkalien.

Von B. Grützner und M. Höhnel.

(Eingegangen den 27. VII. 1895.)

Das Bleisuperoxyd wurde lange Zeit analog dem Mangansuperoxyd als indifferentes Oxyd betrachtet, bis Fremy¹⁾ zeigte, daß das Bleisuperoxyd mit Kali und Natron krystallisierbare Verbindungen bildet. Nach der Analyse des Kaliumsalzes kommt demselben die Formel $K_2 PbO_3 + 3 H_2 O$ zu. Er nannte daher auch das Bleisuperoxyd Bleisäure (acide plombique) und die Verbindungen desselben mit Metalloxyden Plumbate (plombates). Nach Fremy soll die Darstellung bleisaurer Salze durch mäßiges Glühen von Bleioxyd mit anderen Metalloxyden, besonders leicht beim Erhitzen von Bleioxyd mit Kalk oder Baryt vor sich gehen, indem das Bleioxyd lebhaft Sauerstoff aufnimmt. Nähere Angaben über das chemische und physikalische Verhalten der Verbindungen, sowie Analysenresultate fehlen indefs. In seiner Inaugural-Dissertation: Ueber einige Verbindungen des Bleisuperoxyds (der Bleisäure), Breslau 1878, sagt Otto Seidel, daß bei der Darstellung bleisaurer Salze nach den Angaben von Fremy das Einhalten einer sehr constanten Temperatur erforderlich scheine, wie das z. B. bei der Darstellung der Mennige der Fall ist, denn beim Erhitzen bis zur schwachen Rotglut eines innigen Gemenges von Bleioxyd mit reiner Magnesia wurde kein Sauerstoff aufgenommen. Die Mengenverhältnisse waren so gewählt, daß in dem einen Falle auf eine Molekel Bleioxyd zwei Molekeln Magnesia und bei einem zweiten Versuch gleiche Molekeln Bleioxyd und Magnesia gemischt und bis zur schwachen Rotglut erhitzt wurden. Die beiden Gemenge änderten wohl die Farbe von der schmutziggelben zu einer schönen hellgelben, auf Zusatz von Salzsäure trat jedoch keine Chlor-Entwickelung ein. Es war also kein bleisaures Salz entstanden oder, und das scheint nach der von Seidel gemachten Beobachtung, daß bleisaures Magnesium (durch

¹⁾ Ann. d. Chim. et de Phys. 3^{me} Serie 12, 490. Journ. de Pharm. (3) 3, 30 Compt. rend. 15 1109.

Kochen von Magnesia mit bleisaurem Kali erhalten) bei schwacher Rotglut Sauerstoff entwickelt, das wahrscheinlichere, die zuerst gebildete Verbindung war durch zu hohe Temperatur wieder zerlegt worden. Versuche, durch Erhitzen von Bleioxyd mit Kalk oder Baryt zu den entsprechenden Salzen zu gelangen, scheint Seidel nicht angestellt zu haben, wenigstens finden sich hierüber in seiner Arbeit keine Angaben. Er erhielt jedoch durch Kochen von bleisaurem Kali mit in Kali unlöslichen Verbindungen wie Kalk, Baryt und Magnesia Verbindungen, welche er als bleisaure Salze anzusprechen sich berechtigt sah, da Salpetersäure leicht Bleisuperoxyd abspaltete, während die Oxyde in Lösung gingen. Nach seinen eigenen Angaben ergaben die Analysen jedoch nicht die Resultate, welche einer chemisch reinen Verbindung entsprochen hätten. Nach unseren Versuchen muß Seidel, wie es auch durch die Art der Darstellung hervorgeht, saure Verbindungen unter den Händen gehabt haben. So erhält man z. B. ein graues, scheinbar saures Baryumplumbat, welches alle Reaktionen der Plumbate giebt, wenn man Baryumsuperoxyd mit Bleioxyd unter Wasserzusatz mäßig erwärmt; analysenrein konnte indessen diese Verbindung nicht erhalten werden. Seidel erwähnt nur, daß die Verbindung von Bleisäure und Kalk als ein gelbbraunes, die Barytverbindung als ein graues und diejenige mit Magnesia als ein braunes Pulver erhalten wurden und daß annähernd 1 Mol. Bleisäure an 1 Mol. Kalk oder Magnesia gebunden war.

In neuerer Zeit gelang es G. Kassner¹⁾ durch Erhitzen der Carbonate oder Oxyde der Erdalkalien mit Bleioxyd bleisaure Salze der Erdalkalien darzustellen, welche ihrer Zusammensetzung nach aufzufassen sind als Derivate der Orthobleisäure ($\text{Pb}(\text{OH})_4$), in welcher die vier Wasserstoffatome der Hydroxylgruppen durch zwei Atome Calcium, Strontium oder Baryum ausgewechselt sind, mithin den Verbindungen die Formeln Ca_2PbO_4 , Sr_2PbO_4 und Ba_2PbO_4 zukommen. Die Verbindungen der Metableisäure (H_2PbO_3) mit den Erdalkalien scheinen jedoch in reinem Zustande noch nicht dargestellt worden zu sein, denn abgesehen von den oben erwähnten Bemerkungen von Fremy und von Seidel konnten wir in der

¹⁾ Diese Zeitschr. 1890 Band 228. pag. 109.

uns zugänglichen Litteratur keine weiteren diesbezüglichen Angaben finden.

Es gelang uns nun von dem Calciumorthoplumbat ausgehend durch Einwirkung von Natriumsuperoxyd oder Kalilauge das Calciummetaplumbat zu erhalten.

Darstellung des Calciummetaplumbates.

Calciumorthoplumbat, nach dem Verfahren von G. Kassner dargestellt, wurde durch Müllerseide gebeutelt, in einem Mörser mit Wasser angerührt und unter Umrühren in Portionen von 3—5 Gramm solange Natriumsuperoxyd zugesetzt, bis eine Probe des Breies, mit Wasser versetzt, einen rein weissen Niederschlag gab. Hierauf wurde in einen Kolben gespült und bis zur neutralen Reaktion des Waschwassers durch Dekantieren ausgewaschen. In letzterem konnten nur Spuren Blei, hingegen erhebliche Mengen Kalk nachgewiesen werden. Der ausgewaschene Niederschlag enthielt noch kleine Mengen eines rötlich-gelben Körpers, vermutlich von nicht umgesetztem Orthoplumbat herrührend, der indess durch Schlemmen mit Wasser leicht zu trennen war. Nach dem Absaugen mit der Wasserstrahlpumpe wurde auf Thontellern, schliesslich über Schwefelsäure im Exsiccator getrocknet. Das auf diese Weise erhaltene Pulver war rein weiss, unter dem Mikroskop deutlich würfelförmig krystallisiert.

Chemisches Verhalten des Calciummetaplumbates.

Eine Probe mit Wasser angeschüttelt und mit Essigsäure versetzt, giebt nach dem Ausfällen des Bleis mit Schwefelwasserstoff ein Filtrat, welches nur Calcium und kein Natrium enthält. Kohlensäure war nur in Spuren vorhanden. Beim Erhitzen im Glühröhrchen macht sich Abscheidung von Wasser und Entwicklung von Sauerstoff bemerkbar. Der Rückstand ist gelb bis braun gefärbt. Durch Trocknen bei 120° tritt kaum eine Gewichtsabnahme ein, es zeigt sich jedoch der Beginn der Zersetzung durch schwache Gelbfärbung an. Mit Salzsäure entwickelt sich reichlich Chlor unter Abscheidung von Chlorblei. Weder durch kaltes noch durch warmes Wasser war eine Veränderung des Präparates wahrzunehmen und unterscheidet sich hierdurch das Calciumsalz vorteilhaft von dem

Natriummetaplumbat. Wird dagegen dem Wasser etwas kohlen-saures Alkali zugesetzt, so scheidet sich beim Erwärmen Bleisuper-oxyd ab. Konzentrierte Schwefelsäure bewirkt Sauerstoffentwicklung unter Bildung von Bleisulfat. Verdünnte Essigsäure scheidet beim Kochen alles Blei als Superoxyd ab, im Filtrat ist nach sofortigem Filtrieren keine Spur Blei durch Schwefelwasserstoff, dagegen sind große Mengen von Kalk durch Ammonoxalat nachweisbar. Salpeter-säure, sowie verdünnte Schwefelsäure bewirken die gleiche Um-setzung. Kohlensäure wirkt in der Kälte wenig, rascher beim Er-wärmen unter Bildung von Bleisuperoxyd ein.

Quantitative Bestimmung des Calciummeta-plumbates.

Die quantitative Analyse wurde in folgender Weise ausgeführt. Eine abgewogene Menge Substanz wurde mit Wasser übergossen, mit Essigsäure im Ueberschufs erwärmt und durch anhaltendes Ein-leiten von Schwefelwasserstoffgas alles Bleisuperoxyd in Schwefel-blei übergeführt. Das abfiltrierte und mit schwefelwasserstoffhal-tigem Wasser ausgewaschene Bleisulfid wurde nach dem Trocknen unter Beobachtung der notwendigen Vorsichtsmafsregeln im Porzellan-tiegel in Bleisulfat übergeführt und gewogen. Im Filtrat vom Blei-sulfid wurde Calcium als Oxalat gefällt und als Oxyd gewogen. Die Menge des Wassers aus dem Glühverluste zu berechnen, ist nicht angängig, da Versuche zeigten, dafs durch anhaltendes Erhitzen bei 60—70° 0,26, bei 115° nur 1,01 Proz. Wasser fortgehen und bei höherer Temperatur Zersetzung der Substanz eintritt. Es wurde daher der Wassergehalt durch direkte Wägung des Wassers be-stimmt. Ein ca. 50 cm langes schwerschmelzbares Rohr wurde am hinteren Ende mit einem Reinigungs- und Trockenapparat, am vor-deren Ende mit einem Chlorcalciumrohr zur Absorption des Wassers, sowie mit einem zweiten Chlorcalciumrohr zum Schutz des ersteren vor Feuchtigkeit der Atmosphäre verbunden, dann das Schiff-chen mit der Substanz hineingeschoben und das Rohr unter Ueberleiten von Sauerstoff in einem kurzen Verbrennungsofen nach Art einer Elementaranalyse erhitzt. Es zeigte sich hierbei, dafs nach Ende der Operation das Schiffchen soviel an Gewicht verloren, als das Chlorcalcium-Rohr zugenommen hatte. Demnach konnte die

Substanz nur Wasser verloren haben. Der Inhalt des Schiffchens nach dem Glühen war braun. Die Bestimmung der geringen Menge Kohlensäure, welche das Präparat als Calciumcarbonat enthielt, wurde gewichtsanalytisch im Apparat von Fresenius vorgenommen und die gefundene Kohlensäure auf Calciumcarbonat umgerechnet.

0,7627 g. Subst. gaben 0,6243 g. $\text{PbSO}_4 = 0,4924 \text{ g. PbO}_2 = 64,56\% \text{ PbO}_2$
 0,5929 " " " 0,4825 " " = 0,3806 " " = 64,19 " "
 0,8689 " " " 0,7081 " " = 0,5585 " " = 64,29 " "

0,7627 g. Subst. gaben 0,1328 g. $\text{CaO} = 17,41\% \text{ CaO}$

0,8504 " " " 0,1462 " " = 17,19 " "

0,5713 " " " 0,1216 " " = 17,22 " "

0,4502 " " " 0,0801 " $\text{H}_2\text{O} = 17,79\% \text{ H}_2\text{O}$

0,5548 " " " 0,0987 " " = 17,79 " "

0,5564 " " " 0,0967 " " = 17,92 " "

0,9234 " " " 0,0055 " $\text{CO}_2 = 0,596\% \text{ CO}_2$

= 1,35% CaCO_3

Gef. im Mittel: 64,33% PbO_2

16,52 " CaO

1,35 " CaCO_3

17,83 " H_2O

auf Calciumcarbonat freie Verbindung umgerechnet:

gef. 65,19% PbO_2

16,75 " CaO

18,07 " H_2O

berechnet für $\text{Ca PbO}_3 + 4 \text{H}_2\text{O} : 65,07\% \text{ PbO}_2$

15,27 " CaO

19,64 " H_2O

Aus den gefundenen Werten ergibt sich ohne Zweifel, daß die vorliegende Verbindung aus Calciummetaplumbat bestand, welches wie das Natriummetaplumbat¹⁾ mit 4 Mol. Krystallwasser krystallisiert und beim Trocknen im Vacuum bereits etwas Wasser verloren hatte.

2. Art der Darstellung von Calciummetaplumbat.

Wir versuchten nun, ob es nicht möglich wäre, schon durch Einwirkung von Aetzkalken ohne Anwendung des Natriumsuperoxydes das Orthoplumbat in das Metaplumbat überzuführen, indem wir Calciumorthoplumbat, mit cr. 33% Lauge erst bei gewöhnlicher

¹⁾ Diese Zeitschrift 1894, 224.

Temperatur, dann in der Wärme des Wasserbades digerirten, jedoch ohne Erfolg. Es war selbst nach mehrtägigem Erhitzen keine wahrnehmbare Veränderung eingetreten. Aber auch gegen Natriumsuperoxyd zeigte sich dieses, sowie ein zweites für diesen Versuch verwendetes Orthoplumbat wenig reaktionsfähig. Das Reaktionsprodukt war grau und mit viel unverändertem Orthoplumbat vermischt. Von der Annahme ausgehend, dafs durch zu starkes Glühen das Orthoplumbat in seiner Reaktionsfähigkeit geschwächt worden sei, wiederholten wir die Versuche mit einem nur bei mäfsiger Rotglut dargestelltem Calciumorthoplumbat. Der Erfolg war ein überraschender. Schon nach wenigen Minuten des Digerirens mit Kalilauge bei gewöhnlicher Temperatur begann der Niederschlag voluminös und bald darauf krystallinisch zu werden, gleichzeitig ging die Farbe in eine weifse über, welche nach dem Auswaschen und Trocknen des Präparates kaum einen Stich ins Gelbe zeigte.

Gestützt auf obige Versuche, möchten wir uns der Ansicht zuwenden, dafs für die gute Umsetzungsfähigkeit des Orthoplumbates zu hohe Temperatur bei der Darstellung zu vermeiden ist.

Anal yse des durch Digestion mit Kalilauge erhaltenen Calciummetaplumbates.

Die Bleibestimmung wurde hier folgendermafsen ausgeführt. Das mit Wasser angeschlammte Calciummetaplumbat wurde mit verdünnter Essigsäure übersäuert und bis zum Aufkochen erhitzt. Das abgeschiedene Bleisuperoxyd wurde sofort abfiltrirt und nach dem Trocknen bei 110° gewogen. Im Filtrat war Blei nicht mehr nachzuweisen.

Gefunden:

64,02 Proz. PbO_2 ,	17,68 Proz. CaO ,	16,88 Proz. H_2O ,	0,28 Proz. CO_2
64,05 " "	17,80 " "	17,02 " "	

Nach Umrechnung der Kohlensäure auf Calciumcarbonat ergeben sich folgende Werte:

i. M.	64,03 Proz.	PbO_2
	17,38 "	CaO
	0,63 "	$CaCO_3$
	16,95 "	H_2O

für $CaCO_3$ freie Verbindung berechnet sich:

	64,44 Proz.	PbO_2
	17,49 "	CaO
	17,06 "	H_2O

$\text{CaPbO}_3 + 4 \text{H}_2\text{O}$	verlangt:
	65,07 Proz. PbO_2
	15,27 „ CaO
	19,64 „ H_2O .

Nach den gefundenen Werten liegt auch hier das mit 4 Mol. Wasser krystallisirte Metaplumbat des Calciums vor. Der nach beiden Darstellungsmethoden etwas zu hohe Kalkgehalt des Präparates läßt sich vielleicht durch die Annahme erklären, daß das Calciummetaplumbat in frisch bereitetem Zustande Calciumoxyd gewissermaßen fixirt, so daß letzteres nur sehr schwer durch Auswaschen vollständig entfernt werden kann.

Silbersalz der Metableisäure.

Digiert man gebeuteltes und mit Wasser angeschlemmtes metableisaures Calcium bei gewöhnlicher Temperatur mit überschüssiger Silbernitrat-Lösung, so bemerkt man schon nach kurzer Zeit eine Veränderung. Das ursprünglich weiße Pulver wird bald milchfarbig, grau schließlichsammetschwarz und krystallinisch. Im Filtrat sind neben dem überschüssigen Silber beträchtliche Mengen Kalk, aber kein Blei nachzuweisen. Nach dem vollständigen Auswaschen des Reaktionsproduktes mittels kaltem Wasser wurde abgesaugt und auf Thonplatten im Schwefelsäure-Exsiccator getrocknet. Das mikroskopische Bild zeigte deutlich würfelförmig ausgebildete Krystalle und war vollständig einheitlich. Mit Salpetersäure übergossen schied sich Bleisuperoxyd ab, während im Filtrat neben Silber geringe Spuren Blei und wenig Kalk enthalten waren. Beim Behandeln des Präparates mit Säuren konnte auch etwas Kohlensäure, die in Form von Calciumcarbonat das Silbersalz verunreinigte, nachgewiesen werden. Bei 120° getrocknet, verlor das Silbersalz 1,29 % H_2O und nahm eine stahlgraue Farbe an.

Analyse des Silbersalzes.

Zur quantitativen Bestimmung wurde das bei 120° getrocknete Präparat benutzt. Die Silberbestimmung wurde in der Weise ausgeführt, daß das mit Wasser angeschüttelte Pulver mit Salzsäure erwärmt wurde, wobei unter Chlor-Entwicklung sich Chlorsilber abschied, welches sich auch bald durch geringen Zusatz von Salpetersäure zusammenballte und klar absetzte. Das mit kochendem Wasser ausgewaschene Chlorsilber wurde in üblicher Weise als solches

bestimmt. Im Filtrat wurde Blei durch Schwefelwasserstoff gefällt und in Bleisulfat übergeführt. Zur Kalkbestimmung wurden 2—3 Gramm Substanz in Arbeit genommen und nach Entfernung des Silbers und des Bleies durch Ammonoxalat gefällt. Der gefundene Kalk wurde auf Calciumcarbonat umgerechnet.

Gefunden:	53,34 %	Ag ₂ O,	42,83 %	PbO ₂ ,	2,81 %	Ca CO ₃
	53,13	" "	43,23	" "	3,10	" "
im Mittel:	53,23	" "	43,03	" "	2,95	" "
berechnet auf Ca CO ₃ freie Verbindung:						
	53,29 %	Ag ₂ O,	44,71 %	PbO ₂ .		

für metableisaures Silber (Ag₂PbO₃) berechnet sich:

49,31 Proz. Ag₂O und 50,69 Proz. PbO₂.

Es konnte demnach ein Salz obiger Zusammensetzung nicht vorliegen. Auffallend ist der hohe Silbergehalt der Verbindung. Es wurde daher nochmals und zwar etwas abweichend von der oben angegebenen Methode die Silberbestimmung vorgenommen. Statt mit Salzsäure wurde das Silbersalz mit Salpetersäure bis zum Sieden erhitzt und im Filtrat vom abgeschiedenen Bleisuperoxyd die Fällung des Silbers mit Chlornatrium vorgenommen. Wie zu erwarten, erwies sich das Chlorsilber vollständig bleifrei. Die gefundene Menge betrug 53,06 Prvz. auf Ag₂O berechnet, während durch Zersetzung mit Salzsäure im Mittel 53,23 Proz. Ag₂O gefunden wurde. Ermittelt man durch Division mit den Molekulargewichten das einfachste Verhältnis von Silberoxyd zu Bleisuperoxyd, so gelangt man zu den Zahlen 0,237 Ag₂O zu 0,187 PbO₂ oder 1,27Ag₂O zu 1 PbO₂, vervierfacht 5 Ag₂O zu 4 PbO₂. Es gewinnt den Anschein, als ob hier der seltene Fall eines basischen Silbersalzes vorliegt, dessen Zusammensetzung sich vielleicht durch die Formel (Ag₂PbO₃)₄Ag₂O zum Ausdruck bringen ließe.

Hierfür berechnet sich:

54,71 Proz. Ag₂O
45,28 " PbO₂

gefunden:

55,29 Proz. Ag₂O
44,71 " PbO₂.

Ein Salz von der Zusammensetzung (Ag₂PbO₃)₄Ag₂O enthält 10,94 Proz. Ag₂O, welches nicht an Blei gebunden ist. Bei einem Versuch, durch Digerieren mit annähernd 5 Proz. Ammoniak diesen Gehalt an Silberoxyd zu bestimmen, wurden, auf calciumcarbonatfreie Verbindung berechnet, 13,30 Proz. Ag₂O gefunden. Allerdings waren hierbei auch kleine Mengen von bleisaurem Silber in Lösung gegangen,

wie Reaktionen auf Blei erkennen ließen. Es erklärt sich hierdurch der zu hoch gefundene Silberoxydgehalt. Der Rückstand vom Digerieren mit Ammoniak zeigte nach dem Trocknen eine rein graue Farbe und unter dem Mikroskop deutlich würfelförmige Krystalle. Er bestand aus reinem metableisaurom Silber.



Bei den Versuchen nach oben beschriebenen Methoden Strontium- und Baryummetaplumbat darzustellen, zeigte es sich, daß die Orthoplumbate selbst nach wochenlangem Digerieren mit Kalilauge sich nicht umsetzen. Natriumsuperoxyd wirkte wohl ein, jedoch ungleich schwerer als bei der Kalkverbindung. Es blieb immer noch ein nicht unbedeutlicher Teil des Orthoplumbates dem Reaktionsprodukt beigemischt und dieser konnte selbst durch wiederholtes Schlemmen nicht vollkommen getrennt werden. Bei dem Auswaschen des durch Umsetzung erhaltenen weißen Bodensatzes mit Wasser macht sich alsbald eine Zersetzung durch Gelb- oder Orangefärbung bemerkbar, die auch nicht verhindert wird, wenn ein ca. 50 procentiger Alkohol als Waschflüssigkeit angewendet wird. Das Endprodukt war stets ein Gemisch, keine einheitliche Substanz. Das Blei war als Oxyd und als Superoxyd in wechselnden Mengen vorhanden. Es erscheint daher ausgeschlossen, auf diesem Wege zu Verbindungen des Strontiums und Baryums zu gelangen, welche dem Metaplumbat des Calciums entsprechen.

Durch Einwirkung von Baryumsuperoxyd auf Bleioxyd wurde ein graues Baryumplumbat erhalten; infolge der Zersetzbarkeit durch Wasser gelang es jedoch nicht, die Verbindung in reinem Zustande zu erhalten. Bleisuperoxyd und Baryumhydroxyd in wässriger Lösung geben selbst bei längerem Kochen keine Veränderung. Wurde jedoch der Versuch unter Zusatz von Lauge ausgeführt, so verschwand das Bleisuperoxyd, und es entstand ein weißer Niederschlag, aus welchem sich beim Auswaschen mit Wasser kleine orangegelbe Krystalle ausschieden. Diese gelben Krystalle zeigten alle Reaktionen eines Plumbates, waren jedoch in kleiner Menge mit einem weißen Körper gemischt, von dem sie nicht getrennt werden konnten. Dieselbe Reaktion mit Strontiumhydroxyd ausgeführt, führte zu keinem befriedigenden Resultat.

Wenn es uns auch nicht gelungen ist, die Metaplumbate des Strontiums und Baryums zu erhalten, so glaubten wir doch von der Mitteilung dieser negativen Resultate umsoweniger Abstand nehmen zu müssen, als daraus hervorgeht, daß die einfache Methode der Darstellung für das Calciumsalz nicht für die ihm so nahestehenden Verbindungen des Strontiums und Baryums zu verallgemeinern geht.

**Mitteilung aus dem Universitätslaboratorium
des Prof. Alex Naumann zu Giessen.**

Zur Kenntnis der eisensauren Salze.

Von Ludwig Moeser.

(Eingegangen den 1. VIII. 1895.)

Schon um 1702¹⁾ war die Thatsache bekannt, daß man beim Erhitzen von Eisenpulver mit Salpeter eine Schmelze erhält, welche sich in Wasser mit dunkelroter Farbe löst. Daß die rote Farbe dieser Lösung von einem höheren Oxyde des Eisens, der Eisensäure, herrührt, wurde zuerst von Frémey²⁾ erkannt. Derselbe beschäftigte sich eingehender mit der Untersuchung der Ferrate und zeigte, daß das denselben zu Grunde liegende Oxyd, Eisentrioxyd $Fe O_3$ ist. Diese Formel wurde durch wiederholte Untersuchungen von Rose³⁾, Smith⁴⁾ und Mollins⁵⁾ bestätigt. Die Eisensäure und ihr Anhydrid sind in freiem Zustande nicht bekannt, da sie bei einem Versuche zur Isolierung sofort in Sauerstoff und Eisenoxyd, bezw. Eisenhydroxyd zerfallen. Von ihren Salzen sind bisher nur eisensaures Kalium, Natrium und Baryum erhalten worden.

Kaliumferrat kann auf verschiedene Weise dargestellt werden. Die seither bekannten Methoden zu seiner Darstellung sind in Folgendem kurz abgehandelt.

1) Eisensaures Kalium entsteht beim Erhitzen von 1 Teil Eisenfeile mit 2 Teilen Salpeter⁶⁾. Das Eisen verbrennt hierbei

1) Kopp's Gesch. d. Chem. 1, 192.

2) Compt. rend. 1840—44, 12, 23; 14, 442; 15, 1106; 16, 187.

3) Pogg. Ann. 1843, 59, 321.

4) Phil. Mag. 1843, 23, 217.

5) Ber. deutsch. chem. Ges. 1871, 4, 626.

6) J. pr. Chem. 1845, 34, 101.

unter lebhaftem Erglühen theils zu Eisenoxyd, theils oxydiert es sich höher unter Bildung von Kaliumferrat. Die Lösung der Schmelze in Wasser ist sehr unbeständig und zersetzt sich infolge ihres Gehaltes an Kaliumnitrit um so rascher, je concentrirter sie ist.

2) Kaliumferrat bildet sich ferner beim starken, anhaltenden Glühen von Eisenoxyd mit Aetzkali unter Luftzutritt oder im Sauerstoffstrom¹⁾. Das Eisenoxyd löst sich zunächst in dem geschmolzenen Aetzkali auf, unter Bildung von Kaliumferrit, wobei die rote Farbe des ersteren in die hellgrüne des letzteren übergeht. Das Ferrit wird durch das bei stärkerem Glühen des Kaliumhydroxyds an der Luft gebildete Kaliumsuperoxyd zu Ferrat oxydiert.

3) Sehr leicht erhält man eisensaures Kalium durch Erhitzen von 1 Teil Eisenoxyd mit 2 Theilen Kaliumsuperoxyd bis zum Schmelzen²⁾. Beim Auflösen in Wasser zersetzt sich das Produkt größtenteils wieder, indem das Ferrat und das überschüssige Superoxyd sich gegenseitig reducieren. Diese Bildungsweise erklärt auch das Entstehen von eisensaurem Salz beim Verbrennen von Kalium- oder Natriummetall in eisernen Gefäßen.

4) Durch Elektrolyse erhält man Kaliumferrat, wenn man den elektrischen Strom durch concentrirte Kalilauge gehen lässt und als Anode eine Eisenplatte verwendet³⁾.

5) Leitet man Chlorgas in concentrirte Kalilauge, welche Eisenhydroxyd suspendiert enthält, so bildet sich eine dunkelrote Lösung von eisensaurem Kali. Nach Merz⁴⁾ bringt man zu 26 Theilen concentrirter Kalilauge (5 : 8) 5 Theile zwischen Fließpapier abgepresstes Eisenhydroxyd, oder man vermischt Kalilauge (5 : 8) mit $\frac{1}{5}$ ihres Volumens an Eisenchloridlösung von 1,13 spec. Gewicht und leitet in die Flüssigkeit einen mäßig starken Chlorstrom. Die so erhaltene Lösung ist viel beständiger als die auf anderem Wege dargestellte. Um das Ferrat in fester Form und in reinem Zustande zu erhalten, sättigte Frémy⁵⁾ diese Lösung mit festem Aetzkali, wodurch das Kaliumferrat als schwarzrotes Pulver ausgeschieden wurde. Um dasselbe von gleichzeitig ausgeschiedenem Kaliumchlorid

1) J. pr. Chem. 1845, 34, 101.

2) J. pr. Chem. 1845, 34, 102.

3) Pogg. Ann. 1841, 54, 373; 1843, 50, 315.

4) J. pr. Chem. 1866, 101, 268.

5) Ann. chim phys. (3) 1844, 12, 369.

und Kaliumchlorat zu trennen, löste er es wieder in Wasser und fällte es durch Sättigen mit festem Aetskali wieder aus; es gelang jedoch nicht, das Ferrat von diesen Beimengungen zu trennen. Zur Aufbewahrung trocknete er das erhaltene Präparat auf porösem Porzellan und schmolz es in eine Glasröhre ein. Es stellt ein *crystallinisches*, schwarzrotes Pulver dar, das sich in Wasser leicht mit dunkelroter Farbe löst und an der Luft rasch unter vollständiger Zersetzung zerfließt.

6. Ganz analog der letztgenannten Bildungsweise entsteht Kaliumferrat, wenn man Bromdampf in Eisenhydroxyd enthaltende konzentrierte Kalilauge einleitet oder wenn Eisenhydroxyd mit konzentrierter Kalilauge und Kaliumhypobromitlösung schwach erwärmt wird.¹⁾

Natriumferrat bildet sich analog dem Kaliumsalz nach Bildungsweise 3, 4, 5 und 6, jedoch nicht nach 1 und 2, was in der weniger großen Glühbeständigkeit seine Ursache haben mag. Es verhält sich im allgemeinen wie die Kaliumverbindung und unterscheidet sich von dieser nur durch seine Nichtfällbarkeit beim Sättigen seiner Lösung mit Aetznatron.

Baryumferrat erhält man als dunkelroten amorphen Niederschlag, wenn man die Lösung von Kalium- oder Natriumferrat mit Chlorbaryum versetzt.

Die von Frémy²⁾, Trommsdorff³⁾, Wackenroder⁴⁾ u. a. vorgeschlagenen Verfahren zur Kaliumferratdarstellung durch Verpuffen von Eisenfeile mit Salpeter leiden an dem Uebelstande, daß man nur mit kleinen Portionen gute Resultate erhält, bei Anwendung größerer Mengen dagegen infolge Ueberhitzung zersetztes Produkt. Um dies zu vermeiden und um ein gleichmäßiges, gehaltreiches Produkt zu erhalten, empfiehlt es sich, das innige Gemenge von 1 Teil feiner Eisenfeile mit 1,8 Teilen Salpeter auf eine Eisenplatte in 1 bis 2 cm hoher Schicht aufzutragen und dieselbe mit Hilfe einer am einen Ende angefügten Mischung von Eisenfeile mit wenig Salpeter anzuzünden. Die Glüherscheinung setzt sich unter Bildung dicker, weißer Dämpfe von verflüchtigtem Kali von einem Ende zum andern

1) Ber. deutsch. chem. Ges. 1879, 12, 846; 1886, 19, 742.

2) J. pr. Chem. 1845, 34, 103.

3) Arch. Pharm. 1842, 29, 103.

4) Arch. Pharm. 1843, 33, 41.

fort und es hinterbleibt eine schwarze geschmolzene Masse, die reichlich eisensaures Kalium enthält.

Zur Darstellung von möglichst reinem, manganfreiem eisensaurem Kalium wurde folgendes auf Bildungsweise 6 beruhende Verfahren ausgearbeitet:

80—90 g abgepresstes, manganfreies Eisenhydroxyd wurden mit 80 g Wasser und 50 g gereinigtem festem Aetzkali angerührt; in die erkaltete Mischung wurden nach und nach 50 g Brom eingetragen, hierauf unter guter Kühlung festes Ätzkali bis zur Sättigung aufgelöst; nach nochmaligem Zusatz von etwa 20 g Kalihydrat wurde die Masse vorsichtig auf 60° erwärmt und nach einer halben Stunde erkalten lassen. Erwärmen auf mindestens 50° ist zur vollständigen Umsetzung erforderlich, Erwärmen über 60° ist dagegen zu vermeiden, da sonst wieder Zersetzung des entstandenen Ferrates eintritt.

Die Umsetzung des Eisenhydroxyds in Kaliumferrat geht bei diesem Verfahren fast quantitativ vor sich, was man daran erkennt, daß eine Probe der schwarzen Masse in Wasser sich völlig klar auflöst und innerhalb 5 Minuten keine Eisenhydroxydabscheidung erkennen läßt.

Nach dem Erkalten der Masse schöpft man das infolge anhängender Gasbläschen meist an der Oberfläche ausgeschiedene eisensaure Kali auf poröse Porzellanplatten und läßt trocknen. Das erhaltene Präparat ist mit Aetzkali, Bromkalium und Kaliumbromat verunreinigt. Erstere Beimengung läßt sich durch Decantieren mit 96 prozentigem Alkohol leicht entfernen. Das ätzkalifreie Produkt kann durch weiteres Auswaschen mit Alkohol von Bromkalium nicht befreit werden. Die Trennung von Bromkalium gelingt, wenn man das mittelst Aether ausgewaschene und getrocknete eisensaure Kalium wieder in Wasser löst (50 g in 100—200 Wasser) und es aus der Lösung durch Eingießen derselben in überschüssigen 85 prozentigen Alkohol (etwa 3 Liter) wieder ausfällt, wobei das Bromkalium in dem verdünnten Alkohol vollständig gelöst bleibt.

Das so dargestellte, nur noch etwas Kaliumbromat enthaltende Kaliumferrat ist ein schwarzrotes, wenig hygroskopisches Pulver. In Wasser ist dasselbe leicht löslich; die konzentrierte Lösung erscheint undurchsichtig, rötlich schwarz, die verdünnte tief dunkelrot und zum Unterschied von Permanganatlösung ohne violetten Schein. Die kon-

zentrierte Lösung zersetzt sich äusserst rasch unter lebhafter Sauerstoffentwicklung, während die stark verdünnte sich stundenlang unzersetzt hält. In Aether, Chloroform und starkem Alkohol ist das Ferrat unlöslich und wird bei Abwesenheit von Wasser davon nicht zersetzt; stark verdünnter Alkohol wird sofort unter Bildung von Aldehyd oxydiert. Beim Erhitzen auf etwa 250° zerfällt das nach obiger Vorschrift dargestellte eisensaure Kalium unter Entwicklung von Sauerstoff und Hinterlassung eines blassgrünen Rückstandes von Kaliumferrit; dieser Rückstand zerfließt sehr bald an der Luft unter Braunwerden, indem das Kaliumferrit durch den Einfluss des Wassers in Kalihydrat und Ferrihydroxyd zerlegt wird.

Sofortige Zersetzung des eisensauren Kalis bewirken alle Säuren, auch Kohlensäure, ferner alle sauer reagierenden Salze, Ammoniak, Ammoniumsalze und Wasserstoffsperoxyd. Auch Schwefelwasserstoff wird sofort oxydiert unter Abscheidung von Schwefeleisen und Schwefel; bei Gegenwart von Aetzkalken findet diese Zersetzung nicht statt, sondern man erhält eine nach dem Verdünnen mit Wasser tiefgrüne Lösung, die unzersetzt filtrierbar ist und selbst beim Kochen kein Schwefeleisen abscheidet. Beim Verdunsten dieser Lösung findet Zersetzung statt, es konnten daher bis jetzt keine Krystalle erhalten werden. Sehr wahrscheinlich liegt hier eine dem Kaliumferrat entsprechende Schwefelverbindung, das sulfoeisensaure Kalium, vor.

In der Lösung des reinen eisensauren Kalis bewirkt neutrales Silbernitrat einen anfangs tiefschwarzen Niederschlag von wahrscheinlich Silberferrit, wobei gleichzeitig Sauerstoff entwickelt wird. Derselbe wird sehr bald grau und zerfällt dabei in seine Bestandteile, Silberoxyd und Eisenoxyd, bezw. Eisenhydroxyd.

Eisensauren Baryt erhält man durch Versetzen von Kaliumferratlösung mit Chlorbaryum als ziegelrotes bis dunkelcarmoisinrotes amorphes Pulver. Dasselbe ist nach der seither gewöhnlichen Bereitungsweise mit mehr oder weniger fremden Körpern, besonders mit Baryumcarbonat, Baryumsulfat und Eisenhydroxyd verunreinigt. Zur Darstellung von reinem, eisensaurem Baryt ist ein Kaliumferrat erforderlich, welches keine durch Chlorbaryum fällbaren Salze enthält, wozu sich das mit Kaliumhypobromit dargestellte, von Aetzkali

befreite Kaliumferrat eignet. Dasselbe wird mit überschüssiger Chlorbaryumlösung zusammengerieben, abfiltriert und ausgewaschen, bis eine Probe, in Salpetersäure gelöst, keine Bromreaktion mehr gibt, hierauf erst auf porösem Porzellan, dann im Luftbade bei 50° getrocknet.

Der eisensaure Baryt lässt sich auch ohne Zuhilfenahme des Kaliumsalzes direkt erhalten. Er bildet sich, wenn Eisenhydroxyd bei Gegenwart von überschüssiger Baryumhydroxydlösung mit geeigneten Oxydationsmitteln behandelt wird, wie mit unterchlorigsauren oder unterbromigsauren Salzen.

Erhitzt man reines, frisch dargestelltes Eisenhydroxyd mit Barytwasser und Baryumhypochloritlösung bis nahe zum Sieden, so geht die anfangs gelbbraune Farbe des Eisenhydroxyds durch grau und schwarz in dunkelrot über, unter Bildung von Baryumferrat. Das Baryumhypochlorit lässt sich mit Vorteil durch Natrium- oder Kaliumhypochlorit ersetzen; letztere müssen frei von Carbonat sein. Die Reaktion verläuft dann meist, wenn auch weniger glatt und vollständig, schon in der Kälte.

Der reine eisensaure Baryt ist ein dunkelcarmoisinrotes, amorphes, in Wasser unlösliches Pulver. In trockenem Zustande ist es beständig, unter Wasser zersetzt es sich langsam. Lässt man Baryumferrat einen Tag unter ausgekochtem destilliertem Wasser stehen und schüttelt es dann auf, so entweichen in beträchtlicher Menge Sauerstoffbläschen. Beim Erhitzen auf 200—300° zersetzt es sich größtenteils, bei stärkerem Erhitzen vollständig unter Sauerstoffentwicklung und Wasserabgabe mit Hinterlassung eines grünlichen Rückstandes von Baryumferrit. Befeuchtet man diesen Rückstand mit Wasser, so wird er braun, indem Zersetzung in Baryum- und Eisenhydroxyd eintritt. Durch Säuren wird der eisensaure Baryt sofort unter stürmischer Sauerstoffentwicklung zerstört unter Bildung von Baryum- und Ferrisalz; der entweichende Sauerstoff ist bei Anwendung von Salpetersäure oder Schwefelsäure stark ozonhaltig. Letztere wirkt nur wenig auf den eisensauren Baryt ein, weil das oberflächlich gebildete Baryumsulfat die fernere Einwirkung der Schwefelsäure hindert. Mit Essigsäure geht die Zersetzung weniger lebhaft vor sich, verläuft jedoch in ganz analoger Weise. Frémy's Angabe, dass das Baryumferrat in verdünnter Essigsäure ohne Zer-

setzung mit dunkelroter Farbe löslich sei¹⁾, konnte nicht bestätigt werden und dürfte wohl auf die Gegenwart von Mangan zurückzuführen sein.

Erwärmt man Baryumferrat mit konzentrierter Alkalicarbonat- oder Alkalihydroxydlösung, so findet eine Umsetzung statt, indem eisensaures Alkali in Lösung geht und Baryumcarbonat oder Baryumhydroxyd als Rückstand bleibt. Am vorteilhaftesten wirkt eine Mischung von konzentrierter Aetzlauge mit einer zur Umsetzung hinreichenden Menge von konzentrierter Carbonatlösung. Auf diese Weise können ausser Kalium- und Natriumferrat auch Rubidium- und Cäsiumferrat in Lösung erhalten werden. Sie werden mit Ausnahme von Natriumferrat durch Zusatz von überschüssigem absolutem Alkohol als dunkelrote, mit Carbonat verunreinigte Pulver ausgefällt.

Andere eisensaure Salze konnten bis jetzt noch nicht dargestellt werden. Die Angabe eines Forschers²⁾, das eine rote Lösung von eisensaurem Calcium entstehe, wenn man Chlorkalk mit Wasser und etwas Eisenlösung kocht, beruht auf Irrtum und ist durch die Gegenwart von Mangan bedingt, denn bei Anwendung manganfreier Materialien tritt diese Rotfärbung niemals auf.³⁾

Ueber die *van de Moer'sche* Reaktion und die Ermittlung des Cytisins.

Von K. Gorter,

Assistent am pharmaceut. Laboratorium der Universität Groningen.

(Eingegangen den 10. VII. 1895).

Noch vor Kurzem, das heißt vor dem Erscheinen der *van de Moer'schen* Dissertation 1890: „Over cytisine het vergift van den Goudenregen en over de identiteit van cytisine en ulexine“, war es, in Ermangelung einer charakteristischen Farbenreaktion, sehr schwer, Cytisin nachzuweisen.

¹⁾ Ann. chim. phys. (3) 1844, 12, 374.

²⁾ Ber. deutsch. chem. Ges. 1886, 19, 742.

³⁾ Vergl.: Chem. Repert. 1893, 17, 117. Die Rosafärbung von Calciumchloratflüssigkeit.

Es gebührt van de Moer das Verdienst, eine Farbenreaktion für das Cytisin angegeben zu haben, welche es ermöglicht, dieses Alkaloid mitunter in sehr kleinen Quantitäten darzuthun. Er sagt darüber folgendes:

„Uebergießt man das freie Alkaloid oder eines seiner Salze mit einer Ferrisalzlösung, so entsteht eine rote Färbung. Fügt man dem rot gefärbten Cytisin einige Tropfen einer Wasserstoffsulfoxylösung hinzu, so verschwindet die Farbe und wird die Lösung beim Erwärmen auf dem Wasserbade blau. Mit Hilfe dieser Reaktion kann $\frac{1}{20}$ Milligr. Cytisin noch dargethan werden.“

Er fügt noch hinzu, daß die blaue Lösung durch kaustisches Ammon rotviolett und dann durch Säurezusatz wieder blau gefärbt wird. Durch Kali- oder Natronlauge verschwindet dagegen die Blaufärbung und wird dieselbe durch Säuren nicht wieder hergestellt.

Hinsichtlich der Beschaffenheit des gebildeten Farbstoffes ist die Meinung van de Moer's die folgende:

„Es scheint, die hier auftretende Farbe komme einem Oxydationsprodukte des Cytisins zu, denn auch nach Erwärmen des Cytisins mit Chlor-, Brom- oder Jodwasser wird dieses Alkaloid durch Ferrisalze (jedoch weniger intensiv) blau gefärbt.“

Es stellte sich weiter heraus, daß die folgenden Alkaloide, welche Benzol der alkalisch gemachten Flüssigkeit entzieht, die Reaktion nicht zeigen, nämlich: Strychnin, Brucin, Emetin, Chinin, Cinchonin, Atropin, Hyoscyamin, Physostigmin, Aconitin, Delphinin, Veratrin, Codein, Thebaïn und Narceïn.

Auch die durch Chloroform oder Amylalkohol der alkalischen Lösung entzogenen Stoffe: Morfin, Solanin, Saponin und Salicin gaben keine Blaufärbung.

Zur Ermittlung des Cytisins schüttelt van de Moer die mit Salzsäure sauer gemachte Lösung nach Dragendorff nacheinander mit Petroleumäther, Benzol und Chloroform aus. Es entziehe der sauren Lösung weder Benzol, noch Chloroform Alkaloid, dieses werde erst spurenweis von Benzol aus der alkalischen Flüssigkeit aufgenommen, leichter jedoch von Chloroform.

Eigner Erfahrung gemäß erhält man durch Ausschütteln der sauren Lösung, es sei denn, daß diese durch eine anorganische

Säure (Schwefelsäure) oder durch eine organische Säure (Weinsäure) angesäuert ist, mit Chloroform schon Cytisin in Lösung. Wenn die Untersuchung lehrt, man habe mutmaßlich Cytisin durch Verdampfen dieser Chloroformlösung als Rückstand erhalten, so empfiehlt es sich, die alkalische Flüssigkeit nochmals mit Chloroform auszuschütteln.

Ueber die van de Moer'sche Farbenreaktion sagt Partheil (Dr. A. Partheil. Ueber Cytisin und Ulexin. Arch. d. Pharmacie. Bd. 230. S. 461) „Indessen darf man nur sehr gelinde erwärmen, andernfalls verschwindet die Blaufärbung wieder oder bleibt gar ganz aus. Ich muß mich daher Magelhaes' Urteil über diese van de Moer'sche Cytisin - Reaktion anschließen, daß die Reaktion nicht sehr scharf ist“.

Van de Moer selbst behauptet, er könnte mit seiner Reaktion noch $\frac{1}{20}$ Milligr. Cytisin darthun. Jedoch aus folgendem von ihm Gesagten ist ersichtlich, daß bei solchen kleinen Quantitäten die Reaktion auch fehlschlagen kann:

„Handelt es sich darum, Spuren von Cytisin darzuthun, so ist es notwendig, nur wenig der Ferrisalzlösung hinzuzufügen, da sonst die Blaufärbung leicht durch den Uberschuß an Ferriverbindung in grün verwandelt oder ganz verdeckt wird.“ Weiter sagt er in seiner Dissertation:

„Wenn die Quantität Cytisin sehr klein ist und man zu viel Wasserstoffsperoxydlösung hinzugefügt hat, so kann die Blaufärbung sich nur momentan zeigen, um augenblicklich wieder zu verschwinden.“

Sowohl aus dem Urteil von Magelhaes und von Partheil, sowie aus den Angaben von van de Moer selbst über diese Reaktion geht hervor, daß für das Zustandekommen derselben gewisse Bedingungen einzuhalten sind, welche bisher nicht genügend bekannt sind. Ich habe daher diese Reaktion näher studiert, um diese Bedingungen näher kennen zu lernen und das blaue Produkt für die chemische Untersuchung darzustellen. Zweifelsohne würde ein solches, für Cytisin charakteristisches Produkt etwas beitragen können zur Kenntnis der Struktur dieses Alkaloids.

Mischte ich Cytisin, Eisenchlorid und Wasserstoffsperoxyd in verschiedenen Verhältnissen in Lösung mit einander und er-

wärmte, so stellte sich bald heraus, daß die angewendeten Mengenverhältnisse die Reaktion beeinflussen: zuviel Eisenchlorid, im Vergleich zu den andern Stoffen, kann das Auftreten der blauen Farbe hindern; ebenso kann sie durch ein Uebermaß an Wasserstoffsperoxyd nur momentan erscheinen, um bald wieder zu verschwinden.

Einige Beispiele dürften diese Erscheinung erklären:

I. 1 cc. Cytisinlösung	+	0,2 cc Fe ₂ Cl ₆ -Lösung	+	0,5 cc H ₂ O ₂ -Lösung.
II. 1 cc. "	+	0,2 cc "	+	1,5cc "
III. 1 cc. "	+	0,2 cc "	+	5 cc "

Diese drei Mischungen wurden zu gleicher Zeit in demselben Wasserbade erwärmt. In I. wurde die Farbe gelbbraun, ohne jede Spur einer Blaufärbung, II und III zeigten schöne Blaufärbung und zwar III am intensivsten. Zahlreiche Versuche lehrten, daß die Reaktion am stärksten auftritt, wenn man das unter III erörterte Verhältnis anwendet.

Die oben erwähnten Lösungen enthielten:

Cytisinlösung	1 cc = 7,74 Milligr. Cytisin.
Eisenchloridlösung	5% Fe ₂ Cl ₆ .
Wasserstoffsperoxydlösung	0,05% H ₂ O ₂ .

Wurde der Alkaloidlösung zuvor eine Säure zugesetzt und dann Eisenchlorid und Wasserstoffsperoxyd, so zeigte sich, daß solches einen sehr störenden Einfluß auf die Reaktion ausübt, und daß für anorganische Säuren dieser Einfluß größer ist als für organische.

Nachdem ich das gegenseitige Verhältnis der Stoffe in wässriger Lösung festgestellt hatte, reagierte ich noch mit Cytisinresten, welche durch Verdampfen einer Cytisinlösung in Chloroform erhalten waren. Ich konnte dabei bestätigen, daß mit der van der Meer'schen Reaktion $\frac{1}{20}$ Milligr. Cytisin, noch deutlich dargethan werden kann, und daß die Farbe auch beim Verdunsten der Lösung bestehen bleibt, wenn man für die Reagentien das geeignete Verhältnis gewählt hat. Ist dies jedoch nicht ungefähr der Fall, so schlägt die Reaktion fehl oder zeigt sich nur momentan und verschwindet bald. Dies giebt zugleich eine Erklärung der Angaben von Magelhaes und von Partheil, daß die Reaktion nicht sehr scharf sei. Magelhaes fand eine neue Reaktion auf, nämlich Erwärmen des Cytisins mit konzentrierter Schwefelsäure und

Thymol, wobei nacheinander gelbe, rote und bordeauxrote Farbe auftreten sollen. Diese Reaktion tritt jedoch, ebensowohl ohne, als auch mit Cytisin ein.

Aus den oben festgestellten Verhältnissen ist zu folgern: 1 ccm Cytisinlösung (= 7,74 mg Cytisin) bedarf 0,2 ccm Eisenchloridlösung (= 3,45 mg Fe.) und 5 ccm Wasserstoffsuroxydlösung (= 1,2 mg. O), oder ein Molekül Cytisin $C_{11}H_{14}N_2O$ (= 190) 1,5 Atome Fe und 1,8 Atome O. Es wurde hiernach wahrscheinlich, daß ein Molekül Cytisin ein Atom Eisen und zwei Atome Sauerstoff für das Entstehen der kräftigsten Farbenreaktion bedürfen würde, was auch durch zahlreiche Versuche mit folgenden verdünnten Lösungen von genau bekannter Konzentration als richtig erkannt wurde.

1 ccm Cytisinlösung	= 1,9 mg Cytisin
1 ccm Eisenchloridlösung	= 5,6 mg Fe.
1 ccm Wasserstoffsuroxydlösung	= 1,6 mg O (oder 3,4 mg H_2O_2)

Was den Farbstoff selbst anbelangt, so kann ich schon jetzt darüber mittheilen, daß die Lösung desselben durch Ammon violettrot wird, ohne jede Spur einer Trübung. Wendete ich mehr Eisenchloridlösung an, als einem Atom Eisen auf ein Molekül Cytisin entsprach, so trübte sich die Lösung durch Ammon deutlich. Die violettrote Lösung wurde durch Säurezusatz von neuem blau gefärbt, durch ein großes Uebermaß verschwand jedoch die Farbe. Nach van de Moer verliert die blaue Lösung durch Kali- oder Natronlauge ihre Farbe, welche dann auch durch Säuren nicht wieder hergestellt werden kann. Es hat sich jedoch gezeigt, daß letzteres unrichtig ist; im Gegentheil, Natronlauge verhält sich wie Ammon: die violettrote Lösung wird also durch Säuren wieder blau gefärbt. Wie Natronlauge und Ammon verhält sich auch Kalkwasser.

Durch Natriumacetatlösung verschwand die blaue Farbe auch augenblicklich und wurde violettrot, jedoch durch wenig verdünnte Schwefelsäure wieder blau. Kochte ich jedoch die blaue Lösung mit einer Natriumacetatlösung, so wurde das Eisen als basisches essigsäures Eisenoxyd präcipitirt. Das vollkommen farblose Filtrat wurde alsdann durch Schwefelsäure nicht im geringsten wieder blau gefärbt. Eine geringe Menge Eisenchlorid genügte

jedoch für die Entstehung der Blaufärbung. Das Eisen befand sich nur allein als Ferriverbindung in der Lösung.

Aus allem Gesagten scheint mir der blaue Farbstoff eine Ferriverbindung eines Oxydationsproduktes des Cytisins zu sein. Ich habe dargethan, daß das geeignetste Verhältniß für das Zustandekommen der Blaufärbung ein Molekül Cytisin auf ein Atom Eisen und zwei Atome Sauerstoff (zwei Moleküle Wasserstoffsuperoxyd) ist. Es wäre daher möglich, daß der Farbstoff ein Derivat eines Oxydationsproduktes $C_{11}H_{14}N_2O_3$ des Cytisins wäre. Die Sauerstoffatome dürften alle als Hydroxylgruppen anwesend sein, weil dann drei Wasserstoffatome des Oxydationsproduktes eines Cytisinmoleküls durch Metall vertretbar sein würden. Die Grundsubstanz wäre dann $C_{11}H_{11}N_2(OH)_3$ und der Farbstoff selbst $(C_{11}H_{11}N_2O_3)_2Fe_2$. Das eine Cytisin-Sauerstoffatom müßte dann aber als O H. gebunden sein. Es gelang Partheil (Dr. A. Partheil Ueber Cytisin und Ulexin, Arch. d. Pharmacie. Bd. 230 S. 491) jedoch nicht, Methylcytisin zu acetylieren; dies macht die Existenz der O H-Gruppe unwahrscheinlich. Natürlich sollen weitere Untersuchungen dieses Farbstoffes, worüber ich in Kürze zu berichten gedenke, lehren, ob diese oder eine ähnliche Betrachtung richtig sei.

Eigner Erfahrung gemäß ist die van de Moer'sche Reaktion für Cytisin charakteristisch. Jedoch will ich bemerken, daß nach Plugge (Dr. P. C. Plugge. Nederl. Tydschr. vor Pharm. 1894. Seite 291; Arch. d. Pharm. 1894. S. 444.) auch die methylierte Basis eben so gut die Reaktion giebt wie die ursprüngliche. Mit folgenden Stoffen, welche alle durch Chloroform schon der sauren Flüssigkeit entzogen werden, habe ich die Reaktion nicht erhalten können: Theobromin, Narceïn, Narcotin, Papaverin, Cinchonin, Hydrastin, Aspidospermin, Chelidonin, Brucin, Physostigmin, Veratrin, Berberin, Pikrotoxin, Digitalin, Saponin und Delphinin.

Zum Schluß über die Ausmittlung des Cytisins noch Folgendes: Die Alkaloidreste, die durch Verdampfen des Chloroforms, welches mit der sauren Flüssigkeit geschüttelt ist, erhalten werden, geben mit einer Lösung von Kaliumpermanganat in konzentrierter Schwefelsäure Violettfärbung, eine Reaktion, welche Cytisin mit vielen anderen Stoffen teilt. Zeigt es sich jedoch, daß diese Reste weder mit kon-

zentrierter Schwefelsäure, noch mit Erdmann's Reagens eine Färbung geben, so ist man auf 4 Alkaloide angewiesen, nämlich Cytisin, Theobromin, Aspidospermin und Cinchonin. Färbt Eisenchlorid nun einen dieser Alkaloidreste rot, so liegt mutmaßlich Cytisin vor, was danach mit der van de Moer'schen Reaktion bestimmt nachgewiesen wird. —

Arbeiten aus dem pharmaceutischen Institute der Universität Bern.

Untersuchungen über die Sekrete

mitgeteilt von A. Tschirch.

16. Beiträge zur mikroskopischen Kenntnis des Opiums.

Von Dr. Mjöen.

(Eingegangen den 29. 8. 1895.)

In seinem Anatomischen Atlas der Pharmakognosie und Nahrungsmittelkunde macht Tschirch*) darauf aufmerksam, daß bei der Gewinnung von Opium „durch das Abkratzen der Tropfen von der jungen, sehr weichen Kapsel fast immer ein kleines Stück der Fruchtschalepidermis von den Wundrändern mit abgerissen wird“. „Diese Fetzen der Fruchtschalepidermis“, sagt er weiter, „finden sich denn auch stets im Opium und sind selbst im Opiumpulver noch ohne Schwierigkeit aufzufinden. Sie bilden das charakteristische Element derselben.“ Die von Tschirch untersuchten Opiumsorten stammten sämtlich aus Kleinasien.

Da dieses Vorhandensein von Fetzen der Fruchtschalepidermis auf die Art und Weise der Gewinnung des Opiums zurückzuführen ist, und die Gewinnungsart von Opium z. B. in Persien und Indien von der in Kleinasien gebräuchlichen etwas verschieden ist, — so geschieht beispielsweise das Anschneiden der Mohnkapseln in Persien und Indien durch einen senkrechten Schnitt, während in Kleinasien der Schnitt rings um die Kapsel geführt wird — war es von Interesse, zu untersuchen, ob man diese Fetzen der Fruchtschalepidermis auch bei indischen, persischen und andern Opiumsorten findet.

*) Anatomischer Atlas der Pharmakognosie und Nahrungsmittelkunde von A. Tschirch und O. Oesterle. S. 65, Taf. 17.

Um die Fruchtwandreste zu finden, zieht man — nach Flückiger — eine Probe erst mit Weingeist und dann mit Wasser aus und legt den Rückstand in einer gesättigten, wässrigen Lösung von Chloralhydrat unter das Mikroskop. Diese Methode bietet kaum Vorteile gegenüber der einfacheren: direkt auf dem Objektträger mit Chloralhydratlösung zu behandeln und, wenn nötig, schwach zu erwärmen.

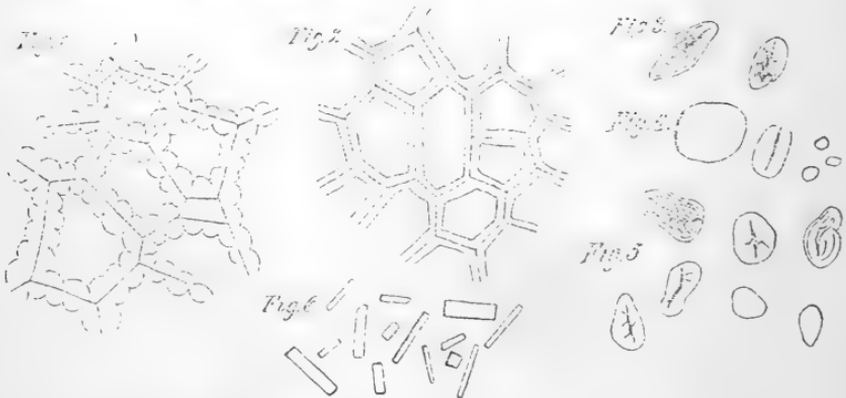
Beide Methoden wurden gebraucht, doch gebe ich der letzteren den Vorzug.

Stärke wurde in der üblichen Weise mit einer äußerst geringen Spur von Jodlösung nachgewiesen.

Stärke ist vorhanden als Verfälschung, — sie kommt im Opium selbst nicht vor — und diese Verfälschung wird, wie es scheint, mit der Stärke der Cerealien (Fig. 4) und vielleicht ebenso oft mit Leguminosen-Stärke ausgeführt (Fig. 5). Dafs diese Verfälschung einen geringeren Gehalt von Morphin zur Folge hat, ist selbstverständlich. Sie verleiht aber auch dem Pulver ein helleres Aussehen, welches bei einer von den von mir untersuchten Proben so auffallend war, dafs man beim blofsen Ansehen schon vermuten mußte, dafs Stärke beigemischt war.

Krystalle von Alkaloiden (Fig. 6) oder richtiger deren schwefelsauren und mekonsauren Salzen sind in persischem Opium häufig gefunden worden.

Die Fruchtwandreste haben in älteren Stadien eine Form, die in Fig. 1 dargestellt ist, in jüngeren Stadien mehr wie Fig. 2, aber auch alle Zwischenstufen finden sich.



1. Fruchtwandepidermis,
2. Jüngerer Stadium der Fruchtwandepidermis,
3. } Stärke aus persischem Opium.
4. }
5. }
6. Krystalle der Alkaloidsalze.

Die Opiumsorten lassen sich dem mikroskopischen Befunde nach in 3 Gruppen einteilen :

- | | | | | | | | | |
|--|---|--|-------|---|---------------------|-------|---------|--------|
| 1. Gruppe: Reste der Fruchtwandepidermis sind vorhanden — ca. 5 oder mehr im Gesichtsfelde — in einer Probe mehr, in einer anderen weniger.
Keine Stärke. | } | Smyrna,
Konstantinopel,
Saloniki,
Clermont | | | | | | |
| 2. Gruppe: Entweder keine oder sehr selten Reste der Fruchtwandepidermis.
Viel Stärke. | } | Persische Sorten. | | | | | | |
| 3. Gruppe: Keine Fruchtwandreste.
Keine Stärke. | } | <table border="0" style="display: inline-table;"> <tr> <td style="vertical-align: middle;">Malva</td> <td rowspan="4" style="font-size: 3em; vertical-align: middle;">}</td> <td rowspan="4" style="vertical-align: middle;">Indische
Sorten.</td> </tr> <tr> <td style="vertical-align: middle;">Patna</td> </tr> <tr> <td style="vertical-align: middle;">Benares</td> </tr> <tr> <td style="vertical-align: middle;">Punjab</td> </tr> </table> | Malva | } | Indische
Sorten. | Patna | Benares | Punjab |
| Malva | } | Indische
Sorten. | | | | | | |
| Patna | | | | | | | | |
| Benares | | | | | | | | |
| Punjab | | | | | | | | |

Aus dieser Tabelle geht also hervor, daß wir kleinasiatische, persische und indische Opiumsorten mit Leichtigkeit bestimmen können nach dem Vorhandensein oder Fehlen von Fruchtwandresten und Stärke. Sind Reste der Fruchtwandepidermis zahlreich vorhanden, so können wir mit großer Bestimmtheit sagen, daß die Opiumsorte aus Kleinasien stammt. Fehlen diese Fruchtwandreste oder sind sie nur als Ausnahme da (zum Beispiel einzelne Fetzen in einer Probe) und ist gleichzeitig das Opium mit Stärke verfälscht, so kann man schließen, daß die Sorten aus Persien stammen. Es schien mir jedoch bedenklich, aus den 16 Sorten der Tschirschschens Sammlung allein meine Schlüsse zu ziehen und so beschloß ich, eine größere Anzahl von Opiumproben der mikroskopischen Analyse zu unterwerfen. Durch die Güte des Herrn Dieterich in Helfenberg wurden mir 43 weitere Opiumsorten, welche aus der pharmakologischen Sammlung des Professor Vogl in Wien stammten zur Verfügung gestellt. Diese sind von Herrn Dieterich morphimetrisch bestimmt worden *) und ich füge seine Zahlen bei.

*) Helfenberger Annalen 1894. S. 34.

Opium aus der pharmakognostischen Sammlung
des pharmaceutischen Institutes Bern.

No.	Sorte	Reste der Frucht- wand- epidermis	Stärke	Kry- stalle	Andere mikroskopische Befunde, Aussehen etc.
1	Smyrna- Opium	Viele	Keine	Keine	In Brodten.
2	Konstantinopel- Opium	"	"	"	" "
3	Salonici-Opium	"	"	"	" "
4	Geiva-Opium	"	"	"	" "
5	Konstantinopel- Opium	"	"	"	" "
6	Arachsas- Opium	"	"	"	" "
7	Persisches Opium	Keine	Viel	Viele	
8	Persisches (1869) Opium	"	"	"	
9	Persisches Opium	"	"	"	In Stengeln.
10	Persisches Opium	Ein ein- zelnes Stück ge- funden in 3 Proben	"	"	Sehr helles Pulver gemengt mit Extrakt. Konische Kuchen
11	Persisches Opium	Keine	"	"	Kleine rote oder braune Blattreste beigemengt.
12	Hilles of Kulu Punjab	"	Keine	Keine	Hellgelbes Pulver mit anorganischen Bestand- teilen gemengt.
13	Malva	"	"	"	
14	Patua	"	"	"	
15	Benares	"	"	"	Unter dem Mikroskope dicke zähe Klumpen.
16	Malva, eben angekommen (Ende Juli 1895)	"	"	"	Kugeln.

Opiumproben
aus der Sammlung des pharmacologischen Instituts
in Wien.

No.	Sorte	Reste der Fruchtwand-epidermis	Stärke	Krystalle	Proz. Morphin	Andere mikroskopische Befunde Aussehen etc.
17	Angora	Viele	Keine	Keine	10.57	Rotbraun, Körnig
18	"	"	"	"	11.05	" "
19	"	"	"	"	10.45	" "
20	"	"	"	"	10.42	Etwas dunkler rotbr.
21	"	"	"	"	10.51	Viele Gefässbündelr.
22	"	Nicht so viele	"	"	10.10	
23	Koniah					
	Nigdé	Viele	"	"	7.43	
24	Koniah,					
25	Nigdé Bour- dour	Seltener	"	"	9.73	Dunkler
	" " "	Viele	"	"	7.50	
26	" " "	"	"	"	9.83	
27	"	"	"	"	9.26	
28	"	"	"	"	9.25	
29	Houdaven- dighiar	"	"	"	12.95	Mehr gummiartig, nicht so körnig.
30	Houdaven- dighiar	"	"	"		
	Kutahyé	"	"	"	11.26	Körnig, rothbraun.
31	Houdaven- dighiar	"	"	"		
	Simav	"	"	"	11.48	Mehr gummiartig.
32	Houdaven- dighiar	"	"	"		
	Orschak	"	"	"	11.80	" "
33	Houdaven- dighiar	"	"	"		
	Orschak	"	"	"	11.52	" "
34	Houdaven- Kara Hissar,	"	"	"		
	Sahib	"	"	"	9.07	" "
35	" " "	"	"	"	10.77	" "
36	" Aïdin "	Seltener	"	"	12.17	" "
37	Ismi,					
	Gheivé	Viele	"	"	11.23	
38	Environs d'Ismit	"				
	Sivas	Keine	Viel	"	4.15	Ganz helles Pulver.
39	Diarbekir	"	Keine	"	6.87	
40	Pizren	Sehr selten	"	"	14.38	
41	"	"	"	"	11.22	Mehr gummiartig.
42	"	"	"	"		
43	Sivas	"	"	"	1.68	

No.	Sorte	Reste der Fruchtwand-epidermis	Stärke	Krystalle	Proz. Morphin	Andere mikroskopische Befunde, Aussehen etc.
44	Persisches Opium	Keine	Viel	Keine	5.60	
45	Persisches Opium	"	Sehr wenig	"	4.47	
46	Persisches Opium	"	Wenig Stärke	"	9.77	
47	Persisches Opium in Stangen	"	Keine	Viele		
48	Bagdad	"	Etwas Stärke	Keine		
49	Indisches Opium, Benares	"	Keine	"	3.80	Dicke Klumpen
50	Indisches Opium, Kugelform	"	"	"	2.77	Gefäßbündelreste
51	Flüssiges Opium eingetrocknet. Hongkong.	"	"	"	8.47	Wie ein Extrakt
52	Chinesisches Opium, Tschandu	"	"	"	0.45	Dunkel. Tschandu ist ein gerösteter, aufgelöster und dann eingedampfter Saft

Ausserdem wurden untersucht: eine abnormale, einige europäische, zwei unbekannte und zwei ägyptische Sorten aus dem pharmaceutischen Institute in Bern:

No.	Sorte	Reste der Fruchtwand-epidermis	Stärke	Krystalle	Proz. Morphin	Andere mikroskopische Befunde
53	Unbekannt	Viele	Keine	Keine		
54	"	Keine	Viel	"		
55	Deutsches Opium	"	Keine	"		
56	Französisch. Opium von Clermont	Wenige	"	"		Gefäßbündelreste
57	Bernisches Opium	Keine	"	"		
58	Ägyptisch. Opium	Viele	"	"		

No.	Sorte	Reste der Fruchtwand-epidermis	Stärke	Krystalle	Proz. Morphin	Andere mikroskopische Befunde
59	Assinti	Viele	Viel	Keine	60%	
60	Aus Bagdad. Wie ein Ex- trakt. Es löst sich beinahe alles in Wasser.	Keine	Keine	"		

Wenn wir die Opiumsorten aus der letzten Tabelle, welche auf dem Handelsmarkt keine Rolle spielen, ausser Acht lassen, finden wir unter 33 Opiumsorten aus Kleinasien nur 2, wo die Fruchtwandreste fehlen. Diese 2 Sorten stammen der Signatur nach aus Siwas und Diarbekir.

Diarbekir liegt so nahe an der persischen Grenze wie z. B. auch Bagdad, dafs man ganz gut annehmen kann, dafs die persische Gewinnungsart und Verfälschungsmanier sich auf diese Distrikte übertragen hat oder von vornherein schon vorhanden war. Was die Probe signiert „Siwas“ anbetrifft, so spricht die Tatsache, dafs gleichzeitig Stärke vorhanden ist, für die Annahme, dafs hier eine Verwechslung oder Verfälschung vorliegt. Der abnorm niedrige Morphin-gehalt deutet auch darauf.

Es hat sich bei der Untersuchung von einem gröfseren Material auch bestätigt, dafs den persischen Opiumsorten fast immer etwas und sehr häufig viel Stärke beigemischt ist, da aber in einigen Sorten gar keine Stärke nachgewiesen werden konnte, war es nicht möglich, in dieser Weise ein analytisches Merkmal zwischen persischen und indischen Sorten aufzustellen. Was man als Resultat dieser Untersuchungen (wenn wir die europäischen und ägyptischen Opiumsorten ausser Acht lassen) aufstellen kann, ist:

1. Sind Fruchtwandreste vorhanden, so hat man kleinasiatisches Opium vor sich,
2. sind keine Fruchtwandreste und viel Stärke nachweisbar, so stammt die Sorte aus Persien,
3. sind keine Fruchtwandreste und auch keine Stärke vorhanden, so haben wir es wahrscheinlich mit indischen oder chinesischen Sorten zu thun.

Das Vorhandensein der Fruchtwandreste im kleinasiatischen Opium und die Abwesenheit oder das seltene Auftreten derselben im persischen und indischen Opium lässt sich leicht aus der Gewinnungsweise des Opiums erklären. In Kleinasien wird die Mohnkapsel ringsum angeschnitten und um den ausgeflossenen und eingetrockneten Saft gewinnen zu können, muß man mit einem Schabeisen ebenfalls ringsum (die „Furche“ entlang) fahren. Dafs bei dieser Manipulation von der äufseren Epidermis der Kapsel leicht kleine Stücke mitgerissen werden, ist einleuchtend.

In Persien und Indien werden die Mohnkapseln senkrecht angeschnitten. Der noch halbflüssige Saft wird in Pfannen gesammelt und eingedampft, dann entweder in Kapseln geknetet (Indien) oder auf Bretter gestrichen und weiter an der Sonne getrocknet (Persien). Bei dieser Behandlung (senkrechter Schnitt) fliesst der Milchsafte zu einem Tropfen am unteren Ende des Schnittes zusammen und kann ohne Kratzen abgetrennt werden; besonders, da er nicht, wie in Kleinasien, solange an der Kapsel selbst gelassen wird, bis er hart ist, sondern im halbflüssigen Zustand gesammelt wird. Bei dieser Manipulation kann nur ausnahmsweise etwas von der Fruchtwand mitgerissen werden.

Arbeiten aus dem pharmazeutischen Institut der Universität Bern.

Untersuchungen über die Sekrete.

Mitgeteilt von A. Tschirch.

15. Ueber das Ammoniacum.

von H. Luz.

(Eingegangen am 12. VII. 1895).

Wie beim Galbanum, so wissen wir auch hier über das Geschichtliche wenig Sicheres und Zuverlässiges.

Martiny berichtet, dafs die erste Erwähnung des Ammoniaks bei Hippokrates sich finde, während Borscow und Hamburg dem Dioscorides die erste Erwähnung des Ammoniaks zuschreiben. Dioscorides und Plinius erwähnen beide zwei Sorten des Ammoniaks; die bessere sei dem Olibanum ähnlich, rieche wie Castoreum, schmecke bitter und werde zu Räucherungen gebraucht, die geringere und gewöhnlichere Sorte habe ein harziges Ansehen und werde mit Steinen und Erde verfälscht.

Nach Plinius stammt der Name Ammoniacum von dem Wort „Sand“, so benannt von dem sandigen Boden, auf dem die Mutterpflanze wächst. Auch wird behauptet, das Wort Ammoniacum sei mitunter Armeniacum geschrieben worden, was vielleicht auf Armenien als Vaterland oder Stapelplatz der Ware hindeuten könne.

Bezüglich der Abstammung meint Dioscorides, daß das Ammoniak von einer Ferulaart abstamme, mit Namen Agasyllis, welche bei Kyrene in Afrika wachse. Plinius dagegen nennt die Pflanze *Metopion* und giebt an, daß sie in Afrika in der Gegend des Jupiter-Ammontempels vorkommen soll.

Chardin, welcher sich von 1666–1677 in Persien aufhielt, behauptet, daß die Pflanze, von den Persern *Ouchay* genannt, massenweise an den südlichen Grenzen Partiens, d. h. südlich von Ispahan anzutreffen sei. Chaw und Jackson fanden die Mutterpflanze des Ammoniak im Kyrenischen Lybien und verglichen sie mit einer Fenchelart, die arabisch *Feshook* heißt.

Sichere Nachrichten über die Abstammung des Gummiharzes verdankt man Johnston, Hart und Wright¹⁾. Johnston fand die Ammoniakpflanze in großer Menge in der Nähe von Isdekbast in steinigen Ebenen, während Hart die Pflanze in der Nähe von Jorda, Kaust und Kumischa in der Provinz Vauk antraf.

Der Engländer Don beschrieb zuerst im Jahre 1829 ausführlich eine der Ammoniakpflanzen, die von Lieutenant Wright in der persischen Provinz Irau-Adschani gesammelt worden waren und belegte sie mit dem Namen *Dorema Ammoniacum*.

Das von Karelin und Kirilow in der Songarei entdeckte *Dorema paniculatum* ist nach Borszcow identisch mit *Dorema Ammoniacum*. Dasselbe gilt von *Dorema aureum*.

Ausserdem werden noch zwei in Persien einheimische Arten gefunden; nämlich *Dorema glabrum* Fischer und *Dorema Aucheri*; doch kommen diese Sorten nicht in den Handel.

Nach Tschirch²⁾ fließt das Ammoniacum als ein starker Strom von Milchsaft beim Verwunden der Sprosse hervor. Die Verwundung geschieht durch Insekten, welche bis jetzt nicht näher festgestellt werden konnten, und ist eine so gewaltige, daß Stamm und Blattstiele oft über und über mit Wundstellen bedeckt sind. Jeder Stich hat einen reichlichen Erguss von Milchsaft zur Folge. Der austretende Milchsafttropfen vergrößert sich durch Nachfluß allmählich zu einer etwa erbsengroßen Masse, erhärtet am Stamm selbst und verstopft wie ein Wundbalsam die Wunden.

1) Hirschsohn, Pharmaz. Zeitschr. für Rußl. XIV. Jahrgang No. 8.

2) Tschirch: Archiv d. Pharmac. 1886 S. 834.

Nach Flückiger¹⁾ wird das Gummi Ammoniacum in der Weise gewonnen, daß man die freiwillig oder infolge von Insektenstichen aus dem Stengel und den dicken Blattstielen der Ammoniacumpflanzen, *Dorema Ammoniacum* Don und andern *Dorema*arten austretenden und dort zu Gummiharz erhärtenden Milchsafttropfen (Ammoniacum in granis) oder aber das am Wurzelschopfe hervorquellende und erhärtende Gummiharz (Ammoniacum in massis) sammelt. Eine Bearbeitung (An- oder Durchschneiden) des Stengels oder der Wurzeln findet nicht statt.

Gewonnen wird das Gummiharz nach Janson²⁾ durch Einschnitte in die Pflanze, welche selten die Höhe von 6–7', doch auch nicht unter 3' erreicht.

Johnston dagegen meint, daß der Stengel der Pflanze von einem Käfer durchbohrt werde und daß aus den so entstandenen Bohrlöchern das Gummiharz hervortrete und erhärte.

Nach Borszczow sind die jungen Wurzeln äußerst reich an Milchsafte, welcher bei anhaltender Glut des Bodens durch die in der Rinde entstandenen Risse in großen Tropfen ausfließt und den umgebenden Sand tränkt. Beim Erstarren entstehen sehr feste, braungraue Massen, welche beim Ausgraben der Wurzeln oft zu Tage treten. Eine sehr reichliche Ausschwitzung des Saftes findet auch zwischen den Bastbündeln der Coma statt und dieses ist die braune, schlechtere, stark mit Sand verunreinigte Sorte des Ammoniaks, das sogenannte Gummi Ammoniacum in massis. Das in den Achseln der blumentragenden Aeste und an der Basis der kleinen Dolden, wie auch das am Stengel ausgeschwitzte Gummiharz ist milchweiß, wachsw weich und bildet gewöhnlich erbsen- bis nufsgroße Tropfen, oft sogar Klümpchen. Längere Zeit der Luft ausgesetzt überziehen sich die Tropfen mit einer gelben, spröden Kruste.

Als Handelssorten unterscheidet man: Afrikanisches und Persisches Ammoniak, welches letzteres gegenwärtig nur im europäischen Handel erscheint.

Das Persische Ammoniak wird eingeteilt in:

- a) Ammoniacum in granis, s. lacrimis, s. amygdaloïdes, Ammoniak in Körnern, Tränen.

Es besteht aus einzelnen, hirsens- bis wallnufsgroßen Stücken, die äußerlich eine blaßgelbe bis bräunlichgelbe Farbe zeigen. Sie sind mattglänzend, opalartig. Der Bruch ist weiß bis bläulich-weiß, an den Kanten durchscheinend. Ein Sammlungsmuster des pharmazeutischen Instituts in Bern bildete einzelne Körner von verschiede-

¹⁾ Flückiger, Pharmakognosie. Dort und in der Pharmacographia die Literatur.]

²⁾ Pharmaz. Zeitschr. für Rußl. XIV. Jahrg. No. 8.

ner Größe: äußerlich hellgelb bis bräunlich, auf dem Bruch weiß bis bläulichweiß, opalartig, ähnlich denjenigen, wie sie von Hirschsohn¹⁾ beschrieben wurden.

- b) Ammoniacum in massis, s. placentis, s. panibus, Ammoniak in Massen, Kuchen oder Broten. Eine mehr oder weniger gleichförmige Masse bildend, mit eingesprengten Körnern, häufig vermischt mit Resten des Stengels oder der Früchte, von schmutzig dunkelbrauner Farbe.

Das afrikanische Ammoniak, Ammoniacum Africanum, ist nach Lindley's Ansicht das von *Ferula tingitana*²⁾ stammende Gummiharz und bildet eine hellbräunliche, rötliche, stellenweise selbst bläuliche Masse, die weich, nur leicht an den Fingern klebend, einen von dem persischen Ammoniak verschiedenen Geruch besitzt. Derselbe erinnert mehr an Aepfel und Lavendel. Dasselbe ist erst zweimal auf dem Londoner Markt erschienen. Die Zufuhr kam aus Mogadar, Aegypten und Arabien.

Die ersten chemischen Untersuchungen, und zwar des persischen Ammoniak, stammen von Carthäuser, Neumann und Löseke. Auch haben Braconnot, Buchholz, Calmeyer und Hagen sich chemisch mit dieser Droge beschäftigt. Sie fanden das Gummiharz zusammengesetzt aus: Harz, Gummi, gummiartigen, in Wasser und Alkohol unlöslichen Stoffen und ätherischem Oel. Nach all diesen Autoren ist das Harz rötlich und schmilzt bei 45–54° C. Es riecht wie das Gummiharz und ist geschmacklos.

Johnston fand das Harz zusammengesetzt nach der Formel $C_{20}H_{24}O_3$. Hlasiwetz und Barth³⁾ behandelten das Ammoniacum, wie so viele andere Harze, mit schmelzendem Aetzkali und erhielten als Resultat dieser Kalischmelze neben einer wässrigen, nach flüchtigen Fettsäuren riechenden Flüssigkeit ein öliges, dickliches Produkt, aus welchem sich Krystalle ausschieden, die nach wiederholter Reinigung sich als Resorcin erwiesen.

Guido Goldschmidt⁴⁾ nahm ebenfalls mit dem Harz einer aus Marokko bezogenen Handelssorte eine Kalischmelze vor und fand neben Resorcin einen Körper, welcher unter dem Mikroskop regelmäßige, octaëdrische Formen zeigte, dessen Schmelzpunkt unter Gasentwicklung und Schwärzung bei 265° lag, sehr schwer in kaltem Wasser sich löste, leichter dagegen in kochendem Alkohol und in Aether. Ausgezeichnet ist dieser Körper durch die prachtvoll rote (einen Stich ins violette zeigende) Farbe seiner wässrigen Lösung, wenn sie mit Eisenchlorid versetzt wird. Auf Zusatz von kohlen-

1) Pharmaz. Zeitschr. für Rufsl. XIV. Jahrg. No. 8.

2) Die Sekretgänge dieser Pflanze hat Tschirch (Arch. d. Pharm. 1886) beschrieben.

3) Annal. d. Chemie in Pharm. CXXX.

4) Berl. Ber. 1878. 850.

saurem Natrium wird dieselbe mehr weinrot, Salzsäure entfärbt sie. Die ausgeführten Analysen stimmten auf die Formel $C_9 H_8 O_5$.

Schwannert¹⁾ liefs auf Ammoniacum Salpetersäure einwirken und erhielt Styphninsäure und Camphresinsäure, welche letztere später als ein Gemisch von Kamphersäure und Kamphoronsäure erkannt wurde.

Will und Böttger²⁾ erhielten bei Einwirkung von Salpetersäure von 1,20 spez. Gew. auf Ammoniakgummi reichliche Mengen von Styphninsäure, ohne dafs ein anderes Produkt, wie z. B. Pikrinsäure, Benzoëssäure, Oxalsäure gleichzeitig mit aufgetreten wäre.

Nach einem Bericht in den Phil. Transact.³⁾ ergab das mit Alkohol aus dem Ammoniakgummi ausgezogene Harz analysirt:

	I.	II.
Kohlenstoff:	71,78	72,07
Wasserstoff:	7,55	7,63
Sauerstoff:	20,67	20,30

weiche Zahlen der Formel $C_{40} H_{25} O$ entsprechen würden.

Plugge⁴⁾ verwendete als Reaktion auf Ammoniacum eine Natriumhypobromidlösung und verwertete diese Reaktion zum quantitativen Nachweis von Ammoniacum. Ausserdem fand er, dafs weder das Gummi, noch das ätherische Oel diese Reaktion gaben, sondern allein das Harz. Ebenso konstatierte er, dafs die anderen Umbelliferenharze diese Reaktion nicht gaben.

Hirschsohn⁵⁾ fand bei Untersuchung des Ammoniacum, dafs dasselbe enthält: ätherisches Oel, verschiedene Harze, Gummi, Zucker, Dextrin und Bassorin ähnliche Materien. Bei afrikanischem Ammoniak fand er Umbelliferon, bei dem persischen einen phloridzinartigen Körper; ebenso wird persisches Ammoniakgummi durch Chlorkalklösung orange gefärbt; afrikanisches bleibt ungefärbt.

Ciamician⁶⁾ führte eine Kalischmelze aus und erhielt ebenfalls Resorcin.

Eine Zinkstaubreduktion mit dem vom Gummi befreiten Harze ausgeführt, ergab aus 1 kg gummitreien Harzes ungefähr 450 ccm eines braunen, aromatisch-ätherisch riechenden Oeles, das aus einem Gemenge von aromatischen Kohlenwasserstoffen und einem sauerstoffhaltigen Körper bestand. Durch Destillation mit Wasserdampf wurden drei Fraktionen erhalten, wovon die mittlere zum grössten Teil den sauerstoffhaltigen Körper enthielt, während die beiden andern vornehmlich aus Kohlenwasserstoffen bestanden. Die mittlere Fraktion, welche zwischen 180⁰—200⁰ C. aufgefangen wurde, ergab eine geringe

1) Annalen d. Chem. und Pharm. 128. 122.

2) Annalen der Chem. und Pharm. 58. 272.

3) Philos. Transact. 1840. 350.

4) Archiv d. Pharm. 1883, 211. Band.

5) Jahresbericht der Chemie 1875, 859.

6) Berl. Ber. 12, 1658.

Menge Flüssigkeit, die bei der Analyse die Formel $C_9H_{12}O$ ergab. Diese Substanz wurde mit Kaliumhydroxyd verschmolzen, nach beendigter Operation die Flüssigkeit neutralisiert und mit Aether ausgeschüttelt. Aus diesem Aetherauszug wurden sehr geringe Mengen einer Säure erhalten, welche an Reaktionen und Schmelzpunkt als Salicylsäure erkannt werden konnten. Wird die Reaktion zu früh unterbrochen, so erhält man einen phenolartigen Körper, welcher nach gemachter Analyse die Formel $C_8H_{10}O$ ergab.

Die erste Fraktion ist ein Kohlenwasserstoff von der Formel C_8H_{10} und giebt bei der Oxydation ein Gemenge von Iso- und Terephtalsäure.

Die höher siedende Fraktion hat die Formel C_9H_{12} und giebt bei der Oxydation Isophtalsäure.

Die letzte Fraktion besitzt die Formel $C_{13}H_{20}$ und giebt bei Oxydation mit chromsaurem Kali und Schwefelsäure neben harzigen Substanzen eine geringe Menge Benzoësäure, Essigsäure und vielleicht auch etwas Propionsäure.

Flückiger¹⁾ fand im Ammoniacum bis zu 70 Proz. Harz, welches, der trockenen Destillation unterworfen, braune Oele lieferte, die bei 250^0 ungefähr zu sieden beginnen, bei der Rektifikation jedoch keinen blaugefärbten Anteil geben. Umbelliferon wurde nicht erhalten, mit Kalihydrat verschmolzen lieferte das Harz Resorcin, der Zinkstaubdestillation unterworfen 40 Proz. aromatisches Oel. Neben dem Harz findet sich Gummi, sowie $\frac{1}{3}$ Proz. ätherischen Oeles, kein Schwefel.

Preiszewski²⁾ fand bei einer Untersuchung des Ammoniacum ein saures, hellbraunes Harz, ein indifferentes, schwarzbraun gefärbtes schwefelhaltiges Harz, ein rötlich gefärbtes, nicht schwefelhaltiges ätherisches Oel und Gummi.

Kurz zusammengefaßt wären die seitherigen Angaben über Ammoniacum und seine Bestandteile die Folgenden:

I. Das Harz enthält: $\frac{1}{3}$ bis 3 Proz. eines ätherischen Oeles, das schwefelfrei ist und keinen blauen Anteil liefert.

II. Der Harzgehalt beträgt 60—70 Proz., das Harz spaltet sich in ein saures, schwefelfreies und in ein indifferentes, schwefelhaltiges.

III. Gummi.

Die trockene Destillation liefert braungefärbte Oele, welche bei 250^0 zu sieden beginnen und keinen blaugefärbten Anteil liefern; die Kalischmelze: neben Fettsäuren Resorcin, die Oxydation mit Salpetersäure führt zu Styphninsäure, Kampher- und Kamphoronsäure; die Zinkstaubreduktion ergibt aus den höhersiedenden Partien des Rohdestillates einen hochmolekularen Kohlenwasserstoff der Benzolreihe

¹⁾ Pharmak. III.

²⁾ Inaugur. Disr. Dorpat. 1892, 66.

aus der mittleren Fraktion nach vollständigem Schmelzen mit Kaliumhydroxyd Salicylsäure, bei unvollständigem einen phenolartigen Körper.

Ich habe nun das Ammoniacum einer erneuten Untersuchung, namentlich mit Rücksicht auf etwaig vorhandene Salicylsäure, unterworfen. Ich knüpfte dabei an Untersuchungen an, die schon vor längerer Zeit im pharmaceutischen Institut der Universität Bern von den Herren Dr. Oesterle und Lüdy begonnen und schon ein beträchtliches Stück gefördert waren. Die bis dahin erzielten Ergebnisse wurden mir von Herrn Dr. Oesterle auf das Entgegenkommendste zur Verfügung gestellt und spreche ich ihm an dieser Stelle meinen besten Dank aus.

I. Chemischer Teil.

Quantitative Untersuchung des Ammoniacum.

Als Untersuchungsmaterial benutzte ich ein von der Firma Dieterich in Helfenberg bezogenes Gummi Ammoniacum. Es stellte schwach durchscheinende Körner dar, von weißer, aussen bräunlicher oder gelber Farbe, wachsglänzend, in der Kälte spröde, beim Erwärmen in der Hand zusammenklebend, zwischen den Fingern erweichend, mit Wasser angerieben, eine Emulsion gebend.

100 g dieses Gummi Ammoniacum wurden, nachdem es vorher möglichst fein zerrieben worden war, mit Aether übergossen, gut durchgeschüttelt und unter öfterem Umschütteln einen Tag bei Seite gestellt. Alsdann wurde der Aether abgegossen und der Rückstand wiederholt solange mit Aether behandelt, als derselbe noch eine gelbe Färbung zeigte. Nach vollständiger Erschöpfung wurden die Aetherauszüge, welche eine gelbrötliche Färbung zeigten und sauer reagierten, vereinigt, filtriert und das klare Filtrat auf dem Dampfbade abdestilliert. Im Rückstand blieb ein schön goldgelb bis rötlichgelb gefärbtes Harz, dessen Ausbeute 69 % betrug. Dieses dickfließende, zähe Harz löste sich in der doppelten Menge Schwefelkohlenstoff, in Chloroform und Eisessig vollständig auf, in alkalischen Laugen sowie Ammoniak nur unvollständig. Mit Aetznatronlauge und Chlorkalklösung befeuchtet, trat eine schön gelbe Farbe auf. Ein Teil der alkoholischen Lösung des Harzes mit Bromnatriumlauge (dargestellt aus 15,0 Na OH in Wasser, 10,0 Brom und mit Wasser verdünnt bis zu 500,0) versetzt, ergab eine schön rote Farbe. Ebenso entstand bei Zusatz von Natriumhypochloridlösung zu einem

anderen Teil des alkoholischen Harzes eine schön violettrote Farbe, welche jedoch nicht beständig war und bald wieder verschwand. Auf Zusatz von Chlorwasser, Chromsäure und Salpetersäure trat keine Aenderung der alkoholischen Lösung ein. Mit Bleizucker und essigsaurem Kupfer entstanden Praecipitate. Mit Eisenchlorid versetzt trat in der alkoholischen Lösung eine rotviolette, mit Chlorkalklösung eine orangegelbe Färbung auf. Mit Wasser gekocht gab das Harz eine gelblich gefärbte Flüssigkeit, welche schwach sauer reagierte und mit Eisenchlorid violett wurde. Weder durch trockene Destillation, noch durch Behandeln mit Salzsäure konnte ich aus dem Harz Umbelliferon erhalten (Unterschied von Galbanum), ebensowenig ergab der alkoholische Auszug des Ammoniakgummi mit einigen Tropfen Natronlauge versetzt eine Fluorescenz. Bei der trockenen Destillation gingen braungefärbte Oele bei ungefähr 230—250° über. Diese zeigten einen stechenden Geruch, saure Reaktion, aber keinen blaugefärbten Anteil. Mit Eisenchlorid versetzt trat auch in sehr starker Verdünnung noch eine rote Farbe auf. Der in Aether ungelöst gebliebene Rückstand, welcher 26 gr. betrug, wurde nun solange wiederholt mit Wasser ausgeschüttelt, als das wässrige Filtrat beim Abdampfen einer geringen Menge auf dem Wasserbade einen Rückstand hinterließ. Alsdann wurden die wässrigen Auszüge vereinigt und filtriert. Das Filtrat zeigte eine schwach gelbliche Farbe und hinterließ nach dem Abdampfen eine Mucilago ähnliche, dicke Flüssigkeit von zäher Konsistenz und schwach saurer Reaktion. Diese zähe Flüssigkeit wurde alsdann in Wasser nochmals gelöst, mit einigen Tropfen Salzsäure angesäuert und aus dieser Lösung das Gummi als teigartig zähe, gelblich-weiße Masse durch Alkohol ausgefällt. Diese Masse färbte sich an der Luft dunkler und hinterließ beim Erhitzen auf dem Platinblech wenig Asche. Ein Teil des wässrigen Gummiauszuges gab auf Zusatz von Eisenchlorid eine gallertartige Ausscheidung, aber keine Fällung.

Der in Aether und Wasser ungelöst gebliebene Rückstand wurde alsdann getrocknet und ergab nach vollständigem Trocknen ein Gewicht von 3,525 gr. Auf dem Platinblech erhitzt, verbrannte er mit starkkrusender Flamme und unter Hinterlassung einer großen Menge Asche.

Zur Bestimmung des Wassergehaltes wurden 2,0 Ammoniacum fein zerrieben und bis zum konstanten Gewicht im Exsiccator getrocknet.

Nach ungefähr 3 Wochen betrug der Gewichtsverlust 0,890, somit betrug der Wassergehalt 4,45 %.

Zusammengestellt ergab die quantitative Untersuchung folgendes Resultat:

Harz	69,00	%
In Wasser lösliche Substanz	22,675	
In Wasser unlösliche Substanz	3,525	
Wasser	4,450	
	<hr/>	
	99,650	

Zum Vergleich möchte ich hier noch einige andere Analysenresultate*) anführen:

	Hirschsohn	Plugge	Braconnot	Moss	Buchholz
Aetherisches Oel :	1,43—6,68	1,27	} 7,2	} 2,8	} 4
Wasser :	0,81—3,27	5,10			
Asche :	2,02—16,88	2,00			
Harz :	47,12—69,22	65,53	70,0	68,6	72,0
Gummi :	11,85—25,74	26,10	18,4	19,3	22,4
Zucker :	1,61—4,49	—	—	—	—
Rest :	0,81—3,09	—	4,4	7,0	1,6

Dieser Rest wird von den einen als Bassorin, von den andern als Extractivstoff oder leimartige Stoffe bezeichnet.

U n t e r s u c h u n g a u f f r e i e S ä u r e .

Zur Untersuchung auf etwaig vorhandene freie Säuren wurden verschiedene Methoden angewandt, von denen nur eine ein befriedigendes Resultat ergab, und zwar die folgende:

Da das Ammoniacum feingepulvert und mit Wasser zerrieben trotz wiederholten Filtrierens keine klare Lösung gab, sondern milchig trüb und undurchsichtig blieb, so wurde längere Zeit mit Filtrierpapier geschüttelt und stehengelassen, ohne dafs jedoch eine Klärung erzielt werden konnte. Auch auf Zusatz von wenigen Tropfen Salzsäure oder Alkohol trat keine Aenderung ein. Ich behandelte daher den feinzerkleinerten Ammoniakgummi so lange mit Wasserdämpfen, als das übergelassene, schwach sauer reagierende Destillat einen Geruch nach ätherischem Oel erkennen liefs. Die über dem Ammoniakgummi stehende, wässrige Flüssigkeit war von weifser, milchigtrüber Farbe, zeigte stark saure Reaktion und gab mit Eisenchloridlösung behandelt, eine tief stahlgraue Färbung, mit Kaliumpermanganat erwärmt, trat keine Reaktion ein. Diese trübe,

*) Arch. d. Pharm. 1833, 21.

wässrige Flüssigkeit wurde nun von dem zusammengebackenen Ammoniakgummi abgossen, mit Aether gut durchschüttelt und einige Stunden bei Seite gestellt. Da weder nach dieser Zeit, noch auf weiteren Zusatz von Aether eine klare und deutliche Trennung zweier Schichten erfolgte, so machte ich mit Alkohol einen Versuch. Bald konnten zwei klar sich abscheidende Schichten erkannt werden. Im Scheidetrichter wurde die obenstehende, rotbräunlich gefärbte Aetherschicht von der Mucilago ähnlichen, trüb graugefärbten, wässrigen Schicht getrennt. Der Aether wurde alsdann abdestilliert und im Rückstand blieb eine geringe Menge eines rötlichgelben Harzes von zäher Konsistenz und saurer Reaktion. Das Harz wurde nun wiederholt solange mit kochendem Wasser ausgewaschen, als das letztere saure Reaktion und, mit Eisenchlorid versetzt, violette Färbung zeigte. Die vereinigten wässrigen Auszüge wurden mit 30% Natriumcarbonatlösung neutralisiert und auf dem Wasserbade eingedampft. Trotz wiederholten AuflöSENS in Wasser und Eindampfens konnte der Verdampfungsrückstand nicht vollständig farblos erhalten werden. Denselben neutralisierte ich sodann mit verdünnter Schwefelsäure und schüttelte das Filtrat mit Aether aus. Nach Abdestillierung des Aethers blieben einige gelbgefärbte Tropfen zurück, aus welchen sich nach kurzer Zeit wenige Krystalle in Form langer Nadeln ausschieden. Durch wiederholtes Umkrystallisieren aus Alkohol und kochendem Wasser wurden dieselben zuletzt als weisse, seidenglänzende Nadeln erhalten, deren Schmelzpunkt nach vollständigem Trocknen bei 157° lag und welche, mit Eisenchlorid versetzt, die für Salicylsäure charakteristische Reaktion gaben. Die Ausbeute war jedoch zu gering, um eine Verbrennung machen zu können.

Somit war sowohl durch den Schmelzpunkt, als auch durch die Eisenchloridreaktion die vorhandene freie Säure als Salicylsäure erkannt worden.

Das wässrige, aromatisch riechende Destillat, sowie die wässrige, mit Aether ausgeschüttelte Gummilösung wurden bei Untersuchung des ätherischen Oeles, sowie bei derjenigen des Gummis weiter berücksichtigt.

Prüfung auf Aldehyde.

Etwa 50 g des konz. Aetherausguges von 1 Kilo Ammoniakgummi schüttelte ich mit 100 ccm konzentr. Natriumbisulfidlösung

während $\frac{1}{4}$ Stunde im Scheidetrichter und versetzte nach Abzug der wässrigen Lauge den restierenden Aether nochmals mit 100 ccm Natriumbisulfidlösung. Die vereinigten, wässrigen Laugen behandelte ich alsdann mit kalter, verdünnter Schwefelsäure (bestehend aus 3 T. konz. Schwefelsäure und 5 T. Wasser) und zwar mit soviel, daß auf 100 ccm Sulfitlösung 150 ccm obiger, verdünnter Schwefelsäure kamen. Nachher wurde filtriert und das Filtrat zur Verjagung der schwefligen Säure auf dem Wasserbade erwärmt. Die vollständig erkaltete, saure Lösung wurde im Scheidetrichter 2—3 mal mit Aether ausgeschüttelt. Da der Aetherauszug keine Reaktion auf Aldehyde ergab, so wurde nach vollständigem Verjagen des Aethers der harzartige Rückstand der Destillation mit Wasserdämpfen unterworfen, zeigte jedoch mit Silbernitrat keine Aldehydreaktion.

Ein anderes, von Gehe in Dresden bezogenes Gummi Ammoniacum ergab, auf dieselbe Weise untersucht, ebenfalls keine Reaktion.

Das sogenannte indifferente Harz.

Die ätherischen Auszüge des Ammoniacum, welche von gelblich-roter Farbe waren, klebrige Beschaffenheit und schwach saure Reaktion zeigten, wurden filtriert und das Filtrat solange mit 5 proz. Kalilauge versetzt, bis sich nach gutem Durchschütteln deutlich zwei klare Schichten erkennen ließen. Im Scheidetrichter getrennt zeigte die untenstehende, wässrige Schicht eine tief dunkelrote Farbe, die obere ätherische eine gelbrote. Um das Harz aus dem Aetherauszuge möglichst zu entfernen, wurde derselbe solange mit 5 proz. Kalilauge ausgeschüttelt, bis letztere keine gelbe Färbung mehr erkennen liefs und auf Zusatz von verdünnter Schwefelsäure nur noch schwache Opalisierung eintrat. Als dann destillierte ich den Aether ab und im Rückstand blieb eine dickfließende, aromatisch riechende und nicht sauer reagierende Masse von tief dunkelbrauner Farbe. Diese wurde zunächst solange mit Wasserdämpfen behandelt, als das übergehende Destillat einen Geruch von ätherischem Oel erkennen liefs. Trotz wochenlangen Einleitens von Wasserdämpfen konnte kein festes Harz erzielt werden, sondern die Konsistenz blieb immer zäh und schmierig. Von dem anhängenden Wasser befreit, wurde diese zähfließende Masse einer näheren Untersuchung unterzogen. Die Farbe war tiefbraun mit einem Stich ins Grübe. Auf dem Platinblech erhitzt, verbrannte sie mit stark rufsender Flamme, ohne Rück-



ARCHIV
DER
PHARMACIE

herausgegeben

vom

Deutschen Apotheker-Verein

unter Redaction von

E. Schmidt und H. Beckurts.

Band 233. Heft 8.

BERLIN.

Selbstverlag des Deutschen Apotheker-Vereins.

1895.



Ausgegeben den 1. November 1895.

INHALT.

	Seite
H. Luz, Ueber das Ammoniacum	551
A. Pinner, Ueber das Nicotin (II)	572
G. Dragendorff, Beiträge zur gerichtlichen Chemie.	612

Eingegangene Beiträge.

- J. Gadamer, Ueber das Thiosinamin.
W. Göhlich, Ueber Morphin und Morphinhydrochlorid.
O. Hesse, Ueber die Bestandteile von Aristolochia argentea.
G. Dragendorff, Beiträge zur gerichtlichen Chemie.
H. Virchow, Ueber Bau und Nervatur der Blatzzähne und Blattspitzen.

(Geschlossen den 24. Oktober 1895.)

Anzeigen.

Dieselben werden mit 40 Pfg. für die durchgehende und mit 25 Pfg für die gespaltene Petitzelle oder deren Raum berechnet. **Beilage-Gebühr** für das Tausend der Auflage — z. Z. 3⁶/₅₀ — Mk. 10. Für Beilagen, welche nicht dem Format des „Archiv“ entsprechen, bleibt besondere Vereinbarung vorbehalten.

Abonnements auf die Apotheker-Zeitung

für das II. Semester 1895 werden noch durch jede Postanstalt angenommen und die bereits erschienenen Nummern nachgeliefert.

Die Expedition der Apotheker-Zeitung
Berlin C. 22, An der Spandauer Brücke 14.

Postzeitungs-Preisliste 615.

stand zu hinterlassen. In konz. Kalilauge löste sich das Harz auch beim Erwärmen nur wenig auf mit schwach gelber Farbe, in kohlensauren Alkalien sowie in Ammoniak war keine Lösung zu erzielen, in konz. Schwefelsäure löste sich das Harz mit schön braunroter Farbe und wurde durch viel Wasser aus dieser Lösung wieder gefällt. In Salzsäure und Essigsäure löste es sich weder in der Kälte noch beim Erwärmen, leichter und klar in Aceton, Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Alkohol, Aether und Eisessig. Aus seinen Lösungen mit salzsäurehaltigem Wasser ausgefällt, schied sich weder ein fester oder pulverförmiger Körper ab, sondern dieselbe schmierige Masse von etwas hellerer Farbe. Ein Teil der alkoholischen Harzlösung mit Bromnatriumlauge (nach der oben erwähnten Methode dargestellt) versetzt, ergab keine Rotfärbung, sondern eine milchig trübe Flüssigkeit von weißer Farbe, aus welcher sich das Harz mit bräunlich-gelber Farbe ausschied.

Einen Teil dieses Harzes unterwarf ich der trockenen Destillation. Nachdem zuerst unter starkem Zischen und Schäumen etwas Wasser übergegangen war, destillierten zwischen 200—240° braungefärbte Oeltropfen, welche stark sauer reagierten und einen durchdringenden, säuerlich stechenden Geruch besaßen. Das übergehende Destillat untersuchte ich wiederholt mit einem in Bleinitrat getauchten Papierstreifen, konnte aber während der ganzen Destillation keinen Schwefelgehalt nachweisen. Bei höherer Temperatur blähte sich die Masse unter Entwicklung weißlich-gelber Dämpfe auf und hinterließ nach beendeter Destillation einen schwarzen, porösen Rückstand, der nach dem Erkalten sehr hart und glänzend war. Derselbe war jedenfalls zum größten Teil verkohlt und verbrannte auf dem Platinblech mit stark rufsender Flamme. Einen Teil der bei 240° übergegangenen braunen Oele behandelte ich, zur Untersuchung auf etwaig vorhandenen Schwefel längere Zeit mit kochender Salpetersäure; die Einwirkung war anfangs stark, später weniger energisch. Nach beendeter Einwirkung wurde die sauer reagierende, syrupdicke Flüssigkeit mit Wasser durchschüttelt, filtriert und das Filtrat mit Chlorbaryumlösung versetzt, wodurch weder eine Trübung, noch Fällung erfolgte. Es war also auch hierbei keine aus etwa vorhandenem Schwefel gebildete Schwefelsäure nachzuweisen.

Um sicher zu sein, unterzog ich das Harz selbst einer Prüfung auf Schwefel. Zu diesem Behufe dampfte ich das Harz möglichst vorsichtig zur Trockene ein, glühte den trockenen Rückstand in einem Reagensrohr mit metallischem Natrium. Der Glührückstand in Wasser aufgenommen, filtriert und mit Nitroprussidnatrium versetzt, ergab nicht die charakteristische Reaktion auf Schwefel.

Die übergegangenen, braunen Oele wurden nochmals rectificiert, ohne daß hierbei ein blauer Anteil wahrgenommen werden konnte, und alsdann mit 3% Natriumcarbonatlösung neutralisiert. Mit Aether ausgeschüttelt und im Scheidetrichter getrennt, wurde die schwach gelb gefärbte Lauge mit verdünnter Schwefelsäure neutralisirt, filtriert und das Filtrat mit Aether ausgeschüttelt. Nach Trennung und Abdestillierung des Aethers blieben wenige gelbe Oeltropfen im Rückstand, welche saure Reaktion besaßen und sich gegen Eisenchlorid indifferent verhielten. Zur Krystallisation bei Seite gestellt, erfolgte keine Ausscheidung.

Das ätherische Oel.

Die das aetherische Oel enthaltenden, wässrigen Destillate wurden wiederholt mit Aether ausgeschüttelt und der grünlich-gelb gefärbte Aetherauszug im Scheidetrichter von der klaren, farblosen Schicht getrennt. Nach Abdestillieren des Aethers blieben 5 gr. eines ätherischen Oeles von rotgelber Farbe und saurer Reaktion zurück. Zunächst untersuchte ich nach der oben angegebenen Weise mit Natriumcarbonatlösung, erhielt aber aus der mit Schwefelsäure angesäuerten Lösung nach Ausschütteln mit Aether keine Krystallausscheidung.

Das ätherische Oel wurde nun durch Trocknen über Chlorcalcium möglichst von dem anhängenden Wasser befreit und alsdann der Fraktion unterworfen. Zwischen 155—170° gingen Tropfen eines schön goldgelben ätherischen Oeles über, während bei gesteigerter Temperatur, bei etwa 240° ein braunrotes Oel überging das einen stechend sauren Geruch besaß. Das zwischen 155—170° erhaltene Oel wurde nochmals fraktioniert und bei 165° ein Oel erhalten von gelblich-grüner, an der Luft schnell gelbrot werdender Farbe. Der Geruch dieses Oeles war scharf aromatisch, der Geschmack bitter und stark brennend. Ein blauer Anteil konnte

während der ganzen Destillation nicht wahrgenommen werden, mit Weingeist verdünntes Eisenchlorid zugefügt, wurde durch das Ammoniacumöl braunrot gefärbt. Mit dem hundertfachen Gewicht Schwefelkohlenstoff verdünnt, ergab 1 gr. Ammoniacumöl mit konz. Schwefelsäure oder rauchender Salpetersäure versetzt, eine nur schwach gelbliche Färbung, durch Bromdampf trat keine Veränderung ein. Ein Teil des ätherischen Oeles, mit Bromnatriumlauge (nach der bereits erwähnten Methode dargestellt) versetzt, gab keine violettrote Färbung.

Ein weiterer Teil des Oeles nach Oxydation mit Salpetersäure auf Schwefelgehalt untersucht, ergab auf Zusatz von Chlorbaryum weder eine Trübung, noch einen Niederschlag. Das ätherische Oel, welches sich nur in geringer Menge vorfindet, ist somit frei von Schwefel und liefert fraktioniert keinen blauen Anteil. Eine Ausscheidung von Terpenkrystallen war nicht zu bekommen.

Verseifung des Harzes.

Die wässrige Kalilauge, welche, wie früher erwähnt, aus dem ätherischen Auszug des Ammoniakgummi durch Trennung im Scheidetrichter erhalten worden war, zeigte eine tief braunrote Farbe. Zur vollständigen Entfernung von etwa noch vorhandenem ätherischen Oel, schüttelte ich die Lauge wiederholt solange mit Aether aus, bis derselbe keinen Geruch, noch gelbe Färbung mehr erkennen ließ. Nachdem der anhaftende Aether durch Abdampfen auf dem Dampfbade verjagt war, wurde die Lauge filtriert und das Filtrat mit Salzsäure angesäuert. Unter ziemlich starkem Aufblähen fiel ein gelbrötliches Harz aus, welches sich an der Luft etwas dunkler färbte. Die obenstehende saure Flüssigkeit wurde von dem ausgeschiedenen Harz vorsichtig abgegossen und filtriert. Das Filtrat war von gelbroter Farbe und wurde mit Aether wiederholt solange ausgeschüttelt, bis letzterer keine gelbe Färbung mehr zeigte. Von den vereinigten Aetherauszügen wurde dann der Aether abdestilliert und im Rückstand blieb eine ölige, tief dunkelbraune Masse von saurer Reaktion und einem starken, an Baldriansäure erinnernden Geruch. Mit Eisenchlorid versetzt trat eine schwarzblaue Färbung ein, welche in sehr starker Verdünnung violettrot wurde. Nachdem der Aether vollständig abgedunstet war, schieden sich aus der ölartigen, zähen

Flüssigkeit braungefärbte Krystalle in langen Nadeln und Spießsen an den Wandungen des Becherglases aus.

Das Harz wurde nun öfters mit Wasser ausgewaschen, von neuem in 20% Kalilauge gelöst und die Verseifung solange fortgesetzt, bis aus der angesäuerten Lösung, nach Ausschütteln mit Aether und Abdestillieren desselben, keine Krystallausscheidung mehr erfolgte. Diese Methode des Fällens mit Salzsäure und Wiederauflösen in Kalilauge, wurde während 3 Monaten täglich, später 3mal in der Woche ausgeführt. Erst nach 6 Monaten war eine völlige Verseifung eingetreten.

Die erhaltenen, gelb gefärbten Nadeln krystallisierte ich wiederholt aus Aether und Alkohol um und befreite sie möglichst von der anhängenden Mutterlauge durch vorsichtiges Pressen zwischen Filtrierpapier. Zur vollständigen Reinigung löste ich die Krystalle in kochendem Wasser unter Anwendung von Tierkohle und filtrierte noch heiß. Aus der noch warmen Lösung schossen nach kurzer Zeit rein weiße, seidenglänzende Nadeln an, während die obenstehende Mutterlauge klar und farblos war. Die Krystalle sammelte ich auf einem Trichter und brachte sie lufttrocken im Exsiccator über Schwefelsäure.

Der Schmelzpunkt lag bei 156°.

Die Elementaranalyse, im Sauerstoffstrom ausgeführt, ergab beim Verbrennen folgende Resultate:

I.	0,168 g Substanz	ergaben	0,352 g CO ₂	und	0,074 g H ₂ O.
II.	0,163 "	"	0,341 "	"	0,071 "
III.	0,145 "	"	0,300 "	"	0,065 "
IV.	0,181 "	"	0,379 "	"	0,084 "

Berechnet für Formel:

Gefunden:

$C_7H_6O_3 + \frac{1}{2}H_2O$	I.	II.	III.	IV.
C = 57,14 Proz.;	57,14 Proz.,	57,05 Proz.,	57,36 Proz.,	57,11 Proz.
H = 4,76 "	4,89 "	4,83 "	4,97 "	5,15 "

Da die Analysen auf Salicylsäure + $\frac{1}{2}H_2O$ stimmen würden, so stellte ich die weiteren Verbrennungen ein und sublimierte den Rest der gereinigten Krystalle.

Die erste Verbrennungsanalyse führte zu demselben Resultate, wie die vorhergehenden, ich sublimierte daher nochmals mit möglichst kleiner Flamme. Nach dem Trocknen im Exsiccator lag der Schmelzpunkt bei 157°. Die Verbrennung lieferte folgende Resultate:

I.	0,181 g	Substanz	ergaben	0,400 g	CO ₂	und	0,083	H ₂ O
II.	0,271 g	"	"	0,595 g	"	"	0,110	"
III.	0,357 g	"	"	0,791 g	"	"	0,146	"
IV.	0,080 g	"	"	0,178 g	"	"	0,030	"

Berechnet für Formel:

Gefunden

	C ₇ H ₆ O ₃	I.	II.	III.	IV.
C	60,87 Proz.	60,60 Proz.	60,10 Proz.	60,41 Proz.	60,68 Proz.
H	4,35 "	4,42 "	4,52 "	4,54 "	4,16 "

Diese Zahlen stimmen somit auf Salicylsäure, ebenso die Reaktionen. Die Krystalle lösten sich in 500 T. kochenden Wassers und schieden sich beim Abkühlen der Lösung wieder aus. Leicht und schnell trat Lösung ein in Aether, Alkohol und Chloroform, von Schwefelkohlenstoff wurden sie nur spärlich gelöst. Auf Zusatz von Ferrichloridlösung trat bei sehr starker Verdünnung Violettfärbung ein, mit Kupfersulfat zeigte sich eine grüne Farbe. In Ammoniak gelöst, gaben die Krystalle auf Zusatz von Bromwasser keine Färbung.

Salpetersäure von 1,185 spez. Gewicht wirkte in der Kälte nicht auf die Krystalle ein, gelinde erwärmt trat eine Rotfärbung ein. Gekocht ging die Farbe in blaßgelb über und es schieden sich nach dem Erkalten wenige, gelbliche Nadeln von Nitrosalicylsäure aus, welche von Ammoniak mit roter Farbe aufgenommen wurden. Mit Ferrichloridlösung versetzt, gab die Nitrosalicylsäure keine violette, sondern eine weinrote Färbung. Die wässrige, gesättigte Lösung der Krystalle mischte sich ohne Färbung mit neutralem Bleiacetat, durch Bleiessig trat eine starke Fällung ein.

0,05 der Krystalle wurden mit 0,01 Natriumnitrit versetzt und mit 1 ccm Schwefelsäure übergossen. Nach ungefähr 3 Stunden trat eine rote Färbung ein, welche immer deutlicher hervortrat.

Die Krystalle bestanden demnach aus Salicylsäure.

Die flüchtigen Säuren.

Die bei der Verseifung erhaltenen und keine Krystalle mehr abscheidenden Mutterlaugen, welche von tief braunschwarzer Farbe und saurer Reaktion waren, wurden filtriert und das Filtrat mehrere Tage hindurch so lange mit Wasserdämpfen behandelt, als das übergehende Destillat, welches einen angenehm aromatischen Geruch besaß, sauer reagierte. Im Rückstand blieb nach beendigter Destillation eine schwarze harzige Masse, welche beim Erhitzen auf dem Platinblech mit stark russender Flamme verbrannte und be-

trächtlichen Aschengehalt hinterließ. Diese Masse wurde in Kalilauge gelöst und weiter verseift.

Das erhaltene wässrige Destillat war grünlichgelb gefärbt und zeigte an seiner Oberfläche ebensolche Oeltropfen. Gut mit Aether ausgeschüttelt, blieb nach Trennung im Scheidetrichter und nach Abdestillieren des Aethers eine schön rotgelbe, klare Flüssigkeit zurück von saurer Reaktion und einem stark an Baldrian- und Buttersäure erinnernden Geruch. Mit Eisenchloridlösung versetzt, trat keine Reaktion ein.

Einen Teil der gebildeten flüchtigen Säuren verwendete ich zur Darstellung der betreffenden Kalksalze, den andern zur Darstellung der Ester.

Die Eigenschaften der flüchtigen Fettsäuren und ihrer Kalksalze stelle ich vorher hier systematisch zusammen:

- Essigsäure: In Wasser löslich, ebenso das Kalksalz.
 Propionsäure: In Wasser in allen Verhältnissen löslich, ebenso das Kalksalz in Wasser löslich.
 Buttersäure: In Wasser löslich, wird durch Chlorcalcium wieder (normal) ausgeschieden, Kalksalz in Wasser löslich, bei 30° sich ausscheidend.
 Buttersäure: In Wasser weniger löslich, Kalksalz leicht löslich in (iso) Wasser.
 Valeriansäure: In Wasser leicht löslich, Kalksalz in Wasser löslich. (normal) bei 70° sich wieder ausscheidend.
 Valeriansäure: In 23 Teilen Wasser von 20° löslich, wird durch (iso) Chlorcalcium wieder ausgeschieden.
 Capronsäure: In Wasser unlöslich. (normal)

Die flüchtigen Säuren wurden nun zunächst mit Wasser ausgeschüttelt, die sich am Boden ausscheidenden, braungefärbten Harztropfen im Scheidetrichter abgezogen und letztere solange mit Wasser ausgewaschen, als dasselbe saure Reaktion und gelbe Färbung zeigte.

Die vereinigten, wässrigen Auszüge, an deren Oberfläche gelbe Oeltropfen schwammen, wurden mit 3 proz. Natriumcarbonatlösung alkalisch gemacht, die gelbrote Lauge etwas eingedampft und das Filtrat mit verdünnter Schwefelsäure angesäuert. Nach Ausschütteln der sauren Lösung mit Aether und Abdestillieren desselben blieb eine klare, goldgelbe Flüssigkeit im Rückstand von stark saurer

Reaktion. Diese wurde mit Kalkmilch im Ueberschuß versetzt und längere Zeit bei mäßiger Temperatur damit digeriert. Von dem abgeschiedenen Kalkhydrat wurde abfiltriert, mit Wasser von 15° gut nachgewaschen, die vereinigten und filtrierten, gelben Flüssigkeiten etwas eingedampft. Die Flüssigkeit, welche nach dem Erkalten völlig klar blieb, wurde nun während einer halben Stunde auf dem Wasserbade bei 30° erwärmt, bald trat eine starke Färbung und nur geringe Ausscheidung eines weißen Bodensatzes ein. Krystalle konnten daraus nicht erhalten werden. Die von dem gebildeten Bodensatz abfiltrierte Flüssigkeit wurde nun bis 70° erwärmt, auch hier erfolgte eine starke Ausscheidung, aber keine Krystallbildung. Wenn auch keine Krystallbildung erfolgte, so war doch die bei 30° und 70° C. erfolgte Ausscheidung ein Beweis für das Vorhandensein von Normal-Buttersäure und Normal-Baldriansäure.

Zur Darstellung der Ester wurde nun der andere Teil der flüchtigen Säuren mit der zehnfachen Menge absoluten Alkohols vermischt und in diese alkoholische Lösung solange Chlorwasserstoffgas, das vorher durch Schwefelsäure und Chlorcalcium getrocknet war, eingeleitet, bis kein Gas mehr absorbiert wurde. Die Gaseinleitung hatte etwas über 2 Stunden in Anspruch genommen. Die gebildeten Aethylester, welche eine gelbrote Farbe zeigten, wurden mit Natriumcarbonatlösung entsäuert und die Lauge mit Aether gut durchgeschüttelt. Nach erfolgter Trennung im Scheidetrichter und Abdestillieren des Aethers blieb eine angenehm aromatisch riechende Flüssigkeit von neutraler Reaktion zurück. Nach dem Trocknen über Chlorcalcium wurde dieselbe der fraktionierten Destillation unterworfen und nach wiederholtem Rektifizieren folgendes Resultat erhalten:

- I. Fraktion: bis 80° , grünlich gefärbt, etwa 3,0 einer hauptsächlich aus Alkohol und Aether bestehenden, aromatischen Flüssigkeit.
- II. Fraktion: bis 110° , beinahe farblos, wenige Tropfen einer aromatisch riechenden Flüssigkeit.
- III. Fraktion: 110 — 115° , wenige, grüngefärbte Tropfen, die den charakt. Geruch des Buttersäureaethylesters besaßen.
- IV, Fraktion: 115 — 135° , wenige Tropfen eines gelblich gefärbten Destillats, welches den Geruch des Baldriansäureaethylesters zeigte.
- V. Fraktion: über 135° , bräunlich gefärbte Tropfen von stechendem, an Zersetzung erinnernden Geruch.

Dieser Geruch war während der ganzen Destillation zu beobachten und trat besonders deutlich bei Zunahme der Temperatur auf, so daß der Geruch der gebildeten Ester dadurch etwas beeinflusst wurde. Doch war die Bildung von Baldrian- und Buttersäureaethylester auch durch den Siedepunkt erwiesen, welcher bei Buttersäureaethylester nach Kopp bei 115⁰, (nach Fittig bei 119⁰, nach Linnemann bei 121⁰) liegt, während Baldriansäureaethylester bei 134⁰ siedet.

Noch deutlicher als durch die Ausscheidung der oben beschriebenen Kalksalze war somit durch die Bestimmung des Siedepunktes der Ester, der für den gebildeten Buttersäureaethylester bei 115⁰ C. für den gebildeten Baldriansäureaethylester bei 134⁰ C. lag, erwiesen, daß die vorhandenen flüchtigen Säuren aus Butter- und Baldriansäure bestehen. Der während der ganzen Destillation und besonders gegen den Schluß stark hervortretende, scharfe Geruch läßt außerdem auf entstandene Zersetzungsprodukte schließen. Die beiden Säuren sind wahrscheinlich durch die langdauernde Einwirkung der Kalilauge auf das Harz entstanden.

Der Harzalkohol.

Den völlig säurefreien Rückstand der monatelangen, durch die tägliche Abscheidung, die mit Salzsäure erfolgte, sehr zeitraubenden Verseifung mit Kalilauge, sammelte ich auf einem Colatorium und wusch ihn wiederholt solange mit Wasser aus, als derselbe sauer reagierte und mit Silbernitratlösung eine Trübung eintrat. Alsdann trocknete ich den Körper, der eine pulverige Beschaffenheit und gelbbräunliche Farbe besaß, bei 100⁰. Die nach dem Erkalten spröde, tief braunrote Masse wurde nochmals verrieben, mit Wasser ausgewaschen und getrocknet. Eine Probe des Pulvers auf seinen Aschengehalt auf dem Platinblech untersucht, verbrannte mit leuchtender und rufsender Flamme unter Hinterlassung eines beträchtlichen Aschengehaltes.

Letzterer mit Ammoniumoxalat auf Kalk untersucht ergab nur eine schwache Trübung, bei der Flammenreaktion trat eine violette Färbung auf. Um einen analysenreinen Körper zu erhalten, löste ich den Harzalkohol zunächst in Ammoniak und fällte mit verdünnter Schwefelsäure wieder aus. Da nach wiederholtem Auflösen und Fällern kein aschefreier Körper zu bekommen war,

löste ich den gut ausgewaschenen Körper in Alkohol, filtrierte und fällte das Filtrat mit salzsäurehaltigem Wasser wieder aus. Je reiner der Körper wurde, desto heller wurde seine Farbe beim Eingießen der alkoholischen Lösung in Wasser und um so weniger leicht erfolgte die Ausscheidung des in der Lösung suspendierten, hellgelben Pulvers. Um dasselbe vollständig auszuscheiden, mußte schwach erwärmt werden, worauf es sich als gelbrötliche, zusammenhängende Masse abschied. Nach dreimaligem Auflösen und Ausfällen hinterblieb beim Glühen kein Rückstand mehr. Den bei 100° getrockneten, fein zerriebenen Harzalkohol prüfte ich auf sein allgemeines Verhalten.

Seine Eigenschaften sind folgende: ein chocoladebraunes, geschmack- und geruchloses Pulver, an der Luft feucht werdend und sich dunkler färbend, von neutraler Reaktion und beim Reiben stark elektrisch. In kochendem Wasser sinkt es zu Boden und schmilzt nicht zusammen, hat somit den Charakter des Harzes verloren. Es löst sich mit braunroter Farbe klar und vollständig in Alkalien, Ammoniak, Aceton, Eisessig und Alkohol. Bei starkem Verdünnen mit Wasser fällt es aus letzteren Lösungen wieder aus. Spurenweise löst es sich in Aether, Chloroform, Toluol und Schwefelkohlenstoff, garnicht in Petroläther und Benzol. Aus keinem dieser Lösungsmittel konnte es krystallinisch erhalten werden. In konz. Schwefelsäure löste es sich mit klarer, rotbrauner Farbe; beim Verdünnen mit Wasser schieden sich daraus braune Flocken ab, welche in Aether gelöst wurden. In konz. Salpetersäure löste es sich beim Erwärmen unter Entwicklung von Stickoxyddämpfen zu einer gelbroten, klaren Flüssigkeit. Mit konz. Salzsäure färbte es sich tief schwarz. Seine Gerbstoffnatur zeigte sich außerdem bei folgenden Reaktionen: Mit Eisenchlorid entstand in der alkoholischen Lösung, welche bis zur eintretenden Trübung mit Wasser versetzt war, ein rotbrauner flockiger Niederschlag, mit Bleiessig ein gelblichweißes, mit Kaliumpermanganat versetzt, bildete sich nach längerer Zeit ein geringer, brauner Bodensatz. Beim Erhitzen sinterte es zusammen und zersetzte sich, so daß keine Schmelzpunktbestimmung ausgeführt werden konnte. Die Elementaranalyse des über Schwefelsäure bis zum konstanten Gewicht getrockneten Körpers ergab folgende Zahlen:

I.	0,318 g	Substanz	ergaben	0,854 g	CO ₂	m.	0,261 g	H ₂ O
II.	0,249 g	"	"	0,668 g	"	"	0,218 g	"
III.	0,275 g	"	"	0,740 g	"	"	0,243 g	"
IV.	0,178 g	"	"	0,479 g	"	"	0,158 g	"
V.	0,173 g	"	"	0,464 g	"	"	0,152 g	"
VI.	0,143 g	"	"	0,384 g	"	"	0,126 g	"
Berechnet für Formel				Gefunden:				
	C ₆ H ₁₀ O	I	II	III	IV	V	VI	
C =	73,46 %	73,24 %	73,16 %	73,38 %	73,39 %	73,15 %	73,23 %	
H =	10,20 "	9,67 "	9,77 "	9,81 "	9,86 "	9,75 "	9,79 "	

Obige Zahlen stimmen auf die Formel C₆H₁₀O. Das Ammoresinotannol zeigt also die gleiche proz. Zusammensetzung wie Galbarezinotannol.*)

Einwirkung von Hydroxylamin.

Ammoresinotannol wurde in Alkohol gelöst und mit der doppelten Menge salzsauren Hydroxylamins am Rückflusskühler unter Zugabe von etwas Natronlauge mehrere Stunden erhitzt. Nach dem Erkalten in Wasser gegossen, wurde ein brauner Niederschlag erhalten, der gut gewaschen und getrocknet, nach dem Trocknen mit metallischem Natrium geglüht, keine Stickstoffreaktion gab. Es hatte somit keine Oximbildung stattgefunden.

Einwirkung von Phenylhydrazin.

In verdünntem Alkohol gelöster Harzalkohol wurde mit salzsaurem Phenylhydrazin unter Zufügung von Natriumacetat in der Wärme behandelt. Der Kolbeninhalt wurde in Wasser gegossen, wodurch ein brauner Körper ausfiel, der jedoch keinen Stickstoff enthielt.

Verhalten von Ammoresinotannol gegen Salpetersäure.

Ammoresinotannol wurde in einer Retorte mit Salpetersäure von 1,27 spez. Gew. unter häufigem Umschütteln auf dem Wasserbade erwärmt. Unter Entwicklung von roten Stickstoffoxyden löste sich der Harzalkohol nach mehreren Tagen zu einer gelben Flüssigkeit auf. Diese wurde auf dem Wasserbade ziemlich stark eingedampft, der Rückstand in Wasser aufgenommen, worin er sich leicht und klar löste, sodann wieder eingedampft und dieses so lange wiederholt,

*) Tschirch u. Conrady: Archiv d. Pharm. 1894.

bis alle freie Säure abgedampft war. Dann wurde in Wasser gelöst, die citronengelbe Flüssigkeit filtriert und etwas eingedampft.

Da die Färbung der Lösung auf Pikrin- oder Styphninsäure schließen liefs, so wurde zunächst daraufhin untersucht. Die saure Lösung zeigte keinen bitteren, sondern stark adstringierenden Geschmack. Wolle und Seide wurden durch die Lösung nicht gelb gefärbt, ebenso trat bei Zusatz von Cyankaliumlösung (1:2) und nach dem Abdampfen keine Rotfärbung ein, von isopurpursauem Kalium herrührend.

Zur Untersuchung auf Oxalsäure wurde die ammoniakalische Lösung mit Chlorcalcium versetzt, ohne dafs eine Ausscheidung oder Trübung erfolgte.

Zur Untersuchung, ob Stickstoff eingetreten war, wurde ein Teil der eingedampften Lösung mit metallischem Natrium geglüht, der Glührückstand mit Wasser ausgezogen, filtriert und das Filtrat mit einer Lösung von Eisenvitriol in Eisenchlorid und wenig freier Salzsäure versetzt. Da sich hierbei ein blauer Niederschlag bildete, so war das Vorhandensein von Stickstoff erwiesen.

Die Lösung, welche weder Pikrin- noch Oxalsäure enthielt, wurde nun mit Aether ausgeschüttelt. Nach Abdestillieren desselben blieb eine schmierige Masse zurück, aus welcher sich keine Krystalle ausschieden. Um daraus Krystalle zu erhalten, löste ich diese dicke Masse in einer ziemlich grofsen Menge Wassers, erhitze zum Sieden und setzte solange kohlen-saures Kali hinzu, als ein Aufbrausen stattfand. Nach erfolgter Filtration wurde verdampft und zur Krystallisation bei Seite gestellt. Das sich ausscheidende, schwer lösliche Kaliumsalz wurde von der Mutterlauge möglichst befreit und unter Anwendung von Tierkohle wiederholt umkrystallisiert. Das so gereinigte Kalisalz wurde in wenig Wasser gelöst, zum Sieden erhitzt und Salpetersäure zugesetzt. Die Säure fiel nun in Gestalt eines gelben Pulvers aus. Nochmals aus Alkohol umkrystallisiert wurden dünne Blättchen erhalten, welche unter dem Mikroskop als hexagonale Prismen erkannt wurden.

Leider war die Ausbeute zu gering, um den Schmelzpunkt bestimmen zu können. Diese Blättchen vorsichtig auf dem Platinblech erhitzt, schmolzen und erstarrten nach dem Erkalten zu einer strahlig krystallischen Masse. Bei stärkerem Erhitzen wurden Dämpfe aus-

gestossen, welche sich bei Annäherung eines brennenden Körpers leicht entzündeten. Stärker erhitzt verbrannten sie mit heller Flamme, deren Saum orange gefärbt war.

Eine weingeistige Lösung der Blättchen mit Schwefelammonium erwärmt, veränderte die hellgelbe Farbe sogleich in eine dunkelrote.

Alle diese Reaktionen, sowie die erhaltene Krystallform, stimmen auf Styphninsäure.

Einwirkung von schmelzendem Kali auf Ammoresinotannol.

100,0 Kalihydrat wurden in einer Nickelschale unter Zugabe einer Kleinigkeit Wasser im Oelbade (bei 200^o) geschmolzen. In diese Lösung wurden nach und nach unter Umrühren und in kleinen Portionen 10,0 gepulvertes Ammoresinotannol vorsichtig eingetragen, wobei die Mischung sich stark aufblähte und eine braune Farbe annahm. Die Temperatur wurde nun solange bei 200^o gehalten bis eine homogene Masse entstanden war und dann die Schmelze noch eine halbe Stunde in ruhigem Flusse erhalten. Nach dem Erkalten wurde dieselbe in Wasser gelöst, filtriert und das Filtrat mit verdünnter Schwefelsäure versetzt, wodurch sich eine geringe Menge einer schwarzen, schmierigen Masse abschied. Diese, sowie die saure braungefärbte Lösung wurden mit Aether ausgeschüttelt und der Aetherauszug zur Krystallisation bei Seite gestellt. Aus der braunroten Mutterlauge schieden sich Krystalle aus, welche wiederholt aus Weingeist und dann aus Wasser umkrystallisiert wurden, unter Anwendung von Tierkohle. Im Exsiccator getrocknet, ergaben sie einen Schmelzpunkt von 110^o. Um eine Verbrennung zu machen, war die Ausbeute zu gering. Die Krystalle waren Resorcin. Sie lösten sich leicht in Wasser, Alkohol und Aether; Chloroform und Schwefelkohlenstoff nahmen nur wenig davon auf. Auf Zusatz von Kalkwasser entstand eine blafslila Farbe, welche bald in hellgrün überging. Die Lösung in Natronlauge war anfangs lila, wurde aber bald grün. Ferrichlorid rief in der wässrigen Lösung eine dunkelviolette Färbung hervor. Eine ganz geringe Menge mit wenig Natronlauge zusammengebracht, gab eine rosenrote Lösung. Auf Zusatz von Chloroform und Erwärmen auf 50^o, nahm die Mischung eine feuerrote Farbe an, auf Zusatz von Salpetersäure trat Entfärbung ein.

Die wässrige Lösung wurde weder durch Ferrosulfat, noch durch neutrales Bleiacetat verändert (Unterschied von Pyrogallol), durch Bleiessig aber gefällt. In wenig Wasser gelöst und vorsichtig mit Bromwasser versetzt, schied sich bald ein geringer breiartiger Niederschlag ab, ebenso wurden ammoniakalische Silberlösung, sowie Fehling'sche Lösung reduziert (Unterschied von Protocatechusäure). Der Schmelzpunkt, sowie die angeführten Reaktionen stimmen somit auf Resorcin.

Acetylierung des Ammoresinotannols.

Da die Vermutung nahe lag, dafs das Ammoresinotannol ein alkoholartiger Körper sei, so wurde die Acetylierung desselben vorgenommen.

Das Ammoresinotannol wurde feingepulvert, in Eisessig gelöst und unter Zugabe von einigen Stücken entwässerten Natriumacetats während mehrerer Tage am Rückflusskühler gekocht. Die anfangs braune Flüssigkeit wurde immer heller und zeigte nach beendigter Reaktion eine braungelbe Farbe. Nach dem Verdünnen mit Wasser schied sich ein braunes Pulver ab, das solange mit Alkohol ausgewaschen wurde, bis keine Essigsäure mehr im Filtrat nachzuweisen war und alsdann im Exsiccator getrocknet.

Das Acetylderivat stellte ein braunes, elektrisch werdendes Pulver dar, das durch Verseifung einerseits Essigsäure lieferte, welche durch die gewöhnlichen Reaktionen (Kakodylreaktion, Essigätherreaktion) nachgewiesen wurde, andererseits Ammoresinotannol abschied. Es löste sich nicht in Aether und kaltem Alkohol, teilweise in Benzol, leicht dagegen in Aceton, Chloroform, Eisessig und Essigäther. Aus keinem dieser Lösungsmittel konnte es krystallisiert erhalten werden. Mit konz. Salzsäure gab es nicht die schwarze Färbung des Ammoresinotannols, d. h. die beim Harzalkohol erwähnte Gerbstoffnatur des Ammoresinotannols wurde durch den Eintritt der Acetylgruppe aufgehoben. Auch auf Zusatz von Eisenchlorid entstand keine Reaktion.

Die Elementaranalyse des über Schwefelsäure getrockneten Körpers ergab folgendes Resultat:

I.	0,294 g	Substanz	ergaben	0,767 g	CO ₂	und	0,243 g	H ₂ O
II.	0,253 g	„	„	0,662 g	CO ₂	und	2,212 g	H ₂ O

Berechnet für	Gefunden	
$C_{18}H_{29}O_3CH_3CO$	I.	II.
C = 71,42 Proz.	71,15 Proz.	71,36 Proz.
H = 9,52 „	9,22 „	9,30 „

Die vorstehend ausgeführten Analysen deuten darauf, daß die Formel des Ammoresinotannols $C_6H_{10}O$ zu verdreifachen ist und daß der Körper eine Hydroxylgruppe enthält: $C_{18}H_{29}O_2(OH)$, was gleichfalls mit dem Galbaresinotannol übereinstimmen würde.

Benzoylierung des Ammoresinotannols.

Zum weiteren Nachweis, daß das Ammoresinotannol ein Alkohol ist, wurde auch die auf Bildung von Benzoesäureester beruhende Reaktion angewandt. Zu diesem Zweck wurde das Ammoresinotannol in verdünnter Kalilauge gelöst, filtriert und das Filtrat vorsichtig und unter Umschütteln mit einem ganz geringen Ueberschuss von Benzoylchlorid versetzt, so daß das Gemisch nur schwach sauer reagierte. Die Einwirkung war eine momentane; schon beim Zugießen des Benzoylchlorids trat eine starke Erwärmung ein; die klare Lösung trübte sich sofort und bald schied sich eine braune zähe Masse ab, während die darüberstehende Flüssigkeit klar und farblos wurde. Nach der Filtration wurde der Niederschlag mit Alkohol, dann mit Wasser von nicht über 60^0 wiederholt ausgewaschen, um das Benzoylchlorid bez. die Benzoesäure zu entfernen und einen aschefreien Körper zu erhalten. Zur vollständigen Entfernung des erstern wurde die harzartige Masse nochmals in Alkohol gelöst und mit Wasser ausgefällt, worauf sich ein bräunlich gelbes, amorphes Pulver abschied, welches solange mit Wasser ausgewaschen wurde, bis Silbernitrat keine Trübung mehr ergab. Das Pulver welches an der Luft eine dunkle Farbe annahm und wieder zu einer zähen Masse zusammenfloß, wurde im Exsiccator getrocknet und alsdann weiter untersucht.

Das Benzoylderivat stellte ein gelbbraunes, beim Reiben elektrisch werdendes Pulver dar, welches sich im Gegensatz zum Harzalkohol nicht mehr in kalter, sondern nur noch in heisser, konz. Kali- und Natronlauge löste und zwar mit tief braunroter Farbe, wie Harz. Beim Erhitzen mit konz. Kalilauge am Rückflußkühler schied sich das Ammoresinotannol wieder unverändert ab. Aus der heißfiltrierten Lösung fielen kleine weisse Krystallblättchen nach dem

Erkalten aus. Dieselben wurden gesammelt, ausgewaschen und nach dem Trocknen zwischen zwei Uhrgläsern sublimiert. Der Geruch liefs Benzoessäure vermuten, der Schmelzpunkt ergab, dafs sie Benzoessäure waren, derselbe lag bei 121° . Mit konz. Salzsäure zeigte es nicht die schwarze Färbung wie das Ammoresinotannol d. h. die Gerbstoffnatur wird durch den Eintritt der Benzoylgruppe maskiert. In kaltem und heifsem Alkohol, sowie in Aether trat keine Lösung ein, leicht löste es sich in Aceton und Eisessig mit brauner Farbe, konnte aber aus keiner seiner Lösungen krystallinisch erhalten werden.

Der Schmelzpunkt des über Schwefelsäure getrockneten Körpers lag bei 70° . Die Elementaranalyse ergab folgende Zahlen:

I. 0,132 g	ergaben	0,366 CO_2	und	0,098 H_2O .
II. 0,174 g	"	0,480 CO_2	"	0,134 H_2O .
Berechnet für		Gefunden:		
$\text{C}_{18}\text{H}_{29}\text{O}_3(\text{C}_6\text{H}_5\text{CO})$.		I.	II.	
C = 75,37 Proz.		75,54 Proz.	75,23 Proz.	
H = 8,54 Proz.		8,24 Proz.	8,55 Proz.	

Auch diese Analysen deuten darauf hin, dafs der Körper eine Hydroxylgruppe enthält: $\text{C}_{18}\text{H}_{29}\text{O}_2(\text{OH})$, was wiederum mit dem Galbaresinotannol übereinstimmen würde.

Verhalten von Ammoresinotannol gegen Brom.

In eine Lösung von Ammoresinotannol in Essigsäure, der einige Tropfen Wasser zugefügt wurden, wurde Brom eingetragen, wodurch eine starke Erwärmung der Mischung unter Entwicklung von Bromwasserstoff eintrat. Es wurde nun noch soviel Brom zugefügt, bis nach gehörigem Umschütteln die Bromdämpfe über der Flüssigkeit nicht mehr absorbiert wurden. Dann wurde auf dem Wasserbade bis zur Trockene eingedampft, der Rückstand mit heifsem Alkohol aufgenommen, filtriert und das Filtrat in Wasser gegossen. Es schied sich ein braungelber Niederschlag aus, der gut ausgewaschen und getrocknet ein braungelbes Pulver bildete, welches sich vollständig in Alkohol und Chloroform, nur teilweise in Aceton, Aether und Essigsäure löste. Krystallisiert konnte der Körper nicht erhalten werden. Nach dem Glühen mit chlorfreiem Kalk konnte durch Silbernitrat ein starker Gehalt an Brom nachgewiesen werden.

Reduktionsversuche des Ammoresinotannols.

Ammoresinotannol wurde in Essigsäure unter Zugabe einiger Tropfen konz. Salzsäure gelöst und auf dem Wasserbade am Rück-

flusskühler erwärmt, indem von Zeit zu Zeit Zinkstaub eingetragen wurde. Nach einigen Tagen trat eine kaum merkliche, hellere Färbung der anfangs braunen Flüssigkeit ein, indem sich am Boden der unzersetzte Zinkstaub, sowie eine gelblich-braune Masse abschied. Der Rückstand wurde mit Wasser ausgelaugt, um das gebildete Zinkacetat zu entfernen, in Alkohol gelöst und von dem unangegriffenen Zinkstaub abfiltriert. Auf Zusatz von Wasser zum Filtrat fielen gelbe Flocken aus, welche abfiltriert und ausgewaschen, keine Gerbstoffreaktion mehr gaben. Durch nochmaliges Auflösen und Fällen mit salzsäurehaltigem Wasser suchte ich den Körper aschefrei zu erhalten, wobei er sich jedoch immer dunkler färbte, ein Zeichen, dafs wohl eine Reduktion eingetreten war, durch den Sauerstoff der Luft aber auch wieder eine Reoxydation.

Das Gummi des Gummi-Ammoniacum.

Da die Verseifung sehr lange Zeit (6 Monate) in Anspruch nahm, so unterzog ich inzwischen das Gummi einer näheren Prüfung. Vollständig harzfrei erhielt ich dasselbe durch mehrwöchentliches Ausziehen des Gummiharzes mit Alkohol in einem großen Soxhlet-Apparat, wie ein solcher zu derartigen Versuchen in großem Styl im pharmaz. Institut in Bern in Benutzung ist. Als der Alkohol nichts mehr aufnahm, und der ausgezogene Rückstand nicht mehr klebrig anzufühlen war, wurde derselbe durch Erwärmen auf dem Wasserbade von dem noch anhängenden Alkohol befreit. Die zurückgebliebene, grobpulverige und graugefärbte Masse wurde nun solange mit Wasser erschöpft, als dasselbe beim Verdunsten noch einen Rückstand hinterließ. Die erhaltenen wässrigen Auszüge, welche von Mucilago ähnlicher Farbe und Konsistenz waren, wurden filtriert und auf ihr Verhalten gegen Alkohol geprüft. Auf Zusatz desselben nahm die vorher vollständig klare Flüssigkeit eine milchig-weiße, undurchsichtige Beschaffenheit an, aus welcher sich im Verlauf einiger Tage ein gelbgefärbter, dicker Bodensatz abschied. Die über dem Bodensatze stehende milchig-trübe Flüssigkeit wurde nun mittels des Hebers abgezogen. Um eine vollständige Trennung und Klärung der milchig-trüben Flüssigkeit zu erzielen, wurden verschiedene Methoden angewandt. Mit Bleiessig trat in der alkoholischen Lösung nach kurzer Zeit eine Klärung ein unter Abscheidung eines starken Niederschlages, ebenso bei Zusatz weniger

Tropfen Salzsäure. Versuche mit Benzol, Aceton, Chloroform und Petroläther bewirkten eine langsame Ausscheidung und keine vollständige Klärung. Auf Zusatz weniger Tropfen einer konz. Chlor-natriumlösung trat wohl eine Klärung, aber keine Abscheidung ein. Aether bewirkte, in beträchtlicher Menge zugesetzt, eine Klärung, indem das Gummi sich als klebrige Masse am Boden ansetzte. Um die Beimischung von Säuren oder Salzlösungen zu vermeiden, zog ich die Methode mit Aether vor.

Die gesammelten Bodensätze löste ich nach vorsichtigem Abheben der alkoholisch-ätherischen Flüssigkeit in einer möglichst geringen Menge Wasser und dampfte das braungefärbte Filtrat auf dem Wasserbade zur Trockene ein. Der Rückstand war von gelber bis röthlicher Farbe und spröder harter Konsistenz; zerrieben stellte er ein feines hellgelbes Pulver dar.

Zunächst untersuchte ich dasselbe auf Kalk und Magnesia. Die wässrige, filtrierte Gummilösung machte ich mit Ammoniak schwach alkalisch und versetzte dann mit Ammoniumoxalatlösung, wodurch sich alsbald ein beträchtlicher Niederschlag von oxalsaurem Kalk bildete. Nach Absetzen und Filtrieren wurde das kalkfreie Filtrat mit phosphorsaurem Ammoniaknatronlösung auf Magnesia geprüft ohne dafs jedoch eine Trübung oder Ausscheidung erfolgte.

Zur Bestimmung des Aschen- und Kalkgehaltes trocknete ich nun einen Teil des ausgefällten Gummis bis zum konstanten Gewicht im Exsiccator, während ich den übrigen Teil wieder in wenig Wasser löste und aus dieser Lösung das Gummi wieder mit Alkohol und Aether ausfällte. Einen Teil dieser zweiten Fällung brachte ich wieder in den Exsiccator, den andern löste ich nochmals in Wasser, fällte nochmals mit Alkohol und Aether aus und brachte diese dritte Fällung ebenfalls in den Exsiccator.

Getrocknet, wurde das Gummi in einem Platintiegel vorsichtig so lange geglüht, bis die Asche rein weiß geworden war und das Gewicht des Tiegels nach dem Trocknen ein konstantes blieb.

Zur Bestimmung des Kalkgehaltes in der Asche löste ich diese in verdünnter Salzsäure, filtrierte und ergänzte das Filtrat auf 100 ccm Wasser. Die klare Flüssigkeit machte ich nun mit Ammoniak schwach alkalisch, erwärmte beinahe bis zum Kochen und fügte anfangs tropfenweise und unter Umrühren Ammoniumoxalat

in geringem Ueberschuß zu. Der Niederschlag fiel als schweres Pulver aus, die darüberstehende Flüssigkeit wurde nach einigen Stunden völlig klar. Nach Filtrieren und Auswaschen des Niederschlags brachte ich diesen ohne vorheriges Trocknen in einen gewogenen und unbedeckten Platintiegel und führte ihn unter vorsichtigem Glühen zuerst in Calciumkarbonat und dann in Calciumoxyd über. Nachdem die Entwicklung der Dämpfe aufgehört hatte, und die Kohle vollständig verbrannt war, wurde der weiße Rückstand über dem Gebläse bis zum konstanten Gewicht geglüht, alsdann der Tiegel gut bedeckt, rasch in den Exsiccator gebracht und nach dem Trocknen bedeckt gewogen.

I. Der Aschen- und Kalkgehalt der ersten Fällung betrug bei 5,011 g angew. Gummi: 3,41 pCt. Asche; 1,16 pCt. Calciumoxyd.

II. Der Aschen- und Kalkgehalt der zweiten Fällung betrug bei 2,600 g angew. Gummi: 3,53 pCt. Asche; 1,23 pCt. Calciumoxyd.

III. Der Aschen- und Kalkgehalt der dritten Fällung betrug bei 4,990 g angew. Gummi: 3,36 pCt. Asche; 1,14 pCt. Calciumoxyd.

Aus diesen Analysen ist ersichtlich, daß der Aschen- und Kalkgehalt des Gummi durch die verschiedenen Fällungs- und Lösungsversuche keine wesentliche Aenderung erfahren hat.

Neben der Kalkbestimmung aus der Asche führte ich noch eine Kalkbestimmung direkt aus dem Gummi aus.

5,0 des aus der ersten Fällung erhaltenen Gummi löste ich zu diesem Zwecke in etwa 50,0 Wasser auf und versetzte das alkalisch gemachte Filtrat nach der bereits angegebenen Weise mit Ammoniumoxalat in geringem Ueberschuß. Trotz langen Stehens und Erwärmens war die über dem gebildeten Niederschlag stehende Flüssigkeit nicht klar zu bekommen. Der auf einem gewogenen Filter gesammelte Niederschlag wurde gut mit Wasser ausgewaschen und durch Glühen im Platintiegel in Calciumoxyd übergeführt.

Die Analyse ergab

aus 5 gr Gummi 0,94 % Calciumoxyd.

Die Differenz zwischen der Kalkbestimmung aus dem Gummi und derjenigen aus der Asche rührt wohl daher, daß die Gummi-lösung noch etwas Kalk zurückhielt, somit die Ausscheidung des Calciumoxalates keine vollständige war. Vergleicht man den gefundenen Aschen- und Kalkgehalt der einzelnen Fraktionen untereinander, so ersieht man, daß weder der eine noch der andere eine

wesentliche Aenderung erfahren hat und dafs somit das (wahrscheinlich) arabinsaure Kalksalz eine einheitliche und geschlossene Verbindung ist, genau so wie das im Gummi arabicum sich findende saure Calciumarabinat, dessen proc. Aschen- und Kalkgehalt nach Neubauer¹⁾ 2,7—4⁰ (Asche) und 1,9⁰ (Calcium) beträgt. Dafs bei dem Gummi aus Ammoniacum weniger Kalk gefunden wurde, dürfte darauf beruhen, dafs neben dem Calciumarabinat auch noch andere Arabinate zugegen sind.

II. Botanischer Teil.

In der Droge fanden sich zahlreiche Früchte. Dieselben wurden ausgelesen, mit Wasser- und Alkohol von dem anhängenden Gummiharz befreit und in diesem Stadium zur Untersuchung herangezogen.

Das Schizocarpium zerfällt sehr leicht in die beiden Mericarpien und findet man oft noch an der Berührungsfläche derselben das Carpophor, dem einen Mericarp ansitzend, in Form eines fädigen Anhängsels. Das Mericarp ist beiderseits schwach geflügelt, sehr flach, 1 mm dick und wird auf der Rückenfläche von drei Costalrippen durchzogen, die als zarte Leisten auch äufserlich hervortreten. An der Grenze des Flügels verläuft ebenfalls ein Bündel und in dem Flügel selbst ein oder zwei weitere, die nicht hervortreten, so dafs also auf der Rückenseite der Frucht 5 deutliche Costalrippen sich nachweisen lassen, abgesehen von den Flügelbündeln.

Die Epidermis der Frucht ist ausserordentlich stark an der Aussenwand verdickt und besteht, von der Fläche gesehen, aus etwas gestreckten, polyedriscen Zellen. Die Cuticula ist schwach wellig gefaltet. Spaltöffnungen sind selten und mit eigentümlichen Anhängseln versehen. Das subepidermale Gewebe der Fruchtschale ist ein reich durchlüftetes Parenchym. Die beiden inneren Schichten der Fruchtschale sind von den übrigen differenziert und zwar in der Weise, dafs die am weitesten gegen den Samen hin liegende Schicht aus auffallend grofsen, im Querschnitt quadratischen Zellen besteht, die in der tangentialen Flächenansicht das bekannte Bild der Querszellenschicht zeigen.²⁾ Die äufsere Schicht besteht aus im Querschnitt stark tangential gestreckten Zellen. Eingebettet in das

1) Annalen d. Chemie 1857. S. 105.

2) Tschirch u. Oesterle, Anatom. Atlas, Tafel 14. Fig. 8 und 16.

durchlüftete Parenchym der dünnen Fruchtschale findet man zunächst die oben erwähnten 3 Costalbündel. Dieselben führen in ihrem Siebteil einen großen, schizogenen Secretgang, der das Bündel begleitet und bei dem man noch häufig die resinogene Schicht am Secernirungsepithel bemerkt. Im Gefäßbündel finden sich zarte Spiralgefäße.

Auch in den Partien, welche zwischen den Costalbündeln liegen, findet man einen oder mehrere schizogene Sekretstränge, zum Mindesten einen zwischen je zwei Costalbündeln. Auch auf der Commissuralseite finden sich meist 4—6 schizogene Gänge, je 2—3 beiderseits an der Ansatzstelle des Carpophors. Die Samenschale ist nur an der Commissuralseite mehrschichtig, an der Rückenseite besteht sie, abgesehen von einer inneren, obliterirten Zone aus der stark gebräunten Epidermis des Integumentes. Die Zellen dieser Epidermis sind in der Richtung der Costalbündel gestreckt, an der Kommissuralfäche verläuft das Rapherbündel. Das Endosperm ist erfüllt von den für die Umbelliferen charakteristischen Aleuronkörnern mit Kalkoxalatdrusen als Einschlüssen. Der Flügel der Frucht besteht aus ziemlich vielen sclerenchymatisch verdickten Zellen.

Vergleicht man die aus der Droge ausgelesenen Früchte mit sicher bestimmtem Sammlungsmaterial¹⁾, so stellt sich heraus, daß im Allgemeinen der Bau übereinstimmt. Auch bei den in Deutschland erzeugten Früchten liegen auf der Rückenseite 3 Costalbündel und zwischen den Rippen je ein großer schizogener Gang. Auch hier führen die Costalbündel in ihrem Siebteil schizogene Gänge, die jedoch nicht die erhebliche Größe erreichen, wie bei dem aus der Droge ausgelesenen Material. Auch bei den in Baden-Baden erzeugten Früchten sind in dem Flügel mehrere Bündel wahrzunehmen, von denen das eine oder andere sogar einen schizogenen Gang führt. Die Querszellenschicht ist bei dem Material aus Baden-Baden niedriger, die Zellen kleiner, als bei dem aus der Droge ausgelesenen Material. Auch auf dem tangentialen Flächenschnitt erscheinen die Querszellen nicht unerheblich kleiner. Trotz dieser übrigens geringen

¹⁾ Mir stand sicher bestimmtes Material von Früchten von *Dorema Ammoniacum* aus der Sammlung des pharm. Institutes zur Verfügung, welche Früchte 1890 von Leichtlin in Baden-Baden erzielt wurden.

Differenzen dürfte wohl kaum ein Zweifel darüber bestehen, daß die aus der Droge ausgelesenen Früchte zu *Dorema Ammoniacum* gehören.

Stengel.

Die aus der Droge ausgelesenen Stengelreste zeigten in den Rippen die bekannten großen Collenchymbündel, in die von Innen her ein Kranz äußerer Sekretgänge eingebettet ist, sie scheinen regellos in das dünnwandige Grundparenchym eingebettet. Die Gefäßbündel zeigen einen breiten Bastzellenbeleg auf der Außenseite, einen schmalen, sichelförmigen Siebteil und, dem Holzteil eingelagert, 1—5 schizogene Sekretbehälter oder einen mechanischen Beleg¹⁾.

Diese Anordnung ist von Tschirch als für *Dorema Ammoniacum* charakteristisch erkannt worden, so daß also ebenfalls kein Zweifel darüber besteht, daß auch die aus der Droge ausgelesenen Stengelteile zu *Dorema Ammoniacum* gehören. Die Blattstiele, welche Herbarmaterial entstammten, das ich dem Flückiger'schen Herbarium im Botanischen Garten der Universität Bern verdanke, zeigten eine regellose Verteilung der zahlreichen Gefäßbündel. Die Sekretbehälter lagen im Grundparenchym und waren auffallend klein. Ihre Lage zeigte gleichfalls Beziehungen zum Gefäßteil, doch waren sie demselben nicht direkt eingelagert und auch in der Nähe der Siebteile fand sich da und dort ein Gang. Das Gummiharz entsteht, wie bereits Tschirch nachgewiesen hat, in den schizogenen Gängen und tritt wahrscheinlich infolge einer Verwundung aus.

Wurzelreste wurden in der Droge nicht gefunden.

Ergebnisse der vorliegenden Arbeit:

Das Gummiharz besteht aus Harz, Gummi und ätherischem Oel. Daneben enthält es ca. 3,5 Proz. eines in Wasser und Alkohol unlöslichen Rückstandes. Der in Alkohol und Aether lösliche Teil des Ammoniacum ist ein Gemenge eines sog. „sauren“ und eines „indifferenten“ Harzes und beträgt 69 Proz., beide Harze sind schwefel frei, im Gegensatze zu *Priszewski*, welcher letzteres als schwefelhaltig bezeichnet. Bei der Verseifung des sog. „sauren“ Harzes, erhielt ich Salicylsäure von der Zusammensetzung $C_6H_4OHCOOH$

¹⁾ Tschirch, Archiv d. Pharmac. 1886. S. 137. Dasselbst ist das Weitere nachzusehen.

und $C_6H_4OHCOOH + \frac{1}{2}H_2O$. Daneben flüchtige Säuren, bestehend aus Baldrian- und Buttersäure, sowie einen Alkohol, der in die Reihe der Resinotannole gehört und dieselbe Formel besitzt wie das Galbaresinotannol: $C_6H_{10}O$. (resp. $C_{18}H_{30}O_3$). Das Harz ist also ein Salicylsäure-Resinotannolester.

Ich habe von dem Resinotannol dargestellt:

Ein Acetylderivat von der Formel: $C_{18}H_{29}O_3CH_3CO$.

Ein Benzoylderivat von der Formel: $C_{18}H_{29}O_3C_6H_5CO$.

Aus beiden ergibt sich, daß die Formel des Ammoresinotannols: $C_6H_{10}O$ zu verdreifachen ist und daß der Körper eine Hydroxylgruppe enthält $C_{18}H_{29}O_2(OH)$, was gleichfalls mit dem Galbaresinotannol übereinstimmen würde.

Bei der Oxydation dieses Resinotannols mit Salpetersäure resultierte Styphninsäure, bei der Kalischmelze Resorcin. Aetherisches Oel fand ich im Ammoniacum nur in geringer Menge. Dasselbe enthält kein Umbelliferon und ist frei von Schwefel. Aus dem rohen Ammoniacum erhielt ich Spuren einer freien Säure deren Schmelzpunkt sowie Eisenchloridreaktion auf Salicylsäure $C_6H_4OH(COOH)$ hinweisen.

Das Gummi enthält:

circa 3,5 Proz. Asche

„ 1,2 „ Calciumoxyd

und ist wahrscheinlich als ein dem Gummi Arabicum verwandtes, saures Calciumarabinat zu betrachten.

Ueber Nicotin.

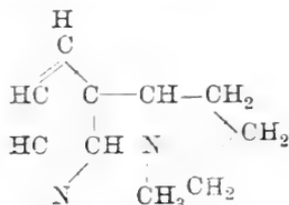
Von A. Pinner.

II. Mitteilung.

Vor zwei Jahren habe ich im „Archiv“ eine größere Abhandlung unter dem gleichen Titel veröffentlicht¹⁾, in welcher auf Grund zahlreicher Versuche für das Alkaloïd eine neue Konstitutionformel aufgestellt wurde. Da ich jetzt meine Untersuchung über das Nicotin zu einem vorläufigen Abschluß gebracht habe, möchte ich die weiteren Erfahrungen, welche ich über das chemische Verhalten dieser so interessanten Base zu sammeln Gelegenheit gehabt habe, hier mitteilen. Dabei will ich gleich vorausschicken, daß alle neu aufgefundenen Thatsachen mit meiner damals aus-

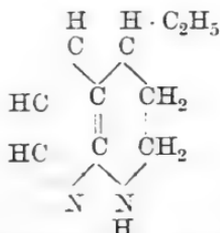
¹⁾ Archiv, Bd. 231.

gesprochenen Auffassung der Konstitution des Nicotins im besten Einklang sich befinden, so daß auf Grundlage unserer heutigen Anschauungen über die Verkettung der Atome unter einander das Nicotin $C_{10}H_{14}N_2$ fast mit Sicherheit als β -Pyridyl-Methylpyrrolidin



anzusprechen ist.

Meine weiteren Untersuchungen galten vornehmlich der Aufklärung einiger früher beobachteten und damals nicht weiter verfolgten eigentümlichen Reaktionen des Nicotins, namentlich der Umänderungen, welche das Alkaloid unter dem Einfluß von Wasserstoffsperoxyd und von Benzoylchlorid erleidet. Und hier hat die wissenschaftliche Diskussion wesentlich zur Förderung der Erkenntnis beigetragen. Denn nach dem Erscheinen meiner Arbeiten hat Herr *Étard*, welcher bereits früher namentlich in Gemeinschaft mit *Cahours* sich mit der Untersuchung des Nicotins eingehend beschäftigt hat, in den *Comptes Rendus* zwei kurze Abhandlungen veröffentlicht, in welchen er seine frühere Auffassung der Konstitution des Nicotins



als ein (dem Naphtalin ähnlich) aus Pyridin und äthylisiertem Hexahydropyridin zusammengeschweißtes Gebilde aufrecht zu erhalten und durch neue Thatsachen zu stützen versuchte.

Nach dieser Auffassung nämlich würde im Nicotin das eine der beiden Stickstoffatome noch mit Wasserstoff verbunden, als „Jmid“ im Molekül vorhanden sein, während alle bisher aufgefundenen, sicher ermittelten Thatsachen darauf hinweisen, daß beide Stickstoffatome lediglich mit Kohlenstoff verbunden, in Nitrilform, vorhanden sind.

Herr Étard glaubte nun neuerdings aus dem Nicotin eine Acetyl- und eine Benzoylverbindung gewonnen zu haben. Da aber nur Jmid- nicht aber Nitrilstickstoff noch Säureradikale aufzunehmen vermögen, so würde diese Thatsache, falls sie sich bestätigt hätte, die früher von mir aufgestellte Konstitutionsformel des Nicotins sehr zweifelhaft gemacht haben, wenn auch die von Étard vertheidigte Formel dadurch noch nicht bewiesen worden wäre. Denn der Auffassung von Étard steht vor allen Dingen entgegen, daß bei der Oxydation des Nicotins mit Kaliumpermanganat glatt und in fast berechneter Ausbeute Nicotinsäure $C_5H_4N.CO_2H$, d. h. Pyridincarbonsäure entsteht. Bei Annahme der Étard'schen Formel aber müßte Oxynicotincarbonsäure $C_5H_3(OH)N.CO_2H$, oder allenfalls Amidonicotincarbonsäure entstehen. Immerhin aber würde durch die Darstellbarkeit des Acetylnicotins und des Benzoylnicotins die Jmidnatur des einen Stickstoffatoms so gut wie erwiesen gewesen sein. Dem aber stand wiederum entgegen, daß wie ich früher nachgewiesen habe und wie dann durch andere Forscher (Blau, Herzig) bestätigt werden konnte, das eine der beiden Stickstoffatome mit Methyl verbunden ist. Folglich hätte dieses N als —NHCH_3 im Nicotin vorhanden sein müssen, denn das andere Stickstoffatom mußte bei dem leichten Uebergang des Nicotins in Pyridincarbonsäure nothwendig, ebenso wie im Pyridin, in Nitrilform vorhanden sein. Dem widersprechen aber die meisten übrigen Reaktionen des Nicotins.

Nun waren aber die vermeintlichen Acetyl- und Benzoylverbindungen entweder zu wenig charakterisirt oder in zu eigentümlicher Weise dargestellt, um ohne Weiteres als genügendes Beweismaterial zu irgend welcher Schlußfolgerung dienen zu können. Ich habe deshalb die Étard'schen Versuche wiederholt, habe dieselben Erscheinungen beobachten können, wie er, habe aber bei genauerm Eingehen feststellen können, daß die vermeintlichen Acetyl- und Benzoylverbindungen gar nicht Verbindungen des Nicotins sind, sondern einer neuen, aus diesem entstehenden und mit ihm isomeren Base, welche ich als Metanicotin bezeichnet habe. Gerade die Versuche von Étard dienten schließlich zur Bestätigung meiner Annahme.

Étard hat zur Darstellung des sog. Acetylnicotins¹⁾ Nicotin mit Essigsäureanhydrid auf 150° erhitzt, das Reaktionsprodukt ent-

¹⁾ Compt. rend. Bd. 117. S. 170.

weder mit Soda neutralisiert oder im Vacuum destilliert und dann mit Platinchlorid fractioniert gefällt. So erhielt er amorphe Niederschläge, die er analysierte und deren Zusammensetzung er als $C_{14}H_{21}N_2O_3 \cdot HCl \cdot PtCl_4$ annahm. Eine derartige Zusammensetzung kann aber ein einheitlicher aus Nicotin und Essigsäureanhydrid entstehender Körper gar nicht besitzen. Denn abgesehen davon, daß alle Platindoppelsalze $2HCl \cdot PtCl_4$ enthalten, kein einziges aber bekannt ist, welches $HCl \cdot PtCl_4$ enthielte, würde die Base $C_{14}H_{21}N_2O_3$ sich zusammensetzen aus $C_{10}H_{14}N_2$ (Nicotin) + $C_4H_6O_3$ (Essigsäureanhydrid) + H. Derartige Reaktionen sind einfach unmöglich. Die Platinniederschläge, welche É t a r d untersuchte, waren mithin G e m e n g e von irgend welchen Substanzen und somit zum Beweisen irgend einer Annahme durchaus nicht geeignet. Dazu kam, daß ich selbst bereits vor Jahren Essigsäureanhydrid auf Nicotin habe einwirken lassen und damals keine faßbaren einheitlichen Verbindungen zu isolieren vermochte, sondern stets Gemenge erhielt, aus deren Analysen kein Schluß auf den Verlauf der Reaktion zu ziehen war. Ich habe deshalb damals diese Versuche in meinen Publikationen überhaupt nicht erwähnt. Somit brauchte ich diese Mitteilung von É t a r d nicht weiter zu berücksichtigen.

Allein kurz darauf erschien eine zweite Mitteilung¹⁾ von É t a r d, nach welcher durch Erhitzen von Nicotin mit Benzoylchlorid bis zum Kochen (also bis ca. 200°) Salzsäure sich abspaltet und „Benzoylnicotin“ von der Zusammensetzung $C_{10}H_{13}N_2C_7H_5O$ entsteht, von welchem É t a r d freilich nur das Platinsalz analysierte. Aber dieses Platinsalz war als krystallinischer Niederschlag erhalten worden und gab in mehreren Analysen gut übereinstimmende Zahlen. Es konnte demnach an der richtigen Zusammensetzung des sog. Benzoylnicotins kaum gezweifelt werden.

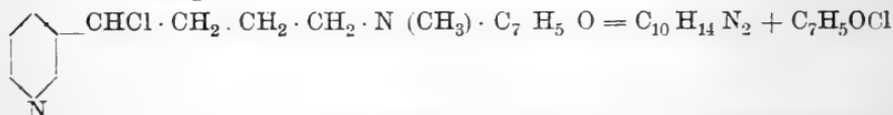
Nun hatte ich bereits früher Benzoylchlorid auf Nicotin einwirken lassen und dabei eine Verbindung beider erhalten $C_{10}H_{14}N_2 \cdot C_7H_5OCl$, welche nicht etwa als salzsaures Benzoylnicotin ($C_{10}H_{13}N_2 \cdot C_7H_5O$). HCl aufzufassen war, weil dieselbe durch Basen in der Kälte nicht zersetzt wurde und mit anderen Säuren Salze gab, in denen die volle Verbindung

¹⁾ Compt. rend. Bd. 117. S. 278.

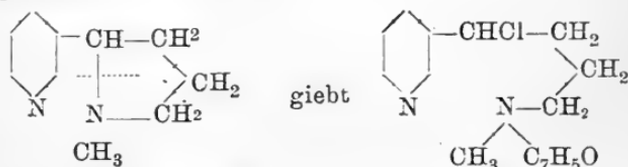
$C_{10}H_{14}N_2 \cdot C_7H_5OCl$ enthalten war.¹⁾ Es lag deshalb die Vermutung nahe, daß die von Étard erhaltene Verbindung das Zersetzungsprodukt der von mir früher dargestellten Substanz sei, und es stellte sich somit die Nothwendigkeit heraus, diese Reaktion eingehend zu studieren.

Das Ergebnis dieser Untersuchung war, daß thatsächlich das sog. Benzoylnicotin das Zersetzungsprodukt des Additionsprodukts von Benzoylchlorid und Nicotin ist, daß aber das Nicotin durch Benzoylchlorid in der Weise verändert wird, daß der Pyrrolidinring aufgespalten wird und bei der Abspaltung von Salzsäure, welche sowohl durch starkes Erhitzen, als auch durch Kochen mit Alkalien bewirkt werden kann, nicht wieder Ringschließung erfolgt, sondern ein Körper entsteht, welcher als Pyridyl-Methyl-Butylenamin zu bezeichnen wäre, den ich kurz Metanicotin (d. h. verändertes Nicotin) genannt habe, wie aus folgenden Formeln hervorgeht:

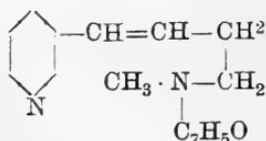
Durch Anlagerung von Benzoylchlorid zum Nicotin bildet sich die Verbindung



indem die Bindung zwischen CH und NCH_3 des Pyrrolidinringes gesprengt wird:



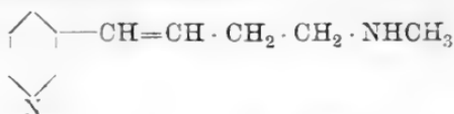
Wird nun aus dieser Verbindung Salzsäure abgespalten, so entsteht unter doppelter Bindung der beiden ersten C das Benzoyl-Metanicotin:



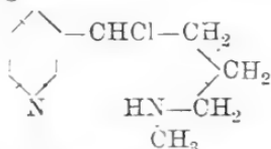
Aus diesem Benzoyl-Metanicotin läßt sich nun durch Erhitzen mit Salzsäure leicht die Benzoylgruppe abspalten und durch

¹⁾ Vergl. Archiv a. a. O. S. 388.

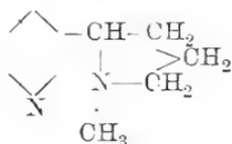
Wasserstoff ersetzen, man erhält so das Metanicotin selbst, welchem die Konstitution zukommt



Wenn man dagegen aus dem Additionsprodukt von Nicotin und Benzoylchlorid zuerst die Benzoylgruppe abspaltet, was leicht auch hier durch Erhitzen wässriger mit Salzsäure gelingt, so entsteht zunächst die Verbindung



diese aber ist nicht beständig, sondern spaltet jetzt sogleich auch HCl ab, indem das H des NHCH₃ mit dem Cl des CHCl sich vereinigt, und nun entsteht wieder Nicotin:

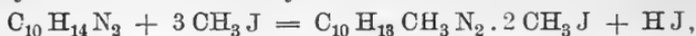


Alle diese Reaktionen erfolgen leicht und quantitativ und sind, wie man sieht, ausgezeichnet zu erklären, wenn man die von mir aufgestellte Konstitutionformel zu Grunde legt.

Aber noch mehr. Nach diesen Formeln ist das Metanicotin eine tertiär-sekundäre Base, im Gegensatz zu dem bitertiären Nicotin, enthält außerdem am Stickstoff noch das Methyl und besitzt endlich eine doppelte Bindung in der Seitenkette. Alle diese Thatsachen sind durch die verschiedenen Versuche im vollsten Mafse bestätigt worden.

Die sekundäre Natur des Metanicotins konnte konstatiert werden 1. durch Darstellung der Benzoylverbindung desselben mittels der Schotten-Baumann'schen Methode. Während das Nicotin in alkalischer Lösung mit Benzoylchlorid behandelt, keine Spur einer Benzoylverbindung liefert, giebt das Metanicotin bei gleicher Behandlung sofort das Benzoylmetanicotin wieder, aus welchem es erhalten worden ist. Ferner vereinigt sich 2. das Nicotin mit 2. Mol. Jodmethyl zu einem quaternären Jodmethylat, dagegen reagiert das Metanicotin schon bei gewöhnlicher Temperatur mit Jodmethyl in

der Weise, daß sich erst Methylmetanicotin bildet und dieses mit 2 Mol. Jodmethyl zu einem Jodmethylat zusammentritt:



man erhält stets ein Jodmethylat von der Zusammensetzung:



Daß im Metanicotin das eine Stickstoffatom ebenso wie im Nicotin mit Methyl verbunden ist, konnte nicht nur nach der Herzig'schen Methode durch Abspaltung von Jodmethyl aus dem jodwasserstoffsäuren Salz dargethan werden, sondern auch dadurch, daß das Metanicotin im Gegensatz zum Nicotin verhältnismäßig leicht Methylamin abzuspalten geneigt ist. Das ist aber zugleich ein Beweis dafür, daß im Metanicotin das NCH_3 gleichsam exponierter, leichter durch chemische Agentien angreifbar sich befindet, als im Nicotin, was durch die obigen Formeln des Nicotins und des Metanicotins leicht seine Erklärung findet.

Das Vorhandensein einer doppelten Bindung im Metanicotin an einer Stelle, wo im Nicotin nur einfache Bindung ist, ist auf zwei völlig von einander verschiedenen Wegen dargethan worden. Durch den Vergleich der physikalischen Eigenschaften des Nicotins und des Metanicotins, welchen Herr Brühl vorzunehmen die Güte hatte, ist erwiesen, daß im Nicotin drei doppelte Bindungen (im Pyridinring) vorhanden sind, dagegen muß das Metanicotin mehr doppelte Bindungen besitzen, wie aus seinem spezifischen Gewicht und seinem Lichtbrechungsvermögen hervorgeht.

Ferner liefert das Nicotin mit Brom lediglich Substitutionsprodukte, welche einen energischen Eingriff des Broms in das Molekül der Base voraussetzen und deshalb auch nur ganz allmählich entstehen. Dagegen vereinigt sich das Metanicotin sofort mit Brom zu einem Additionsprodukt genau in derselben Weise, wie irgend ein anderer ungesättigter Körper.

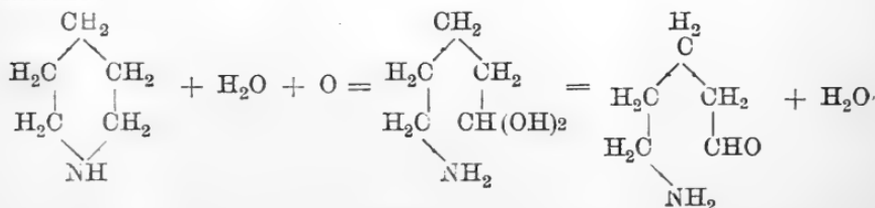
So ist die früher nicht erklärbare Bildung eines durch Basen in der Kälte nicht zersetzbaren Additionsprodukts von Benzoylchlorid und Nicotin gerade durch die Entstehung von Benzoylmetanicotin aus demselben unter Annahme meiner Nicotinformel leicht erklärbar geworden.

Nachdem durch das Studium dieser Reaktion ein Einblick in die Art der Veränderung des Nicotins gewonnen war, konnte mit

Leichtigkeit durch Einwirkung von Essigsäureanhydrid auf Nicotin eine Acetylverbindung dargestellt und isoliert, zugleich aber gezeigt werden, daß diese Verbindung Acetyl-Metanicotin ist.

Noch ein zweiter dunkler Punkt ist mit ziemlicher Sicherheit aufgeklärt worden, nämlich die Art der Wirkung von Wasserstoff-superoxyd auf Nicotin. Wie in der ersten Mitteilung gezeigt worden ist, bildet sich beim Stehenlassen einer Mischung von Nicotin mit Wasserstoffsuperoxyd allmählich eine beim Verdampfen der Lösung hinterbleibende, schwer krystallisierende, hygroskopische Substanz welche Oxynicotin genannt worden ist und sich als $C_{10}H_{11}N_2O$ zusammengesetzt erwies. Diese Substanz zeigte höchst eigentümliche Reaktionen. Durch Erhitzen mit Salzsäure verwandelte sie sich in eine isomere Verbindung, welche sich dadurch von ihr unterschied, daß sie mit Wasserdämpfen flüchtig sich erwies, nicht wie jene ammoniakalische Silberlösung reduzierte, auch stark basische Reaktion besaß, bei der Destillation für sich unter Abspaltung von Wasser in $C_{10}H_{12}N_2$ übergang und als Pseudonicotinoxyd vorläufig bezeichnet wurde. Beim Erhitzen mit Barythydrat wurde das Oxynicotin ebenfalls zersetzt, hierbei aber damals lediglich Nicotin gewonnen. Beide Reaktionen waren damals in hohem Maße auffallend, und es wurde auch beim Fehlen jeglicher Unterlage gar kein Erklärungsversuch gemacht, vielmehr lediglich die Thatsache mitgeteilt.

Etwas später zeigte Wolffenstein¹⁾ in einer schönen Untersuchung über die Einwirkung von Wasserstoffsuperoxyd auf Piperidin, daß hierbei Amidovaleraldehyd entstehe, indem die Bindung zwischen NH und CH_2 des Piperidinringes gelöst und unter Addition von Wasser bei gleichzeitiger Oxydation der Aldehyd entstehe:

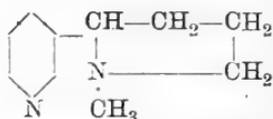


Da nun durch die früheren Untersuchungen es sehr wahrscheinlich gemacht worden war, daß das Nicotin Pyridyl-Methyl-

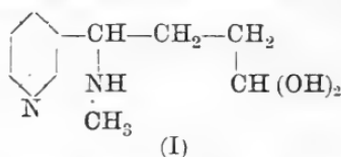
¹⁾ Berichte d. d. ch. G. 25. 2776.

Pyrrolidin ist, da ferner das Pyrrolidin sich dem Piperidin sehr ähnlich verhält, so lag es nahe, anzunehmen, daß die Wirkung des Wasserstoffsuperoxyds auch beim Nicotin darin bestehe, daß unter Sprengung des Pyrrolidinringes sich ein Amidoaldehyd bilde. Als dann konnten auch die Reaktionen des Oxynicotins leicht erklärt werden, wie aus folgenden Ueberlegungen sich ergibt:

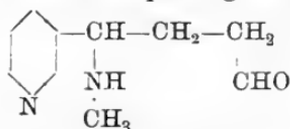
Das Nicotin



wird durch Wasserstoffsuperoxyd zunächst in die Verbindung (I)

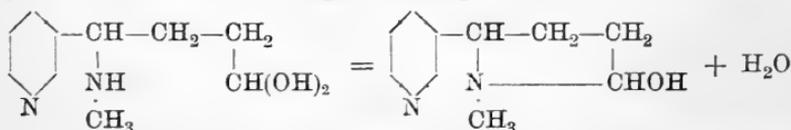


übergeführt, welche unter Abspaltung von Wasser in Oxynicotin

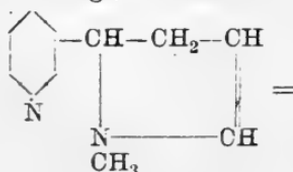


übergeht.

Allein durch die Wirkung der Salzsäure bei hoher Temperatur kann die Wasserabspaltung auch in der Weise erfolgen, daß das H des NHCH_3 mit einem der beiden OH des $\text{CH}(\text{OH})_2$ sich vereinigt und somit wieder Ringschließung eintritt;

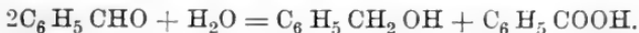


So würde denn ein Alkohol von der Zusammensetzung $\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{N}_2\text{O}$ entstehen, welcher selbstverständlich stark basische Eigenschaften besitzt. Dieser Alkohol spaltet aber bei der trockenen Destillation nochmals Wasser ab, indem das OH mit einem H des benachbarten CH_2 sich vereinigt, so daß die Verbindung

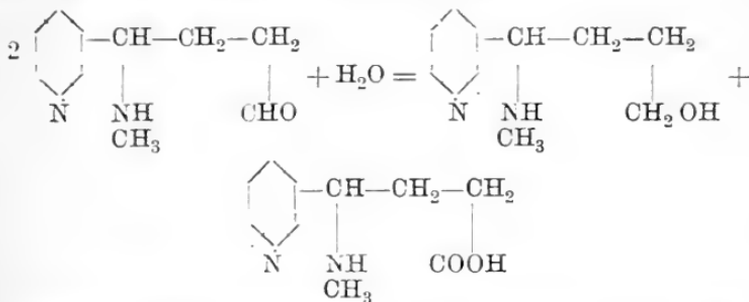


$C_{10}H_{12}N_2$ entsteht, welche als Dehydronicotin bezeichnet worden ist.

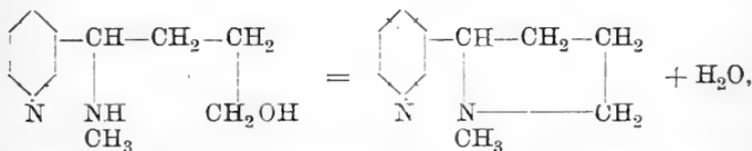
Die Einwirkung von Barythydrat aber auf das Oxynicotin mußte in derselben Weise erfolgen wie auf alle Aldehyde, d. h. es mußte der Aldehyd zersetzt werden zur Hälfte in Alkohol, zur anderen Hälfte in Säure. Beispielsweise liefert Benzaldehyd beim Erwärmen mit Kali Benzylalkohol und Benzoësäure:



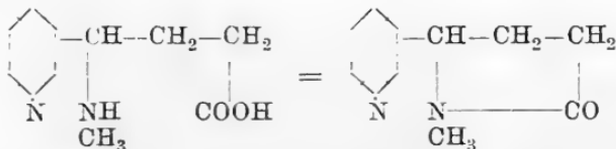
So mußte auch das Oxynicotin zur Hälfte den zugehörigen Alkohol, zur anderen Hälfte die Säure liefern:



Der Alkohol mußte sofort unter Abspaltung von Wasser aus dem H des $NHCH_3$ und dem OH des CH_2OH übergehen in Nicotin selbst:



Die Säure aber konnte entweder für sich bestehen oder auch in gleicher Weise unter Abspaltung von Wasser sich verwandeln in $C_{10}H_{12}N_2O$:



Dieses letztere würde aber identisch sein mit dem früher anderweitig dargestellten Cotinin. Es handelte sich also darum, entweder die Säure $C_{10}H_{14}N_2O_2$ oder das Cotinin $C_{10}H_{12}N_2O$ unter den Reaktionsprodukten des Barythydrats auf das Oxynicotin aufzufinden. Es

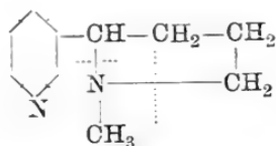
wurde deshalb diese Reaktion nochmals aufgenommen, dabei aber, wie hier gleich erwähnt sein mag, weder die Säure $C_{10}H_{14}N_2O_2$, noch das Cotinin $C_{10}H_{12}N_2O$, noch eine dem Cotinin isomere Base isoliert. Gleichwohl aber gab die Untersuchung, welche außerordentlich langwierig sich gestaltete, recht interessante Resultate.

Zunächst wurde nämlich konstatiert, dafs beim Stehenlassen von Wasserstoffsperoxyd mit Nicotin thatsächlich ein im Wasser leicht löslicher, bisher daraus in unverändertem Zustande nicht isolirbarer aldehydartiger Körper entsteht, welcher mit Wasserdämpfen leicht sich verflüchtigt, stark reduzierende Eigenschaften besitzt, mit ammoniakalischer Silberlösung einen schönen Silberspiegel giebt, mit Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung ein öliges Hydrazid liefert u. s. f. Dieser Aldehyd ist äußerst empfindlich gegen Säuren. Seine Lösung wird durch verdünnte Salzsäure sofort gelb gefärbt, und dampft man die angesäuerte Lösung ein, so erhält man neben etwas hygroskopischem und sehr leicht löslichem, salzsauren Nicotin lediglich rotbraune, unlösliche, amorphe, nicht analysierbare Massen.

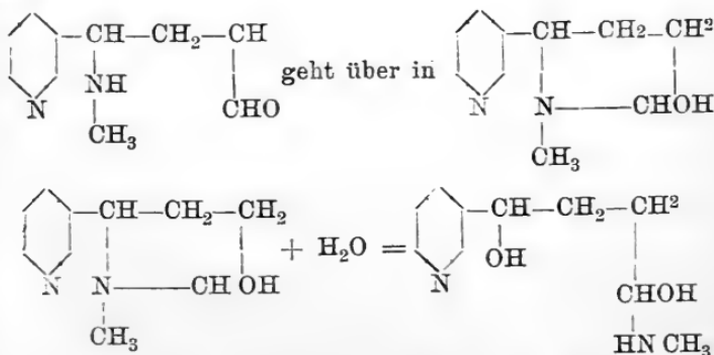
Verdampft man die Lösung des Aldehyds vorsichtig, so bleibt das bereits in der ersten Mitteilung beschriebene Produkt zurück, welches als Polymerisationsprodukt des Aldehyds zu betrachten ist, da es mit Wasserdämpfen nicht mehr flüchtig ist. Bei versuchter Destillation zersetzt es sich auch im Vacuum bei ca. 150° in eine grofse Zahl von Produkten, welche beim Aufbewahren sich schnell dunkel färben und nicht weiter untersucht worden sind.

Durch Erhitzen mit Bariumhydrat wurde wieder wie früher Nicotin erhalten, außerdem aber, wenn auch in kleiner Menge, das dem Oxynicotin isomere Pseudonicotinoxyd $C_{10}H_{14}N_2O$, endlich eine Substanz, welche im Rohzustande analysiert werden mußte und Zahlen lieferte, welche zur Formel $C_{10}H_{16}N_2O_2$ passen. Diese Substanz zersetzte sich bei der Destillation im Vacuum bei ca. 165° und lieferte ein zweites Isomeres des Oxynicotins, also $C_{10}H_{14}N_2O$, welches durch seine ohne Zersetzung erfolgende Destillierbarkeit sich leicht unterscheiden läfst von Oxynicotin und Pseudonicotinoxyd. Die Entstehung einer derartigen Verbindung läfst sich leicht erklären, wenn auch strikte Beweise für die hier zu entwickelnde Anschauung nicht geliefert werden können.

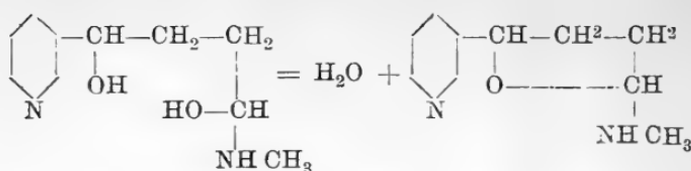
Wie man aus der Einwirkung von Benzoylchlorid und Essigsäureanhydrid auf Nicotin erkennt, kann der Pyrrolidinring leicht zwischen dem am Pyridin befindlichen Kohlenstoff und dem Stickstoff aufgespalten werden. Andererseits kann aber, wie aus der Aldehydnatur des Oxynicotins erkennbar ist, der Pyrrolidinring auch zwischen dem Stickstoff und dem vierten Kohlenstoffatom gelöst werden; so daß also im Nicotin zwei angreifbare Stellen sich befinden, welche durch Punktierung erkenntlich gemacht sind.



Wenn man nun annimmt, daß bei der hohen Temperatur das Bariumhydrat auf das Oxynicotin zum Teil analog wirkt wie Salzsäure und Pseudonicotinoxyd erzeugt, wie es ja thatsächlich der Fall ist und durch den Versuch nachgewiesen werden konnte, und daß alsdann das Pseudonicotinoxyd in statu nascente zum Teil sofort unter Wiederaufspaltung des Ringes die Elemente des Wassers addiert, so würden die durch folgende Gleichungen anschaulich gemachten Vorgänge sich abspielen:



Letztere Substanz, $\text{C}_{10}\text{H}_{16}\text{O}_2$, würde die beim Erhitzen mit Bariumhydrat zunächst entstehende Verbindung sein. Bei der Destillation spaltete sie aber Wasser ab, indem die beiden OH auf einander reagieren und das übrig bleibende O die Bindung zwischen den beiden Kohlenstoffen übernimmt:



Es mag nicht unerwähnt bleiben, daß vergebens versucht wurde, durch Zusatz von Benzoylchlorid zu einer alkalischen Lösung von Oxynicotin und von dieser Isomeren eine Benzoylverbindung darzustellen, da bei der Jmidnatur beider die leichte Bildung einer solchen zu erwarten war. In gleicher Weise lieferte die Einwirkung von Jodmethyl auf Oxynicotin kein falsbares Resultat, es wurden lediglich braune Schmierer erhalten, aus denen keine analysierbare Substanz zu isolieren war. Jodmethylate der neuen Isomeren aber darzustellen war unmöglich, weil dieselbe stets mit Nicotin verunreinigt erhalten wurde und nur durch die verschiedene Löslichkeit der Pikrate von Nicotin getrennt werden konnte.

Der Annahme, das Nicotin sei die Pyridinverbindung eines Methylpyrrolidins, konnte vielleicht entgegengehalten werden, daß bislang Pyrrolidin — oder Methylpyrrolidinderivate unter den Pflanzenstoffen noch nicht aufgefunden worden seien. Auch dieser Einwurf ist in letzter Zeit beseitigt worden, da Liebermann gezeigt hat, daß das sog. niedrig siedende Hygrin (aus den Nebenalkaloiden des Cocains) bei der Oxydation die Carbonsäure des Methylpyrrolidins liefert, daß also diese Nebenalkaloide jedenfalls Abkömmlinge des Methylpyrrolidins sind.

Völlig unzweifelhaft ist endlich die von mir aufgestellte Konstitutionsformel geworden durch die schönen soeben veröffentlichten Untersuchungen von Amé Pictet, welcher gefunden hat, daß das Jodmethylat des Pyridyl-Methylpyrrols, welches er synthetisch dargestellt hat, identisch ist mit dem Jodmethylat des durch Oxydation mittels Ferricyankalium etc. aus dem Nicotin gewonnenen und ursprünglich als „Isodipyridin“ $\text{C}_{10}\text{H}_{10}\text{N}_2$, jetzt als „Nicotyryl“ bezeichneten Produkts.

Auf den folgenden Seiten sollen zunächst das Metanicotin und seine Derivate, dann die Produkte der Zersetzung des Oxynicotins beschrieben werden.

Metanicotin.

Das Metanicotin kann nach drei Methoden gewonnen werden, aus Acetylmetanicotin, aus Benzoylchloridnicotin und aus Benzoylmetanicotin.

Acetylmetanicotin. Man erhitzt Nicotin mit etwa der fünffachen Menge Essigsäureanhydrid 10—12 Stunden lang auf 170°, entfernt aus der dunkelbraunen Reaktionsmasse den größten Teil des überschüssigen Anhydrids durch Destillation im Vakuum, versetzt den Rückstand mit etwas Wasser und fügt vorsichtig konzentrierte Pottaschelösung bis zur alkalischen Reaktion hinzu. Alsdann schüttelt man die Flüssigkeit mit Aether aus. Das bei der Reaktion entstandene Acetylmetanicotin ist zwar schwer in Aether löslich, und man muß 10—12 mal die Ausschüttelung wiederholen, um alle Acetylverbindung in die ätherische Lösung zu bringen. Aber gleichwohl ist diese Methode für die Reinigung der Verbindung ganz ausgezeichnet, weil hier ebenso wie bei der Benzoylverbindung die durch tiefgreifende Zersetzung entstandenen schwarzen schmierigen Massen in Aether fast vollkommen unlöslich sind und somit entfernt werden können. Ueberhaupt hat sich bei vielen Nicotinderivaten die Lösung in Aether als vorzügliche Reinigungsmethode bewährt.

Nach dem Verdampfen des Aethers hinterbleibt die Acetylverbindung als dicker, gelber Honig, der keine Neigung zum Krystallisieren besitzt. Sie wurde ohne weitere Reinigung analysiert.

0,1592 g Substanz gaben 0,4064 g CO₂ und 0,1240 g H₂O.

0,1658 g Substanz gaben 20,1 ccm N bei 22° C. und 748 mm Bar.

Berechnet für C₁₀H₁₃N₂·C₂H₃O:

C = 70,59

H = 7,84

N = 13,72

Gefunden:

69,62 Proz.

8,65 ..

13,51 ..

Auf Zusatz von Pikrinsäure zur wässerigen Lösung erhält man einen öligen, langsam zu amorphen Kügelchen erstarrenden gelben Niederschlag, der auch aus Lösungsmitteln (heißes Wasser, Alkohol) nicht krystallisiert erhalten werden konnte. Ebenso erhält man auf Zusatz von Platinchlorid zur salzsauren Lösung einen amorphen Niederschlag. Durch Erhitzen mit Salzsäure auf 100° oder mit Barytwasser auf 140° wird die Acetylverbindung nur schwer und unvollständig verseift. Dafs aber bei der Verseifung nicht Nicotin, sondern Metanicotin entsteht, wurde mit Sicherheit

durch das später zu erwähnende charakteristische Pikrat nachgewiesen.

Benzoylchlorid-Nicotin $C_{10}H_{14}N_2 \cdot C_7H_5OCl$. Diese schon in der ersten Mitteilung beschriebene Verbindung erhält man leicht, wenn man Nicotin mit ca. 2 Mol. frisch destilliertem Benzoylchlorid eine Viertelstunde auf dem Wasserbad erwärmt, das mit etwas Salzsäure versetzte Reaktionsprodukt mehrere Male mit Aether ausschüttelt, um das überschüssige Benzoylchlorid zu entfernen, die von Benzoylchlorid befreite saure wässrige Lösung mit verdünnter Natronlauge eben alkalisch macht und zur Sicherheit, um Spuren unveränderten Nicotins zu binden, mit einigen Tropfen Essigsäure schwach ansäuert und wiederholt mit Aether ausschüttelt. Beim Verdampfen der ätherischen Lösung hinterbleibt das Benzoylchlorid-Nicotin als etwas bräunliche, dicke, kaum noch fließende Masse, die unlöslich ist in Wasser, leicht löslich in Alkohol und in Mineralsäuren, schwer löslich in verdünnter Essigsäure und in Aether. Die salpetersaure Lösung bleibt auf Zusatz von Silbernitrat klar, es liegt also durchaus kein salzsaures Salz vor. Wird dagegen die Substanz mit Kalk geglüht, so giebt mit der nun zersetzten Masse nach dem Lösen in Salpetersäure Silbernitrat einen starken Niederschlag.

Die alkoholische Lösung polarisiert schwach nach links.

A) 0,948 g zu 10 ccm in Alkohol gelöst gab eine Ablenkung von $-0,4^0$.

B) 1,0780 g zu 10 ccm in Alkohol gelöst gab eine Ablenkung von $-0,5^0$.

Also $a_D = A) -4,75$, B) $-4,64$, im Mittel $-4,70$.

Erhitzt man das Nicotin-Benzoylchlorid 6—8 Stunden mit konzentrierter Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 100^0 , so wird es vollständig verseift. Der Röhreninhalt besteht nach dem Erkalten aus ausgeschiedener Benzoesäure und der salzsauren Lösung des Nicotins. Filtriert man die saure Flüssigkeit von der Benzoesäure ab, verdampft sie, um den großen Überschuss von Salzsäure zu entfernen, und stellt aus dem Rückstand durch Auflösen in Wasser und Versetzen mit Pikrinsäure das Pikrat dar, so erhält man das charakteristische, bei 218^0 schmelzende Nicotin-pikrat.

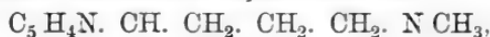
Bei der Zersetzung durch Salzsäure wird aus dem Benzoylchlorid-Nicotin, welchem die Konstitution



zukommt, zunächst die Benzoylgruppe abgespalten. Es entsteht also das Zwischenprodukt



welches aber sofort Salzsäure abspaltet und in



d. h. Nicotin, übergeht.

Kocht man das Benzoylchlorid am Rückflußkühler mit Natriumalkoholat, so spaltet es nur Salzsäure ab und es entsteht Benzoylmetanicotin, aus welchem dann das Metanicotin selbst gewonnen werden kann.

Man verdampft die alkoholische Lösung, nimmt den Rückstand in verdünnter Salzsäure auf und versetzt mit Pikrinsäure, wodurch das gleich zu erwähnende Benzoylmetanicotinpikrat, welches bei 128° schmilzt, als Niederschlag erhalten wird. Zum Überflus ist in diesem Pikrat noch der Stickstoffgehalt bestimmt worden.

0,1284 g Subst. gaben 16,0 ccm N bei 19° und 4758 mm Br.

Berechnet für $C_{10} H_{13} N_2. C_7 H_5 O. C_6 H_3 N_3 O_7$:	Gefunden:
N = 14,14.	14,28 Proz.

Benzoylmetanicotin $C_{10} H_{13} N_2. C_7 H_5 O$. Das Benzoylmetanicotin ist zuerst von Étard dargestellt worden, ohne von ihm erkannt zu werden. Die von Étard angegebene Methode namentlich der Reinigung der Substanz ist wenig zweckmäßig, es sei deshalb die Bereitung hier genauer angegeben.

Um das Nicotin in das Benzoylmetanicotin überzuführen, ist ein größerer Überschuss von Benzoylchlorid erforderlich, sonst erhält man nichts als schwarzes Pech. Man fügt zu in einem langhalsigen, geräumigen Kolben befindlichem Nicotin die doppelte Gewichtsmenge Benzoylchlorid und erhitzt die Masse über freiem Feuer. Bei etwa dem Kochpunkte des Benzoylchlorids tritt in der inzwischen tiefschwarz gewordenen Flüssigkeit unter Entweichen von Salzsäuredämpfen ein Aufschäumen ein. Zur Vollendung der Reaktion erhitzt man noch etwa 15 Minuten, so daß die Flüssigkeit in gelindem Sieden bleibt, läßt dann erkalten, übergießt das Produkt zur Entfernung von Benzoylchlorid mit Aether und fügt zu der dicken, schwarzen, theerähnlichen Masse etwa 15prozentige Salzsäure. In dieser ziemlich konzentrierten Salzsäure löst sich das Benzoylmetanicotin ziemlich leicht, während das Benzoylchlorid und seine etwa

schon entstandenen Zersetzungsprodukte (Benzoessäure, Benzoessäureanhydrid) in dem Aether gelöst bleiben. Nach Entfernung des Aethers schüttelt man noch einmal die saure Flüssigkeit mit Aether aus.

Die so von den nicht basischen Stoffen befreite Lösung ist tiefschwarz gefärbt, kann aber leicht gereinigt werden, weil bei der Verdünnung und bei fraktionierter Neutralisation zuerst die pechartigen Verunreinigungen niederfallen und durch Filtration der Lösung völlig entfernt werden können.

Man erspart so die von Étard benutzte unzuweckmäßige Reinigung der stark sauren Flüssigkeit mit Tierkohle. Man verdünnt deshalb die saure, vom Aether getrennte Lösung mit etwa dem doppelten Volum Wasser, filtriert vom abgeschiedenen Pech und fügt zum Filtrat vorsichtig und in kleinen Anteilen Natronlauge so lange hinzu, als noch schwarze, pechartige Fällungen dadurch hervorgebracht werden. Sobald die Fällungen hellbraun werden, filtriert man wieder und setzt nun so lange Natronlauge hinzu, bis die Flüssigkeit nur noch schwach sauer reagiert oder neutral ist. Dadurch fällt das schwach basische Benzoylmetanicotin als honiggelbes, dickes Oel nieder und kann leicht im Scheidetrichter, in welchem zweckmäßig diese Fällung vorgenommen wird, von der darüber stehenden dünnen Salzlösung getrennt werden. Es ist ein honiggelbes, dickes Oel, schwerer als Wasser und kaum löslich darin, schwer löslich in Aether, sehr leicht löslich in Alkohol und Aceton. Es besitzt nur schwach basische Eigenschaften, löst sich deshalb nur in etwas stärkerer Salzsäure und wird daraus so gut wie vollständig durch Alkalien gefällt, während die Flüssigkeit noch sauer bleibt.

Die Reinigung wird beschleunigt und die Ausbeute an reinem Material wesentlich vergrößert, wenn man die von den nicht basischen Stoffen befreite stark saure Lösung mit der 4—5 fachen Menge Wasser verdünnt, von den pechartig ausgeschiedenen Stoffen filtriert, mit Aether überschichtet und vorsichtig mit Natronlauge abstumpft, so lange nach dem Umschütteln lediglich pechartige Massen sich abscheiden. Die Flüssigkeit wird abgegossen, der Aether von der wässrigen Lösung getrennt, die letztere wiederum mit Aether überschichtet und mit Natronlauge abgestumpft und dieses Verfahren wiederholt, bis die Flüssigkeit kaum noch sauer reagiert. Aus den

ätherischen Lösungen, welche das Benzoylmetanicotin in fast reinem Zustande zurücklassen, wird der Aether abdestilliert und wieder benutzt. Das Benzoylmetanicotin ist zwar, wie erwähnt, in Aether schwer löslich, da aber die pechartigen Verunreinigungen so gut wie unlöslich darin sind, wird dadurch eine vorzügliche Reinigung erzielt.

Das Benzoylmetanicotin ist auch im Vacuum nicht ohne Zersetzung destillierbar. Es ist optisch inaktiv.

Um ein gut krystallisierendes Salz daraus zu gewinnen, habe ich nicht wie Étard das Platinsalz gewählt, sondern das Pikrat, weil die Platinsalze für Nicotin und dessen nächste Derivate weniger charakteristisch sind als die Pikrate.

Setzt man zur salzsauren Lösung des Benzoylmetanicotins eine kalte Pikrinsäurelösung, so fällt ein gelbes, allmählich erstarrendes Oel nieder. Aus verdünntem Alkohol umkrystallisiert bildet das Benzoylmetanicotin-pikrat $C_{10}H_{13}N_2 \cdot C_7H_5O \cdot C_6H_3N_3O_7$ zu Warzen vereinigte, dünne flache Prismen, die bei 128° schmelzen und kaum in kaltem, sehr schwer unter Schmelzung in heißem Wasser, ziemlich leicht in Alkohol löslich sind.

0,2032 g Subst. gaben 0,4098 g CO_2 und 0,0828 g H_2O

0,1529 g Subst. gaben 19,2 ccm N bei $19^\circ C.$ und 757 mm Bar.

Berechnet für $C_{23}H_{21}N_5O_8$:

C = 55,75

H = 4,24

N = 14,14

Gefunden:

55,00 Proz.

4,52 „

14,38 „

Verseifung des Benzoylmetanicotins.

Zur Zerlegung der Benzoylverbindung wird dieselbe mit der 4—5fachen Menge konzentrierter (25 proz.) Salzsäure in geschlossenem Rohr 12—24 Stunden lang auf 100° erhitzt. Das Reaktionsprodukt wird mit etwas Wasser verdünnt von der abgeschiedenen Benzoesäure abgesaugt, verdampft und der dunkel gefärbte syrupöse Rückstand mit Natronlauge alkalisch gemacht und mit Wasserdämpfen die freie Base übergetrieben. Da aber die Base nur äußerst langsam übergeht (zum Uebertreiben von einigen Gramm muß man mehrere Tage destillieren), so kann man auch in folgender Weise verfahren. Man fügt einen großen Ueberschuß konzentrierter Natronlauge hinzu und schüttelt die Base mit großen Mengen Aether aus.

Auch hier bewirkt der Aether gleichzeitig eine teilweise Reinigung der Substanz, indem schwarze schmierige Produkte ungelöst bleiben. Der Zusatz eines großen Ueberschusses konzentrierter Natronlauge ist notwendig, weil die Base alsdann ölig sich abscheidet und leichter durch Aether aufgenommen werden kann. Sie ist nämlich äusserst leicht in Wasser, schwer in Aether, sehr schwer in konzentrierter Natronlauge löslich, so daß Aether einer wässerigen Lösung die Base kaum zu entziehen vermag.

Die nach Verjagung des Aethers erhaltene Rohbase wird am besten erst im Vacuum, dann bei gewöhnlichem Luftdruck destilliert.

Sie ist eine farblose ölige Flüssigkeit von schwachem, an Nicotin erinnernden, aber doch davon verschiedenen Geruch, siedet bei 275° (uncorr.), entwickelt beim Erhitzen stark zum Husten reizende Dämpfe, ist giftig, doch nicht so stark wie das Nicotin, bringt aber alle charakteristischen physiologischen Wirkungen des Nicotins hervor. Die physiologischen Eigenschaften der Base hat Herr Prof. F a l c k in Kiel auf meine Bitte durch Herrn R i n g h a r d t z feststellen lassen (s. unten).

0,1830 g Subst. gaben 0,4934 g CO_2 und 0,1532 g H_2O .

0,1770 g Subst. gaben 26,3 ccm N bei 17° C. und 766 mm. Bar.

Berechnet für $\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{N}_2$:	Gefunden:
C = 74,07 Proz.	73,53 Proz.
H = 8,70 „	9,30 „
N = 17,28 „	17,38 „

Das Chlorhydrat, $\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{N}_2 \cdot 2\text{HCl}$, wird durch Auflösen der Base in Salzsäure, Verdampfen der Lösung auf dem Wasserbad, Lösen des eingedampften und im Trockenraum allmählich erstarrten Rückstandes in wenig kaltem absolutem Alkohol und Fällen mit Aether dargestellt. Es ist eine weisse, hygroskopische, äusserst leicht in Wasser, leicht in Alkohol, nicht in Aether lösliche Krystallmasse.

0,1740 g Subst. gaben 0,2114 g Ag Cl.

Berechnet für $\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{N}_2 \cdot 2\text{HCl}$:	Gefunden:
Cl = 30,21	30,06 Proz.

Platindoppelsalz, $\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{N}_2 \cdot \text{H}_2\text{PtCl}_6$. Setzt man zur wässrigen Lösung des Chlorhydrats Platinchlorid, so entsteht eine Trübung, welche beim Umrühren sich löst und nach kurzer Zeit

schöne, stark glänzende, dicke, flache, gelbrote Prismen auskrystallisieren läßt. Das Salz ist wenig in Wasser löslich, beginnt oberhalb 230° sich dunkler zu färben und zersetzt sich bei ca. 255° unter starkem Aufblähen und unter teilweiser Schmelzung.

0,1722 g Subst. gaben	0,1332 g CO ₂	und	0,049 g H ₂ O,
0,2010 g " "	0,0686 g Pt,		
0,1529 g " "	0,0521 g Pt.		

Berechnet für C ₁₀ H ₁₄ N ₂ ·H ₂ PtCl ₆ :	Gefunden:
C = 21,00 Proz.	21,09 Proz.
H = 2,80 "	3,16 "
Pt = 34,21 "	34,12 " 34,07 Proz.

Zum Vergleich wurde auch das Platindoppelsalz des Nicotins dargestellt und auf sein Verhalten in der Hitze untersucht. Selbstverständlich befanden sich beide Platinsalze an demselben Thermometer. Das Platindoppelsalz des Nicotins bildet auch gelbe Prismen, aber von anderem Aussehen, es beginnt erst bei 255° sich dunkler zu färben und bei 275° unter Zersetzung zu schmelzen. Seine Reinheit wurde durch eine Platinbestimmung festgestellt.

0,1252 g Subst. gaben 0,0426 g Pt.

Berechnet für C ₁₀ H ₁₄ N ₂ ·H ₂ PtCl ₆ :	Gefunden:
Pt = 34,21 Proz.	34,03 Proz.

Das Golddoppelsalz, C₁₀H₁₄N₂·2H AuCl₄, scheidet sich zunächst ölig, allmählich zu gelben kurzen, breiten, flachen Prismen erstarrend auf Zusatz von Goldchlorid zur wässrigen Lösung des Chlorhydrats aus. Es ist schwer in Wasser löslich, leichter in heißem Wasser und scheidet sich aus heißem Wasser ebenfalls zunächst ölig ab. Es schmilzt glatt bei 160° und zersetzt sich je nach schnellerem oder langsamerem Erhitzen bei 175—185°.

0,1298 g Subst. gaben 0,0602 g Au.

Berechnet für C ₁₀ H ₁₄ N ₂ ·2H AuCl ₄ :	Gefunden:
Au = 46,79 Proz.	46,38 Proz.

Da das Golddoppelsalz des Nicotins noch nicht beschrieben ist, so sei hier erwähnt, daß dasselbe nicht ölig fällt, sondern einen hellgelben, kaum krystallinischen Niederschlag darstellt, der in heißem Wasser sich löst und daraus in kleinen unansehnlichen Warzen krystallisiert (nicht zuerst ölig sich abscheidet). Es färbt sich beim Erhitzen oberhalb 150° dunkler, wird allmählich ganz schwarz, und zersetzt sich oberhalb 180° unter teilweiser Schmelzung.

0,1348 g Subst. gaben 0,0642 g Au.

Berechnet für $C_{10}H_{14}N_2 \cdot 2H Au Cl_4$;
46,79 Proz.

Gefunden:
47,63 Proz.

Metanicotin pikrat $C_{10}H_{14}N_2 \cdot 2 C_6H_5N_3O_7$. Setzt man zur salzsauren Lösung des Metanicotins eine kalt gesättigte Pikrinsäurelösung, so scheidet sich das Pikrat ölig aus. Allmählich erstarrt es zu großen Warzen, während zugleich aus der Mutterlauge lange, sehr dünne fadenförmige, in einander verschlungene Nadeln, die wie Algenfäden aussehen, auskrystallisieren. In heißem Wasser, noch mehr in heißem Alkohol leicht löslich, zeigt es beim Erkalten namentlich der wässrigen Lösung dieselbe Erscheinung der erst öligen Abscheidung und nachherigen fadenförmigen Krystallisation. Es enthält 1 Mol. Wasser, welches es bei $80-90^\circ$ verliert. Beim Erhitzen schmilzt das wasserhaltige Salz bei 114° , erstarrt allmählich, wenn man die Temperatur nicht schnell steigert, weil es Wasser verliert, und schmilzt dann erst bei 163° . Die eigentümliche Krystallform und das Verhalten beim Erhitzen sind sehr charakteristisch für das Metanicotin.

Das Salz wurde nach dem Trocknen im Exsiccator analysiert:

0,1924 g Subst. gaben 0,2942 g CO_2 und 0,067 g H_2O

0,1889 g Subst. gaben 0,2888 g CO_2 und 0,0612 g H_2O

0,1815 g Subst. gaben 27,0 ccm N bei $17^\circ C$ und 76½ mm Bar.

0,1908 g Subst. gaben 28,2 ccm N bei $13^\circ C$ und 76¼ mm Bar.

0,5376 g Subst. verloren bei 90° 0,0156 g H_2O .

Berechnet für $C_{10}H_{14}N_2 \cdot 2C_6H_5N_3O_7 \cdot H_2O$:

Gefunden:

C = 41,38 Proz.

41,70 Proz. 41,70 Proz.

H = 3,45 „

3,87 „ 3,60 „

N = 17,55 „

17,36 „ 17,56 „

H_2O = 2,82 „

2,90 „

Das Metanicotin ist eine tertiär-sekundäre Base. Es vermag leicht ein Säureradikal aufzunehmen. So läßt es sich mit Leichtigkeit in die Benzoylverbindung überführen.

Wird das Metanicotin in Natronlauge gelöst und Benzoylchlorid hinzugefügt, so scheidet sich beim tüchtigen Durchschütteln unter beträchtlicher Erwärmung das Benzoylmetanicotin, $C_{10}H_{13}N_2 \cdot C_7H_5O$, als dickes Oel ab. Zur Reinigung wurde es von der Lauge getrennt, mit Salzsäure versetzt und mit Aether geschüttelt, um beigemengtes Benzoësäureanhydrid zu entfernen, alsdann die saure Flüssigkeit

alkalisch gemacht, das abgeschiedene Oel in vielem Aether, in welchem es schwer löslich ist, aufgenommen und nach Verjagung des Aethers in Salzsäure wieder gelöst und in das Pikrat übergeführt. Es ist identisch mit dem aus dem Nicotin bereiteten, oben beschriebenen Benzoylkörper. Denn das Pikrat zeigte alle Eigenschaften, welche die oben beschriebene Verbindung besitzt. Es fiel zunächst ölig, erstarrte sehr langsam zu den charakteristischen Warzen, schmolz bei 128° , verhielt sich genau wie jenes in bezug auf seine Löslichkeit in Wasser und Alkohol und lieferte bei der Analyse recht gut stimmende Zahlen.

0,1770 g Substanz gaben 0,3615 g CO_2 und 0,0726 g H_2O .
 0,1384 g " " " 16,7 ccm N bei 12° und 762 mm Bar.

Berechnet für $\text{C}_{10}\text{H}_{13}\text{N}_2 \cdot \text{C}_7\text{H}_5\text{O} \cdot \text{C}_6\text{H}_3\text{N}_3\text{O}_7$:	Gefunden:
C = 55,75 Proz.	55,70 Proz.
H = 4,24 " "	4,56 " "
N = 14,14 " "	14,36 " "

Die Entstehung der beschriebenen Benzoylverbindung auf dem hier angegebenen Wege ist ein vollgültiger Beweis nicht nur für die Imidnatur des Metanicotins gegenüber dem Nicotin, aus welchem bei gewöhnlicher Temperatur eine Benzoylverbindung in keiner Weise zu erhalten ist, sondern auch dafür, daß die bei 200° aus Nicotin und Benzoylchlorid entstehende Verbindung nicht etwa Benzoylnicotin ist, welches bei der Zersetzung mit Salzsäure eine Veränderung erleidet, sondern Benzoylmetanicotin.

Wie man aus allen diesen Thatsachen erkennen kann, unterscheidet sich das Metanicotin vom Nicotin hauptsächlich durch seinen weit höhern Siedepunkt, durch seine weit geringere Flüchtigkeit mit Wasserdämpfen und seine geringere Löslichkeit in Aether. Zumeist aber dadurch, daß es eine sekundäre Base ist, denn es läßt sich, im Gegensatz zum Nicotin, in alkalischen Flüssigkeiten mittels Benzoylchlorid äußerst leicht in die Benzoylverbindung überführen. Dann ist sein Pikrat sehr leicht von dem des Nicotins zu unterscheiden. Dasselbe kann bequem zur Charakterisierung der Base benutzt werden. Auch das Golddoppelsalz ist recht verschieden von dem des Nicotins. Der besseren Uebersicht wegen mögen die charakteristischen Unterschiede zwischen Nicotin und Metanicotin in einer kleinen Tabelle zusammengestellt sein.

	Nicotin	Metanicotin
1. Freie Base, $C_{10}H_{14}N_2$.	Bei 245° siedendes Oel, in reinem Wasser sehr leicht löslich, durch starke Lauge aus wässriger Lösung abscheidbar, eigentümlich riechend, aus stark alkalischer Flüssigkeit mit Aether leicht ausschüttelbar, mit Wasserdämpfen ziemlich leicht flüchtig, sehr stark linksdrehend, liefert nach der Schotten - Baumann'schen Methode keine Benzoylverbindung.	Bei 275—278° siedendes Oel, in reinem Wasser sehr leicht löslich, durch starke Laugen aus wässriger Lösung abscheidbar, riecht schwächer als Nicotin, aus stark alkalischer Flüssigkeit mit Aether sehr schwer ausschüttelbar, mit Wasserdämpfen sehr schwer flüchtig, optisch inaktiv, läßt sich nach der Methode von Schotten - Baumann sehr leicht benzoylein.
2. Chlorhydrat, $C_{10}H_{14}N_2 \cdot 2HCl$.	Zerfließliche Krystallmasse, die beim Eindampfen ihrer Lösung unter Zerfall in die Komponenten sich zum Teil verflüchtigt.	Zerfließliche Krystallmasse, die beim Abdampfen ihrer Lösung sich nicht zu verflüchtigen scheint.
3. Platindoppelsalz, $C_{10}H_{14}N_2 \cdot H_2PtCl_6$.	Gelbe Prismen, die bei 200° sich dunkler zu färben beginnen und bei ca. 275° unter Schmelzung sich zersetzen.	Gelbrote flache Prismen von ganz anderem Habitus, färben sich schon bei ca. 235° dunkler und blähen sich bei ca. 255° unter teilweiser Schmelzung stark auf.
4. Golddoppelsalz, $C_{10}H_{14}N_2 \cdot 2HAuCl_4$.	Kaum krystallinischer, hellgelber Niederschlag, beginnt bei ca. 165° sich dunkler zu färben und zersetzt sich unter teilweiser Schmelzung bei ca. 190°.	Kurze dicke Prismen, tiefer gelb gefärbt, schmilzt glatt bei 160° zu einer gelbroten Flüssigkeit und zersetzt sich bei ca. 185° unter Aufschäumen.
5. Pikrat, $C_{10}H_{14}N_2 \cdot 2C_6H_3N_3O_7$.	Gelbe, stark glänzende kurze Prismen, wasserfrei, schmilzt glatt bei 218°. Scheidet sich sofort auch aus heißen Lösungen krystallinisch ab.	Lange, fadenartig gekrümmte Nadeln, enthält 1 H ₂ O, schmilzt wasserhaltig bei 114°, wasserfrei bei 163°, scheidet sich aus heißer Lösung zunächst ölig ab.

Methylmetanicotin-Jodmethylat,



Setzt man Jodmethyl zu Metanicotin, so findet eine äußerst heftige Reaktion statt. Dagegen erhält man leicht isolierbare Produkte, wenn man das Metanicotin mit etwa dem dreifachen Gewicht Holzgeist verdünnt, Jodmethyl (wenigstens je drei Moleküle auf 1 Mol. Metanicotin) hinzufügt und nach mehrtägigem Stehen die klare Flüssigkeit im Vacuum verdunsten läßt. Es krystallisiert das

Jodmethylat und kann bequem aus absolutem Alkohol umkrystallisiert werden.

Man erhält dieselbe Verbindung, wenn man Metanicotin in methylalkoholischer Lösung mit Jodmethyl in geschlossenen Röhren 24 Stunden lang auf 100° erhitzt.

Das Jodmethylat bildet farblose Nadeln, die nicht hygroskopisch sind, sehr leicht in Wasser, ziemlich schwer in kaltem Alkohol, nicht in Aether sich lösen und bei 189° schmelzen. Seine Zusammensetzung ist $(C_{10}H_{13}N_2 \cdot CH_3) \cdot 2CH_3J$.

0,1346 g Subst. gaben 0,1668 g CO_2 und 0,0756 g H_2O

0,236 g Subst. gaben 0,2422 g AgJ

0,2038 g Subst. gaben 0,2076 g AgJ

Berechnet für $C_{13}H_{22}N_2J_2$:

C = 33,91 Proz.

H = 4,78 „

J = 55,22 „

Gefunden:

33,80 Proz.

6,24 „

55,46 „ 55,05 Proz.

Wie man sieht, entsteht sogleich das Jodid der quaternären Base:



Der Nachweis, dass im Metanicotin eine doppelte Bindung enthalten ist, welche sich gänzlich verschieden von den Doppelbindungen im Pyridinkern des Nicotins verhält, wurde durch die Art der Einwirkung von Brom auf die Base erbracht.

Einwirkung von Brom auf Metanicotin.

Wie nämlich früher gezeigt worden ist¹⁾, entsteht bei der Einwirkung von Brom auf Nicotin in eisessigsaurer Lösung bei gewöhnlicher Temperatur das Perbromid des Dibromcotinins, $C_{10}H_{10}Br_2N_2O \cdot HBr \cdot Br_2$, und in bromwasserstoffsaurer Lösung bei 100° das Bromhydrat des Dibromticonins, $C_{10}H_8Br_2N_2O_2 \cdot HBr$. Beide Verbindungen entstehen nur langsam. Fügt man hingegen Brom zu eisessigsaurer Lösung des Metanicotins, so scheidet sich unter starker Erwärmung ein gelbrotes, langsam krystallisierendes Oel ab, desgleichen wenn man zu einer bromwasserstoffsaurer Lösung der Base Brom hinzufügt. Setzt man aber zu dem Reaktionsprodukt einen Krystallsplitter der bereits erstarrten Substanz hinzu, so findet augenblicklich unter Erwärmung Krystalli-

¹⁾ Archiv a. a. O. S. 400.

sation des Oels statt. Die Krystalle sind das Perbromid einer sauerstofffreien Base.

Die Krystalle, gelbrote Nadeln, sind schwer in Wasser löslich, schmelzen bei 170° zu einer dunkelroten Flüssigkeit und gleichen in ihrem Verhalten dem Perbromid des Dibromcotinins. Sie haben die Zusammensetzung $C_{10} H_{14} Br_2 N_2 \cdot 2HBr \cdot Br_2$.

Da es bei der Analyse der durch Einwirkung von Brom auf Nicotin und dessen Derivate entstehenden gebromten Produkte zu meist darauf ankommt, die Form, in welcher das Brom in der Substanz vorhanden ist, mit Sicherheit festzustellen, ob es nämlich als HBr, oder als leicht zu HBr reduzierbares Br im Perbromid, oder endlich als integrierender Bestandteil der gebromten Base selbst enthalten ist, habe ich, wie bereits in der ersten Mitteilung auseinandergesetzt ist, mich dreier Methoden zur Bestimmung des Broms bedient:

1. Reduzieren mit schwefliger Säure von bekanntem Gehalt an SO_2 , um das als Perbromid vorhandene Brom zu bestimmen,
2. Fälln der reduzierten Substanz mit Silbernitrat, um die Menge des als HBr und als Perbromid vorhandenen Broms zu ermitteln,
3. Glühn der Substanz mit Kalk und Fälln der in Salpetersäure aufgenommenen Masse mit Silbernitrat, um die Gesamtmenge des Broms zu bestimmen.*)

*) Anmerkung. Wie notwendig eine derartige genauere Bestimmung des Broms in den Produkten der Einwirkung von Brom auf Nicotin und dessen Derivate ist, zeigte aufs Klarste eine vor Kurzem erschienene Abhandlung von Oliveri in *Gazzetta chimica* XXV. 59 u. f. „Sulla costruzione della nicotina“, in welcher unter anderen bereits von anderen Forschern ausgeführten Versuchen auch die Einwirkung von Brom auf Nicotin von Neuem studiert worden ist.

Herr Oliveri hat das Brom abweichend von früheren Forschern in der Weise auf Nicotin einwirken lassen, daß er Brom zu getrocknetem bromwasserstoffsäuren Nicotin hinzufügte, um wie er glaubte, dadurch die Umwandlung des Nicotins in sauerstoffhaltige Derivate (Dibromcotinin und Dibromticonin) zu umgehen.

Gewogene Mengen Nicotin wurden in das bromwasserstoffsäure Salz verwandelt, das Salz getrocknet und dann entweder mit je 2 Atomen Brom oder mit 4 Atomen versetzt (auf 1 Teil Nicotin 1 oder 2 T. Brom). Im ersten Fall soll ohne Gasentwicklung eine rotbraune Masse entstehen, welche nach 5 Tagen zu rotbraunen Nadeln krystallisiert war. Die Krystalle ergaben 65.78 Proz. Brom, folglich, so schließt Herr Oliveri, waren sie $C_{10} H_{14} N_2 \cdot HBr \cdot HBr_3$ zusammengesetzt, denn diese Formel entspricht einer Substanz mit 66,1 Proz. Brom. Herr Oliveri glaubt aus einer einzigen Brombestimmung die Zusammensetzung dieser komplizierten und so schwer in reinem

1. 0,6070 g Substanz brauchten so viel schweflige Säure zur Entfärbung, als 19,9 ccm $\frac{1}{10}$ Normal-Jodlösung entspricht = 0,1592 g Br.

2. 0,503 g Substanz wurden mittels SO_2 in Lösung gebracht und mit Silbernitrat gefällt. Erhalten 0,5954 g AgBr.

3. 0,1314 g Substanz mit Kalk geglüht etc. gaben 0,2298 g AgBr

Berechnet für $\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{Br}_2\text{N}_2 \cdot 2\text{HBr}$.		Gefunden:
Br als Perbromid = 24,84 Proz.		26,23 Proz.
Br als HBr + Perbromid = 49,68 „		50,37 „
Br überhaupt = 74,52 „		74,42 „

Das bromwasserstoffsäure Metanicotinbromid selbst welches bei der Reduktion des Perbromids mit schwefliger Säure entsteht, die Zusammensetzung $\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{Br}_2\text{N}_2 \cdot 2\text{HBr}$ besitzt und im Gegensatz zum Dibromnicotin zweibasisch ist, ist wegen seiner Leichtlöslichkeit in analysierbarem Zustande nicht erhalten worden. Setzt man zu der Lösung des Salzes verdünnte Natronlauge, so scheidet sich ein mit Aether ausschüttelbares Oel ab, welches nicht destillierbar ist und sich schon beim Verdunsten des Aethers dunkel färbt. Um es zu analysieren, wurde es in das Pikrat übergeführt. Dabei stellte sich heraus, daß durch die Natronlauge aus dem Dibromid ein Molekül HBr abgespalten wird und das Monobrom-

Zustande zu gewinnenden Substanzen erschließen zu können. Beiläufig sei erwähnt, daß denselben Bromgehalt Cahours und Etard, außerdem Laiblin gefunden haben, trotzdem, wie ich früher nachgewiesen habe, die ersteren unreines Dibromnicotinperbromid, der letztere ein Gemisch dieses Körpers mit bromwasserstoffsäurem Dibromnicotin in Händen gehabt haben. Aber noch mehr. Diese Krystalle werden in zwei Teile geteilt, der eine Teil mit Ammoniak zersetzt, mit Aether ausgezogen und der Auszug destilliert und als unverändertes Nicotin erkannt. Der zweite Teil wird erst auf 70° erhitzt, dann mit verdünnter Kalilauge zersetzt (warum nicht mit Ammoniak?), dabei ein ölgiger Niederschlag erhalten, der mit Wasser gewaschen, in Salzsäure gelöst und mit Pikrinsäure gefällt wurde. Diese Fällung ist eine rotbraune Masse, also amorph, bei 103° schmelzend, aus deren Brom- und Stickstoffbestimmung Herr Oliveri die Zusammensetzung $\text{C}_{10}\text{H}_{13}\text{BrN}_2 \cdot \text{C}_6\text{H}_3\text{N}_3\text{O}_7$ erschließt. Folglich würde nach Oliveri durch das Erhitzen auf 70° zunächst die Verbindung $\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{Br}_2\text{N}_2 \cdot 2\text{HBr}$ entstanden sein, welche durch Kalilauge Bromwasserstoff abspaltet und in $\text{C}_{10}\text{H}_{13}\text{BrN}_2$ übergeht. Es fällt sofort auf, daß dieses vermeintliche Bromnicotin nur mit einem Mol. Pikrinsäure verbunden ist, während das Nicotin, das Metanicotin und das gebromte Metanicotin zweisäurige Basen sind. Aber aus der einmaligen, nicht einmal vollständigen Analyse einer nicht reinen Substanz (das Pikrat war ja augenscheinlich nicht rein) derartige Schlüsse zu ziehen, war mehr als gewagt.

Bei einer Wiederholung dieser Versuche habe ich auch tatsächlich andere Resultate erhalten. Wenn man 2 Atome Brom zu gut

metanicotin, $C_{10}H_{13}BrN_2$, sich bildet: $C_{10}H_{14}Br_2N_2 - HBr = C_{10}H_{13}BrN_2$.

Das Pikrat $C_{10}H_{13}BrN_2 \cdot 2C_6H_3N_3O_7$ fällt als langsam erstarrender ölicher Niederschlag, der aus heißem Wasser, worin er ziemlich leicht löslich ist, bequem umkrystallisiert werden kann und dann gut ausgebildete, durchsichtige, bei 190° unter Zersetzung schmelzende Prismen bildet. In Alkohol ist das Salz leicht löslich.

0,1540 g Subst. gaben 0,2144 g CO_2 und 0,0456 g H_2O .

0,1320 g Subst. gaben 18,9 ccm N bei $20^\circ C$. und 754 mm Bar.

0,2070 g Subst. mit Kalk verbrannt gaben 0,0558 g Ag Br.

Berechnet für $C_{10}H_{13}BrN_2 \cdot 2C_6H_3N_3O_7$: Gefunden;

C = 37,77 Proz.	37,97 Proz.
H = 2,72 „	3,29 „
N = 16,02 „	16,25 „
Br = 11,44 „	11,47 „

Es war von hohem Interesse, zu untersuchen, ob dieses Monobromprodukt ein Derivat des Nicotins oder Metanicotins sei, denn es konnte das Brom sowohl mit Wasserstoff aus dem $NHCH_3$ als auch aus dem benachbarten $CHBr$ als Bromwasserstoff austreten:

getrocknetem bromwasserstoffsäuren Nicotin setzt, erhält man keine flüssige Masse, wie Herr Oliveri angiebt, sondern nur ein Teil des schnell gepulverten Salzes, welches bekanntlich äußerst hygroskopisch ist, bildet mit dem Brom eine dicke dunkelbraune halbflüssige Masse, während ein sehr erheblicher Teil fest bleibt und augenscheinlich an der Reaktion sich gar nicht beteiligt. Dieser Zustand ändert sich bei gewöhnlicher Temperatur nur wenig. Dagegen beobachtet man etwas Bromwasserstoffentwicklung, wenn das Reaktionsgefäß geöffnet wird. Die Bromwasserstoffentwicklung wird stärker, wenn das Gefäß in 70° Grad heißes Wasser eingesetzt wird. Ich habe diese Temperatur etwa 12—15 Stunden erhalten. Nach dem Erkalten ist die Masse fast fest und besteht aus einer von amorpher dunkler Substanz durchsetzten Krystallmasse, welche unter der Lupe meist farblose Nadeln (bromwasserstoffsäures Nicotin) erkennen läßt. Setzt man Wasser zu dieser Substanz, so bleibt eine dickflüssige, dunkelbraune Masse ungelöst. Diese liefert beim Schütteln mit 5proz. Natronlauge oder etwa 10proz. Pottaschelösung ein kaum lösliches Harz, welches sehr viel Dibromcotinin enthält, und eine Flüssigkeit, die beim Ausäthern ein dunkles Oel liefert, das beim Stehen teilweise zu farblosen Nadeln erstarrt. Das Oel ist ein Gemisch von Nicotin und Dibromcotinin, $C_{10}H_{10}Br_2N_2O$. Nach meinen Erfahrungen verläuft also die Reaktion zwischen Brom und Nicotin unter diesen Umständen genau so, wie wenn eine wässrige oder eisessigsäure Lösung von Nicotin oder dessen Bromhydrat angewendet wird. Nur bleibt bei der zu geringen Menge von Brom der größte Teil des Nicotins unverändert. Aber infolge der ungünstigen Bedingungen verharzt ein Teil der Substanz und er-



konnte geben entweder



oder



im ersten Falle mußte Bromnicotin, im zweiten Brommetanicotin entstehen, die Entscheidung war mit Sicherheit durch Entbromung mittels Zink und Salzsäure herbeizuführen, im ersten Falle mußte Nicotin, im zweiten Metanicotin entstehen. Das Experiment entschied für den zweiten Fall. Wird das Brommetanicotin in Salzsäure gelöst und Zinkstaub eingetragen, schwach erwärmt und das Filtrat in das Pikrat übergeführt, so erhält man das so charakteristische Pikrat des Metanicotins, keine Spur von Nicotin.

Endlich wurde noch versucht, ob vielleicht aus dem Metanicotindibromid $\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{Br}_2\text{N}_2$ durch Behandlung mit Zink und Salzsäure das Dihydrmetanicotin $\text{C}_{10}\text{H}_{16}\text{N}_2$ gewonnen werden könnte.

schwert die Reinigung. Soweit aus meinen Versuchen Schlüsse zu ziehen erlaubt ist, ist es mehr als zweifelhaft, ob durch das Erhitzen auf 70 Grad die Bildung des Dibromcotininis erfolgt, vielmehr scheint zunächst lediglich Nicotinperbromid zu entstehen und erst durch den Zusatz verdünnter Natronlauge zu dem Nicotinperbromid, also durch die Entstehung des unterbromigsaurigen Salzes, die Reaktion zwischen Brom und Nicotin zu erfolgen. Ich habe nämlich gefunden, daß, wenn man das Rohmaterial mit Wasser zunächst auslaugt, um unverändertes bromwasserstoffsauriges Nicotin zu entfernen, dann die braunschwarze, dickflüssige Masse, welche ungelöst bleibt, in 2 Teile teilt, den einen erst mit schwefliger Säure versetzt, um das Perbromid zu reduzieren, und dann alkalisch macht, den anderen dagegen direkt mit verdünnter Natronlauge alkalisch macht, man im ersten Teil lediglich Nicotin erhält, im zweiten Teil dagegen neben Nicotin das Dibromcotinin. Aber auch wenn man Nicotinbromhydrat, trocken oder in Lösung, mit Brom versetzt einige Zeit stehen läßt ohne zu erhitzen, erhält man dieselben Resultate. Das würde auch im Einklang sich befinden mit den von mir früher beobachteten Erscheinungen, welche bei der Einwirkung von Brom auf Nicotin stattfinden. Zur Konstatierung der Produkte habe ich auch die pikrinsauren Salze angewendet, habe aber nicht aus Alkohol, sondern aus Wasser oder ganz verdünntem Spiritus wiederholt umkrystallisiert und dadurch die Verharzungsprodukte entfernt. Die bei verschiedenen Versuchen gewonnenen Pikrate schmolzen bei 178—180 Grad und besaßen außer dem Schmelzpunkt die Krystallform, die Löslichkeit und endlich die Zusammensetzung des Dibromcotininpikrats.

Es wurde deshalb das durch schweflige Säure reduzierte Perbromid direkt mit Zink und Salzsäure längere Zeit bei gewöhnlicher Temperatur in Berührung gelassen, hierbei aber ebentfalls ausschließlich Metanicotin erhalten, wie durch das Pikrat und das Goldsalz festgestellt werden konnte.

Zersetzung des Metanicotins. Bei der Darstellung einer etwas größeren Menge Metanicotin, wobei in der Weise verfahren wurde, daß Benzoylmetanicotin mit starker Salzsäure bei 100° zersetzt, die von der abgeschiedenen Benzoësäure abfiltrierte Lösung verdampft und der Rückstand zur Sicherheit, daß sämtliche Benzoylverbindung zerlegt sei, einige Zeit mit Natronlauge gekocht und mit Aether ausgeschüttelt wurde, konnte die Beobachtung gemacht werden, daß das nach dem Verjagen des Aethers verbleibende Oel nur zum größeren Teil bei 275° destillierte und einen nicht ohne völlige Zersetzung bei weit höherer Temperatur destillierenden Rückstand liefs. Auch als ein anderer Teil zuerst im Vakuum

1. 0,0993 g Subst. gaben 11,0 ccm N bei 22° C. und 761.8 mm Bar.

0,1405 g Subst. gaben 0,0958 g Ag Br.

2. Von einer andern Darstellung gaben
0,1493 g Subst. 16,7 ccm N bei 22° C. und 752 mm Bar.

0,1946 g Subst. — 0,1335 g Ag Br.

0,1169 g Subst. — 0,0788 g Ag Br.

Berechnet für $C_{10}H_{10}Br_2N_2O \cdot C_6H_3N_3O_7$:	Gefunden:
N = 12,43 Proz.	12,56 Proz. 12,53 Proz.
Br = 28,42 „	29,01 „ 29,19—28,68 Proz.

Dann hat Herr Oliveri trockenes Nicotinbromhydrat mit 4 Atomen Brom versetzt und die halbflüssige dunkelrotbraune Masse nach 14 tägigem Stehen mit Schwefelkohlenstoff gewaschen und eine Brombestimmung ausgeführt. Aus dieser Brombestimmung der halbflüssigen schmierigen Masse berechnet Herr Oliveri eine Formel $C_{10}H_{14}N_2Br_2 \cdot HBr \cdot HBr_3$, obwohl eine solche Verbindung etwa 1,4 Proz. Brom mehr enthält als er gefunden. Woraus Herr Oliveri schließt, daß ein einheitliches Produkt vorliegt und daß die 6 Atome Brom in der Verteilung sich befinden, wie durch die Formel angedeutet ist, wird nicht mitgeteilt. Diese Masse zersetzt Herr Oliveri mit alkoholischer Kalilauge, also wieder in anderer Weise als vorher, ohne Begründung, warum die Abänderung der Versuche erfolgt, und findet, daß ein großer Teil verharzt, und nur von einem sehr kleinen Teil bereitet er ein Platinsalz, bestimmt den Platingehalt und glaubt nun, er hätte das Platinsalz des Dibromticonins in Händen. So viel aus der kurzen Beschreibung zu ersehen ist, scheint es das Platinsalz des Dibromcotinins gewesen zu sein, womit die einzige mitgeteilte Platinbestimmung auch vorzüglich übereinstimmt.

Es braucht kaum erwähnt zu werden, daß die von Oliveri gewählten Bedingungen für die Gewinnung chemisch reiner Produkte so ungünstig wie möglich sind.

destilliert wurde, hinterblieb ein solcher Rückstand, der zwar in Salzsäure, nicht aber in Wasser leicht löslich war. Es wurde versucht, diesen Rückstand mit Quecksilberchlorid zu reinigen, wodurch zwar die färbenden Beimengungen entfernt, aber keine einheitliche Substanz gewonnen werden konnte. Bei der Analyse mehrerer solcher Rückstände wurde mehr Kohlenstoff und weniger Stickstoff und Wasserstoff gefunden, als Metanicotin enthält.

1. 0,1470 g Substanz gaben 18,0 ccm N bei 22° C und 764 mm Bar.
0,1620 g " " 0,4502 g CO₂ und 0,119 g H₂O.
2. 0,1250 g " " 14,0 ccm N bei 21° C und 758 mm Bar

Berechnet für C₁₀H₁₄N₂:

Gefunden:

	1.	2.
N = 17,28 Proz.	13,95 Proz.	12,72 Proz.
C = 74,07 "	75,73 "	
H = 8,70 "	8,16 "	

Aber zugleich wurde beobachtet, daß das zuerst übergehende Metanicotin ammoniakalisch roch, während reines Metanicotin ohne jede Zersetzung destilliert. Es wurde deshalb mit Erfolg versucht, das Metanicotin durch Erhitzen mit Basen zu zersetzen, und zwar wurde auch hier heiß gesättigtes Barytwasser genommen und 10 bis 12 Stunden mit dem Alkaloid auf 170° erhitzt. Dabei scheidet sich ein gelbes dickes Oel ab, während die Flüssigkeit deutlich den Geruch nach flüchtigen Aminbasen annimmt. Man destilliert den Röhreninhalt, um die Aminbasen zu entfernen und fängt das Destillat in Salzsäure auf.

Beim Abdampfen der salzsauren Lösung des Destillats hinterbleibt ein in Alkohol leicht lösliches Salz, welches durch sein charakteristisches, bei ca. 220° schmelzendes Platinsalz mit Sicherheit als Methylaminsalz erkannt werden konnte. Der Destillationsrückstand wird ausgeäthert, die ätherische Lösung zur Entfernung von unverändertem Metanicotin mehrere Male mit stark verdünnter Essigsäure ausgeschüttelt und nach dem Trocknen verdampft. Es hinterbleibt eine durchsichtige, gelb gefärbte, beim Erwärmen leicht flüssig werdende Masse, welche wenig in Wasser sich löst, auch in stark verdünnter Essigsäure schwer, leicht in Salzsäure löslich ist. Die Substanz wurde direkt analysiert und gab Zahlen, aus denen sich die Formel C₉H₉N berechnen läßt, aber sie scheint etwas fest gebundenes Wasser (ca. 2 Proz.), vielleicht als

$C_9H_{11}NO$, zu enthalten. Dagegen gab das Pikrat gut stimmende Zahlen.

1. 0,1430 g Subst. gaben 13,3 ccm. N bei $24^{\circ}C$. und 760 mm Bar.
0,1340 g Subst. gaben 0,3954 g CO_2 und 0,0890 g H_2O .
Substanz anderer Darstellung.
2. 0,1660 g Subst. gaben 15,1 ccm N bei $22^{\circ}C$. und 757 mm Bar.
0,1364 g Subst. gaben 0,4010 g CO_2 und 0,090 g H_2O .

Berechnet für C_9H_9N :

Gefunden:

	1.	2.
N = 10,68 Proz.	10,43 Proz.	10,26 Proz.
C = 82,44 „	80,47 „	80,17 „
H = 6,87 „	7,38 „	7,33 „

Die Substanz war vor der Analyse bei ca. 90° getrocknet worden. Wenn die Verbindung ca. 20 Proz. $C_9H_{11}NO$ enthielte, würde sie 80,2 Proz. C, 7,0 Proz. H. und 10,4 Proz. N verlangen.

Das Pikrat, $C_9H_9N \cdot C_6H_3N_3O_7$, erhält man, wenn man zu der warmen Lösung der Base in sehr verdünnter Salzsäure eine warme Pikrinsäurelösung setzt und sogleich von dem ausgeschiedenen Harz filtriert. Aus dem Filtrat scheiden sich allmählich kleine gelbe Warzen aus, welche kaum in kaltem, ziemlich leicht in heißem Wasser und in Spiritus sich lösen und glatt bei 151° schmelzen.

- 0,1202 g Subst. gaben 16,6 ccm N bei $27^{\circ}C$. und 763 mm Bar.
0,2178 g Subst. gaben 0,4018 g CO_2 und 0,00738 g H_2O .

Berechnet für $C_9H_9N \cdot C_6H_3N_3O_7$:

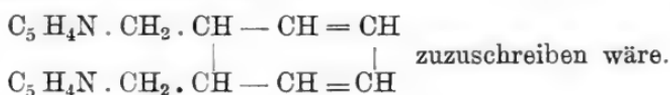
Gefunden:

N = 15,55 Proz.	15,30 Proz.
C = 50,00 „	50,31 „
H = 3,33 „	3,76 „

Wie man aus dem Verhalten der Base gegen Essigsäure ersieht, besitzt die Verbindung C_9H_9N nur schwach basische Eigenschaften. Ihre physikalische Beschaffenheit zwingt zu der Annahme, daß ihr Molekül ein mehrfaches von C_9H_9N , vielleicht $C_{18}H_{18}N_2$ u. s. w. ist.

Durch die Einwirkung von Alkalien zerfällt also das Metanicotin leicht in Methylamin und ein dem Styrol entsprechendes Pyridinderivat, welches unter den Bedingungen seiner Bildung sich polymerisiert und deshalb dem Distyrol vergleichbar ist. Unter gleichen Bedingungen ist Nicotin von Basen vollständig unangreifbar, wie Vergleichsversuche mit Nicotin und Metanicotin ergeben haben. Es muß dem-

nach im Metanicotin die ebenso wie im Nicotin vorhandene CH_3 -Gruppe gleichsam exponierter sich befinden, als in der isomeren Base. Das ist auch leicht verständlich, wenn das Metanicotin als $\text{C}_5\text{H}_4\text{N} \cdot \text{CH} = \text{CH} - \text{CH}_2 - \text{CH}_2 \cdot \text{NH} \text{CH}_3$ aufgefasst wird. Durch die Wirkung der Alkalien würde, ebenso wie bei den ungesättigten Fettsäuren mit Sicherheit nachgewiesen ist, die doppelte Bindung bis zum letzten Kohlenstoffatom vorrücken und nun kann leicht durch Abspaltung von Methylamin ringförmige Bindung eintreten, so dass dem polymeren $\text{C}_9\text{H}_9\text{N}$ die Konstitution



Im Anschluss an die Besprechung der chemischen Umwandlungen des Metanicotins sei erwähnt, dass Herr Brühl das Brechungsvermögen des Metanicotins neben dem des Nicotins zu untersuchen die Güte hatte und über das Ergebnis seiner Untersuchung Folgendes mitteilt:

Nicotin:

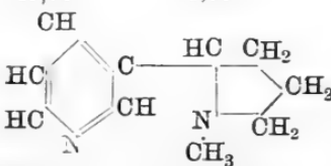
1. Präparat eigener Sammlung:

$\frac{P}{d^2}$	M_α	M_{Na}	$M_\gamma - M_\alpha$
159,7	48,65	48,97	1,87

2. Präparat von Pinner:

160,3	49,02	49,36	1,88
-------	-------	-------	------

berechnet für



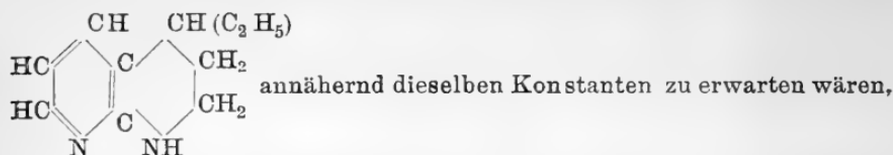
—	48,77	49,24	1,88
---	-------	-------	------

Die Uebereinstimmung aller Konstanten ist eine so gute, dass die obige Strukturformel als optisch durchaus bestätigt gelten kann.

Metanicotin.

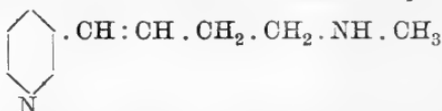
$\frac{P}{d^2}$	M_α	M_{Na}	$M_\gamma - M_\alpha$
161,8	51,45	51,92	2,73

Die Konstanten sind also viel grösser als die enigen des Nicotins, während für die eventuelle, früher dem Nicotin selbst zugeschriebene Struktur



wie für die obige Konstitutionsformel des Nicotins. Keine derselben entspricht also dem spektrometrischen Verhalten des Metanicotins.

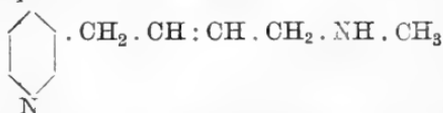
Für die wahrscheinlichste Struktur dieses Körpers



lassen sich die optischen Konstanten gegenwärtig nicht genau, sondern nur näherungsweise berechnen; sie müssen nämlich, wegen der Nachbarschaft einer Aethylen-Gruppe und des Pyridinkerns, etwas größer sein als die Werte:

M_α	M_{Na}	$M_\gamma - M_\alpha$
50,29	50,60	2,01

welche einem Körper von der Struktur



zukommen würden. In der That sind die gefundenen Konstanten des Metanicotins etwas größer und damit ist die Pinner'sche Strukturformel optisch bestätigt.

Die Gegenwart eines Doppelringes im Nicotin, und eines einfachen mit Aethylenbindung in der Seitenkette beim Metanicotin, wird auch durch das Molekularvolumen $\frac{P}{d}$ angezeigt. Denn da erfahrungsgemäß das Molekularvolumen durch Ringschließung infolge von Wasserstoffabspaltung mehr abnimmt als bei stattfindender Aethylenbindung so muß das Molekularvolumen des Nicotins kleiner sein als dasjenige des Metanicotins, wenn die resp. Strukturformeln von Pinner zutreffen. Thatsächlich ist auch das Molekularvolumen des Nicotins das Kleinere.

Somit finden jene Formeln durch das gesamte physikalische Verhalten eine Bestätigung. Insbesondere ist aber die Gegenwart einer Aethylenbindung in der Seitenkette des Metanicotins als vollkommen sichergestellt zu bezeichnen.

Schließlich seien noch die Resultate erwähnt, welche Dr. Ringhardt bei seinen auf Veranlassung des Herrn Prof. Falk an Tieren ausgeführten Versuchen mit Metanicotin gewonnen hat. Die Wirkung des Metanicotins ist an Fröschen, an Hunden und an

Tauben studiert worden. Herr Ringhardt z fasst die Ergebnisse seiner Versuche in folgenden Sätzen zusammen:

1. Wirkung auf Frösche:

„Kleinste Mengen des Giftes wirken in der Weise auf das Tier ein, daß es nur schwer zum Sprunge veranlaßt werden kann. Etwas größere Gaben lassen die Zeichen der Schwäche schon deutlicher hervortreten, bewirken aber fast gleichzeitig in der Haltung der Tiere eine auffallende Aenderung: Die Tiere sitzen meist mit stark nach oben gerichtetem Kopfe unbeweglich da; sieht man genau zu, so bemerkt man, daß die Hinterbeine fast ruckweise stärker und stärker an den Körper derart herangezogen werden, daß die Enden der Unterschenkel sich in der Mittellinie des Rückens mehr und mehr nähern und über einander geschlagen werden. Die Arme sind über der Brust gekreuzt. Werden in diesem Stadium die Beine von dem Körper abgezogen, was nicht sehr leicht ausführbar, so werden sie sofort wieder nach dem Nachlaß der Kraft in die vorhergehende Stellung zurückgebracht. Nach einiger Zeit bleiben aber die Beine von dem Körper ab liegen und werden erst später herangezogen; doch auch dies geschieht nicht immer. Die Tiere liegen schlaff da. Auf den Rücken gelegt, bemerkt man, daß die Arme längere Zeit, in jede beliebige Stellung gebracht, steif in dieser verharren.

Ist die Gabe groß genug gewesen, dann treten an dem sonst lang gestreckt liegenden Tiere jetzt krampfige Bewegungen hervor, Streckungen, die mehrfach dem Opisthotonus entsprechen, auch wie der Strychnintetanus wiederholt spontan, resp. nach Reizen hervortreten. Dann aber macht die krampfige Erscheinung der Lähmung Platz: Die Tiere liegen völlig regungs- und reaktionslos da. Der Herzschlag ist zunächst noch durch die Brustwand wahrnehmbar, später ergibt die Oeffnung der Brust starke Verlangsamung und schließlich Stillstand, meist in stark kontrahiertem Zustande, während die Nerven und auch die Muskeln direkt gereizt sich noch erregbar erwiesen.

Vergleicht man das vorstehend Mitgeteilte mit den zahlreichen Angaben, die in der Litteratur über die Nicotinwirkung gemacht worden sind, dann kommt man mehr und mehr zu der Ueberzeugung, daß die Wirkung des Metanicotins mit der Wirkung seiner Muttersubstanz qualitativ übereinstimmt. Ganz besonders tritt dieses gleiche Verhalten hervor bezüglich der typischen Körperhaltung des nicotinierten Frosches, wie sie schon 1848 von Falc k geschildert worden ist, sowie der Katalepsie der Vorderarme, auf die zuerst von Anrep 1879 besonders aufmerksam gemacht hat. Auch die erwähnten Krämpfe und flimmernden Zuckungen in der Beinmuskulatur sind mehrfach bei Nicotin vergifteten Fröschen beobachtet worden.

Wie oben bereits erwähnt, trat bei der großen Zahl der Frösche von einer bestimmten Gabe an ein tetanusähnlicher Krampf auf, tetan-

nische Streckungen der Hinterbeine, die große Ähnlichkeit mit der entsprechenden Wirkung des Strychnins hatten.“

„Vergleicht man das, was wir an den Säugetieren feststellen konnten, mit den in der Litteratur niedergelegten Angaben über die Wirkung des Nicotin, dann kommt man zu der Ueberzeugung, daß beide Gifte im großen und ganzen in der gleichen Weise einwirken; die Hypersekretionen, die klonischen Krämpfe, die mit tonischen wechseln, die beobachtete Myose, all das wurde auch oft genug während des Verlaufes der Nicotinwirkung beobachtet.“

Wirkung auf Tauben:

„Kleinste, eben noch wirksame Gaben des Giftes brachten bald nach der Applikation eine ziemlich erhebliche Beschleunigung der Atmungszahl, sowie Zeichen der Schwäche (schlaffes Herabhängen des Kopfes, unsicheres Stehen, Einnahme der sitzenden Stellung). — Eine geringe Steigerung der Gabe fügte dann zu diesen Erscheinungen den typischen Brechanfall hinzu, der bei verschiedenen Versuchen vielfach sogar beobachtet werden konnte. Inzwischen hat die Wirkung des Metanicotin auch noch derart eine Steigerung erlitten, daß die Tiere zeitweilig auf Hals und Kopf gelagert und unfähig waren, zu dem Brechakt sich aufzurichten. Erst eine erhebliche Vergrößerung der Giftmenge fügte krampfartige Affektionen dem Symptomenkomplex zu. Die krampfartigen Bewegungen wurden ganz besonders stark an dem Hinterteil des Körpers, an den Beinen wahrgenommen, die krampfartig steif nach hinten gestreckt, somit dem Willen des Tieres entzogen waren, während die Brust- und Flügelmuskulatur noch regelrecht zum Fluge gebraucht werden konnte.

Mit Benutzung der Tötungsgabe traten zu diesem sogenannten Beinkampf noch andere krampfartige Bewegungen des Körpers hinzu, hauptsächlich gegen Ende der Vergiftung; meist konnte nachgewiesen werden, daß die krampfartigen Bewegungen, Flügelschlagen, Zuckungen des Schwanzes, gleichzeitig erfolgten mit den sehr verlangsamten und erschwerten Inspirationen. — Dem Tode ging meist ein etwas stärkerer Krampf kurz vorher. Auffallend war der ungemein rasche Eintritt der Totenstarre.

Vergleichen wir das hier Mitgeteilte mit dem, was uns über die Einwirkung des Nicotin auf die Taube von anderen Experimentatoren angegeben wird, so finden wir, daß beide Gifte in gleichem Maße durch kleinste Gaben nur Atembeschleunigung hervorrufen, daß dann zu den Zeichen der Schwäche, sowie zu dem Erbrechen der Beinkampf sich hinzugesellt und daß schließlich dem Leben des Tieres durch Stillstand der Atmung ein Ende gesetzt wird.“

In Bezug auf die Intensität der Wirkung äußert sich Herr Ringhardt:

„Bei der früher mitgetheilten Versuchsweise wurde gefunden, daß 4,58 mg Nicotin genügen, um für 1000 g Körpergewicht der Taube subcutan beigebracht, das Tier in ca. 12 bis 13 $\frac{1}{2}$ Minuten zu töten. Wir fanden jetzt, daß man von dem Metanicotin entsprechend 37,4705 mg beibringen muß, und daß alsdann der Tod in 20 Min. später erfolgte. Beide Werte in Vergleich gestellt ergeben, daß das Nicotin 8,18 mal so stark wirkt, als das Metanicotin.

Das Ergebnis aller Versuche ist, daß das Metanicotin qualitativ genau so wirkt, wie seine Mutter-substanz, daß es aber quantitativ ganz erheblich hinter der Wirkung des Nicotins zurücksteht.“

Vom chemischen Standpunkt aus würde also der Schluss erlaubt sein, daß durch die Oeffnung des Pyrrolidinringes im Nicotin zwar die charakteristische physiologische Wirkung des Alkaloids noch erhalten bleibt, aber doch erheblich abgeschwächt wird.

Zersetzung des Oxynicotins.

Zur Zersetzung des Oxynicotins mittels Barythydrats erhitzt man dasselbe mit aus zwei Teilen Hydrat bereitetem heiß gesättigtem Barytwasser 8—10 Stunden auf 140°, destilliert alsdann das Reaktionsprodukt mit Wasserdampf, so lange noch das Destillat basisch reagiert, und fällt aus der zurückbleibenden dunkelbraunen Flüssigkeit das Barium mit Kohlensäure aus. Das Filtrat wird zum Trocknen verdampft, der schwarze schmierige Rückstand in möglichst wenig absolutem Alkohol gelöst, wobei in geringer Menge ein organisches Bariumsalz zurückbleibt, und die Lösung mit etwa der achtfachen Menge Aether versetzt. Dadurch werden die schmierigen Verunreinigungen zum größten Teil gefällt. Die ätherische Lösung hinterläßt einen etwas gelb gefärbten geruchlosen Syrup, welcher direct analysiert wurde. Er gab Zahlen, aus welchen sich die Zusammensetzung $C_{10}H_{18}N_2O_3$ berechnen liefs:

0,1448 g Subst. gaben 0,3028 g CO_2 und 0,1060 g H_2O .

0,1126 g „ „ 12,3 ccm N bei 17° C. und 762 mm Bar.

Berechnet für $C_{10}H_{18}N_2O_3$:	Gefunden:
C = 56,08 Proz.	57,03 Proz.
H = 8,41 „	8,13 „
N = 13,05 „	12,71 „

Die Substanz konnte sowohl $C_{10}H_{16}N_2O_2 + H_2O$ als auch $C_{10}H_{14}N_2O + 2H_2O$ zusammengesetzt sein. Dafs jedoch thatsächlich das Erstere der Fall ist, beweist die Geruchlosigkeit des Syrups, die Leichtlöslichkeit des Pikrats und die vollständig neutrale Reaktion derselben. Erhitzt man aber die Substanz im Vacuum, so tritt bei ca. 165° (unter 50 mm Druck) Zersetzung ein, die Masse schäumt stark auf und anscheinend unter Selbsterhitzung geht bei $180-200^{\circ}$ ein nach Pyridinbasen intensiv riechendes Oel über, welches in Wasser leicht löslich ist und stark basisch reagiert.

Dieses Oel konnte nun auch bei gewöhnlichem Luftdruck ohne Zersetzung destilliert werden und sott bei ca. 253° . Da die Menge zur Reinigung mittels fraktionierter Destillation zu gering war, wurde zunächst das destillierte Oel direct analysiert und folgende Zahlen erhalten:

0,145 g Subst.	gaben	21,6 ccm N bei $21,6^{\circ}$ C. und 760 mm Bar.
0,1372 g	„	21,5 ccm N bei 20° C. und 764 mm Bar.
0,1774 g	„	27,7 ccm N bei 19° C. und 752 mm Bar.
0,2260 g	„	0,586 g CO_2 und 0,1772 g H_2O .
0,1830 g	„	0,4722 g CO_2 und 0,1446 g H_2O .
0,2426 g	„	0,631 g CO_2 und 0,1876 g H_2O .

Bei einer anderen Darstellung wurden im destillierten Rohöl folgende Mengenverhältnisse der Bestandteile gefunden:

0,1412 g Subst.	gaben	21,0 ccm N bei 24° C. und 756 mm Bar.
0,1320 g	„	0,3440 g CO_2 und 0,0796 g H_2O .

Daraus berechnen sich die Prozentzahlen:

C	=	70,71	Proz.	70,38	Proz.	70,93	Proz.	71,07	Proz.
H	=	8,70	„	8,67	„	8,58	„	6,70	„
N	=	17,37	„	18,02	„	17,76	„	16,60	„

Aus diesen Analysen liefs sich schliessen, dafs das Substanzengemisch zwar sauerstoffhaltig war, jedoch das Atomverhältnis C:H:N = 5:7:1, d. h. dasselbe wie im Nicotin selbst war. Da eine Trennung des Gemisches durch teilweise Neutralisation mit Salzsäure und Ausziehen des frei gebliebenen basischen Anteils mit Aether zu keinem brauchbaren Resultat führte, wurde eine Trennung der Pikrate mit Erfolg durchgeführt. Im Gegensatz nämlich zu dem nicht destillierten Oel, welches auf Zusatz von Pikrinsäure völlig klar bleibt, giebt das destillierte Oel mit der Säure einen starken Niederschlag, der durch heifses Wasser sehr leicht in zwei verschiedene Verbindungen zerlegt werden konnte. In heifsem Wasser ist nämlich das Pikrat der einen recht leicht, das der anderen recht schwer löslich. Es wurde deshalb das Basengemenge in sehr

verdünnter Essigsäure gelöst und zur heißen Lösung in einzelnen Anteilen Pikrinsäure hinzugefügt, sofort filtriert, bis auf weiteren Zusatz der Säure keine Fällung eintrat. Das letzte Filtrat lieferte beim Erkalten gelbe Warzen, welche sich sofort als verschieden von den schönen Prismen, in welchen das andere Pikrat krystallisierte, zu erkennen gaben. Es wurden sowohl die verschiedenen Fällungen als auch die letzte Krystallisation wiederholt unkrystallisiert und sehr bald konstante Schmelzpunkte erreicht, die durch weiteres Umkrystallisieren nicht mehr verändert wurden.

Das schwer lösliche Pikrat zeigte sich durch seinen Schmelzpunkt (218°), durch sein Aussehen und sein ganzes Verhalten identisch mit Nicotinpikrat.

Das leichter lösliche Pikrat ist ziemlich schwer in kaltem, ziemlich leicht in heißem Wasser löslich, bildet kleine charakteristische Wäzchen und schmilzt bei 184° .

Präparate zweier verschiedener Darstellungen gaben Zahlen, welche nur auf ein Pikrat der Zusammensetzung $C_{10}H_{14}N_2O \cdot 2C_6H_3N_3O_7$ gedeutet werden können.

1.	0,1544 g	Substanz gaben	0,2366 g	CO_2	und	0,0582 g	H_2O
2.	0,2354 g	"	0,3584 g	CO_2	und	0,0786 g	H_2O
3.	0,1620 g	"	0,2480 g	CO_2	und	0,0510 g	H_2O
4.	0,1604 g	"	24,4 ccm	N bei $19^{\circ} C.$	und	760 mm	Bar.
5.	0,1563 g	"	23,8 ccm	N bei $18^{\circ} C.$	und	760 mm	Bar.
6.	0,1480 g	"	22,4 ccm	N bei $17^{\circ} C.$	und	771 mm	Bar.

Berechnet für $C_{10}H_{14}N_2O \cdot C_6H_3N_3O_7$:

Gefunden:

C =	41,51	Proz.	41,75	41,79	41,52	Proz.
H =	3,14	"	4,18	3,71	3,50	"
N =	17,61	"	17,49	17,53	17,82	"

Diese Verbindung ist die dritte Isomere, welche direkt oder indirekt aus dem Nicotin bisher erhalten worden ist. Sie ist mit Sicherheit, wie unten in der Tabelle angegeben, von dem Oxynicotin und Pseudonicotinoxid zu unterscheiden.

Das bei der Einwirkung von Baryt auf Oxynicotin entstehende Nicotin wird, wie oben erwähnt, aus der alkalischen Lösung durch Wasserdampf abgetrieben. Säuert man das Destillat mit Salzsäure an und verdampft völlig zur Trockne, so zerfließt beim Stehen an der Luft das Nicotinsalz in kurzer Zeit. Hierbei kann man mit Leichtigkeit beobachten, daß ein Teil des Salzes, schöne, lange, farblose Nadeln, nicht zerfließen, wenn man nicht zu lange stehen läßt. Dieser Teil ist das Chlorhydrat des Pseudonicotin-

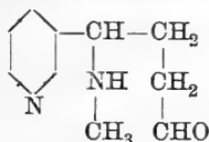
oxyds. Er wurde von dem zerflossenen Nicotinchlorhydrat scharf abgesaugt und abgepresst und aus absolutem Alkohol umkrystallisiert. Nun zeigte das Salz den früher angegebenen Schmelzpunkt des Chlorhydrats dieser Base (192°), ebenso schmolz das daraus dargestellte Quecksilbersalz bei 212°, endlich wurde noch der Chlorgehalt des Salzes bestimmt.

0,1056 g Substanz gaben 0,1212 g AgCl.

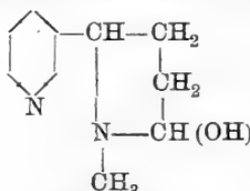
Berechnet für $C_{10}H_{14}N_2O \cdot 2HCl$: Gefunden:

Cl = 28,29 Proz. 28,39 Proz.

Da also unzweifelhaft jetzt drei gleich zusammengesetzte und auseinander entstehende Verbindungen $C_{10}H_{14}N_2O$ bekannt sind, deren Konstitution ebenfalls, wenn auch nicht mit aller Sicherheit, erschlossen ist, so mögen sie wenigstens vorläufig unterscheidende Benennungen erhalten. Das Oxynicotin, welches ein Aldehyd ist, heiße Nicotal, das Pseudonicotinoxyd, welches ein Alkohol ist, Nicotol, das jetzt beschriebene dritte Isomere, welches äthylenoxydartig gebundenen Sauerstoff enthält, heiße Nicoton:

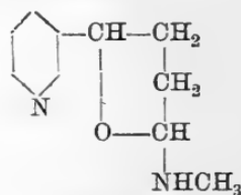


Nicotal (Oxynicotin.)



Nicotol

(Pseudonicotinoxyd.)



Nicoton.

Der größeren Uebersichtlichkeit wegen mögen die Eigenschaften der drei Isomeren in folgender kleinen Tabelle nebeneinander gestellt werden:

Oxynicotin:

Fest, an der Luft leicht zerfließlich, zersetzt sich bei 150° in eine große Zahl von Produkten; besitzt schwach basische Eigenschaften, reduziert ammoniakalische Silberlösung, giebt ein schwer lösliches, bei 154° schmelzendes Pikrat.

Pseudonicotinoxyd:

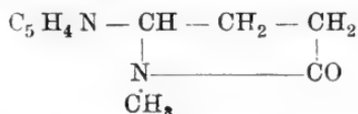
Farbloses Oel, in reinem Wasser leicht löslich, durch starke Lauge aus der Lösung abscheidbar, zersetzt sich bei der Destillation oberhalb 250° unter Abspaltung von Wasser in Dehydronicotin, besitzt stark basische Eigenschaften, reduziert nicht, giebt kein schwer lösliches Pikrat.

Nicoton:

Farbloses Oel, in reinem Wasser leicht löslich, durch starke Lauge aus der Lösung abscheidbar, destilliert ohne Zersetzung bei ca. 253°, besitzt stark basische Eigenschaften, reduziert nicht, giebt ein in der Kälte schwer, in der Hitze leicht lösliches, bei 184° schmelzendes Pikrat.

Zum Schluß seien noch einige Versuche erwähnt, welche nicht zu reinen Produkten geführt haben, jedoch wegen der unglatten Reaktion nicht weiter verfolgt werden konnten.

Das Cotinin $C_{10}H_{12}N_2O$ ist, wie in der ersten Mitteilung angegeben ist,



konstituiert. Durch energische Hydrierung konnte dasselbe entweder in $C_5H_{10}N \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NHCH_3$ oder in



übergehen. Es wurde deshalb in kochender alkoholischer Lösung mit Natrium behandelt. Hierbei zeigte sich, daß Ammoniak, nicht Methylamin, wie durch besondere Versuche konstatiert wurde, entwich. Es wird also ein Teil der Substanz völlig zerstört. Nach Beendigung der Reduktion wurde die Masse mit etwas Wasser versetzt, der Alkohol aus dem Wasserbad abdestilliert, das Destillat, welches durch seinen Geruch die Gegenwart von Ammoniak verriet, mit Salzsäure angesäuert, verdampft, und der Rückstand in das Platindoppelsalz verwandelt. Der Niederschlag besaß das charakteristische Aussehen des Platinsalmiaks und gab 43,67 Proz. Platin, statt der berechneten 43,85 Proz. (0,1708 g Subst. gaben 0,0746 g Pt). Die nach Verjagung des Alkohols hinterbleibende wässrige Lauge wurde mit Chloroform ausgezogen, der Auszug verdampft und der Rückstand im Vacuum destilliert. Dabei zersetzte er sich ziemlich stark, indem er zum größten Teil bei ca. 220° (bei 50 mm. Druck) überging. Das Destillat ist ein dicker in Wasser löslicher Syrup von eigentümlichem Geruch, von welchem analysirbare Salze nicht erhalten wurden. Das salzsaure Salz ist eine harzige Masse, das Platinsalz ein amorpher Niederschlag. Es wurde deshalb die Base direkt analysiert und dabei Zahlen erhalten, welche auf eine Zusammensetzung $C_{10}H_{18}N_2O$ hindeuten.

0,1872 g Subst. gaben 0,4461 g CO_2 und 0,1624 g H_2O .

0,2060 g Subst. gaben 26,5 ccm N bei 20° C. und 753 mm Bar.

Berechnet für $C_{10}H_{18}N_2O$:	Gefunden:
C = 65,93 Proz.	64,99 Proz.
H = 9,88 „	9,63 „
N = 15,38 „	14,58 „

Die Ausbeute ist recht mangelhaft.

Dann wurde aus dem Octohydronicotin $C_{10}H_{22}N_2$ durch Brom das Perbromid dargestellt. Es bildet sich sofort, wenn Brom zur bromwasserstoffsäuren Lösung der Base hinzugefügt wird und krystallisiert in roten körnigen Massen. Es ist $C_{10}H_{22}N_2 \cdot 2HBr_3$ zusammengesetzt.

Durch schweflige Säuren reduzierbares Brom gefunden 48,3 und 49,9 Proz., berechnet für 4 Br 49,2 Proz.

Beim Liegen an der Luft hauchen die Krystalle sehr langsam Brom aus und werden gelb. Es scheint nur die Hälfte der 4 Br fortzugehen. Beim Erhitzen auf 100° im geschlossenen Rohr scheint das Brom substituierend oder oxydierend zu wirken. Es wurden jedoch keine falsbaren Produkte erhalten.

Berlin, Juli 1895.

Beiträge zur gerichtlichen Chemie.

Von G. Dragendorff.

(Eingegangen den 27. Juli 1895.)

Den in früheren Jahren unter obigem Titel veröffentlichten Mitteilungen über den Nachweis organischer Gifte¹⁾ lasse ich eine neue Serie solcher Untersuchungen folgen, welche ich durch meine Schüler in den letzten Jahren ausführen liefs und deren Ergebnisse ich kurz bei Abfassung der vierten Auflage meiner „Ermittlung von Giften“ verwertet habe.²⁾ Hier möge etwas ausführlicher wie dort über die betr. Arbeiten referiert werden. Dieselben hatten einmal die Aufgabe, für eine Reihe neu in den Arzneischatz eingeführter starkwirkender Medikamente, neu entdeckter Pflanzengifte, Alkaloide etc. den Modus der Isolierung aus komplizierteren Mischungen — Speisebrei, Körperteilen, Blut, Harn etc. — festzustellen — dann aber auch den Nachweis derselben durch Kontrolle schon bekannter, durch Aufsuchung neuer Reaktionen möglichst sicher zu

¹⁾ Vergl. Beitr. z. ger. Chem. einzelner org. Gifte, 1872, Vandenhoeck & Ruprecht, Göttingen, ferner Pharm. Ztschr. f. Rufsland, Jg. 1882, 1884 und 1886.

²⁾ Vandenhoeck & Ruprecht, Göttingen, 1895.

machen. Zu letzterem Zweck habe ich besonders darauf Gewicht gelegt, daß bei den besseren Farbenreaktionen, die mit Hilfe des Spektroskopes erkennbaren Eigentümlichkeiten untersucht wurden, deren Ausnutzung in dem Sinne, daß

1. das Spektrum der besonders charakteristischen Färbung und
2. die allmählich bei Farbenübergängen eintretenden Veränderungen des Spektrums Berücksichtigung finden.

für den Nachweis organischer Gifte von bedeutendem praktischen Wert ist.

Indem ich den Gang der Untersuchung auf organische Gifte so wie ich ihn eingeführt habe — die Art der Vorbereitung komplizierter Mischungen, das Ausschütteln mit Petroläther, Benzol, Chloroform, Amylalkohol etc. — als bekannt voraussetze, resp. in betreff derselben auf meine „Ermittlung von Giften“ verweise¹⁾, bemerke ich, daß bei Bearbeitung von Mischungen von Giften etc. mit Speisebrei, Blut, Harn etc. im Allgemeinen nach Anleitung dieser verfahren wurde, daß ich deshalb in Folgendem nur dort auf solche Operationen eingehen werde, wo sich eine Abweichung von dem gewöhnlichen Modus als notwendig herausstellte. Die Ausdrücke „Ausschüttelung aus saurer, aus alkalischer, wässriger Lösung“ werde ich im Hinblick auf obiges Werk und meine früheren Publikationen wohl nicht weiter zu erklären brauchen: nur darauf sei auch bei dieser Gelegenheit hingewiesen, daß das Ansäuern der dem Ausschüttelprozeß zu unterwerfenden Mischungen stets mit verd. Schwefelsäure, das Alkalischemachen derselben stets mit Ammoniak erfolgte.

Ester des Guajakols, Naphthols, Kresols etc.²⁾

Die Mehrzahl dieser Verbindungen ist in den letzten Jahren als Medikament empfohlen. Ihr Nachweis in Organen, Körperteilen etc. macht, so lange sie unzersetzt sind, keine großen Schwierigkeiten, da sie, wenn sie in saurer, wässriger Flüssigkeit verteilt oder gelöst vorliegen, meistens schon durch Petroläther und noch leichter durch Benzol ausgeschüttelt werden können. Unbequem ist, daß

¹⁾ Vierte Aufl. pag. 149—153.

²⁾ Die Mehrzahl dieser Substanzen sind von Dr. Melch. Leuzinger bearbeitet, vergl. dessen Dissertation „Beitr. z. ger. chem. Nachw. neuerer Arzneimittel“, Dorpat, 1894.

die Mehrzahl dieser Verbindungen in säurehalt. Wasser schwer löslich ist. Wenn nun auch bei gerichtlich chemischen Analysen aus Organen etc. nach meiner Methode immer wohl ein Teil dieser Ester ausgezogen und später isoliert wird, so mag es doch in solchen Fällen, in denen man die betr. Substanz möglichst vollständig ausscheiden will, besser sein, wie ich es für die Untersuchung von Blut, Leber, Faecalsubstanz etc. empfohlen habe, zu verfahren¹⁾, d. h. gleich nach dem Zerkleinern und Ansäuern mit verd. Schwefelsäure mit 4—5 Raumteilen Alkohol zu mischen, 12—24 Stunden damit zu mazerieren, dann zu filtrieren und den Alkohol wieder durch Destillation zu entfernen. Der Destillationsrückstand ist vor dem Ausschütteln nicht nochmals zu filtrieren. Ueber die einzelnen hierher gehörigen Substanzen wäre Folgendes zu sagen:

Benzosol (Benzoylguajakol, Guajakolbenzoat), das neuerdings als milde wirkender Ersatz von Guajakol u. a. auch bei Diabetes mellitus angewendet wurde, wird durch den Magensaft langsam in Guajakol und Benzoesäure zerlegt²⁾, leichter durch Alkalien, am besten in Alkohollösung in analoger Weise gespalten. Nach einer Gabe von 2,5 g wurde bei einem Diabetiker von v. Jaksch **Medizinalvergiftung** — Diarrhoe, Ikterus, Herzschwäche, Beschleunigung des Pulses etc. — beobachtet, bei welcher große Mengen von Sulfosäuren neben Hippursäure durch den Harn ausgeschieden wurden. Letzterer kann noch die Reaktion des Guajakols geben, er wirkt nach Jolles linksdrehend (Benzosol ist opt. inaktiv.).

Benzosol ist nach Bongartz fast unlöslich in Wasser; es löst sich aber leicht in warmem Alkohol, in Aether und Chloroform. Nach Leuzinger läßt es sich leicht durch Petroläther aus saurer wässriger Flüssigkeit ausschütteln. Die farblosen Krystalle des B. schmelzen bei 59° (Thoms).

Reaktionen: Benzosol giebt nach dem Durchfeuchten mit SO^4H^2 bei Einwirkung von Acetondämpfen oder von einer Mischung aus Aceton und Alkohol prachtvoll kirsch- bis purpurrote Färbung, die noch bei Anwendung von 1 Milligramm erkannt wird (Salol giebt nur Gelbfärbung).

¹⁾ Vergl. „Ermittel. v. G.“, 4. Aufl. p. 149 Anmerk.

²⁾ Nach Einführung von Benzosol per os kann schon nach etwa $\frac{1}{2}$ Stunde Guajakol im Harn und Speichel aufgefunden werden.

Die Mischung des B. mit SO_4H_2 wird mit Eisenchloridlösung violett, grün und blau gestreift, sie wird nach Zugabe einer Spur NHO_3 orange und grün, nach Zusatz von Kaliumnitrit grün, violett und gelb, von Amylnitrit in Alkohollösung grün. Rohr- und Traubenzucker färben die Mischung mit SO_4H_2 hochrot. Fröhde's Reagens nimmt anfangs mit violetter, dann roter Färbung auf, später wird die Mischung grün (1 : 60 000).

Vanadinschwefelsäure wird mit B. grün, setzt man das Reagens zu einer Mischung von B. mit SO_4H_2 , so entstehen violette, grüne und blaue Streifen (1 : 90 000).

Guajakolsalol (Guajakosalicylat), bei Phtisikern und zur Desinfektion des Darmes angewendet, wird nach Bovet besonders im Darm und in Fälnisgemengen in Guajakol und Salicylsäure gespalten. Auch durch alkoholische Kalilauge wird es in seine Komponenten zerlegt.

Es bildet farblose, nadelförmige Krystalle, geschmack- und geruchlos, in Wasser schwer, in Alkohol, Aether, Chloroform leicht löslich; in Petroläther und Benzol geht es aus saurer Wassermischung leicht über. Es schmilzt bei 65° .

Reaktionen: In Alkohollösung wird G. durch Eisenchlorid violett gefärbt, durch nicht zu viel konz. SO_4H_2 hellrot. Giebt man zu dieser SO_4H_2 -Mischung NHO_3 , so wird sie grün, dann violett und weinrot. Auch mit Alkohol verdünntes Amylnitrit macht die mit SO_4H_2 gemischte Alkohol-Solution rötlich und später bleibend grün.

Mischt man gepulvertes G. mit SO_4H_2 , so bewirkt ein Zusatz von Kaliumnitrit grüne, blaue, dann rot werdende Streifen und allmählich wird die ganze Mischung weinrot (1 : 60 000). Acetondampf oder Alkohol-Aceton-Mischung machen das mit SO_4H_2 durchfeuchtete G. hochrot (1 : 7200); also auch hier wie beim Benzosol ein Unterschied mit Salol.

Vanadinschwefelsäure giebt beim Mischen mit gepulvertem G. grüne, dann blauschwarze Färbung, Fröhde's Reagens giebt anfangs violette Streifungen, die später einer smaragdgrünen Färbung weichen (1 : 80 000). Mengt man zur alkoholischen Lösung des G. Vanadinschwefelsäure, so tritt grüne, später bläuliche Färbung ein (1 : 180 000).

Styrakol (Cinnamylguajakol, Guajakolcinnamat) wurde als Antiseptikum, innerlich bei Blasenkatarrh, Gonorrhoe, Tuberkulose, empfohlen. Beim Durchgang durch den Körper wird es, wenigstens teilweise, zersetzt; nach Anwendung von 0,5 g St. konnte aus dem Harn reichlich Guajakol gewonnen werden.

Styrakol geht bedeutend schwerer wie Benzosol und Guajakolsalol aus saurer wässriger Mischung in Petroläther über. Leicht und vollständig läßt es sich durch Benzol ausschütteln. In Wasser ist es sehr schwer löslich; seine farblosen nadelförmigen Krystalle schmelzen bei 130°.

Reaktionen: Konz. $\text{SO}_4 \text{H}_2$ löst reines St. mit gelber Farbe; diese Mischung wird auf Zusatz von $\text{NO}_3 \text{H}$ orange, mit Kaliumnitrit violett und grün gestreift. Auch mit Acetondampf resp. Aceton-Alkohol wird sie violett gestreift.

Ebenso bewirkt St. in Vanadinschwefelsäure und Fröhde's Reagens violette und grüne Streifungen.

Zum Unterschied von Benzosol und Guajakolsalol kann neben dem Verhalten gegen Petroläther namentlich dasjenige gegen warme Natronlauge und Hypermanganat benutzt werden. Der Geruch nach Bittermandelöl konnte mit 0,05 g Styrakol erlangt werden.

Da die drei bisher besprochenen Ester im Körper größere oder geringere Mengen von Guajakol als Zersetzungsprodukt liefern, so mag es nicht überflüssig sein, hier einige Worte über den Nachweis desselben anzuschließen. Bekanntlich ist dieses G. im Handel in verschiedenen Graden der Reinheit zugänglich: während das reinste, synthetisch erhaltene, Präparat farblose Krystalle bildet, kommt daneben ein zwar als „absolut rein“ bezeichnetes G. vor, das aber flüssig ist und in der That oft an 50 Proz. fremde Substanzen (Kreosol etc.) enthält. Je nachdem das eine oder andere Präparat bei Anfertigung von Estern verbraucht wurde, muß das im Körper entstehende Guajakol gleichfalls in einem Falle rein, im andern mit Kreosol etc. verunreinigt erhalten werden. Da nun beide Produkte in ihren Eigenschaften verschieden sind, mögen diese hier neben einander vorgeführt werden. Zunächst sei nur noch bemerkt, daß beide Handelssorten aus saurer wässriger Lösung durch Petroläther ausgeschüttelt werden.

Schwefelsäure	Kryst. Guajakol. löst farblos	Flüssiges Guajakol. löst anfangs blafs purpurfarben oder gelb
Schwefelsäure + wenig NO_3H	löst rot, beim Er- hitzen braun	löst tiefbraun, dann rotbraun (bei mehr NO_3H orange)
Schwefelsäure + einer Spur Kalium- nitrit	geben violette und grüne Streifungen	wie das krystallisierte
Schwefelsäure + Eisenchlorid	geben grüne, blaue, violette Streifen	ebenso
Schwefelsäure (140) + selensaurem Kali (1) Vanadinschwefelsäure	lösen grün (Styrakol gelb) giebt blaue, grüne und violette Strei- fungen	lösen schmutzig grün- braun, dann violett löst olivengrün
Fröhde's Reagens	giebt anfangs grüne und violette Streif., dann blau-grüne Mischung	anfangs violette und grüne Zonen, dann schön violette Färbung
Eisenchlorid (in alkoh. Lös. d. G. angewendet)	färbt bei Spuren von Fe_2Cl_6 blau und smaragdgrün, bei mehr gleich schön grün (Thoms)	wie das krystallisierte
Wenig HCl und Ka- liumhyperanganat (in Wasserlösung d. G.)	färbt kirschrot, dann bräunlich (Thoms)	färben gleich bräunlich.

In Wasserlösung wird Guajakol durch Eisenchlorid gleichfalls grün und man kann dann nach Untersuchung meines Schülers Mesing spektroskopisch eine Absorption in Roth und Orange von $654\text{--}610\ \mu$, eine schwache Beschattung bei $595\ \mu$ und geringe Absorption in Violett und Indigo bis $450\ \mu$ nachweisen.

Alphol (Salicylsäure- α Naphtylester) ist bei Abdominaltyphus, Dysenterie und Cholera empfohlen worden. Es scheint im Körper z. T. zu α Naphtol resp. Sulfosäure desselben umgesetzt zu werden, von denen ersteres stärker antiseptisch und weniger giftig wie β Naphtol sein soll.

Alphol ist farblos krystallinisch, in Wasser schwer, in Alkohol leichter löslich. Es kann aus sauren wässerigen Mischungen mit

Petroläther ausgeschüttelt werden; aus Harn- und Blutmischungen liefs es sich nach meinem Untersuchungsverfahren leicht abscheiden.

Reaktionen: Konz. SO_4H_2 löst mit gelber Farbe (1 : 60 000). NO^3H oder Salpeter machen diese Lösung blau, dann sofort grün (bei sehr kleinen Mengen — 1 : 120 000 — gleich grün). Später wird die grüne Mischung von einem roten Hof umgeben und geht endlich in braun über. Auch mit Kaliumnitrit erhält man in ähnlicher Weise schöne Grünfärbung (1 : 120 000). Diese Reaktion kann auch umgekehrt zum Nachweis von Salpetersäure und salpetriger Säure benutzt werden. Als Leuzinger einige Tropfen 1 prozent. alkohol. Lösung von Alphol zu einer wässrigen Sol. von NO_3H oder KNO_2 setzte und mit reiner konz. SO_4H_2 unterschichtete, trat schöne grüne Zonenfärbung ein und das Reagens erwies sich als fast noch einmal so empfindlich als Brucin. Im Spektrum der Mischung mit SO_4H_2 und NO_3H oder KNO_2 sah v. Bunge¹⁾ Absorption von Violett bis Grün (500 μ) und ein Band in Rot (680—650 μ).

In der Mischung des A. mit konz. SO^4H^2 tritt nach Zusatz von Furfurolwasser (2 Tropfen Furfurol auf 1 ccm Wasser) Purpur-Violett färbung ein. Das Spektrum zeigt dabei einen Streifen in Gelbgrün (570—540 μ , oder bei gröfserer Konzentration 570—500; dann ein Dunkelheitsmaximum von 560—540 μ). Setzt man zu der Mischung mit SO_4H_2 Rohrzucker, so sieht man schön kirschrote Färbung²⁾, verfolgt man den Eintritt derselben mittelst des Spektroskopes, so zeigt sich anfangs in Gelborange ein Band (590—565 μ), nach 1 bis 2 Minuten ein zweiter schwächerer Streifen in Gelb (550—535 μ), das sich später mit ersterem vereinigt (600—530 μ). Giebt man zu der Zuckermischung Ammoniak, so wird sie blau und die Spektral-Streifen schwinden.

Eisenchlorid macht die Mischung des Alphols mit SO_4H_2 smaragdgrün, dann oliven- und hellgrün, Acetondampf färbt sie gelb. Erhitzt man A. mit SO_4H_2 und Jodoform, so sieht man die Mischung in grün fluorescieren. Fröhde's Reagens färbt sich mit A grün (1 : 80 000). Das Spektrum der Mischung gleicht dem derjenigen mit SO_4H_2 und NO_3H . Vanadinschwefelsäure wird durch A. grün, dann olivengrün und nach Zusatz von wenig Wasser rotbraun.

1) Beitr. z. Spektroskopie einzelner Gifte: Diss. Dorpat 1894.

2) Traubenzucker und Lactose machen viol.-tt.

Schwefelsäure (2 ccm) + uransaures Ammon (0,1 g) werden durch A. grün, beim Erwärmen graubraun (s. später beim Betol).

Alkoholische Lösung von A. wird mit verd. Lösung von Eisenchlorid violett (1 : 2000), mit alkohol. Natronlauge und Chloroform färbt sie sich erst beim Erwärmen blau.

Betol (Salicylsäure- β Naphthylester, Naphthalol, Salinaphthol) wird bei Ischias, Blasenkatarrhen, gonorrhöischer Cystitis und als Ersatz des Salols empfohlen. Es wird wie dieses durch den Pankreas aber auch durch Fermente der Dünndarm- und oberen Dickdarmschleimhaut in seine Komponenten zerlegt (Kobert). Da β Naphtol besser vom Darm vertragen wird wie das Phenol, so befürwortet Kobert den Gebrauch des Betols anstatt den des Salols. Im Harn findet man nach innerlichem Gebrauch von Betol Salicyl- und Salicylursäure neben Naphtylschwefelsäure, welche letztere durch Erhitzen mit verd. Säuren zu Naphtol und SO_4H_2 zerfällt. Betol bildet gleichfalls farblose Krystalle, die selbst in heißem Wasser schwerlöslich sind, die aber von warmem Alkohol, von Aether und Benzol leicht gelöst werden und sich durch Petrolaether aus saurer wässriger Mischung ausschütteln lassen. Die Isolierung nach meiner Methode aus Harn, Blut etc. macht keine Schwierigkeiten. Für den Nachweis sind namentlich folgende Reactionen zu beachten:

Konz. SO_4H_2 löst gelb, diese Mischung wird mit wenig NO_3H olivengrün (Salol nicht).

Wenn nach Flückiger eine Mischung von SO_4H_2 (2 ccm.) mit Betol (0,2) und Chloralhydrat (0,1) beim Schütteln sich braunrot färbt, so läßt sich diese Reaction nach Leuziger dadurch verbessern, daß man erst Betol in SO_4H_2 löst, dann ein Krystall von Chloralhydrat zusetzt; die Mischung wird nach einander orange, dann rotviolett und rot mit grüner Fluorescenz (1 : 1500). Im Spektrum der Orange-Mischung findet sich, wie von Bunge feststellte, ein Streifen in Grün (520—490 μ der auch nach dem Uebergang in violett und rot bleibt). Bromalhydrat färbt ziegelrot, dann violett. Furfurolwasser erzeugt in der Mischung von B. mit SO_4H_2 rosa, dann rot, rotviolette, endlich schöne Violettfröbung (1 : 12 000). Auch Rohrzucker macht die Mischung rot und violett und auch hier zeigt sich im

Spektrum der Streifen in Grün (520—490 μ). Auch Lactose giebt die Violett färbung (Traubenzucker schmutzig-violette, später grüne).

Eisenchlorid macht die Mischung mit SO_4H_2 violett, dann rotbraun (im Spektrum nur ein Schatten in Blau (500—490 μ). Natriumnitrit färbt sie, wie schon Flückiger sah, rotbraun und beim Erwärmen violett. Macht man erst die Mischung mit SO_4H_2 warm (Grünfärbung) und mischt zur wiedererfalteten Flüssigkeit Nitrit, so sieht man blutrote Färbung und allmählich verschieden gefärbte — rosa, gelbe — Ringe. Erwärmt man die Mischung mit SO_4H_2 mit einer Spur Jodoform, so wird die später erkaltete Flüssigkeit grün.

Vanadinschwefelsäure, zur SO_4H_2 -Mischung des Betols gesetzt, verursacht grüne, blaue, auch violette Streifen (0,00005 g).

Nach dem Kochen von Betol mit konzentrierter Kalilauge färbt Chloroform schön blau. In alkoholischer Lösung giebt Betol mit Eisenchlorid violette Färbung.

Benzonaphthol (Benzoësäure - β - Naphtholesther) soll eben so stark antiseptisch wie β -Naphthol wirken, aber nicht die unangenehmen Nebenwirkungen dieses besitzen. Man empfiehlt es, da es stark diuretisch wirkt, wo man bei antiseptischer Behandlung des Darmes zugleich Diurese erzielen will. Im Darne zerfällt auch dieser Ester in seine Komponenten, von denen die Benzoësäure als Hippursäure durch den Harn ausgeschieden wird. Behauptet wird, daß das Naphthol im Darm verbleibe, was wohl nur für einen Teil desselben gelten kann, da andere Naphthylester nach der Darm-spaltung Naphthylschwefelsäure in den Harn liefern. Beim Kochen mit Kalilauge zerfällt Benzonaphthol zu Kaliumbenzoat und β -Naphthol. Benzonaphthol bildet farblose Krystalle, deren Löslichkeitsverhältnisse denen des Betols gleichen. Wie dieses kann es aus saurer wässriger Flüssigkeit durch Petroläther ausgeschüttelt werden.

Reaktionen: Von konz. SO_4H_2 wird Benzonaphthol gelb, beim Erwärmen violett gelöst, wobei Fluorescenz in Grün beobachtet wird.

In der Mischung mit SO_4H_2 bewirken Salpeter oder NO_3H schwarzbraune, Kaliumnitrit violette, später in Rot und Blau übergehende Färbung. Eisenchlorid macht sie violett, dann rot (1 : 30 000), Zusatz von Ammoniummolybdat blauviolett, rot, dann grün und blau

(1 : 60 000). Auch Fröhde's Reagens färbt die Lösung in SO_4H_2 violett (1 : 20 000) und Vanadinschwefelsäure macht dieselbe violett, dann rot, später blau (1 : 30 000). Chloralhydrat färbt die Lösung in SO_4H_2 grünlich, dann orange (1 : 60 000), Bromalhydrat gleich orange.

Giebt man zu der Schwefelsäuremischung Furfurolwasser, so tritt Purpur-, später Violettfärbung ein (1 : 1000). Rohrzucker macht die Mischung mit SO_4H_2 rotviolett, Traubenzucker violett, später blau. Giebt man zu der Mischung mit SO_4H_2 eine 20 prozentige, alkoholische Acetonlösung, so tritt Gelbfärbung ein. Benzonaphthol giebt, erst nachdem es mit alkoholischer Natronlauge erhitzt wurde, mit Chloroform Blaufärbung (β -Naphthol¹⁾, auch ohne dafs erhitzt wurde.

β N a p h t h o l c a r b o n a t (Kohlensäure- β Naphthylester) wird als Darmantiseptikum empfohlen, welches weniger reizend als das β Naphthol wirkt. Im Darm wird es zu CO^2 und Naphthol zerlegt.

β Naphtholcarbonat bildet glänzende Krystallblättchen, bei 176^0 schmelzend, in Wasser schwer, in heißem Alkohol leichter löslich; von Petrolaether wird es schwer, leicht aber von Benzol aus saurer wässriger Mischung aufgenommen. Mittelst Benzol kann es bei Bearbeitung nach meiner Methode aus Harn, Blut etc. isoliert werden.

R e a k t i o n e n: Nach dem Lösen in konz. SO^4H^2 färben Salpeter oder NO^3H gelb, Kaliumnitrit violett (nach Wasserzusatz braunrot), Vanadinschwefelsäure²⁾ hellviolett, bald rotbraun, Fröhde's Reagens³⁾ violett, dann schwarzblau (nach Wasserzusatz grün), Chloralhydrat schmutzig gelbbraun mit grüner Fluorescenz, Jodoform (nochmals erhitzen) grün, gleichfalls mit starker Fluorescenz in Grün, Furfurolwasser rosarot, Rohrzucker (gelinde erwärmen) grün; Traubenzucker veranlaßt carmoisinrote und grüne Streifungen, dann

1) Freies β -Naphthol erkennt man auch an der kirschroten Färbung, welche eine mit gl. Vol. NO^3H versetzte Alkohollösung mit Quecksilbernitrat annimmt.

2) Die hier und in vielen Fällen besser tropfenweise zur Mischung mit SO^4H^2 zugesetzt wird.

3) Ebenso.

olivengrüne Mischung und nach neuem Erhitzen smaragdgrüne Färbung, Lactose braune, beim Erwärmen olivengrüne Färbung.

Erwärmt man mit alkoh. Natronlauge, so zeigt sich Fluorescenz in Blau, giebt man dann nach Verdünnen mit Wasser Chloroform hinzu, so tritt mitunter eine grünblaue Färbung ein. Will man die intensive Blaufärbung mit Chloroform haben, wie sie β Naphthol geben soll, so muß man mit starker Kalilauge das Naphtholcarbonat kochen, nach dem Abkühlen Chloroform zusetzen und nun nochmals etwas erwärmen.

Da die zuletzt besprochenen Ester im Körper zu Naphthol zersetzt werden, so wird es mitunter nicht möglich sein, erstere selber nachzuweisen¹⁾, sondern man wird sich bequemen müssen, das Naphthol resp. (im Harn) Naphtholschwefelsäure oder Naphthoglycuronsäure aufzusuchen. Letztere werden durch Kochen des betr. Harnes mit Salzsäure zerlegt und es kann dann das Naphthol durch Aether oder Petroläther ausgeschüttelt werden. Zur Unterscheidung des α und β Naphthols kann man folgende Reaktionen verwenden:

α Naphthol färbt sich in ca. 15prozentiger alkoholischer Lösung nach Zusatz von etwas Rohzucker mit 2 Vol. SO_4H_2 tief violett, es giebt mit einem Tropfen einer Mischung aus 1 Th. $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$, 10 T. Wasser und 1 T. konzentriert NO_3H schwarzen Niederschlag (Aymonier), es wird in Lösung mit verdünnter Natronlauge (0,04 Naphthol, 0,5 ccm Normalnatron, 1—2 ccm Wasser) durch Zusatz einer Mischung aus 0,05 Sulfanilsäure, gelöst in 5 ccm Normalnatron, sowie 0,02 Natriumnitrit, gelöst in 5 ccm Normalschwefelsäure, dunkelblutrot und nach Zugabe von mehr verdünnter SO_4H_2 braun (Richardson). Endlich soll α -Naphthol nach Flückiger, wenn 0,2 g des Naphthols mit 0,2 g HgCl_2 , 0,1 g NaNO_3 und 10 ccm Wasser bei 100° zusammengeschüttelt werden, nur geringe Menge eines scharlachroten Absatzes liefern.

β -Naphthol teilt die Reaktion mit Zucker und SO_4H_2 und $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7 + \text{NO}_3\text{H}$ nicht, es giebt bei der Probe Richardsons nur eine rötlichgelbe Färbung, die aber auch nach Zusatz verdünnter

1) Namentlich wenn sie bereits den Magen, in dem sie unzersetzt bleiben, passiert haben.

SO_4H_2 bleibt; bei der Flückiger'schen Reaktion giebt es reichliche Mengen eines amorphen rotbraunen Absatzes. Es liefert endlich bei schwachem Erwärmen mit starker Kalilauge und Chloroform oder Chloralhydrat die bekannte Blaufärbung, auf welche Lustgarten zuerst aufmerksam machte (0,016 g).

Kresolsalole. Alle drei Kresolsalole sind neuerdings dargestellt und zu medizinischem Gebrauch empfohlen. Meta- und Parakresolsalol sollen nach Bircher bei der Wundbehandlung als ungiftiger und geruchloser Ersatz des Jodoforms gute Dienste leisten, Orthokresolsalol wurde von Neisse als Ersatz des Natriumsalicylates und als Antiseptikum für den Darmkanal und die Harnwege empfohlen.

Alle drei Verbindungen sind farblos, krystallinisch, in Wasser schwer, in Alkohol und Aether leichter löslich. Durch Petroläther können sie aus saurer wässriger Mischung leicht ausgeschüttelt werden. Alle drei werden durch Kochen mit Natronlauge in Salicylsäure und das entsprechende Kresol zerlegt; auch im Darne erfahren sie eine analoge Spaltung. Orthokresolsalol schmilzt bei 35° , Metakresolsalol bei $73\text{--}74^\circ$, Parakresolsalol bei 39° . Beim stärkeren Erhitzen ihrer Lösungen in Petroläther sollen die Ortho- und Paraverbindung, die auch beim Verdunsten leicht etwas Lösungsmittel zurückhalten und flüssig bleiben, teilweise zersetzt werden.

Reaktionen: Alle drei Kresolsalole werden in Alkohollösung durch wenig Eisenchlorid violett gefärbt (1:10000); Zusatz von HCl hebt die Färbung auf.

Metakresalol soll nach dem Schmelzen und Zersetzen mit Natronlauge beim Erwärmen mit NH_3 und Einwirkung von Bromdampf Grün- und Blaufärbung zeigen.

Das in SO_4H_2 gelöste M. wird durch Kaliumnitrit orange, braun und grün gefärbt. Im Spektrum sieht man einen Streifen in Orange von $650\text{--}620 \mu$.

Fröhde's Reagens soll das M. mit blauer, später grüner, zuletzt blauschwarzer Farbe lösen. In der grün gewordenen Mischung sah v. Bunge ein Spektralband in Orange ($640\text{--}600 \mu$) und eine Endabsorption etwa bis 500μ . Auch nach Zusatz von Vanadinschwefelsäure zur Lösung in SO_4H_2 tritt blaue, grüne, endlich grün-

braune Färbung ein (im Spektr. Absorpt. in Rot von 700—650 μ und bedeutende Verdunkelung am violetten Ende).

Parakresalol wird nach dem Verteilen in konz. SO_4H_2 durch NO_3H rotbraun, dann kirschrot, durch Salpeter gelb, durch Kaliumnitrit rotbraun, dann grün, durch $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ grün, durch Furfurolwasser orange, durch Vanadinschwefelsäure grün, dann blau und rotviolett (1 : 50000), durch Fröhde's Reagens blau, dann violett, zuletzt rotbraun (1 : 6000) gefärbt.

Bei diesen Reaktionen sieht man, wie von Bunge festgestellt hat, folgende Spektren. Bei SO_4H_2 und KNO_2 erst nach Eintritt der Grünfärbung einen Streifen in Rot von 700—660 μ und Absorption von Violett etc. bis 480, bei Vanadinschwefelsäure, erst nachdem die kirschrote Färbung eingetreten, Band in Grün von 530—490 μ , mit Fröhde's Reagens anfangs einen ähnlichen Streifen, später einen zweiten in Orange von 650—600 μ , dann Verdunkelung des ganzen Spektrums namentlich von Violett aus, mit Furfurol Streifen in Grün von 490—475 μ , nicht charakteristisch, da auch Furfurol mit SO_4H_2 allein ein ähnliches Band giebt.

Orthokresalol, in SO_4H_2 gelöst, giebt mit NO_3H hellgelbe, dann schöne grüne und endlich orange Färbung, mit Kaliumnitrit rotbraune, dann smaragdgrüne, weiter blaue, später rosa oder violett gerandete Färbung, mit Fröhde's Reagens wird obige Mischung violett gestreift, dann blaugrün, endlich smaragdgrün, mit Vanadinschwefelsäure olivengrün, auch mit SO_4H_2 und $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ orange und olivengrün. Furfurolwasser macht in der SO_4H_2 -Mischung orange und hellviolett. Nur die Mischung mit Kaliumnitrit giebt ein charakteristisches Spektrum — Band in Rot von 700—650 μ .

Bei Untersuchung des aus Harn- und Blutmischungen isolierten Orthokresalols sind diese Farbenreaktionen durch Beimengungen etwas gestört.

Benzoparakresol; (Benzoessäure - p - Kresylester) soll gleichfalls antiseptisch wirken.

Es bildet farblose Krystalle, die bei 70—71° schmelzen, in Wasser sehr schwer löslich, in heißem Alkohol, Aether, Chloroform leicht löslich sind und aus saurer wässriger Mischung durch Petroläther und Benzol isoliert werden können.

Reaktionen: In Mischung mit SO_4H_2 wird B. durch NO_3H oder Salpeter orange (1:1000), durch Kaliumnitrit dunkelrotbraun, später kirschrot gefärbt (1:6000), durch Ammoniummolybdat grün, blau und violett gestreift, später längere Zeit gleichmäßig blau. Auch Fröhde's Reagens färbt sich mit B. intensiv blau, dann grün und zuletzt braun (1:30 000), während Vanadinschwefelsäure rosa-violette, schnell in rotbraun übergehende Tinktion erzeugt.

Methylsalol (Parakresotinsäure-Phenylester) wird als Ersatz des Salols empfohlen. Es bildet farblose Nadeln, fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in heißem Alkohol, in Aether, Benzol und Chloroform. Auch dieser Ester kann durch Petrolaether aus saueren Wassermischungen gewonnen werden. Er läßt sich nach meiner Methode gut isolieren.

Reaktionen: In Mischung mit SO_4H_2 wird M. durch NO_3H orange gefärbt (1:5000), durch Zusatz von wenig Kaliumnitrit rotbraun, dann smaragdgrün, später dunkelblau mit rosa und ziegelroter Umrandung, endlich tritt violett und blutrote Färbung hervor, die durch Zusatz von etwas Wasser schneller erlangt werden kann (1:3000). Giebt man zu der Mischung mit SO_4H_2 eine Spur Ammoniummolybdat so erhält man schön himmelblaue Färbung (1:12000). Fröhde's Reagens löst mit blauer Farbe, schnell in olivengrün übergehend (1:60000). Vanadinschwefelsäure färbt die Mischung mit SO_4H_2 violett, dann olivengrün (1:100 000), selensaures Kali (1:140) macht sie gelb, später schön grün, selenige Säure aber macht die Mischung mit SO_4H_2 violett und (beim Erhitzen) rotbraun. Ammoniumsulfuranat¹⁾ löst mit grünblauer Farbe.

In Alkohollösung wird M. durch wenig Fe_2Cl_6 violett gefärbt (1:4000).

Salacetyl (Acetosalicylsäureester) ist gleichfalls als Ersatz des Salols in Vorschlag gekommen, dessen Giftigkeit es nicht besitzt und dessen Wirkung im Darm und bei Krankheiten der Harnwege es teilen soll. Nach innerlichem Gebrauch wird es im Darmlumen zerlegt und die dabei abgespaltene Salicylsäure kann im Harn nachgewiesen werden. Auch durch Einwirkung verdünnter Alkalilösungen wird es zu Salicylsäure und Acetonalkohol zerlegt.

¹⁾ Vergl. beim Alphenol.

S. krystallisiert in feinen Nadeln, die bei 71° schmelzen, auch in heißem Wasser schwer löslich, in heißem Alkohol, Aether, Petroläther, Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff aber leicht löslich sind. Durch Petroläther kann er aus sauren wässrigen Mischungen gut ausgeschüttelt werden.

Reaktionen: In SO_4H_2 gelöst, wird S. durch Kaliumnitrit carmoisinrot gefärbt (1:4000), mit Ammoniummolybdat schön lasurblau. Fröhde's Reagens löst violett, später rötlich werdend (1:6000), Vanadinschwefelsäure smaragdgrün (1:100000), $\text{SO}_4\text{H}_2 + \text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ braun, dann grün, Ammoniumsulfuranat rosa, beim Erwärmen violett. Resorcin färbt in Lösung mit SO_4H_2 orange (1:15000).

In Alkohollösung wird S. durch Fe_2Cl_6 violett (1:30000); HCl entfärbt die Mischung.

Salacetol reduziert nach dem Lösen in verdünnter Natronlauge Fehling'sche Solution.

Amidische Verbindungen.

Salophen (Acetylparamidophenolsalicylsäureester, Salicylacetylparamidophenol) soll bei Gelenkrheumatismus vor dem Salol den Vorteil haben, geschmacklos und weniger giftig zu sein. Auch bei Cephalalgie, Hemicranie und verwandten Neurosen soll es Nutzen gewähren. Zu bemerken ist, daß S., welches zwar im Körper durch Pancreasferment in Salicylsäure und Acetylparamidophenol gespalten wird und dessen Komponenten dann im Harn nachweisbar sind, teilweise auch unzersetzt durch die Haut und mit dem Schweiß den Körper verläßt.

Salophen bildet farblose Krystallblättchen, neutralreagierend, schwer löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Aether. Durch Petroläther wird es nicht, leicht aber durch Benzol aus saurer wässriger Mischung nach meiner Methode ausgeschüttelt. Es schmilzt bei $187-188^{\circ}$.

Reaktionen: Salophen wird schon in der Kälte von Alkalilauge aufgelöst; kocht man es mit Natronlauge¹⁾, so färbt sich diese anfangs blau, dann gelbrot. Schüttelt man diese erkaltete Lösung mit Luft, so wird sie wieder dunkelblau, versetzt man sie mit Jodjodkalium. Bromwasser oder Chlorkalksolution, so färbt sie sich grün

1) Auch beim Kochen mit Barytwasser tritt Blaufärbung ein.

1:330) oder bei wenig Chlorkalk (kaltbereitete Lösung in Natron) violett.

In alkoholischer Lösung des S. bewirkt Fe_2Cl_6 Violettfärbung (1:15 000), dagegen Salophen (in wenig Alkohol gelöst) in wässriger Lösung von Fe_2Cl_6 gelbe Färbung.

Kocht man S. mit HCl , so entsteht nach dem Erkalten durch wenig Phenol und frisch filtrierte Chlorkalklösung rote, nach Zusatz von NH_3 blaue Färbung (Indophenol).

Kocht man S. mit wenig Alkohol und einigen Tropfen SO_4H_2 , so bemerkt man den Geruch nach Essigäther.

S. löst sich in konz. SO_4H_2 farblos, beim Erwärmen rotbraun. Giebt man zur wieder erkalteten Lösung Bromwasser, so scheiden sich Krystalle aus. $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ macht grün. Mischt man SO_4H_2 mit wenig Kaliumchlorat und setzt Salophen hinzu, so sieht man Braunfärbung und grüne Streifungen in der Mischung.

Salocoll (Phenocollsalicylat) soll in sich die Wirkungen des Phenocolls und der Salicylsäure vereinigen; es hat vor ersterem den Vorzug, leichter löslich zu sein. Bei seiner Anwendung als Antipyreticum sollen schädliche Nebenwirkungen nicht eintreten; als Antineuralgicum soll es nach Cohnheim weniger wertvoll sein. Grofs ist nach Balzer der Einfluß des Mittels auf die Stickstoffausscheidung, die es bedeutend vermehrt.

Salocoll ist in kaltem Wasser schwer, in warmem Wasser leicht löslich; es krystallisiert aus letzterer Lösung in Prismen und Nadeln. Sehr beachtenswert ist es, daß Salocoll in Wasserlösung auch durch verdünnte Säuren schon zersetzt wird zu Salicylsäure und Phenocoll. Man wird also im Körper — und zwar schon im Mageninhalt — das Präparat meistens nicht mehr unzersetzt antreffen, sondern sich mit dem Nachweis seiner Komponenten begnügen müssen. Von diesen wird Salicylsäure bekanntlich aus saurer, wässriger Mischung durch Petroläther und besser durch Benzol ausgeschüttelt, während Phenocoll erst aus den ammoniakalisch gemachten Flüssigkeiten durch Petroläther und reichlicher durch Benzol zu gewinnen ist. Nur wenn der Mageninhalt sehr wenig freie Säure enthielte, könnte sich in ihm Salocoll unzersetzt finden. Dann sollte man bei der Vorbereitung für die Ausschüttelungen jeden Zusatz von SO_4H_2 vermeiden. Nach der Vorbereitung mit Alkohol

etc. würde man Salocoll durch Petroläther nicht ausschütteln können. In Benzol und leichter noch in Chloroform geht es aus neutraler, wässriger Lösung über.

Reaktionen: S. giebt in alkoholischer und wässriger Lösung die Salicylsäurereaktion mit Eisenchlorid (1 : 80 000), aber mit Kupfersulfat keine Grünfärbung. Mit Bromwasser giebt die wässrige Solution des S. weißen Niederschlag; das Filtrat von demselben wird mit NH_3 braun unter Abscheidung nadelförmiger Krystalle. Nach Zusatz von Phenol wird die wässrige Lösung des S. mit Kaliumhypochlorit blau oder violett (später grün). Mit dem Hypochlorit allein wird die Lösung des S. rot (mit Ueberschufs des ersteren farblos und dann mit NH_3 orange).

Die Mischung des S. mit SO_4H_2 färbt sich mit Salpeter rot, dann orange und gelbgrün, mit Kaliumnitrit rot, mit Ammoniummolybdat orange, grün und blau.

Verreibt man S. mit Fröhde's Reagens, so färbt sich dieses orange (auch mit Phenocoll allein — Salicylsäure würde dunkelviolett und später blau machen) In der anfangs orange Mischung bilden sich dann nach ca. 1 Stunde grüne und blaue Ringe und zuletzt wird die ganze Mischung schön grün.

Vanadinschwefelsäure giebt mit der Mischung des S. mit SO_4H_2 rote, gelbe, grüne und blaue Färbung.

Tolysal (Tolypyrrinsalicylat) soll als Antirheumaticum und Antipyreticum auch als Antisepticum brauchbar sein.

Es bildet farblose Krystalle, bei $101\text{--}102^\circ$ schmelzend, in Wasser wenig, in Alkohol und in Essigäther leicht löslich. Durch Petroläther kann es nicht, durch Benzol wohl ausgeschüttelt werden. Aber auch hier hat man zu bemerken, dafs Tolysal durch verdünnte Säuren zu Tolypyrrinsulfat und Salicylsäure zersetzt wird — wenn es auch nicht so leicht und vollständig wie das Salocoll in seine Komponenten zerfällt. Es ist demnach möglich, dafs bei Untersuchung eines Mageninhaltes das Tolysal zum Teil noch unzersetzt wieder isoliert wird, daneben wird man aber doch auch schon Tolypyrrin und Salicylsäure antreffen und diese werden in anderen Organen allein oder doch vorzugsweise erkannt werden. Jedenfalls empfiehlt es sich auch hier, bei der Abscheidung aus Körperteilen die beim Salocoll angegebenen Modifikationen meines Verfahrens

eintreten zu lassen. Tolysal wird am Besten durch Benzol aus wenig saurer Mischung ausgeschüttelt, Tolypyryrin wird erst aus ammoniakalisch gemachter Solution durch Benzol, Salicylsäure, wie schon gesagt, aus saurer Mischung durch Petroläther und besser Benzol isoliert.

Reaktionen: Eisenchlorid bewirkt in wässriger und alkoholischer Lösung des T. violette Färbung¹⁾, die auf Zusatz von $\text{SO}_4 \text{H}_2$ schwindet (1 : 30 000). Tolypyryrin selbst wird durch $\text{Fe}_2 \text{Cl}_6$ rot.

Jodjodkalium giebt rotgelben Niederschlag, löslich beim Erwärmen und in NH_3 . Kaliumquecksilberjodid, Quecksilberchlorid, Zinnchlorür und Tannin fallen gelbweiße oder weiße Niederschläge.

Erhitzt man mit 25 prozentiger $\text{NO}_3 \text{H}$, so tritt weinrote, nach Zusatz von NH_3 gelbe Färbung ein (ebenso bei Antipyryrin und Tolypyryrin). Im Spektrum sieht man bei allen 3 Absorptionen in Grün von 580 bis 490 μ .

Erwärmt man mit konzentrierterer $\text{NO}_3 \text{H}$ auf dem Uhrgläschen, so ist die Färbung blutrot (1 : 3000) und nach dem Verdampfen blau (Antipyryrin gelb). Der Rückstand wird durch NH_3 gelb, durch Natron braunrot.

Salpetrige Säure (2—3 Tropfen starke Salpetersäure mit wenig $\text{As}_2 \text{O}_3$ oder Kaliumnitrit + Essigsäure) färbt sich mit T. grün (1 : 2000) und nach Zusatz von mehr rauchender Säure blutrot unter Abscheidung einer purpurfarbenen, in Chloroform löslichen Masse (Antipyryrin und Tolypyryrin ebenso). Spektroskopiert man die grüne Mischung, so sieht man, wie Brasche²⁾ schon beim Antipyryrin und v. Bunge auch beim Tolypyryrin und Orthotolypyryrin beobachteten, bei geringer Konzentration nur eine Verdunkelung in Violett etc. bis 429 μ , bei stärkerer einen intensiven Streifen in Orange von 650 bis 580 μ . In Mischung mit $\text{SO}_4 \text{H}_2$ bewirkt Kaliumnitrit orange Färbung (1 : 2000), die durch NH_3 noch verdunkelt wird (ebenso Antipyryrin und Tolypyryrin).

Vanadinschwefelsäure färbt sich mit T. olivengrün (1 : 60 000), ohne daß ein charakteristisches Spektrum beobachtet würde. Auch

¹⁾ Bei dieser Reaktion der Salicylsäure wird ein charakteristisches Spektrum nicht beobachtet.

²⁾ Verwendbarkeit d. Spektroskopiez. Untersch. d. Farbenreaktionen d. Gifte etc. Diss. Dorpat 1891.

mit Fröhde's Reagens und Furfurolschwefelsäure wurden von v. Bunge keine charakteristische Spektra erhalten.

Agathin (Salicylaldehyd - Methylphenylhydracin) soll als Antineuralgicum von Nutzen sein und dabei die so sehr unangenehmen Wirkungen des Phenylhydracins und einiger aus ihm hergestellter Kombinationen (Antithermin und Pyrocin) nicht teilen.

Es ist in Wasser kaum, in Alkohol, Aether, Benzol ziemlich leicht löslich. Seine farblosen Krystalle schmelzen bei 74°. Durch Kochen mit HCl wird es zersetzt. Durch Petroläther wird es aus saurer wässriger Flüssigkeit leicht ausgeschüttelt und aus Harn, Blut etc. kann es nach meiner Methode abgeschieden werden.

Reaktion. Konz. SO_4H_2 löst A. mit rotgelber Farbe, Zusatz einer Spur NO_3H macht blau und dann grün (1:20 000, kein charakt. Spektr.), Wasserstoffsperoxyd (1:240 000), Natriumsperoxyd (1:500 000), Fröhde's Reagens (1:60 000), Vanadinschwefel- (1:150 000), Kaliumbichromat (1:400 000) und Kaliumnitrit (1:60 000) färben alle die Mischung mit SO_4H_2 violett und überall zeigt das Spektroskop ein Band in Grün von 550 510 μ . Giebt man zur Mischung mit SO_4H_2 Resorcin oder Pyrogallol, so tritt schöne Orangefärbung ein, ebenso mit Brenzcatechin und Orcin, bei welchen beiden letzteren später eine mehr rote Färbung beobachtet wurde. In allen jenen Orange-Mischungen sieht man ein ähnliches Band wie bei den früher erwähnten violetten, nur scheint dasselbe (die Ränder sind sehr verwaschen) etwas mehr nach Blau gerückt. Giebt man Agathin zu einer Lösung von Orcin oder Phloroglucin in Salzsäure, so entsteht bei ersterem, namentlich beim Erwärmen, Rotfärbung (1:20 000), bei letzterem Orangefärbung. Thymol bewirkt in der Schwefelsäurelösung des A. purpurrote Färbungen (bis 1:300 000), während Ammoniumsulfuranat (1 g Ammonuranat in 20 CC SO_4H_2) A. zu blutroter, beim Erwärmen grüngestreifter Lösung aufnimmt.



ARCHIV
DER
PHARMACIE

herausgegeben

vom

Deutschen Apotheker-Verein

unter Redaction von

E. Schmidt und H. Beckurts.

Band 233. Heft 9.
(Schluss des Bandes.)

BERLIN.

Selbstverlag des Deutschen Apotheker-Vereins.

1895.



Ausgegeben den 8. December 1895.

INHALT.

	Seite
W. Göhlich, Ueber Morphin und Morphinhydrochlorid.	631
J. Gadamer, Ueber das Thiosinamin.	646
O. Hesse, Ueber die Bestandteile von Aristolochia argentina.	654
H. Kiliani, Zur Kenntnis des Digitalinum verum.	698
Inhaltsverzeichnis	700

Eingegangene Beiträge.

- G. Dragendorff, Beiträge zur gerichtlichen Chemie.
H. Virchow, Ueber Bau und Nervatur der Blatzzähne und Blattspitzen.
J. Gadamer, Ueber das Thiosinamin II.
C. Boettinger, Ueber einige Abkömmlinge der Sulfometabrombenzoesäure.

(Geschlossen den 25. XI, 1895.)

Anzeigen.

Dieselben werden mit 40 Pfg. für die durchgehende und mit 25 Pfg für die gespaltene Petitzeile oder deren Raum berechnet. **Beilage-Gebühr** für das Tausend der Auflage — z. Z. 3650 — Mk. 10. Für Beilagen, welche nicht dem Format des „Archiv“ entsprechen bleibt besondere Vereinbarung vorbehalten.

Abonnements auf die **Apotheker-Zeitung**

für das II. Semester 1895 werden noch durch jede Postanstalt angenommen und die bereits erschienenen Nummern nachgeliefert.

Die Expedition der Apotheker-Zeitung
Berlin C. 22, An der Spandauer Brücke 14.

Postzeitungs-Preisliste 615.

Mitteilungen aus dem pharmaceutisch-chemischen
Institut der Universität Marburg

von Ernst Schmidt.

60. Ueber den Krystallwassergehalt des Morphin-
hydrochlorids und des Morphins

von Dr. Wilhelm Göhlich.

(Eingegangen am 1. VIII. 1895.)

Die Veranlassung zur vorliegenden Arbeit bildete die Aufgabe mit welcher mich vor längerer Zeit Herr Geheimrat Prof. Dr. E. Schmidt betraute, die in der Sammlung des Instituts vorhandenen Sorten des Morphinhydrochlorids einer Untersuchung bezüglich ihres Verhaltens gegen reine konzentrierte Schwefelsäure und ihres Krystallwassergehaltes zu unterwerfen. Als Kriterium größter Reinheit des salzsauren Morphins hat, wie bekannt, das Deutsche Arzneibuch das Verhalten gegen reine konz. Schwefelsäure aufgenommen. Ein reines Präparat soll durch die konz. Schwefelsäure nicht verändert werden und beim Zusammenreiben mit derselben auch diese nicht färben. Von dem Krystallwassergehalte sagt das Deutsche Arzneibuch, daß Morphinum hydrochloricum durch Trocknen bei 100° 14,5 Proz. an Gewicht verlieren solle. Regnault *) ist einer der ersten gewesen, welcher sich mit der Untersuchung des Morphins sowohl, als auch mit der des salzsauren Salzes dieser Base beschäftigte. Das von ihm untersuchte Hydrochlorid schildert er als in sehr weißen, seidenartigen Fasern krystallisiert. Zur Bestimmung des Krystallwassergehalts trocknete er das zerriebene Salz bei 130° ; es erlitt dabei einen Verlust von 14,23 Proz.; ein weiteres Steigern der Temperatur bis auf 160° vermehrte diesen Verlust nicht mehr. Die Formel des Morphinhydrochlorids $C_{17}H_{19}NO_3, HCl + 3H_2O$ verlangt einen Wassergehalt von 14,38 Proz. Die französische Pharmacopoe hat diesen theoretischen Krystallwassergehalt acceptiert; ein ihren Anforderungen entsprechendes Salz soll durch Trocknen bei 130° 14,38 Proz. an Gewicht einbüßen, während die amerikanische Pharmacopoe bei derselben

*) Regnault. *Annalen der Chemie u. Pharm.* 26, 24.

Temperatur ein Schwanken des Verlustes zwischen 14,5 Proz. und 15 Proz. gestattet. Die Pharm. Germ. ed. II hatte den Krystallwassergehalt gleichfalls auf 14,5—15 Proz. normiert, liefs denselben aber durch Trocknen bei 100° ermitteln.

In der Sammlung des pharm. chem. Instituts zu Marburg befinden sich zwei mit eingeriebenen Glasstöpseln verschließbare Gefäße für Morphinhydrochlorid, von denen das eine das Salz in Würfeln, in der im Handel jetzt eingebürgerten Form, das andere feines Pulver, aus Würfeln durch Zerreiben dargestellt, für Vorlesungszwecke enthält. Bei der Untersuchung der beiden Präparate machte ich die Beobachtung, dafs dieselben beim Zusammenreiben mit reiner absolut salpetersäurefreier konzentrierter Schwefelsäure ¹⁾ oder beim Daraufstreuen auf die Säure unter Aufbrausen von entweichender Salzsäure Färbungen in der konzentrierten Schwefelsäure erzeugten, und zwar erschien zuerst ein rötlicher Farbenton, welcher am besten beim Aufstreuen des Morphinsalzes auf die Schwefelsäure als Zone wahrnehmbar war und der allmählich verblasste, um einem schmutzigen Violett, welches sich dann durch die ganze Säuremenge hinzog, Platz zu machen. Diese letztere Farbe war ziemlich beständig, noch nach 10—12 Stunden war sie mit einem Stich ins Rötliche deutlich zu sehen. Diese Beobachtung der Farbenercheinungen beim Zusammenbringen des Morphinhydrochlorids mit konzentrierter reiner Schwefelsäure steht im Einklang mit den Angaben, welche sich schon in der Litteratur darüber vorfinden, so im Handelsbericht von Gehe 1891 und in der Pharm. Centralhalle: 32. Jahrgang S. 231, G. Vulpinus „Zur Prüfung des Morphins“. Die Anforderungen des Deutschen Reichsarzneibuches bezüglich dieser Probe vermochten beide obige Präparate demnach nicht zu erfüllen.

Zur Bestimmung des Krystallwassergehaltes wurde eine kleine Menge der vorliegenden Würfel frisch zerrieben; 0,3555 g des erhaltenen Pulvers verloren durch lang anhaltendes Trocknen bei 100° 0,048 g Wasser = 13,50 Proz.; 0,3612 g der schon vor damals ca. $\frac{1}{2}$ Jahre zerriebenen und als Pulver in der Sammlung aufbewahrten früheren Würfel verloren bei 100° 0,0471 g Wasser = 13,04 Proz. Beide Proben hatten durch das Trocknen einen

¹⁾ Die bei all den beschriebenen Reaktionen angewendete konz. Schwefelsäure war mit Diphenylamin auf Salpetersäure geprüft worden.

Stich ins Gelbe angenommen. Gegen den berechneten, bezw. von dem Deutschen Arzneibuche geforderten Krystallwassergehalt, blieben die gefundenen um 1 bezüglich um 1,5 Proz. zurück. Wegen des zu niedrig erhaltenen Krystallwassergehaltes bestimmte ich in dem als Pulver vorrätig gehaltenen Präparate den Gehalt an Chlor und zwar sowohl im wasserhaltigen, als auch im wasserfreien. Bei dieser und den später folgenden Chlorbestimmungen der Handelspräparate verfuhr ich in der folgenden Weise. Die betreffende Menge des salzsauren Morphins wurde im 200 ccm Maßkolben gelöst und 100 ccm dieser Lösung gelangten direkt unter Zusatz von Kaliumchromatlösung als Indikator zur Titration. In den anderen 100 ccm der Lösung wurde das Chlor nach der Volhard'schen Chlorbestimmungsmethode in der Weise ermittelt, daß zu den 100 cm Lösung ein überschüssiges Volumen $\frac{1}{10}$ N. Silberlösung zugegeben und der Ueberschuß der Silberlösung nach dem Ansäuern mit Salpetersäure und Zusatz von Eisenalaun als Indikator durch Rücktitration mit $\frac{1}{10}$ N. Rhodankaliumlösung ermittelt wurde. Ich bin bei diesen doppelten Bestimmungsarten zu sehr gut übereinstimmenden Zahlen gelangt. Die durch direkte oder indirekte Titration ermittelten Mengen der $\frac{1}{10}$ N. Silberlösung stimmten meist völlig miteinander überein, nur in seltenen Fällen differierten sie um $\frac{1}{10}$ ccm. Bei der direkten Titration war der Farbenumschlag und somit die Endreaktion nicht gerade leicht zu erkennen, da die Lösungen meist etwas gelb gefärbt erschienen, wenn durch das Trocknen bei 130° gelb gewordene Morphinhydrochloride zur Titration gelangten.

I. 0,6025 g des zerrieben vorrätig gehaltenen Sammlungs-Präparates erforderten zur Bindung des Chlors 16,6 ccm $\frac{1}{10}$ N. Silberlösung = 9,78 Proz. Cl. Berechnet wäre für Chlor, die gefundene Wassermenge von 13,04 Proz. hierbei zu Grunde gelegt, 9,58 Proz. Cl.

II. 0,2456 g desselben bei 100° getrockneten Präparates verbrauchten 7,6 ccm $\frac{1}{10}$ N. Silberlösung = 10,98 Proz. Cl. Die Formel des wasserfreien Morphinhydrochlorids $C_{17}H_{19}NO_3$, HCl verlangt Cl = 11,04 Proz.

Man sollte vermuten, daß bei der außerordentlichen Schwerlöslichkeit des freien Morphins in Wasser (1 : 5000) eine Bestimmung der Säuren in den Salzen dieser Base durch direkte Titration mit $\frac{1}{10}$ oder $\frac{1}{100}$ N. Kalilauge zu sehr guten Resultaten führen müsse

Doch ist dem nicht so. Ich versuchte Lösungen, die je 0,1709 g krystallisiertem Morphinhydrochlorid enthielten, mit $\frac{1}{10}$ N. Kalilauge, sowohl unter Zusatz von Rosolsäure (des käuflichen Korallins), als auch nach Zusatz von Phenolphthalein als Indikatoren zu titrieren. Bei Anwendung von Rosolsäure brauchte ich nur 0,2 ccm $\frac{1}{10}$ N. Kalilauge, um eine bleibende Rotfärbung der Flüssigkeit zu erzielen; bei Benutzung des Phenolphthaleins als Indikator 2,8 ccm $\frac{1}{10}$ N. Kalilauge, eine Menge, welche einem Gehalt von 5,81 Proz. Chlor entsprechen würde, während die Formel



9,45 Proz. Chlor verlangt.

Die oben mitgetheilten zu niedrig gefundenen Krystallwasserwerte der Sammlungspräparate konnten ihren Grund in einer Verwitterung der betreffenden Morphinhydrochloride haben; um diese Möglichkeit zu beseitigen und um ferner möglichst die die konz. Schwefelsäure färbenden Verunreinigungen zu entfernen, krystallisierte ich zu einer neuen Untersuchung eine beliebige Menge des zerriebenen Präparates wiederholt aus 50 Proz. Alkohol um, saugte die rein weißen seidenglänzenden, zarten Nadeln ab und bestimmte, nachdem dieselben lufttrocken geworden waren, den Krystallwassergehalt zunächst durch Trocknen bei 100° . 0,6861 g verloren 0,0918 g Wasser = 13,38 Proz.; nach weiterem Trocknen bis 130° betrug der schließliche Gesamtverlust 0,0932 g = 13,58 Proz. Das Verhalten des zerriebenen Salzes gegen reine konzentrierte Schwefelsäure war das gleiche geblieben. Aus diesem Grunde und da auch hier trotz der angewandten Reinigungsmethode zu niedrige Werte gefunden worden waren, löste ich eine neue Menge des Sammlungspräparates diesmal in Wasser und schied das Salz zur Entfernung aller die Färbung der Schwefelsäure bedingenden Beimengungen durch Zusatz von rauchender Salzsäure aus. Die gebildeten feinen Nadeln wurden dann mehrmals aus Wasser umkrystallisiert und schließlich, wie schon oben geschildert, behandelt. 1,0348 g der zerriebenen Nadeln verloren bei 100° 0,1370 g = 13,23 Proz. Wasser; bei 130° insgesamt 0,1392 g = 13,45 Proz. Diese Probe erlitt wegen Spuren noch oberflächlich den Krystallen anhaltender Salzsäure beim Trocknen eine bedeutend stärkere Gelbfärbung, als die beiden vorigen. Auf konzentrierte Schwefelsäure gestreut, erzeugte eine kleine Menge der

Substanz dieselben Färbungen, wie das ursprüngliche Sammlungspräparat. Letzteres wurde zu einem weiteren Versuche nunmehr nur mehrmals aus Wasser umkrystallisiert und bei der Untersuchung dieser Proben wurden günstigere Werte gefunden, als bei allen vorhergehenden. 0,6993 g verloren bei 100° 0,0990 g Wasser = 14,14 Proz. und 0,4226 g erlitten einen Verlust von 0,0592 g bei 100° = 14,00 Proz. Beide Proben waren sehr lange im Wasserdampftrockenschranke getrocknet, und erlitten bei weiterem Trocknen bei 130° einen Verlust nicht mehr. In dem Verhalten gegen konzentrierte Schwefelsäure war eine Veränderung nicht zu konstatieren.

Zur Selbstdarstellung von absolut reinem salzsauren Morphin wurde mir von Herrn Geheimrat Schmidt „chemisch“ reines Morphin in liebenswürdiger Weise zur Verfügung gestellt. Die Base selbst stammte aus einer bekannten deutschen Alkaloidfabrik und stellte weißliche, ziemlich derbe Nadeln dar. Um mich von ihrer Reinheit zu überzeugen, bestimmte ich den Krystallwassergehalt, den Schmelzpunkt des wasserfreien Präparates und beobachtete das Verhalten der zerriebenen Krystalle gegen reine konzentrierte Schwefelsäure. Beim Trocknen bei 100° machte ich die Beobachtung, daß hierdurch die formelgemäße Krystallwassermenge (1 Molekül = 5,94 Proz.) nicht zu entfernen war. 5,3937 g verloren bei 100° nämlich nur 0,1368 g Wasser = 2,53 Proz. und erst beim Trocknen bei 120° trat unter oberflächlicher, gelblichbrauner Färbung der Substanz ein Verlust von 0,3188 g = 5,91 Proz. Wasser ein.

Diese Wahrnehmung steht im Widerspruche zu den Beobachtungen, welche D. A. Dott (Pharm. Journal. Transact. Ser. III Nr. 722. p. 900 durch Arch. für Pharmacie 1888, p. 325) mitteilt und welche Dieterich (Helfenberger Annalen 1888) bestätigt. Dott giebt an, daß Morphin, sowohl mit Ammoniak aus Morphin-salzen gefällt, als auch aus Alkohol umkrystallisiertes schon unter 100° (bei 90°) sein Gesamtkrystallwasser verlieren solle und daß bei 120° bei 10 von ihm untersuchten Proben im Mittel ein Verlust von 6,56 Proz. eingetreten sei; Dieterich fand bei zwei mehrmals aus Alkohol umkrystallisierten und zuvor 8 Tage bei 25—30° getrockneten Proben einen Wasserverlust nach zwölfstündigem

Trocknen bis 100° von 6,19 Proz. und nach fünfzehnstündigem Trocknen bei 120° einen solchen von insgesamt 6,39 Proz., wogegen Hesse (Pharm. Zeitung 1888, S. 478) bei Wiederholung seiner Versuche zu dem Resultat gelangte, daß nach 48 stündigem Trocknen bei 110° sein Untersuchungsobjekt nur 5,99 Proz. und bei 48 stündigem Trocknen bei 120° nur 5,91 Proz. Verlust an Krystallwasser erlitt. Ich bin auch dieser durch die widersprechenden Angaben der zitierten Autoren immer noch offenen Frage näher getreten, indem ich den Krystallwassergehalt des unter verschiedenen Bedingungen erhaltenen Morphins bestimmte. Da Dott in seiner Arbeit die Meinung vertritt, daß das Morphin zum Zwecke der Wasserbestimmung nicht zerrieben werden dürfe, da die durch das Zerreiben erzeugte Wärme durch Verdunsten den Wassergehalt herabdrücken könne, Hesse und Dieterich dagegen bezweifeln, daß die Reibungswärme eine solche Höhe erreichen könne, chemisch gebundenes Wasser zum Verdampfen zu bringen, so habe ich von demselben käuflichen Morphin, von dem oben die Rede war, ungefähr ein Jahr nach der ersten Untersuchung eine Wasserbestimmung, sowohl im unzerriebenen, als auch im zerriebenen Zustande ausgeführt. 0,5741 g des käuflichen in derben Krystallen vorliegenden Präparates verloren nach einstündigem Trocknen bei 100° 0,001 g Wasser, eine Vermehrung dieses Verlustes war auch nach weiterem vierzehnstündigen Trocknen bei 100° nicht zu konstatieren. Der Verlust würde auf Prozente berechnet 0,17 Proz. betragen. Beim Trocknen bei 110° betrug nach Verlauf von zwei Tagen der Gesamtverlust 0,0358 g = 6,23 Proz. und nach abermaligem zweitägigem Trocknen bei 120° 0,0360 g = 6,27 Proz. 0,4362 g desselben nur zerriebenen Präparates bei 100° eine Stunde getrocknet, hatten 0,0808 g an Gewicht = 0,18 Proz. verloren, eine weitere Abnahme trat auch nach 14 stündigem Trocknen nicht mehr ein. Nach zweitägigem Trocknen bei 110° verlor obige Menge 0,0242 g Wasser gleich 5,54 Proz. und nach weiterem zweitägigen Trocknen bei 120° 0,0257 g = 5,89 Proz. Die Wasserabgabe des Präparates beim Trocknen bei 100° war demnach wesentlich geringer geworden, (0,17—0,18 Proz.), als vor Jahresfrist (2,53 Proz.), und bei 120° hatte die nicht zerriebene Substanz mehr Wasser verloren (6,27 Proz.), als die zerriebene (5,89 Proz.). Zur weiteren Untersuchung wurde

eine beliebige Menge salzsauren käuflichen Morphins in Wasser gelöst und die freie Base durch vorsichtigen Zusatz von NH_3 abgeschieden. Nach zweitägigem Stehen war der anfangs amorphe Niederschlag krystallinisch geworden; er wurde abgesaugt, gut mit Wasser ausgewaschen, vollständig lufttrocken werden gelassen, zerrieben und von der Substanz 0,3034 g bei 100° bis zum konstanten Gewicht getrocknet; der Verlust betrug 0,0024 g = 0,79 Proz. Nach weiterem Trocknen bei 120° bis zum konstanten Gewicht hatte die obige Menge 0,0192 g = 6,34 Proz. verloren. Das nicht zur Wasserbestimmung verwendete Morphin wurde wiederum in's Hydrochlorid verwandelt und abermals mit Ammoniak ausgefällt und, wie oben geschildert, weiter behandelt. 0,3682 g verloren bei 100° 0,0034 g = 0,89 Proz. und bei 120° 0,0228 g = 6,19 Proz. Dieses zweimal mit Ammoniak ausgeschiedene Morphin wurde zu einem neuen Versuche mehrmals aus Alkohol umkrystallisiert. Von den zerriebenen Krystallen verloren 0,4308 g bei 100° 0,0012 g = 0,27 Proz. und bei 120° 0,0268 g = 6,21 Proz. an Gewicht.

Diese von mir gemachten und soeben beschriebenen Beobachtungen stehen mit keiner der Angaben der genannten Autoren im Einklange; am allerwenigsten mit derjenigen von Dott (l. c), daß das Morphin schon beim Trocknen unter 100° sein Gesamtkrystallwasser verlieren solle. Nach meinen Beobachtungen findet eine vollständige Entwässerung des Morphins erst bei 120° statt.

Der Schmelzpunkt der wasserfreien käuflichen Base lag bei 230° . Beim Aufstreuen der zerriebenen lufttrockenen Krystalle auf konz. reine Schwefelsäure traten auch hierbei die Farbenreaktionen auf, von welchen schon oben die Rede war. Zur Darstellung des salzsauren Salzes wurde die fein zerriebene freie Base mit Salzsäure genau neutralisiert und die Lösung zur Krystallisation eingedampft. Die erhaltenen Krystalle wurden mehrfach aus Wasser umkrystallisiert, schließlic abgesaugt und aus der lufttrockenen Substanz nach dem Zerreiben der Krystallwassergehalt bestimmt. 0,7144 g des salzsauren Salzes verloren bei 100° 0,1020 g Wasser (Trocknen im Wasserdampftrockenschrank) = 14,27% und 0,3983 g des Salzes einer anderen Darstellung unter denselben Bedingungen 0,0562 g Wasser = 14,11%. Ein weiterer Verlust von Wasser durch Trocknen bei 130° wurde

nicht mehr konstatiert. Da das Verhalten des salzsauren Salzes gegen konzentrierte reine Schwefelsäure ein anderes immer noch nicht geworden war, unternahm ich es, die freie Base durch mehrfaches Umkrystallisieren aus heifsem 96% Alkohol einer Reinigung zu unterwerfen und erst nach derselben durch genaues Neutralisieren mit reiner Salzsäure das salzsaure Morphin darzustellen. Das erhaltene Hydrochlorid wurde dann noch zweimal aus Wasser umkrystallisiert. 0,4486 g desselben verloren bei 100° 0,0628 g Wasser gleich 13,99% und bei 130° insgesamt 0,0632 g = 14,09%. Eine zweite Menge verlor bei 100° 0,0516 g = 13,91% und bei 130° 0,0518 g = 13,97% an Gewicht. Das Verhalten gegen konz. Schwefelsäure war bei dieser Probe in so fern anders, als die Substanz beim Aufstreuen auf Schwefelsäure eine nicht mehr so stark rötliche Färbung erzeugte, wie die vorher geschilderten Proben. Die Resultate der Krystallwasserbestimmungen mußten einigermaßen überraschen, da die zur Untersuchung gelangten Salze in sorgfältig gereinigtem Zustande vorlagen und doch gleichwohl der berechnete Krystallwassergehalt von 14,35% nicht gefunden wurde.

Prof. Plugge in Groningen veröffentlichte im Archiv der Pharmacie 1887, pag. 348 ein Verfahren, um Morphin von allen anderen im Opium gleichfalls vorkommenden Basen quantitativ zu trennen, welches demnach ermöglichen mußte, zu einem wirklich chemisch reinen Morphin zu gelangen. Diese Methode wandte auch ich an, da die Färbungen, welche konzentrierte Schwefelsäure beim Zusammenbringen mit den untersuchten Morphinhydrochloriden annahm, von geringen Mengen den Morphinsalzen beigemengter anderer Opiumalkaloide (Codein, Narkotin) herrühren konnten. Zum Zwecke der Reinigung des Morphinhydrochlorids nach dem Plugge'schen Verfahren löste ich eine größere Menge des käuflichen Präparates in Wasser auf und versetzte diese Lösung mit einer der Konzentration der angewendeten Morphinlösung entsprechend starken Rhodankaliumlösung und liefs dann die gemischten Flüssigkeiten einige Tage lang bei gewöhnlicher Temperatur stehen. Bei Gegenwart von Codein in Morphinsalzlösungen scheidet sich nach Plugge bei der befolgten Behandlungsweise erstere Base in Gestalt ihres gut krystallisierenden rhodanwasserstoffsäuren Salzes aus, während Morphin nahezu quantitativ in Lösung bleibt. In dem vor-

liegenden Falle schieden sich Krystalle nicht ab, noch trübte sich die Lösung überhaupt durch irgend welche Ausscheidungen, obwohl ich mich bezüglich der Konzentration derselben an die Angaben von Plugge gehalten hatte. Aus der vollständig klar gebliebenen Lösung, welche nach dem genannten Forscher immerhin noch kleinste Mengen von Codein erhalten konnte, gelangte das Morphin als freie Base so zur Abscheidung, daß die betreffende Lösung mit Ammoniak in geringem Ueberschusse versetzt und die Flüssigkeit zum Abdunsten des Ammoniaks in einem nur lose bedeckten, geräumigen Becherglase ruhig stehen gelassen wurde. Die sogleich durch den Ammoniakzusatz bewirkte amorphe Ausscheidung des Morphins hatte sich nach der Verflüchtigung des Ammoniaks bedeutend vermehrt und war zudem krystallinisch geworden. Aus diesen Krystallen wurde darauf nach dem Absaugen, Abwaschen, Trocknen und Zerreiben derselben durch genaue Sättigung mit Salzsäure reines salzsaures Morphin dargestellt und dieses nach mehrmaligem Umkrystallisieren aus Wasser der Untersuchung unterzogen. In dem Verhalten gegen konzentrierte reine Schwefelsäure zeigte dieses Salz schwächere Farbentönungen, als die früher untersuchten Präparate. Die Bestimmung des Krystallwassers ergab folgendes Resultat: 0,7243 g verloren im Dampftrockenschrank 0,0962 g Wasser und bei 130° noch 0,0028 g, zusammen also 0,0990 g; demnach in Prozenten bei 100° 13,28 und bei 130° 13,68. Wegen dieses unerwarteten Befundes wurde das Hydrochlorid nochmals aus Wasser und Alkohol umkrystallisiert. 0,3228 g der erhaltenen zerriebenen Krystalle verloren bei 100° 0,0412 = 12,76 Proz. und bei 130° insgesamt 0,0440 = 13,63 Proz. Wasser. Der Krystallwasserverlust war also bei diesem Präparate bei 100° sogar noch um 0,5 Proz. geringer ausgefallen, während er bei 130° annähernd der gleiche geblieben war, wie bei dem vorigen. Ich löste daher die Gesamtmenge des vorhandenen salzsauren Salzes noch einmal in Wasser und schied die freie Base wiederum durch vorsichtigen Zusatz von Ammoniak aus, um nach dem Verdunsten des Ammoniaks von neuem aus ersterer mit Hülfe von Salzsäure das Hydrochlorid zu erzeugen. Nach mehrmaligem Umkrystallisieren aus Wasser wurden von den lufttrockenen, zerriebenen Krystallen 0,5658 g zur Wasserbestimmung verwendet. Bei 100° verloren dieselben 0,0752 g an Gewicht = 13,29 Proz., bei

130° im Ganzen 0,0780 g = 13,78 Proz., trotz des eingeschlagenen neuen Reinigungsweges annähernd die gleichen Prozentzahlen, wie ich dieselben schon oben erhalten hatte, gegen den theoretisch berechneten Wassergehalt um ca. 0,54 Proz. zurückbleibend. Ich krystallisierte nunmehr das obige Hydrochlorid nochmals aus stark salzsäurehaltigem und schliesslich wohl zehn- bis zwölfmal aus reinem Wasser um. Die mit den auf diese Weise gewonnenen Krystallen ausgeführten Wasserbestimmungen lieferten folgende Daten: I. 0,9374 g des Salzes einer ersten Krystallisation verloren im Wasserdampftrockenschrank 0,1236 g Wasser = 13,18 % und bei 130°, im Ganzen 0,1279 g = 13,64 %. II. 0,8225 g des Salzes einer anderen Krystallisation verloren bei 100° 0,1080 g = 13,13 % und bei 130° insgesamt 0,1090 g = 13,24 % Wasser. III. 0,5194 g des Hydrochlorids einer dritten Krystallisation erlitten bei 100° einen Verlust von 0,0683 g = 13,14 % und bei 130° 0,0723 g = 13,92 % Wasser. Auch gegen konzentrierte, reine Schwefelsäure zeigten die Salze dieser drei Krystallisationen annähernd das gleiche schon oben erwähnte Verhalten.

Um nun endlich noch einen letzten Versuch zu machen, schied ich noch einmal das schon mehrfach nach der Plugge'schen Methode gereinigte Morphinhydrochlorid mit rauchender Salzsäure aus seiner Lösung aus und krystallisierte die gewonnenen Krystalle so lange aus Alkohol und Wasser um, bis dieselben, auf angefeuchtetes, auferordentlich empfindliches Lacmuspapier gelegt, keine Spur einer sauren Reaktion mehr zeigten; im Ganzen war hierzu ein zwölf- bis fünfzehnmaliges Umkrystallisieren erforderlich. Die so erhaltenen Krystalle zeigten mit reiner konz. Schwefelsäure zusammengebracht nur noch Spuren von Färbungen, namentlich war die zuerst auftretende Rotfärbung sehr schwach, oft kaum bemerkbar, dagegen trat das schmutzige Violett nach zwei- bis dreistündigem Stehen noch immer deutlich auf. Bei der Bestimmung des Wassergehaltes verloren 0,6668 g der fein zerriebenen Krystallnadeln im Wasserdampftrockenschrank 0,0878 g = 13,16 % und bei 130° 0,0894 g = 13,40 % Wasser, das bedeutet gegen die berechnete Menge von 14,38 % eine Differenz bei 100° von 1,22 % und bei 130° eine solche von 0,98 %. Welche Ursache diese anormalen Befunde bei einem so sorgfältig gereinigten und behandelten Präparate haben mögen, bin ich nicht im Stande, zu

erklären; jedenfalls stehen dieselben im Widerspruch mit allen mir bekannten Litteraturangaben über den Wassergehalt des Morphinhydrochlorids. Nach E. Schmidt, Lehrbuch für pharmazeutische Chemie, II. Band, Organische Chemie, II. Auflage Seite 1213 soll Morphinhydrochlorid bei 100° bis zum konstanten Gewicht getrocknet höchstens 14,50% Wasserverlust erleiden, das getrocknete Salz soll auch bei 130° eine Färbung nicht annehmen. Flückiger sagt in seiner pharmazeutischen Chemie 1879, S. 380 vom Morphinum hydrochloricum: „seine weißen Krystallnadeln geben erst bei 130° ihren Wassergehalt vollständig ab“ und Tausch (Archiv der Pharmazie 1880, 287), welcher sich gleichfalls eingehend mit der Untersuchung des salzsauren Morphins beschäftigt hat, stellt geradezu die Behauptung auf, daß „bei anhaltendem Trocknen bis zu 100° das salzsaure Morphin nicht nur mechanisch anhaftende Salzsäure, sondern auch sein gesamtes Krystallwasser, also 14,38%, verlöre“ und fordert ferner, daß „das reine Präparat bei 130° eine Veränderung bezüglich der Farbe überhaupt nicht erleide.“ Dem Letzteren gegenüber muß ich einwenden, daß auch diejenigen von mir untersuchten, vorher mehrfach nach den beschriebenen Methoden gereinigten und vielfach umkrystallisierten Präparate bei 130° stets, wenn auch nur einen schwachen Stich ins Gelbliche angenommen haben.

Daß ein oberflächliches Verwittern der Morphinhydrochloridkrystalle nicht etwa die Ursache des stets zu gering gefundenen Krystallwassergehaltes sei, wie man am ersten wohl annehmen konnte, habe ich in folgender Weise zu beweisen versucht. Morphinhydrochloride verschiedener eigenen Darstellungsmethoden und auch eines aus dem Handel wurden in zerriebenen Zustande in gewöhnliche Porzellantiegel gebracht und vor Staub geschützt in dem großen Wägezimmer des hiesigen Instituts in dem oberen Gefach eines Schrankes über ein Jahr lang bei ziemlich gleicher Temperatur (15—20°) und, wegen der Aufbewahrung in den nur lose verschlossenen Porzellantiegeln unter günstigen Verwitterungsbedingungen stehen gelassen. Während dieser ganzen Zeit verlor Probe I. 0,6261 g nur 0,0003 g an Gewicht = 0,05%, Probe II. 0,5815 g ebenfalls 0,0003 g = 0,06% und Probe III. 0,7973 g 0,0006 g = 0,08% an Gewicht. Angesichts dieser Daten erscheint die

Annahme einer Verwitterung hinfällig; ob ein anderes das Morphinhydrochlorid verunreinigendes Alkaloid, welches auch die Schuld an den auftretenden Färbungen der konzentrierten Schwefelsäure tragen müßte, den Krystallwassergehalt des salzsauren Morphins um 1—1,5 Proz. herunterzudrücken vermag, weil das Hydrochlorid des beigemengten Alkaloids einen erheblich niedrigeren Wassergehalt besitzt, kann ich nicht für wahrscheinlich halten; es müßte bei den vielfach von mir eingeschlagenen Reinigungsmethoden das verunreinigende Alkaloid entweder entfernt oder mir zu Gesicht gekommen sein. Nach der erfolgten Reinigung des Morphins mußte dann der Wassergehalt des sogleich dargestellten Hydrochlorids der normale geworden sein; indessen thun aber gerade die zuletzt gefundenen Zahlen dar, daß auch nach den verschiedenen Reinigungsprozessen der Krystallwassergehalt zu gering erhalten wurde. Schließlich erübrigt es noch auf die Möglichkeit hinzuweisen, daß das Morphinhydrochlorid in zwei in ihrem Krystallwassergehalte verschiedenen Modifikationen krystallisiere, vielleicht in einer solchen mit zwei und einer anderen mit drei Molekülen Krystallwasser. Das Morphinhydrobromid krystallisiert nach E. Schmidt¹⁾ mit nur zwei Molekülen Wasser, während das Morphinhydrojodid nach Angabe von H. R. Bauer²⁾ drei Moleküle Wasser enthalten soll. E. Schmidt³⁾ fand dagegen bei Morphinhydrojodiden verschiedener Darstellungen entgegen obigen Angaben stets nur zwei Moleküle Wasser, so daß, die Richtigkeit der Bauer'schen Angaben vorausgesetzt, die Annahme gerechtfertigt erscheint, daß das Morphinhydrojodid je nach der Verschiedenheit der Darstellungsbedingungen mit zwei oder drei Molekülen Wasser zu krystallisieren vermag.

Die Formel für salzsaures Morphin $C_{17}H_{19}NO_3HCl + 2H_2O$ verlangt 10,06 Proz. Wasser, während dieselbe mit $3H_2O$, wie schon erwähnt, 14,38 Proz. Wasser erfordert. Nach der in obigem angedeuteten Annahme müßte dann das mit nur zwei Molekülen Wasser krystallisierende Hydrochlorid stets mit dem drei Moleküle Wasser enthaltenden zusammen krystallisiert sein und das erstere wegen

1) E. Schmidt, dieses Archiv 211, S. 42.

2) H. R. Bauer, dieses Archiv 205, S. 303.

3) E. Schmidt, dieses Archiv 211, S. 42 u. f.

seines geringeren Wassergehaltes auch den Wassergehalt des krystallwasserreicheren herabgedrückt haben.

Da eine Vergleichung der von mir ermittelten Wassergehaltsprozentzahlen mit dem Wassergehalte der im Handel befindlichen Sorten des Morphinum hydrochloricum interessant erschien, so habe ich, soweit mir nur irgend erreichbar, Morphinhydrochloride des Handels gleichfalls untersucht. Unter denselben dürften sich wohl Repräsentanten der Mehrzahl der in Deutschland und England dargestellten Präparate befinden. Letztere stammen aus Apotheken und Drogenhandlungen aller Gegenden Deutschlands, und ich verdanke die verschiedenen Sorten zum Teil der Güte der betreffenden Herren Geschäftsbesitzer, zum Teil der Liebenswürdigkeit der Herren Kommilitonen, welche in vorigen Semestern im hiesigen Institute gearbeitet haben und welche mir die Präparate durch ihre früheren Beziehungen zu Apotheken besorgen konnten. An dieser Stelle möchte ich nochmals allen jenen Herren, welche mich mit Untersuchungsmaterial unterstützten, meinen besten Dank aussprechen.

In dem Verhalten gegen reine konzentrierte Schwefelsäure waren sämtliche Handelspräparate, die zur Untersuchung kamen, gleich. Beim Aufstreuen des feinen Pulvers auf dieselbe trat unter Aufbrausen der Salzsäure ein schwach rötlicher Schaum auf, der nach dem Zusammenfallen einen ebenso rötlichen Ring hinterließ, welcher allmählich erblafte.

Nach zwei bis drei Stunden langem Stehen hatte die dann entstehende zuerst schwache, dann stärker werdende schmutzig violette Farbe ihren Intensitätspunkt erreicht und begann dann in eine schmutzig rot-violette und dann rötliche Färbung überzugehen.

Die beifolgende Tabelle giebt in den einzelnen Rubriken die Resultate der ausgeführten Untersuchungen in laufenden Nummern an.

Die Formel $C_{17}H_{19}NO_3, HCl + 3H_2O$ erfordert $H_2O : 14,38$ Proz.
 $Cl : 9,45$ Proz.

Die Formel $C_{17}H_{19}NO_3, HCl$ erfordert $Cl : 11,04$ Proz.

Laufende Nr.	Wie lange das Morph. hydrochl. zerrieben aufbewahrt war	Wasserverlust in Prozenten bei		Farbe nach dem Trocknen.	Chlorgehalt in Prozent berechnet auf	
		100 ^o	130 ^o		wasserhaltige Substanz	wasserfreie Substanz
1	?	13,03	13,03	gelb	9,42	11,01
2	Frisch zer-					
	rieben	14,20	14,20		9,38	10,98
3	1/4 Jahr	14,19	14,19	gelblich	9,47	11,05
4	1 "	12,98	13,23	"	9,53	11,12
5	2 "	13,10	13,10	"	9,52	11,04
6	1/2 "	13,39	13,39	"	9,36	11,10
7	1/4 "	13,46	13,46	"	9,39	11,10
8	10 Tage	13,58	13,64	"	9,52	11,02
9	5 Wochen	13,24	13,87	gelb	9,45	11,07
10	14 Tage	13,25	13,25	"	9,60	11,01
11	21 "	13,67	13,78	schwach-		
				gelb	9,58	10,99
12	8 "	13,46	13,67	gelblich	9,41	10,92
13	1 Jahr	13,54	13,54	"	9,57	11,13
14	?	12,99	13,23	"	9,63	11,12
15	8 Tage	13,80	14,01	"	9,43	10,96
16	?	13,49	13,68	gelb	9,61	11,21
17	2 Jahr	14,02	14,02	gelblich	9,62	11,18
18	6 Monate	13,83	13,92	"	9,56	10,99
19	1 1/2 Jahr	13,86	13,86	"	9,48	11,06
20	1 1/2 Jahr	13,43	13,86	gelb	9,68	11,21
21	1 Tag	13,72	14,22	"	9,40	10,92
22	3/4 Jahr	13,39	13,88	"	9,45	10,98
23	1 Woche	13,91	13,97	"	9,57	11,10
24	2 Wochen	13,43	13,75	"	9,53	11,10
25	?	13,99	14,15	gelblich	9,69	11,26
26	4 Wochen	13,41	13,68	"	9,26	10,70
27	8 "	13,72	13,92	"	9,43	10,98
28	1 Jahr	13,38	13,80	"	9,58	11,02
29	4 Monate	13,94	14,21	"	9,45	11,00
30	1 1/4 Jahr	14,02	14,11	"	9,43	10,99
31	1 1/2 Jahr	13,00	13,29	"	9,57	11,18
32	1 3/4 "	13,71	14,08	"	9,62	11,21
33	1/2 "	13,98	13,98	gelb	9,72	11,14
34	?	14,17	14,35	"	9,44	10,99
35	2 Jahre	13,39	13,77	"	9,68	11,03
36	1 Woche	13,23	13,57	"	9,72	11,11
37	6 Wochen	14,02	14,12	gelblich	9,04	10,42
38	?	13,40	13,90	"	9,26	10,83
39	?	13,29	13,74	"	9,56	11,11
40	4 Wochen	13,95	14,07	gelb	9,65	11,02
41	?	14,05	14,14	gelblich	9,36	10,97
42	2 1/4 Jahre	13,67	14,03	"	9,28	10,89
43	?	14,16	14,16	"	9,46	10,90
44	6 Wochen	13,07	13,56	"	9,72	11,31
45	1 1/3 Jahre	13,04	13,63	gelb	9,35	10,87
46	1 1/2 "	13,11	13,53	"	9,27	10,73

Lau- fende No.	Wie lange das Morph. hydrochl. zer- rieben aufbe- wahrt wurde	Wasserverlust in Prozenten bei		Farbe nach dem Trocknen	Chlorgehalt in Proz., berechnet auf	
		100 ^o	130 ^o		wasserhalt.	wasserfreie Substanz
47	14 Tage	13,40	13,85	gelb	9,32	11,11
48	3 Monate	13,54	14,06	gelblich	9,30	10,84
49	2 $\frac{1}{2}$ Jahre	13,13	13,77	"	9,54	10,78
50	$\frac{3}{4}$ "	14,05	14,20	"	9,48	11,08
51	1 "	13,18	13,77	gelb	9,38	11,01
52	$\frac{3}{4}$ "	13,32	13,67	stark gelb	0,46	12,12

Von den zur Untersuchung gelangten 52 Präparaten des Handels erreicht nur eins (Nr. 34) den nach der Formel berechneten Wassergehalt, allerdings erst nach dem Trocknen bei 130^o. Sechszehn Präparate weisen den Gehalt von 14 Proz. Wasser auf beziehungsweise überschreiten denselben, während 35 Präparate zum Teil mit bis zu 1,3 Proz. unter dem erforderlichen Wassergehalte zurückbleiben. Die letzte Nummer zeigt insofern noch besondere Eigenschaften, daß einmal das Präparat sich beim Trocknen auffallend stark gelb färbte und sein Chlorgehalt ein anormal hoher war. Ich vermute, daß dieses Morphinhydrochlorid aus seiner wässrigen Lösung mit rauchender Salzsäure ausgeschieden und dann nicht häufig genug umkrystallisiert wurde, um die letzten anhaftenden Spuren der freien Salzsäure zu entfernen.

Diese letzten Untersuchungen beweisen, daß die Handelspräparate den Anforderungen des deutschen Arzneibuches bezüglich ihres Verhaltens gegen reine konzentrierte Schwefelsäure nicht gerecht zu werden vermögen, und daß der vom Arzneibuch vorgeschriebene Krystallwassergehalt nur in den seltensten Fällen von denselben erreicht wird.

Eine bündige Erklärung dieses sonderbaren Verhaltens des Morphinhydrochlorids zu geben bin ich, wie ich schon oben auseinandersetze, trotz der ausgeführten eigenen Untersuchungen leider nicht im Stande, vielmehr muß ich mich mit der Feststellung der Thatsache begnügen.

**Mitteilungen aus dem pharmaceutisch-chemischen
Institut der Universität Marburg**

von Ernst Schmidt.

**61. Ueber das Thiosinamin und seine Halogen-
additionsprodukte**

von Dr. J. G a d a m e r.

(Eingegangen den 2. August 1895.)

Nachdem das Thiosinamin zuerst von D u m a s und P e l o u z e durch Einwirkung von starkem Ammoniak auf Senföl dargestellt worden war, wurde dasselbe Gegenstand einer Reihe von Arbeiten, die sich theils mit seinen Verbindungen, theils mit der Ergründung seiner Konstitution beschäftigten. D u m a s und P e l o u z e ¹⁾ selbst scheinen sich nicht eingehender mit dem neuentdeckten Körper beschäftigt zu haben, da sie sich eines endgültigen Urteils über seine Eigenschaften enthalten und denselben nach seinen Komponenten einfach als Senfölammoniak bezeichnen. Will kam dann auf Grund seiner Analysen zu der Bezeichnung Thiosinamin, da seiner Ansicht nach diese Verbindung in jeder Hinsicht als organische Base zu betrachten ist. Er wurde hierzu durch den Umstand geführt, daß das „Thiosinamin“ mit gewissen Metallchloriden und gasförmiger Salzsäure Verbindungen eingeht. ²⁾

A s c h o f f ³⁾ machte alsdann die Wahrnehmung, daß Thiosinamin auf Zusatz von Brom einen weißen Niederschlag lieferte, während die von Brom herrührende Braunfärbung gleichzeitig verschwand.

Diese Angabe wird von M a l y ⁴⁾ in der Weise berichtet, daß r e i n e m Thiosinamin diese Reaktion nicht zukomme, daß aber allerdings Brom addiert werde unter Bildung eines Körpers, den er

¹⁾ Ann. f. Ch. u. Phy. 53, 181.

²⁾ Ann. f. Ch. u. Pharm. 52, 9.

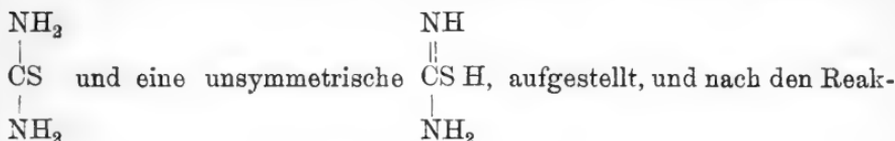
³⁾ Journ. f. pr. Chem. 4, 314.

⁴⁾ Zeitschr. f. Chem. 1867, 42.

Thiosinamindibromür nennt. M a l y weist dabei auf die Verschiedenheit der beiden addierten Bromatome hin und charakterisiert die Verbindung als ein bromwasserstoffsäures Salz. Derselbe Forscher berichtet zwei Jahre später über die entsprechende Jodverbindung.¹⁾

Das auffällige Verhalten der beiden Bromatome, sowie der Umstand, daß man inzwischen das Thiosinamin als Allylthioharnstoff charakterisiert hatte, veranlaßten F a l k e, die Konstitution des Thiosinamins auf Anregung von Herrn Prof. E. S c h m i d t näher zu studieren.

Für den Thioharnstoff sind zwei Formeln, eine symmetrische



tionien und Verbindungen, welche derselbe zu liefern imstande ist, muß man annehmen, daß ihm beide Formeln zukommen, daß er also ein Beispiel der Tautomerie sei.²⁾ Es war daher zu erwarten, daß bei dem Allylderivate des Thioharnstoffs, dem Thiosinamin, ähnliche Verhältnisse vorliegen würden.³⁾

Der Umstand ferner, daß das Thiosinamin mit rauchender Salzsäure erhitzt einen isomeren Körper, den Propylen ψ thioharnstoff G a b r i e l's³⁾ liefert, legt es nahe, die M a l y'sche Additionsprodukte mit ersterem zu vergleichen, und zu konstatieren, ob den beiden Körpern dieselbe Konstitution zukomme, oder ob auch hier Verschiedenheiten vorlägen. Seine Untersuchungen hierüber hat F a l k e in seiner 1893 erschienenen Dissertationsschrift niedergelegt. Da jedoch F a l k e's Arbeit noch so manches unentschieden läßt, anderes von Wichtigkeit überhaupt nicht behandelt, so unternahm ich es auf Veranlassung von Herrn Geheimrat Professor Dr. E. S c h m i d t, die Arbeit F a l k e's fortzusetzen und zu ergänzen. Die Aufgabe zerfällt, wie aus Obigem erhellt, in zwei Hauptpunkte:

1. Untersuchungen über die Konstitution des Thiosinamin's,

1) Zeitschr. f. Chem. 1869, 258.

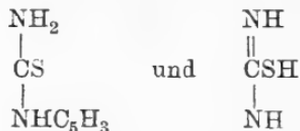
2) Maly, Monatsb. f. Chem. XI., 277; Storch, ebendasselbst 458; Rathke, Ber. 1884, I., 297.

3) Ber. 1889, 2986.

2. Untersuchungen über die Konstitution des Maly'schen Brom- und Jodadditionsproduktes.

I.

In seinen Untersuchungen über die Konstitution des Thiosinamin's kommt Falke zu dem Schlufs, dafs auch diesem Allylderivat des Thioharnstoffs die beiden tautomeren Strukturformeln:



zuzuschreiben seien. Für die erstere sprächen vor allem die Additionsprodukte des Thiosinamins mit salpetersaurem Silber und mit Chlorsilber, sowie das Verhalten gegen Quecksilber- und Bleioxyd (eintretende Entschwefelung); für die letztere hingegen die Doppelsalze mit Kupfer- und Platinchlorid.

Um zu konstatieren, ob die Ansicht Falke's den Thatsachen entsprächen, stellte ich sowohl die oben genannten Verbindungen, wie auch einige neue dar, und studierte deren Verhalten.

Einwirkung von Silbernitrat auf Thiosinamin.

Loewig und Weidmann¹⁾ haben durch Einwirkung von konzentrierter wässriger Silbernitratlösung auf eine ebensolche Thiosinaminlösung ein Thiosinaminsilbernitrat erhalten, in welchem ein Molekül Silbernitrat mit einem Molekül Thiosinamin verbunden ist. Nach den Angaben Falke's giebt auch eine nicht allzu-konzentrierte alkoholische Thiosinaminlösung, mit Silbernitrat im Ueberschufs versetzt, ein weisses, voluminöses Salz, das sich an der Luft mit einer grauen Schicht überzieht. Dieses Präparat enthielt 38,8 Proz. Silber. In der That erhält man nach Falke's Vorschrift ein derartiges Präparat, wie meine bezüglichen Versuche lehrten; die Zusammensetzung dieses Doppelsalzes entspricht jedoch nicht der von Falke irrtümlich angegebenen Formel $\text{C}_4\text{H}_3\text{N}_2\text{S} + 2\text{AgNO}_3$, sondern vielmehr einer Verbindung von gleichen Molekülen Thiosinamin und Silbernitrat, welche 37,76 Proz. Ag. verlangt. Somit ist der von Falke aus mässig konzentrierter alkoholischer

1) Journ. f. pr. Chem. 19,218.

Lösung dargestellte Körper identisch mit dem von L o e w i g und W e i d m a n n beschriebenen.

Verschiedene, in veränderter Konzentration gefällte Salze (nach F a l k e's Vorschrift) hatten einen Gehalt von 39,2 und 41,2 Proz. Silber, so daß dieselben wohl als ein Gemisch der Verbindungen $C_4H_8N_2S + AgNO_3$ und $C_4H_8N_2S + 2AgNO_3$ in wechselndem Verhältnis aufzufassen sein dürften. Außerdem zeichnen sich diese Präparate nicht durch große Beständigkeit aus, vielmehr erleiden dieselben schon bei der Darstellung, anscheinend infolge Bildung von Schwefelsilber, eine Graufärbung.

Hingegen gelang es mir eine reine, haltbare Verbindung von der Formel $C_4H_8N_2S + 2AgNO_3$ auf folgende Weise zu erhalten:

Eine Lösung von 1 g Thiosinamin in 10 g Wasser versetzte ich mit einem Tropfen Salpetersäure und fügte dann so lange zehnpromzentige wässrige Silbernitratlösung zu, bis der zuerst entstehende Niederschlag sich wieder auflöste und überhaupt ein Ueberschufs an Silbernitrat vorhanden war. Die klare Flüssigkeit schied nach etwa halbstündigem Stehen eine reichliche Menge grauglänzender, derber, nadelförmiger Krystalle aus, welche ich durch Absaugen von der Mutterlauge trennte und mit wenig salpetersaurem Wasser nachwusch.

Den Silbergehalt bestimmte ich durch direktes Glühen, schliesslich im Wasserstoffstrom. Selbst bei vorsichtigem Erhitzen verpuffte die Verbindung, und es blieb sofort rein weisses Silber zurück.

0,2808 g hinterliessen 0,1332 g Silber = 47,43 Proz. Silber, während 47,37 Proz. für $C_4H_8N_2S + 2AgNO_3$ berechnet sind.

Da in dieser Verbindung Schwefel und Silber in äquivalenten Mengen vorhanden sind, so mußte auch folgender Versuch zu einem brauchbaren Resultate führen: Ich versetzte eine gewogene Menge mit Ammoniak und erwärmte einige Minuten. Das dabei sich abscheidende Schwefelsilber wurde gesammelt und im Wasserstoffstrom geglüht. Ich fand auf diese Weise 46,97 Proz. Das Filtrat vom Schwefelsilber teilte ich in zwei Teile und erwärmte den einen mit ammoniakalischer Silberlösung; es fand keine Abscheidung von Ag_2S statt; den andern prüfte ich mit Salzsäure auf Silbernitrat. Da auch hier kein Niederschlag entstand, mußte auch das Silber vollständig ausgefallen und somit Silber und Schwefel in den berechneten Mengen vorhanden sein.

Es gelang mir ferner auch, aus alkoholischer Lösung eine Verbindung von gleicher Zusammensetzung zu erhalten. Eine alkoholische Lösung von Thiosinamin, etwa 1:400, säuerte ich mit einem Tropfen Salpetersäure an und setzte dazu tropfenweise eine wässrige Silbernitratlösung. Es entstand auch hier zunächst eine milchige Trübung, welche bei weiterem Zusatz wieder verschwand. Beim ruhigen Stehen schieden sich seidenglänzende, weiße Flocken ab, die sich von dem aus wässriger Lösung dargestellten Präparat durch die weißere Farbe und geringere Derbheit unterschieden. Die Analyse ergab jedoch, daß ich es mit derselben Verbindung zu thun hatte.

0,1581 g hinterließen beim Glühen im Wasserstoffstrome
 0,0749 g Silber = 47,375 Proz., berechnet für $C_4H_8N_2S + 2 Ag NO_3 = 47,37$.

Das in derben Krystallen aus wässriger Lösung erhaltene Präparat versuchte ich durch Umkrystallisieren aus heißem Wasser zu reinigen. Loewig und Weidmann berichten von ihrem Präparat, daß es getrocknet von grünlich-weißer Farbe und ziemlich lichtbeständig sei. Beim Umkrystallisieren aus lauwarmem Wasser sei es unverändert geblieben, durch heißes oder kochendes Wasser habe es sich unter Bildung von Ag_2S zersetzt. Letztere Wahrnehmung konnte ich auch an meinem Präparat bestätigen, jedoch wurde eine weitere Zersetzung durch Zusatz von einem Tropfen Salpetersäure verhindert. Beim Erkalten schied sich aus dem Filtrat eine weiße, aus langen, seidenartigglänzenden Krystallnadeln bestehende Masse aus, die nach dem Absaugen und Trocknen einen Gehalt von 38,13 Proz. Silber aufwies.

0,2536 g hinterließen beim Glühen	0,0967 g
Gef.	Ber. für $C_4H_8N_2S + Ag NO_3$
Ag. 38,13	37,76.

Ein anderes, ebenfalls aus Wasser umkrystallisiertes Präparat, welches sich im Pharm.-chem. Institut zu Marburg vorfand, enthielt 38,42 Proz. Ag.

0,2634 g hinterließen beim Glühen 0,1012 g.

Hieraus ist ersichtlich, daß die ursprünglich mit zwei Molekülen Silbernitrat krystallisierte Verbindung des Thiosinamins durch Umkrystallisieren in die mit einem Molekül $Ag NO_3$ übergegangen ist. Um zu konstatieren, ob diese Veränderung durch die teilweise

Zersetzung bedingt worden sei, versuchte ich eine andere Menge des derb krystallisierten Körpers aus heißem Wasser, welches mit einem Tropfen Salpetersäure angesäuert war, umzukrystallisieren. Die Lösung ging ohne Schwefelsilberabscheidung von statten und war beinahe völlig beendet, als plötzlich die gesamte Flüssigkeit zu einem Krystallbrei erstarrte, der erst auf Zusatz von viel heißem Wasser sich wieder auflöste. Das beim Erkalten auskrystallisierte Präparat erwies sich bei der Analyse als die Verbindung von gleichen Molekülen Thiosinamin und Silbernitrat.

Ein Versuch, aus ganz verdünnter alkoholischer Lösung (1:2000) die Silberverbindung darzustellen, mißlang, da in dieser Verdünnung der zunächst entstehende voluminöse Niederschlag sich sofort schwärzte.

Aus alledem scheint mit Sicherheit hervorzugehen, dafs für die Gewinnung der Verbindung $C_4H_8N_2S + 2AgNO_3$ nicht die Art und die Konzentration des Lösungsmittels in Betracht kommen, sondern vor allem die Gegenwart geringer Mengen freier Salpetersäure, sowie ferner ein Ueberschuß an Silbernitrat und endlich die Temperatur. Ob die von L o e w i g und W e i d m a n n dargestellte Verbindung, in welcher sie 36,58 Proz. Silber fanden, nicht doch ursprünglich die silberreichere gewesen ist, welche durch Umkrystallisieren in die silberärmere übergegangen, vermag ich nicht zu konstatieren, da die Verfasser nicht angeben, welches Präparat sie der Analyse unterworfen haben.

Einwirkung von Quecksilberchlorid auf Thiosinamin.

Nach Will¹⁾ entsteht beim Versetzen einer salzsauren Lösung des Thiosinamins mit Quecksilberchlorid ein weißer, käsiger, in Essigsäure löslicher Niederschlag, der, zur Vermeidung einer Zersetzung, nur mit wenig kaltem Wasser ausgewaschen werden darf. Die Zusammensetzung dieser Verbindung soll der Formel $C_4H_8N_2S + 2HgCl_2$ entsprechen. Ich benutzte zur Darstellung dieser Verbindung zunächst eine wässerige, nicht salzsaure Lösung des Thiosinamins; auf Zusatz von fünfprozentiger Quecksilberchloridlösung entstand aus konzentrierter Lösung ein durchsichtiger, zäher, in

¹⁾ Ann. f. Chem. u. Pharm. 52, 13.

allen Lösungsmitteln unlöslicher Körper, der zur weiteren Untersuchung nicht geeignet war; aus verdünnter Lösung erhielt ich dagegen einen weissen, käsigen Niederschlag, den ich, nach dem Absaugen, bei gewöhnlicher Temperatur trocknete und darauf untersuchte.

In verdünnter Essigsäure war die Verbindung unlöslich, löslich hingegen nach längerem Kochen in Eisessig. Eine derartige essigsaure Lösung benutzte ich zur Analyse, indem ich das Quecksilber als Schwefelquecksilber durch H_2S fällte.

Gef.	Ber. für $C_4H_8N_2S + 2HgCl_2$
Hg 60,67	60,8.

Das Filtrat vom abgeschiedenen HgS sollte zur Bestimmung des Chlorgehaltes dienen, erwies sich aber als untauglich hierzu, da es mit grosser Hartnäckigkeit Schwefelwasserstoff zurückhielt. Deshalb glühte ich eine neue Menge des Präparates mit entwässertem, chlorfreiem Natriumcarbonat und fällte aus der zuvor filtrierten und salpetersauren Lösung das Chlor mit Silbernitrat.

0,7210 g lieferten hierbei 0,6277 g $AgCl$.	
Gef. :	Ber. für $C_4H_8N_2S + 2HgCl_2$
Cl 21,53	21,58.

Ich habe demnach durch Fällen mit Quecksilberchlorid aus verdünnter wässriger Lösung des Thiosinamin's dieselbe Verbindung erhalten, die Will aus salzsaurer Lösung dargestellt hat. Die Gegenwart der freien Säure ist somit für das Zustandekommen der Verbindung nicht von Belang.

Einwirkung von Quecksilberchlorür auf Thiosinamin.

Verreibt man Thiosinamin in wässriger Lösung mit präzipitiertem Calomel und erwärmt nach 24 Stunden, so scheiden sich nach dem Erkalten im Filtrat weisse Krystalle aus. Auf dem Filter verbleibt etwas Schwefelquecksilber und metallisches Quecksilber. Das Filtrat reagiert alkalisch. Auf tropfenweisen Zusatz von Salzsäure entsteht ein Niederschlag, der sich aber immer wieder auflöst, bis bei weiterem Zusatz eine flockige Abscheidung stattfindet. Auf Zusatz von Ammoniak entsteht ebenfalls eine weisse Fällung, die aber im Ueberschuss des Fällungsmittels nicht wieder löslich ist. Die Mutterlaugen scheiden beim längeren Stehen noch weitere

Mengen schön ausgebildeter, größerer Krystalle aus, die die Eigentümlichkeit zeigen, daß in scharfer Abgrenzung die eine Hälfte vollständig klar und durchsichtig, die andere hingegen trübe ist. Die Grenze liegt anscheinend ungefähr in der Längsaxe.

Die Verbindung ist krystallwasserfrei und zersetzt sich schon im Wassertrockenschranke.

1. 0,3782 g, mit Ammoniak erwärmt, schieden 0,1412 g HgS ab; das Filtrat enthielt kein Quecksilber mehr.

2. 0,6105 g gaben 0,2870 g Ag Cl.

Zieht man aus den für Hg und Cl. gefundenen Werten die Quotienten, so findet man, daß Hg:Cl im Verhältnis 1:2 steht, daß also eine Oxydverbindung vorliegt.

Die Formel berechnet sich auf $(C_4H_8N_2S)_3 HgCl_2$

	Gef.		Ber.
	I	II	
Hg	32,18	—	32,15
Cl	—	11,63	11,47

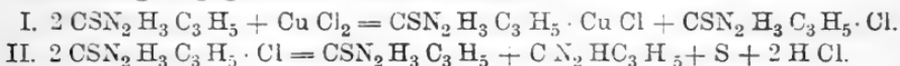
Zu einer Verbindung von demselben Aeußern gelangte ich beim Erwärmen der Verbindung $C_4H_8N_2S + 2 Hg Cl_2$ mit überschüssiger Thiosinaminlösung. Es resultierte dabei eine klare Lösung, dieselbe reagierte alkalisch und zeigte dieselben Eigenschaften, wie das Filtrat obigen Einwirkungsproduktes von Quecksilberchlorür auf Thiosinamin. Beim Erkalten krystallisierte eine Verbindung von genau derselben Form aus. Zum Nachweis der Identität bestimmte ich den Quecksilbergehalt,

0,375 g des über Schwefelsäure getrockneten Salzes, mit Ammoniak gekocht, gaben 0,1405 g HgS, entsprechend 32,29 Proz. Hg; berechnet sind 32,15 Proz.

Einwirkung von Quecksilbercyanid auf Thiosinamin.

Eine wässrige Thiosinaminlösung nimmt, versetzt mit einer Lösung von Quecksilbercyanid, alkalische Reaktion an. Nach mehrstündigem Stehen scheiden sich prachtvoll glänzende, weiße Krystalle von bedeutender Größe aus, die in ihrer Krystallform der des Quecksilbercyanids ähneln. Außerdem aber entstehen noch graugetärbte, feinkrystallinische Massen. Die gut ausgebildeten, weißen Krystalle wurden ausgelesen und analysiert. Bei 100° getrocknet, zersetzten sie sich unter Schwarzfärbung; über Schwefelsäure getrocknet, gaben sie nichts ab, waren also wasserfrei.

Aus den Mutterlaugen hat Falke keine anders zusammengesetzten Verbindungen erhalten; trotzdem hat er nie die quantitative Ausbeute erhalten, und er erklärt dies durch eine Gleichung, welche er, analog der von Rathke¹⁾ für die entsprechende Thioharnstoffverbindung angegebenen Formel, aufstellt:



Im Anschluß hieran habe ich folgende Beobachtungen gemacht:

Verreibt man fein verteiltes Kupferchlorür (dargestellt durch Fällen einer salzsauren Lösung durch viel Wasser) mit Thiosinaminlösung, so entsteht eine voluminöse Verbindung (A). Mit dem Zusatz von Thiosinamin muß man so lange fortfahren, bis die über dem Niederschlage stehende Flüssigkeit eine schwachblaue Färbung behält. Saugt man den Niederschlag alsdann ab, so scheiden sich im Filtrat nach einigem Stehen weiße, glänzende Krystalle aus. In reichlichen Mengen erhält man dieselben, wenn man den Niederschlag mit Thiosinaminlösung nachwäscht oder von vornherein einen Ueberschuß des letzteren zum Kupferchlorür zusetzt. Wie ich unten nachweisen werde, sind diese beiden Körper verschieden zusammengesetzt. Einen mit letzterer Verbindung identischen Körper (B) erhielt ich durch Verreiben völlig neutralen Kupferchlorürs mit überschüssigem Thiosinamin. Das Kupferchlorür löst sich dabei nahezu vollständig auf, das Filtrat reagiert alkalisch und giebt, mit Salzsäure tropfenweise versetzt, einen sich immer wieder auflösenden Niederschlag. Hört man mit weiterem Zusatz von Salzsäure auf, sobald der entstehende Niederschlag sich nur noch schwierig auflöst, so scheiden sich nach etwa viertelstündigem Stehen reichliche Mengen kleiner, glänzender Krystalle aus. Durch gleiches Behandeln können in dem Filtrat weitere Krystallisationen erzielt werden. Bleiben diese Krystalle längere Zeit mit den Mutterlaugen in Berührung, so verwandeln sie sich allmählich in zähe durchscheinende Massen, die aber allmählich wieder krystallinisch erhärten. Nicht unerwähnt soll bleiben, daß obige, alkalisch reagierende Lösung von Kupferchlorür in Thiosinamin auch mit Ammoniak einen weißen Niederschlag giebt, der sich aber nicht wieder auflöst.

¹⁾ Ber. 1884, 297 ff.

Der erstere, in Wasser unlösliche Körper (A) war nach dem Trocknen schwach blau gefärbt.

0,4956 g verloren weder im Exsiccator über Schwefelsäure, noch bei 100°, noch endlich bei 105° getrocknet etwas an Gewicht. Diese Menge im Wasserstoffstrome mit Schwefel geglüht hinterließ 0,1845 g Cu_2S , was einem Gehalt von 29,6% Cu entsprechen würde.

Falke fand 28,2 und 28,6% Cu und berechnete hieraus die Formel $(\text{C}_4\text{H}_8\text{N}_2\text{S})_2\text{Cu}_2\text{Cl}_2 + \text{H}_2\text{O}$. Dafs der von mir dargestellte Körper identisch mit dem Falke's ist, unterliegt bei den sonst völlig gleichen Eigenschaften keinem Zweifel. Der Umstand, dafs ich ca. 1% Cu mehr gefunden habe, konnte seinen Grund darin haben, dafs dem Thiosinaminkupferchlorür eine geringe Menge unverändertes Kupferchlorür beigemischt war. Da aber andererseits der von mir für Kupfer gefundene Wert genau mit dem auf die wasserfreie Verbindung berechneten übereinstimmt (gef. 29,6 — ber. 29,53), so liegt die Vermutung nahe, dafs der von Falke durch Einwirkung von Kupferchlorid- auf Thiosinaminlösung dargestellte Körper kein einheitlicher gewesen, sondern ein Gemenge aus wasserfreiem Thiosinaminkupferchlorür und der durch Einwirkung überschüssigen Thiosinamins auf Thiosinaminkupferchlorür entstandenen Verbindung, deren Beschreibung und Analysen folgen, gewesen sei. Um dies zu konstatieren, stellte ich mir eine Quantität obiger Verbindung genau nach den Angaben Falke's dar und bestimmte darin den Kupfer-, Chlor- und Schwefelgehalt.

1. 0,3346 g der bei 100° getrockneten Substanz hinterließen beim Glühen mit Schwefel im Wasserstoffstrome 0,1160 g.

2. 0,5785 g lieferten 0,3529 g Ag Cl.

3. 0,3245 g, mit Salpetersäurehydrat drei Stunden auf 220° erhitzt, gaben 0,3496 g Baryumsulfat.

	Gef.			Falke
	I	II	III	
Cu	27,66	—	—	28,2—28,6
Cl	—	15,09	—	15,2
S	—	—	14,79	14,1

Wenn die für Cu und Cl gefundenen Werte auch annähernd mit den von Falke gefundenen übereinstimmen und somit die Annahme Falke's zu bestätigen scheinen, weist doch der von mir für Schwefel gefundene Wert mit Notwendigkeit auf eine wasserfreie Verbindung hin, die mit der weiter unten beschriebenen thio-

sinaminreicheren Verbindung (B) verunreinigt ist. Dafs letztere sich leicht wird beimengen können, kann man aus Folgendem entnehmen:

Bei der Darstellung des Thiosinaminkupferchlorürs wird Thiosinamin im Ueberschufs angewandt. Dasselbe wird also leicht die in Wasser lösliche thiosinaminreichere Verbindung (B) liefern können. Gleichzeitig wird bei der Einwirkung von Thiosinamin auf Kupferchlorid freie Salzsäure abgespalten. Letztere scheidet aber, wie oben erwähnt, die thiosinaminreichere Verbindung zum Teil aus ihren Lösungen ab.

War diese Annahme richtig, so mußte durch Versetzen einer Kupferchloridlösung mit ungenügendem Thiosinamin eine von diesem Körper freie Verbindung entstehen. Ein in dieser Weise dargestelltes Salz zeigte in der That vollständig dieselben Eigenschaften, wie das F a l k e's, erwies sich aber als wasserfrei.

0,3452 g gaben nach dem Trocknen über Schwefelsäure weder bei 100° noch bei 110° etwas ab. Das durch Ammoniak abgeschiedene mit S im Wasserstoffstrom geglühte Cu_2S wog 0,1261 g = 29,15 Proz. Berechnet sind für $(\text{C}_4\text{H}_8\text{N}_2\text{S} \cdot \text{CuCl})_2$ 29,53 Proz.

Das obige, gut krystallisierte Salz B war von rein weißer Farbe und veränderte sich selbst nach wochenlangem Liegen an der Luft nicht im geringsten. Es verlor ebenfalls, weder über Schwefelsäure, noch bei 100° und 105° getrocknet, etwas an Gewicht, so dafs es also frei von Krystallwasser zu bezeichnen ist.

1. 0,3956 g hinterliessen 0,1167 g Cu_2S .

2. 0,2937 g, bei 105—110° getrocknet, verloren 0,0009 g an Gewicht.

3. 0,2928 g wurden mit Ammoniak gekocht. Das abgeschiedene Schwefelkupfer betrug nach dem Glühen im Wasserstoffstrom mit Schwefel 0,0843.

4. Das Filtrat von Analyse 3 wurde mit Silbernitrat gekocht. Der Niederschlag von Ag_2S im Wasserstoffstrom geglüht, hinterliess 0,2114 g Ag.

Aus Analyse 2 und 4 berechnet sich der Gesamtgehalt an Schwefel.

5. 0,328 g lieferten 0,1724 g AgCl.

	Gef.					Berechnet für
	I	II	III	IV	V	$(\text{C}_4\text{H}_8\text{N}_2\text{S})_3\text{Cu}_2\text{Cl}_2$
Cu	23,54	—	23,32	—	—	23,18
H ₂ O	—	0	—	—	—	0
S	—	—	16,51		—	17,6
Cl	—	—	—	—	13,0	13,02

Der zu geringe Befund an Schwefel erklärt sich daraus, daß eine kleine Menge, bei Analyse 3, als CuS mit Ammoniak ausfällt, welche nachher als Cu_2S zur Wägung kommt.

Diese Verbindung stellt sich in der Zusammensetzung der aus Thiosinamin und Quecksilberchlorür dargestellten Quecksilberverbindung zur Seite. Bemerkenswert ist jedoch die verschiedenartige Wirkung, welche das Thiosinamin auf die Chlorverbindungen dieser beiden so nahe verwandten Metalle ausübt. Denn während die Oxydulverbindung des Quecksilbers durch Thiosinamin unter Abscheidung von metallischem Quecksilber in die Oxydverbindung übergeführt wird, verwandelt sich umgekehrt die Oxydverbindung des Kupfers durch Einwirkung von Thiosinamin unter Salzsäureabspaltung in die Oxydulverbindung.

Verhalten der Thiosinamin-Schwermetallsalz- Verbindungen gegen Reagentien.

Alle vorher beschriebenen Metallsalzverbindungen des Thiosinamins zeigen ein wesentlich anderes Verhalten, als das Thiosinamin selbst. Während Thiosinaminlösungen vollständig neutral reagieren und auf Zusatz von Pikrinsäure, Phosphomolybdän- und Phosphowolframsäure keine Niederschläge geben, wohl aber mit den übrigen sogenannten allgemeinen Alkaloidreagentien, mit Ausnahme der Gerbsäure, reagieren die Metallsalzverbindungen, soweit sie wasserlöslich sind, schwach alkalisch auf Lackmus und geben, selbst in den größten Verdünnungen, mit allen Alkaloidreagentien, mit Ausnahme der Gerbsäure, voluminöse Niederschläge. Durch eine einfache Doppelsalzbildung dürfte sich dieses eigentümliche Verhalten kaum erklären lassen.

Von Wert für die Erkennung der Konstitution der im Vorstehenden beschriebenen Verbindungen scheint mir ferner das Verhalten derselben gegen Schwefelwasserstoff zu sein.

Loewig und Weidmann¹⁾ berichten hierüber folgendes: „Wird die in Wasser verteilte Verbindung des Thiosinaminsilbernitrats durch Schwefelwasserstoff zersetzt, so enthält die von Schwefelsilber getrennte Flüssigkeit Salpetersäure und Senfölammoniak aufgelöst. Wird die saure Lösung mit Natriumkarbonat gesättigt und dann eingedampft, so bleibt ein salzartiger Rückstand,

1) Journ. f. pr. Chem. 19, 220.

aus welchem Aether unverändertes Senfölammoniak auszieht. Wird jedoch die saure Flüssigkeit ohne vorhergegangene Neutralisation abgedampft, so bleibt eine gelbliche, zerfließliche Masse zurück, welche durch zersetzende Wirkung der Salpetersäure auf das Senfölammoniak entstanden ist.“ Meine Versuche hierüber haben folgende Thatsachen ergeben:

Schwefelwasserstoff scheidet allerdings aus den Metallsalzverbindungen Schwefelmetall ab, jedoch gelingt es selbst durch tagelanges Einleiten von H_2S nicht, sämtliches Metall zu eliminieren, vielmehr verbleibt immer eine metallhaltige, wasserhelle Flüssigkeit, die auf Zusatz von Pikrinsäure, Phosphomolybdän- und Phosphowolframsäure Niederschläge giebt, also nicht bloß aus Thiosinaminlösung bestehen kann. Dabei konnte ich bemerken, daß z. B. aus Thiosinaminchlor Silber ausgeschiedenes Schwefel Silber beim Erwärmen (um das Schwefel Silber kompakter zu machen) sich wieder auflöste; daß das Quecksilber aus seinen Verbindungen als schwarzes Schwefelquecksilber ausfällt, beim weiteren Einleiten von Schwefelwasserstoff allmählich braun, schließlich zinnoberrot wird; daß das mit Schwefelwasserstoff gesättigte, farblose Filtrat von Thiosinamin-Kupferchlorür auf Zusatz von destilliertem Wasser sich bräunt, also eine weitere Menge von Schwefelkupfer abscheidet. In allen Fällen aber bleibt, wie schon gesagt, Metall in Lösung und kann erst durch Zusatz von Schwefelammonium bis zur alkalischen Reaktion abgeschieden werden.

Beim Eindampfen der so metallfrei dargestellten Lösung aus Thiosinamin Kupferchlorür schieden sich weiße, glänzende Krystalle aus, deren Schmelzpunkt, nach dem Trocknen über Schwefelsäure bei $69-70^\circ$ lag. Die aus Alkohol umkrystallisierte Verbindung schmolz bei 72° , differierte also mit dem in der Litteratur angegebenen Schmelzpunkt um 2° . Daß aber der erhaltene Körper mit Thiosinamin identisch war, ersah ich aus dem Verhalten gegen Blei- und Quecksilberoxyd. Durch letztere Agentien wurde nämlich der Verbindung beim Kochen, unter Bildung von Schwefelmetall, der Schwefel entzogen, das Filtrat reagierte alkalisch, gab mit Pikrinsäure Fällungen und bestand aus Allylcyanamid. Zum Vergleich wurde auch gleichzeitig der Schmelzpunkt von reinem Thiosinamin bestimmt. Beide Substanzen schmolzen genau bei derselben

Temperatur, bei 72°. Auch das Verhalten gegen Pikrinsäure, Phosphomolybdän- und Phosphowolframsäure war vollständig gleich.

Es bestätigt sich somit die Angabe Loewig und Weidmann's, daß durch Schwefelwasserstoff Thiosinamin zurückgewonnen werden kann, nur ist eben dabei die Kautele zu beachten, daß nach dem Einleiten von Schwefelwasserstoff noch Schwefelammonium zugesetzt werden muß. Loewig und Weidmann haben dasselbe Resultat durch den Zusatz von Natriumcarbonat erreicht. Durch selbiges ist jedenfalls das noch in Lösung befindliche Silber ebenfalls abgeschieden worden.

Die Konstitution der Metallsalzverbindungen des Thiosinamins.

Die verhältnismäßig große Schwierigkeit, welche es bietet, sämtliches Metall aus den Verbindungen zu eliminieren, legt, wie Rathke¹⁾ bei den analogen Thioharnstoffmetallverbindungen ausführt, die Annahme nahe, daß das Metall direkt an den Schwefel des Thiosinamins gebunden ist; denn naturgemäß wird dasselbe, bereits an Schwefel gebunden, keine allzugroße Neigung haben, sich von einem Schwefelatom loszureißen, um mit einem andern in Verbindung zu treten. Den Beweis für diese Annahme führte Rathke in der Weise, daß er auf die Silberverbindung Jodaethyl einwirken liefs. Dadurch erhielt Rathke eine Verbindung, welche das Metall gegen Aethyl ausgetauscht hat.

Ganz analog verhält sich auch das Thiosinamin. Behandelt man Thiosinaminchlorsilber mit überschüssigem Jodaethyl in einer Druckflasche bei 100°, so erhält man eine gelbgefärbte Verbindung, die in allen Lösungsmitteln unlöslich ist und aller Wahrscheinlichkeit nach ebenso zusammengesetzt ist, als das nach Rathke intermediär entstehende



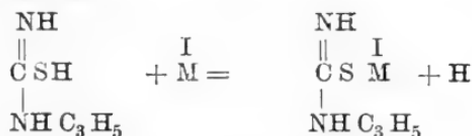
es unterscheidet sich von letzterem jedoch dadurch, daß man das Thiosinaminaethylchlorid nicht zu isolieren vermag. Daß aber die Einwirkung in dem angegebenen Sinne stattfindet, dafür spricht das Verhalten von Thiosinaminjodaethyl gegen Chlorsilber. Es resultiert dabei eine Verbindung, die vollständig identisch mit der durch Einwirkung von Jodaethyl auf Thiosinaminchlorsilber entstandenen ist. Das Thiosinaminjodaethyl entsteht beim Verdunsten einer alkoholischen

¹⁾ Ber 1884, I. 308.

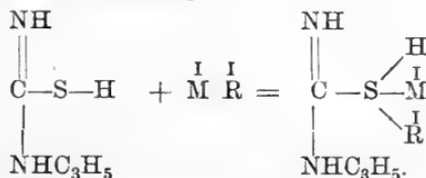
Thiosinaminlösung mit überschüssigem Jodaethyl in weissen, grossen Krystallen, die in Wasser und Alkohol äusserst leicht löslich sind. 0,4140 g verbrauchten 15,20 ccm $\frac{1}{10}$ N. Silberlösung.

Gefunden: Ber. für $C_4H_8N_2S \cdot C_2H_5J$
 J = 46,63 46,68.

Der Verlauf bei Bildung der Metallverbindungen dürfte demnach etwa folgender sein:



Der dabei frei werdende Wasserstoff kann sich nun entweder mit dem vom Metall abgespaltenen Säureradikal zu einer Säure vereinigen, welch' letztere dann mit der metallhaltigen Base eine salzartige Verbindung eingeht, wie es *Rathke* für die Thioharnstoffmetallverbindungen annimmt, oder aber man kann, nach dem Vorgange von *Falke*, den Reaktionsverlauf dadurch erklären, dass, bei der Einwirkung von Metallsalzen, das Schwefelatom des Thiosinamins aus der Zweiwertigkeit in die Vierwertigkeit übergeht, und dass die beiden Komponenten des Metallsalzes sich direkt an den Schwefel nach folgendem Schema anlegen:



$\overset{\text{I}}{\text{M}}$ bedeutet ein einwertiges Metall, $\overset{\text{I}}{\text{R}}$ ein einwertiges Säureradikal.

Für letztere Annahme spricht vor allem der Umstand, dass sämtliche Metallsalzverbindungen schwach alkalisch reagieren, was sich kaum durch die Annahme einer Salzbildung nach *Rathke* erklären lässt, um so weniger, da das Thiosinamin selbst keine Salze zu bilden vermag, und die Harnstoffsalze von saurer Reaktion sind. Dass der Eintritt des Metalles für Wasserstoff die Basicität in dem Masse erhöhen sollte, dass die Salze schwach alkalisch reagieren, ist, wenn auch möglich, doch an sich nicht recht wahrscheinlich; man müsste denn annehmen, dass die Neutralität des Thiosinamins durch eine Sättigung der basischen Stickstoffgruppen gegen die

Säurecharakter tragende SH-Gruppe bedingt sei, durch Sättigung der elektronegativen SH-Gruppe mit Metall aber die Basicität der NH- resp. NHC_3H_5 -Gruppe wieder zur Geltung kommen. Erstere könnte dann durch die Säure des Metallsalzes gesättigt werden, während der schwach basische Charakter der Verbindungen seine Erklärung in der Gruppe $\text{NH} \cdot \text{C}_3\text{H}_5$ finden würde.

Erklärlich wird diese Hypothese durch folgende Thatsachen:

1. Der Harnstoff ist trotz seiner zwei Amidgruppen eine schwache einsäurige Base und geht mit einbasischen Säuren salzartige Verbindungen von saurer Reaktion ein. Die Einsäurigkeit ist bedingt durch Sättigung einer Amidgruppe durch die Carbonylgruppe.

2. Der Allylthioharnstoff ist neutral und ist nicht imstande, mit Säuren salzartige Verbindungen zu liefern. Der basische Charakter der beiden Stickstoffgruppen wird neutralisiert durch die elektronegative SH-Gruppe. Wird nun die SH-Gruppe durch Metall gesättigt, so gelangen die beiden Stickstoffgruppen, wie oben erörtert, in ihrem basischen Charakter wieder zur Geltung, und es resultiert eine Verbindung, die als schwache Base aufzufassen ist.

Unterstützt wird die Annahme salzartiger Verbindungen durch das Verhalten vorbeschriebener Körper gegen Pikrinsäure und die Zusammensetzung dieser Pikrate. Näher untersucht habe ich die Reaktionsprodukte von Pikrinsäure auf die beiden Thiosinaminsilbernitrate.

Eine stark verdünnte Lösung der Verbindung $\text{C}_4\text{H}_8\text{N}_2\text{S} + 2\text{AgNO}_3$ wurde mit wässriger Pikrinsäurelösung versetzt. Dadurch entstand ein flockiger Niederschlag, der sich anfänglich immer wieder auflöste, bis er auf weiteren Zusatz von Pikrinsäure bestehen blieb. Nach eintägigem Stehen war der zunächst amorph erscheinende Niederschlag zum größten Teil in schön gelbe, glänzende Nadeln übergegangen. Aus heissem Wasser liefs sich die Verbindung nicht umkrystallisieren.

Die über Schwefelsäure getrocknete und zerriebene Substanz wurde zunächst für sich, dann im Wasserstoffstrome bis zum konstanten Gewicht geglüht. Die Substanz muß anfänglich sehr vorsichtig erhitzt werden, da sonst durch die eintretende schwache Verpuffung metallisches Silber mit fortgerissen wird.

1. 0,2568 g hinterließen 0,0888 g metallisches Silber.

2. 0,11068 derselben Substanz lieferten 0,0383 g.

Gef. Ber. für $C_4H_7N_2S Ag \cdot C_6H_2OH(NO_2)_3 + AgNO_3$

I. II.

Ag 34,58 34,63 34,72.

Eine sehr verdünnte Lösung der Verbindung $C_4H_8N_2S + AgNO_3$, mit Hilfe einiger Tropfen Salpetersäure in lauwarmem Wasser hergestellt, verhielt sich auf Zusatz wässriger Pikrinsäure ebenso, wie vorige Verbindung, nur ging sie auch nach tagelangem Stehen nicht in eine krystallisierte Form über, vielmehr resultierte sie als grünlichgelbe Krusten, die nach dem Zerreiben und Trocknen über Schwefelsäure in gleicher Weise, wie vorige Verbindung, analysiert wurden.

1. 0,3587 g hinterließen beim Glühen 0,0841 g

2. 0,2058 g lieferten 0,0486 g Ag.

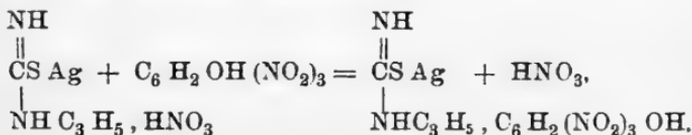
Gef. Ber. für $C_4H_7N_2S Ag \cdot C_6H_2OH(NO_2)_3$

I. II.

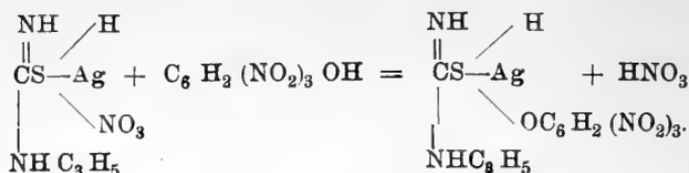
Ag 23,45 23,62 23,89.

Hieraus geht hervor, daß erstere Verbindung als Doppelsalz von Thiosinaminsilberpikrat und Silbernitrat, letztere als Thiosinaminsilberpikrat aufzufassen ist. In beiden Fällen tritt Pikrinsäure unter Abspaltung eines Moleküles Salpetersäure in die Verbindung ein. Ferner folgt daraus, daß die Verbindung von einem Molekül Thiosinamin mit zwei Molekülen Silbernitrat eine Doppelverbindung von Thiosinaminsilbernitrat mit Silbernitrat ist. Dafür spricht auch der Umstand, daß diese Verbindung sehr labiler Natur ist, indem sie bereits beim Erwärmen in diese beiden Komponenten zerfällt.

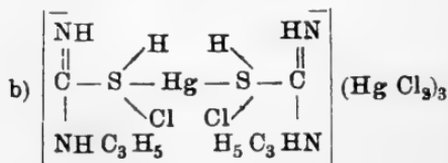
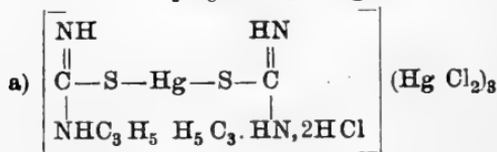
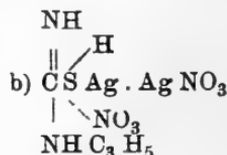
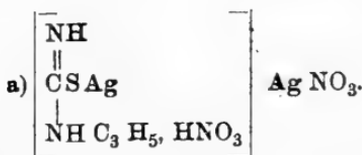
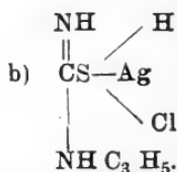
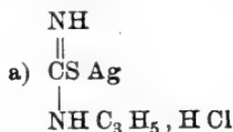
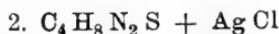
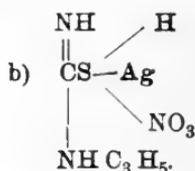
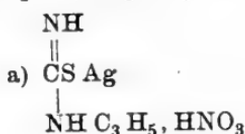
Die Abspaltung von Salpetersäure durch Pikrinsäure läßt, wie bereits angedeutet, die Konstitution der Verbindung nach R a t h k e wahrscheinlich erscheinen:



Jedoch läßt sich diese Abspaltung auch mit der von F a l k e vorgeschlagenen Konstitutionsformel vereinigen. Der Reaktionsverlauf würde dann durch folgende Gleichung seinen Ausdruck finden:

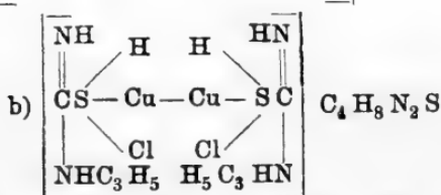
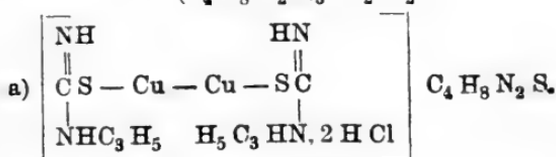
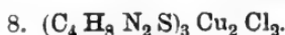
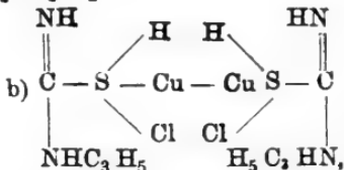
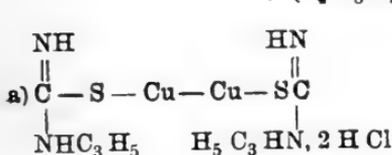
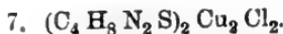
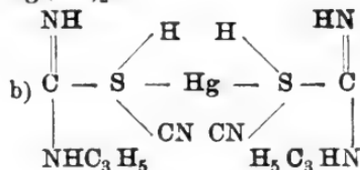
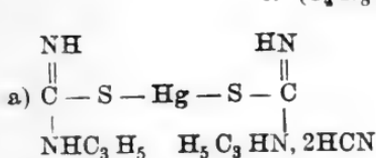
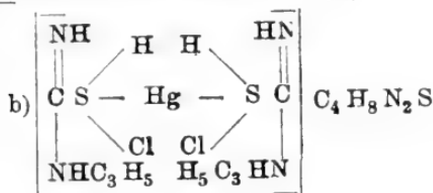
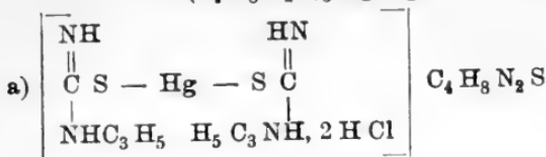


Demnach würden sich für die in der Arbeit näher beschriebenen Verbindungen, sowie für das von Will¹⁾ und Falke²⁾ dargestellte Thiosinaminchlo-silber folgende Formeln aufstellen lassen:



1) Ann. f. Chem. u. Pharm. 52, 14.

2) Falke, Dissertationschrift 14.



Diese Verbindungen lassen sich, wie man aus obigem leicht ersehen kann, leicht in drei Gruppen einteilen:

1. Verbindungen von äquivalenten Mengen Thiosinamin und Metallsalz. Hierzu gehören die sub 1, 2, 6 und 7 aufgeführten. Dieselben sind in Wasser ziemlich schwer löslich.

2. Verbindungen von Thiosinamin mit überschüssigem Metallsalz. 3 u. 4. Sie sind nahezu unlöslich in allen Lösungsmitteln.
 3. Verbindungen von überschüssigem Thiosinamin mit Metallsalz. 5 u. 8. Sie lösen sich verhältnißmäßig leicht in Wasser.

Einwirkung von metallischem Quecksilber,
 Silber und Kupfer auf Thiosinamin.

Die große Reaktionsfähigkeit des Thiosinamins mit Metallsalzen legte es nahe, zu untersuchen, ob und inwiefern Thiosinamin auf die Metalle selbst einwirke.

Verreibt man Thiosinamin mit metallischem Quecksilber unter Zusatz einiger Tropfen Alkohol, so bemerkt man schon nach kurzer Zeit, daß das Reaktionsgemisch alkalische Reaktion annimmt und Schwefelquecksilber abscheidet. Ein wässriger Auszug giebt mit Pikrinsäure einen Niederschlag und läßt beim Erwärmen mit Ammoniak reichliche Mengen von Schwefelquecksilber erkennen. Beim weiteren Verreiben wird die Masse allmählich zähe, und sie verliert die Fähigkeit, sich leicht in Alkohol oder Wasser zu lösen. Nach mehrwöchentlicher Einwirkung wurde dieselbe mit heißem verdünnten Alkohol extrahiert. Das Filtrat von stark alkalischer Reaktion schied beim freiwilligen Verdunsten reichliche Krystallmengen aus, die sich durch ihren Schmelzpunkt als unverändertes Thiosinamin erwiesen.

Gleichzeitig hinterblieb eine schwachgelbliche, firnißartige Masse, die ich von anhaftendem Thiosinamin durch Abwaschen mit kaltem verdünnten Alkohol, worin die zähe Masse nur wenig löslich war, möglichst befreite. Beim Trocknen über Schwefelsäure wurde die Masse fest und spröde, ohne ihre Durchsichtigkeit zu verlieren. Die fein zerriebene Verbindung schmilzt bei 79—80° und schwärzt sich bei weiterem Erwärmen infolge Abscheidung von Schwefelquecksilber. In Wasser und Alkohol ist sie unlöslich. Zur Ermittlung der Zusammensetzung bestimmte ich den Gehalt an Quecksilber und Schwefel.

1. 0,3119 g, nach Carius 3 Stunden auf 180° erhitzt, zeigten, daß noch nicht sämtlicher Schwefel oxydiert war, da beim Lösen in Wasser ein gelber, amorpher Rückstand blieb.

Das Filtrat gab 0,1093 g HgS und 0,361 g BaSO₄.

2. 0,2219 g, nach Carius 3 Stunden auf 200—210° erhitzt, waren vollständig oxydiert und lieferten 0,0602 g HgS und 0,2840 g BaSO₄.

	I	II
Hg	30,21	31,08
S	—	17,51.

Berechnet man aus diesen Werten die Quotienten, so findet man für Quecksilber und Schwefel das Verhältnis 2:7. Eine Verbindung von 2 Atomen Quecksilber mit 7 Molekülen Thiosinamin würde jedoch einen bei weitem höheren Quecksilber- und Schwefelgehalt erfordern, nämlich 33 Proz. Hg und 18,48 Proz. S.

Nun scheidet sich aber, wie oben erwähnt, beim Verreiben des Thiosinamins mit Quecksilber Schwefelquecksilber ab, es findet also eine teilweise Entschwefelung statt; ferner giebt die analysierte Verbindung beim gelinden Erwärmen mit verdünnter Salzsäure Schwefelwasserstoff ab, eine Eigenschaft, die dem Thiosinamin nicht zukommt; endlich passen die für Hg und S gefundenen Werte auf eine Verbindung von 2 Atomen Quecksilber mit 8 Molekülen Thiosinamin minus einem Molekül H_2S . Diese drei Momente legen die Vermutung nahe, daß fragliche Verbindung vielleicht aus 2 At. Quecksilber, 6 Mol. Thiosinamin und einer aus 2 Mol. Thiosinamin durch H_2S -Abspaltung entstandenen neuen Verbindung bestehe.

	Gef.		Ber.
	I.	II.	
Hg	30,21	31,08	30,89
S	—	17,51	17,31

Allerdings ist eine Entwicklung von Wasserstoff nicht wahrnehmbar, jedoch ist dies bei dem langsamen Verlauf der Reaktion nicht zu verwundern. Andererseits kann die Verbindung kaum aus Thiosinamin und einer Quecksilberverbindung des Allylcyanamids bestehen, da nach der Analyse auf 2 Atome Quecksilber nur 1 Mol. Allylcyanamid kommen würde. Versuche, mit Allylcyanamid und met. Quecksilber ausgeführt, haben insofern kein Resultat geliefert, als es mir nicht gelungen ist, ein von Thiosinamin freies Allylcyanamid zu erhalten.

Ebenso wie das Quecksilber verbindet sich auch fein verteiltes, sogenanntes molekulares Silber und fein verteiltes Kupfer, erhalten durch Fällung einer Kupfersulfatlösung mit met. Eisen, schon bei gewöhnlicher Temperatur, durch einfaches Zusammenreiben, bei Gegenwart von Alkohol oder Wasser, zu alkalisch reagierenden Körpern, unter gleichzeitiger Bildung von Schwefelmetall.

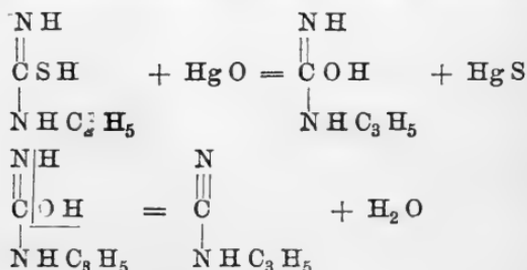
Die Silberverbindung, mit heißem verdünnten Alkohol extrahiert, schied beim Verdunsten über Schwefelsäure zunächst Krystalle von unverändertem Thiosinamin ab. Die letzten Mutterlaugen wurden allmählich sirupförmig und erstarrten dann zu einer fast farblosen Krystallmasse. Dieselbe war ziemlich weich und ließ sich daher nicht zerreiben. Ich beschränkte mich daher auf eine Bestimmung des Silbergehaltes.

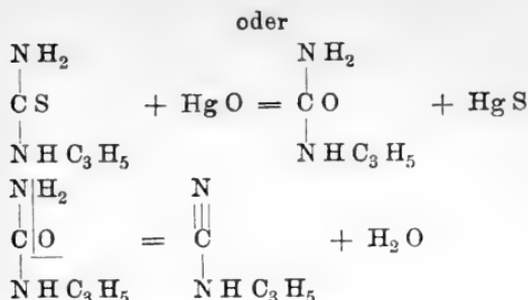
0,3003 g, im Wasserstoffstrome geglüht, hinterließen 0,0151 g met. Silber, entsprechend einem Gehalt von 5,03 Proz. Eine Formel läßt sich für diesen Körper nicht aufstellen; jedenfalls besteht er in der Hauptsache aus unverändertem Thiosinamin und Allylcyanamid. Dafs aber ein obiger Quecksilberverbindung nahestehender Körper entstanden, läßt sich aus dem völlig gleichen Verhalten gegen Pikrinsäure und verdünnte Salzsäure schliessen.

Die Kupferverbindung war, selbst nach monatelangem Stehen über Schwefelsäure, nicht krystallinisch erstarrt; vielmehr resultierte sie als ein schwach bräunlicher, vollkommen klarer, dicker Sirup. Eine Ausscheidung von unverändertem Thiosinamin war nicht wahrzunehmen. Im übrigen verhielt sie sich in derselben Weise, wie die Quecksilber- und Silberverbindung.

0,761 g, mit Ammoniak längere Zeit zum Kochen erhitzt, schieden schwarzes Schwefelkupfer ab. Nach dem Glühen im Wasserstoffstrome, unter Zusatz von Schwefel, betrug dasselbe 0,0152 g Cu_2S , entsprechend 1,653 Proz. Cu.

Alle in vorstehendem beschriebenen Verbindungen weisen, meiner Ansicht nach, auf die unsymmetrische Formel des Thiosinamins hin. Auch die Entschwefelung mit Quecksilber- und Bleioxyd spricht ebensowohl für die unsymmetrische Formel, wie für die symmetrische. Die Einwirkung des Quecksilberoxyds z. B. läßt sich von der unsymmetrischen Formel ebenso ungezwungen ableiten.





Da auf Grund dieser Versuche keine endgiltige Entscheidung getroffen werden kann, welcher von beiden Formeln der Vorzug zu geben sei, so mußte ein anderer Weg gesucht werden. Derselbe ergab sich aus der Bildungsweise des Thiosinamins selbst. Das Thiosinamin entsteht durch direkte Vereinigung von Allylsenföf mit Ammoniak. Die drei Wasserstoffatome des Ammoniaks sind offenbar gleichwertig; ebenso auch die Wasserstoffatome des Thioharnstoffs und seiner Derivate, so lange wir demselben die symmetrische Formel zuschreiben. Da nun die Wasserstoffatome des Ammoniaks sich durch Alkyle ersetzen lassen, und die daraus entstehenden Verbindungen dieselben basischen Eigenschaften, wie das Ammoniak, besitzen, so werden diese Aminbasen mit Allylsenföf alkylierte Thiosinamine liefern müssen, und zwar die primären und sekundären Aminbasen ohne weiteres, ob nun dem Thiosinamin die symmetrische Formel oder nicht zukommt, die tertiären aber voraussichtlich nur dann, wenn das Thiosinamin auch die symmetrische Konstitution besitzen kann, da nur in diesem Falle die drei vertretbaren H-Atome an Stickstoff gebunden sind. Es mußte daher meine Aufgabe sein, die Einwirkungsprodukte von primären, sekundären und tertiären Monaminen auf Allylsenföf zu untersuchen. Ueber solche primärer und sekundärer Monamine finden sich in der Litteratur zahlreiche Angaben, nicht jedoch über die tertiärer Monamine. Ich wählte die Methylamine zur Anstellung meiner Versuche, da von diesen bisher nur die Einwirkung der primären Base untersucht ist.

M o n o m e t h y l t h i o s i n a m i n.

Das Monomethylthiosinamin ist bereits von Avenarius¹⁾ dargestellt.

¹⁾ Ber. 1891, 261.

Werden 10 g Allylsenföl mit 10 g absolutem Alkohol verdünnt und mit 10 g einer 33prozentigen Methylaminlösung in Alkohol versetzt, so verschwindet unter lebhafter Erwärmung der Geruch nach Senföl; es findet Addition statt, indem sich Methylthiosinamin, neben geringen Mengen von rhodanwasserstoffsäurem Methylamin, bildet. Beim Erkalten scheiden sich keine Krystalle ab, erst nach längerem Stehen über Schwefelsäure erstarrt die ganze Masse krystallinisch. Ein Versuch, die Verbindung aus Ligroin, unter Zusatz von Alkohol umzukrystallisieren, mißlang, da sich das Methylthiosinamin aus diesem Lösungsmittel beim Erkalten als öliges Liquidum abschied, welches erst durch Zusatz eines Krystalles des Rohproduktes erstarrte. Ich begnügte mich daher damit, das ursprüngliche Einwirkungsprodukt durch Abpressen zwischen Fließpapier zu reinigen. Dafs ich dadurch ein hinreichend reines Produkt erhalten hatte, bewies mir der Schmelzpunkt, der, übereinstimmend mit dem von Avenarius angegebenen, bei 46° lag. Das Methylthiosinamin ist in Wasser schwer, in Alkohol und Aether leicht löslich.

Einwirkung von Brom auf Methylthiosinamin.

Auf eine alkoholische Lösung des Methylthiosinamins liefs ich unter Abkühlung mit dem gleichen Vol. Alkohol verdünntes Brom tropfenweise einwirken. Dasselbe wurde sofort absorbiert, bis endlich eine schwache Gelbfärbung bestehen blieb. Beim freiwilligen Verdunsten schieden sich völlig weifse, grofse Krystalle aus, deren Schmelzpunkt bei 145—146° lag. Mit Pikrinsäure versetzt, gab die wässrige Lösung einen Niederschlag, der sich beim Erwärmen löste, beim Erkalten krystallinisch wieder ausschied. Der Schmelzpunkt der Pikrates lag bei 181—182°. In Wasser ist die Verbindung leicht löslich.

Die Analysen, welche ich von diesem Körper ausführte, lieferten folgende Daten:

1. 0,1852 g lieferten 0,1377 g CO₂ und 0,0604 g H₂O.
2. 0,3312 g gaben 0,2482 g CO₂ und 0,1018 g H₂O.
3. 0,6765 g, mit überschüssigem Silbernitrat in wässriger Lösung erhitzt, schieden 0,575 g Bromsilber ab.

	Gef.			Ber. für $C_5H_{10}N_2SBr_2$
	I	II	III	
C	20,28	20,44	—	20,68
H	3,62	3,41	—	3,45
Br	—	—	55,04	55,17

Hieraus ergibt sich, daß das Bromid durch Addition zweier Bromatome in analoger Weise entstanden ist, wie Maly's Thiosinaminbromid. Durch Erhitzen mit Silbernitrat war es mir gelungen, sämtliches Brom als Bromsilber zu eliminieren. Es war nun die Frage, wie sich das Methylthiosinaminbromid in der Kälte gegen Silbernitrat verhalten würde.

1. 0,6655 g. mit überschüssigem Silbernitrat nur in der Kälte behandelt, lieferten nach dreitägigem Stehen 0,5837 g Ag Br.

2. 0,5509 g. in derselben Weise zwei Tage behandelt, gaben 0,4111 g Ag Br.

	Gef.		Ber. für 1 Atom Brom
	I	II	
Br	37,32	31,75	27,59

Hieraus kann man entnehmen, daß in der Kälte zunächst nur ein Atom Brom eliminiert wird, daß aber, je nach der Einwirkungsdauer, auch mehr oder weniger des zweiten Atoms ausgeschieden wird.

Einwirkung von Chlorsilber auf das Methylthiosinaminbromid.

Beim Behandeln einer wässrigen Lösung des Methylthiosinaminbromids mit Chlorsilber geht ersteres ebenso, wie das Thiosinaminbromid, durch Austausch eines Atomes Brom gegen Chlor in das Bromochlorid über. Dasselbe ist in Wasser leicht löslich und krystallisiert aus demselben erst nach dem völligen Verdunsten. Der Schmelzpunkt des über Schwefelsäure getrockneten Salzes liegt bei $120-23^{\circ}$.

Zur Bestimmung des Chlorgehaltes löste ich 0,579 g zu 50 ccm auf. 20 ccm dieser Lösung versetzte ich mit Kaliumchromat als Indikator und titrierte mit $\frac{1}{10}$ N.Silberlösung. Es trat bald eine Schwärzung des abgeschiedenen Chlorsilbers ein, so daß die Endreaktion nicht zu erkennen war. Weitere 20 ccm säuerte ich mit einigen Tropfen Salpetersäure an, setzte 20 ccm $\frac{1}{10}$ N.Silberlösung zu und titrierte den Ueberschuß mit Rhodanammionlösung, unter Zusatz von Eisenalaun, zurück. Bis zur eintretenden Rotfärbung (die Endreaktion ist scharf, verschwindet aber nach einigen Augenblicken) wurden 10,7 ccm

Rhodanlösung verbraucht, so dafs zur Abscheidung des Chlors 9,3 ccm Silberlösung erforderlich gewesen wären

Gef.	Ber.
Cl. 14,25	14,05

Außerdem stellte ich noch das Gold- und Platinsalz der Verbindung dar. Als ich die wässerige, mit Salzsäure angesäuerte Lösung des Bromochlorids mit Platinchlorid versetzte, schieden sich zunächst nur geringe Mengen eines gelben, amorphen Salzes aus, das offenbar von einer Verunreinigung herrührte. Im Filtrat schied sich nach einiger Zeit über Schwefelsäure das Platinsalz in grossen, gelbroten, warzenförmigen Krystallmassen ab. Dieselben wurden bei 100° getrocknet und der Analyse unterworfen.

0,2882 g hinterliessen beim Glühen 0,0687 g Pt.	
Gef.	Ber. für $[C_5 H_9 N_2 S Br \cdot H Cl]_2 Pt Cl_4$
Pt. 23,83	23,50

Das Goldsalz krystallisiert und ist schwer löslich; es schmilzt bei 80°.

0,2393 g hinterliessen beim Glühen 0,0861 g Au.	
Gef.	Ber. für $C_5 H_9 Br N_2 S \cdot H Cl \cdot Au Cl_3$
Au 35,98	35,83

Dimethylthiosinamin.

In derselben Weise, wie das Methylthiosinamin, stellte ich auch die Dimethylverbindung dar. 10 g Senföl, mit dem gleichen Vol. absoluten Alkohols verdünnt, versetzte ich allmählich mit 14 g 33%iger alkoholischer Dimethylaminlösung. Die Einwirkung war eine so heftige, dafs sich die Flüssigkeit bis zum Sieden erhitzte. Das Reaktionsgemisch liess ich über Schwefelsäure verdunsten, aber selbst nach Monaten fand keine Krystallisation statt, vielmehr verblieb ein dünner, schwach braun gefärbter Sirup, der ebenfalls eine deutliche Rhodanreaktion gab. In einer Kältemischung (feste Kohlensäure und Aether) erstarrte allmählich die ganze Masse zu gut ausgebildeten Krystallen, die sich aber bei gewöhnlicher Temperatur wieder zu einem Sirup verflüssigten. Das Dimethylthiosinamin ist also bei gewöhnlicher Temperatur flüssig.

Einwirkung von Brom auf Dimethylthiosinamin.

Ich löste nun einen Teil obigen Präparates in Alkohol und tröpfelte unter Kühlung ein Gemisch aus gleichen Teilen Brom und

Alkohol zu, bis eine schwache Gelbfärbung bestehen blieb. Beim ruhigen Stehen krystallisierte die größte Menge des gebildeten Bromadditionsproduktes schon nach einigen Stunden aus, ohne dass es erforderlich gewesen wäre, die Lösung zu konzentrieren. Die Krystalle waren vollkommen weiß und erwiesen sich als derbe, ca. 5—8 mm lange Nadeln vom Schmelzpunkt 207,5—208°, die sofort analysenrein waren. In Wasser ist die Verbindung leicht löslich, schwerer in Alkohol.

Ich beschränkte mich auf eine Bestimmung des Bromgehaltes, indem ich Silbernitratlösung sowohl in der Kälte als auch in der Siedehitze einwirken liefs.

0,4084 g. mit überschüssigem Silbernitrat einige Tage in der Kälte behandelt, schieden 0,259 g Ag Br ab.

Gef.	Ber. für den Austritt 1. At. Brom
Br 26,99	26,32

Es war also nur ein Atom Brom durch Silbernitrat eliminiert worden.

0,361 g, mit überschüssigem Silbernitrat unter Zusatz einiger Tropfen Salpetersäure gekocht, gaben 0,4453 g Ag Br.

Gef.	Ber. für $C_6H_{12}N_2SBr_2$
Br 52,48	52,63.

Einwirkung von Chlorsilber auf das Dimethylthiosinaminbromid.

Auch aus dem Dimethylthiosinaminbromid wird durch Chlorsilber ein Atom Brom gegen Chlor ausgetauscht. Das vom Bromsilber abfiltrierte Bromochlorid krystallisiert über Schwefelsäure in rein weißen, durchsichtigen, großen Krystallen, die in Wasser leicht löslich sind. Ihr Schmelzpunkt liegt bei 191—192°. Den Gehalt an Chlor bestimmte ich durch direkte Titration.

0,6325 g wurden zu 50 ccm aufgelöst. Davon wurden 20 ccm mit $\frac{1}{10}$ N-Silberlösung, unter Zusatz von Kaliumchromat als Indikator, titriert. Bis zum Eintritt der Endreaktion wurden 9,9 ccm verbraucht. Weitere 20 ccm, in derselben Weise behandelt, erforderten 9,85 ccm. Die Endreaktion ist scharf zu sehen, verschwindet aber ziemlich rasch, indem allmählich auch ein Teil des Brom in Reaktion tritt. Eine Verdeckung der Endreaktion durch Schwärzung des Chlorsilbers trat hierbei nicht ein.

Gef.	Ber. für $C_6H_{11}BrN_2S \cdot HCl$	
I	II	
Cl 13,88	13,82	13,68.

Zur weiteren Charakterisierung der Verbindung stellte ich das Gold- und Platinsalz dar.

Das Goldsalz ist schwer löslich und muß aus sehr verdünnten Lösungen abgeschieden werden, da es sich sonst als rote, ölige Flüssigkeit zu Boden setzt, die beim Umkrystallisieren aus warmem Wasser Gold abscheidet. Ich versetzte daher eine stark verdünnte, wässrige Lösung nach dem Ansäuern mit Salzsäure, mit Goldchlorid, es trat sofort eine Trübung ein. Beim Stehen über Schwefelsäure schied sich dann nach kurzer Zeit das Goldsalz in strahligen Krystallaggregaten ab, die nach dem Trocknen über Schwefelsäure bei 70° schmolzen.

0,508 dieses Salzes hinterließen beim Glühen 0,1762 g Au.

Gef.	Ber. für $C_6 H_{11} Br N_2 S . HCl . AuCl_3$
Au 34,69	34,93

Dieselbe Verbindung erhielt ich, als ich das silberfreie Filtrat des mit Silbernitrat in der Kälte behandelten Dimethylthiosinaminbromids mit Goldchlorid versetzte. Der Schmelzpunkt der lufttrocknen Substanz lag auch hier bei 70°. Der Goldgehalt betrug 34,78 Proz.

Das Platinsalz ist ziemlich leicht löslich und scheidet sich beim Verdunsten über Schwefelsäure in schönen, glänzenden, orangegelben Nadeln von ca. 4—5 mm Länge ab.

0,179 g hinterließen beim Glühen 0,0405 g Pt.

Gef.	Ber. für $(C_6 H_{11} Br N_2 S . HCl)_2 PtCl_4$
Pt 22,62	22,73.

Einwirkung von alkoholischer Trimethylaminlösung auf Allylsenföl.

Während Mono- und Dimethylamin mit außerordentlicher Hefigkeit auf Allylsenföl einwirken, unter Bildung von Methyl- resp. Dimethylthiosinamin, wirkt Trimethylamin weder in der Kälte, noch beim Erwärmen im Dampfbade ein. Es kann diese Verschiedenheit nur seinen Grund in der Konstitution des Thiosinamins haben. Es schien mir aber von Wichtigkeit zu sein, zu ergründen, ob das Trimethylamin überhaupt nicht auf Allylsenföl addierend einzuwirken vermöchte; ich brachte infolgedessen die Base unter Druck mit dem Senföl zusammen.

Allylsenföl wurde mit überschüssiger 30%iger alkoholischer Trimethylaminlösung in einer Druckflasche mehrere Stunden auf

100° erhitzt. Die Flüssigkeit färbte sich dadurch intensiv dunkelbraun, so daß sie das Licht nicht mehr durchfallen liefs. Der Geruch nach Senföl war fast völlig verschwunden und hatte einem unangenehm lauchartigen Platz gemacht. Mit viel Wasser versetzt, schied sich eine schwarze, ölige Flüssigkeit ab; das Wasser selbst blieb fast farblos und gab eine starke Rhodanreaktion. Die ölige Flüssigkeit war so dunkel gefärbt, daß ich sie zu weiteren Versuchen für unbrauchbar hielt.

Besseren Erfolg hatte ich beim Erhitzen im zugeschmolzenen Glasrohr auf 150—160°:

Einige Gramm Senföl wurden in einem starkwandigen Kaliglasrohr mit Trimethylamin im Ueberschuß versetzt, so daß die Flüssigkeit reichlich ein Drittel des Rohres einnahm, und nach dem Zerschmelzen im Bombenofen auf etwa 150° zwei Stunden lang erhitzt. Der Röhreninhalt bestand nach dem Erkalten aus gut ausgebildeten, großen Krystallen, die in eine hellbraune, klare Flüssigkeit eingebettet waren. Beim Oeffnen des Rohres entwichen brennbare Dämpfe, die anfangs deutlich den Geruch nach Schwefelkohlenstoff erkennen liefsen, bald aber nur noch einen sehr intensiven, unangenehmen Geruch zeigten, der an den des Phosphorwasserstoffs erinnerte. Die Krystalle wurden von der braunen Flüssigkeit durch Filtrieren getrennt und zwischen Fließpapier geprefst. Sie waren völlig weiß, geruchlos und leicht löslich in Wasser; bei 240° schmolzen sie noch nicht, doch auch veränderten sie ihre Farbe. Mit Natronlauge erwärmt, entwickelte sich ein deutlicher Geruch nach Trimethylamin. Mit Eisenchlorid gaben sie eine intensive Rhodanreaktion. Die Krystalle waren demnach als rhodanwasserstoffsäures Trimethylamin anzusprechen.

Die alkoholische Flüssigkeit des Röhreninhalts versetzte ich mit viel Wasser; es schieden sich dabei einige Tropfen eines bräunlichen Oeles aus, welche durch mehrmaliges Ausschütteln mit Wasser von beigemengtem Trimethylaminrhodanid befreit und schließlicly mit Aether aufgenommen wurden. Die nach dem Verdunsten des Aethers hinterbleibende, ölige Flüssigkeit roch eigentümlich, aber nicht unangenehm, lauchartig.

Eine alkoholische Lösung derselben versetzte ich tropfenweise mit Brom, welches sofort absorbiert wurde, bis Brom im geringen

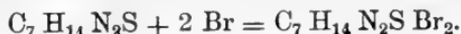
Ueberschuß vorhanden war, und dampfte dann dieselbe bei mäßiger Wärme auf ein kleines Volum ein. Da zunächst keine Ausscheidung eines festen Körpers zu bemerken war, verdünnte ich mit Wasser. Die dadurch entstehende Trübung verschwand auf Zusatz von Alkohol. Letztere Lösung in verdünntem Alkohol wurde mit Chlorsilber behandelt, und das Filtrat mit Platinchlorid versetzt. Es schied sich sofort ein hellgelbes, amorphes Platinsalz in solchen Mengen aus, daß ich davon eine Platin- und eine Brom-Chlorbestimmung ausführen konnte.

1. 0,1885 g hinterließen beim Glühen 0,036 Proz.

2. 0,3609 g gaben 0,536 g Chlor- und Bromsilber, 0,4623 g davon verloren beim schwachen Glühen im Chlorstrom 0,0523 g.

	Gef.		Ber. für
	I	II	$[C_7H_{14}N_2SBr_2 \cdot HCl]_2 Pt Cl_4$
Pt	19,09	—	18,60
Cl	—	19,18	20,37
Br	—	30,22	30,61

Diese Werte führen zu der Annahme, daß der analysierte Körper das Platinsalz eines Trimethylthiosinaminbromid gewesen ist. Man sieht ferner daraus, daß Chlorsilber dem Bromadditionsprodukt des Trimethylthiosinamins kein Brom zu entziehen vermag, daß sich also hier nicht, wie beim Thiosinamin, Methyl- und Dimethylthiosinamin, durch Abspaltung von Bromwasserstoff und Ringschließung, ein bromwasserstoffsaures Salz bildet, sondern daß Brom durch Aufhebung der doppelten Bindung in der Allylgruppe ein einfaches Additionsprodukt liefert:



Um jedoch das Trimethyl-Thiosinaminbromid selbst in seinen Eigenschaften studieren, respektive den exakten Identitätsnachweis liefern zu können, stellte ich nun größere Mengen Trimethylthiosinamin nach der oben angegebenen Methode dar. Die in der nämlichen Weise gereinigte Verbindung wurde in Alkohol gelöst, mit Brom gesättigt und über Schwefelsäure verdunstet. Nach längerem Stehen schied sich ein etwas bräunlich gefärbter, fester Körper aus, der jedoch keine scharfen Krystallformen erkennen ließ, sondern von ungleichmäßigen Konturen begrenzt war. Die ausgeschiedene und abgepreßte Verbindung war nunmehr in Alkohol fast unlöslich.

Bei 230 Grad schmolz dieselbe nicht, sondern färbte sich nur dunkler.

Eine Analyse des direkten Ausscheidungsproduktes gab ungenügende Resultate, da dasselbe offenbar durch anhaftende Mutterlauge, welche viel Bromwasserstoff enthielt, verunreinigt war. Ich fand hierbei 52,29 Proz. Brom. Ich benutzte daher die Schwerlöslichkeit des Körpers in Alkohol, um ihn von den beigemengten Verunreinigungen zu befreien, indem ich ihn so lange mit Alkohol auswusch, bis er nur noch schwach gefärbt war. Eine Analyse des gereinigten, bei 100 Grad getrockneten Präparates gab folgende Daten:

0,2353 g lieferten nach Carius 0,2766 g Ag Br und 0,1717 g Ba SO₄.

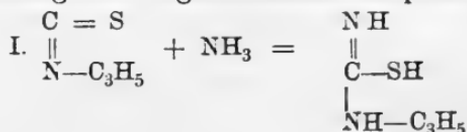
	Gef.	Ber. für C ₇ H ₁₄ Br ₂ N ₂ S
Br	50,02	50,31
S	10,02	10,07.

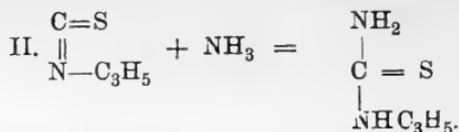
Somit war es gelungen, das Trimethylthiosinamin, resp. dessen Bromid darzustellen. Wie erwartet, wird dem Brom-Additionsprodukt durch Chlorsilber kein Brom entzogen.

Die Konstitution des Thiosinamins und seiner homologen Verbindungen.

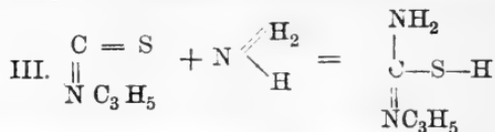
Nimmt man die von Falke für das Thiosinamin aufgestellten beiden Formeln (s. S. 648) an, so wird man nicht zweifeln können, daß dem Thiosinamin für gewöhnlich die unsymmetrische Form zukommt. Denn nur so läßt es sich erklären, daß die Bromadditionsprodukte des Thiosinamins, des Methyl- und Dimethylthiosinamins durch Abspaltung von Bromwasserstoff unter Ringbildung in bromwasserstoffsäure Salze übergehen, wie es Falke in seiner Dissertation für das Thiosinaminbromid ausführt. Dem Trimethylthiosinamin jedoch werden wir, bei Acceptierung der Falke'schen Formeln, nur die symmetrische zuerkennen können. Die schwierige Darstellung desselben würde darauf hinweisen, daß dem Thiosinamin nur unter besonderen Verhältnissen die letztere Konstitution eigentümlich sei.

Bei Annahme der Falke'schen Formeln mußte der Vorgang der Thiosinaminbildung sich folgendermaßen abspielen:





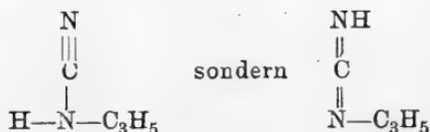
Weiter dürfte jedoch die Bildung des Thiosinamins auch durch folgende Gleichung zum Ausdruck kommen :



Das Resultat dieser Gleichung ist ebenfalls eine unsymmetrische Formel; alle Verbindungen, welche bisher erwähnt sind, finden durch dieselbe ihre Erklärung ebenso gut, wie durch die F a l k e'sche unsymmetrische Formel.

Gegen obige Thiosinaminformel (III) spricht jedoch erstens der Umstand, daß F a l k e durch Einwirkung von Salpetrigsäureanhydrid auf Thiosinaminbromochlorid eine Nitroverbindung erhalten hat. Da jedoch diese Verbindung in keine analysierbare Form zu bringen war, die Zusammensetzung somit unbekannt geblieben ist, so möchte ich dem nicht allzuviel Wert beimessen; denn bei der leichten Zersetzbarkeit des Thiosinamins kann durch Einwirkung eines so stark reagierenden Körpers, wie das Salpetrigsäureanhydrid, leicht eine Umlagerung eintreten.

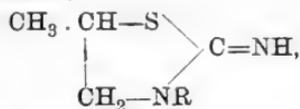
Schwerer dürfte das Verhalten des Thiosinamins gegen Quecksilber- und Bleioxyd in's Gewicht fallen, da bei Abnahme der Formel III dem durch Schwefelwasserstoffabspaltung gebildeten Allylcyanamid, wenn man von einer hierbei eintretenden molekularen Umlagerung absieht, nicht die Formel



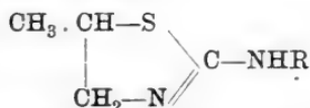
zukommen müßte. Nun existiert allerdings das Cyanamid in zwei isomeren resp. tautomeren Formen, welche obigen beiden Formeln entsprechen.

In ähnlicher Weise verhält sich auch der von G a b r i e l dargestellte Propylen ψ thioharnstoff. Auch diesem Körper kommen zwei verschiedene Konstitutionsformeln zu, je nachdem, ob von dem-

selben alkylsubstituierte Verbindungen durch Einwirkung von Jodalkyl auf die freie Base, oder durch Umlagerung substituierter Thiosinamine dargestellt werden. Im ersteren Falle kommt dem Propylen ψ thioharnstoff die Formel¹⁾

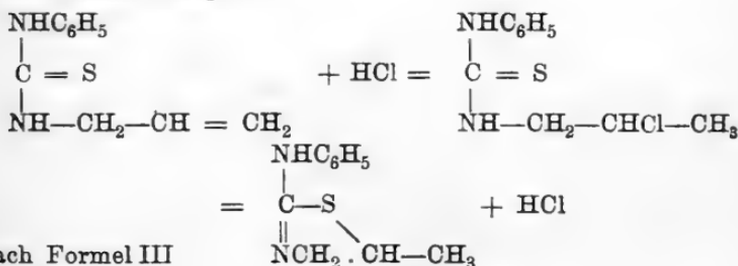


im letzteren hingegen die Formel²⁾

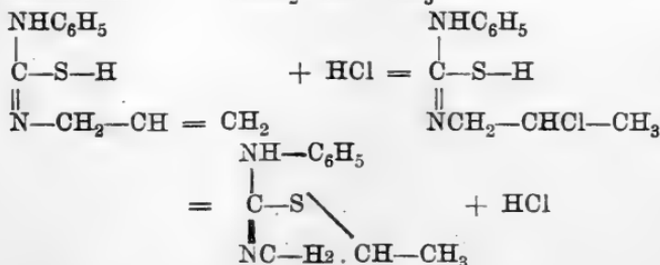


zu, wo R ein Alkohol-Radikal bedeutet. Erstere Verbindung würde sich leicht von dem unsymmetrischen Thiosinamin Falke's (I), letztere von der unsymmetrischen Thiosinaminformel ableiten, die ich oben als III. aufgestellt habe. Prager leitet allerdings letztere Verbindung von einem symmetrischen alkylsubstituierten Thiosinamin ab; jedoch erscheint mir seine Ableitung gezwungen und weniger natürlich als die meine. Zum Vergleich stelle ich die beiden Reaktionsgleichungen neben einander:

1. Nach Prager.



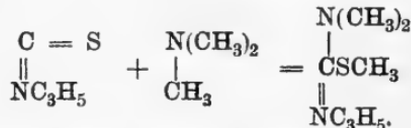
2. nach Formel III



¹⁾ Gabriel, Ber. 1889, II 2984 ff.

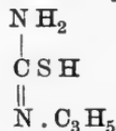
²⁾ Prager, Ber. 1889, II 2991 ff.

Auf Grund vorstehender Thatsachen möchte ich den Schluß für gerechtfertigt halten, daß dem Thiosinamin bei obigen Reaktionen immer eine unsymmetrische Formel zukommt, und zwar bald die von F a l k e (I), bald die von mir aufgestellte (III). Die symmetrische möchte ich für ausgeschlossen halten, denn selbst das Trimethylthiosinamin kann sich von der von mir aufgestellten unsymmetrischen Formel ableiten.



Dadurch findet, meiner Ansicht nach, der Umstand seine Erklärung, daß es verhältnismäßig schwer fällt, diese Verbindung darzustellen. Allerdings könnte dies auch dadurch bedingt sein (bei Annahme einer symmetrischen Formel), daß die Methylgruppen ungleich fester am Stickstoff sitzen, als die Wasserstoffatome.

Eine weitere Stütze für die unsymmetrische Formel



liefert das Verhalten des Dimethylthiosinamins beim Erhitzen mit konzentrierten Säuren auf hohe Temperatur unter Druck, und das Verhalten gegen Schwermetallsalze.

Beim Erhitzen von Bromthiosinamin mit konzentrierter H Br spaltet dasselbe aus 2 Molekülen ein Molekül N H₃ ab. Ich schloß daraus, wie ich weiter unten zeigen werde, daß sich dasselbe vom symmetrischen Thiosinamin ableiten müsse. Ferner ist durch die Arbeiten von A v e n a r i u s ¹⁾ erwiesen, daß bei dem Diaethylthiosinamin die beiden Aethylgruppen an dasselbe Stickstoffatom gebunden sind. Durch Umlagerung mit konzentrierter Salzsäure liefert dasselbe einen Diaethyl - β Methyläthylen - ψ -Thioharnstoff. Trotzdem legt A v e n a r i u s diesem Diaethylthiosinamin die symmetrische Formel zu Grunde und nimmt an, daß die unsymmetrische Form erst beim Erhitzen mit Salzsäure gebildet werde.

Das Dimethylthiosinamin wird zweifellos dem Diaethylthiosinamin analog konstituiert sein. Hingegen kann ich mich der Ansicht,

¹⁾ Ber. 24. 1. 264.

dafs demselben die symmetrische Formel zukomme, keineswegs unbedingt anschliessen.

In diesem Falle würde zu erwarten sein, dafs es sich beim Erhitzen mit Säuren analog dem Bromthiosinamin verhalten und aus zwei Molekülen ein Molekül Trimethylamin abspalten werde. Meine Versuche haben aber ergeben, dafs dies nicht der Fall ist, sondern dafs, wie beim Diaethylthiosinamin eine Umlagerung nach Gabriel stattfindet.

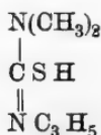
Das Dimethylthiosinamin wurde mit HCl auf 160 und 200° und mit konzentrierter Schwefelsäure auf 100° erhitzt. In allen 3 Fällen ging beim Destillieren mit Natronlauge eine alkalische Flüssigkeit über, die nach dem Neutralisieren mit Salzsäure mit Platinchlorid ein schön krystallisierendes Doppelsalz lieterete. Die davon ausgeführten Platinbestimmungen haben folgende Resultate ergeben:

	1.	0,1594 g	hinterliessen	0,0442 g	Pt.
	2.	0,2380 g	"	0,0664 g	Pt.
	3.	0,1698 g	"	0,0472 g	Pt.
		Gef.		Ber. für	
	I	II	III	(C ₆ H ₁₂ N ₂ S . HCl) ₂ Pt Cl ₄	
	Pt 27,73	27,90	27,80	27,89 Proz.	

Trimethylamin konnte in keirem Falle nachgewiesen werden.

Glatt und leicht läfst sich dies aus der unsymmetrischen

Formel



erklären.

Allerdings könnte durch Einwirkung der konzentrierten Säuren bei hoher Temperatur eine Umlagerung stattfinden, wie sie A v e n a r i u s annimmt, doch veranlaßt mich das Verhalten des Dimethylthiosinamins gegen Silbernitrat und andere Metallsalze anzunehmen, dafs ihm von vornherein die obige unsymmetrische Formel zukommt. Das Dimethylthiosinamin liefert nämlich bereits in der Kälte mit Silbernitrat eine Doppelverbindung, die in schönen Nadeln krystallisiert und sich in allen Eigenschaften durchaus dem Thiosinaminsilbernitrat zur Seite stellt. Sie besteht aus gleichen Molekülen Dimethylthiosinamin und Silbernitrat, scheidet beim Er-

wärmen mit Ammoniak Schwefelsilber ab und giebt mit Pikrinsäure eine schön krystallisierende schwerlösliche Verbindung, ein Beweis, dafs nicht ein einfaches Doppelsalz, sondern eine salzartige Verbindung vorliegt (cfr. Thiosinamin). Das Dimethylthiosinamin selbst giebt ebensowenig wie das Thiosinamin mit Pikrinsäure einen Niederschlag.

0,3337 g des Silbersalzes hinterliessen beim Glühen im Wasserstoffstrome 0,1148 g Silber.

Gef.

Ber. für $C_6H_{12}N_2S \cdot AgNO_3$

Ag 34,40

34,40

Auch mit Kupferchlorür verbindet sich das Dimethylthiosinamin in ganz analoger Weise, wie das Thiosinamin. Versetzt man eine verdünnt alkoholische Lösung desselben mit wässriger Kupferchloridlösung, so entsteht zunächst eine intensiv violettrote Farbe, die aber sofort wieder verschwindet. Beim weiteren Zusatz wiederholen sich diese Farbenercheinungen, bis eine genügende Menge Kupferchlorid zugesetzt ist; alsdann scheidet sich das Dimethylthiosinamin-Kupferchlorür in sehr schwach bräunlich gefärbten, kleinen Krystallen aus. Die Mutterlauge reagiert infolge der Abspaltung von Salzsäure stark sauer. Das getrocknete Salz löst sich in Ammoniak fast farblos auf (Cupro-Verb.) und scheidet beim Erwärmen erst nach längerer Zeit Schwefelkupfer aus, unterscheidet sich also hierin wesentlich von der Thiosinamin-Verbindung. Doch ist dieses verschiedene Verhalten durchaus nicht zu verwundern, wenn man bedenkt, dafs sich beim Dimethylthiosinamin kein Allylcyanamidderivat bilden kann.

Gegen Schwefelwasserstoff ist das Verhalten insofern etwas abweichend, als das Dimethylthiosinamin-Kupferchlorür leicht den gesamten Kupfergehalt abgiebt. Dafs trotzdem die Verbindung entsprechend dem Thiosinamin-Kupferchlorür zusammengesetzt ist, lehrt die Bestimmung des Kupfergehaltes:

0,4182 g hinterliessen beim Glühen mit Schwefel im Wasserstoffstrome 0,1377 g Cu_2S .

Gef.

Ber. für $C_6H_{12}N_2S \cdot CuCl$

Cu 26,27

26,04.

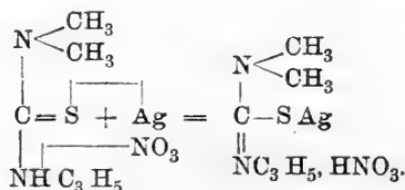
Quecksilberchlorid verursacht in der verdünnt-alkoholischen Lösung des Dimethylthiosinamins ebenfalls zunächst eine weisse Fällung, die sich aber anfänglich immer wieder auflöst, wie dies auch beim Thiosinamin der Fall ist. Bei genügendem Zusatz entsteht, je

nach der Konzentration, eine zähe weiße Masse oder ein feiner, voluminöser Niederschlag. (cfr. Thiosinamin.)

Diese Angaben mögen genügen, um die analoge Konstitution des Dimethylthiosinamins und des Thiosinamins in ihren Metallsalzen zu beweisen. Wie ich bei den Metallsalzen des letzteren auseinandergesetzt habe, erklären sich dieselben nur aus der unsymmetrischen Formel, sei es nun die von Falke oder die von mir aufgestellte. Beim Dimethylthiosinamin hingegen bleibt nur die zweite, von mir aufgestellte Formel übrig.

Wenn es somit keinem Zweifel unterliegen kann, wie die Thiosinamine in ihren salzartigen Verbindungen konstituiert sind kann die Frage für die Thiosinamine selbst nicht unbedingt gelöst erscheinen. Denn nach der Theorie von Heinrich Goldschmidt und Aloys Meissler¹⁾ erklärt sich deren Zustandekommen sehr gut aus der symmetrischen Formel. Obige Forscher stellen das Gesetz auf, daß die Tautomerie stickstoffhaltiger Verbindungen durch die auf sie in Lösung einwirkenden Verbindungen hervorgerufen würde, welche nicht als solche, sondern als freie Ionen auf dieselben einwirkten.

Danach würde sich für das Silbersalz folgende Gleichung aufstellen lassen :

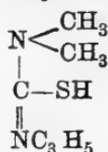


Für das Thiosinamin jedoch glaubte ich, wegen seiner Fähigkeit metallisches Quecksilber aufzulösen, annehmen zu müssen, daß es eine SH Gruppe enthalte. Denn nur einem merkaptanartigen Körper kann man von vornherein eine derartige Eigenschaft zuschreiben. Enthielt das Dimethylthiosinamin gleichfalls eine SH-Gruppe, so durfte man von ihm die gleiche Fähigkeit erwarten. Diese Erwartung hat durch das Experiment ihre volle Bestätigung gefunden: Durch Baryumsulfat fein verteiltes Quecksilber wurde mit Dimethylthiosinamin unter Zusatz von etwas Alkohol etwa eine

1) Ber. 23, 257.

halbe Stunde lang verrieben. Es machte sich dabei eine geringe Bildung von Schwefelquecksilber bemerklich; in dem Filtrat war Quecksilber sowohl durch Schwefelwasserstoff und Zinnchlorür in stark saurer Lösung, als durch das Verhalten auf einer Goldmünze unzweifelhaft nachzuweisen.

Ich halte es daher für im hohen Grade wahrscheinlich, daß dem Dimethylthiosinamin die unsymmetrische Formel



zukommt.

Ueber die Wurzel von *Aristolochia argentina*.

Von O. Hesse.

(Eingegangen den 21. Oktober 1895.)

Mehrere *Aristolochia*-arten sind bis vor etwa 20 Jahren chemisch untersucht worden, ohne daß eine gut definierbare Substanz dabei zu Tage gefördert wurde. In der Regel handelte es sich um ein gelbes, bitter oder kratzend schmeckendes, amorphes Harz und um den Namen. So hat Walz¹⁾ verschiedenen Bestandteilen der Wurzel von *Aristolochia Clematidis* Namen gegeben, ohne sie rein dargestellt oder einigermaßen näher untersucht zu haben, wie z. B. die Aristolochinsäure, welche nach $\text{C}_{11}\text{H}_{16}\text{O}_3$ und des Clematitin, das nach $\text{C}_9\text{H}_{10}\text{O}_6$ zusammengesetzt sein soll. Letzteres ist vielleicht mit dem Serpentin oder Aristolochin von Chevallier²⁾ identisch, welches dieser Chemiker aus der Wurzel von *Aristolochia Serpentaria* darstellte und die toxische Wirkung dieser Wurzel bedingen soll. Späterhin gelang es allerdings Frickinger³⁾, aus den jungen unterirdischen Trieben der *Aristolochia Clematidis* eine Substanz in kleinen bernstein-gelben Nadeln zu gewinnen, welche als Aristolochiagelb angesprochen wurden, allein die betreffenden Angaben lassen es unent-

¹⁾ Jahrbuch für praktische Pharmacie 24, 65; 26, 65.

²⁾ Journal de Pharmacie (II) 5. 565.

³⁾ Repertorium für Pharmacie (3) 7, 1.

schieden, ob in diesen Nadeln wirklich eine reine Substanz vorlag. Unlängst haben dann D y m o c k und W a r d e n ¹⁾ die *Aristolochia indica* untersucht und in dieser Pflanze aufser gelblichen oder braunen Harzen eine Substanz von basischem Charakter gefunden.

Die Mitteilung von D y m o c k und W a r d e n war es nun welche mich ²⁾ bestimmte, sofort meine Untersuchung über die Wurzel von *Aristolochia argentina* bekannt zu geben, so weit die kleine Probe dieser Droge, welche ich Herrn Th. Stuckert in Cordöba, Argentinien, verdankte, überhaupt eine Untersuchung gestattete. Diese Untersuchung ergab 1. einen Ester, wahrscheinlich Palmitylphytosterin, 2. ein Alkaloid und 3. einen gelben, krystallisierten Körper. Das Alkaloid wurde von mir Aristolochin, letzterer Körper Aristin genannt. Kurz vorher war jedoch, was mir leider entging, von Pohl³⁾ eine Mitteilung über eine Untersuchung verschiedener Species des Genus *Aristolochia* erschienen, in welcher eine hübsch krystallisierte gelbe Substanz unter dem Namen Aristolochin beschrieben wurde. Jedoch sagt Pohl, daß er diesen Namen aus nebensächlichen Gründen für diese Substanz gewählt habe, anstatt der sonst näher liegenden Bezeichnung „Aristolochiasäure“. Da sich aber diese Substanz thatsächlich wie eine Säure verhält, so dürfte es sich empfehlen, dieselbe auch Aristolochiasäure zu nennen, um so eine Verwechslung mit dem Alkaloid Aristolochin auszuschließen.

Inzwischen war es mir möglich, diese Untersuchung mit größeren Mengen Material vorzunehmen, und erlaube ich mir nun, das Resultat derselben im Folgenden mitzuteilen.

1. Aristolochin.

Wird die zerkleinerte Wurzel mit Aether ausgezogen, so gehen Spuren von dem basischen Aristolochin in diesen über, welche demselben durch Weinsäure entzogen werden können. Die Hauptmenge

¹⁾ Pharmaceutical Journal and Transactions (3) 22, 245.

²⁾ Daselbst (3) 22, 551.

³⁾ Archiv für experimentelle Pathologie und Pharmakologie 29, 282.

des Alkaloids bleibt aber in der Wurzel zurück. Man behandelt diese nun mit genügend Soda und unterwirft die Wurzel einer neuen Extraktion mit Aether, oder zieht dieselbe direkt mit heißem Alkohol aus. Im letzteren Falle hinterbleibt nach der Destillation des Alkohols ein bedeutender Rückstand eines braunen Harzes, das man alsdann mit einer konzentrierten Lösung von kohlensaurem Natron tüchtig bearbeitet und hierauf mit Aether extrahiert. Letzterer giebt dann an verdünnte Salzsäure oder Schwefelsäure, besser Weinsäure, das Alkaloid ab. Die saure Lösung ist gelb gefärbt, jedoch läßt sie sich bei einiger Vorsicht mit Tierkohle entfärben, ohne einen erheblichen Verlust an Alkaloid befürchten zu müssen. Die Auflösungen des Aristolochins in verdünnter Säure zeigen weder Farbe noch Fluoreszenz; sie geben mit Ammoniak, Kalilauge oder Soda weißliche flockige Niederschläge von Aristolochin, das sich wenig in Petroläther, leicht in Alkohol, Chloroform, Benzol und Aether löst. Die letztere Lösung giebt beim langsamen Verdunsten einen farblosen Rückstand, der deutlich Neigung zum Krystallisieren zeigt. Das Aristolochin bläut in alkoholischer Lösung rotes Lackmuspapier und neutralisiert Salzsäure und Schwefelsäure vollständig, jedoch wurden die mit den genannten Säuren erhaltenen Salze nur amorph, firnisartig, erhalten. Setzt man zur Auflösung des salzsauren Aristolochins Jodkaliumlösung oder Rhodankaliumlösung, so wird im ersteren Falle das jodwasserstoffsäure, im anderen das rhodanwasserstoffsäure Aristolochin in Form von amorphen Flocken erhalten. Auch das Platinsalz ist amorph und wird als ein blaßgelber flockiger Niederschlag erhalten.

Von konzentrierter Schwefelsäure wird das Aristolochin dunkelgrün gelöst; die Farbe wird blaugrün, wenn ganz wenig Eisenchlorid hinzugebracht wird.

Das Aristolochin schmeckt sowohl für sich bitter, wie in seinen Auflösungen in verdünnten Säuren.

Leider mußte ich von einer Analyse und weiteren Untersuchung des Aristolochins absehen, da dasselbe irrtümlich mit einer anderen Substanz vermengt wurde, deren vollständige Beseitigung aus der geringen Menge Aristolochin, welche überhaupt erhalten wurde, mir nicht gelang.

2. Indifferente Stoffe.

Wird die zerkleinerte Wurzel mit Aether ausgezogen und durch diese Lösung ammoniakhaltige Luft ¹⁾ geleitet, so erfolgt zunächst gelbe Trübung der Lösung und dann die Abscheidung einer roten krystallinischen Masse. Nachdem eine Vermehrung dieser Abscheidung nicht mehr bemerkt wird, behandelt man den vom Niederschlag getrennten Aether mit einer Säure, um das überschüssig vorhandene Ammoniak sowohl, wie etwa Spuren von Aristolochin wegzunehmen, und destilliert hierauf den Aether ab. Hierbei bleibt eine ölige grünlichbraune Masse zurück, aus welcher sich beim starken Abkühlen eine reichliche Krystallisation von indifferenten Körpern abscheidet, die nach einiger Zeit gesammelt wird. Die nunmehrige ölige Mutterlauge scheidet bei ihrer Abkühlung auf etwa 0° kaum noch etwas ab. Dieselbe giebt, der Destillation unterworfen, zunächst etwas Alkohol ab, der offenbar vom angewandten Aether herrührt, dann geht aber bei ziemlich hoher Temperatur ein stark lichtbrechendes, farbloses Oel über, das einen eigentümlichen, höchst unangenehmen Geruch besitzt.

Die oben erwähnte Krystallisation von indifferenten Stoffen wurde wiederholt zwischen Fließpapier ausgebreitet, um die ihr hartnäckig anhaftende Mutterlauge möglichst zu beseitigen und dann aus heißem Alkohol umkrystallisiert, wobei eine krümelige Masse erhalten wurde, während harzige, grünlichbraun gefärbte Substanzen gelöst blieben. Durch wiederholte Krystallisation dieser Masse aus heißem Alkohol, unter Zusatz von etwas Tierkohle, wurde dieselbe schliesslich farblos erhalten und bestand dann in der Hauptsache aus farblosen kleinen Schuppen, die sich lösten, als die Masse in der Kälte mit Petroläther behandelt wurde. Durch Verdunsten der Petrolätherlösung wurde diese Substanz zurückerhalten, die nun nach einmaligem Umkrystallisieren aus heißem Alkohol vollkommen rein war. Diese Substanz ist nun nichts anderes als Palmitylphytosterin.

0,1735 g bei 110° geschmolzen gaben 0,522 CO₂ und 0,1915 H₂O

¹⁾ Erhalten in der Art, daß die Luft, ehe sie den Aether passiert, durch starkes Ammoniak geleitet wird.

	Berechnet für	Gefunden
	$C_{42}H_{74}O_2$	
C	82,62	82,05
H	12,13	12,26

Dasselbe bildet kleine weiße Schuppen, welche bei 82° (nicht 84° , wie früher irrtümlich angegeben wurde) schmelzen.

In höherer Temperatur verflüchtigt es sich unzersetzt.

In Chloroform gelöst zeigt es Linksdrehung und zwar betrug bei $p = 3$, $t = 15^{\circ}$ $[\alpha]_D = -15,8^{\circ}$.

Dieser Ester löst sich leicht in Aether, Chloroform, Petroläther und heißem Alkohol, wenig dagegen in kaltem Alkohol, nicht in Kalilauge oder Kaliumcarbonat. Wird derselbe mit alkoholischer Kalilösung erwärmt, so erfolgt rasch Spaltung desselben in Palmitinsäure und Phytosterin. Dafs diese Spaltungssäure thatsächlich Palmitinsäure war, wurde nicht nur an ihrer Eigenschaft erkannt, sondern auch durch die Analyse.

0,1433 g Säure gaben 0,3945 CO_2 und 0,1615 $H_2O = 75,08$ Proz. C und 12,51 Proz. H, während Palmitinsäure $C_{16}H_{32}O_2$ 75,00 Proz. C und 12,50 Proz. H verlangt.

Das zweite Spaltungsprodukt erwies sich nach seinen Eigenschaften als identisch mit dem Phytosterin. Zum Ueberflusse wurde noch der Essigsäureester davon dargestellt, der in hübschen atlasglänzenden Blättchen krystallisierte.

0,0762 g gaben 0,2275 CO_2 und 0,0795 H_2O .

	Berechnet für	Gefunden.
	$C_{26}H_{43}(C_2H_3O)O$	
C	81,15	81,42
H	11,11	11,57

Das Palmitylphytosterin wird in der obengenannten Krystallmasse von einem Körper begleitet, der in Petroläther sich sehr schwer löst und daher leicht getrennt werden kann. Zu seiner Reinigung genügt ein zweimaliges Umkrystallisieren desselben aus heißem Alkohol. Dieser Körper wird in solcher Art in weissen, aus mikroskopisch kleinen Nadeln bestehenden kugligen Aggregaten erhalten. Derselbe löst sich kaum in kaltem Alkohol, nicht in kaltem Petroläther, leicht in Aether und heißem Alkohol, etwas in warmem Petroläther. Auch in heißer Natronlauge löst er sich etwas und krystallisiert daraus unverändert beim Erkalten. In Wasser ist derselbe unlöslich, ebenso in konzentrierter Schwefelsäure; beim Er-

hitzen färbt er aber diese Säure dunkel, während er selbst als eine geschmolzene Masse auf derselben schwimmt. Sein Schmelzpunkt liegt bei 265° , bei welcher Temperatur zugleich Schwärzung der Substanz eintritt.

Durch alkoholische Kalilösung wird dieser Körper beim Kochen nicht verändert; allein beim Schmelzen mit Kalihydrat entwickeln sich kleine Mengen von Ammoniak. Der Körper enthält somit Stickstoff, dessen Menge (0,66 Proz. N) indels so gering ist, daß derselbe nur einer Beimengung zukommen kann. Bei der Analyse wurde daher die obenbezeichnete Menge N in Abzug gebracht. Darnach gaben 0,1433 g bis 100° getrocknete Substanz 0,3665 CO_2 und 0,141 H_2O . Hieraus folgt für diesen Körper die Formel $\text{C}_{15}\text{H}_{28}\text{O}_3$.

	Berechnet:	Gefunden:
C	70,31	69,75
H	10,93	10,93.

Ich schlage vor, diesen Körper Aristolin zu nennen. Derselbe dürfte ein Alkohol sein, jedoch war es mir wegen Mangel an Material nicht möglich, diesen Punkt noch aufzuklären.

3. Aristinsäure.

Dieselbe wird aus der Aetherlösung durch Ammoniak (siehe S. 683) in Form des Ammoniumsalzes, gemengt mit aristidinsäurem und aristolsäurem Ammonium, als ein roter Niederschlag erhalten, in welchem das aristinsäure Ammonium den Hauptanteil ausmacht. Löst man dieses Gemenge in kochendem Eisessig, so krystallisiert beim Erkalten die Aristinsäure, während die beiden anderen Säuren vorzugsweise in der Mutterlauge bleiben. Durch wiederholte Krystallisation der ausgeschiedenen Säure aus heißem Eisessig läßt sie sich rein erhalten. Zweckmäsig hat sich im Laufe der Untersuchung die Reindarstellung der fraglichen Säure mittelst ihres Kaliumsalzes erwiesen. Zu dem Zwecke wird die rote Masse in verdünnter Kalilauge gelöst, die Lösung klar filtriert und in der Wärme mit einem kleinen Ueberschuß von Kalilauge versetzt, wobei nun das aristinsäure Kalium ausfällt, während die Kaliumsalze der beiden andern Säuren gelöst bleiben. Zur schließlichen Reinigung wird das aristinsäure Kalium noch in wenig heißem Wasser gelöst, die Lösung erkalten gelassen, nach 24 Stunden die Mutterlauge abgesaugt und die zurückbleibende Krystallmasse im Saug-

apparat mit wenig starkem Alkohol nachgewaschen. Dieses Umkrystallisieren etc. wird, wenn es sich um das absolut reine Kaliumsalz handelt, zwei oder drei Mal wiederholt, während zur Darstellung der Aristinsäure es schon genügt, das Kaliumsalz einmal aus Wasser umzukrystallisieren. Das fragliche Salz wird alsdann in heißem Wasser gelöst, mit Salz- oder Essigsäure die Säure ausgefällt, gut mit Wasser ausgewaschen und schließlich aus kochendem Eisessig umkrystallisiert.

Die Aristinsäure enthält Stickstoff und krystallisiert wasserfrei; ihre Analyse bietet insofern besondere Schwierigkeiten dar, als sich diese Substanz im Sauerstoffstrome fast explosionsartig zersetzt. Verfährt man aber in der Art, daß man zunächst in einem Luftstrome erhitzt und dann erst Sauerstoff hinzutreten läßt, wenn die Verpuffung vorüber ist, so gelingt die Verbrennung auch im offenen Rohre. Die Substanz wurde vor der Analyse bei 100—120° getrocknet.

I.	0,2015 g	Substanz	gaben	0,4445 CO ₂	und	0,066 H ₂ O.
II.	0,2390 g	"	"	0,5308 CO ₂	"	0,0765 H ₂ O.
III.	0,305 g	"	"	0,0105588 N.		
IV.	0,3575 g	"	"	0,0122046 N.		
V.	0,2955 g	"	"	0,011385 N.		

Mit Bezug auf die nachfolgenden Bestimmungen leite ich für die Aristinsäure aus diesen Resultaten die Formel C₁₃H₁₃NO₇ ab.

	Berechnet	Gefunden				
		I	II	III	IV	V
C	60,84	60,16	60,57	—	—	—
H	3,66	3,68	3,51	—	—	—
N	3,94	—	—	3,46	3,41	3,85.

Die Aristinsäure bildet, aus Eisessig krystallisiert, kleine grünlichgelbe Blättchen und Nadeln, welche bei etwa 275° unter Zersetzung schmelzen. Letztere geht bei einer nur wenig höheren Temperatur rasch von statten, wobei sich gelbe Dämpfe bilden, welche sich an kälteren Stellen zu einem gelben Sublimat verdichten. Die Säure schmeckt ekelhaft bitter und rötet in alkoholischer Lösung deutlich blaues Lakmuspapier.¹⁾ In Aether, Chloroform, Benzin und heißem Alkohol löst sie sich wenig und scheidet sich daraus in

¹⁾ Diese Reaktion, welche man erst an dem getrockneten Lakmuspapier scharf bemerkt, wurde durch die Gelbfärbung, welche das Lakmuspapier zunächst annimmt, früher übersehen, die Substanz als neutral reagierend angesehen und in Folge dessen Aristin genannt.

Krystallen ab. In Ammoniak, verdünnter Kali- oder Natronlauge, sowie in den wässerigen Lösungen der kohlen sauren Alkalien löst sie sich mit gelbbrauner Farbe, welche beim Verdünnen mit Wasser in Hellgelb übergeht. Salzsäure, Schwefelsäure oder Essigsäure erzeugen in diesen Lösungen gelbe flockige Niederschläge, welche bald krystallinisch werden. namentlich wenn die Fällung in der Wärme stattfand. In kaltem Wasser ist die Säure fast unlöslich, sehr wenig löslich in kochendem Wasser, wenig löslich in kochender konzentrierter Salpetersäure, aus welcher sie sich beim Erkalten in gelben, kurzen Prismen anscheinend unverändert wieder abscheidet. Konzentrierte Schwefelsäure löst sie allmählich mit schön grüner Farbe; wird die Lösung schwach erwärmt, so färbt sich dieselbe alsbald prächtig dunkelgrün. Letztere Reaktion tritt rascher ein, wenn anstatt reiner Schwefelsäure eisenoxyd- oder molybdänsäurehaltige Säure angewandt wird.

Wird die Säure mit konzentrierter Kalilauge gekocht, so entwickelt sich keine Spur von Ammoniak. In dem Maße aber als diese Lösung konzentrierter wird, scheidet sich das Kaliumsalz als eine carmoisinrote Masse ab. Erst dann, wenn die Temperatur auf die von schmelzendem Kalihydrat kommt, entwickelt sich unter Braunfärbung Ammoniak. Wird andernfalls die konzentrierte Lösung 12 Stunden lang im geschlossenen Rohr auf 140° erhitzt, so ist die Masse zwar dunkelbraunrot geworden und scheidet auf Zusatz von Säuren braune Flocken ab, allein diese Flocken enthalten noch gewisse Mengen von unveränderter Aristinsäure, welche durch Aether derselben entzogen werden kann.

Aristinsäure verwandelt sich beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid in eine braune, amorphe Masse, welche nicht näher untersucht wurde. Wird in die Eisessiglösung der Säure Zinkstaub eingetragen, so entfärbt sich zwar die Lösung etwas, allein eine vollkommene Entfärbung war nicht zu erzielen. Die hellgelbe Lösung schied beim Verdunsten einen gelblichen amorphen Körper ab. Bei der Behandlung mit Jodwasserstoffsäure von 1,7 spez. Gew. nach Zeisel's Verfahren bilden sich nur kleine Mengen von AgJ, welche einem Gehalt der Säure an Methoxyl bis zu 1,5 Proz. entsprechen, welche wohl von einer Beimengung bedingt sind, die nach

obigem Verfahren der Darstellung nicht beseitigt werden konnte. Indefs liefs sich irgend welche Beimengung unter dem Mikroskop nicht nachweisen.

Die Aristinsäure, obgleich eine schwache Säure, bildet gleichwohl zwei Reihen von Salzen, nämlich neutrale und basische; letztere konnten indes nicht rein erhalten werden. Die neutralen Salze verändern weder rotes noch blaues Lakmuspapier.

Als Ausgangspunkt für die Darstellung der neutralen Salze diente das Kaliumsalz, dessen Darstellung schon oben angeführt wurde. Dasselbe bildet kleine morgenrote Nadeln, welche beim Erhitzen auf 100—120° unter Verlust des Krystallwassers gelb werden. Beim Erhitzen in höherer Temperatur verpufft es bisweilen, häufiger bildet es jedoch momentan lange wurmförmige Gebilde.

I. 0,2155 g lufttrockene Subst. gaben bei 120°	0,0175 H ₂ O,	
	sowie beim Verbrennen	0,0435 SO ₄ K
II. 0,2045 g lufttrockene Subst. gaben bei 120°	0,0165 H ₂ O,	
	sowie beim Verbrennen	0,0400 SO ₄ K ₂
III. 0,2085 g lufttrockene Subst. gaben bei 120°	0,0180 H ₂ O,	
	sowie beim Verbrennen	0,0405 SO ₄ K ₂

Berechnet für

Gefunden:

$C_{18}H_{12}NO_7K + 2H_2O$	Gefunden:		
	I	II	III
K 9,13	9,07	8,79	8,73
2H ₂ O 8,38	8,12	8,06	8,63.

Das Natriumsalz durch Auflösen der Säure in verdünnter Natronlauge erhalten krystallisiert in kleinen, morgenroten Nadeln, die sich ziemlich leicht in Wasser, wenig in Natronlauge lösen.

Das Ammoniumsalz wird in schönen, roten Nadeln erhalten, wenn in die ätherische Lösung der Säure Ammoniakgas geleitet wird.

Das Baryumsalz wird durch Wechselersetzung von Kaliumsalz und Chlorbaryum in heifser wässriger Lösung in kleinen orangefarbenen Nadeln erhalten, welche sich wenig in Wasser lösen und bei 120° unter Gelbfärbung ihr Krystallwasser verlieren.

0, 2162 g lufttrockene Subst. gaben bei 120°	0,0086 H ₂ O	
	und beim Verbrennen	0,056 SO ₄ Ba
0,1875 g lufttrockene Subst. gaben bei 120°	0,0078 H ₂ O	
	und beim Verbrennen	0,0492 SO ₄ Ba

Das Baryumsalz ist somit nach $(C_{18}H_{12}NO_7)_2Ba + 2H_2O$ zusammengesetzt.

Berechnet:		Gefunden:	
Ba	15,55	15,22	15,32
2 H ₂ O	4,08	3,83	4,16

Das Calciumsalz, in ähnlicher Weise dargestellt wie das Baryumsalz, bildet ebenfalls kleine, orangefarbene Nadeln, welche sich sehr schwer in Wasser lösen und bei 120° gelb werden.

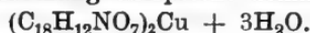
0,309 g Subst. gaben bei 120° 0,0245 H₂O und beim Verbrennen 0,0492 SO₄ Ca.

Berechnet für		Gefunden:	
(C ₁₈ H ₁₂ NO ₇) ₂ Ca + 4 H ₂ O			
Ca	4,87		4,68
4 H ₂ O	8,71		7,91

Das Kupfersalz, in analoger Art wie die beiden vorgenannten Salze erhalten, ist ein grünlich gelber, amorpher Niederschlag, welcher sich bald in kleine Nadeln umsetzt. Es ist unlöslich in Wasser und färbt sich bei 130° gelbbraun.

0,3142 g gaben bei 130° 0,0195 H₂O und beim Verbrennen 0,0307 CuO.

Seine Zusammensetzung entspricht demnach der Formel



Berechnet:		Gefunden:	
CuO	9,62		9,77
3 H ₂ O	6,54		6,20

Das Bleisalz, ebenfalls durch Doppelzersetzung erhalten, ist ein orangefarbener, aus kleinen Nadeln bestehender Niederschlag, unlöslich in Wasser. Bei 120° verliert es sein Krystallwasser und wird dabei gelb.

0,3415 g gaben bei 120° 0,013 H₂O und beim Verbrennen 0,1125 SO₄Pb.

0,208 g " " " 0,007 H₂O.

0,1635 g " " " 0,0065 H₂O.



Berechnet:		Gefunden:		
Pb	21,76	22,50	—	—
2 H ₂ O	3,78	3,71	3,36	3,97

Das Silbersalz, in ähnlicher Art gewonnen, ist ein mennigroter, krystallinischer Niederschlag, der kein Krystallwasser enthält und ziemlich lichtempfindlich ist.

0,3137 g bei 120° getrocknet gaben 0,0724 Ag.

Berechnet für		Gefunden:	
C ₁₈ H ₁₂ NO ₇ Ag			
Ag	23,16		23,08

Der Methyläther wird durch Behandlung des Silbersalzes mit Jodmethyl erhalten und krystallisiert aus kochendem Eisessig, worin er sich sehr schwer löst, in zarten gelben Nadeln, welche gegen 250° schmelzen.

Während aber die vorgenannten Salze beim Erhitzen mehr oder weniger stark, namentlich im Sauerstoff, verpuffen, verbrennt der Methyläther ganz ruhig.

0,1611 g bei 100° getrocknet gaben 0,3605 CO_2 und 0,0555 HO.

	Berechnet für	Gefunden:
	$\text{C}_{18}\text{H}_{12}\text{NO}_7\text{CH}_3$	
C	61,78	61,03
H	4,06	3,83

Die Methoxylbestimmung ergab 11,2 Proz. OCH_3 , während 8,73 Proz. verlangt werden. Dieses Mehr dürfte zum Teil dadurch bedingt sein, dafs die angewandte Aristinsäure selbst etwas OCH_3 enthält, worauf die betreffenden Versuche, wie oben angeführt, hindeuten.

4. Aristidinsäure.

Diese Säure bleibt theils in der essigsauren Mutterlauge, wenn die Roh-Aristinsäure in heifsem Eisessig gelöst wird, theils in der alkalischen Lösung, aus welcher das aristinsäure Kalium gefällt wurde. Durch weiteren Zusatz von Kalilauge wird dann das aristidinsäure Kalium abgeschieden. Die aus der essigsauren Mutterlauge erhaltene Rohsubstanz wird ebenfalls in Kalilauge gelöst und mit Kalilauge fraktioniert, wobei zuerst etwas aristinsäures Kalium, dann das aristidinsäure Salz ausfällt. Das Rohsalz wird dann in wässriger Lösung nochmals durch Kalilauge fraktioniert, wobei die ersten Fällungen, so lange sie noch Krystallpartien (aristinsäures Kalium) zeigen, beseitigt werden. Von dem Punkte ab, dafs die Fällungen amorph sind und es auch bleiben, werden dieselben für sich gesammelt, dann in heifsem Weingeist gelöst und wird nun aus der klar filtrierten Lösung die Aristidinsäure durch Essigsäure ausgefällt, welche als ein gelber, krystallinischer, flockiger Niederschlag resultiert. Durch Umkrystallisieren aus kochendem Eisessig wird dieselbe in kleinen, grünlich gelben Nadeln erhalten, die sich gegen 230° zu schwärzen beginnen, aber erst bei etwa 260° schmelzen. Wird diese Säure höher erhitzt, so zersetzt sie sich eben so rasch wie die Aristinsäure.

0,210 g bei 120^o getrocknet gaben 0,4705 CO₂ und 0,076 H₂O.

0,215 g „ 120^o „ „ 0,007828 N.

Die Aristidinsäure hat somit dieselbe procentische Zusammensetzung wie die Aristinsäure und kommt ihr ohne Zweifel dieselbe empirische Formel zu, nämlich C₁₈H₁₃NO₇.

	Berechnet:	Gefunden:
C	60,84	60,81
H	3,66	4,00
N	3,94	3,64

Dagegen enthält die Aristidinsäure eine Methoxylgruppe, indem 0,140 g bei 120^o getrocknet nach Zeisel's Methode 0,0665 AgJ entsprechend 6,26 Proz. OCH₃ gaben. Dieser Befund bleibt zwar gegen die Berechnung (8,73 Proz.) etwas zurück, allein dies dürfte darauf zurückzuführen sein, daß es nach der angegebenen Art der Trennung nicht gelingen dürfte, einen Rückhalt von Aristinsäure ganz zu beseitigen.

Die Aristidinsäure löst sich etwas leichter in heißem Eisessig und in heißem Alkohol als die Aristinsäure; letztere Lösung reagiert deutlich sauer. In Aether löst sie sich ziemlich leicht und krystallisiert daraus in kleinen Nadeln. Von konzentrierter Schwefelsäure wird sie beim schwachen Erwärmen mit dunkelgrüner Farbe gelöst.

In verdünnter Kalilauge löst sich die Aristinsäure mit gelbbrauner Farbe, welche Lösung auf Zusatz von konzentrierter Kalilauge das Kaliumsalz als eine dunkelrote, amorphe Fällung giebt. Die wässrige Lösung des Kaliumsalzes giebt mit Chlorbaryum, Chlorcalcium, Kupfersulfat und Silbernitrat orangefarbene, flockige, amorphe Niederschläge, welche jedoch nicht weiter untersucht wurden.

5. Aristolsäure.

Aus der alkalischen Lösung, aus welcher die Kaliumsalze der Aristinsäure und Aristidinsäure durch Kalilauge möglichst vollständig ausgefällt worden sind, wird durch Salzsäure ein gelber, flockiger Niederschlag abgeschieden, welcher mit Aether ausgeschüttelt wird. Bei der Destillation des Aethers bleibt dann ein dunkelgelber, krystallinischer Rückstand, welcher zur Beseitigung eines etwaigen Rückhaltes von Aristin- und Aristidinsäure mit Kalkmilch erwärmt wird, wobei eine dunkelrote Lösung resultiert. Dieselbe wird filtriert,

mit Salzsäure übersättigt und ausgeäthert. Bei der Destillation des Aethers hinterbleibt nun ein orangeroter krystallinischer Rückstand, welcher in heißem Alkohol gelöst, beim Erkalten kleine, orangefarbene Nadeln giebt. Dieselben enthalten kein Krystallwasser, färben sich bei 220° dunkel, schmelzen aber erst zwischen 260 und 270°. Beim Erhitzen auf höherer Temperatur findet keine Verpuffung statt.

Die Aristolsäure, wie ich diese Substanz nennen möchte, löst sich leicht in heißem Alkohol und erteilt demselben saure Reaktion. In heißem Eisessig löst sie sich leicht, auch gut in Aether. In verdünnter Kali- oder Natronlauge löst sie sich mit dunkelroter Farbe, ohne daraus durch konzentrierte Lauge gefällt zu werden. Mit der gleichen Farbe löst sie sich auch in Baryt-, Strontian- oder Kalkwasser. Wird die Auflösung in Barytwasser bei mäßiger Temperatur konzentriert, so hinterbleibt ein amorpher dunkelroter Rückstand. In konzentrierter Schwefelsäure löst sie sich beim schwachen Erwärmen gleich wie die Aristin- und Aristidinsäure mit dunkelgrüner Farbe.

0,1124 g bei 100° gaben 0,2315 CO₂ und 0,0395 H₂O.
 0,1305 g „ 100° „ 0,005730 N.

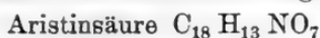
Diese Werte lassen es unentschieden, ob der Aristolsäure die Formel C₁₅H₁₁NO₇ oder C₁₅H₁₃NO₇ zukommt.

	Berechnet für		Gefunden :
	C ₁₅ H ₁₁ NO ₇	C ₁₅ H ₁₃ NO ₇	
C	56,78	56,44	56,17
H	3,47	4,08	3,91
N	4,41	4,37	4,39

Aus dem Mitgetheilten ist nun ersichtlich, dass das Aristolochin und die Aristin-, Aristidin- und Aristolsäure durchgehends mit konzentrierter Schwefelsäure dunkelgrüne Lösungen geben und dadurch nicht nur ihre chemische Beziehung zu einander erkennen lassen, sondern auch zu der Aristolochiasäure oder dem Aristolochin von Pohl, welche Substanz das gleiche Verhalten zeigt. Am meisten nähert sich aber die Aristolochiasäure der Aristin- und Aristidinsäure. Nimmt man für die Aristolochiasäure anstatt der Formel C₃₂H₂₂NO₁₃, welche ohne jede Kontrolle Pohl dafür aufstellte, die Formel C₁₇H₁₁NO₇ an, zu welcher die von Pohl erhaltenen Werte mindestens recht gut passen, wie aus Folgendem ersichtlich ist:

Berechnet für	Pohl fand			
	I	II	III	IV
$C_{17}H_{11}NO_7$				
C 59,82	60,25	59,94	59,93	59,82
H 3,22	3,58	3,48	3,57	—
N 4,11	4,39	4,35	4,23	—

so würden sich diese drei Säuren wie folgt aneinanderreihen:



Aristolochiasäure würde danach zu Aristinsäure homolog, Aristidinsäure Methylaristolochiasäure sein.

Es ist sehr wahrscheinlich, daß das Clematitin von Walz und das Aristolochin oder Serpentarin von Chevallier nichts anderes als unreine Aristolochiasäure waren, dagegen dürfte das krystallisierte Aristolochiagelb von Frickinger welches bernsteingelbe Prismen bildete, verschieden davon sein, wie auch von den obigen Säuren da dieselben intensiver gelb gefärbt sind, als der Bezeichnung „bernsteingelb“ entspricht.

Wie ich an anderem Orte schon angeführt habe, enthält die Wurzel von *Aristolochia argentina* eine erhebliche Menge Stärkemehl, sodaß die Bestandteile derselben, welche von mir darin nachgewiesen wurden, folgende sind: Stärkemehl, Harz (in größeren Mengen, wurde aber nicht weiter untersucht), hochsiedendes ätherisches Oel (ebenfalls nicht weiter untersucht), Palmitylphytosterin $C_{42}H_{74}O_2$, Aristolin $C_{15}H_{28}O_3$, Aristin- und Aristidinsäure $C_{18}H_{13}NO_7$, Aristolsäure $C_{15}H_{11}NO_7$ oder $C_{15}H_{13}NO_7$ und das Alkaloid Aristolochin. Man wird wohl annehmen können, daß sich diese Körper mehr oder weniger noch in anderen Arten des artenreichen Genus *Aristolochia* vorfinden und habe ich dies bezüglich des Aristolochins und der Aristinsäure schon früher¹⁾ für *Aristolochia indica* als sehr wahrscheinlich bezeichnet. Von besonderem Interesse war für mich, dieses Alkaloid noch in anderen *Aristolochia*arten aufzusuchen und habe ich dazu zunächst die mir leicht zugängliche Wurzel von *Aristolochia longa* gewählt, jedoch in dieser Wurzel weder das Alkaloid Aristolochin noch sonst ein Alkaloid auffinden können, noch Aristin-, Aristidin- oder Aristolsäure.

¹⁾ Pharmaceutical-Journal and Transactions (3) 22, 551.

Zur Kenntnis des Digitalinum verum

Von H. Kiliāni.

(Eingegangen am 11. XI. 1895.)

Die charakteristische Eigentümlichkeit des *Digitalinum verum*, sich aus gesättigten Lösungen in „Körnern“ abzuscheiden, hatte in mir schon längst die Ueberzeugung gefestigt, daß diesem Glycoside die Krystallisationsfähigkeit unmöglich vollständig fehlen könne. Da jene „Körner“, welche in der Regel aus Alkohol oder Wasser-Alkohol gewonnen werden, beim Trocknen außerordentlich an Gewicht und Volumen verlieren, also große Mengen jener Lösungsmittel einschließen, schien der nächstliegende Weg zur Gewinnung von krystallisiertem Material darin zu bestehen, daß man ein anderes passendes Lösungsmittel zur Anwendung bringt, welches keine Neigung besitzt, dem Glycosid so hartnäckig anzuhaften. Alle Versuche nach dieser Richtung fielen aber negativ aus. Dagegen gelingt es ohne Schwierigkeit, das *Digitalinum verum* in krystallisierter Form zu erhalten, wenn man dessen Abscheidung bei höherer Temperatur eintreten läßt, wodurch die mechanische Bindung von Alkohol bezw. Wasser verhindert wird. Als bestes Lösungsmittel hierfür erwies sich 85 prozentiger Methylalkohol. Man nimmt auf 1 Teil völlig oder nahezu reines *Digitalinum verum* 2 Teile von jenem, erzeugt durch Kochen am Rückflusskühler im Wasserbade vollständige Lösung, läßt dann die Temperatur des Bades langsam auf 45° sinken und erhält sie schließlicly mehrere Stunden lang auf dieser Höhe. Hierbei scheiden sich (scheinbar in reichlicher Menge) hübsche weiße Nadelchen, teils isoliert, teils zu Wäzchen vereinigt ab. Während nun die gleiche Methode bei der Reinigung des Digitonins vortreffliche Dienste leistet¹⁾, erweist sie sich beim *Digitalinum verum* in praktischer Beziehung leider als bedeutungslos. Denn 1. beträgt die Gesamtmenge des so abgeschiedenen Glycosids im günstigsten Falle $\frac{1}{5}$ des in Lösung gebrachten Materials, 2. gesellen sich bei weiterer Abkühlung zu den Krystallen wieder die bekannten „Körner“, 3. verwandeln sich die Krystalle selbst bei ge-

¹⁾ Dieses Archiv 1893. 460.

wöhnlicher Temperatur durch Aufsaugung von Alkohol aus der Mutterlauge in „Körner“, 4. werden sie beim Absaugen oder Filtrieren durch Wasseranziehung äußerst rasch klebrig und endlich 5. gelingt bei unreinem Material die Krystallisation überhaupt schlecht.²⁾

Bereitet man sich eine weit verdünntere Lösung, indem 1 Teil reines Glycosid in 10 Teilen kochendem 85 prozentigen Methylalkohol gelöst wird, so bildet sich bei langsamer Abkühlung auf gewöhnliche Temperatur ebenfalls eine sehr hübsche Krystallisation, welche hier ausschließlich aus Wärcchen (sternförmig gruppierten Nadeln) besteht. Aber die Menge derselben ist eine verschwindend geringe und kann auch durch Einstellen der Lösung in eine Kältemischung nicht wesentlich vermehrt werden. Sättigt man aber eine solche Lösung mit Aether, so erhält man nur „Körner“, und freiwillige Verdunstung führt zu einem Gemenge von krystallisierter und amorpher Substanz.

Für die Reinigung des rohen *Digitalinum verum* muß also die frühere Methode der Auflösung im Minimum von kochendem 95 prozentigen Alkohol beibehalten werden. Immerhin ist aber die Thatsache von Interesse, daß das Glycosid unter bestimmten Bedingungen eine ausgesprochene Krystallisationsfähigkeit besitzt.

²⁾ Die Beobachtung unter 3. erscheint insofern wichtig, als sie deutlich beweist, daß nicht etwa ein Gemenge von krystallisierbarer und amorpher Substanz vorliegt.

Verzeichnis

über Band 233 des Archivs der Pharmacie (Jahrgang 1895).

I. Autorenverzeichnis.

- | | |
|--|--|
| <p>A.</p> <p>Autenrieth, W., Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf aromatische Aether 26.
— Ein neuer Indikator: Luteol 43.</p> <p>B.</p> <p>Baur, A., Burseraceen-Opoponax 209.
Siehe Tschirch, A.</p> <p>Beckurts, H., Angostura-Alkaloide 410.</p> <p>Derselbe u. Heiler, H., Fettuntersuchungen mit dem Refractometer 423.</p> <p>Derselbe u. Oelze, F., Hirschtalg 429.</p> <p>Boettinger, C., Zur Kenntnis der Glyoxylsäure III 100.
— Zur Kenntnis der Glyoxylsäure IV 111.
— Osazone des Zuckers aus Sumach und Vallonen 125.
— Zur Kenntnis der Glyoxylsäure 199, 287.</p> <p>Brunner, H., Siehe Koch, F. 240.</p> <p>C.</p> <p>Chimani, O., Bau der Milchröhren, bes. der Kautschuk und Guttapercha liefernden Pflanzen 253.
Siehe Tschirch, A.</p> <p>D.</p> <p>Dragendorff, G., Beiträge zur gerichtlichen Chemie 612.</p> | <p>G.</p> <p>Gadamer, J., Thiosinamin und seine Halogenadditions-Produkte 646.</p> <p>Gildemeister, E., Aetherische Oele von Citrus Limetta und Origanum smyrn. 174.</p> <p>Goehlich, W., Krystallwassergehalt des Morphinhydrochlorids und des Morphins 631.</p> <p>Gorter, K., Die v. d. Moer'sche Reaktion und die Ermittlung des Cytisins 527.</p> <p>Grützner, B., Ueber einen krystallisierten Bestandteil der Basanacantha spinosa var ferox 1.</p> <p>Derselbe u. Höhnel M., Metaplumbate der Erdalkalien 512.</p> <p>H.</p> <p>Hallstroem, K. Th., Samen der Myristicaceen und ihre Arillen 443.
Siehe auch Tschirch, A.</p> <p>Hartwich, C., Falsche Senega 118.</p> <p>Heiler, H., Siehe Beckurts, H. u. Heiler, H.</p> <p>Helm, O., Gedanit, Succinit und mürber Bernstein 191.</p> <p>Hesse, O., Ueber die Wurzel von Aristolochia argentina 684.</p> <p>Hoehnel, M., Siehe Grützner B. und Hoehnel, M.</p> <p>Hohenadel, M., Sagapen 259.
Siehe Tschirch, A.</p> |
|--|--|

K.

- Kassner, G., Untersuchungen über die Orthoplumbate der Erdalkalien 501.
 Kiliani, H., Digitalinum pur. pulv. germanic. und Digitalinum verum 299.
 — β -Digitoxin 311.
 — Digitalinum verum. 698.
 Koch, F., Phytochemische Studien. Mitteleuropäische Galläpfel. Scrophularia nodosa 48.
 — Nachtrag dazu 240.

L.

- Luz, H., Ammoniacum 540.
 Siehe Tschirch, A.

M.

- Mankiewicz, forensische Strychnin-Untersuchung 508.
 Mjösen, Mikroskopische Kenntnis des Opiums 533.
 Siehe Tschirch, A.

- Mooser, L., Eisensaure Salze 521.

N.

- Naumann, A. Siehe Mooser, L.

O.

- Oelze, F., Siehe Beckurts, H. u. Oelze, F.

P.

- Partheil, A., Bestimmung des Glycerins in Wein und Bier 391.
 Pinner, A., Nicotin (II) 572.
 Plugge, P. C., Identität von Baptitoxin und Cytisin 294.

- Vorkommen von Cytisin in verschiedenen Papilionaceen 430.
 — Matrin, das Alkaloid von Sophora angustifolia 441.
 Pommerehne, H., Alkaloide von Berberis aquifolium 127.

R.

- Roessler, O. Kultivierung von Crenothrix polyspora auf festem Nährboden 189.

S.

- Schaer, E., Verflüssigung des Chloralhydrates mit Phenol und Stearoptenen, sowie der letzteren unter sich 5.
 — F. A. Flückiger, Nekrolog 321.
 Schmidt, E., Siehe Pommerehne, H., 127. Partheil, A., 391.
 Goeblich, W., 631. Gadamer, J. 646.

T.

- Tschirch, A., Untersuchungen über die Secrete 209, 253, 259, 533, 540.
 — Indische Fragmente 443.
 Siehe auch Baur, A. Chimani, O. Hohenadel, M. Mjösen. Lenz, H. Hallstroem, K. Th.

W.

- Winterstein, E. Zusammensetzung von Pachyma Cocos und Mylitta lapidescens 398.

Z.

- Zenetti, P., Vorkommen von Hesperidin in Folia Bucco und seine Krystallform 104.

II. Sachverzeichnis.

A.

Acetosalicylsäureester 625.
 Acetylammo-resinotannol 563.
 Acetyl-luteol 48.
 Acetylmetanicotin 585.
 Acetylparaamidophenol-salicylsäureester 626.
 Aether, aromatische, Verhalten gegen Phosphor-pentachlorid 26.
 Aethoxychlor-diphenyl-chinoxalin 43.
 Aethoxydiphenylchinoxalin 43.
 Aethoxytrichlorchinoxalin 38.
 Aethylcusparin 422.
 Agathin 630.
 Alkaloid von Sophora angustifolia (Matrin) 441.
 Alkaloide aus Berberis aquifolium 127.
 — der Angosturarinde 410.
 — der Papilionaceen, Vorkommen von Cytisin in denselben 430.
 Ammoniacum 540. Quantitative Untersuchung 546. Untersuchung auf freie Säure 548. Prüfung auf Aldehyde 549. Das sog. indifferente Harz 550. Das ätherische Oel 552. Verseifung des Harzes 553. Die flüchtigen Säuren 555. Der Harzalkohol, Ammo-resinotannol 558. Verhalten desselben gegen Hydroxylamin, Phenylhydrazin u. Salpetersäure 560. Einwirkung von schmelzendem Kali auf Ammo-resinotannol 562. Acetylammo-resinotannol 563. Benzoylammo-resinotannol 564. Verhalten des Ammo-resinotannols gegen Brom und Reduktionsmittel 565. Das Gummi des Ammoniacum 566. Botanischer Teil 569.
 Ammo-resinotannol 558. Siehe auch Ammoniacum.
 Angosturaalkaloide 410. Siehe auch Cusparin.
 Anhydroditolylglycol-säure 116.

Aristidinsäure 694.
 Aristinsäure 689.
 Aristolin 689.
 Aristolochia argentina Wurzel derselben 684. Aristolochin 685. Indifferente Stoffe 687. Palmitylphytosterin 687. Aristolin 689. Aristinsäure 689. Kaliumsalz 692. Natriumsalz 692. Ammoniumsalz 692. Baryumsalz 692. Calciumsalz 693. Kupfersalz 693. Bleisalz 693. Silbersalz 693. Methyläther 694. Aristidinsäure 694. Aristolsäure 695.
 Aristolsäure 695.

B.

Baptitoxin, Identität desselben mit Cytisin 294.
 Basanacantha spinosa, kristallisierte Bestandteil derselben 1. Mannit 3. Eigenschaften des Mannits 4.
 Benzoësäure-p-Kresyl-ester 624.
 Benzoësäure- β -Naphthol-ester 620.
 Benzoësäure-o-Chlorphenylester 41.
 Benzoësäure-p-Chlorphenylester 41.
 Benzolsulfonsäure-p-Chlorphenylester 42.
 Benzonaphthol 620.
 Benzoparakresol 624.
 Benzosol 614.
 Benzoylammo-resinotannol 564.
 Benzoylchloridnikotin 586.
 Benzoylguajakol 614.
 Benzoylluteol 47.
 Benzoylmetanikotin 587.
 Berbamin 156. Siehe auch Berberis aquifolium.
 Berberin 158. Siehe auch Berberis aquifolium.
 Berberis aquifolium, Beiträge zur Kenntnis der Alkaloide derselben 127. Darstellung der Alkaloide 129. Oxyacanthin 131.

Salzsaures Oxyacanthin 131. Hydrobromid 135. Hydrojodid 135. Sulfat 137. Nitrat 139. Platin-salz 140. Oxyacanthingoldchlorid 142. Freie Base 143. Verhalten des Oxyacanthins gegen Acetylchlorid 148, gegen Essigsäureanhydrid 149, gegen Benzoylchlorid 149. Platin- und Gold-doppelsalze des Benzoyloxyacanthins 150. Methoxylbestimmungen im Oxyacanthin 151. Verhalten gegen Jodmethyl 152. Platin- und Goldsalz des Jodmethylates 154. Drehungsvermögen des Oxyacanthins 155. Berbamin 156. Salzsaures Berbamin 156. Berbaminplatinchlorid 157. Berberin 158. Neutrales Berberinsulfat 158. Saures Berberincarbonat 160. Cyanwasserstoffsaures Berberin 161. Verhalten des Berberins gegen Jodalkyle 165. Jodmethyl und Berberin 165. Jodmethyl und kohlen-saures Berberin 168. Jodäthyl und Berberin 169. Jodäthyl und Berberincarbonat 171. Jodamyl und Berberin 171.

Bernstein, mürber 191.

Burseraceen - Opoponax 209. Chemischer Teil 213. Die Harze 214. Darstellung und Untersuchung der Reinharze 214. α -Panax-Resen 217. β -Panax-Resen 218. Pana-Resinotannol 219. Reduktionsversuche 220. Verhalten gegen konz. Salpetersäure und gegen schmelzendes Kali 221. Acetylierungs- und Benzoylierungs-Versuch 222. Untersuchung der Rückstände der Oeldestillation 223. Chironol 224. Acetylchironol 226. Benzoylchironol 227. Versuch zur Darstellung einer Kaliumverbindung 227. Reduktionsversuch 228. Bromierungsversuch 229. Oxydationsversuch: Chironolsäure 229; 231. Verhalten gegen schmelzendes Kali 231. Darstellung der Resene und des Resinotannols 232. Darstellung des Chironols aus der Rohdroge 234. Das ätherische Oel 235.

Der Bitterstoff 239. Das Gummi 239. Meccabalsam 240. Botanischer Teil 244. Opoponax 244. Balsamodendron gileadense 246. Balsamodendron Myrrha 248.

C.

Calciummetaplumbat 503, 514.
 Calciumtetraplumbat 506.
 Carvacrol aus Organumöl 188. Carvacrole verschiedener Herkunft, physikalische Constanten 188.
 Chironol 224.
 Chironolsäure 231.
 Chloralhydrat, Verflüssigung desselben mit Phenol und mit Stearoptenen, sowie der letzteren unter sich 5. Verhalten des Chloralhydrates und Chloralalkoholates zu Stearoptenen und Phenol 6. Verhalten der Stearoptene unter sich 14. Verhalten der Stearoptene zu Phenol 17. Verhalten gegen Cyaninlösungen 23.
 p-Chloranisol 31.
 α -Chlorbenzoësäure- β -Naphtolester 36.
 α -Chlor- β -Naphtol 34.
 α -Chlor- β -Naphtolmethyläther 34.
 p-Chlorphenetol 33.
 Cinnamylguajakol 616.
 Crenothrix polyspora, Kultivierung auf festem Nährboden 189.
 Cusparin 410, 411. Cusparinhydrochlorid 413. Hydrobromid 413. Einwirkung von Brom auf das Hydrobromid 413. Cusparinsulfat 414. Cusparingoldchlorid 414. Cusparinplatinchlorid 415. Cusparinmethyljodid 415. Cusparinmethylchlorid 416. Platin- und Golddoppelsalz desselben 417. Cusparinmethylammoniumhydroxyd 417. Methylcusparin 418. Bromwasserstoffsaures Methylcusparin 419. Hydrochlorid desselben 419. Methylcusparinmethyljodid 420. Cusparinäthyljodid 421. Cusparinäthylchlorid 421. Platindoppelsalz des Cus-

parinäthylchlorids 422. Cusparin-
äthylammoniumhydroxyd 422.
Aethylcusparin 422.
Cyanin, Verhalten seiner Lösung
gegen Chloralkampher 23.
Cytisin, Identität mit Bapti-
toxin 294. Vorkommen in ver-
schiedenen Papilionaceen 430.
Ermittelung desselben 527. v. d.
Moer'sche Reaktion 527.

D.

Digitalinum pur. pulv. ger-
manic. und die Darstellung von
Digitalinum verum 299, 698.
 β -Digitoxigenin 318.
 β -Digitoxin 311.
Digitoxose 320.
Dimethylthiosinamin 672.
Diphenylglycolid 115.
Ditolylglycolid 116.
Ditolylsäure 116.

E.

Eisensaure Salze 521. Ka-
liumferrat 524. Baryumferrat
525. Rubidiumferrat 527. Cae-
siumferrat 527.
Erdalkalien, Orthoplumbate
derselben 501.
— Metaplumbate 512.

F.

Fettuntersuchungen mit
dem Refraktometer 423.
Flückiger, Friedrich August.
Nekrolog 321.
Folia Bucco, Vorkommen von
Hesperidin 104.
Fragmente, indische 443.

G.

Galläpfel, Beiträge zur Kennt-
nis der mitteleuropäischen, so-
wie der Scrofularia nodosa 48,
240. Galläpfel 48. Bestimmung
der Feuchtigkeit 52, der Roh-
faser 52, des Stickstoffgehaltes
53, des Aschegehaltes 54, Zu-
sammensetzung der Asche 55.
Bestimmung des Zuckers 56,
der Gerbsäure 57. Nachweis
von Dextrose 68. Gallocerin 68.

Verhalten gegen Brom 71. Ace-
tylierungs- und Benzoylierungs-
versuche 72. Verhalten gegen
Alkalien 72. Aethyläther 74.
Verhalten gegen Phosphorpen-
tachlorid, Hydroxylamin, Salpeter-
säure 75, gegen Zinkstaub und
Jodwasserstoff 76. Scrofularia
nodosa 77.

Gallocerin, siehe Galläpfel.

Gedanit, Succinit und eine
Abart desselben, der sog. mürbe
Bernstein 191.

Gerichtliche Chemie, Bei-
träge zu derselben 612. Ester
des Guajakols, Naphtols, Kre-
sols etc. 613. Benzosol 614.
Guajakolsalol 615. Styrakol 616.
Guajakol 616. Alphol 617. Betol
619. Benzonaphtol 620. β -Naph-
tolcarbonat 621. α -Naphtol
622. β -Naphtol 622. Kresol-
salole 623. Metakresalol 623.
Parakresalol 624. Orthokresalol
624. Benzoparakresol 624. Me-
thylsalol 625. Salacetol 625.
Amidische Verbindungen 626.
Salophen 626. Salocoll 627.
Tolysal 628. Agathin 630

Glycerin, Bestimmung dessel-
ben in Wein und Bier 391

Glyoxylsäure, zur Kenntnis
derselben 100, 111, 199, 287. Ver-
halten gegen Paratoluidin 100.
p-Toluidinessigsäureparatoluid
102. p-Toluidinessigsäure 103.
p-Toluy-l-p-methylmesatin 103.
Kondensation mit aromatischen
Kohlenwasserstoffen 111. Di-
phenylglycolid 115. Ditolylgly-
colid 116. Ditolylsäure oder An-
hydroditolylglycolsäure 116. Ver-
halten gegen Traubenzucker 126.
Kondensation mit Amidosäuren
199. Glyoxylsäure und Anthra-
nilsäure 203. Glyoxylsäure und
Paraamidobenzoesäure 206. Gly-
oxylsäure und Metaamidobenzoe-
säure 208. Verhalten gegen
Kohlenhydrate 287. Glyoxyl-
säure und Stärke 287. Glyoxyl-
und Rohrzucker 288. Gährungs-
hemmende Eigenschaft der Gly-
oxylsäure 289. Glyoxylsäure und
Traubenzucker 290.

Glukosazon aus Sumach und Vallonen	125.
Guajakolbenzoat	614
Guajakolcinnamat	616
Guajakolsalicylat	615.
Guajakolsalol	615.

H.

Hesperidin, Vorkommen in Folia Bucco und seine Krystallform	104.
Hirschtalg, zur Kenntnis desselben	429.

I.

Indikator, ein neuer	43.
Luteol	43.
Aethoxychloridiphenylchinoxalin	43.
Aethoxydiphenylchinoxalin	43.
Oxychloridiphenylchinoxalin (Luteol)	44.
Benzoylluteol	48.
Indische Fragmente	443

K.

Kaffeegerbsäure, Nachweis in Strophularia nodosa	89
Kohlensäure- β -Naphthyl- ester	621
Kresolsalole	623.
Krystallwassergehalt des Morphinhydrochlorids und des Morphins	631

L.

Limettöl	174.
Rechts-Limonen	179.
Links-Linalool	179, 180.
Links-Linalylacetat	181.
Limonen aus Limettöl	179.
Linalool aus Limettöl	179, aus
Origanumöl	186.
Eigenschaften der Linaloole verschiedener Herkunft	187.
Linalylacetat aus Limettöl	181.
Luteol, ein neuer Indikator	43

M.

Mannit aus Basanacantha spinosa	3
Matrin, das Alkaloid von Sophora angustifolia	441.
Meccabalsam	240.
Metakresalol	623.

Metanicotin 585. Siehe auch Nicotin.

Metaplumbate der Erdalkalien 512. Darstellung des Calciummetaplumbates 514. Chemisches Verhalten desselben 514. Quantitative Bestimmung desselben 515. Art der Darstellung desselben 516. Silbersalz der Metableisäure 518

Methylcusparin 418. Siehe auch Cusparin.

Methylmetanicotinjodmethylat 594.

Methylsalol 625.

Milchröhren, Bau u. Anordnung der elben, besonders bei den Kautschuk und Guttapercha liefernden Pflanzen 253

v. de Moer'sche Reaktion und Ermittlung des Cytisins 527.

Monomethylthiosinamin 669

Morphinhydrochlorid, Krystallwassergehalt desselben und des Morphins 631.

Mylitta lapidescens, Zusammensetzung 398, 407.

Myristicaceen, Samen und Arillen derselben 443. Anatomie der männlichen Blüte 447. Der weiblichen Blüte 449. Entwicklungsgeschichte der Früchte und Samen der Myr. fragrans 450. Vergleichende Anatomie der Samenschalen der Myristicaceen 458. Vergleichende Anatomie der Arillen der Myristicaceen 481. Uebersicht der Reaktionen bei den Arillen 494.

N.

Nährboden, fester zur Kultivierung von Crenothrixpolyspora 189.

Naphtalol 619.

α -Naphtol 622.

β -Naphtol 622.

β -Naphtolcarbonat 621.

Nicotin II. Mitteilung 572.

Metanicotin 585. Acetylmethan-

nicotin 585. Benzoylchlorid-

Nicotin 586. Benzoylmethan-

nicotin 587. Verseifung desselben 589.

Eigenschaften und Wirkung des

Metanicotins 590. Salzsäures Metanicotin 590. Metanicotinplatinchlorid 590. Metanicotinalgoldchlorid 591. Nicotinalgoldchlorid 591. Metanicotinpikrat 592. Benzoylmetanicotin 592. Unterschiede zwischen Nicotin und Metanicotin 594. Methylmetanicotinjodmethylat 594. Einwirkung von Brom auf Metanicotin 595. Perbromid des bromwasserstoffsauren Metanicotinbromids 597. Bromwasserstoffsaures Metanicotinbromid 597. Monobrommetanicotin 597. Pikrat desselben 599. Versuch zur Darstellung von Dihydrmetanicotin 599. Zersetzung des Metanicotins 600. Methylamin 601. Base C_9H_9N 601. Pikrat desselben 602. Brechungsvermögen des Nicotins und Metanicotins 603. Physiologische Wirkung des Metanicotins 604. Zersetzung des Oxynicotins 607. Unterschiede von Oxynicotin, Pseudonicotinoxyd und Nicotin 610. Hydrierung des Cotinins 611. Perbromid des Octohydronicotins 612.
 Nicotal 610.
 Nicotol 610.
 Nicoton 610.

O.

Oel, ätherisches aus Burseraceen-Opoponax 235, aus Sagapen 275.
 Oele, ätherische, Beiträge zur Kenntnis derselben 174. Limettöl 174. Smyrnaer Origauumöl 182.
 — blaugefärbte 279.
 Opium, Beiträge zur mikroskopischen Kenntnis derselben 533.
 Opoponax. Siehe Burseraceen-Opoponax 209.
 Origanumöl, Smyrnaer 182. Cymol 186. Linalool 186. Carvacrol 188.
 Orthokresalol 624.
 Orthoplumbate der Erdalkalien 501. Calciummetaplumbat 503. Calciumtetraplumbat 506.

Oxyacanthin 131. Siehe auch Berberis aquifolium.
 Oxychlordiphenylchinoxalin (Luteol) 44.
 Oxynicotin 607, 610.
 Oxytrichlorchinoxalin 39.

P.

Pachyma Cocos u. Mylitta lapidescens, chemische Zusammensetzung derselben 398. Pachyma Cocos 400. Darstellung der Pachymose 400. Inversion derselben 401. Traubenzucker aus Pachymose 402. Traubenzucker aus Pachyma Cocos 403. Gummi, Pilzcellulose, Proteinstoffe 404. Fett, Cholesterin 405. Methoden der Quantitativen Untersuchung 405. Zusammensetzung von Pachyma Cocos und Mylitta lapidescens 407. Bildung von Pachyma Cocos 407. Analytische Belege 408.
 Pachymose 400.
 Palmitylphytosterin 687.
 α -Pana-Resen 217.
 β -Pana-Resen 218.
 Pana-Resinotannol 219.
 Parakresalol 624.
 Parakresotinsäurephenylester 625.
 Paratoluidin, Verhalten gegen Glyoxylsäure 100.
 Phenocollsalicylat 627.
 Phenol, Verhalten gegen Chloralhydrat 6.
 Phosphorpentachlorid, Einwirkung auf aromatische Aether 26. p-Chloranisol 31. Stellungsnachweis des Chlors 32. p-Chlorphenetol 33. α -Chlor- β -Naphtholmethyläther 34. α -Chlor- β -Naphthol 34. α -Chlor-Benzoesäure- β -Naphtholester 36. Aethoxytrichlorchinoxalin 38. Oxytrichlorchinoxalin 39. Benzoesäure-p-Chlorphenylester 41. Benzoesäure-o-Chlorphenylester 41. Benzolsulfonsäure-p-Chlorphenylester 42.
 Pseudonicotinoxyd 610.

R.

Refraktometer, Fettuntersuchungen mit demselben 423.

S.

Sagapen 259. Chemischer Teil 264. Darstellung des Reinharzes 264. Nachweis von freiem Umbelliferon 266. Prüfung auf Aldehyde 267. Verseifung des Reinharzes 268. Umbelliferon 268. Der Harzalkohol: Sagaresinotannol 270. Acetylierung desselben 271. Benzoylierung 272. Verhalten gegen Brom und Jod 273. Oxydation desselben 274. Das ätherische Oel 275. Vergleich blaugefärbter ätherischer Oele 279. Botanischer Teil 284.

Sagaresinotannol. Siehe Sagapen.

Salacetol 625.

Salicylacetylparamidophenol 626.

Salicylaldehyd - Methylphenylhydrazin 630.

Salicylsäure- α -Naphthylester 617.

Salicylsäure- β -Naphthylester 619.

Salinaphtol 619.

Salocoll 627.

Salophen 626.

Scrofularia nodosa 77; 240. Asche 80. Untersuchung des alkoholischen Auszuges 81. Untersuchung der Chloroformschicht 81. Zimmtsäure 82; 83. Untersuchung der wässrigen Schicht 84. Cholin 84. Lecithin 86. Zucker 87. Abwesenheit von Zitronensäure, Weinsäure, Aepfelsäure 88. Untersuchung des Gerbstoffs 88. Kaffeegerbsäure 89. Kupfersalz, Bleisalz 90. Spaltung der Kaffeegerbsäure 90. Spaltung mit Salzsäure 93. Einwirkung von Brom auf Kaffeegerbsäure 93. Einwirkung von salpetriger Säure 94. Untersuchung des wässrigen und ätherischen Auszuges 96. Buttersäure 96. Palmitinsäure 97. Oelsäure 98.

Secrete, Untersuchungen über dieselben 209; 253; 259; 533; 540.

Senegawurzel, neue Verfälschung derselben 118. Triostein 124.

Stearoptene, Verhalten gegen Chloralhydrat 6. Verhalten derselben unter sich 14. Verhalten zu Phenol 17.

Strychnin - Untersuchung, forensische 508.

Succinit 191.

Sumach, Glycosazon daraus 125.

T.

Thiosinamin und seine Halogenadditionsprodukte 646. Untersuchungen über die Konstitution des Thiosinamins 648. Einwirkung von Silbernitrat auf Thiosinamin 648. Einwirkung von Quecksilberchlorid auf Thiosinamin 651. Einwirkung von Quecksilberchlorür auf Thiosinamin 652. Einwirkung von Quecksilbercyanid auf dasselbe 653. Einwirkung von Kupferchlorür auf Thiosinamin 654. Verhalten der Thiosinamin-Schwermetallsalz-Verbindungen gegen Reagentien 658. Konstitution der Metallsalzverbindungen des Thiosinamins 660. Einwirkung von metallischem Quecksilber, Silber und Kupfer auf Thiosinamin 666.

Monomethylthiosinamin 669. Einwirkung von Brom auf Methylthiosinamin 670. Einwirkung von Chlorsilber auf das Methylthiosinaminbromid 671. Platin- u. Goldsalz des Bromchlorids 672. Dimethylthiosinamin 672. Einwirkung von Brom auf dasselbe 672. Einwirkung von Chlorsilber auf das Dimethylthiosinaminbromid 673. Gold- und Platinsalz des Dimethylthiosinaminchlorobromids 674. Einwirkung von alkoholischer Trimethylaminlösung auf Allylsenfö 674. Rhodanwasserstoffsaures Trimethylamin 675. Trimethylthiosinaminbromid 676. Platinsalz desselben 676. Kon-

stitution des Thiosinamins und seiner homologen Verbindungen	677.		
p-Toluidin, Verhalten gegen Glyoxylsäure	100.		
p-Toluidinessigsäure	103.		
p-Toluidinessigsäure- paratoluid	102.		
p-Toluyl-p-methylime- satin	103.		
Tolypyrinsalicylat	628.		
Tolysal	628.		
Traubenzucker aus Pachyma Cocos 403. Als Produkt der Inversion von Pachymose	402.		
Trimethylthiosinamin- bromid	676.		
Triostein	124.		
		U.	
		Umbelliferon	266; 268.
		V.	
		Vallonen, Glukosazon daraus	125.
		W.	
		Wurzel von Aristolochia argen- tina	684.
		Siehe auch Aristolochia argentina.	
		Z.	
		Zimmtsäure, Nachweis in Scrotularia nodosa	83



Warmbrunn, Quilitz & Co.,



40 Rosenthaler-Strasse 40

Berlin, C.

Fabrik und Lager

von



Apparaten, Gefässen und Geräthen

Neu!

Gesetzl. geschützt.

Neu! 18

Gefässe zur selbstthätigen Darstellung v. Tinctura Jodi.



von PONCET Glashütten-Werke

BERLIN SO., Köpnickerstr. 54.

Fabrik und Lager

sämmtlicher Gefässe u. Utensilien für chem., pharmac. Gebrauch

Atelier für Emaille-Schriftmalerei

auf Glas- und Porzellangefässe. 14

Specialität: Einrichtung von Apotheken, chem. Laboratorien etc.

Preisverzeichnisse gratis und franco.

Es sind noch vorhanden und können
„Von der Expedition der Apotheker-Zeitung“
Berlin C. 22, Spandauerbrücke 14
gegen vorherige Einsendung des Betrages bezogen werden:

Alkohol-Tabellen

für das

pharmaceutische Laboratorium

bearbeitet von L. W. Jassoy in Frankfurt a. M.

Preis 50 Pf.

Die neuen Vorschriften

über

Einrichtung und Betrieb der Apotheken

sowie die Anweisung

zur amtlichen Besichtigung der Apotheken.

Preis 25 Pf.

Maximaldosen-Tabelle

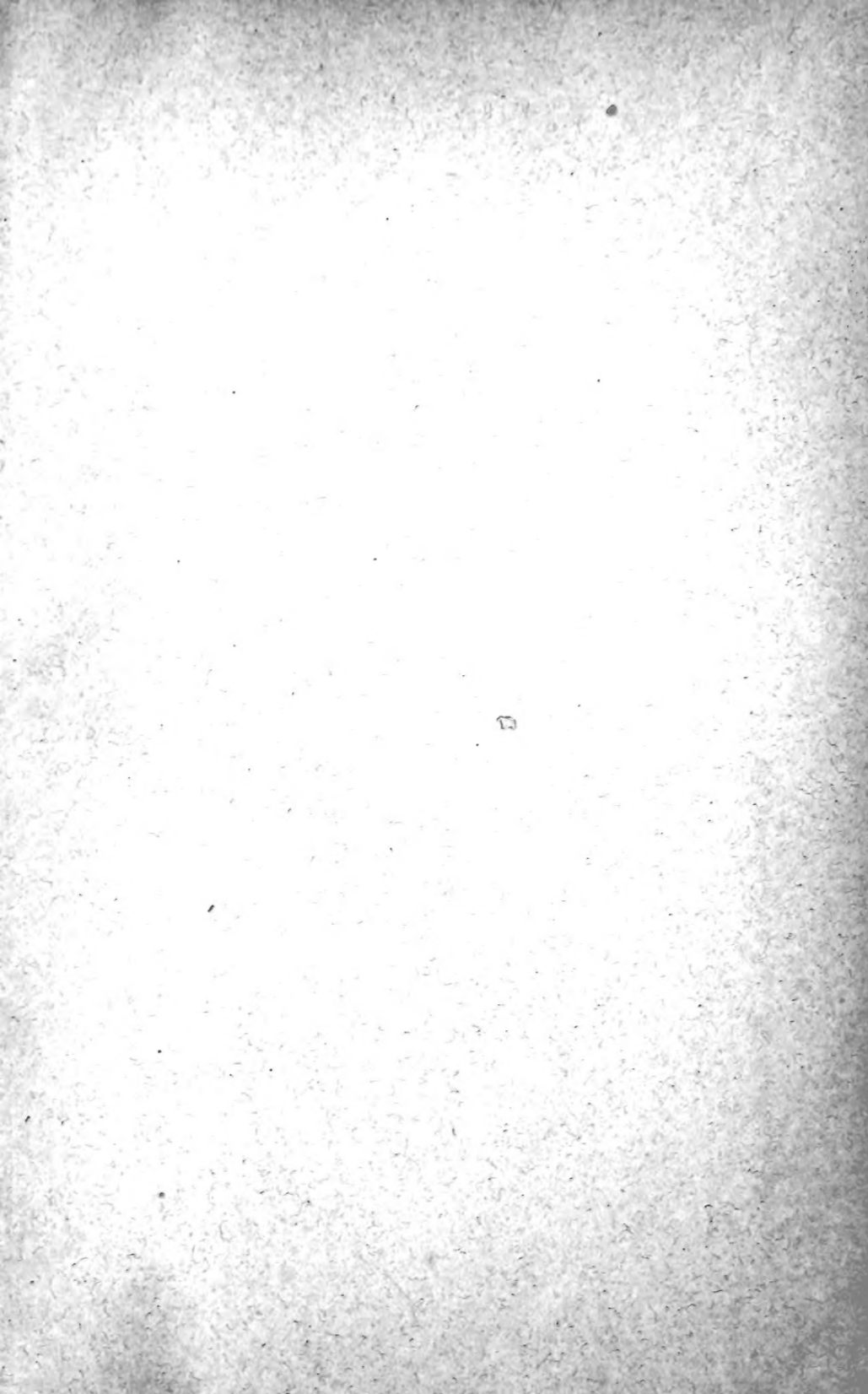
nach dem Nachtrag zum Arzneibuch neu bearbeitet.

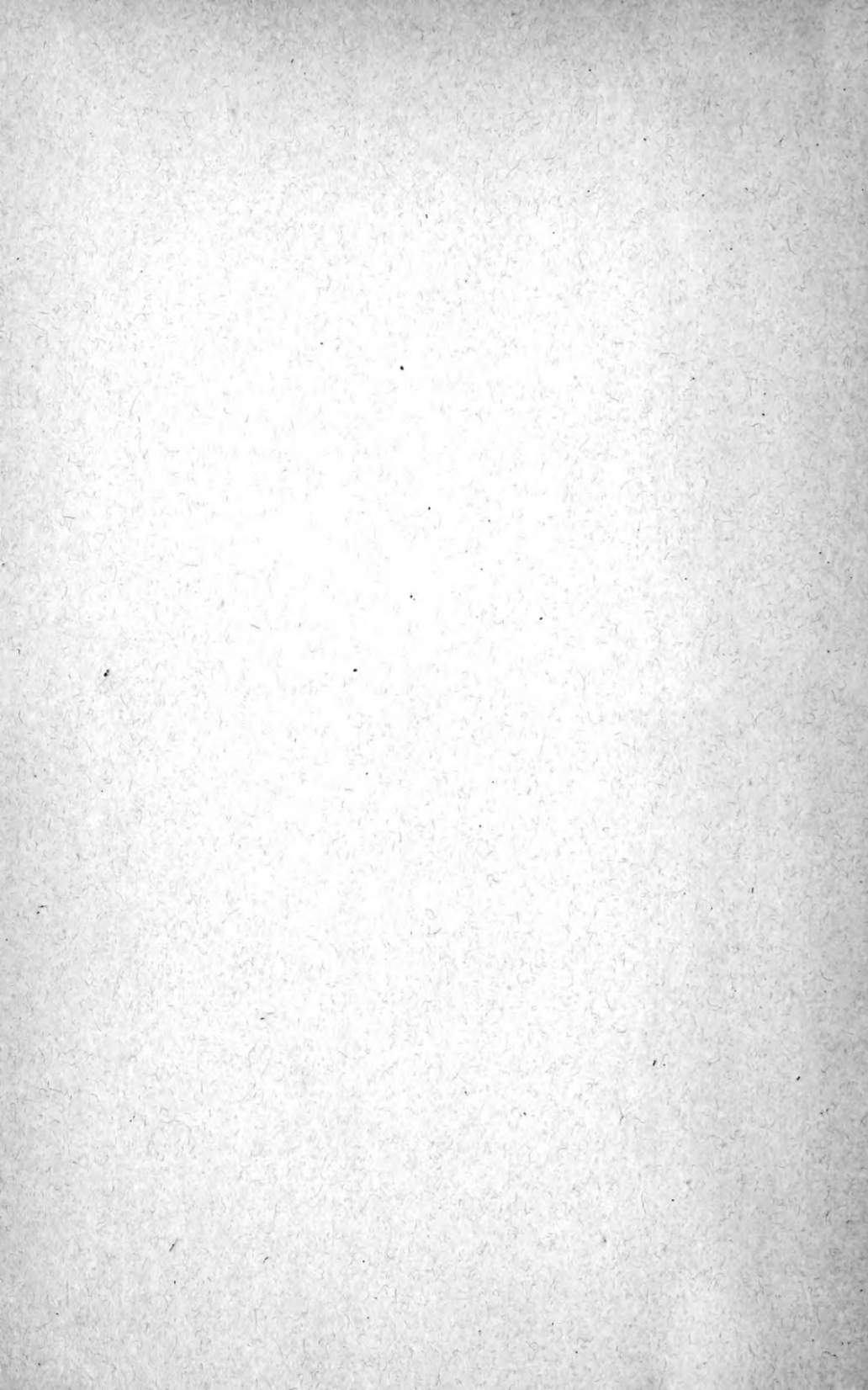
Zum Abtrennen und Aufkleben

auf die

Standgefässe.

Preis 20 Pf.





New York Botanical Garden Library



3 5185 00299 8571

