

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + *Keep it legal* Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

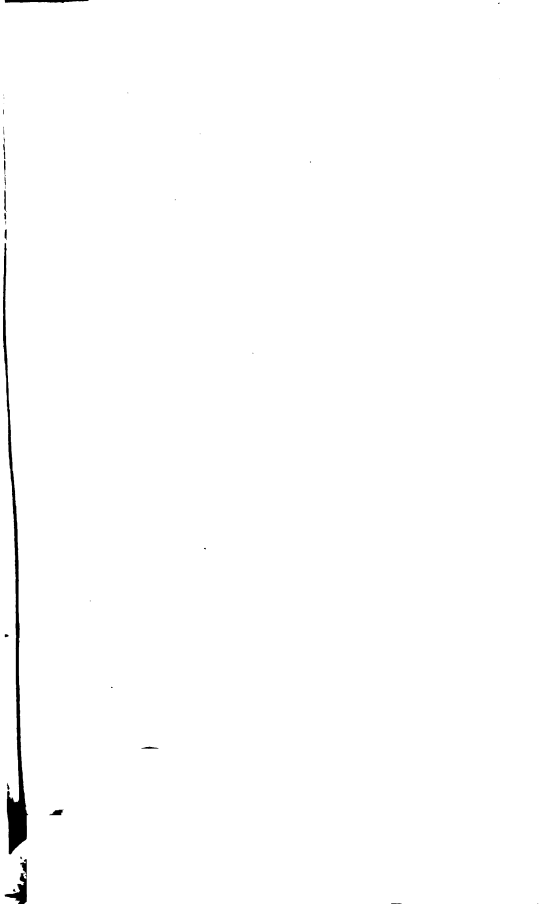
About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/





1992 d. 28











ENCYKLOPÆDIE

DER

NATURWISSENSCHAFTEN

HERAUSGEGEBEN

VON

PROF. DR. G. JÄGER, PROF. DR. A. KENNGOTT,
 PROF. DR. LADENBURG, PROF. DR. VON OPPOLZER,
 PROF. DR. SCHENK, GEH. SCHULRATH DR. SCHLÖMILCH,
 PROF. DR. G. C. WITTSTEIN, PROF. DR. VON ZECH.

IL ABTHEILUNG.

III. THEIL:

HANDWÖRTERBUCH DER CHEMIE

HERAUSGEGEBEN

VON

PROFESSOR DR. LADENBURG.

BRESLAU,
VERLAG VON EDUARD TREWENDT.
1882.

HANDWÖRTERBUCH

DER

C H E M I E

HERAUSGEGEBEN

VON

Professor Dr. LADENBURG

UNTER MITWIRKUNG

VON

DR. BEREND-KIEL. DR. BIEDERMANN-BERLIN. PROF. DR. DRECHSEL-LEIPZIG. DR. EMMERLING-KIEL. PROF. DR. ENGLER-KARLSRUHE. PROF. DR. GNEHM-BASEL. PROF. DR. HEUMANN-ZÜRICH. PROF. DR. JACOBSEN-ROSTOCK. PROF. DR. PRINGSHEIM-BERLIN. PROF. DR. V. RICHTER-BRESLAU. DR. RÜGHEIMER-KIEL. PROF. DR. SALKOWSKI-BERLIN. PROF. DR. TOLLENS-GÖTTINGEN. PROF. DR. WEDDIGE-LEIPZIG. PROF. DR. WIEDEMANN-LEIPZIG.

MIT ZAHLREICHEN HOLZSCHNITTEN.

ERSTER BAND.



BRESLAU, VERLAG VON EDUARD TREWENDT. 1882.



VORWORT.

Das Handwörterbuch der Chemie soll ein brauchbares Nachschlagebuch werden für Chemiker und andere mit der Chemie einigermaassen vertraute Naturforscher.

Es ist kein Lexikon im gemeinen Sinn des Worts, denn nicht jeder chemischen Verbindung und nicht jedem in unserer Wissenschaft eingebürgerten Begriff sind Artikel gewidmet. Nach meinem Dafürhalten ist die streng lexikalische Form tein passendes Gewand für eine Wissenschaft, da Zusammengehöriges zerrissen und dadurch eine Orientirung über irgend einen Gegenstand sehr erschwert wird.

Das vorliegende Werk besteht deshalb aus einer verhältnissmässig kleineren Zahl grösserer Artikel, die alphabetisch geordnet sind. Zur besseren Uebersicht und um ein leichtes Zurechtfinden zu ermöglichen, wird ein vollständiges und ausführliches, streng alphabetisch geordnetes Register dem Werk einverleibt und mit den einzelnen Bänden ausgegeben.

Durch das Werk wird beabsichtigt eine möglichst kurze aber annähernd vollständige Mittheilung des Thatsächlichen aus dem Gebiet der reinen Chemie zu geben. Ausserdem sind die theoretische und physikalische Chemie eingehend behandelt, während von der physiologischen und technischen Chemie nur die wichtigsten Kapitel zugelassen werden konnten.

Ueber die Principien, welche bei der Aufstellung der einzelnen Artikel und bei ihrer Bearbeitung zur Anwendung kamen, sei hier nur Einiges bemerkt, was bei der Benutzung des Buchs als wesentlich erleichternd empfunden werden wird.

Die Artikel der anorganischen Chemie tragen die Namen der Elemente, welche sie nebst ihren Verbindungen behandeln. Was die letzteren betrifft, so sind diejenigen Körper, welche gleichzeitig Metalloide und Metalle enthalten bei den Metallen besprochen, diejenigen Substanzen, welche aus mehreren Metallen resp. mehreren Metalloiden bestehen bei demjenigen Metall resp. Metalloid untergebracht, welches im Alphabet und in diesem Werke später behandelt wird. Ausnahmen machen hiervon nur Sauerstoff- und Wasserstoffverbindungen, welche bei dem sonst noch vorkommenden Element besprochen werden, während die

VI Vorwort.

nur aus Sauerstoff und Wasserstoff bestehenden Verbindungen bei dem letzteren behandelt sind.

Zu den Metalloiden werden gerechnet:

Arsen, Bor, Brom, Chlor, Fluor, Jod, Kohlenstoff, Phosphor, Sauerstoff, Schwefel, Selen, Silicium, Stickstoff, Tellur, Wasserstoff.

Demnach sind Chlorphosphor, Phosphorwasserstoff, Phosphorsäure bei Phosphor, Schwefelphosphor bei Schwefel, die meisten Salze anorganischer Säuren bei den Metallen, aber chromsaures Blei bei Blei, mangansaures Kali bei Mangan behandelt.

Die Kohlenstoffverbindungen bilden den Inhalt der Artikel der organischen Chemie, doch sind Kohlensäure, Thiokohlensäure, Amidokohlensäure bei Kohlenstoff besprochen. Sie werden wie anorganische Verbindungen angesehen, so dass sich die Carbonate bei den Metallen finden.

Einheitliche Principien für die Behandlung der organischen Verbindungen aufzufinden, ist mir leider nicht möglich gewesen. Diese sind daher in verschieden geartete Artikel untergebracht, welche vielfach durch Opportunitätsrücksichten bestimmt wurden.

Diese Artikel zerfallen hauptsächlich in 3 Kategorien:

- in solche, welche die wichtigsten Kohlenwasserstoffe und deren Abkömmlinge behandeln wie Methylverbindungen, Aethylverbindungen etc., Aethylen und Derivate etc., Benzol, Naphtalin, Anthracen, Diphenylverbindungen etc.
- 2. in solche, welche einzelne besonders wichtige Verbindungen und deren Derivate enthalten, wie Ameisensäure, Anilin, Essigsäure, Glycerin, Harnsäure etc.
- 3. in solche, welche die allgemeinen Eigenschaften ganzer Körpergruppen sowie diejenigen Glieder derselben behandeln, welche nicht unter 1 u. 2 besprochen werden. Solche Artikel sind z. B. Aldehyde, Alkohole, Alkaloide, Alkoholsäuren, Azoverbindungen, Chinone etc.

Die Vertheilung der Körper in diese Artikel war in verschiedner Art moglich. Ich habe mich bestrebt, die Aufgabe in zweckentsprechender Weise zu lösen und dazu folgende Regeln aufgestellt, die im Allgemeinen maassgebend sind.

- Verbindungen, welche als aus organischen und anorganischen Gruppen bestehend angesehen werden können, werden bei den betr. organischen Körpern behandelt. Z. B. die Salze organischer Säuren bei diesen, die metallorganischen Radikale bei den Kohlenwasserstoffen u. s. f.
- 2. Verbindungen, welche gleichzeitig Fett- und aromatische Gruppen enthalten, werden bei den letztern besprochen, so Hippursäure bei Benzoesäure, Zimmtsäureäthylester bei Zimmtsäure, Essigsäure-Phenylester bei Phenol, Phenylharnstoff bei Anilin u. s. w.
- 3. Verbindungen, welche aus mehreren Radikalen der Fett, resp. der aromatischen Gruppe bestehen, sind bei derjenigen Verbindung beschrieben,

Vorwort. VII

welche zu einer höheren Ordnung gerechnet wird. Es sind dazu folgende Ordnungen eingeführt.

- 1. Alkohole, 2. Säuren, 3. Kohlenwasserstoffe, 4. Amine, 5. Aldehyde,
- 6. Ketone, 7. Azoverbindungen, 8. Diazoverbindungen, 9. Alkaloide, 10. Kohlenhydrate.
- 4. Verbindungen, welche aus mehreren Körpern derselben Ordnung entstehen, sind bei der Verbindung behandelt, welche eine höhere Atomicität besitzt, und wenn diese gleich ist, bei der, welche im Alphabet später steht.

Die analytische Chemie ist soweit als thunlich in dem Artikel Analyse besprochen, Einzelnes findet sich auch bei betreff. Elementen. Die theoretische, sysikalische, physiologische und technische Chemie werden in möglichst wenigen, grösseren Artikeln besprochen.

Das Ganze wird, wie ich hoffe, einen einheitlichen Eindruck machen, doch ist gerade dies schwer zu erreichen bei der grossen Zahl von Mitarbeitern, welche zur rascheren Förderung des Werks gewählt wurden.

Kiel, im Mai 1882.

A. Ladenburg.



A

Absorption.*) Bringt man zu einem über Quecksilber abgesperrten Gase einen Tropfen einer Flüssigkeit, etwa Wasser oder einen porösen Körper, etwa ein Stück ausgeglühter Holzkohle, so nehmen dieselben einen Theil des abgeschlossenen Gases auf und das Volumen des letzteren vermindert sich. Man bezeichnet diese Erscheinung mit dem Namen der Absorption des Gases durch den hinzugebrachten Körper.

Die Absorption kann von zwei verschiedenen Ursachen herrühren, entweder ist sie durch eine physikalische Wechselwirkung zwischen den Gas- und Flüssigkeitstheilchen bedingt, ohne dass bestimmte chemische Verbindungen sich bilden, so ist es z. B. bei der Absorption von Wasserstoff durch Wasser, oder aber es treten chemische Wirkungen auf. Dabei kann dann entweder das ganze Gas chemisch gebunden sein oder nur ein Theil (Wasserstoff und Palladium).

Je nachdem bei der Absorption eine chemische Verbindung eintritt oder nicht, bleibt beim Entfernen eines Theiles des Gases aus der Flüssigkeit bei constanter Temperatur die Spannkraft des noch darin enthaltenen constant oder wicht. Ist nur ein Theil chemisch gebunden, so sinkt allmählich die Spannkraft bis zu einem bestimmten Werthe und behält dann diesen letzteren constant bei.

Die Grösse der Absorption wird durch den Absorptionscoëfficienten bestimmt. Dieser ist das auf 0° reducirte Gasvolumen, das von der Volumein heit der Flüssigkeit oder des porösen Körpers bei dem betreffenden Druck und der betreffenden Temperatur aufgenommen wird.

Die Methoden zu der Bestimmung der Absorption sind verschiedene, je nachdem dieselbe eine mehr oder weniger starke ist. Im ersteren Fall leitet man einfach einen Strom des zu untersuchenden Gases durch die betreffende Flüssigkeit und bestimmt durch Titration oder Gewichtsanalyse unter den nöthigen chemischen Vorsichtsmaassregeln die Menge des absorbirten Gases. In dem zweiten Fall

1

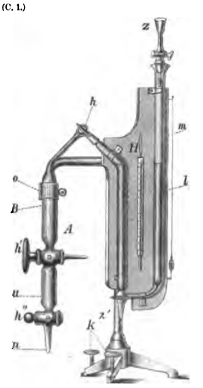
^{*) 1)} Bunsen, Ann. 93, pag. 1. Carius, Ann. 94, pag. 129. Schönfeld, Ann. 95, pag. 1. Roscoe, Ann. 95, pag. 357. Schickendantz, Ann. 169, pag. 116. Than, Ann. 123, pag. 187. 2) Mackenzie, W. 1, pag. 438. 3) Hüfner, J. pr. 22, pag. 844. 4) H. Heidenhain u. L. Meyer, Ann. 2, Spl., pag. 157. 5) Setschenow, Mem. d. Petersb. 22, pag. 1—56. 6) von Wroblewski, W. 8, pag. 29. 7) Mackenzie u. Nichols, W. 3, pag. 134. K. Angström, W. 15, pag. 297. 9) Magnus, P. 89, pag. 604. 10) Chappuis, W. 8, pag. 1 u. 672. 11) Kayser, W. 12, pag. 526 u. 14, pag. 450. 12) de Saussure, Gilbert, Ann. 47, pag. 113. 13) Hunter, Journ. Chem. Soc. 20, 21, 23, 24, 25. 14) Joulin, C. R. 90, pag. 741. 15) Stefan, Wien. Sitzungsber. 27, 58. Favre u. Silbermann, C. R. 29, pag. 449. 39, pag. 729.

werden folgende Verfahren benutzt, die indess entschieden noch weiterer Vervollkommnung bedürfen.

Zu einem über Quecksilber in einer graduirten Röhre abgesperrten Volumen eines Gases lässt man eine bestimmte Menge Flüssigkeit treten, deren Quantum eventuell direkt an der Theilung der Röhre abgelesen wird. Dann schliesst man die untere Oeffnung der Röhre und schüttelt tüchtig Gas und Flüssigkeit durch einander, öffnet unter Quecksilber, von dem eine gewisse Menge eintritt, schüttelt wieder und fährt in derselben Weise fort, bis vor und nach dem Schütteln das Volumen des abgesperrten Gases dasselbe bleibt. Dies wird dann gemessen, der Druck, unter dem es steht, bestimmt, und daraus die Menge des absorbirten Gases berechnet.

Nach dieser Methode sind die älteren Bestimmungen und nach einigen Verbesserungen diejenigen von Bunsen und seinen Schülern (1) angestellt worden.

Eine zweite Methode ist von G. Wiedemann angegeben, von Mackenzie (2) be-



nutzt und später von Hüfner (3) verbessert worden. Der benutzte Apparat ist folgender. Auf einem Holzbrett H ist ein Manometer angebracht, dessen einer Schenkel gerade nach oben geht, während der andere am oberen Ende etwas geneigt ist. Am Ende trägt letzterer den inneren Theil eines Schliffes, der sich in den äusseren Theil desselben, der an das Absorptiometer A angeschmolzen ist, einsetzt. Dieses besteht selbst aus zwei Räumen B und u, die gegeneinander und gegen die äussere Luft durch Hähne abgeschlossen sind. Der Hahn h ist doppelt durchbohrt, die eine Durchbohrung verläust winkelförmig, die andere dagegen endet in einem nach hinten liegenden Schwanzfortsatz. Der Hahn h' zwischen u und B ist ein Zweiweghahn, während h" ein einfacher Hahn ist.

Die Manipulation ist folgende. w wird von n aus mit luftfreier Flüssigkeit gefüllt, B mit dem zu untersuchenden Gas. Das Manometer wird bis zu dem mit capillarer Durchbohrung versehenen Schliffstück gefüllt, während der linke Schenkel mit der Luft communicirt und dann Manometer und der Raum B in Communi-

cation gesetzt. Durch Auffüllen von Quecksilber durch den Hahn Z, resp. durch Abfliessenlassen aus Z' bringt man dann das Quecksilber im linken Manometerschenkel auf dieselbe Stelle und liest den Druck ab. Dann löst man das Absorptionsgefäss vom Manometer, nachdem der Hahn h' geöffnet worden, schüttelt in einem Wasserbade, verbindet wieder und lässt soviel Quecksilber in B einfliessen bis der Stand wieder derselbe wird und fährt so fort, bis bei erneutem Schütteln und Verbinden kein Quecksilber mehr überfliesst; endlich wägt man das eingeflossene Quecksilber. Ist dan V_t das durch Auswiegen bestimmte Volumen von B bei der Temperatur t, u das Flüssigkeitsvolumen, v' das Volumen des übergeflossenen Quecksilbers, so ist das Volumen des übrig gebliebenen Gases:

$$v_t = V_t - v'.$$

Ist Pder Druck des Gases vor der Absorption, p derjenige nach derselben, so ist, wenn V das absorbirte Gasvolumen K reducirt auf 0° und den Druck p bedeutet,

$$K = \frac{VP}{p} - v$$

 $K = rac{VP}{p} - v.$ Der Absorptionscoëfficient lpha wird dann

$$\alpha = \frac{1}{u} \left(\frac{PV}{p} - v \right).$$

Die Methode ist besonders geeignet, wenn die Absorption unter constantem Druck vor sich gehen soll.

Eine dritte Methode (4) beruht darauf, dass abgemessene Mengen von Flüssigket und Gas in einem Gefäss zusammengeschüttelt werden, welches mit einem gaduirten Manometer in Verbindung steht, dessen dem Absorptionsgefäss zunächstlegender Schenkel ziemlich lang und mit dem betreffenden Gase gefüllt ist. Beim Schütteln tritt aus diesem ein Theil des Gases in die Flüssigkeit, der Druck refindert sich und aus der Druckänderung und dem Volumen der Manometerröhrentheile lässt sich der Absorptionscoëfficient finden.

Da der Absorptionscoëfficient von der Temperatur und vom Druck (s. w. u.) abhängig sein kann, so muss auf die Bestimmung dieser beiden Rücksicht genommen verden.

Die Absorptionsröhre muss daher mit einer Umhüllung von constante Imperatur etwa einem Wasser enthaltenden Rohr umgeben sein.

Mit den obigen Methoden sind folgende Resultate erhalten worden:

Für schwach absorbirende Flüssigkeiten und zwar solche, bei denen keine chemischen Umsetzungen, wie bei gewissen Salzlösungen, stattfinden, gilt is die Abhängigkeit der Absorption vom Druck ein von Henry zuerst aufgetellter Satz:

Das von einer Flüssigkeit bei verschiedenen Drucken absorbirte Volumen eines rezigen Gases ist stets dasselbe, vorausgesetzt, dass man das Volumen unter dem etteffenden Drucke misst. Misst man es unter einem constanten Druck, so verrulten sich die absorbirten Volumen wie die Drucke; die absorbirten Gewichtsmengen wachsen proportional dem Druck.«

Dass dies Gesetz innerhalb weiter Grenzen giltig ist, haben neuerdings noch Naccari und Pagliani entgegen den Behauptungen von Khanikoff und LOUGUININE nachgewiesen.

Für sehr stark absorbirende Flüssigkeiten gilt das Gesetz von HENRY nicht mehr unter allen Umständen, und zwar ist dasselbe weder bei hohen noch bei niederen Drucken giltig. Mit Erhöhung der Temperatur findet aber in vielen Fällen eine Annaherung an dasselbe statt; für schweflige Säure gilt es bei 50°, für Ammoniak tei 100°, trotzdem dass bei diesen Temperaturen grössere Gasmengen gelöst sind 2/s bei niedrigen Temperaturen und niederen Drucken. Es kommt neben der absorbirten Menge eben noch das Moment ins Spiel, dass bei niederen Temperaturen die Gase sich unterhalb der kritischen Temperatur befinden, also anderen Gesetzen gehorchen als bei höheren, wo keine Condensation zu einer Flüssigkeit mehr stattfinden kann.

Ganz anders wie Ammoniak und schweflige Säure verhalten sich Chlor und Chlorwasserstoffsäure, indem hier ein Theil des Gases chemisch gebunden, ein anderer gelöst ist. Für den Chlorwasserstoff lässt sich zeigen, dass bei hohen Drucken der letztere Theil ziemlich dem HENRY'schen Gesetz gehorcht.

Ein zweites, das Dalton'sche Gesetz, gilt für die Absorption von Gasen aus Gasgemengen. Die von jedem Gemengtheil aufgenommene Gasmenge ist nämlich proportional dem von diesem ausgeübten Partialdruck nach der Absorption. Der Partialdruck wird folgendermassen erhalten. Man denkt sich das betreffende Gas allein den ganzen Raum erfüllend, ist dann v das Volumen, welches es bei dem vorhandenen Drucke P einnehmen würde, v_1 das Gesammtvolumen des Gemisches, so ist $\frac{v_1 \cdot P}{v}$ der nach dem Mariotte'schen Gesetz berechnete Partialdruck.

Auch dieses Gesetz gilt nur für mässig stark absorbirte Gase, nicht mehr für stark absorbirbare. Es spielt eine besonders grosse Rolle in der Gasanalyse.

Nach diesen allgemeinen Erörterungen geben wir im Folgenden eine Reihe der experimentellen Bestimmungen. Die Absorptionscoöfficienten a dürsten kaum genauer als bis auf 20 ihres Werthes ermittelt sein.

Bunsen stellt die Abhängigkeit der Absorptionscoëfficienten a von der Temperatur t durch eine Gleichung folgender Form dar:

$$\alpha = a - bt + ct^2,$$

wo a b c Constante sind.

Die folgende Tabelle enthält die von Bunsen und seinen Schülern gefundenen Zahlen, die der Columne II sind mit 10^{-6} , die der Columne III bei Wasser mit 10^{-7} , bei Alkohol mit 10^{-8} zu multipliciren, um b und c selbst zu erhalten. Wir geben auch nicht soviel Stellen wie Bunsen, die mit aufgenommene letzte ist, wie seine Beobachtungen am Wasserstoff schliessen lassen, schon unsicher. Die Absorptionscoëfficienten beziehen sich auf einen Druck von 760 Millim.

	Wasser				Alkohol		
	I	п	Ш	I	П	Ш	
Wasserstoff	0 · 0193	0	0	0 · 0692	149	1	
Stickstoff	0 · 0203	539	112	0 · 1263	418	6	
Luft	0 · 0247	654	135	-	_	_	
Diäthyl	0 · 0315	1045	251	-	-	_	
Kohlenoxyd	0 · 0329	816	164	0 · 2044	0	0	
Sauerstoff	0 · 0412	1089	226	0 - 2840	0	0	
Sumpfgas	0 · 0545	1180	103	0 · 5226	2866	14	
Dimethyl	0 · 0871	3324	603	4 —			
Aethylwasserstoff	0 · 0946	3532	628	 		_	
Aethylen	0 · 2563	9136	1881	3 · 5950	57716	681	
Propylen	0 · 4465	22075	5388	" —		_	
Stickoxydul	1 · 3052	45362	6483	4 · 1780	69816	609	
Kohlensäure	1 - 7967	77610	16424	4 · 3295	93950	1240	
Schwefelwasserstoff	4 · 3706	83687	5213	17 · 891	655980	6610	
Schweflige Säure (1)	79 - 789	2607700	6293490	327 · 798	1684370	806600	
,, ,, (2)	75 · 185	2171600	190300	j —	_	_	
Stickoxyd	· —			0 . 3161	3487	49	
Chlor	3 · 0361	46196	1107	7			

(1) von () bis 26 (2) von 20 bis 40.

Ein eigenthümliches Resultat ergiebt sich bei Wasser, wenn man schreibt $z = a\left(1 - \frac{b}{a}t + \frac{c}{a}t^2\right)$. Für die verschiedenen Gase mit Ausnahme des Wasserstoffs schwankt $\frac{b}{a}$ zwischen etwa 2 und $5 \cdot 0$, trotzdem dass a von $0 \cdot 0$ 20

bis 75 · 182, also auf das 375 fache steigt. Die procentische Aenderung der absor binten Gasmenge ist demnach bei gleichen Temperaturerhöhungen nicht gar zu sehr verschieden. Aehnliches gilt von den Absorptionen in Alkohol.

Für stark absorbirbare Gase theilen wir folgende Bestimmungen mit: P bezeichnet den Druck, t die Temperatur, G das Gewicht (Gramm) Gas, welches 1 Grm. Wasser absorbirt, G_1 das Gewicht Gas, das bei 760 Millim. Druck absorbirt werden müsste, wenn das Henry'sche Gesetz gültig wäre.

```
802 in Wasser:
'= 7°
                             1000 1300 t = 20^{\circ} P . 40 100
     P . 30 100
                                                                         1000 1900
                       760
                                                                   760
      G 0.010 0.027 0.176 0.229 0.295
                                                 G 0.007 0.016 0.104 0.137 0.259
                                                  G, 0.143 0.124 0.104 0.104 0.104
      G_10.263 \ 0.205 \ 0.176 \ 0.174 \ 0.172
t = 39^{\circ}8 P . 200
                                          t = 50^{\circ} P
                760
                                                     .200 760
      G 0.016 0.059 0.194
                                                 G 0.012 0.045 0.112
      G_10.062 \ 0.059 \ 0.057
                                                 G_10.045 0.045 0.044
NH, in Wasser:
      P . 20 100
                      760
                             1000 1400 t = 20^{\circ}
                                                      60
                                                            100
                                                                  760
                                                                        1000
                                                                               2000
                                                    0.119 0.158 0.518 0.651 0.992
      G 0.082 0.280 0.899 1.230 1.549
                                                    0.513 0.200 0.518 0.450 0.377
      G_13.113 2.127 0.899 0.850 0.841
i = 40^{\circ} P . 80 300
                                  2100 t = 100^{\circ}
                      760
                             1000
                                                     700
                                                           760
                                                                  1000 1400
      G 0.052 0.168 0.338 0.404 0.594
                                                    0.068 0.074 0.096 0.135
      G, 0.497 0.426 0.338 0.307 9.215
                                                    0.074 0.074 0.073 0.073
```

Neben der Absorption der Gase im Wasser und Alkohol liegen noch einige rereinzelte ältere über die Absorption in anderen Flüssigkeiten vor, von denen wir emige mittheilen. Es bedeutet in der folgenden Tabelle s das specifische Gewicht der absorbirenden Flüssigkeit, α den Absorptionscoëfficenten bei 18°.

		Absorbirtes	Gas CO ₂ .		
	s	α	F	s	α
Aether	0.727	$2 \cdot 17$	Terpentinöl	$0 \cdot 86$	$1 \cdot 66$
Lavendelöl	0 · 88	1 - 91	Leinöl	$0 \cdot 94$	1 · 56
Tymianöl	0 · 89	1 · 88	Olivenöl	0.915	$1 \cdot 51$
Petroleum	0 · 784	1 · 69	Gummilösung	1 · 092	0 · 75
Absorbirtes	Gas:	C ₂ H ₄	N,O	со	
Wasser		0 · 155	0.760	$0 \cdot 062$	
Petroleum		$2 \cdot 61$	$2 \cdot 54$	$0 \cdot 20$	
Lavendelöl		$2 \cdot 09$	$2 \cdot 75$	0 · 156	
Olivenöl		$1 \cdot 22$	1 · 50	$0 \cdot 52$	
KCl lösung	gesättigt	0 · 10	0 · 29	_	

Alle bisher betrachteten Lösungen von Gasen sind nicht von der Bildung lester chemischer Verbindungen begleitet, anders verhält es sich z. Th. bei den getzt zu behandelnden Absorptionen in Salzlösungen:

Die Absorption der Gase durch Salzlösungen ist bisher fast nur für Kohlensäure und zwar besonders von Mackenzie und Setzschenow (5) untersucht, deren Resultate im Ganzen übereinstimmen.

Es ergiebt sich im Allgemeinen:

Die Salze lassen sich in zwei Gruppen theilen, die der einen werden von der gelösten Kohlensäure gar nicht zersetzt, die absorbirte Gasmenge wird einfach gelöst.

Die der zweiten erfahren aber eine ganze oder theilweise Zersetzung unter

gleichzeitiger Bildung von einfach- und doppeltkohlensauren Salzen. Ein Theil der absorbirten CO₂ wird durch das Salz gebunden, ein anderer aber gelöst.

Bei der ersten Gruppe ist die Absorption durch das Henry'sche Gesetz bestimmt, nimmt mit zunehmender Concentration ab und ist stets kleiner als bei Wasser. Bei der zweiten wachsen die absorbirten Mengen langsamer als der Druck, und ausserdem nimmt im Allgemeinen die Absorption mit zunehmender Concentration zu; die Zunahme der chemisch gebundenen Kohlensäuremenge ist eben grösser als die Abnahme der gelösten Menge in Folge der wachsenden Concentration.

Zwischen beiden stehen Substanzen, bei denen bei geringen Concentrationen die Zunahme der chemisch gebundenen Kohlensäure mit Zunahme der Concentration die Abnahme der Löslichkeit überwiegt, während bei höheren Concentrationen das Entgegengesetzte eintritt.

SETZSCHENOW hat die Salze entsprechend den obigen Betrachtungen in folgende Reihe gebracht (es sind stets neutrale Salze vorausgesetzt). Bis zum Natrium-oxalat gehören sie der zweiten Gruppe, das milchsaure Natron steht auf der Grenze, die folgenden gehören der ersten Gruppe an: Kohlensaures Natron, Borax, phosphorsaures Natron, essigsaures Natron, oxalsaures Natron, milchsaures Natron, citronensaures Natron, Nitrate, Chloride, Sulfate verschiedener Metalle, mit Ausnahme derer des Ammonium, die eine partielle Zersetzung zu erleiden scheinen. Aus seinen Messungen an Salzen der ersten Gruppe hat dann weiter Setzschenow folgenden Satz abgeleitet.

Verwandte Salze, d. h. Salze derselben Säure von Metallen, die derselben Gruppe angehören, mit gleichen oder beinahe gleichen Aenderungen der Mischvolumina bei ihrer Auflösung und nicht weit von einander abstehenden Atomgewichten, absorbiren gleiche Mengen von CO₂, wenn ihre Mengen in den Lösungen den Atomgewichten proportional sind, ein Satz, den angenähert auch die Messungen Mackenzie's bestätigen. Die Absorption ist am grössten bei den Nitraten, dann folgen die Chloride und diesen die Sulfate.

Mit der Absorption der Gase in Flüssigkeiten sind auch stets Volumenänderungen und zwar Vergrösserungen verbunden, die bei starken Absorptionen sich unmittelbar messen lassen.

Es kann dabei die Dichte der gashaltigen Flüssigkeit grösser oder kleiner sein als die der gasfreien.

So ist z. B. bei to das specifische Gewicht s gesättigter Lösungen von Wasser mit

HCl
$$\begin{cases} t = 0 & 4 & 8 & 12 & 14 & 18 & 23 \\ s = 1 \cdot 2257 & 1 \cdot 2265 & 1 \cdot 2185 & 1 \cdot 2148 & 1 \cdot 2074 & 1 \cdot 2064 & 1 \cdot 2014 \\ & & & & & & & & & & & & & & & & \\ SO_2 & & & & & & & & & & & & & & \\ s = 1 \cdot 0609 & 1 \cdot 0547 & 1 \cdot 0239 & 0 \cdot 9555 & & & & & & & \\ NH_2 & \text{ist } s = 0 \cdot 8535 + 0002627 \, t - 0 \cdot 0000333 \, t^2 \end{cases}$$

Ist das specifische Gewicht und das Volumen der gashaltigen, der gasfreien Flüssigkeit und des Gases

resp. S, V, s, v, s' v' so besteht die Relation
$$V \cdot v = s S + s' \cdot S \times v' \cdot v$$

wo V das aus 1 Cc Wasser entstandene Volumen bedeutet.

Bei Ammoniak bilden 1180 Vol. NH₃ mit 1 Vol. H₂O, 2,22 Vol. Flussigkeit, die 1180 Vol. NH₃ sind auf weniger als 2,22 Vol. verdichtet, oder auf weniger als 544, wozu nach dem MARIOTTE'schen Gesetz ein Druck von 531 Atm. nothwendig wäre; unter so hohem Druck befindet sich aber das Ammoniak bereits im flüssigen Zustand.

Die 79,8 Vol. SO₂ die in 1,16 Vol. gesättigter wässriger Lösung bei 0° enthalten sind haben etwa eine Compression auf $\frac{1}{69}$ erfahren, sind also wohl auch schon verflüssigt.

Auch bei schwächer absorbirbaren Gasen sind Volumenänderungen beobachtet und neuerdings von von Wroblewski (6), Mackenzie und Nichols (7) und Angström eingehender untersucht worden.

Die Absorption eines Gases in einer Flüssigkeit tritt in Folge der zwischen den Gas- und Flüssigkeitsmolekülen thätigen Kräfte ein, und es geht die Absorption so lange fort, bis die Zahl der aus der Flüssigkeit austretenden Gasmoleküle in Folge der Spannung des Gases in derselben gleich der in dieselbe eintretenden ist. Wird der Druck erhöht, so wird die Zahl der auf die Oberfläche auftreffenden Moleküle entsprechend vergrössert, und da bei einer schwachen Absorption die Anziehung der gashaltenden Flüssigkeit gleich derjenigen der gasfreien ist, so kann jetzt erst dann ein Gleichgewicht zwischen dem absorbirten und dem freien Gase eintreten, wenn die Zahl der austretenden oder damit die Zahl der absorbirten Moleküle entsprechend vergrössert ist.

In entsprechender Weise ergiebt sich auch der Satz für die Absorption von Gasgemischen, nach dem die Menge eines aus einem Gasgemenge absorbirten Gases dem Partialdruck desselben entspricht. In dem Gasgemisch treffen entsprechend dem Partialdruck weniger Moleküle des einen Gases auf die Flüssigkeitsoberfläche und es muss daher die Menge der absorbirten auch geringer sein, da dieser die Zahl der austretenden entspricht.

Die Abnahme der Löslichkeit von Kohlensäure in einer Salzlösung mit Zunahme der Concentration findet wohl ihren Grund darin, dass ein Theil des Wassers, das die Anziehung auf die Kohlensäure ausübt, mehr oder weniger stark an die Salzmoleküle chemisch gefesselt wird.

Ein Zusammenhang zwischen der Grösse des Absorptionscoëfficienten und den übrigen Eigenschaften der absorbirenden Flüssigkeit und des absorbirten Gases hat sich bisher noch nicht feststellen lassen. Eine grosse Rolle spielt jedenfalls die grössere oder kleinere Condensirbarkeit des Gases. Dieselbe aus der verschiedenen Grösse und Form der eindringenden Gasmoleküle und der Zwischenramme zwischen den Flüssigkeitsmolekülen abzuleiten, dürfte kaum thunlich sein.

Es giebt auch übersättigte Gaslösungen, in denen mehr Gas gelöst enthalten ist als normalen Verhältnissen entspricht, sie verlieren den Ueberschuss unter Aufbrausen, sobald kleine Gasbläschen hineingebracht oder solche durch Druckermässigung resp. Temperaturerhöhung erzeugt werden; dass blosse Erschütterungen ein Entweichen des überschüssigen Gases bedingen, ist zum wenigsten zweifelhaft.

An diese Absorptionen durch Flüssigkeiten schliessen sich unmittelbar diegenigen durch massive seste Körper, bei denen das Gas in die ganze Masse eintritt. Dahin gehört die von Wasserstoff durch Palladium (abgesehen von der dabei tattsindenden chemischen Verbindung), von Sauerstoff durch Silber, Wasserstoff durch Platin, Aluminium, Kohlensäure durch Kautschuk oder Gelatine etc. Für diese Absorptionen gelten dieselben Gesetze wie sür solche in Flüssigkeiten, nur dass weit langsamer ein Endzustand hergestellt wird. Es fallen eben alle Strömungen

fort, welche die Homogenität so sehr befördern, und der ganze Ausgleich geschieht durch Diffusion (s. d.).

Messungen der Absorption durch homogene feste Körper sind von von Wroblewski angestellt. Er findet für rothen Kautschuk und eine Reihe von Gasen solgende Werthe:

```
N<sub>2</sub>O. 1 \cdot 9561 - 0 \cdot 02665 \ t \ (t = 4 \cdot 6 \text{ bis } 20^\circ)

CO<sub>2</sub>. 1 \cdot 2779 - 0 \cdot 01576 \ t \ (t = 6 \cdot \text{ bis } 21^\circ)

H. 0 \cdot 02050 + 0 \cdot 00407 \ t \ (t = 10 \text{ bis } 16^\circ)

Luft. 0 \cdot 06075 + 0 \cdot 003076 \ t \ (t = 11 \text{ bis } 18^\circ)
```

Danach sind die Absorptionscoëfficienten bei festen Körpern von derselben Grössenordnung wie bei flüssigen Körpern. Ob die für Luft und Wasserstoff beobachteten sehr kleinen Zunahmen mit wachsender Temperatur nicht etwa auf Beobachtungsfehlern beruhen, müssen spätere Versuche zeigen.

Ganz anders gestalten sich die Absorptionen durch poröse Körper oder feste Körper, bei denen sich das Gas nur auf den Wänden condensirt.

Von den Wänden fester Körper werden auf die Gase Anziehungskräfte ausgeübt, in Folge deren sich auf ihrer Oberfläche eine condensirte Gasschicht ablagert. So ist es besonders bei den mit einer sehr grossen Oberfläche begabten porösen Körpern, aber auch schon, und das ist der einfachste Fall, bei gewöhnlichen Glas- oder Metalloberflächen.

Man bezeichnet diese Erscheinung passend als Adsorption. Sind die sich condensirenden Gase sog. Dämpfe, so bezeichnet man die Erscheinung mit dem Namen der Vaporhäsion, von ihr rühren u. a. die dünnen Feuchtigkeitsschichten her, die Glas etc. bedecken und z. B. ein Erwärmen derselben vor electrischen Versuchen erforderlich machen; ferner bedingen sie die Phänomene der Hauchbilder.

Die erste sichere Beobachtung über Adsorption von Gasen rührt von Magnus (o her. Er fand, dass der Ausdehnungscoöfficient von SO₂ sich grösser ergab, wenn sie in einem mit Glasfäden gefüllten Gefäss erhitzt wurde, als wenn die Glasfäden entfernt wurden.

Die Beziehungen, die F. Weber zwischen der Grösse der auf der Oberfläche eines festen Körpers verdichteten Gasschichten und der Dichte der Gase aufstellte, haben Versuche von Chappuis und Kayser (10) (11) nicht bestätigt.

Chappuis fand, dass von einer 9 Millim. Oberfläche sich lösten beim Erwärmen von

```
0 bis 180° Wasserstoff: 0 · 00027 Cmm.

Luft 0 · 00035 ,,

Schweflige Säure 0 · 00059 ,,

Ammoniak 0 · 00083 ,,

von 0 bis 100° Ammoniak 0 · 00039 ,,
```

Aus diesen Zahlen berechnet Chappuis unter Zugrundelegung der aus der kinetischen Gastheorie berechneten Molekularquerschnitte, dass die auf dem Glase liegenden condensirten Wandschichten bei Ammoniak und schwefliger Saure aus wenigstens zwei Molekularschichten bestehen. Genaue Resultate lassen sich indess auch hier nach Kayser nicht erhalten.

Weit grösser sind die Adsorptionen in ausgeglühter Holzkohle. Das Ausglühen geschieht am besten im Vacuum und wird längere Zeit fortgesetzt, um die sich erst allmählich aus der Holzkohle loslösenden Gase zu entfernen.

DE SAUSSURE (12) fand z. B., dass 1 Volumen Holzkohle adsorbirt bei 721 Millim. Druck und bei Temperatur von 11—13°.

Je nach der Natur des Holzes, aus der die Kohle gewonnen ist, ändert sich übrigens die adsorbirte Menge; so adsorbirt Campecheholzkohle 54 · 6 Vol., Buchsbaumholzkohle nur 31 · 2 Vol. Kohlensäure.

Für Cocosnusskohle hat Hunter (13) für einige Gase die Adsorptionscoëfficienten bestimmt und gefunden für:

NO
$$86 \cdot 3$$
 N₂O · $70 \cdot 5$ C₂H₄ $74 \cdot 7$ PH₂ $69 \cdot 1$ CH₃Cl · $76 \cdot 4$ (CH₃)₂O $76 \cdot 2$ CO $21 \cdot 2$ O₂ $17 \cdot 9$.

Allgemeine Resultate haben sich auch hier noch nicht ergeben.

Für Druck- und Temperaturänderungen haben früher Joulin (13) und Hunter und neuerdings Chappuis und Kayser aus genaueren Untersuchungen übereinstimmend gefunden:

Es entsprechen etwa gleichen Druckänderungen gleiche Aenderungen der adsorbirten Gasmenge. Wir führen nur wenige Zahlen nach HUNTER an. r ist die Zahl der von einem Volumen Cocosnusskohle bei dem Drucke p adsorbirten Anzahl von Gasvolumen

NH,		C	o,	CN	
p	v	p	v	p	v
760	170 · 7	760	73 · 2	760	$107 \cdot 5$
$1269 \cdot 2$	$178 \cdot 2$	$1412 \cdot 8$	91 . 6	$1291 \cdot 2$	110 · 3
1795 · 1	188 · 7	$2324 \cdot 1$	108 · 0	$1873 \cdot 4$	$115 \cdot 4$
$2608 \cdot 5$	$209 \cdot 8$	$3793 \cdot 2$	$132 \cdot 4$	$2678 \cdot 2$	$124 \cdot 9$

Mit der Temperatur nimmt hier die Adsorption ab und zwar zuerst schnell und dann langsamer beim Ammoniak, während bei Cyan die Abnahme eine gleichmässig langsame ist. Für das Ammoniak und Cyan sind im Folgenden einige Werthe

NH₃ 0°: 175 · 7 35° 123 · 0 70° 82 · 6
Cy · 113 · 7
$$101 \cdot 1$$
 $88 \cdot 2$.

Die obigen Zahlen zeigen, dass bei verschiedener Temperatur zwei Gase in Bezug auf ihre Adsorbirbarkeit ihre Stelle vertauschen können, bei 0° wird NH₃, bei 70° Cy stärker adsorbirt.

Auch Dämpfe werden in hohem Grade von Kohle adsorbirt, dabei nimmt mit abnehmender Temperatur die Menge des adsorbirten Gases wesentlich zu. Versuche bei verschiedenen Drucken und derselben Temperatur liegen bei demselben Dampf noch nicht vor.

Werden Dampsmischungen adsorbirt, so compliciren sich die Verhältnisse in hohem Grade. Der Process kann entweder der sein, dass beide Dämpse getrennt condensirt werden, oder dass der eine zunächst adsorbirt und vielleicht zu einer Flüssigkeit verdichtet wird, während der andere sich in dieser löst.

Einschlägige Versuche sind von Hunter und Joulin angestellt, ohne dass mdess sich einfache Resultate ergeben hätten.

Befeuchtet man die Kohle, die Gase adsorbirt hat, so wird ein Theil derselben verdrängt.

Zu den reinen Adsorptionsphänomenen können auch noch chemische treten. Sauerstoff z. B. verbindet sich mit der Kohle, Kohlensäure wird z. Th. in Kohlen oxyd verwandelt etc.

Ausser der Kohle adsorbiren auch andere poröse Körper, so fein vertheilte

Metalle etc. Gase, die durch die dabei austretenden Wärmeentwickelungen zum Glühen gelangen können.

Die Adsorption in der Kohle und in den porösen Körpern ist bedingt durch eine der Vaporhäsion analoge Wechselwirkung zwischen festem Körper und Gas, die freilich hier bei der grossen Nähe der einzelnen Theile der Kohle zu weit energischerer Wirkung gelangt, so dass die Gase wohl z. Th. in den Poren der Kohle flüssig enthalten sind. Ein Gleichgewicht wird eintreten, wenn die Zahl der die Kohle verlassenden Theilchen der in dieselben eintretenden entspricht.

Da die Zahl der ersteren mit steigender Temperatur, die der letzteren mit steigendem Druck zunimmt, so erklärt sich die Zunahme der Adsorption mit letzterem und die Abnahme derselben mit ersterer.

Eine auf den einfachsten Voraussetzungen basirende mathematische Theorie für die Absorption in festen Körpern sowohl wie in Flüssigkeiten hat STEFAN (15) entwickelt

Die Absorption der Gase durch Flüssigkeiten und feste Körper ist von Wärmeentwickelungen begleitet. In dem ersteren Falle lassen sich aus der mechanischen Wärmetheorie unter vereinfachenden Voraussetzungen, besonders derjenigen, dass das Gas und der Dampf der absorbirenden Flüssigkeit bis zum Condensationspunkt auf einander keine Wirkung ausüben, Beziehungen zwischen den Absorptionswärmen, dem Absorptionscoöfficienten etc. entwickeln. Die folgende Tabelle giebt unter A die berechneten, unter B die gefundenen Wärmentwickelungen für 1 Grm. des Gases, wenn es in Wasser absorbirt wird

Wie man sieht ist die Uebereinstimmung eine sehr geringe, so dass die theoretischen Prämissen nicht richtig sein können.

Auch über die Wärmeentwickelung bei der Adsorption von Gasen durch Kohle liegen einige Messungen von Favre und Silbermann (16) vor. Sie fanden, dass 1 Grm. der Gase folgende Wärmemengen entwickelte

HCl
$$232 \cdot 5$$
, SO₂ $139 \cdot 9$ CO₂ $129 \cdot 6$.

Dabei ist die Adsorptionswärme stets grösser als die Verdampfungswärme des Gases.

E. Wiedemann.

Acetessigester*) (Dimethylencarbonsäureäthylenester, Aethylendimethylencarbonsäure, Aethyldiacetsäure, acetonkohlensaures Aethyl), $C_6H_{1,0}O_{1,0}$

¹⁾ Jahresber. 1863, pag. 323. 2) GEUTHER, Das. 1865, pag. 302. 3) Ann. 135, pag. 217. 4) Das. 138, pag. 204, 328, 5) Das. 145. pag. 78. 6) Ann. 186, pag. 161. 7) CONRAD und LIMPACH. Ann. 192, pag. 153, 8) WISLICENUS, Ann. 190, pag. 276. 9) Ders. Ann. 206, pag. 308. 10) CONRAIT Ann. 186, pag 214. 11) LÖWIG und WEIDMANN, Ann. 36, pag. 297. WANKLYN, Jahresber. 1864 pag. 461, 1868, pag. 509. LADENBURG, Ber. 3. pag. 305. OPPENHEIM u. PRECHT, Ber. 9, pag. 319. 12) EMMERLING u. OPPENHEIM, Ber. 9, pag 1098. 13) WISLICENUS, Ann. 149, pag. 205. 14) DEMARÇAY, Compt, rend. 82, pag. 1337. 15) GEUTHER. 16) GEUTHER, Jahresber. 1868, pag. 511 17) CONRAD, Ann. 188, pag. 269. 18) LIPPMANN, Jahresber. 1868, pag. 511. HELLON u. OPPEN-HEIM, Ber. 10, pag. 701. 19) Allihn, Ber. 11, pag. 567. 20) Ders., Ber. 12, pag. 1298. 21) Cov-RAD, Ann. 186) pag. 232. 22) PRECHT, Ber. 11, pag. 1194. 23) OPPENHEIM u. PRECHI. Ber. 9, pag. 1098. 24) LADENBURG u. RÜGHEIMER, Ber. 12, pag. 953. 25) V. MEYER, Ber. 10 pag. 2076. 26) Ders. u. Züblin, Ber. 11, pag. 320. 27) V. Meyer, Ber. 10, pag. 2075. 28) NORTON u. OPKENHEIM, Ber. 10, pag. 701. 29) WISLICENUS, Ann. 192, pag. 159. 30) ROHR-BECK, Ann. 188, pag. 231, 31) MEVER u. ZÜBLIN, Ber. 11, pag. 692. 32) DEMARÇAY, Ber. 10 pag. 733, 1177. 33) RUCKER, Ber. 10, pag. 1954, Ann. 201, pag. 54. 34) DEMARÇAY, Bull. we. chim. 33. pag. 516, 575, 34, pag. 31. 35) Wislicenus, Ann. 190, pag. 257. 36) Waldschmidt.

eme von GEUTHER (1) entdeckte Verbindung, ist als Mittel zur Synthese von grosser Wichtigkeit geworden. Diese Acetessigestersynthesen führte man früher nach dem Vorgange von Frankland und Duppa (3) (4) (5) in der Art aus, dass man auf das Produkt der Einwirkung von Natrium auf Essigester, welches im Wesentlichen neben Natriumalkoholat, $C_6H_9NaO_3$, Natriumacetessigester enthält 15), die Halogenverbindung eines organischen Restes reagiren liess. Man erhielt dabei, abgesehen von den Umsetzungsprodukten der betr. Halogenverbindungen mit Natriumalkoholat, in der Regel vier durch Synthese entstandene Körper, zwei vom Acetessigester und zwei vom Essigester derivirend. So bilden sich z. B. bei der Ethandlung des Einwirkungsproduktes von Natrium auf Essigester mit Jodäthyligende Körper: Aethylacetessigester, $C_6H_9(C_2H_5)O_3$, Diäthylacetessigester, $C_6H_9(C_2H_5)O_3$, Diäthylacetessigester, $C_6H_9(C_2H_5)O_3$, and Diäthylessigester, $C_6H_9(C_2H_5)O_3$.

Was die Constitution des Acetessigesters und seiner Derivate betrifft, so steht die Frankland und Duppa'sche Auffassung derselben als Ketonsäureester mit allen beobachteten Thatsachen im Einklang und ist jetzt allgemein angenommen. Danach erhalten dieselben folgende Formeln:

Acetessigester Aethylacetatessigester Diäthylacetessigester.

Da, wie Geuther (1) (2) zeigte, bei der Einwirkung von Jodäthyl auf Natriumzetessigester Aethylacetessigester entsteht —

CH₁COCHNaCOOC₂H₅ + C₂H₅ I = CH₃COCH(C₂H₅)COOC₂H₅ + NaI. — so ist die Bildung von einfach substituirten Acetessigestern bei den nach Frankland and Duppa ausgeführten Synthesen leicht verständlich. Dagegen ist für die Entzehung der drei anderen Verbindungen erst in neuerer Zeit von Wislicenus (6) eine den Thatsachen entsprechende, experimentell gestützte Erklärung gegeben worden. ikanach ist das Austreten der bei den genannten Synthesen beobachteten Produkte im Wesentlichen auf solgende neben einander verlausende Processe zurückrößhren: 1. Natriumacetessigester und Natriumäthylat im rohen Einwirkungsproduct von Natrium auf Essigester setzen sich mit Jodäthyl — es sei dieses als

Ann. 188, pag. 240. 37) SAUR, Ann. 188, pag. 257. 38) SCHNAPP, Ann. 201, pag. 62. 39) ROHN, Ann. 190, pag. 305. 40) MIXTER, Ber. 7, pag. 499. 41) GUTHZEIT, Ann. 204, pag. 1. 42) ZEIDLER, Ann. 187, pag. 30. 42a) REBOUL, Compt. rend. 84, pag. 1233. 43) WOLFF, Ann. 201, pag. 45. 44) O. HOFMANN, Ann. 201, pag. 76. 45) CONRAD, Ber. 11, pag. 1055. 45 EBRLICH, Ann. 187, pag. 11. 47) BONNÉ, Ann. 187. pag. 1. 48) EHRLICH, Ber. 7, pag. 892. 49 CLOWES, Ber. 8, pag. 1208. 50) WISLICENUS U. LIMPACH, Ann. 192, pag. 128. 51) KRESSNER, Ann. 192, pag. 135. 52) BISCHOFF, Ann. 206, pag. 329. 53) HARDTMUTH, Ann. 192, pag. 142. 34 WISLICENUS UI LIMPACH, Ann. 192, pag. 146. 56) CON-103, Ann. 188, pag. 226. 57) BISCHOFF, Ann. 206, pag. 319. 58) CONRAD, Ann. 188, pag. 217. 59. NÖLDECKE, Ann. 147, pag. 224. 60) H. KÖNIG, Ber. 12, pag. 768. 61) RÜGHEIMER, Ber. 7, pag. 892. 62) HARROW, Ann. 201, pag. 141. 63) OPPENHEIM U. PFAFF, Ber. 7, pag. 931. 54, OPPENHEIM U. PFAFF, Ber. 8, pag. 884. 65) OPPENHEIM U. PRECHT, Ber. 9, pag. 326. 58; OPPENHEIM U. PRECHT, Ber. 9, pag. 327. 59 Dies. Ber. 9, pag. 1099. 70) BRANDES, PARSBER. 1866, pag. 305. 71) CONRAD, Ann. 186, pag. 228. 72) ZÜBLIN, Ber. 11, pag. 1417.

Beispiel gewählt — in Aethyläther und Aethylacetessigester um. 2. Der letztere wird durch Natriumalkoholat in Natriumäthylacetessigester übergeführt. 3. Der Natriumäthylacetessigester wird theilweise in Diäthylacetessigester verwandelt, theilweise zerfällt er bei der herrschenden Temperatur unter Bildung von Essigester, Aethylessigester, essigsaurem und äthylessigsaurem Natron. Diese beiden Salze geben mit Jodäthyl Jodnatrium und gleichfalls Essigester und Aethylessigester. 4. Natriumalkoholat zersetzt den Diäthylacetessigester zu Essigester und Diäthylessigester unter gleichzeitiger Bildung der Natriumsalze dieser beiden Säuren, welche ihrerseits durch Jodäthyl in dieselben Ester übergeführt werden.

Das Verfahren bei Acetessigestersynthesen hat durch WISLICENUS (6) eine rationellere Gestalt erhalten. Er zeigte, dass, wenn man von reinem Acetessigester ausgeht, eine weit sicherere Leitung der Vorgänge und weit ausgedehntere Anwendbarkeit der Methode ermöglicht ist. Acetessigester nimmt bei der Behandlung mit Natrium ein Atom und zwar nur ein Atom auf:

 $CH_3COCH_2COOC_2H_5 + Na = CH_3COCHNaCOOC_2H_5 + H.$

Das Natriumatom lässt sich leicht beim Behandeln mit Halogenverbindungen durch organische Radicale vertreten, z. B.

 $CH_3COCHNaCOOC_2H_5 + C_2H_5I = CH_3COCH(C_2H_5)COOC_2H_5 + Nal.$

In dem entstehenden Körper lässt sich wiederum 1 Atom Wasserstoff durch Natrium ersetzen, welches seinerseits ebenfalls gegen organische Radicale ausgetauscht werden kann, z. B.

 $CH_3COCH(C_2H_5)COOC_2H_5 + Na = CH_3COCNa(C_2H_5)COOC_2H_5 + H_5$ $CH_3COCNa(C_2H_5)COOC_2H_5 + C_2H_5I = NaI + CH_3COC(C_2H_5)_2COOC_2H_5$ In den letzteren Körper lässt sich Natrium nicht mehr einführen.

Man trägt 10 Grm. in dünne Scheiben zerschnittenes Natrium in 65 Grm. Acetessigester welcher mit etwa dem gleichen Volumen absoluten Aethers oder besser krystallisirten Benzolverdünnt ist, in mehreren Portionen (ca. ½ zu Anfang und nach beendeter heftiger Reaction den Rest) ein und beendet den Process durch Erwärmen auf dem Wasserbade. Wendet man wesentlich mehr oder weniger Verdünnungsmittel an als das gleiche Volumen, so tritt bereits, ehe da-Natrium sich gelöst hat, Abscheidung von Natriumacetessigester ein, was vermieden werden muss. Auch ist allzulanges Erwärmen nachtheilig; daher nehme man höchstens 65 Grm. Acetessigester auf einmal in Arbeit.

In der so erhaltenen noch warmen Lösung bringt man den Natriumacetessigester mit der Halogenverbindung, welche man anwenden will, zur vollständigen Umsetzung. Auf Wasserzusatz scheidet sich der einfach-organisch substituirte Acetessigester, in Aether, resp. Benzol gelöst, ab.

Nachdem er gereinigt ist, kann er in derselben Weise in den zweifach-organisch substituirten Acetessigester übergeführt werden.

In zahlreichen Fällen ist es besser, nach folgender Methode (7) zu arbeiten: Die berechnete Menge Natrium wird im zehn- bis zwölffachen Gewichte käuflich absoluten Alkohols gelöst, der Acetessigester, resp. einfach-organisch substituirte Acetessigester zugesetzt und hierauf die Halogenverbindung eingetragen. Nach event, durch Erwärmen unterstützter vollendeter Einwirkung wird der grösste Theil des Alkohols abdestillirt, die entstandene Verbindung durch Wasser abgeschieden und gereinigt. Die Methode liefert direkt reinere Produkte und daher größsere Ausbeute als die vorher beschriebene. Sie ist nur in wenigen Fällen nicht anwendhar

Soll in Acetessigester zweimal dasselbe Radical eingeführt werden, so kann man in der Regel ohne wesentliche Verschlechterung der Ausbeute bei Anwendung dieser Methode direkt 2 Atome Natrium und zwei Moleküle des organischen Haloids in Reaction bringen. Die alkoholische Natriumalkoholatiosung lässt sich auch, wenn auch nicht mit gleich gutem Erfolge durch eine Lösung von Kalihydrat in Alkohol ersetzen.

Von den mannigfachen Umwandlungen, welcher die Acetessigester fähig sind, mögen hier nur diejenigen Erwähnung finden, die sie bei der Behandlung mit Basen erleiden; in Betreff der übrigen sei auf das unten folgende Specielle über die Acetessigester verwiesen.

Setzt man die Acetessigester der Einwirkung starker Basen aus, so erfolgt Spaltung nach zweifacher Richtung; es hildet sich einestheils ein Keton, Kohlensaure und Alkohol, anderentheils Essigsäure, eine Säure, deren Natur von der des mgewandten Esters abhängig ist, und Alkohol. Die erste dieser Spaltungsrichungen, welche beim Acetessigester zuerst von Geuther, bei den substitiern Acetessigestern von Frankland und Duppa beobachtet ist, erfolgt, wenn X and Y beliebige einwerthige organische Radicale bedeuten, nach der Gleichung CH₃COCXYCOOC₂H₅ + 2KOH = CH₃COCHXY + CO₃K₂ + C₂H₅OH, die zweite, zuerst von Wislicenus constatirte nach der Gleichung: CH₃COCXYCOOC₂H₅ + 2KOH = CH₃COOK + CHXYCOOK + C₂H₅OH.

Die Anzahl der Acetessigestermoleküle, welche eine Spaltung nach der einen oder anderen Richtung erleiden, hängt wesentlich mit der Menge und Concentration der angewandten alkalischen Lösung zusammen; auch von der Natur der Base ist sie, wenn auch nur wenig, abhängig. Soll aus einem Acetessigesterderivat hauptsächlich das Keton dargestellt werden, so kocht man mit riberschüssigem Barytwasser oder sehr verdünnter Kalilauge, bezweckt man dagegen der Gewinnung der neben Essigsäure entstehenden Säure, so muss man möglichst concentrirte alkoholische Kalilauge in möglichst bedeutendem Ueberschuss anvenden (8) (9). Dabei ist jedoch auch die Natur des der Zersetzung unterworfenen Esters von wesentlichem Einfluss.

So liefert z. B. der Acettricarballylsäureester,

bei der Spaltung durch Alkalien fast nur Essigsäure und Tricarballylsäure (9). Der Acetessigester kommt im Harn von Diabetikern vor*).

Um ihn darzustellen, verfährt man folgendermaassen:

Zu 1 Kilo reinem Essigäther, welcher sich in einem mit Rückflusskühler verbundenen Kolben beindet, werden auf einmal 100 Grm. Natrium in erbsengrossen Stücken gegeben. Sobald die Reaction nachlässt, erhitzt man auf dem Wasserbade bis zur Lösung des Metalls, versetzt die 20ch warme Masse mit 550 Grm. 50 giger Essigsäure und lässt erkalten. Man versetzt nun zuer Umschütteln mit ca. ½ Liter Wasser, trennt die Oelschicht, destillirt nach nochmaligem Waschen derselben mit wenig Wasser auf dem Wasserbade den grössten Theil des unveränderten Essigäthers ab und fractionirt den Rest. Der nach dreimaligem Fractioniren von 175—185° redende Antheil ist für die meisten Verwendungen genügend rein. Ausbeute im Maximum 175 Grm. Aus den unter 100° siedenden Portionen wird nach dem Waschen mit Kochsalzsung zur Entfernung des Alkohols und Trocknen mit Chlorcalium durch Fractioniren 350—400 Grm. Essigester zurückgewonnen (10).

^{*)} Solcher Harn wird durch Eisenchlorid roth gefärbt. — Neuere Untersuchungen machen es sehr wahrscheinlich, dass derselbe nicht Acetessigester, sondern eine diesem Ester nahe sehende Verbindung (Acetessigsäure?) enthält. S. DEICHMÜLLER u. TOLLENS, Ann. 209, pag. 22; TOLLENS, Ann. 209, pag. 30.

Auf vollständig wasser- und alkoholfreien Essigester wirkt Natrium erst nach dem Erwärmen und ohne Wasserstoffentwickelung ein (11).

Der Acetessigester ist eine obstartig riechende Flüssigkeit vom Siedepunkt 180°,8 (cor) und dem spec. Gew. 1,0256 bei 20° gegen Wasser von 4°. Er röthet Lackmus erst bei Gegenwart von Wasser, färbt sich mit neutralem Eisenchlorid dunkelviolettroth und ist mit den Wasserdämpfen flüchtig. Er zersetzt sich mit starken Säuren, wie auch mit Wasser, bei 150° in Aceton, Alkohol und Kohlensäure (2). Mit Alkalien behandelt, liefert er neben diesen Produkten auch Essigsäure. Beim Erhitzen in zugeschmolzenen Röhren auf 230—50° zerfällt er in Essigester und Dehydracetsäure (s. unten). Diese liefert er auch, wenn man seine Dämpfe durch glühende Röhren leitet, sowie in kleiner Menge bei jeder Destillation. Bei der Oxydation mit übermangans. Kali geht er in Essigsäure und Oxalsäure (12) über, bei der Reduction mit Natriumamalgam in β — Oxybuttersäure (13). Durch Zersetzen des Additionsproduktes desselben mit Blausäure durch Salzsäure entsteht Oxybrenzweinsäure (14). Wenn man das Einwirkungsprodukt von Phosphorsuperchlorid auf Acetessigester mit Wasser behandelt, so erhält man zwei isomere Chlorcrotonsäuren, C₄H₅ClO₂ (15).

Natriumacetessigester, CH₃COCHNaCOOC₂H₅, bildet sich bei der Einwirkung von Natrium oder Natriumalkoholat auf Essigester oder Acetessigester (1) (16).

Lässt sich durch Einwirkung von Natrium auf mit Benzol verdünnten Acetessigester darstellen (s. oben). Um ihn in grösserer Menge in kryst. Zustande zu erhalten, löst man 10 Th. Natrium in 100 Th. abs. Alkohol, versetzt mit dem gleichen Volum wasserfreien Aethers und trägt 56,5 Th. mit der gleichen Quantität trocknen Aethers verdünnten Acetessigesters ein. Setzt man sodann unter Umrühren 2 Th. Wasser zu, so fällt der Natriumacetessigester aus.

Farbloser Krystallfilz, liefert beim Erhitzen neben geringen Mengen Aceton und den Natriumsalzen hochmolekularer organischer Stoffe hauptsächlich Essigester, kohlensaures und essigsaures Salz (6).

Baryumacetessigester, $(C_6H_9O_4)_2$ Ba, bildet sich als amorpher Niederschlag beim Zusammenbringen des Aethers mit Barytwasser (2).

Magnesiumacetessigester, $(C_6H_9O_3)_2$ Mg. Aus heissem Benzol oder Aether in bei 240° schmelzenden Blättehen krystallisirend. Man erhält die Verbindung beim Behandeln von Acetessigester mit Magnesiumamalgam oder mit schwefelsaurer Magnesia, Ammoniak und Chlorammonium (17).

Aluminiuma cetessigester, (C₆H₉O₃)₃Al. In Aether, Benzol, Schwefelkohlenstoff losliche, bei 76° schwelzende Nadeln. Unzersetzt flüchtig. Darst. aus Acetessigester und Kaliumaluminat.

Auch Zinkoxyd- und Bleioxyd-Kalium geben mit Acetessigester Fällungen.

Silber-, Kupfer-, Kobaltacetessigester bilden sich, wenn man ammoniakalische Lösungen der Metalle mit Acetessigester zusammenbringt. Die Silberverbindung ist unbeständig, die drei anderen können aus Benzol krystallisirt erhalten werden. Frisch gefälltes Quecksilberoxyd giebt mit Acctessigester unter Erwärmen eine weisse unlösliche Masse (17). Versetzt man Natriumacetessigester mit Sublimat in Essigesterlösung, so bildet sich eine Verbindung C₄H₃HgO₃ als weisse, amorphe Substanz (18).

Monochloracetessigester, CH₃COCHClCOOC₂H₅, bildet sich, wenn man 1 Mol. Sulfurylchlorid zu 1 Mol. Acetessigester in kleinen Portionen setzt und destillirt. Siedep. 193—195°, spec. Gew. 1,19 bei 14° gegen Wasser von 17,5°. Zersetzt sich mit Alkalien unter Bildung von monochloressigsaurem Kalium (19). Wie der Acetessigester, so giebt auch der Monochloracetessigester beim

Zusammenbringen mit ammoniakalischen Kupfer-, Magnesium-, Nickel- und Kobaltlösungen Metallverbindungen. Die Kupferverbindung, (C₆H₈ClO₃)₂ Cu, krystallisirt aus Schwefelkohlenstoff in grünen, glänzenden, vierseitigen Blättchen, die Magnesiumverbindung aus Alkohol in Nadeln (20).

Dichloracetessigester, CH₈COCCl₂COOC₂H₅, bildet sich bei der Einwirkung von 1 Mol. Acetessigester auf 2 Mol. Sulfurylchlorid (19), sowie durch Einleiten von Chlor in gekühlten Acetessigester. Schwach ätherisch riechende, be 205—207° siedende Flüssigkeit vom spec. Gew. 1,293 bei 16° gegen Wasser von 17,5°, deren Dämpfe die Augen zu Thränen reizen. Liefert, mit verdünnter bissäure auf 170—80° erhitzt, bei 119—120° siedendes Dichloraceton CHCl₂ COCH₃, mit Alkalien verseift, Dichloressigsäure (21).

Tröpfelt man Brom in die ätherische Lösung des Acetessigesters, so wird Acetessigester-Bibromid, $C_6H_{10}O_3Br_2$, eine über 100° sich zersetzende Flüssigkeit, gebildet (18). Figt man Brom im Ueberschuss in eine Lösung des Aethers in Chloroform ein und erwärmt auf dem Wasserbade, so erhält man Bibromacetessigäther — Bibromid, $C_6H_8Br_2O_3Br_2$, aus nicht unzersetzt destillirbare Flüssigkeit vom spec. Gew. 2,320 bei 21° gegen Wasser von 17.5° (21).

Gasförmiges, wässriges und flüssiges Ammoniak bilden mit Acetessigester ein issiges Produkt. Nach dem Destilliren bis 210° bleibt eine syrupartige Masse zurück, welche satz krystallinisch erstarrt und eine stickstoffhaltige Säure enthält. Leitet man gasförmiges, vollständig trocknes Ammoniak in mit Eis gekühlten Acetessigester, so bildet sich direkt tanktritt von Wasser ein krystallinisches Produkt von der Formel $C_6H_{11}O_2N$, welches zur Rangung geschmolzen und durch Abgiessen des Flüssigen nach theilweisem Wiedererstarren als com 25–28° schmelzender, in monoklinen Prismen krystallisirender Körper erhalten wird (22).

Acctessigester liefert beim Behandeln mit Anilin Diphenylharnstoff (23). Mit Ortho-inlaylendiamin, $C_6H_3CH_3NH_2NH_2$ (1. 3. 4), liefert er unter Wasseraustritt den Körper $^{\circ}H_1C_5H_3 < _{NH}^{NH} > C < _{CH_2}^{CH_3}COOC_2H_5$, welcher in federartig vereinigten Nadeln krystallisirt, a $^{\circ}M_1^{\circ}$ schmilzt, durch Salzsäure zersetzt wird und beim Erwärmen auf 100° sich in Aethenyl-inlaylendiamin, $C_6H_3CH_3$ $^{N=}_{NH}$ CCH3, und Essigester spaltet (24).

Nitrosoacetessigester, CH₃·CO·CHCOOC₂H₅, entsteht bei der Ein-

virtung von salpetriger Säure auf Acetessigester.

Man lost 1 Mol. des letzteren in 1 Mol. verdünnter Kalilauge, fügt genau 1 Mol. NO₂K

mm. säuert unter Vermeidung von Erwärmung mit Schwefelsäure an und zieht zur Entfernung

1.65 unzersetzten Acetessigesters die wieder alkalisch gemachte Lösung mit Aether aus. Nach

6.62 Ansäuren wird nun der Nitrosokörper der Lösung durch Ausschütteln mit Aether entzogen.

Er schmilzt bei 52—54°, krystallisirt aus Chloroform in harten, glasglänzenden Säulen, welche in Alkohol, Aether, Chloroform leicht, in Wasser schwieriger iöslich sind. Die wässrige Lösung reagirt sauer. Chloracetyl wirkt nicht auf ihn ein. In Alkalien löst er sich mit gelber Farbe. Mit Phenol und concentrirter schweselsäure giebt er eine rothe Lösung.

Arbeitet man bei der Darstellung des Nitrosoacetessigesters in etwas anderer Weise, so ra Keton-Kohlensäurespaltung ein, es bildet sich Nitrosoaceton (s. das.) (25) (26).

Azobenzolacetessigsäure, $C_6H_5-N_2-CH<\frac{COCH_3}{COOH^3}$, entsteht, wenn man die Lösung von 1 Mol. Acetessigäther in 1 Mol. verdünnter Kalilauge mit timer stark verdünnten Auflösung von salpetersaurem Diazobenzol (1 Mol. Anilin, Mol. verdünnte Salpetersäure, 1 Mol. Kaliumnitrit) mischt.

Macht man die Flüssigkeit mit verdünnter Kalilauge alkalisch, filtrirt vom ausgeschiedenen

rothen Harz ab und säuert mit verdünnter Schwefelsäure an, so entsteht eine gelbe Fällung, welche filtrirt, mit kaltem Wasser ausgewaschen und aus Alkohol umkrystallisirt wird.

Goldgelbe, atlasglänzende, verfilzte Blättchen vom Schmelzpunkt 154-55° (27).

Das Kaliumsalz der Azobenzolacetessigsäure, C₁₀H₉N₂O₃·K, entsteht beim Vermischen der alkoholischen Lösung derselben mit alkoholischem Kali und bildet hellgelbe, atlasglänzende Blättchen. Das Silbersalz, C₁₀H₉N₂O₃·Ag, das Baryum-Blei und Kupfersalz entstehen durch Fällung aus dem Kalisalz als gelbe Niederschläge. — Aus dem oben erwähnten rothen Harz, welches sich bei der Darstellung der Azosäure bildet, kann man durch Umkrystallisiren aus Alkohol unter Zusatz von Thierkohle den Azobenzolacetessigester. C₁₀H₉N₂O₂C₂H₅ gewinnen. Gelbe Krystalle vom Schmp. 59,5°. Wird bereits durch verdünnte Kalilauge in der Kälte in azobenzolacetessigsaures Kalium übergeführt.

Para-Azotoluolacetessigsäure, $C_6H_4 < \frac{CH_3}{N_2} \cdot CH < \frac{COCH_3}{COOH}$, entsteht wie die Azobenzolacetessigsäure. Orangegelbe glänzende Nadeln. Schmilzt bei 180–190° unter Zersetzung.

Para-Azotoluolacetessigester, C₁₁H₁₁N₂O₃C₃H₅, bildet sich neben der Saure. Gelbe Krystalle. Schmp. 74° (72).

Schwefelkohlenstoff wirkt auf Natriumacetessigester unter Bildung eines dunkelbraunen, festen Produktes, des Natriumsalzes der Thiorufinsäure, $C_{10}H_{14}S_3O_4$, ein. Es besitzt die Formel $C_{10}H_{12}S_3O_4$ Na und krystallisirt aus Wasser in ziegelfarbigen Nadeln mit grünlichem Reflex. Die Säure bildet dunkel orangerothe, perlmutterglänzende Schuppen und ist leicht retsetzlich. Beim Vermischen der Lösung des Natriumsalzes mit Chlorcalcium krystallisirt das Calciumsalz, $(C_{10}H_{13}S_3O_4)_2$ Ca, allmählich in kirschrothen Nadeln aus. Mit Quecksilberchlorid-Bleinitrat- und Zinksulfatlösung entsteht eine orangefarbige, mit Eisenchlorid einbraune, mit Silbernitrat eine dunkelrothe, mit Kupfersulfat eine schwarze Fällung (28)-

Erhitzt man Acetessigester mit Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von Bleioxyd oder Zmisoxyd im geschlossenen Rohr auf 100° und zieht die Masse mit kochendem Alkohol aus, war krystallisirt aus dem letzteren der Thiocarboacetessigester, C₇H₈SO₃ =

Bei 152° erweichende, zwischen 156 und 162° schmelzende, strohgelbe Nadeln (28).

Methylacetessigester, CH₃COCH(CH₃)COOC₂H₅. Darstellung: Aus Natriumacetessigester und Jodmethyl (29). Flüssigkeit, Siedep. 186,8° (cor.), spectigew. 1,009 bei 6°. Färbt sich mit Eisenchlorid blau (2). Liefert bei der Reduction α—Methyl—β—Oxybuttersäure (30). Wird durch Alkalien in Aethylmethylketon, Kohlensäure und Alkohol gespalten (4).

Salpetrige Säure wirkt je nach den Umständen unter Bildung von Nitrosomethylaceton oder Nitrosopropionsäureester auf den Ester ein (31). Durch Einwirkung von Phosphorsuperchlorid und Eingiessen des Produktes in Wasser entsteht Methylchlorcrotonsäure (32) (33). Durch Zersetzen des durch Anlagerung von Blausäure an den Methylacetessigester entstehenden Cyanids mit Salzsaure erhält man Oxyadipinsäure, CH₃ C(OH)(COOH)—CH(CH₃)—COOH (60).

Behandelt man den Aether mit Brom und verseift das ölige Produkt mit alkoholischer Kalilauge, so erhält man Tetrinsäure und Oxytetrinsäure (34).

Dimethylacetessigester CH₃COC(CH₃)₂COOC₂H₅. Darstellung: Aus Natriummethylacetessigester und Jodmethyl. Siedep. 184°, spec. Gew. 0,9913 bei 16° (4). Spaltung durch Alkalien: Dimethylaceton, Isobuttersäure (35), Zersetzung des Einwirkungsproduktes von Phosphorsuperchlorid mit Wasser liesert eine Dimethylchlorcrotonsäure, CH₂: CClC(CH₃)₂COOH (32).

isomer mit dem vorhergehenden Ester. Darstellung: Natriumacetessigäther und Jodathyl (7). Siedep. 198° (cor.), spec. Gew. 0,998 bei 12° (2), 0,9834 bei 16° (4). Färbt sich mit Eisenchlorid blau und ist in kaltem Wasser etwas löscher als in warmem. Spaltung durch Alkalien: Aethylaceton, Buttersäure. Bei der Einwirkung von Natrium geht er in den, dem Natriumacetessigester ähnlichen Natriumäthylacetessigester, CH₃COCNa(C₂H₅)COOC₂H₅, über. Derselbe köper entsteht bei der Einwirkung von Natriumalkoholat.

Wässriges Ammoniak erzeugt mit dem Ester zwei Verbindungen. Die eine hat die Formel $C_8H_{15}NO_2$, riecht pfeffermünzartig, ist leicht in Alkohol und Aether löslich, unlöslich wässer, krystallisirt in monoklinen Tafeln und schmilzt bei $59,5^{\circ}$. Die andere in Wasser, Alkohol und Aether lösliche Verbindung besitzt die Formel $C_6H_{11}NO_2$, ist geruchlos, schmilzt $\approx 90^{\circ}$ und sublimirt in langen, verfilzten Nadeln.

Chlor wirkt unter Bildung von

Monochloräthylacetessigester, $CH_3COCCl(C_2H_5)COOC_2H_5$, ein. Nicht unzersetzt siedende Flüssigkeit, deren Siedepunkt bei etwa 215—220° liegt und welche bei 4- bis 6 stündigem Erhitzen mit verdünnter Salzsäure auf 180° Monochloräthylaceton, $(C_2H_5)CHClCOCH_3$, liefert (21). Mit saljetiger Säure (s. Nitrosoacetessigester) behandelt, liefert der Aethylacetessigester Nitrosoäthylaceton, $C_2H_5 \cdot CH(NO)COCH_3$ (26) (31). Bei der Reducion mit Natriumamalgam bildet sich aus ihm α -Aethyl- β -Oxybuttersäure, $CH_1CH(OH)CH(C_2H_5)COOH$ (36), und bei der Einwirkung von Phosphorsuperchlorid und nachherigem Zersetzen des Reactionsproduktes mit Wasser Aethylchlorcrotonsäure (32). Durch die aufeinander folgende Einwirkung von Brom und alkoholischem Kali entstehen aus dem Aethylacetessigester Pentinsäure und Oxypentinsäure (34).

Methyläthylacetessigester, $CH_3COC(CH_3)(C_2H_5)COOC_2H_5$. Darstelag: Aus Natriumäthylacetessigester und Jodmethyl (29). Flüssigkeit, Siedep. 1947, spec. Gew. 0,974 bei 22° gegen Wasser von 17,5°. Eisenchlorid färbt ihn violett. Mit trockenem Natriumalkoholat destillirt liefert er Aethylmethylessigester, $CH(CH_3)(C_2H_5)COOC_2H_5$. Durch Reduction mit Natriumamalgam entsteht α -Aethylmethyl- β -Oxybuttersäure, $CH_3CH(OH)CH(CH_3)(C_2H_5)$ COOH(37).

roletzt besprochenen Aether isomer. Darstellung: Natriumacetessigester und kopropyljodid (29). Flüssigkeit. Siedep. 201° bei einem Barometerstand von 138,4 Millim., spec. Gew. 0,98046 bei 0°. Färbt sich mit Eisenchlorid rothviolett. Durch Einwirkung von Alkalien kann man aus demselben Isopropylaceton gewinnen (5). Zersetzt man das Einwirkungsprodukt von Phosphorpentachlorid auf den Ester mit Wasser, so erhält man Monochlorisopropylcrotonsäure (32). Propylacetessigester giebt unter diesen Umständen eine isomere gechlorte Säure. Behandelt man Isopropylacetessigester nach einander mit Brom und Kali, so erhält man Isohexinsäure und Isooxyhexinsäure (34).

Diäthylacetessigester, CH₃COC(C₂H₅)₂COOC₂H₅. Darstellung: Aus Natriumäthylacetessigester und Jodäthyl oder aus Acetessigester, 2 At. Natrium in alkoholischer Lösung und 2 Mol. Jodäthyl (7). Flüssigkeit, Siedep. 212° (4) (38), spec. Gew. 0,9738 bei 20° (4). Natriumalkoholat wirkt unter Bildung von Diäthylessigester, Essigester, essigsaurem, diäthylessigsaurem und kohlensaurem Natrium auf den Ester ein. Wässrige und alkoholische Alkalilösungen zersetzen ihn in Alkohol, Kohlensäure, Diäthylaceton (C₂H₃)₂ CHCOCH₅, Essigsäure und Diäthylessigsäure (35). Durch Reduction mit Natriumamalgam wird er in a-Diäthylβ-Oxybuttersäure, CH₃CH(OH)C(C₂H₅)₂COOH, übergeführt (38).

Isobutylacetessigester, CH₃COCHCOOC₂H₃, isomer CH₂CH(CH₃)₂

mit dem zuletzt besprochenen Ester. Darstellung: Aus Natriumacetessigester Flüssigkeit, Siedep. 217-218°, spec. Gew. 0,951 bei 17,5° und Isobutyljodid. gegen Wasser von 17,5°. Durch Kochen mit Barytwasser liefert der Estet Isobutylaceton (CH₃)₂CHCH₂COCH₃, (40) und Isobutylessigsäure, (CH₃), CHCH, CH, COOH (39). Durch successive Behandlung desselben mit Brom und alkoholischem Kali erhält man Isoheptinsäure und Isooxyheptinsäure neben Essigsäure, Capronsäure, Methylisobutylglycerinsäure, Glycerinsäure und Isobutylaceton (34).

Diisobutylacetessigester, CH3COCCOOC, H5,

erhalten bei der Einwirkung von Isobutyljodid auf das Einwirkungsprodukt von Natrium auf Essigester. Siedep. 250-53°, spec. Gew. 0,947 bei 10° (40).

Octylacetessigester, CH3COCHCOOC2H3

 $(CH_2)_7CH_3$

Darstellung: Aus Natriumacetessigester und normal-primärem Octyljodid. Siedep. 280-82°, spec. Gew. 0,9354 bei 18,5° gegen Wasser von 17,5°. Alkalien spalten ihn unter Bildung von Octylaceton, CH3 (CH2), CH2 COCH3, und Octylessigsäure, CH₃(CH₂)₇CH₂COOH (41).

Dioctylacetessigester, CH3COCCOOC2H3 || |(CH2)7CH3]2

Darstellung: Aus Natriumoctylacetessigester und normal-primärem Octyljodid. Flüssigkeit, Siedep. 340-42°. Durch fractionirte Destillation bei vermindertem Luftdruck zu reinigen. Alkalien spalten den Aether unter Bildung von Diochaceton, [CH₃ (CH₂)₇]₂CHCOCH₃, und Isostearinsäure [CH₂ (CH₂)₇]₂:CH -COOH (41).

Allylacetessigester, CH₃COCH (C₃H₅)COOC₂H₆. Darstellung: Aus Natriumacetessigester und Jodallyl oder Bromallyl (29). Entsteht auch bei der Einwirkung von Zink und Jodallyl auf Acetessigester neben Diallylacetessigester (42). Siedep. 206°, spec. Gew. 0,982 bei 20° gegen Wasser von 17,5°. Eisenchlorid färbt ihn carmoisinroth. Durch Kochen mit alkoholischer Kalilauge wird aus ihm Allylaceton, CH2:CHCH2CH2COCH3, durch mehrtägiges Erhitzen mit trocknem Natriumäthylat auf 150—160° Allylessigsäure, CH2: CHCH2CH2COOH, Allylessigsäureäthylester und Essigsäureäthylester gebildet. Bei der Reduction mit Natriumamalgam liefert der Allylacetessigester α-Allyl — β-Oxybuttersäure, $CH_3CH (OH)CH(C_3H_5)COOH (42) (42^a).$

Diallylacetessigester, CH₃COC: (CH₂CH:CH₂)₂COOC₂H₅. Darstellung: Aus Natriumallylacetessigester und Bromallyl. Bildet sich auch bei der Einwirkung von Zink und Jodallyl auf Acetessigester (44). Flüssigkeit, Siedep. 239—41°, spec. Gew. 0,948 bei 25° gegen Wasser von 17,5°. Concentritte wässrige Kallauge verseift ihn unter Bildung von Diallylaceton (CH₂ = CHCH₂)₂CHCOCH₃, und Diallylessigsäure, (CH₂ = CHCH₂)₂CHCOOH (43) (42°).

Benzylacetessigester, CH3 COCHCOOC, H5.

Darstellung: Aus Natriumacetessigester und Benzylchlorid. Flüssigkeit. Siedep. $\mathfrak{S6}$, spec. Gew. 1,036 bei 15,5° gegen Wasser von 16,5° (45). Bei mehrtägigem Erhitzen des Ester mit etwas mehr als 2 Mol. Kalihydrat in concentrirter absolut alkoholischer Lösung auf dem Wasserbade entsteht Benzylaceton, $C_6H_5CH_2CH_2COCH_3$, und merkwürdigerweise Dibenzylessigsäure $(C_6H_5CH_2)_2CHCOOH$. Beim Behandeln mit Natriumamalgam in verdünnt alkoholischer Lösung geht der Benzylacetessigester in α -Benzyl — β -Oxybuttersäure, $CH_3CH(OH)CH(C_6H_5CH_2)$ COOH, über (46).

Methylbenzylacetessigester, CH₃COC(CH₃)(C₆H₅CH₂)COOC₂H₅. Darstellung: Aus Natriumbenzylacetessigester und Jodmethyl. Flüssigkeit, Siedep. 287°, spec. Gew. 1,046 bei 23° gegen Wasser von 17,5°. Durch Einwirkung höchst concentrirter wässriger Kalilauge entstehen aus dem Ester Benzylmethylessigsäure C₅H₅CH₂ CHCOOH, und geringe Mengen von Keton (45).

Aethylbenzylacetessigester, CH₃COC(C₂H₅) (C₆H₅CH₂)COOC₂H₅ Darstellung: Aus Natriumbenzylacetessigester und Jodäthyl. Flüssigkeit, Siedep. 295—298° (45).

Dibenzylacetessigester, CH₃COC(C₆H₅CH₂)₂COOC₂H₅. Darstellung: Aus Natriumbenzylacetessigester und Benzylchlorid. Dickliche Flüssigkeit (46). Benzoylacetessigester, CH₃COCHCOOC₂H₅.

Darstellung: Aus Natriumacetessigester und Benzoylchlorid (in Benzol oder Aetherlösung). Dickliche Flüssigkeit, spec. Gew. 1,14 bei 21,5° gegen Wasser von 17,5°. Nicht unzersetzt destillirbar. Liefert beim Erhitzen auf 200—230° neben Kohlenoxyd, Kohlensäure und braunen Harzen Benzoësäureäthylester. Mit alkoholischer oder wässriger Kalilauge verseift, liefert der Ester Acetophenon, C₆H₅COCH₃, Kohlensäure, Essigsäure, Benzoësäure und Alkohol. Dieselbe Zersetzung erleidet der Benzoylacetessigester durch Wasser, langsam bei gewöhnlicher Temperatur, rasch beim Erhitzen auf 100° (47).

Darstellung: Aus Natriumacetessigester und Chlorkohlensäureester, ClCOOC₂H₅. Nur die erste der oben besprochenen Methoden zur Herstellung von Acetessigesterabkömmlingen ist für seine Darstellung anwendbar (29). Unter theilweiser Zersetzung siedendes Oel vom spec. Gew. 1,080 bei 23°. Siedep. 235—40° (48).

Darstellung: Aus Natriumacetessigester und Monochloressigester (29). Flüssigkeit. Siedep. 254—256°, spec. Gew. 1,079 bei 21° gegen Wasser von 17,5°. Giebt mit Eisenchlorid keine Färbung. Nimmt Natrium unter Wasserstoffentwicklung auf und wird bei der Reduction in die entsprechende Oxysäure übergeführt. Mit concentrirter alkoholischer Kalilauge zersetzt sich der Ester der Hauptsache nach in Bernsteinsäure und Essigsäure, mit Barytwasser in β-Acetopropionsäure (59) (Lävulinsäure), CH₂COCH₂CH₂COOH, Kohlensäure und Alkohol (58).

Darstellung: Aus Natriummethylacetessigester und Chloressigester oder besser aus Natriumacetsuccinsäureester und Jodmethyl (52). Bei 263° siedende Flüssigkeit vom spec. Gew. 1,067. Liefert beim Verseifen mit conc. alkoholischer Kalilösung Brenzweinsäure, CH₃CH(COOH)CH₂COOH (51). Beim Zersetzen desselben mit Barytwasser entsteht neben wenig der letztgenannten Säure 3-Acetbuttersäure, CH₃CH(CH₃CO)CH₂COOH. Durch Kochen mit verdünnter Salzsäure erhält man die gleiche Säure neben dem Ester derselben (52).

Darstellung: Aus Natriumacetessigester und α-Brompropionsäureester (29). Man reinigt das Produkt am besten durch fractionirte Destillation unter vermindertem Druck. Flüssigkeit, Siedep. 258°, spec. Gew, 1,061 bei 27° gegen Wasser von 17,5°. Beim Verseifen mit conc. Kalilauge liefert er Brenzweinsäure, CH₃CH(COOH)CH₂COOH (56). Bei der Zersetzung mit 8 § igem Barytwasser entsteht neben dieser Säure β-Acetoisobuttersäure, CH₃COCH₂CH(CH₃)COOH. Diese bildet sich auch neben ihrem Ester und zwar in grösserer Menge beim Kochen mit Salzsäure (57).

Darstellung: Aus Natrium-β-Methylaccetsuccinsäureester und Jodmethyl. Flüssigkeit, Siedep. 270—272°, spec. Gew. 1,057 bei 27° gegen Wässer von 17,5°. Beim Zersetzten unt conc. alkoholischer Kalilösung liefert der Ester Dimethylbernsteinsäure, CH₃CH(COOH)CH(CH₂)COOH (53).

Darstellung: Aus Natriumacetsuccinsäureester und Jodäthyl oder aus Natriumäthylacetessigester und Monochloressigester (29). Flüssigkeit. Siedep. 263-65 Natrium wirkt bei gewöhnlicher Temperatur nicht auf ihn ein, selbst beim Erwärmen des Metalls mit dem Ester bleibt es längere Zeit unverändert. Conc. alkoholische Kalilösung zersetzt den Ester unter Bildung von Aethylbernsteinsäure, $(C_9H_5)CH(COOH)CH_9COOH$ (55)

3-Aethylacetsuccinsäureester, CO CH₃

$$CH - CH < \frac{CH_{2}CH_{3}}{COOC_{2}H_{5}}$$

Darstellung: Aus Natriumacetessigester und a-Brombuttersäureester. Siedep. 32°. Löst Natrium unter stürmischer Wasserstoffentwickelung (49).

Benzylacetsuccinsäureester,

Darstellung: Aus Natriumacetsuccinsäureester und Benzylchlorid. Siedep. 310°. Spec. Gew. 1,088 bei 15° gegen Wasser von 16,5° (45).

Acetglutarsäureester, CO-CH₃

Darstellung: Aus Natriumacetessigester und β-Jodpropionsäureester. Siedep. 271–272°, spec. Gew. 1,0505 bei 14,1° gegen Wasser von 17,5°. Beim Verseifen des Esters mit conc. alkoholischer Kalilauge bildet sich Glutarsäure, CH (CH₂COOH (50). CH₂COOH.

z-Methylacetglutarsäureester,

Darstellung: Aus Natriummethylacetessigester und β-Jodpropionsäureester. Bei 280–281° siedende Flüssigkeit vom spec. Gew. 1,043 bei 20° gegen Wasser von 17,5°. Liefert bei der Spaltung durch conc. alkoholische Kalilösung α-Merylglutarsäure, CH₃CH(COOH)CH₂CH₂COOH (54).

Ausserdem sind analog den oben besprochenen eine Reihe anderer Synthesen mit Hülfe des Acetessigesters ausgeführt worden, ohne dass man die zunächst entstehenden Acetverbindungen isolirt oder doch vollständig gereinigt hat.

entsteht, wenn man in Benzol oder Aether gelösten Natriumacetessigester mit der dem Natrium äquivalenten Menge Jod versetzt (61).

Zu seiner Darstellung verfährt man am besten in folgender Weise: Trockner Natriumctessigester (s. oben) wird mit reinem Aether zu einem dünnen Brei angerührt und in kleinen Portionen mit einer gesättigten ätherischen Lösung der dem Natrium äquivalenten Menge Jod
crsetzt. Sodann wird vom entstandenen Jodnatrium abfiltrirt und die Lösung durch Schütteln
tat Quecksilber oder staubförmigem Silber von nicht verbrauchtem Jod befreit. Destillirt man
man den Aether grösstentheils ab, lässt den Rest freiwillig verdunsten und wäscht die sich ausscheidenden Krystalle mit etwas Aether ab, so erhält man direkt reinen Diacetsuccinsäureester.

Er krystallisirt aus Aether in glänzenden Taseln und Blättchen, welche bei 55 schmelzen.

Kocht man denselben mit verdünnter Schweselsäure (20 Grm. Diacetsuccinsäureester, 150 Grm. einer zehnsach verdünnten Schweselsäure) bis die Kohlensäurentwicklung aushört, so geht, wenn man hieraus mit den Wasserdämpsen destillirt, mit diesen neben Aethylalkohol ein Oel über, während im Destillationsgesäss beim Erkalten ein in kaltem Wasser wenig lösliches sestes Produkt auskrystallisirt. Das letztere ist ein Gemenge von einem in Blättchen krystallisirenden, bei 81–82° schmelzenden und einem bei 230–231° schmelzenden, in Nadeln krystallisirenden Körper. Diese können durch wiederholtes Lösen in Natronlauge und fractionirtes Fällen, wobei der niedrig schmelzende Körper zuerst aussällt, von einander getrennt werden. Der bei 130–131° schmelzende Körper besitzt die Zusammensetzung C₈H₈O₃ einer

Carbopyrotritarsäure. Diese ist in heissem Wasser, in Alkohol und Aether reichlich, dagegen in kaltem Wasser fast unlöslich. Sie wird beim Kochen mit conc. Kalilauge nicht zersetzt. Durch schmelzendes Aetzkali erleidet sie Spaltung in Bernsteinsäure und Essigsäure $(C_8H_8O_5 + 4 \text{ KOH} = C_4H_4O_4K_2 + 2 C_2H_3O_2K + H_2O)$, durch Destillation für sich in Pyrotritarsäure und Kohlensäure $C_8H_8O_3 = CO_2 + C_7H_8O_3$.

Carbopyrotritarsaures Natrium, $C_8H_7O_5Na$. In Wasser sehr leicht, in Alkohol schwer löslich. Krystallisirt aus Wasser in glasglanzenden, dünnen Prismen, welche Krystallwasser enthalten.

Carbopyrotritarsaure Silber, CaH₇O₃Ag. In Wasser schwer loslich; kyrstallisitt daraus in mikroskopischen Nadelchen. Erhitzt man das Silbersalz mit Jodathyl mehrere Stunden auf 100°, so bildet sich der

Carbopyrotritarsäure-Aethylester, $C_sH_7O_5$, C_2H_5), welcher aus Aether in bei 81° schmelzenden seideglänzenden Blattehen krystallisirt. Er ist mit dem oben erwähnten bei $81-82^\circ$ schmelzenden Körper identisch. In der That ist der letzere nur ein intermediäres Produkt zwischen Diacetbernsteinsäureester und Carbopyrotritarsäure, denn er verwandelt sich bei längerem Kochen mit verdünnter Schwefelsäure in diese Saure. Seine Bildung geht nach der Gleichung vor sich:

$$C_{12}H_{14}O_6 = C_2H_5OH + C_{10}H_{12}O_5$$

Diacetsuccinsaureester Alkohol Carbopyrotritarsaureester.

Der Ester der Carbopyrotritarsaure ist in Alkohol. Aether und Benzol seicht, in kaltem Wasser so gut wie gar nicht, in siedendem etwas loslich. Er reagirt nicht sauer, wird aber von verdunnter Natronlauge in der Kalte leicht aufgenommen und durch Schwefelsäure aus der alkalischen Losung wieder unverändert ausgeschieden. Ebenso verhalt er sich gegen kohlensaures Natron.

Wie sich aus der Formel der Salze und des Aethylesters ergiebt, ist die Carbopyrotritarsäure einbasisch. Kocht man dieselbe aber mit etwas weniger als 2 Mol. Natronhydrat in concentrirter Lösung, so fällt salpetersaures Silber ein Silbersalz, welches etwas mehr Metall enthält, als der Formel des Silbersalzes einer durch Wasseraddition gebildeten zweibasischen Säure, $C_8H_8Ag_9O_6$ entsprechen wurde. Verdünnte Kalilösungen, sowie concentrirte bei gew. Temperatur bewirken diese Verwandlung nicht. Es ist daher wahrscheinlich, dass durch das Kochen der Carbopyrotritarsäure mit conc. Kalilauge eine intramolekulare esterartige Bindung gesprengt wurde und der Carbopyrotritar-

saure eine Formel
$$HO \cdot CO(C_6H_7O) < \begin{array}{c} CO \\ \downarrow \\ O \end{array}$$
 zuzuschreiben ist.

Das oben erwähnte mit den Wasserdämpsen flüchtige, ölige Produkt der Zersetzung des Diacetsuccinsäureesters mit Schweselsäure ist Pyrotritarsäure-Aethylester (62). (S. den Artikel Weinsaure).

Metaoxyuvitinsäure, C₉H₈O₃, stellt man aus einem Gemenge von Natriumalkoholat und Natriumacetessigester, am besten aus dem rohen Einwirkungsprodukt von Natrium auf überschüssigen Essigester durch Behandeln mit Chloroform dar.

Hat man letzteres nach und nach eingetragen und die Reaction durch Erwärmen zu Ende gefährt, so kocht man so lange vorsichtig mit einem Ueberschuss von Natronlauge, bis eine Probe auf Säurezusatz kein Oel mehr fallen lässt. Die Metaoxyuvitinsäure wird mit Salzsäure gefallt, aus Wasser unter Zusatz von Thierkohle umkrystallisirt, in ihr Baryumsalz verwandelt und beses durch Krystallisation vollständig gereinigt. Die Ausbeute an Säure ist an Gewicht der lässte des angewandten Natriums gleich (63).

Wenn man Chloroform auf Natriumacetessigäther allein einwirken lässt, so mid Metaoxyuvitinsäure nicht gebildet; die Gegenwart von einem Natriumalkoholat (Natriumäthylat, Natriumamylat) ist erforderlich (65). Dagegen entsteht diese Säure gleichfalls, wenn man statt des Chloroforms Chloral, Trichloressigäther oder Tetrachlorkohlenstoff mit einem Gemenge von Natriumacetessigäther und Natriumalkoholat in Reaction bringt.

Die Metaoxyuvitinsäure ist in kaltem Wasser schwer in heissem leichter löslich, löslicher noch in Alkohol und Aether. Sie giebt mit Eisenchlorid eine rothlich-violette, mit Eisenoxydulsalzen eine röthliche Färbung. Chlor und Brom wirken auf in Trichloressigsäure gelöste Oxyuvitinsäure verharzend ein (66). Erhitzt man die Säure für sich, so tritt gegen 290° gleichzeitig Erweichen, theilweise Sublimation, Bräunung und Kresolgeruch auf. Rauchende Salpetersäure, remal, wenn sie mit Schwefelsäure gemengt wird, verwandelt die Oxyuvitinsäure in ein bei 106° schmelzendes Trinitrokresol (66). Durch Erhitzen ihres Baryumsalzes mit Aetzbaryt oder Kalk geht sie in Metakresol über. Bei der Oxydation liefert sie nur Hydrooxybenzoësäure (s. unten).

Kaliumsalz, $C_9H_6K_2O_5+H_9O$. Undeutlich krystallinisch, in Wasser sehr leicht löslich.

Baryum salz, $C_9H_6BaO_5 + 1\frac{1}{2}H_2O$. Mikroskopische Nadeln. Nimmt leicht eine gelbähe Färbung an, $\frac{3}{2}$ des Krystallwassers entweicht bei 125°, der Rest bei 150°. In Wasser und Akohol löslich.

Calciumsalz, CaH6CaO5 + 4H2O. Krystallinisch.

Silbersalz, $C_9H_6Ag_2O_5$. Käsiger, nach längerem Stehen schleimig werdender Niederschlag. In Wasser nicht völlig unlöslich.

Kupfersalz, C₉H₆CuO₅. Amorph. In Wasser schwer löslich, grünlich-gelb bis grünlich-grau. In einer verdünnten Lösung des Baryumsalzes erzeugt Bleinitrat einen weissen, Eisen-blorid einen braunvioletten Niederschlag; dagegen geben Quecksilberchlorid und Chlorzink keine Niederschläge (63). — Wenn man das trockene Silbersalz mit völlig chtwässertem Aether und Jodmethyl auf 100° erhitzt, so bildet sich der

Metaoxyuvitinsäure — Methyläther. Trapczförmige Tafeln, die, ohne einen eigentben Siedepunkt zu haben, zwischen 200 und 300° sublimiren und vor der Sublimation bei 108°, nachher bei 105° schmelzen. Jede Spur Wasser bildet aus dem Aether die Säure zuick (64). —

Die Metaoxyuvitinsäure ist demnach zweibasisch. Eine Constitutionsformel, welche dieser Eigenschaft, sowie derjenigen, leicht in Metakresol überzugehen Ausdruck verleiht, ist die folgende:

$$C_6H_2$$

$$\begin{cases}
COOH & (63) \\
OH_{1} \\
CH_{3}(3) \\
COOH
\end{cases}$$

Ihre Bildung aus Natriumacetessigester, Natrium-Aethylat und Chloroform erklärt sich nach folgenden Gleichungen:

Kocht man die Chloride, welche entstehen, wenn man Metaoxyuvitinsäure mit Phosphorpentachlorid bei 180° behandelt mit Wasser, so bildet sich in kleiner Menge eine Anhydrometaoxyuvitinsäure $C_6H_2(CH_3)(OH)(COOH)CO > O$. $C_6H_2(CH_3)(OH)(COOH)CO > O$.

Sie bildet dem Caffein ähnliche, farblose Nadeln (64).

Behandelt man die Metaoxyuvitinsäure mit Oxydationsmitteln, z. B. mit Chlor in wässriger oder alkoholischer Lösung, mit verdünnter Salpetersäure (66) oder mit chromsaurem Kalium und Schweselsäure, so erhält man eine

Hydrooxybenzoësäure, C₇H₈O₃. Diese Säure bildet sich auch bei der Oxydation der Oxyuvitinsäure mit concentrirter Salpetersäure neben einem Nitroprodukt.

Die beste Ausbeute (10 g der angewandten Oxyuvitinsäure) erhält man, wenn man die Metaoxyuvitinsäure, welche man in kohlensaurem Natron gelöst hat, zu einer Lösung von übermangansaurem Kalium (etwas mehr als die zur Oxydation der CH₃ Gruppe berechnete Menge, gelöst in 40 bis 60 Th. Wasser) giebt. Die Hydrooxybenzoësäure kann durch Salzsäure oder Schwefelsäure, nicht aber durch Essigsäure gefällt werden. Sie wird durch Umkrystallisiren aus Wasser gereinigt.

Dünne Nadeln, Schmp. 274,5° (cor.). Ihre Lösung giebt mit Eisenchlorid eine gelbe Fällung. Beim Schmelzen mit Kali geht sie in Benzoesäure über:

$$C_7H_8O_3 = H_2O + C_7H_6O_2$$

Hydrooxybenzoësaures Calcium, (C₇H₇O₃)₂Ca + 2H₂O. Gefärbte kleine Nadeln. Verliert sein Krystallwasser bei 160°.

Hydrooxybenzoësaures Silber, C7H7O2Ag. Durch Fällung aus dem Kalksalz erhalten. nicht ganz unlöslich in Wasser (67).

Dehydracetsäure, $C_8H_8O_4$, ist ein von Geuther (2) entdecktes, unter dem Einfluss höherer Temperatur sich bildendes Zersetzungsprodukt des Acetessigesters. Bei jeder Destillation des letzteren bilden sich kleine Mengen.

Um die Säure darzustellen, leitet man am besten Acetessigester durch mit Bimsteinstlicken gesullte eiserne Röhren, welche bis auf eine eben unterhalb der dunklen Rothgluth liegende Temperatur erhitzt sind. Zur Reinigung wird die Säure aus heissem Wasser umkrystallisint. Ausbeute 23,5 g des angewandten Esters an reiner Dehydracetsäure (68).

Nadel- oder taselsörmige, dem rhombischen System angehörende Krystalle, Schmp. 108,5—109°, Siedep. 269,6° (cor.). In etwa 1000 Th. Wasser von 6° löslich, reichlicher in heissem Wasser, sowie in heissem Alkohol und in Aether. Giebt mit Eisenchlorid eine gelbe, im conc. Zustande eine orangerothe Farbenreaction. Gegen heisse concentrirte Salzsäure, Salpetersäure und Schweselsäure

zeigt die Dehydracetsäure grosse Beständigkeit. Dagegen wird sie durch Alkalien leicht in Essigsäure, Aceton und Kohlensäure zersetzt. Eine ähnliche Zersetzung erleidet sie zum grössten Theile, wenn man sie mit Baryt- oder Kalkwasser in zugeschmolzenen Röhren auf 160° erhitzt. In sehr kleiner Menge entsteht dabei eine in Wasser lösliche, krystallisirbare, süss schmeckende Substanz, welche mit Eisenchlorid eine violettrothe, mit Ammoniak und Lust eine schwach violette Farbe giebt (68). Mit Zink und Salzsäure behandelt liefert die Dehydracetsäure eine bei 187° schmelzende, wasserstoffreichere Säure (69).

Dehydracetsaures Natrium, $C_8H_7NaO_4+2H_2O$. Lange, in Wasser leicht lösliche Nodeln. — Dehydracetsaures Baryum, $(C_8H_7O_4)_2Ba+2H_2O$. Rhombische Tafeln. — Dehydracetsaures Calcium, $(C_8H_7O_4)_2Ca$. Rhombische Säulen. — In der Lösung des daytsakes erzeugen essigs. Zink, essigs. Kupfer, salpeters. Silber krystallinische Nederschläge (2).

Der Methylester, $(C_8H_7O_4)CH_3$, bildet vierseitige bei 91° schmelzende Prismen, der Aethylester $(C_8H_7O_4)C_2H_5$, schmilzt bei 91,6°. —

Das Chlorid, C₈H₆O₂Cl₂, bildet sich, wenn man in die heisse Lösung von Dehydracetsäure in Phosphoroxychlorid 2 Mol. Phosphorpentachlorid einträgt.

Die Masse wird in Wasser gegossen und dem ausgeschiedenen Harz die färbenden Körper duch verdünnte Natronlauge entzogen.

Das Chlorid krystallisirt aus Alkohol in röthlich gefärbten Nadeln, welche bei 101° schmelzen. Es ist nicht unzersetzt destillirbar, mit den Wasserdämpfen fixhtig und wird bei 200° von Wasser wieder in Dehydracetsäure zurückverwandelt.

Das Amid, C₈H₇O₃·NH₂, entsteht bei der Einwirkung von alkoholischem Ammoniak auf den Aethylester, sowie beim Eindampfen der Säure mit wässrigem Ammoniak. Schmp. 208,5°. In Aether, Alkohol und heissem Wasser leicht, in laltem schwer löslich. Sublimirbar.

Dehydracetanilid, C₈H₇O₃·NHC₆H₅, durch Erwärmen von Dehydracetsure mit überschüssigem Anilin dargestellt, bildet in Alkohol und Aether leicht isliche Nadeln vom Schmp. 115°.

Monochlordehydracetsäure, C₈H₇ClO₄, erhält man durch Einleiten von Glor in eine Lösung der Dehydracetsäure in Chloroform. Ausbeute schlechte Nadeln. Schmp. 93°.

Monobromdehydracetsäure, C₈H₇BrO₄, dargestellt durch Erwärmen von Brom mit Dehydracetsäure in Chloroformlösung, bildet gelbliche Krystallkömer vom Schmp. 134° (69).

Während Natrium auf Essigsäure-Benzylester (s. dens.) in wesentlich anderer Weise als auf den Aethylester einwirkt, erhält man bei der Reaction von Natrium auf die Essigester der Fettalkohole, wie beim Essigsäureäthylester, die Acetessigser dieser Alkohole. So liefert z. B. unter diesen Umständen der Essigsäuremethylester

Acetessigsäuremethylester (Methyldiacetsäure), CH₃COCH₂COO CH₃. Farblose Flüssigkeit von dumpfem, obstartigem Geruch. Siedep. 169—70°, jec. Gew. 1,037 bei 9°. Giebt mit Eisenchlorid eine dunkel kirschrothe, bei wosser Verdünnung rosenrothe Färbung. In Wasser etwas löslich und mit den Wasserdämpfen flüchtig. Zersetzt sich bei der Destillation, wie der Aethylester in kleinen Mengen unter Bildung von Dehydracetsäure. Beim Erhitzen mit warken Säuren oder Basen bildet sich Aceton, Methylalkohol und Kohlensäure. Ebenso zersetzt sich allmählich an feuchter Luft, rascher beim Erhitzen in wässiger Lösung der

Natriumacetessigsäuremethylester, CH3COCHNaCOOCH3, welcher

in dem Einwirkungsprodukt von Natrium auf Essigsäuremethylester im Wesentlichen neben Natriummethylat enthalten ist.

Die Natriumverbindung ist schwer in reinem, leichter in alkoholhaltigem Aether löslich. Die Kupferverbindung, (CH₃COCHCOOCH₃)₂Cu, dargestellt durch Versetzen der mit Hülfe von Barytwasser erhaltenen Lösung der Baryumverbindung mit essigsaurem Kupfer, bildet blassgrüne, in Alkohol unlösliche Krystalle.

Der Methylacetessigsäuremethylester, CH₃COCH(CH₃)COOCH₃, welcher sich bei der Einwirkung von Jodmethyl auf Natriumacetessigsäuremethylester bei 170° bildet, ist eine bei 177,4° siedende Flüssigkeit, besitzt das spec. Gew. 1,020 bei 9° und färbt sich mit Eisenchlorid violettroth. Der

Aethylacetessigsäuremethylester, CH₃COCH(C₂H₅)COOCH₃, entsteht ebenso bei Anwendung von Jodäthyl statt des Jodmethyls. Er bildet eine bei 189,7° (cor.) siedende Flüssigkeit vom spec. Gew. 0,995 bei 14°. Er färbt sich mit Eisenchlorid violettroth.

In Berührung mit conc. wässrigem Ammoniak liefert es eine harzartige Verbindung von der Formel C₇H₁₃NO₂ und eine in Nadeln krystallisirende, dem Acetamid ähnlich riechende von der Formel C₅H₉NO₂ (2), welche bei 82—83° schmilzt (70).

Acetessigsäureisobutylester, CH₃COCH₂COOCH₂CH(CH₃)₂, bildet sich bei der Einwirkung von Natrium auf Essigsäureisobutylester. Schwach nach Fenchel riechende bei 202—206° siedende Flüssigkeit vom spec. Gew. 0,979 bei 0°, 0,932 bei 23°. Zersetzt sich bei der Destillation in kleinen Mengen unter Bildung von Dehydracetsäure. Seine Natriumverbindung liefert, mit Natriumisobutylat gemengt, bei der Einwirkung von Chloral Metaoxyuvitinsäure (s. oben). Behandelt man den Essigsäureisamylester mit Natrium, so bildet sich der

Acetessigsäureisamylester, CH₃COCH₂COOC₅H₁₁. An den Geruch von Essigsäureamylester erinnernde, bei 223° siedende Flüssigkeit vom spec. Gew. 0,954 bei 10° gegen Wasser von 17,5°. Giebt mit Eisenchlorid eine rothe Färbung (71). Behandelt man den Ester mit Chlor, so erhält man den

Dichloracetessigsäureisamylester, CH₃COCCl₂COOC₅H₁₁ (21). Lässt man Natrium auf den Ester in Benzollösung einwirken und behandelt dann mit Jodäthyl, so entsteht der

Aethylacetessigsäureisamylester, CH₃COCH(C₂H₅)COOC₅H₁₁. Angenehm riechende, bei 233—36° siedende Flüssigkeit vom spec. Gew. 0,937 bei 26° gegen Wasser von 17,5°. Er giebt mit Eisenchlorid keine Färbung (71) und liefert bei der Behandlung mit Chlor den

Monochloräthylacetessigsäureisamylester, $CH_3COCCl(C_2H_3) \cdot C^{()()}$ C_3H_{11} (21). RÜGHEIMER.

Acetylene*). Als Acetylene bezeichnet man eine Reihe von homologen Kohlenwasserstoffen von der allgemeinen Formel C_nH_{2n 2}, welche 4 Atome

^{**) 1)} BERTHELOT, Ann. chim. phys. (3), 57, pag. 82. 2) WÖHLER, Ann. 124, pag. 220.
3) BERTHELOT, Ann. chim. phys. (4), 13, pag. 143. 4) FITTIG, Zeit. f. Chem. 2, pag. 127.
5) KEKULÉ, Ann. 113, pag. 79. 6) SABANEJEFF, Ann. 178, pag. 111. 7) RIETH, Zeit f. Chem. 3, pag. 598. 8) BERTHELOT, Ann. chim. phys. (5) 10, pag. 365. 9) ZEISEL, Ann. 191, pag. 368.
10) BLOCHMANN. Ann. 173, pag. 174. 11) ZEISEL, Ann. 191, pag. 374. 12) SABANEJEFF, Ann. 178, pag. 118. 13) WALLACH, Ann. 203, pag. 88. 14) REBOUL, Ann. 124, pag. 267. 15) AARLAND, JOUR. pract. Chem. (2), 7, pag. 142. 16) SCHROHE, Ber. 8, pag. 367. 17) HARTENSTEIN, JOURN. pr. Chem. (2), 7, pag. 310. 18) BRUYLANTS, Ber. 8, pag. 412. 19) ALMEDINGEN, Ber. 14, pag. 2073. 20) LINNEMANN, Ann. 140, pag. 180. 21) SOROKIN, Ber. 14, pag. 256. 22) LIPPMANN, Ber. 12, pag. 69. 23) JUNGFLEISCH, Bull. soc. chim. 31, 482. 24) REBOUL. Ann. Chem. 131, 238 u. 143, pag. 372. 25) HOFMANN, Ber. 14, 659.

Acetylene.

Wasserstoff weniger enthalten als die Grenzkohlenwasserstoffe C_nH_{2n+2} und die durch direkte Bindung von 4 Affinitäten besähigt sind in Grenzverbindungen überzugehen. Ihrer Structur nach können sie entweder eine dreisache Bindung zweier Kohlenstoffatome oder zweimal eine doppelte Bindung enthalten:

Nur die Körper der ersteren Structur, mit der Gruppe C:CH, welche man als wahre Acetylene bezeichnen kann, besitzen die Fähigkeit mit Kupfer und Siber Verbindungen einzugehen, in denen der Wasserstoff dieser Gruppe durch Wetalle vertreten ist.

Die Bildungsweisen der Acetylenkohlenwasserstoffe sind denen der Alkylene anz ähnlich. Man gewinnt sie aus den Halogenverbindungen $C_nH_{2n-1}X$ und $C_nH_{2n}X_2$ durch Einwirkung von alkoholischer Kalilösung, wobei 1 und 2 Moleküle Halogenwasserstoff abgespaltet werden und die einfache Bindung zweier Kohlenstoffatome in die doppelte und dreifache Bindung übergeführt wird:

Ferner können sie aus den Halogenverbindungen $C_nH_{2n-2}X_2$ (in denen die Halogene an zwei benachbarte Kohlenstoffatome gebunden sind) bei der Einwelung von metallischem Natrium durch Entziehung der zwei Halogenatome gebildet werden, — ähnlich wie aus den Alkylenverbindungen $C_nH_{2n}X_2$ die Altylene und aus den Alkylverbindungen $C_nH_{2n+1}X$ die Dialkyle oder Aethane entstehen:

2 Mol. Methylchlorid. Dimethyl. Aethylenchlorid. Acthylen. Acethylenchlorid. Acethylenchlorid. Acethylenchlorid. In ganz analoger Weise entstehen bei der Electrolyse der Alkalisalze aus den Monocarbonsäuren (den Fettsäuren), durch Abspaltung der Carboxylgruppe die Dialkyle (Aethane), aus den Dicarbonsäuren die Alkylene, und aus ungesattigten Dicarbonsäuren die Acetylene:

Aethylen. Maleinsäure. 2 Mol. Essigsäure. Dimethyl. Bernsteinsäure. Als ungesättigte Verbindungen zweiten Grades sind die Acetylene befähigt direkt 4 Affinitäten zu binden. Sie vereinigen sich daher mit 1 und mit 2 Mol. der Halogenwasserstoffe und der Halogene; so bildet Acetylen die Verbindungen C₂H₂Br₂ und C₂H₂Br₄. Durch Schwefelsäure werden sie gelöst, unter Bildung von Aetherschwefelsäuren und von Condensationsprodukten. Durch nascirenden Wasserstoff können sie in Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n} und C_nH_{2n+2} übergestihrt werden. Besonders charakteristisch für die wahren Acetylene (mit der Atomgruppe = CH) ist ihre Fähigheit durch ammoniakalische Silberoxyd- und Kupferoxydulsalzlösungen absorbirt zu werden, indem krystallinische, explosive Metallverbindungen gefällt werden, aus denen durch Mineralsäuren wieder die Acetylene freigemacht werden. Aehnlich anderen ungesättigten Verbindungen besitzen die Acetylene die Fähigkeit, sich durch Kohlenstoffbindung mehrerer Moleküle zu condensiren, wobei häufig Körper gebildet werden, die zur Benzolklasse gehören. So entsteht aus Acetylen C₂H₂ in der Rothgluth Benzol C₆H₆, aus Allylen C₃H₄ bei der Einwirkung von Schwefelsäure Mesitylen C_9H_{12} (i. e. Trimethylbenzol) C_6H_3 (CH_3), aus Crotonylen C_4H_6 Hexamethylbenzol $C_{12}H_{18} = C_6(CH_3)_6$.

1. Acetylen C₂H₂ = CH:CH, das niedrigste Glied der Reihe, wurde aus seinen Metallverbindungen zuerst von BERTHELOT 1859 in reinem Zustande abgeschieden und benannt (1). Es entsteht aus verschiedenen Kohlenstoffverbindungen, wie Alkohol, Aether, Aethylen, Methan etc., beim Leiten ihrer Dämpfe durch eine rothglühende Röhre, oder bei der Einwirkung des Inductionsfunkens; ferner bei deren unvollständigen Verbrennung, namentlich wenn man die Leuchtgasflamme im Bunsen'schen Brenner zurückschlagen lässt. sich im Leuchtgas, dessen eigenthümlichen Geruch es verursacht Synthetisch entsteht es aus Kohlenstoffcalcium (erhalten durch Glühen von Zinkcalcium mit Kohle) beim Zersetzen mit Wasser (WÖHLER) (2) und durch direkte Vereinigung von Kohle mit Wasserstoff, wenn man zwischen zwei Kohlenelektroden in einer Wasserstoffatmosphäre einen elektrischen Flammenbogen erzeugt (BERTHELOT) (3). Ferner entsteht es aus Chloroform CHCl3 beim Leiten der Dämpfe über glühendes Kupfer, oder bei der Einwirkung von Natrium (4). Bemerkenswerth ist ferner seine Bildung bei der Elektrolyse der wässerigen Lösung der Alkalisalze von Fumarsäure und Maleïnsäure: $C_2H_2(CO_2K)_2 = C_2H_2 + 2CO_2 + 2K$ (5). Zur Darstellung von Acetylen erhitzt man Aethylenbromid mit conc. alkoholischer Kalilösung (6) $(C_2H_4Br_2 + 2KOH = C_2H_2 + 2KBr + 2H_2O)$, oder man lässt Leuchtgas im Bunsen'schen Brenner mit zurückgeschlagener Flamme brennen (7) (Apparat von Berthelot (8) und von Jungfleisch) (23) und aspirirt die austretenden Gase durch eine ammoniakalische Lösung von Silbernitrat- oder Kupferchlorür. Aus den gefällten Metallverbindungen scheidet man durch Kochen mit conc. Salzsäure wieder das Acetylen ab (9).

Das Acetylen ist ein penetrant riechendes Gas, das sich bei + 1° unter dem Druck vom 48 Atmosphären verflüssigt. Seine Gasdichte beträgt 0,91 (Lust = 1) oder 13 (H = 1), entsprechend der Molekularformel C₂H₂. In Wasser ist es nur wenig löslich (im gleichen Volum), etwas leichter in Alkohol und Aether. Es brennt mit stark russender Flamme. Leitet man Acetylen in ammoniakalische Kupserchlorür- oder Silbernitratlösung, so werden die Verbindungen C₂H₂·Cu₂O und C₂H₂·Ag₂O gefällt (10), deren Constitution wahrscheinlich den Formeln C₂HCu·CuOH und C₂HAg·AgOH entspricht. Erstere ist rothbraun, letztere weiss; beide explodiren beim Erhitzen sehr hestig. Aus der ammoniak. Lösung von Silberchlorid wird ein voluminöser weisser Niederschlag C₂HAg·AgCl geställt. Leitet man Acetylen über erhitzten Kalium und Natrium, so entstehen unter Entwicklung von Wasserstoff die Verbindungen C₂HK und C₂HNa, welche durch Wasser hestig zersetzt werden.

Durch conc. Schwefelsäure wird Acetylen langsam absorbirt, indem wahrscheinlich eine Sulfosäure gebildet wird (11); kocht man die Lösung mit Wasser so entstehen Aethylaldehyd und Crotonaldehyd. Durch alkalische Chamäleonlösung wird Acetylen zu Oxalsäure, durch Chromsäurelösung zu Essigsäure oxydirt. Mit Wasserstoff vereinigt es sich bei Gegenwart von Platinschwarz zu Aethan C_2H_6 . Lässt man durch ein Gemenge von Acetylen mit Stickstoff elektrische Funken schlagen so entsteht Cyanwasserstoff: $C_2H_2 + N_2 = 2CNH$. In der Rothglühhitze condensirt sich Acetylen zu Benzol C_6H_6 , Styrol C_8H_8 , Naphtalin $C_{10}H_8$ etc.

Durch Chlorgas wird Acetylen unter Verpuffung zersetzt. Mit erwärmtem Antimonchlorid vereinigt sich Acetylen zu der in Blättchen krystallisirenden Ver-

bindung $SbCl_5 \cdot C_2H_2$, welche beim Destilliren in $SbCl_8$ und symmetrisches Dichloraethylen $C_2H_2Cl_2 = CHCl:CHCl$ zerfällt, das bei 55° siedet. Mit Brom bildet Acetylen die Verbindungen $C_2H_2Br_2$ und $C_2H_2Br_4$; erstere siedet bei $106-109^\circ$, letztere bei 137° . Leitet man Acetylen in alkoholische Jodlösung, so entsteht ein festes und ein flüssiges Acetylenjodid $C_2H_2J_2$ (12); ersteres krystallisit in Nadeln, die bei 73° schmelzen.

Substitutionsprodukte. Chloracetylen CH:CCl ist aus Dichloracrylsäure C₃H₂Cl₂O₃ (aus Chloralid) beim Erhitzen mit Barytwasser erhalten worden (13). Bromacetylen CH:CBr entsteht aus Acetylenbromid C₂H₂Br₂ und aus Monobomaethylenbromid CHBr₂·CH₂Br beim Erhitzen mit alkoholischer Kalilauge (14). Beide Körper sind Gase, die sich an der Luft entzünden, leicht explodiren und mit Kupfer und Silber Verbindungen bilden.

- 2. Allylen C, H, existirt in zwei isomeren Formen.
- 1. Gew. Allylen CH₃·C:CH, Methylacetylen, entsteht aus Propylenbromid CH₃·CHBr·CH₂Br, und aus Chlor- und Brompropylen C₃H₅Br mittelst alkoholischer Kalilösung; ferner aus Dichloracetonchlorid CH₃·CCl₂·CHCl₂ (aus Aceton) bei der Einwirkung von Natrium. Bemerkenswerth ist ferner seine Bildung bei der Elektrolyse der Alkalisalze der Citraconsäure und Mesaconsäure C₃H₄(CO₂H)₂ (15). Es bildet ein dem Acetylen ähnlich riechendes Gas. Seine Kupferverbindung ist grünlich gelb gefärbt, die Silberverbindung C₃H₃Ag ist weiss. Mit Brom verbindet es sich zu den flüssigen Bromiden C₃H₄Br₂ und C₃H₄Br₄. Mit den Halogenwasserstoffsäuren vereinigt es sich zu Verbindungen der Form CH₃·CX₂·CH₃ (Derivaten des Acetons). In conc. Schwefelsäure löst sich das Allylen leicht auf; destillirt man die Lösung mit Wasser, so entstehen Aceton und Mesitylen C₉H₁₂ d. h. Trimethylbenzol C₆H₃(CH₃)₃ (16).
- 2. Symmetrisches Allylen CH₂:C:CH₂, welches mit Kupfer und Silber keine Verbindungen eingeht, entsteht bei der Elektrolyse von itaconsaurem Kalium C₃H₄(CO₂K)₂ und bei der Einwirkung von Natrium auf Dichlorpropylen C₃H₄Cl₂ (aus Dichlorhydrin) (17). Es bildet ein schwach riechendes Gas, das sich mit Brom zu einem Tetrabromide C₃H₄Br₄ vereinigt, welches in Blättchen krystallisirt und bei 195° schmilzt.
- 3. Crotonylene C₄H₆ oder Butine. Von den 4 möglichen Isomeren sind zwei näher bekannt.
 - 1. \(\alpha\)-Crotonylen CH₃·CH₂·C:CH, Aethylacetylen, entsteht aus dem Chloride CH₃·CH₂·CCl₂·CH₃ (aus Aethylmethylketon und PCl₅) mittelst alkoholischer Kalilauge (18) und bildet eine gegen 18° siedende Flüssigkeit von acetylenartigem Geruch. Mit ammoniakalischer Silberlösung giebt es einen weissen, mit Kupferchlor\(\alpha\)ribonischer Silberlösung einen gelben Niederschlag.
 - β-Crotonylen CH₃·C:C·CH₃, Dimethylacetylen, entsteht durch Einwirkung von alkoholischem Kaliauf β-Butylenbromid CH₃·CHBr·CHBr·CH₃ (aus β-Butylen CH₃·CH:CH·CH₃) und bildet eine stark riechende Flüssigkeit, die bei 18° siedet. Schüttelt man es bei gew. Temperatur mit Schwefelsäure (mit ½ Volum Wasser verdünnt), so condensirt es sich zu dem bei 167° schmelzenden Hexamethylbenzol C₁₂H₁₈ = C₆(CH₃)₆ (19). Die höheren Acetylene werden als Valerylene C₅H₈, Hexoylene C₆H₁₀

Die höheren Acetylene werden als Valerylene C₅H₈, Hexoylene C₆H₁₀, oder als Pentine, Hexine etc. bezeichnet. Unter ihnen seien erwähnt:

2-Valerylen $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C: CH$, Propylacetylen, aus dem Chloride des Propylmethylacetons $C_3H_7 \cdot CO \cdot CH_3$ erhalten, siedet bei 48—49° und giebt

mit ammoniakalischer Silberlösung einen weissen, mit Kupferchlorürlösung einen gelben Niederschlag. Isopropylacetylen (CH₃)₂CH·C:CH, aus Isoamylaldehyd (CH₃)₂CH·CH₂·CHO mittelst des Chlorides erhalten, siedet bei 28–29° und bildet mit Kupfer und Silber Verbindungen.

β-Valerylen, C₅H₆. Aus Amylenbromid und alkoholischem Kali durch Erhitzen auf 160° (24). Bei 42° siedende Flüssigkeit, welche durch ammoniakalische Kupferchlorürlösung nicht gefällt wird. Davon wahrscheinlich verschieden ist das Piperylen, C₅H₈ (25), welches durch Destillation des Dimethylpiperidinhydroxyd gewonnen wurde, mit dem β-Valerylen aber den gleichen Siedepunkt und die Unfähigkeit Kupferverbindungen zu liefern theilt.

Diallyl $C_6H_{10} = CH_2:CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH:CH_2$ entsteht aus Allyljodid $CH_2:CH \cdot CH_2$ J beim Erhitzen mit Natrium oder Silber, und durch Destillation von Allylquecksilberjodid $C_3H_5 \cdot HgJ$ (20). Es bildet eine rettigartig riechende Flüssigkeit, die bei $58-59^\circ$ siedet; sp. Gew. 0,687 bei 17°. Giebt, seiner Constitution entsprechend, mit Kupfer und Silber keine Verbindungen. Mit Chromsäure- oder Chamäleonlösung oxydirt, bildet es durch Abspaltung der Gruppen CH_2 Bernsteinsäure (21). Mit Brom verbindet es sich zu dem Tetrabromide $CH_2Br \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CH_2Br$, welches bei 63° schmilzt und beim Erhitzen mit alkoholischem Kali Dipropargyl $CH:C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C:CH$, eine Diacetylenverbindung bildet (s. Propargylverbindungen).

Cetylen $C_{16}H_{30}$, aus Cetenbromid $C_{16}H_{32}Br_2$ durch alkoholisches Kalientstehend, siedet bei $280-285^\circ$, erstarrt in der Kälte und schmilzt bei 25° Eikosylen $C_{20}H_{38}$ ist aus Braunkohlenparaffin durch Erhitzen mit PCl₅ und Destillation der zunächst entstehenden Chloride $C_{20}H_{40}Cl_2$ und $C_{20}H_{39}Cl$ erhalten worden (22), und bildet eine bei $314-315^\circ$ siedende Flüssigkeit von spec. Gewicht 0,818 bei 24° . V. v. RICHTER.

Acridin*), C₁₉H₉N. Das Acridin, ein basischer Körper, findet sich in geringer Menge im Rohanthracen aus Steinkohlentheeröl (1) und kann leicht an der grünen Fluorescenz erkannt werden, mit welcher es sich in verdünnter Schwefelsäure löst (2). Versetzt man die schwefelsaure Lösung mit Kaliumbichromat, so wird das chromsaure Salz des Acridins als brauner Niederschlag gefällt, aus dem durch Ammoniak das freie Acridin abgeschieden werden kann. Das reine Acridin ist farblos, gewöhnlich aber, namentlich in grösseren Krystallen, bräunlichgelb gefärbt. In heissem Wasser ist es nur wenig löslich, leicht aber in Alkohol, Aether, Schwefelwasserstoff etc. Die verdünnten Lösungen sind in reflectirtem Licht schön blau gefärbt. Es krystallisirt in rhombischen Prismen (aus Wasser in Blättchen), schmilzt bei 107°, sublimirt gegen 100° und destillin über 360°. Besitzt einen chinolinartigen Geruch und reizt in Dampfform oder als Staub stark zum Niesen und Husten. Es reagirt schwach alkalisch und bildet mit Säuren krystallinische Salze, deren Lösungen im durchgehenden Licht farblos, im reflectirten Licht aber schön blau erscheinen.

Durch Chromsäurelösung wird Acridin kaum verändert, durch Chamäleonlösung aber zu Acridinsäure $C_{11}H_7NO_4$ oxydirt (3), welche beim Erhitzen mit Kalkhydrat in Chinolin C_9H_7N und $2CO_2$ zerfällt. Die Acridinsäure ist daher eine Chinolindicarbonsäure $C_9H_5N(CO_2H)_2$ und das Acridin ein Derivat des Chinolins, nach der Formel $C_9H_5N(C_3H_4)$. Die drei Atome Kohlenstoff der

e) 1) Graebe u. Caro, Ann. 158, pag. 265.
 2) Anschütz u. Schultz, Ann. 195, pag. 33 3) Graebe u. Caro, Bet. 13, pag. 99.
 4) Graebe, Bet. 12, pag. 1416.

Seitengruppe bilden wahrscheinlich mit dem Chinolinkern einen geschlossenen Benzolring (3) und scheint dem Acridin eine dem Anthrachinolin C₁₇H₁₁N analoge Constitution zuzukommen, dem es auch sonst sehr ähnlich ist (4). V. v. RICHTER.

Aepfelsäure*) (Vogelbeersäure, Spiersäure), | , eine drei-CH₂COOH

*) 1) Liebig, Ann. 5, pag. 141, 26, pag. 166. 2) Piria, Ann. 68, pag. 348. 3) Dessaignes, Ann. 117, pag. 134. 4) KEKULÉ, Ann. 117, pag. 120, 130, pag. 24. 5) WERIGO u. TANATAR, Ann. 174, pag. 367. 6) LOYDI., Ann. 192, pag. 80. 7) JUNGFLEISCH, Bull. soc. chim. 30, т. 147. 8) Bischoff, Ber. 13, pag. 2163. 9) Liebig, Ann. 38, pag. 259. MELIN, Handb. d. org. Chemie, Aufl. 4, Bd. 2, pag. 341 2. 11) PELOUZE, Das. 12) DESSAIGNES, les, Suppl. 2, pag. 885. 13) MARKOWNIKOFF, Ann. 182, pag. 351. 14) PASTEUR, Jahresber. 1851, pag. 391. 15) WEITH, Ber. 10, pag. 1744. 16) Dessaignes, Jahresber. 1857, pag. 308. 17) RIEKHER, GMELIN, Handb. d. org. Chem., Aufl. 4, Bd. 2, pag. 342. 18) DESSAIGNES, Das. Appl. 2, pag. 885. 19) PÉAN DE ST. GILLES, Das. 20) LIEBIG, Ann. 113, pag. 14. 21) VAU-WELN, GMELIN, Handb. d. org. Chem., Aufl. 4, Bd. 2, pag. 342. 22) KEKULÉ, Ann. 130, 748 21. 23) R. SCHMITT, Ann. 114, pag. 106. 24) DESSAIGNES, Ann. 70, pag. 102. 251 Liebig, Das. 70, pag. 104. 26) Fitz, Ber. 11, pag. 1896, 12, pag. 481. 27) PERKIN u. DUPPA, Ann. 112, pag. 24. 28) BOURGOIN, Jahresber. 1867, pag. 385. 29) G. H. SCHNEIDER, Ann. 207, pag. 257. 30) Bremer, Ber. 13, pag. 351. 31) Ders., Ber. 8, pag. 1594. 32) Hagen, Am. 38, pag. 257. 33) DEMONDESIR, Ann. 80, pag. 301. 34) ANDREONI, Ber. 13, pag. 1394. 35) Breunlin, Ann. 91, pag. 323. 36) Henry, Ber. 3, pag. 532. 37) Wislicenus, Ann. 129, 38) PASTEUR, Jahresber. 1853, pag. 411. 39) ANSCHÜTZ, Ber. 14, pag. 2791. 40 PERKIN, Ber. 14, pag. 2540. 41) PASTEUR, GMELIN'S Handbuch, Suppl. II., 888. Jahresbricht 1851, pag. 391; s. auch Ann. 174, pag. 371. 42) KEKULÉ, Ann., Suppl. 1, pag. 360. 43) SCHMÖGER, Journ. prakt. Chem. [2] 14, pag. 81, 19, pag. 168. 44) TANATAR, Ber. 13, 148. 159. 45) BÖTTINGER, Ber. 14, pag. 87. 46) Ders., Das. 14, pag. 148. 47) KÄMMERER, Jour. f. prakt. Chem. [1], 88, pag. 321, Ann. 139, pag. 257. 48) KEKULÉ, Ann., Suppl. 1, 148. 134. 49) Ders., Ann., Suppl. 2, pag. 93. 50) Dorn, Ann. 188, pag. 91. 51) Kekulé, Ann. 131, pag. 87. 52) Ders., Ann. 130, pag. 22. 53) MESSEL, Ann. 157, pag. 22. 54) SWARTS, Jahresber. 1868, pag. 292. 55) Limpricht, Ann. 165, pag. 290. 56) Mühlhäuser, Ann. 101, 14g. 176. 57) CARIUS, Ber. 4, pag. 928. 58) PELOUZE, Ann. 11, pag. 263. 59) DORN, Ann. 188, pag. 87. 60) CARIUS, Ann. 142, pag. 153. 61) KEKULÉ, Ann. 131, pag. 85. (2) Ders., Ann., Suppl. 1, pag. 133. 63) Ders., Ann. Suppl. 2, pag. 110. 64) Ders., Ann., uppl. 1, pag. 131. 65) DORN, Ann. 188, pag. 88. 66) CREDNER, Jahresber. 1870, pag. 733. 67) KEKULÉ u. Anschütz, Ber. 13, pag. 2150. 68) Dessaignes, Jahresber. 1850, pag. 375. (69) WINCKLER, GMELIN, Aufl. IV, 2, pag. 200. 70) RIECKHER, Ann. 49, pag. 35. 71) DELFFS, Jahresh. 1850, pag. 372. 72) DESSAIGNES, Jahresber. 1850, pag. 375, 414, 1857, pag. 309; WOLFF, Ann. 75, pag. 293; PASTEUR, Jahresber. 1851, pag. 392. 73) R. Otto, Ann. 127, pag. 178. 74) ANSCHÜTZ, Ber. 12, pag. 2280. 75) HAGEN, Ann. 38, pag. 274. 76) PERKIN u. DUPPA. Ann. 112, pag. 24. 77) HENRY, Ber. 3, pag. 707. 78) LAUBENHEIMER, Ann. 164, pag. 294. 79) KEKULÉ, Ann., Suppl. 2, pag. 85. 80) WALLACH u. KAMENSKI, Ber. 14, pag. 170. 81) KEKULÉ, Ann. 130, pag. 1, Suppl. 2, pag. 90. 82) ANSCHÜTZ, Ber. 10, pag. 1881. 83) PETRI, Ann. 195, 12. 56. 84) Bandrowski, Bet. 12. pag. 344. 85) Kieselinski. 86) Bourgoin, Bet. 6, pag. 971. §7) TANATAR, Ber. 12, pag. 1563. 88) STRECKER u. MESSEL, Jahresber. 1870, pag. 732. (49) KEKULÉ, Ann. 131, pag. 87. 90) Ders., Ann., Suppl. 1, pag. 129. 91) PETRI, Ann. 195, 185. 66. 92) TANATAR, Ber. 13, pag. 1383. 93) DESSAIGNES, Jahresber. 1850, pag. 375. 94) BÜCHNER, Ann. 49, pag. 57. 95) KEKULÉ, Ann. Suppl. 2, pag. 87. 96) Ders., Ann., Suppl. 1, pag. 364. 97) CARIUS, Ann. 149, pag. 264. 98) BOURGOIN, Bull. soc. chim. 19, pag. 482. 99) Kekulé, Ann. Suppl. 1, pag. 368, 2, pag. 88. 100) Anschütz, Ber. 10, pag. 1884. 101) LIMPRICHT u. DELBRÜCK, Ann. 165, pag. 293. 102) HILL, Ber. 13, pag. 734. 103) BOUR-(OIX, Bull. soc. chim. 22, pag. 443. 104) PERKIN u. DUPPA, Ann. 115, pag. 105. 105) PERKIN, Ann. 129, pag. 373. 106) HENRY, Ann. 156, pag. 177. 107) CLAUS, Ann. 191, pag. 80. 108) CLAUS u. VÖLLER, Ber. 14, pag. 150.

atomige, zweibasische Säure, wurde zuerst von Scheele im Jahre 1785 aus den sauren Aepfeln dargestellt. Sie wurde später namentlich von Liebic (1) eingehender untersucht, der auch ihre Zusammensetzung richtig ermittelte.

Die Aepfelsäure ist im Pflanzenreiche sehr verbreitet. So findet sie sich z. B. ausser in den Aepfeln in den meisten anderen Früchten, in Hollunderbeeren, in den Beeren des Sauerdorns, in den Blättern der Esche, im Birkensaft, im Tabak, im Hauslauch, in den Knollen der Kartoffeln, in Spargelwurzeln u. s. w. Die Aepfelsäure bildet sich bei der Zersetzung von Asparagin oder Asparaginsäure mit salpetriger Säure (2), neben Bernsteinsäure beim Erhitzen von Weinsäure mit Zweifachjodphosphor und Wasser (3), wenn man Monobrombernsteinsäure mit Silberoxyd behandelt (4); ferner neben Fumarsäure beim Behandeln des Dichlorpropionsäureäther, CH₂ClCHClCOOC₂H₅, oder des daraus entstehenden Chloracrylsäureäthers mit Cyankalium (2 Mol.) in wässriger oder schwach alkoholischer Lösung und Zersetzen des Produktes mit Kalihydrat (5). Aepfelsäure erhält man ferner, wenn man 1 Th. Fumarsäure mit 4 Th. Natronhydrat und 40 Th. Wasser 100 Stunden im Wasserbade erwärmt (6), oder wenn man Fumarsäure mit viel Wasser auf 150° (7) oder mit überschüssiger Salzsäure 140 Stunden auf 100° erhitzt (16), sowie wenn man den gechlorten Aethenyltricarbonsäureäther, CH₂(COOC₂H₅)·CCl(COOC₂H₅)₂, mit Kalilauge verseist (2).

Die natürliche Aepfelsäure stellt man zweckmässig aus unreifen Vogelbeeren (reife enthalten keine Aepfelsäure) dar.

Durch Versetzen des ausgepressten, aufgekochten und filtrirten Saftes derselben mit Kalkmilch bis zur schwach sauren Reaction und mehrstündiges Kochen fällt neutraler apfelsaurer Kalk als sandiges Pulver aus. Derselbe wird nach dem Auswaschen mit kaltem Wasser in erwärmte verdünnte Salpetersäure (1 Th. Säure und 10 Th. Wasser) bis zur Sättigung eingetragen. Beim Erkalten krystallisirt saurer äpfelsaurer Kalk aus, der durch Umkrystallisiren aus heissem Wasser gereinigt wird. Man fällt sodann aus der Lösung dieses Salzes mit essigsaurem Blei das Bleisalz, welches man durch Schwefelwasserstoff zerlegt (9).

Die auf diese Weise erhaltene Aepfelsäure krystallisirt in büschelförmig oder kugelförmig vereinigten, an feuchter Luft zerfliesslichen Nadeln. Sie ist sehr leicht in Wasser und in Weingeist löslich. Sie schmilzt bei 100°, bei 120-130° findet bereits Zerfall unter Bildung von Fumarsäure und Wasser statt (10), erhöht man die Temperatur auf 150°, so werden noch fast ausschliesslich diese Produkte gebildet. Dagegen zerfällt die Aepfelsäure bei 175-180° in Wasser und ungefähr gleiche Theile Fumarsäure und Maleininsäure, während bei 200° grössere Mengen der letzteren Säure gebildet werden (11). Auch durch mehrstündiges Erhitzen mit concentrirter Salzsäure (12), durch Erhitzen mit Wasser und einigen Tropfen Schwefelsäure auf 160° (13) oder mit Wasser auf 180° wird die Aepfelsäure in Fumarsäure übergeführt (7). Bei der Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf das Kalksalz der Aepfelsäure bildet sich Fumarylchlorid (27). Erhitzt man sie gelinde mit conc. Schwefelsäure, so bildet sich Kohlenoxydgas und Essigsäure (10). während beim Kochen mit verdünnter Schweselsäure Kohlenoxyd, Kohlensäure und Aldehyd gebildet werden (15). Durch behutsames Erhitzen mit überschüssigem Kalihydrat wird die Aepfelsäure in Essigsäure und Oxalsäure (17) übergeführt. Salpetersäure oxydirt sie zu Oxalsäure (21), saures chromsaures Kali in wässriger Lösung zu Malonsäure (18), übermangansaures Kali in schwefelsaurer verdünnter Lösung zu Ameisensäure, Kohlensäure und Wasser (19). Beim Destilliren mit Braunstein und Wasser entsteht Aldehyd (20). Mit Bromwasserstoffsäure in grossem Ueberschuss auf 100° erhitzt, geht die Aepfelsaure in Fumarsäure, mit dem gleichen

Volumen gesättigter Säure unter denselben Umständen in Monobrombernsteinsäure uber (22). Jodwasserstoffsäure reducirt sie zu Bernsteinsäure (23). Durch Gährung des Kalksalzes der Aepfelsäure beim Stehen an der Luft (24), sowie bei der durch Bierhefe oder faulenden Käse (25) eingeleiteten Gährung dieses Salzes bildet sich Bernsteinsäure neben Essigsäure und Kohlensäure. Diese Richtung der Gährung wird auch durch eine gewisse Art Spaltpilze hervorgerufen, andere Arten veranlassen das Entstehen von Propionsäure, andere das von Buttersäure (26). Bei der Electrolyse der Aepfelsäure entsteht Kohlensäure, Aldehyd, wenig Kohlenoxyd und wenig Essigsäure (28).

Die gewöhnliche Aepfelsäure (welche in den Vogelbeeren und der Mehrzahl der oben genannten Pflanzen und vielen anderen enthalten ist) ist sowohl in freiem Zustande als in Form ihrer Salze optisch activ. Verdünnte wässrige Lösungen der Saure drehen die Polarisationsebene nach links, mit Zunahme der Concentration mmmt die specifische Rotation ab und geht endlich durch den Nullpunkt in eine zunehmende Rechtsdrehung über. Die Interpolationsformel (α)_D = 5,891—0,08959 q giebt die Grösse der specifischen Drehung bei 20°, wenn q die Menge Wasser bedeutet, welche in 100 Gewichtstheilen der betr. Aepfelsäurelösung enthalten ist. Daher besitzt die Säure selbst, welche man früher linksdrehend zu nennen pflegte, in wasserfreiem Zustande eine Rechtsdrehung von (α)_D = 5,89°. Aehnlich wie die wässrigen Lösungen der Säure verhalten sich auch diejenigen der Salze gegen polarisirtes Licht.

Auch die aus optisch activen Substanzen künstlich dargestellte Aepfelsäure, wie z. B. die aus optisch activem Asparagin, aus activer Weinsteinsäure gewonnene, zeigt sich optisch activ. Die aus sogen. rechtsdrehender Weinsäure durch Einwirkung von Jodwasserstoff bereitete zeigt gleiches Drehungsvermögen wie die Aepfelsäure aus den Vogelbeeren, aber in entgegengesetzter Richtung (31). Aus Traubensäure erhält man eine inactive Aepfelsäure, welche sich mit Hülfe der Cinchoninsalze in eine links- und eine rechtsdrehende spalten lässt (30). Die aus inactiven Körpern dargestellten Aepfelsäuren sind optisch inactiv und unterscheiden sich auch in mancher andern Hinsicht von der gewöhnlichen Aepfelsaure. Aber auch unter sich zeigen sie ein bisher unaufgeklärt gebliebenes verschiedenes Verhalten. So schmilzt die aus inactiver Asparaginsäure oder durch Erhitzen von optisch activem saurem äpfelsaurem Ammoniak dargestellte inactive Aepfelsäure bei 133° und geht bei 150° unter Wasserabgabe, wie gewöhnliche in Fumarsäure und Malëinsäure über (14). Mit dieser Säure identisch ist, den Salzen nach zu urtheilen, auch die aus β-Dichlorpropionsäure dargestellte Aepfelsäure (5). Sie krystallisirt leichter als die active und zerfliesst an feuchter Luft nicht. -Die aus Furnarsäure durch Einwirkung von Natronhydrat erhaltene Aepfelsäure ist zerfliesslich, jedoch weniger leicht als gewöhnliche, schmilzt bei 132-136° und zersetzt sich bei 200° zu Fumarsäure, ohne eine Spur von Malëinsäure zu bilden (6). Die Aepfelsaure aus Brombernsteinsäure ist nicht zerfliesslich, krystallisirt leichter als gewöhnliche und schmilzt bei 112-115° (4). - Auch in mancher anderen Hinsicht unterscheiden sich nach den bis jetzt vorliegenden Angaben diese Sauren von einander.

Gewöhnliche Aepfelsäure.

Die neutralen Alkalisalze sind zerfliesslich. Von anderen Salzen seien die folgenden erwähnt:

Saures Ammoniaksalz, C₄H₅O₅·NH₄, Rhombische Säulen. Nicht in Alkohol löslich. Spec. Gew. 1,55 gegen Wasser von 12,5°. Löst sich in 36,1 Th. Wasser von 15,7°. Krystalli-

sirt aus Wasser oder aus Salpetersäure meist in holoëdrischen Pormen, hemiëdrische treten auf, wenn die Lösung von den bei anfangendem Schmelzen entstehenden Zersetzungsprodukten enthält.

Baryumsalz, C₄H₄O₅Ba + H₂O. Krystallinische, sehr leicht lösliche Schuppen. Verliert sein Krystallwasser zur Hälfte bei 30°, vollständig bei 100°. Kocht man die Lösung, so fällt es wasserfrei nieder.

Strontiumsalz, $C_4H_4O_5Sr+1\frac{1}{2}H_2O$, Krystallwarzen. Verliert bei 100° den dritten Theil seines Krystallwassers.

Neutrales Calciumsalz, $C_4H_4O_5Ca$. Wird krystallwasserfrei erhalten durch Sättigen einer Aepfelsäurelösung mit Kalkwasser oder Kreide. Körniges, in Wasser fast unlösliches Pulver. $C_4H_4O_5Ca+2\frac{1}{2}H_2O$ entsteht, wenn saurer äpfels. Kalk mit kohlens. Kali, Natron oder Ammoniak gesättigt und bei gelinder Wärme abgedampft wird. Harte, glänzende Krystalle, welche bei 100° 4 Mol., bei 150° ihr Wasser vollständig verlieren.

Saures Calciumsalz, $(C_4H_5O_5)_2$ Ca + $6H_2O$, krystallisirt aus der Lösung des neutralen Salzes in mässig erwärmter, verdünnter Salpetersäure in rhombischen Octaëdern. Verwandelt sich bei 100° in eine zähe, fadenzichende Masse.

Neutrales Magnesiumsalz, C₄H₄O₅·Mg + 5H₃O. Leicht verwitternde Krystalle. Verliert bei 100° 4 Mol. Krystallwasser.

Saures Magnesiumsalz, (C₄H₅O₅)₂·Mg + 3H₂O. Schöne, flache Säulen. Verlier bei 100° 2 Mol. H₂O und schmilzt bei höherer Temperatur.

Neutrales Zinksalz, C₄H₄O₅Zu + 3H₂O, entsteht, wenn man eine Aepfelsäurelösung bei einer Temperatur, welche unter 30° liegt, mit kohlens. Zink behandelt. Kleine glänzende Krystalle, welche ihr Wasser bei 100° verlieren. Sättigt man Aepfelsäure in der Wärme mit kohlens. Zink, so scheidet sich ein basisches Salz ab, nach dessen Entfernung man aus der Lösung ein anderes Salz mit 3 Mol. H₂O erhält, welches bei 100° sein Wasser nicht vollständig abgieht.

Saures Zinksalz, $(C_4H_5O_5)_2$ Zu + 2H₂O.

Saures Kupfersalz, (C₄H₅O₅)₂Cu + 2H₂O, entsteht beim Abdampfen der Lösung bei 30-40°. Verliert sein Wasser bei 100°.

Silbersalz, C₄H₄O₅Ag₂. Durch Fällung erhalten weisser, körniger Niederschlag. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser (1) (32).

Bleisalz, C₄H₄O₅Pb + 3H₂O. Die kalte wässrige Lösung der Säure fällt aus Bleizucker voluminöse Flocken, welche krystallinisch werden. Sie sind in Wasser schwer löslich, schmelzen unter kochendem Wasser und krystallisiren aus heissem Wasser in seideglänzenden Nadeln, in vierseitigen Säulen oder silberglänzenden Blättchen. Das krystallisirte Salz verliert sein Wasser langsam bei 100°. Durch Fällen von Bleiessig mit neutralem oder saurem äpfelsaurem Ammoniak entstehen Niederschläge von basischen Bleisalzen, welche je nach den Umständen verschiedene Zusammensetzung haben.

Die äpfelsauren Salze verwandeln sich bei 250-300° in fumarsaure Salze (32).

Aepfelsäuremethylester, C₂H₃(OH)(COOCH₃)₂, entsteht beim Einleiten von Salzsäuregas in methylalkoholische Lösung von Aepelsäure, Flüssig. Optisch activ. Bei gew. Druck nicht destillirbar.

Aepfelsäureäthylester (33), C₂H₃(OH)(COOC₂H₅)₂, entsteht wie die vorige Verbindung aus Aepfelsäure und Aethylalkohol und ist durch fractionirte Destillation im Vacuum zu reinigen. Siedep. 128—31° bei 15 Millim. Druck (34). In Wasser löslich. Optisch activ. Trägt man in die ätherische Lösung dieses Aethers (1 Mol.) Natrium (1 At.) ein und behandelt die so entstehende, vom Aether befreite Natriumverbindung mit Jodäthyl, so erhält man den

Aethyläpfelsäureäthylester, C₂H₂(OC₂H₅)(COOC₂H₅)₂. Durch fractionirte Destillation im Vacuum zu reinigen. Siedep. 118—20° bei 15 Millim. Druck (34).

Isamyläpfelsäure (35), $C_2H_3(OH)(COOC_5H_{11})COOH$ bildet sich beim Erhitzen von 1 Mol. Aepfelsäure mit 1 Mol. Gährungsamylalkohol auf 120° als weiche krystallinische Masse. welche in Wasser, Alkohol und Aether leicht löslich ist. Das Kalksalz $[C_2H_4O(COOC_5H_{11})COO]_2Ca+H_2O$, krystallisirt aus Wasser in blättrigen Krystallen, das Ammoniaksalz. $C_2H_4O(COOC_2H_5)COONH_4$, aus verdünntem Alkohol in diamantglänzenden Nadeln.

Salpetersäure-Aepfelsäureäthylester (36), $C_2H_3(ONO_3)(COOC_2H_5)_3$, wird durch Lösen von Aepfelsäureäther in einem Gemisch von conc. Salpetersäure und conc. Schwefelsäure

dargestellt. Durch Eingiessen der Lösung in Wasser wird er abgeschieden. Dickfittssiges Oel vom spec. Gew. 1,2024 bei 16°, welches bei — 10° noch nicht erstarrt.

Essigsäure-Aepfelsäureäthylester (37), C₂H₃(O·C₂H₃O)(COOC₂H₃)₂, entsteht bei der Einwirkung von Acetylchlorid auf Aepfelsäureäther. In Alkohol und Aether, nicht in kaltem Wasser lösliches, unter 729 Millim. Druck bei 265,7° (cor.) siedendes Oel.

Malaminsäureester (38), C₂H₃(OH)(CONH₂)COOC₂H₅, scheidet sich aus mit trockenem Ammoniakgas gesättigtem Aepfelsäureäther als strahlig-krystallinische Masse aus. Behandelt man diese Verbindung mit alkoholischem Ammoniak, so bildet sich das mit Asparagin sonnere

Malamid (33) (38), C₂H₂(OH)(CONH₂)₂, welches auch aus Aepfelsäureäther direkt durch längere Einwirkung von alkoholischem Ammoniak bei gew. Temperatur entsteht. Malamid krystallisirt aus Wasser in rechtwinkeligen Prismen. Seine Lösungen sind optisch activ.

Ueberschüssiges Acetylchlorid reagirt mit Aepfelsäure unter Bildung von

cess auf dem Wasserbade zu Ende und fractionirt im Vacuum, so erhält man diese Verbindung als eine unter 14 Millim. Druck bei 160—62° siedende syrupöse Flüssigkeit, welche zu einer bei 53—54° schmelzenden, krystallinischen Masse erstarrt. Sie zerfliesst an feuchter Luft unter Bildung von Acetyläpfelsäure und liefert bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck Essigsäure und Malëinsäureanhydrid

Monobromäpfelsäure (42). Das saure Natriumsalz dieser Säure, C₄H₄BrO₅ Na, bildet sich beim Kochen der wässrigen Lösung von bibrombernsteinsaurem Natrium. Es krystallisirt in Nadeln und ist in Wasser leicht, in Alkohol wenig löslich. Beim Neutralisiren seiner Lösung geht es in monobromalëinsaures Natrium, beim Eintragen von Kalkwasser in seine kochende Lösung in inactiv-weinsauren Kalk über. Versetzt man dieselbe mit Bleizucker, so fällt monobromäpfelsaures Blei, C₄H₃BrO₅Pb, aus. Das Bleisalz ist selbst in kochendem Wasser nur wenig löslich, kann aber aus heisser Bleizuckerlösung umkrystallisirt werden.

Die aus diesen Salzen durch Salzsäure, resp. Schweselwasserstoff in Freiheit gesetzte Säure :- tanscheinend nicht Bromäpfelsäure, sondern Monobrommalëinsäure.

Thioäpfelsäure, C₂H₂(SH)(COOH)₂, bildet sich, wenn man 1 Mol. Monobrombernsteinsäure mit 2 Mol. Schwefelkalium in concentrirter Lösung auf 110° oder besser in zugeschmolzenen Röhren auf 150° erhitzt. Undeutlich krystallinische, an der Lust zersliessliche, stark saure Substanz Sie bräunt sich bereits bei 100° und zersetzt sich bei stärkerem Erhitzen. Wird durch Oxydation mit Salpetersäure in Bernsteinsulfosäure übergeführt.

Thioäpfelsaures Baryum, C₄H₄SO₄·Ba. Flockige Fällung. In Wasser wenig löslich. Thioäpfelsaures Blei. Beim Erhitzen mit Wasser zusammensinternder Niederschlag.

Thioapfelsaures Silber, C4H4SO4Ag3. In Essigsäure und in Ammoniak löslicher Niederschlag. Schwärzt sich beim Erwärmen und am Licht.

CH COOH

CH COOH

CH COOH

CH COOH

CH COOH

CH₂COOH
säure, , entstanden denken durch den Eintritt eines Hydroxyls an
CH₂COOH

die Stelle eines Wasserstoffatoms; Isomere leiten sich in derselben Weise von der Isobernsteinsäure, CH₃CH: COOH ab. Von solchen Abkömmlingen der Isobernsteinsäure sind drei beschrieben. Diesen Isoäpfelsäuren würde, wie aus dem Nachfolgenden hervorgeht, ihrer Entstehung nach die gleiche Structurformel CH₃C(OH)(COOH)₂ zukommen. Doch weichen die bis jetzt vorliegen-

den Angaben über diese Säuren so wesentlich von einander ab, dass es dahingestellt bleiben muss, ob dieselben identisch sind oder nicht.

Isoäpfelsäure aus Monobromisobernsteinsäure. Das lösliche Silbersalz dieser Säure entsteht durch gelindes Erwärmen einer Lösung von Monobromisobernsteinsäure mit frisch gefälltem Silberoxyd. Aus dem Silbersalz wird die Säure durch Schwefelwasserstoff in Freiheit gesetzt, zur Reinigung in das Bleisalz übergeführt und dieses durch Schwefelwasserstoff entbleit. Die Isoäpfelsäure krystallisirt aus Wasser in anscheinend monoklinen Krystallen, ist in Wasser, Alkohol und Aether leicht löslich, schmilzt (nicht ganz rein) bei ca. 100° und beginnt bereits bei dieser Temperatur, sich zu zersetzen. Bei längerem Erhitzen auf 160° zerfällt sie vollständig unter Bildung von Aethylidenmilchsäure und Kohlensäure.

Isoäpfelsaures Blei, C₄H₄PbO₅, welches beim Fällen der Säure mit essigsaurem Blei als amorpher Niederschlag entsteht, ist in überschüssiger Bleizuckerlösung nicht löslich, sondern bildet damit basisches Salz, und schmilzt nicht beim Erhitzen mit Wasser. Aus der heissen wässrigen Lösung scheidet es sich wieder amorph aus.

Silbersalz, C₄H₄O₅Ag₂. Flockiger Niederschlag, der sich bei gew. Temperatur langsam, rasch bei 60° in mikroskopische Nadeln verwandelt. Gegen Licht und Wärme sehr empfindlich (43).

Is oäpfelsäure aus α-Bibrompropionsäure. Diese wird mit 3 Mol. Kalihydrat in conc. wässriger Lösung gekocht und allmählich eine wässrige I.ösung von 2 Mol. Cyankalium zugesetzt. Nach dem Ansäuren entzieht Aether der Flüssigkeit Isoäpfelsäure und Malëinsäure. Diese wird durch Ausfällen mit essigsaurem Baryum aus der entfärbten wässrigen Lösung beider entfernt.

Die so erhaltene Isoäpfelsäure ist in Wasser, Alkohol und Aether leicht löslich, schmilzt bei 100° und zersetzt sich bei 160° unter Bildung von Kohlensäure, ohne Milchsäure zu bilden. Das

Bleisalz, C₄H₄PbO₅, schmilzt nicht unter Wasser und ist in Bleizuckerlösung unlöslich. Das Silbersalz, C₄H₄Ag₂O₅, ist ziemlich löslich in Wasser. Das Baryum- und das Calciumsalz sind krystallinisch und in Wasser leicht löslich (44).

Isoäpfelsäure aus Brenztraubensäure (Methyltartronsäure, Oxyäthylidenbernsteinsäure). Versetzt man ein kalt gehaltenes inniges Gemenge von 1 Mol. Brenztraubensäure, CH₃COCOOH, und etwas mehr als 1 Mol. Cyankalium mit conc. Salzsäure, so lässt sich dem in Wasser gelösten Produkt durch Aether die

Oxyäthylidensuccinaminsäure, CH₃C(OH)(CONH₂)COOH, entziehen. Diese bildet einen sauer reagirenden Syrup, welcher ein Zinksalz, [CH₃C(OH)(COONH₂)COO]₂Zu, als weisses, krystallinisches, in Wasser leicht, in Alkohol nicht lösliches Pulver liefert. Bei seiner Darstellung darf nicht gekocht werden, da sich sonst ein unlösliches Salz bildet. Durch Zersetzen des Zinksalzes mit salpetersaurem Silber erhält man das

Silbersalz, C₄H₆NO₄Ag, als einen beim Erwärmen der Flüssigkeit pulverig werdenden Niederschlag (45).

Kocht man die Aminsäure mit etwas mehr als der berechneten Menge Barythydrat, so erhält man das Baryumsalz der

Methyltartronsäure, CH₃C(OH)(COOH)₂, aus welchem die Säure durch Zusatz der nöthigen Menge Schwefelsäure in Freiheit gesetzt wird. Rhomboëdrische, kalkspathähnliche Krystalle, welche bei 95° weich, bei 124° opak und blasig werden und bei vorsichtigem Erwärmen erst bei 178° unter stürmischer Kohlensäureentwicklung schmelzen. Das

Baryumsalz, C₄H₄O₅Ba, bildet ein schweres Krystallpulver, das bei 130° noch 1 Mol. Wasser festhält. Löslich in Chlorammonium. Das

Zinksalz, C₄H₄O₅Zu + 2H₅O, ist ein Krystallpulver, welches sein Wasser bei 120° verliert. Methyltartronsaures Silber, C₄H₄O₅Ag₂ + H₅O, Krystallinisches Pulver. Auch mit Chlorcalcium und essigsaurem Blei erzeugt die mit Ammoniak neutralisirte Lösung der Säure krystallinische Niederschläge (46).

Die Theorie deutet die Existenz noch einer isomeren Aepfelsäure von der Formel CH₂(OH)CH(COOH)₂ an; möglich, dass einer der beschriebenen Säuren (vielleicht derjenigen aus a-Bibrompropionsäure?), diese Formel zukommt.

Isomalsäure (47), eine Säure von der Zusammensetzung der Aepfelsäure, hatte sich rufällig in Form ihres Silbersalzes im Silberbad eines Photographen (bestehend aus salpetersaurem ilber, Bernsteinsäure, Weinsäure, Citronensäure und Milchzucker) abgeschieden. Konnte aus keiner dieser Substanzen künstlich erhalten werden und ist wahrscheinlich einer derselben von vornherein beigemengt gewesen. Monokline Krystalle, in Wasser und in Alkohol leicht löslich. Schmelzpunkt 149°. Krystallisirt nach dem Schmelzen nicht wieder. Jodwasserstoffsäure vom Siedepunkt 126° wirkt bei 150° nicht auf die Säure ein.

Fumarsäure und Malëinsäure. Wie bereits oben (s. unter Aepfelsäure) auseinandergesetzt wurde, spaltet die Aepfelsäure unter verschiedenen Umständen Wasser ab und liefert Fumarsäure oder Malëinsäure, resp. beide Säuren gleichzeitig. Die Verschiedenheit dieser beiden isomeren, zweibasischen Säuren von der Formel C2H2 (COOH)2, welche sich aus der Aepfelsäure nach der Gleichung $C_1H_3(OH)(COOH)_2-H_2O=C_2H_2(COOH)_2$ bilden, wurde zuerst von Lassaignes erkannt und von Pelouze sicher sestgestellt. Ihre Isomerie hat bis jetzt eine befriedigende Erklärung nicht gefunden. Fumarsäure und Maleinsäure zeigen unter Anderem namentlich einen sehr charakteristischen Unterschied. Nur die Maleinsäure ist fähig, ein eigenthümliches Anhydrid C₂H_{2CO} O zu bilden, welches unter Wasseraufnahme wieder in Malëinsäure zurückverwandelt wird, während Fumarsaure, wenn man ihr Wasser entzieht, gleichfalls das genannte Maleinsäureanhydrid liefert. Es ist sehr wahrscheinlich, dass die substituirten Fumar- und Maleinsäuren ein analoges Verhalten zeigen. Ist daher eine Säure als Denivat der Fumar- oder Malëinsäure charakterisirt, bleibt es aber im Uebrigen unentschieden, als Derivat welcher von beiden sie zu betrachten ist, so dürsen wir in der Fähigkeit oder Unsähigkeit derselben, ein eigenthümliches Anhydrid zu bilden, ein Kriterium dafür erblicken, ob sie als Abkömmling der Malëinsäure oder der Fumarsäure aufzufassen ist.

Fumarsäure (Paramalëinsäure, Flechtensäure, Glauciumsäure, Boletsäure, Phenakonsäure), C2H2(COOH)2, ist im Pflanzenreiche sehr verbreitet. Sie findet sich im Kraut von Fumaria officinalis, von Glaucium lateum, im Lichen islandicus, Boletus pseudoignarius etc. Sie bildet sich, ausser aus Aepfelsäure (s. d.), aus der isomeren Malëinsäure beim Kochen unter Rückfluss (58), bei kurzem Erhitzen mit conc. Jod- oder Bromwasserstoffsäure (48), beim Kochen mit verdünnter Salpetersäure (49), beim Behandeln mit bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsäure in der Kälte neben Brombernsteinsäure (50), sowie in kleinen Mengen neben Acetylen und Bernsteinsäure bei der Electrolyse des malëinsauren Natrons (51). Sie entsteht ausserdem beim Erhitzen von Monobrombernsteinsäure (52), beim Schmelzen von Sulfobernsteinsäure mit Kali (53), aus Dibrombernsteinsaure und Isodibrombernsteinsäure beim Behandeln mit Jodkalium und Kupfer (54), ^{serner} bei der Einwirkung von Königswasser auf Protëinstoffe (56) und von Baryt auf Trichlorphenomalsäure (57). Sie bildet sich auch neben Aepfelsäure, wenn man das bei der Einwirkung von Cyankalium auf β-Dichlorpropionsäureäther entstehende Produkt mit Kalilauge zersetzt (s. oben) (5), sowie beim Kochen von

Chloräthenyltricarbonsäureäther mit Salzsäure (8). Bei der Einwirkung von 2 Mol. Brom auf Brenzschleimsäure in der Kälte entsteht ein Körper C₄H₄O₃ (Halbaldochyd der Fumarsäure?), welcher beim Abdampfen mit Wasser und 2 Mol. Brom auf dem Wasserbade in Fumarsäure übergeht (55). Am leichtesten erhält man Fumarsäure aus Aepfelsäure durch längeres Erhitzen derselben auf ca. 140, wobei Wasser und Maleinsäure abdestillirt, während Fumarsäure in festem Zustande zurückbleibt.

Die Fumarsäure ist in kaltem Wasser schwer löslich [148,7 Th. Wasser lösen 1 Th. Säure bei 16,5° (60)], leichter in heissem Wasser, in Alkohol und in Aether. Sie krystallisirt in farblosen Prismen oder Nadeln, welche beim Erhitzen, ohne zu schmelzen, zwischen 250°—280° grösstentheils unzersetzt sublimiren. Ein kleiner Theil zersetzt sich dabei in Wasser und Malëinsäureanhydrid (59). Auch von einem Gemenge von Acetylchlorid und Essigsäure wird sie bei 100° in Malëinsäureanhydrid übergeführt, während reines Acetylchlorid diese Umwandlung nicht hervorzurusen vermag (40) (82).

Unterwirst man ihr Natriumsalz der Electrolyse in alkoholischer Lösung, so bilden sich Acetylen- und Bernsteinsäure (61). Auch bei der durch Casëin eingeleiteten Gährung ihres Kalksalzes (68), sowie durch Reduction der Fumarsäure mit Natriumamalgam, mit conc. Jodwasserstoffsäure (62), mit Zink in kalischer Lösung (63) wird sie in Bernsteinsäure übergeführt. Von Brom in Gegenwart von Wasser wird sie in Kälte nicht verändert, beim Erwärmen im Wasserbade bildet sich leicht Bibrombernsteinsäure (64).

Fumarsäure ist bei gewöhnlicher Temperatur gegen bei 0° gesättigte Bromwasserstoffsäure beständig, dagegen bewirkt ein Ueberschuss der letzteren bei 100° vollständige Ueberführung in Brombernsteinsäure (65).

Beim Behandeln mit saurem schwestigsaurem und kohlensaurem Kali geht Fumarsäure in das Kalisalz der Sulsobernsteinsäure (66) über, durch Oxydation mit übermangansaurem Kali liesert sie Traubensäure (67). Dass sie durch verschiedene Reagentien in inactive Aepselsäure übergeführt werden kann, ist bereits oben besprochen worden (s. unter Aepsels.). Von den Salzen der Fumarsäure seien die solgenden erwähnt:

Neutrales fumarsaures Kalium, $C_4H_2O_4 \cdot K_2 + 2H_2O$. Rhombische Tafeln oder 4 seitige Säulen. Verliert sein Wasser bei 100° . In Wasser leicht löslich und wird aus dieser Lösung durch Alkohol abgeschieden (69) (70).

Saure Kaliumsalze, $C_4H_3O_4K$. Krystallisirt in dicken Tafeln oder in Nadeln, ist in kaltem Wasser schwer, reichlich in heissem, wenig in Alkohol löslich. $(C_4H_3O_4K)_2 + C_4H_4O_4$ krystallisirt in nadelförmigen Prismen, ist in Wasser schwer (2,66 Th. lösen sich in 100 Thl. Wasser von 19,5°), in Alkohol fast nicht löslich (57).

Fumarsaures Natrium, C₄H₂O₄Na₂ + 3H₂O. Nadeln oder Säulen. Das aus der wässrigen Lösung durch Alkohol gefällte Krystallpulver enthält 1 Mol. H₂O. Verliert sein Wasser vollständig bei 200° (69) (70).

Saures Ammoniaksalz, C₄H₃O₄·NH₄. Monokline Säulen (69) (70) (71). Liesert beim Erhitzen einen stickstoffhaltigen Körper (Fumarimid?). Derselbe oder doch ein sehr ähnlicher Körper entsteht auch durch den Einfluss höherer Temperatur aus saurem äpselsaurem. saurem malëinsaurem und asparaginsaurem Ammoniak, sowie beim Erhitzen von asparaginsaurem Baryum mit äthylschweselsaurem Kalium. Die Angaben über seine Zusammensetzung sind von einander abweichend (72).

Barytsalz, C₄H₂O₄Ba + 3H₂O. Rhombische Säulen (69). Die Krystalle verwittern an der Luft und verlieren auch beim Kochen mit Wasser ihr Krystallwasser vollständig (74). In Wasser und Alkohol schwer löslich.

Strontiumsalz, $C_4H_2O_4Sr + 3H_2O$. Durch Fällen erhaltenes krystallfnisches Pulver. In Wasser und Alkohol schwer löslich (70).

Calciums alz, C₄H₂O₄Ca + 8 H₂O. Glänzende, in Wasser schwer, in Weingeist nicht losliche Krystalle (70).

Das fumarsaure Zink, C₄H₂O₄Zn krystallisirt bei langsamem Verdunsten seiner Lösung in der Wärme mit 3 Mol. H₂O (69) in vierseitigen prismatischen Krystallen. Beim Verdunsten an einem kühleren Ort erhält man grössere, an der Luft verwitternde Krystalle mit 4 Mol. H₂O (70). Das Zinksalz ist leicht in Wasser, kaum in Alkohol löslich.

Das Bleisalz, C₄H₂O₄Pb, erhält man durch Fällen von essigsaurem Blei mit Fumaraure (70) oder durch Versetzen von fumarsaurem Calcium mit höchstens der Hälfte der erforderlichen Menge von essigsaurem Blei (60). Es krystallisirt mit Krystallwasser in feinen Nadeln oder Täfelchen und ist in heissem Wasser ziemlich reichlich, in kaltem kaum, in Alkohol nicht löslich. Behandelt man dieses Salz mit Ammoniak oder setzt man fumarsaure Salze zu Bleicssiglösung, so entsteht basisches Bleisalz (70) (73).

Fumarsaures Silber, C₄H₂O₄Ag₂, entsteht als amorpher Niederschlag, wenn die Lösungen von fumarsauren Salzen mit überschüssigem salpetersaurem Silber versetzt werden. Verwendet man eine zur vollständigen Zersetzung unzureichende Menge von letzterem, so erhält man mikroskopische glänzende Täfelchen oder Prismen. Dieselben enthalten ½ Mol. Krystallwasser, welches sie bei 90° verlieren (60).

Der Aethyl- und der Methylester der Fumarsäure entstehen sowohl bei der Einwirkung von Salzsäure auf die in dem betr. Alkohol gelöste Fumarsäure, als auch beim Behandeln des Silbersalzes der letzteren mit dem Jodid des betr. Alkoholradicals, sowie durch Erwärmen der entsprechenden Malëinsäureäther mit freiem Jod (74).

Der Aethylester, C₂H₂(COOC₂H₅)₂, bildet sich ausserdem durch Destilliren des bei der Einwirkung von Salzsäure auf eine alkoholische Lösung von Aepfelsäure erhaltenen Produktes (75), durch Zersetzen der Fumarylchloride mit Alkohol (76) und bei der Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf Aepfelsäureäther (77). Er siedet bei 218° (cor.) (78) unter 745,7 Millim. Druck und besitzt bei 17,5° das spec. Gew. 1,0522. Mit Brom geht er in Bibrombernsteinsäureäther (Schmp. 58°) über (74).

Der Methylester, C₂H₂(COOCH₃)₂, schmilzt bei 102° und siedet bei 192°. Er sublimit bereits bei gewöhnlicher Temperatur und ist mit den Wasserdämpfen flüchtig. Brom führt ihn in Bibrombernsteinsäuredimethyläther (Schmp. 61—62°) über (74).

Aethylfumarsäure, C₂H₂ (COOC₂H₅)COOH, bildet sich neben Fumarsäureäther bei etwa 5 ständigem Erhitzen von Fumarsäure mit absolutem Alkohol auf 120°, sowie bei der Behandlung einer siedenden alkoholischen Lösung von Aepfelsäure mit Salzsäure. Fettig anzufuhlende Krystallblättchen, welche schon in gelinder Wärme schmelzen, in Wasser wenig, in Alkohol und Aether leicht löslich. Ihr

Silbers alz, C₂H₂(COOC₂H₅)COOAg, krystallisirt in kleinen Nadeln, ist in kaltem Wasser sehr schwer, in heissem leichter löslich. Bei 8,9° erfordert 1 Th. Salz, 436 Th. Wasser zur Lösung, bei 12,1° 331 Th. (78).

Fumarylchlorid, C₂H₂(COCl)₂, entsteht beim Destilliren von 1 Th. äpfelsaurem Kalk mit 4 Th. (27) oder von 84 Th. Fumarsäure mit 290 Th. Phosphorpentachlorid (79). Auch bildet es sich bei der Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf Malëinsäureanhydrid (40). Es siedet bei 160°, liefert mit Brom Bibromsuccinylchlorid, mit Wasser zersetzt Fumarsäure und mit Alkohol Fumarsäureester.

Fumaramid, $C_2H_2(CONH_2)_2$, setzt sich bei längerem Zusammenstehen von Fumarsäureester mit wässrigem Ammoniak als weisse, in kaltem Alkohol und kaltem Wasser unlösliche Schuppen ab. Bei längerem Erhitzen mit Wasser verwandelt es sich in fumarsaures Ammoniak (32).

Diathylfumaramid, $C_2H_2(CONHC_2H_5)_2$, bildet weisse, sublimirbare Schuppen, welche bei 182–83° schmelzen (80).

Bromfumarsäure (Isobrommalëinsäure, Parabrommalëinsäure),

C₂HBr(COOH)₂, bildet sich neben Bibrombernsteinsäure, Isobibrombernsteinsäure und Brommaleinsäure beim Erhitzen von Bernsteinsäure mit Brom und Wasser auf 180°, aus Isobibrombernsteinsäure beim Kochen derselben mit Wasser oder Barytlösung, sowie beim Erhitzen dieser Säure auf 180° (81); ferner entsteht sie unter dem Einfluss rauchender Bromwasserstoffsäure aus Brommaleinsäureanhydrid (82) und Brommaleinsäure (83) neben Bibrombernsteinsäure, beim Bromiren der Fumarsäure bei 100° neben Brommaleinsäure und einer Bibrombernsteinsäure (97) und bei der Einwirkung von Wasser auf Bibrombernsteinsäure bei 140° (84).

Um sie darzustellen, erhitzt man am besten 1 Th. Isobibrombernsteinsäure mit 20 Th. Wasser 2 bis 3 Stunden am Rückflusskühler und entzicht die Bromfumarsäure der wässrigen Lösung durch Aether.

Sie krystallisirt aus Wasser, in welchem sie sehr leicht löslich ist, in grossen Blättern, welche bei 177—178° schmelzen (83). Durch Destillation geht die Säure glatt in Brommalëinsäureanhydrid über (82) (83). Bei der Reduction mit Natriumamalgam liefert sie neben Bernsteinsäure Fumarsäure und beim Behandeln mit Brom und Wasser bei gew. Temperatur Tribrombernsteinsäure. Rauchende Bromwasserstoffsäure wirkt bei gew. Temperatur langsam, bei 100° rasch unter Bildung der beiden isomeren Bibrombernsteinsäuren auf Bromfumarsäure ein (83).

Das bromfumarsaure Blei, C₄HBrO₄·Pb + 2HO, wird als krystallinisch werdender Niederschlag durch Fällen einer Lösung der Säure in überschüssigem Bleizucker mit Alkohol erhalten (81).

Das Silbersalz (amorpher Niederschlag) geht beim Behandeln mit Jodmethyl in den

Bromfumarsäuremethyläther, C₂HBr(COOCH₃)₂, über, welcher sich auch beim Erwärmen des isomeren Brommalëinsäuremethyläthers mit Jod bildet. Krystallisirt aus Aether in compacten, durchsichtigen, bei 30° schmelzenden Krystallen (74).

Bromfumarimid (?), C₄H₂BrNO₂, ein aus Wasser in glänzenden Tafeln krystallisirender, bei 150—152° schmelzender Körper, wird bei der Einwirkung von Brom auf Succinimid neben Substitutionsprodukten des letzteren erhalten und geht bei der Einwirkung von alkoholischem Ammoniak in das Amid, C₄H₂BrN₂O₂ (Schmp. 168—75°), über (85).

Bibromfumarsäure, C₂Br₂(COOH)₂, entsteht beim Eintragen von Brom in eine wässrige Lösung der Acetylendicarbonsäure und bildet, aus kaltem Wasser umkrystallisirt, lange, durchsichtige Krystalle, welche in Alkohol und Aether sehr leicht löslich sind. Sie schmilzt bei 219—20° unter theilweiser Zersetzung. Bei der Destillation der Säure bildet sich neben Zersetzungsprodukten wahrscheinlich die isomere Bibrommalëinsäure (s. unten).

Bibromfumarsaures Silber, $C_4Br_2O_4Ag_2 + \frac{1}{2}H_2O$. Aus Nadeln bestehender Niederschlag, welcher beim Erhitzen explodirt.

Bleisalz, C4Br2O4Pb. Kurze Nadeln, in Wasser ziemlich löslich.

Malëinsäure bildet sich ausser aus Aepfelsäure (s. d.) beim Erhitzen von bernsteinsaurem Silber mit Sand auf 180° neben (86) Silber, Bernsteinsäure und Kohle, sowie wenn man Natrium bei gewöhnlicher Temperatur auf die ätherische Lösung von Bichloressigäther oder molekulares Silber auf den letzteren bei 220° einwirken lässt und das Reactionsprodukt mit Barythydrat verseift (87). Neben Isoäpfelsäure entsteht Malëinsäure, wenn man α-Bibrompropionsäure, CH₃CBr₂COOH, mit Kalilauge kocht und allmählich eine wässrige Lösung von Cyankalium einträgt (s. oben unter Isoäpfelsäure) (44).

Man stellt sie dar, indem man Aepfelsäure bei einer rasch auf 200° gesteigerten Hitze destillirt (58). Durch Behandeln des Destillats und der Retortenrückstände mit Acetylchlorid verwandelt man die Malëinsäure vollständig in Malëinsäureanhydrid und reinigt dieses durch Krystallisation aus Chloroform. Ausbeute 200 Grm. reines Malëinsäureanhydrid aus 1000 Grm.

Acetylchlorid auf Aepfelsäure entstehenden Produktes gewinnen. Dabei bildet sich zunächst Acetyläpfelsäureanhydrid (s. d.), welches sich bei wiederholter Destillation in Essigsäure und Maleinsäureanhydrid spaltet. Ausbeute 70 g der theor. berechneten Menge (39) (40). Wasser verwandelt das Anhydrid leicht in Maleinsäure.

Malëinsäure krystallisirt in farblosen Prismen, welche bei 130° schmelzen. Sie fängt bei 160° an zu sieden und spaltet sich dabei in Wasser und Maleinsäureanhydrid. Sie ist in Wasser und Alkohol sehr leicht löslich (58). Mit Brom und Wasser behandelt, geht sie in Isobibrombernsteinsäure und Fumarsäure über, welche mit Brom Bibrombernsteinsäure liefert (79) (83). Von bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsäure wird die Malëinsäure, wie auch ihr Anhydrid, in Fumarsäure und Brombernsteinsäure übergesührt (59). Bei der Behandlung mit schwesligsaurem Kalium (88) und bei der Electrolyse (89) liefert sie dieselben Produkte wie Fumarsäure. Bei der Reduction mit Jodwasserstoffsäure geht sie in Bernsteinsaure über, indem sich intermediär Fumarsäure bildet; auch Natriumamalgam reducirt sie zu Bernsteinsäure (90) (91). Diese entsteht gleichfalls bei der durch Casein eingeleiteten Gährung des maleinsauren Calciums (93). Von übermangansaurem Kalium wird Malëinsäure in verdünnter kalischer Lösung zu Trioxymaleinsäure, $C_4H_4O_7(C_4H_2O_7\cdot Ca + 2H_2O$ (bei 100° getr.) — $C_4H_2O_7\cdot Ba$ bei 110° getr.) — $C_4H_2O_7 \cdot Zn + 2H_2O$ (bei 100° getr.) — $C_4H_2O_7 \cdot Ag_2$ (bei 100° getr.) $-C_4H_2O_7(C_2H_5)_2 - C_4O_7(C_2H_3O)_2(C_2H_5)_2$, (Schmp. 48°), oxydirt (92). Dass Malëinsäure und Fumarsäure leicht in einander übergeführt werden können, ist bereits oben besprochen (s. unter Fumarsäure). Von den Salzen der Malëinsaure seien die folgenden erwähnt:

Neutrales Kaliumsalz, C₄H₂O₄K₂. In Wasser leicht löslich. Wird aus der wässrigen Losung durch Alkohol als krystallinisches Pulver abgeschieden.

Saures Kaliumsalz, $C_4H_3O_3K+\frac{1}{2}H_3O$. Kleine in Wasser leicht, in Alkohol nicht losliche Krystalle.

Malëinsaures Natrium, $C_4H_2O_4Na_2+\frac{1}{2}H_2O$, wird aus der concentrirten wässrigen Losung durch Alkohol als körnig krystallinisches Pulver abgeschieden.

Saures Natriumsalz, $C_4H_3O_4Na+3H_3O$. Rhombische Säulen, welche in kaltem Waser ziemlich schwer, in heissem leichter und in Alkohol nicht löslich sind. Verliert sein Krystallwasser bei 100° .

Saures Ammoniak salz, C₄H₂O₄·NH₄. Tafelförmige, in Wasser leicht, in Alkohol nicht löshehe Blättehen. (Ueber das Verhalten dieses Salzes beim Erhitzen siehe sauresfumarsaures Ammoniak).

Malëinsaures Baryum, C₄H₂O₄Ba krystallisirt mit 1 (74) oder 2 Mol. H₂O. In kaltem Wasser wenig, in heissem ziemlich löslich. Krystallisirt aus letzterem in glänzenden Nadeln.

Saures Baryumsalz, $(C_4H_3O_4)_2Ba + 5H_2O$. In Wasser ziemlich leicht lösliche Krystalle. Maleinsaures Strontium, $C_4H_2O_4Sr + 5H_2O$. Seidenartig glänzende Nadeln. Verben bei 100° 4 Mol. H_2O .

Saures Strontiumsalz, (C₄H₃O₄)₂Sr + 8H₂O. Krystallisirt leicht in kleinen Prismen. Verliert sein Krystallwasser bei 100°.

Malëinsaures Calcium, $C_4H_2O_4Ca+H_2O$. In Wasser leicht lösliche, nadelförmige Krystalle.

Saures Calciumsalz, $(C_4H_3O_4)_2Ca + 5H_2O$. In Wasser leicht lösliche, rhombische l'rismen. Verliert sein Krystallwasser bei 100° .

Maleinsaures Zink, C4H2O4Zn+2H2O. Ziemlich leicht in Wasser, nicht in Alkohol losiiche krystallinische Flocken oder Krusten.

Malëinsaures Silber, C₄H₂O₄Ag₂, entsteht als krystallinisch werdender Niederschlag bem Versetzen der Lösung eines malëinsauren Alkalis mit salpetersaurem Silber. Das

saure Silbersalz, C₄H₃O₄Ag, krystallisirt aus einer mit salpetersaurem Silber versetzten lowing von Malčinsäure in glänzenden Nadeln (94).

Malëinsaures Blei, C₄H₂O₄Pb + 3H₂O. Essigsaures Blei bringt in Malëinsäurelösungen einen weissen Niederschlag hervor, welcher sich in glimmerartige Blättchen von der gegebenen Zusammensetzung verwandelt (58) (94). Beim Eintröpfeln einer wässrigen Lösung von maleinsaurem Ammoniak in eine solche von essigsaurem Blei entsteht ein Niederschlag, der sich beim Kochen löst und beim Erkalten krystallinisch abscheidet. Er besteht aus einem basischen Salz, welches nach dem Trocknen bei 100° die Zusammensetzung C₄H₂O₄Pb + PbO hat (73).

Malëinsäuremethylester, C₂H₂(COOCH₃)₂ — Siedep. 205°, spec. Gew. 1,1529 bei 14° — und

Malëinsäureäthylester, C_2H_2 (COOC₂H₅)₂, — Siedep. 225° — bilden sich bei der Einwirkung von Jodmethyl, resp. Jodäthyl auf malëinsaures Silber. Beim Erhitzen mit Jod gehen sie in die entsprechenden Fumarsäureester über. Brom verwandelt sie in Bibrombernsteinsäureäther unter intermediärer Bildung von Fumarsäureestern. Beim Verseifen mit Barythydrat liefern sie malëinsaures Baryum (74).

Malëinsäureanhydrid, $C_2H_2 - CO$ O, bildet sich durch Wasserentziehung aus Fumarsäure (s. d.), sowie bei der Einwirkung von Fumarylchlorid auf fumarsaures Silber (40). Seine Darstellung ist oben besprochen (s. Maleinsäure). Krystallisirt aus Chloroform und aus Eisessig in prismatischen, nadelförmigen Krystallen. Schmp. 53°. Siedep. 202°. Verbindet sich mit Brom zu Isobibrombernsteinsäureanhydrid (95). Liefert, mit rauchender Bromwasserstoffsäure behandelt, dieselben Produkte wie Malëinsäure, mit Phosphorpentachlorid Fumarylchlorid. Wasser führt dasselbe leicht in Malëinsäure über.

Monochlormalëinsäure, C₄H₃ClO₄, entsteht aus einer in Wasser löslichen Substanz, welche sich bei der Bereitung von Trichlorphenomalsäure aus Benzol und chloriger Säure als Nebenprodukt bildet, beim Behandeln mit Barythydrat. Sie schmilzt bei 171—172°, krystallisirt in kleinen Nadeln und ist in Wasser, Alkohol und Aether leicht löslich. Erhitzt man die Säure auf 180°, so fängt sie an zu sieden, es destillirt zunächst Wasser und später eine ölige Flüssigkeit, das Chlormalëinsäureanhydrid. Das letztere destillirt unzersetzt und geht in Berührung mit Wasser allmählich wieder in Chlormalëinsäure über. Beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure auf 120° liefert die Chlormalëinsäure Bernsteinsäure, (CARILS, Ann. 155, pag. 217).

Brommaleinsäure (Metabrommaleinsäure), C₂HBr(COOH)₂, entsteht beim Erhitzen von Bernsteinsäure mit Brom und Wasser auf 180° (81) (s. Bromfumarsäure), neben Weinsäure durch Kochen der Lösung des bibrombernsteinsauren Baryums (96), neben Bromfumarsäure und einer Bibrombernsteinsäure beim Erhitzen der Fumarsäure mit 1 Mol. Brom und der 20 fachen Menge Wasser auf 100° (97). Auch bildet sie sich bei längerem Kochen der Bibrombernsteinsäure mit Wasser (84).

Um sie darzustellen, erhitzt man 1 Th. dieser Säure mit 20 Th. Wasser 2-3 Stunden am Rückflusskühler. Die Brommalëinsäure wird der Lösung durch Aether entzogen und aus Wasser umkrystallisirt.

Sie bildet grosse, gut ausgebildete Krystalle, welche bei 128° schmelzen (83). Sie verstüchtigt sich langsam schon bei 100° und ist in Wasser, Alkohol und Aether sehr leicht löslich. Sie spaltet sich bei der Destillation in Wasser und Brommaleinsäureanhydrid. Von Jodwasserstoffsäure wird sie zu Bernsteinsäure reducirt. Natriumamalgam bewirkt die gleiche Umwandlung (96). Dabei wird intermediär Fumarsäure gebildet. Von rauchender Bromwasserstoffsäure wird sie in Dibrombernsteinsäure und Bromfumarsäure übergestihrt; bei der Einwirkung von Brom in Gegenwart von Wasser liesert sie bei gewöhnlicher Temperatur Tribrombernsteinsäure (83), bei 100° Bromwasserstoff, Kohlensäure, Bromosorm

und wahrscheinlich Dibromweinsäure (96). Barythydrat wirkt in verdünnter Lösung nicht auf die Brommalëinsäure ein, in concentrirter Lösung und grossem Ueberschuss bewirkt es beim Kochen die Bildung von Bromwasserstoffsäure, Essigsäure und Oxalsäure (97). Behandelt man das neutrale brommalëinsaure Kalium mit Silberoxyd, so bildet sich das Kaliumsalz der Oxymalëinsäure, C₁H₄O₅, einer in Nadeln krystallisirenden, leicht in Wasser, auch in Aether löslichen, zweibasischen Säure, welche ein unlösliches Bleisalz bildet (98).

Neutrales brommalëinsaures Baryum, C₄BrHO₄Ba, bildet eine aus kleinen Krystallen bestehende leichte Masse. Ist bei 100° getrocknet krystallwasserfrei.

Saures brommalëinsaures Baryum krystallisirt mit Krystallwasser in weissen Warzen. Beim Erhitzen entweicht neben Wasser Brommalëinsäure. In Wasser ziemlich löslich, dagegen unloslich in Alkohol.

Brommalëinsaures Calcium, C₄HBrO₄Ca + 2H₂O. Kleine Krystallwarzen. Verliert 1 Mol. Krystallwasser über Schwefelsäure, den Rest bei 150°. Beim Stehen an der Luft nimmt es wieder 2 Mol. Wasser auf.

Das Bleisalz, C₄HBrO₄Pb + H₂O, wird beim Fällen der Säure mit Bleizucker als schwerer Niederschlag erhalten, der in heissem Wasser etwas löslich ist, daraus amorph ausfällt, aber bald krystallinisch wird. Verliert sein Krystallwasser bei 170°. In Bleizucker löslich.

Brommalëinsaures Silber, C₄HBrO₄Ag₂. Krystallisirt aus heissem Wasser, in dem es sich fast unzersetzt löst, in weissen Nadeln. Dasselbe Salz erhält man durch Fällen mit salpetersaurem Silber aus der mit Ammoniak neutralisirten Lösung von saurem bromäpfelsaurem Natrium (96).

Die Ester der Brommalëinsäure entstehen wie diejenigen der Malëinsäure. Der

Methylester, C₃HBr(COOCH₃)₂ siedet bei 237—38°, bei 30—40 Millim. Druck bei 126—29°. Mit Jod erwärmt, geht er in Bromfumarsäuremethyläther über. Der

Brommalëinsäureäthylester, C_2 HBr $(COOC_2H_5)_2$ siedet bei 256°, unter 80—40 Millim. Druck bei 143°, und hat das spec. Gew. 1,4095 bei 17,5°. Bei der Destillation spaltet sich die Brommalëinsäure in Wasser und

Brommalëinsäureanhydrid, $C_2HBr_{CO}^{CO} > O$, welches mit Wasser leicht wieder die Säure zurückbildet. Das Anhydrid entsteht auch, wenn man Isobibrombernsteinsäureanhydrid auf 180° erhitzt (99). Am leichtesten erhält man es aus Bibrombernsteinsäure durch 12 stündiges Erhitzen mit Essigsäureanhydrid auf 120—130°. Es siedet bei 215° und kann leicht durch fractionirte Destillation von überschüssigem Essigsäureanhydrid und den sich bildenden Nebenprodukten, Acetylbromür und Essigsäure, getrennt werden. Gegen rauchende Bromwasserstoffsäure verhält sich das Anhydrid wie die Brommalëinsäure (100).

Bibrommalëinsäure, C₂Br₂(COOH)₂, bildet sich beim Erhitzen von Bemsteinsäure mit Brom und Wasser auf 180° (s. Bromfumarsäure) (81) und von Macobromsäure (101) (2 Mol.) mit Brom (1 Mol.) auf 140—150°. Mit den Wasserdämpfen langsam, leicht mit den Dämpfen concentr. Bromwasserstoffsäure flüchtig. Schmp. 120—125°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aether, unlöslich in Benzol, Chloroform und Schwefelkohlenstoff. Das

bibrommalëinsaure Baryum, C₂Br₂(COO)₂Ba + 2H₂O, krystallisirt in rhombischen Tafeln. Dasselbe ist in heissem Wasser kaum löslicher als in kaltem (100 Th. lösen bei 19° 5,66 Th. wasserfr. Salz), in Alkohol unlöslich. Das in breiten Nadeln krystallisirende

Silbersalz, C2Br2 (COOAg), explodirt beim Erhitzen und beim Schlag.

Die Säure geht bereits bei gewöhnlicher Temperatur theilweise in Bibrom-maleinsäureanhydrid über. Das letztere erhält man leicht rein in bei 114—115° schmelzenden, glänzenden Nadeln durch Erhitzen der Säure im Kohlensäurestrom (102). — Behandelt man die Dibrommaleinsäure oder deren Silbersalz mit Wasser bei 160°, so erhält man

3. Apmaleinsaure, C₂ OH)₂(COOH)₂, eine der Weinsaure ähnliche, in Vaser und Alkehol, kaum in Aether lösliche Saure, welche in Wasser lösliche au – 11d Erdalkalisalze, dagegen ein unlösliches Silbersalz, C₄H₂O₆Ag₂, older 27.

Ene inter tem Namen Chlormaleinsaure (104) beschriebene Saure C2HCl(COOH), ertait nan turch Zersetzen ihres bei der Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf Weinsäure 75. 71. 2 %, 1 Th. Wennsäure) entstehenden Chlorides mit Wasser. Die seitherigen Beobaumingen ausen eine Entscheidung darüber, ob sie mit der oben beschriebenen Chlormalöinsäure ventisch ider somerer, ob sie als Abkömmling der Maleinsäure oder Fumarsäure zu betrachten er mehr zu. mie bildet in Wasser und Alkohol leicht lösliche, kleine, prismatische Krystalle und wet von Nateumamalgam in Bernsteinsäure übergeführt (105). Ihr krystallisirbares saures II. 1 m + 21z. C2HCl/COOK) COOH, ist in kaltern Wasser ziemlich schwer löslich, ihr : vereala, C2HCl(COOAg)2, erhält man durch Fällung als amorphen Niederschlag. Be-***** man den Weinsäureäthyläther mit Phosphorpentachlorid (106) oder besser, zersetzt #24 das Chlormaleylchlorid mit absolutem Alkohol, so erhält man den Aethyläther dieser Colormalein aure. Derselbe siedet bei 243-45° und hat das spec. Gew. 1,178 bei 20°. 1.2001 man auf den Aether alkoholisches Cyankalium einwirken und zersetzt das Reactionsprodukt mit Kalihydrat oder Salzsäure, so erhält man Bernsteinsäure (107). Beim Behandeln des Chlormaleineaureathers mit concentrirtem (wenigstens 5 figem), alkoholischem Ammoniak bei gewohnlicher Temperatur erhält man je nach den Umständen verschiedene Ammoniakderivate (108). RÜGHEIMER.

Aërobien und Anaërobien (zymiques und azymiques) nennt Pasteur die einfachsten Organismen (Hefezellen, Bakterien etc.), je nachdem dieselben bei der Entfaltung ihrer Lebensthätigkeit des freien Sauerstoffs bedürfen oder nicht.

E. Drechsel.

Aether und Ester*) Als Aether bezeichnet man die Oxyde der Alkoholradicale oder Anhydride der Alkohole; ein Sauerstoffatom bindet in ihnen zwei
hydrogenisirte Kohlenstoffatome. Die Aether der einwerthigen Alkohole enthalten
zwei Alkyle und entstehen aus zwei Alkoholmolekülen unter Austritt von Wasser: $2(C_2H_3\cdot OH = (C_2H_3)_2O + H_2O)$, während die zwei- und mehrwerthigen Alkohole
durch innere Anhydridbildung Aether geben können. Enthalten die Aether der einwerthigen Alkohole zwei gleiche Alkyle, so heissen sie einfache Aether, während
die mit zwei verschiedenen Alkylen als gemischte Aether bezeichnet werden.

$$C_2H_5 > O$$
 $C_3H_5 > O$ $CH_3 > O$

Einfacher Aethyläther Gemischter Methyläthyläther.

Von diesen wahren Aethern muss man die sogen. zusammengesetzten Aether unterscheiden, welche ein Alkohol- und ein Säureradical enthalten, wie Essigsäurerathyläther C_3H_3 . O. Dieselben besitzen ganz andere Eigenschaften als die Alkoholäther, erleiden namentlich leicht durch Alkalien eine Spaltung in ihre Componenten und werden zweckmässiger, mit einer besonderen Bezeichnung, als Ester unterschieden (s. unten).

Die Alkoholather können direkt aus den Alkoholen durch Einwirkung von

*) 1) WILLIAMSON, Ann. 77, pag. 37. 2) ELTEKOFF, Ber. 10, pag. 1902. 3) SILVA, Ber. 0. 1902. 3(4) ERLENMEVER, Ber. 13, pag. 309 u. 14, pag. 320. 5) WÜRTZ, Ann. 110, pag. 125 u. 110, pag. 449. 6) Berthetot, Mechan. chim. Th. II, pag. 671—687. 7) Berthetot, Ann. thum phys. [1] 44, pag. 216. 65, pag. 384. 66, 5 u. 110. 68, 225. Mechan. chim. Th. II pag. 60-04. N) Dets. Ann. chim. phys. [3] 66, pag. 110. 9) VAN THOFF, Ber. 10, pag. 609. 10) Collone of a Ward, Journ. pract. Chem. [2] 19, pag. 81. 11) Thomsen, Ber. 10, pag. 1023-143) Manachetrikin, Ann. 195, pag. 334 u. 197, pag. 193.

Wasserentziehenden Mitteln (wie Phosphorsäureanhydrid, Zinkchlorid und Schwefelsäure) gebildet werden, und dient namentlich die Einwirkung von Schwefelsäure auf gew. Alkohol zur Darstellung des gewöhnlichen Aethyläthers (s. d.). Wichtiger in theoretischer Beziehung sind die von Williamson 1852 (1) aufgefundenen, direkt synthetischen Bildungsweisen der Aether, welche zur Entdeckung der gemischten Aether führten und durch Aufklärung der Constitution der Aether einen wichtigen Wendepunkt in der Geschichte der Chemie bezeichnen. Diese Methoden bestehen in der Einwirkung der Jodide der Alkoholradicale auf die Natriumverbindungen der Alkohole, wobei unter Anwendung der Derivate von zwei verschiedenen Alkoholen die gemischten Aether entstehen:

$$\begin{aligned} &C_{3}H_{5} \cdot ONa + C_{2}H_{5}J = & \frac{C_{2}H_{5}}{C_{2}H_{5}} > O + NaJ & \text{und} \\ &C_{2}H_{5} \cdot ONa + CH_{3}J = & \frac{C_{3}H_{5}}{CH_{3}} > O + NaJ. \end{aligned}$$

In ähnlicher Weise erklärte WILLIAMSON die Bildung der Aether bei der Einwirkung von Schwefelsäure auf Alkohole. Es entstehen zunächst Aetherschwefelsäuren (s. unten), welche weiter mit einem zweiten Molekül Alkohol beim Erhitzen unter Rückbildung von Schwefelsäure die Aether bilden:

$$SO_{2} < OH - C_{2}H_{5} \cdot OH = SO_{3} < OH - C_{2}H_{5} + H_{2}O$$

$$Aethylschwefelsäure$$

$$SO_{2} < OH - C_{2}H_{5} + C_{2}H_{5} \cdot OH = SO_{3} < OH - (C_{2}H_{5})_{2}O.$$

$$Aethylschwefelsäure - Aether.$$

und

Wendet man bei der zweiten Phase der Reaction einen anderen Alkohol an, so werden auch hier gemischte Aether gebildet.

Die Aether der einwerthigen Alkohole sind neutrale, flüchtige, in Wasser nahezu unlösliche Körper. Ihre Siedepunkte liegen stets niedriger als die der entsprechenden Alkohole und betragen meist um 120° weniger als die Summe der Siedetemperaturen der sie componirenden Alkohole. Sie sind sehr beständig und wenig reactionsfähig und werden namentlich durch Alkalien auch beim Erhitzen nicht angegriffen. Metallisches Natrium entwickelt aus den reinen Aethern keinen Wasserstoff. Beim Erhitzen mit conc. Schwefelsäure entstehen aus ihnen Beim Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure auf 150° Aetherschwefelsäuren. werden die Aether mit secundären und tertiären Alkoholradicalen in die Alkohole gespalten, nicht aber die mit primären Radicalen (2). Weit leichter findet die Spaltung aller Aether, unter Bildung von Haloidestern, beim Erhitzen mit den Halogenwasserstoffsäuren, namentlich mit HJ-Säure statt: $(C_2H_5)O + 2HJ$ = 2C.H.J + H.O. In der Kälte werden die Aether durch HJ-Gas in Alkohole und Iodide gespalten, und zwar entsteht aus den gemischten Aethern stets das Jodid des niederen Alkyles (3): $C_2H_5 \cdot O \cdot CH_3 + HJ = C_2H_5 \cdot OH + CH_3J$.

Die zweiwerthigen Alkohole oder Glycole, welche zwei Hydroxyle enthalten, vermögen zwei Arten von Aethern zu bilden: entweder tritt das Wasser aus einem einzigen Molekül des Glycols unter innerer Anhydridbildung aus, wodurch die Oxyde der zweiwerthigen Radicale, die Alkylenoxyde oder Alkylenather entstehen, — oder es treten zwei und mehrere Glycolmoleküle zu den sogen. Polyglycolen (s. d.) zusammen, welche zugleich Anhydride oder Aether und zweiwerthige Alkohole darstellen.

Die Alkylenoxyde konnen nicht direkt aus den Glycolen durch Entziehung von Wasser gebildet werden. Bei der Einwirkung von Wasserentziehenden Mittelle verlieren letztere zwar ein Molekül Wasser, aber es entstehen durch imagerung der richt beständigen Atomgruppirungen = C:CH-OH die isomeren Molekül Wasser, aber es entstehen durch imagerung der richt beständigen Atomgruppirungen = C:CH-OH die isomeren Molekül Wasser ich mit der Atomgruppe = CH-CHO. Man gewinnt die Alkylenoxyde wir den wigen. Chlorhydrinen der Glycole (wie Aethylenchlorhydrin CH₂Cl-CH₂OH) bei der Linwirkung von Alkalien 5). Die Alkylenoxyde sind, im Unterwiede von den Alkyloxyden, in Wasser sehr leicht löslich und verbinden sich wir Wasser leicht zu Glycolen, mit Säuren zu Esterderivaten der Glycole. Mit den Glycolen vereinigen sie sich zu Polyglycolen: C₂H₄O + C₂H₄O₂ = C₄H₁₀O₃, Inachylenghyool. Ferner vermögen die Glycole auch Aether mit einwerthigen Allybergezen wird:

$$\begin{array}{cccc} C_2H_4 \stackrel{\textstyle <}{\underset{}{\smile}} OH & C_2H_4 \stackrel{\textstyle <}{\underset{}{\smile}} O\cdot C_2H_5 & C_2H_4 \stackrel{\textstyle <}{\underset{}{\smile}} O\cdot C_2H_5 \\ & \text{Glycol} & \text{Glycolathyläther} & \text{Glycoldiäthyläther}. \end{array}$$

Man gewinnt diese Aether, in ganz ähnlicher Weise wie die gew. Alkyläther, a. den Mono- und Dinatriumverbindungen der Glycole durch Einwirkung von A. a. Andreas den Alkyläthern ganz ähnlich.

Die drei- und mehrwerthigen Alkohole bilden ganz analoge Aetherderivate wie die zweiwerthigen Glycole; ihre mannigfaltigen Constitutionsarten sind leicht dem Vorhergehenden verständlich.

Die zweite Klasse der im Allgemeinen als Aether bezeichneten Körper umfasst die zusammengesetzten Aether oder Ester (pag. 46). Dieselben sind gemischte Anhydride von Alkoholen und Säuren, oder Oxyde von Alkohol- und
Saureradicalen, und entsprechen ganz den Mineralsalzen, wenn man die Alkohole
den basischen Hydroxyden vergleicht. Sie können als Derivate der Alkohole
aufgefasst werden, in denen der Alkoholwasserstoff durch Säureradicale ersetzt
ist, oder als Derivate der Säuren, deren Wasserstoff durch Alkyle vertreten ist, —
wie das auch in der verschiedenen Bezeichnungsweise der Ester zum Ausdruck
kommt:

Die erstere Auffassungsweise eignet sich mehr für die Ester der mehrwerthigen Alkohole, die letzteren für die der mehrbasischen Säuren. Es ergiebt sich hieraus, dass von den mehrbasischen Säuren primäre, secundäre etc. Ester deriviren, von denen nur die letzteren neutrale Ester sind, während die primären Ester noch Säuren darstellen und als Aethersäuren bezeichnet werden. Die von den mehrwerthigen Alkoholen derivirenden Ester sind alle neutrale Körper, und können die primären Ester den basischen Salzen verglichen werden:

$$SO_2 < O \cdot C_2H_5 \\ O \cdot C_2H_5 \\ Primärer Ester \\ Aethylschwefelsäure \\ Soundärer Ester \\ O \cdot C_2H_5 \\ O \cdot$$

Die neutralen Ester sind meist unzersetzt destillirbar und in Wasser meist unlöslich, während die Aethersäuren nicht flüchtig und in Wasser leicht löslich sind. Beim Erhitzen mit Wasser, leichter und vollständiger mit wässrigen oder alkoholischen Alkalilösungen, werden alle Ester in die sie componirenden Alkohole und Säuren (resp. deren Salze) gespalten, — ein Process, der Verseifung genannt wird:

$$\begin{array}{ll} C_2H_3 \cdot O \cdot C_2H_3O + KOH = C_2H_3 \cdot OH + C_2H_3O \cdot OK \\ \text{Aethylacetat} & \text{Alkohol} & \text{Essigsäure-Kalium.} \end{array}$$

Die neutralen Ester besitzen meistens einen angenehmen Fruchtgeruch und finden namentlich die Ester der einwerthigen Alkohole mit den einbasischen Fettsäuren als künstliche Fruchtessenzen Anwendung. Zwei wichtige Gruppen von Estern, welche von mehrwerthigen Alkoholen (dem Glycerin und den Glycosen) deriviren, sind die Fette und Glycoside.

Der verschiedenen Auffassungsweise der Ester als Derivate von Alkoholen oder Säuren entsprechen zwei allgemeine Bildungsmethoden derselben, indem man entweder auf die Alkohole (oder die Metallalkoholate) mit Säurechloriden reagirt, oder auf die Säuren (ihre Alkali- oder Silbersalze) Alkylhaloide einwirken lässt:

$$\begin{aligned} \mathbf{C_2H_5} \cdot \mathbf{OH} + \mathbf{C_2H_3OCl} &= \mathbf{C_2H_5} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{C_2H_3O} + \mathbf{HCl} \\ &\quad \mathbf{Acetylchlorid} &\quad \mathbf{Aethylacetat} \\ &\quad \mathbf{NO_2} \cdot \mathbf{OAg} + \mathbf{C_2H_5J} &= \mathbf{NO_2} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{C_2H_5} + \mathbf{AgJ} \\ &\quad \mathbf{Aethyljodid} &\quad \mathbf{Salpeters \ddot{a}ure \ddot{a}thyle ster.} \end{aligned}$$

und

Ausser nach diesen, meist sehr glatt und vollständig verlaufenden Reactionen, konnen die Ester auch durch direkte Zusammenwirkung von Alkoholen und Sauren, unter Austritt von Wasser, gebildet werden: C2H5·OH + C2H3O·OH = C₂H₃·O·C₂H₃O + H₂O. Die Umsetzung findet nur allmählich, mit der Zeit vorschreitend statt; sie wird durch Erhitzen beschleunigt, ist aber nie vollständig. Nimmt man ein Gemenge gleicher Aequivalente des Alkohols und der Säure, so tritt nach einiger Zeit ein Gleichgewichtszustand ein, wo nicht mehr Ester gebildet wird und in dem Gemenge zugleich Alkohol und Säure vorhanden sind. Es beruht dies darauf, dass die Wärmetönung der Reaction nur eine sehr geringe ist und daher, nach den Grundsätzen der Thermochemie, unter nur wenig modiscirten Umständen die Reaction auch in umgekehrter Richtung verlaufen kann, d. h. der Ester wird durch viel Wasser in seine Componenten gespalten, da durch die Lösung des Alkohols und der Säure im Wasser Wärme entwickelt wird. Beide Reactionen begrenzen (limitiren) sich gegenseitig. schüssigen Alkohol kann mehr Säure, durch überschüssige Säure mehr Alkohol in Ester verwandelt werden. Vollständiger und schneller verläuft die Esterbildung, wenn die entstandenen Produkte dem Reactionsgemenge entzogen werden. geschieht das entweder durch Destillation, wenn der Ester leicht flüchtig ist, oder durch Binden des entstehenden Wassers mittelst Schwefelsäure oder Salzsäure, wodurch zugleich die positive Wärmetönung der Reaction beträchtlich erhöht wird. Es ergeben sich hieraus folgende praktische Verfahren zur Darstellung der Ester. Man destillirt das Gemenge der Säure oder ihres Salzes mit Alkohol und Schwefelsäure. Oder (bei weniger flüchtigen Estern) man löst die Säure oder ihr Salz in überschüssigem Alkohol (oder den Alkohol in der Säure), leitet unter Erwärmen HCl-Gas ein, verdunstet den überschüssigen Alkohol und fällt den Ester mit Wasser. Sehr eingehend ist der Einfluss von Salzsäure auf die Esterbildung von BERTHELOT untersucht und auf die thermochemischen Ursichen zurückgeführt worden (6).

Ausführliche, für die chemische Mechanik wichtige Untersuchungen über die Esterbildung bei der Zusammenwirkung von Alkoholen mit organischen Säuren sind zuerst von BERTHELOT angestellt worden (7). Er constatirte, dass die Esterbildung, bei gewöhnlicher Temperatur und langsam verlaufend, durch Erhitzen schr beschleunigt wird, dass aber stets eine Grenze der Esterbildung (s. oben)

Bioxymalëinsäure, C₂(OH)₂(COOH)₂, eine der Weinsäure ähnliche, in Wasser und Alkohol, kaum in Aether lösliche Säure, welche in Wasser lösliche Alkali- und Erdalkalisalze, dagegen ein unlösliches Silbersalz, C₄H₂O₆Ag₂, bildet (103).

Eine unter dem Namen Chlormalëinsäure (104) beschriebene Säure C. HCl(COOH), erhält man durch Zersetzen ihres bei der Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf Weinsäure (5,5 Th. PCl₅, 1 Th. Weinsäure) entstehenden Chlorides mit Wasser. Die seitherigen Beobachtungen lassen eine Entscheidung darüber, ob sie mit der oben beschriebenen Chlormalëinsäure identisch oder isomerer, ob sie als Abkömmling der Malëinsäure oder Fumarsäure zu betrachten ist, nicht zu. Sie bildet in Wasser und Alkohol leicht lösliche, kleine, prismatische Krystalle und wird von Natriumamalgam in Bernsteinsäure übergeführt (105). Ihr krystallisirbares saures Kaliumsalz, C, HCl(COOK) COOH, ist in kaltem Wasser ziemlich schwer löslich, ihr Silbersalz, C₂HCl(COOAg)₂, erhält man durch Fällung als amorphen Niederschlag. Behandelt man den Weinsäureäthyläther mit Phosphorpentachlorid (106) oder besser, zersetzt man das Chlormaleylchlorid mit absolutem Alkohol, so erhält man den Aethyläther dieser Chlormalëinsäure. Derselbe siedet bei 243-45° und hat das spec. Gew. 1,178 bei 20°. Lässt man auf den Aether alkoholisches Cyankalium einwirken und zersetzt das Reactionsprodukt mit Kalihydrat oder Salzsäure, so erhält man Bernsteinsäure (107). Beim Behandeln des Chlormalëinsäureäthers mit concentrirtem (wenigstens 5 figem), alkoholischem Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur erhält man je nach den Umständen verschiedene Ammoniakderivate (108). RÜGHEIMER.

Aërobien und Anaërobien (zymiques und azymiques) nennt Pasteur die einfachsten Organismen (Hefezellen, Bakterien etc.), je nachdem dieselben bei der Entfaltung ihrer Lebensthätigkeit des freien Sauerstoffs bedürfen oder nicht.

E. Drechsel.

Aether und Ester*) Als Aether bezeichnet man die Oxyde der Alkoholradicale oder Anhydride der Alkohole; ein Sauerstoffatom bindet in ihnen zwei hydrogenisirte Kohlenstoffatome. Die Aether der einwerthigen Alkohole enthalten zwei Alkyle und entstehen aus zwei Alkoholmolekülen unter Austritt von Wasser: $2C_2H_5 \cdot OH = (C_2H_5)_2O + H_2O$, während die zwei- und mehrwerthigen Alkohole durch innere Anhydridbildung Aether geben können. Enthalten die Aether der einwerthigen Alkohole zwei gleiche Alkyle, so heissen sie einfache Aether, während die mit zwei verschiedenen Alkylen als gemischte Aether bezeichnet werden.

$$C_2H_3 > O$$
 $C_2H_5 > O$ $CH_3 > O$

Einfacher Aethyläther Gemischter Methyläthyläther.

Von diesen wahren Aethern muss man die sogen. zusammengesetzten Aether unterscheiden, welche ein Alkohol- und ein Säureradical enthalten, wie Essigsaure- äthyläther C_2H_3O O. Dieselben besitzen ganz andere Eigenschaften als die Alkoholäther, erleiden namentlich leicht durch Alkalien eine Spaltung in ihre Componenten und werden zweckmässiger, mit einer besonderen Bezeichnung, als Ester unterschieden (s. unten).

Die Alkoholäther können direkt aus den Alkoholen durch Einwirkung von

*) 1) WILLIAMSON, Ann. 77, pag. 37. 2) ELTEKOFF, Ber. 10, pag. 1902. 3) SILVA, Ber. 0

pag. 852. 4) ERLENMEYER, Ber. 13, pag. 309 u. 14, pag. 320. 5) WÜRTZ, Ann. 110, pag. 125 u. 116, pag. 249. 6) BERTHELOT, Mechan. chim. Th. II, pag. 671—687. 7) BERTHELOT, Ann. chim. phys. [3] 41, pag. 216. 65, pag. 384. 66, 5 u. 110. 68, 225. Mechan. chim. Th. II pag. 69—94. 8) Ders. Ann. chim. phys. [3] 66, pag. 110. 9) VAN T'HOFF, Ber. 10, pag. 600 10) GULDBERG u. WAAGE, Journ. pract. Chem. [2] 19, pag. 81. 11) THOMSEN, Ber. 10, pag. 1023 12) MENSCHUTKIN, Ann. 195, pag. 334 u. 197, pag. 193.

Wasserentziehenden Mitteln (wie Phosphorsäureanhydrid, Zinkchlorid und Schwefelsäure zuf gew. Alkohol zur Darstellung des gewöhnlichen Aethyläthers (s. d.). Wichtiger in theoretischer Beziehung sind die von Williamson 1852 (1) aufgefundenen, direkt synthetischen Bildungsweisen der Aether, welche zur Entdeckung der gemischten Aether führten und durch Aufklärung der Constitution der Aether einen wichtigen Wendepunkt in der Geschichte der Chemie bezeichnen. Diese Methoden bestehen in der Einwirkung der Jodide der Alkoholradicale auf die Natriumverbindungen der Alkohole, wobei unter Anwendung der Derivate von zwei verschiedenen Alkoholen die gemischten Aether entstehen:

C₂H₅·ONa + C₂H₅J =
$$\frac{C_2H_5}{C_2H_5}$$
 O + NaJ und
C₂H₅·ONa + CH₃J = $\frac{C_2H_5}{CH_2}$ O + NaJ.

In ähnlicher Weise erklärte WILLIAMSON die Bildung der Aether bei der Einwirkung von Schwefelsäure auf Alkohole. Es entstehen zunächst Aetherschwefelsäuren (s. unten), welche weiter mit einem zweiten Molekül Alkoholbeim Erhitzen unter Rückbildung von Schwefelsäure die Aether bilden:

$$SO_{2} < OH + C_{2}H_{5} \cdot OH = SO_{3} < OH + C_{2}H_{5} + H_{2}O$$

$$Aethylschwefelsäure$$

$$SO_{2} < O \cdot C_{2}H_{5} + C_{2}H_{5} \cdot OH = SO_{2} < OH + (C_{2}H_{5})_{2}O.$$

$$Aethylschwefelsäure$$

$$Aether.$$

ınd

Wendet man bei der zweiten Phase der Reaction einen anderen Alkohol an, werden auch hier gemischte Aether gebildet.

Die Aether der einwerthigen Alkohole sind neutrale, flüchtige, in Wasser rahezu unlösliche Körper. Ihre Siedepunkte liegen stets niedriger als die der entsprechenden Alkohole und betragen meist um 120° weniger als die Summe der Siedetemperaturen der sie componirenden Alkohole. Sie sind sehr beständig ad wenig reactionsfähig und werden namentlich durch Alkalien auch beim Ertizen nicht angegriffen. Metallisches Natrium entwickelt aus den reinen Aethern winen Wasserstoff. Beim Erhitzen mit conc. Schwefelsäure entstehen aus ihnen letherschwefelsäuren. Beim Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure auf 150° eden die Aether mit secundären und tertiären Alkoholradicalen in die Alkoholc espalten, nicht aber die mit primären Radicalen (2). Weit leichter findet die valtung aller Aether, unter Bildung von Haloidestern, beim Erhitzen mit den Halogenwasserstoffsäuren, namentlich mit HJ-Säure statt: $(C_2H_5)O + 2HJ$ = 2C, H, J + H,O. In der Kälte werden die Aether durch HJ-Gas in Alkohole Ind Jodide gespalten, und zwar entsteht aus den gemischten Aethern stets das did des niederen Alkyles (3): $C_2H_5 \cdot O \cdot CH_3 + HJ = C_2H_5 \cdot OH + CH_3J$.

Die zweiwerthigen Alkohole oder Glycole, welche zwei Hydroxyle entalten, vermögen zwei Arten von Aethern zu bilden: entweder tritt das Wasserseinem einzigen Molekül des Glycols unter innerer Anhydridbildung aus, wordt die Oxyde der zweiwerthigen Radicale, die Alkylenoxyde oder Alkylenoxyde netstehen, — oder es treten zwei und mehrere Glycolmoleküle zu den igen. Polyglycolen (s. d.) zusammen, welche zugleich Anhydride oder Aether id zweiwerthige Alkohole darstellen.

Die Alkylenoxyde können nicht direkt aus den Glycolen durch Entziehung von Wasser gebildet werden. Bei der Einwirkung von Wasserentziehenden Mitteln verlieren letztere zwar ein Molekül Wasser, aber es entstehen durch Umlagerung der nicht beständigen Atomgruppirungen = $C:CH\cdot OH$ die isomeren Aldehyde (4) (mit der Atomgruppe = $CH\cdot CHO$). Man gewinnt die Alkylenoxyde aus den sogen. Chlorhydrinen der Glycole (wie Aethylenchlorhydrin $CH_2CI\cdot CH_2\cdot OH$) bei der Einwirkung von Alkalien (5). Die Alkylenoxyde sind, im Unterschiede von den Alkyloxyden, in Wasser sehr leicht löslich und verbinden sich mit Wasser leicht zu Glycolen, mit Säuren zu Esterderivaten der Glycole. Mit den Glycolen vereinigen sie sich zu Polyglycolen: $C_2H_4O + C_2H_6O_9 = C_4H_{10}O_3$, Diäthylenglycol. Ferner vermögen die Glycole auch Aether mit einwerthigen Alkoholen zu bilden, indem der Wasserstoff ihrer Hydroxylgruppen durch Alkyle ersetzt wird:

$$\begin{array}{cccc} C_2H_4 \stackrel{\textstyle OH}{\textstyle$$

Man gewinnt diese Aether, in ganz ähnlicher Weise wie die gew. Alkyläther, aus den Mono- und Dinatriumverbindungen der Glycole durch Einwirkung von Alkyljodiden. Dieselben sind in ihren Eigenschaften den Alkyläthern ganz ähnlich.

Die drei- und mehrwerthigen Alkohole bilden ganz analoge Aetherderivate wie die zweiwerthigen Glycole; ihre mannigfaltigen Constitutionsarten sind leicht aus dem Vorhergehenden verständlich.

Die zweite Klasse der im Allgemeinen als Aether bezeichneten Körper umfasst die zusammengesetzten Aether oder Ester (pag. 46). Dieselben sind gemischte Anhydride von Alkoholen und Säuren, oder Oxyde von Alkohol- und Säureradicalen, und entsprechen ganz den Mineralsalzen, wenn man die Alkohole den basischen Hydroxyden vergleicht. Sie können als Derivate der Alkohole aufgefasst werden, in denen der Alkoholwasserstoff durch Säureradicale ersetzt ist, oder als Derivate der Säuren, deren Wasserstoff durch Alkyle vertreten ist, — wie das auch in der verschiedenen Bezeichnungsweise der Ester zum Ausdruck kommt:

Die erstere Auffassungsweise eignet sich mehr für die Ester der mehrwerthigen Alkohole, die letzteren für die der mehrbasischen Säuren. Es ergiebt sich hieraus, dass von den mehrbasischen Säuren primäre, secundäre etc. Ester deriviren, von denen nur die letzteren neutrale Ester sind, während die primären Ester noch Säuren darstellen und als Aethersäuren bezeichnet werden. Die von den mehrwerthigen Alkoholen derivirenden Ester sind alle neutrale Körper, und können die primären Ester den basischen Salzen verglichen werden:

Die neutralen Ester sind meist unzersetzt destillirbar und in Wasser meist unlöslich, während die Aethersäuren nicht flüchtig und in Wasser leicht löslich sind. Beim Erhitzen mit Wasser, leichter und vollständiger mit wässrigen oder alkoholischen Alkalilösungen, werden alle Ester in die sie componirenden Alkohole und Säuren (resp. deren Salze) gespalten, — ein Process, der Verseifung genannt wird:

$$C_2H_3 \cdot O \cdot C_2H_3O + KOH = C_2H_3 \cdot OH + C_2H_3O \cdot OK$$
Aethylacetat
Alkohol Essigsäure-Kalium.

Die neutralen Ester besitzen meistens einen angenehmen Fruchtgeruch und finden namentlich die Ester der einwerthigen Alkohole mit den einbasischen Fettsäuren als künstliche Fruchtessenzen Anwendung. Zwei wichtige Gruppen von Estern, welche von mehrwerthigen Alkoholen (dem Glycerin und den Glycosen) deriviren, sind die Fette und Glycoside.

Der verschiedenen Auffassungsweise der Ester als Derivate von Alkoholen oder Säuren entsprechen zwei allgemeine Bildungsmethoden derselben, indem man entweder auf die Alkohole (oder die Metallalkoholate) mit Säurechloriden reagirt, oder auf die Säuren (ihre Alkali- oder Silbersalze) Alkylhaloide einwirken lässt:

$$\begin{aligned} \mathbf{C_{2}H_{5}} \cdot \mathbf{OH} + \mathbf{C_{2}H_{3}OCl} &= \mathbf{C_{2}H_{5}} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{C_{2}H_{3}O} + \mathbf{HCl} \\ &\quad \mathbf{Acetylchlorid} \qquad \mathbf{Aethylacetat} \\ \mathbf{NO_{2}} \cdot \mathbf{OAg} + \mathbf{C_{2}H_{5}J} &= \mathbf{NO_{2}} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{C_{2}H_{5}} + \mathbf{AgJ} \\ &\quad \mathbf{Aethyljodid} \qquad \mathbf{Salpeters \"{a}ure \"{a}thylester}. \end{aligned}$$

und

Ausser nach diesen, meist sehr glatt und vollständig verlaufenden Reactionen, können die Ester auch durch direkte Zusammenwirkung von Alkoholen und Sauren, unter Austritt von Wasser, gebildet werden: C2H5.OH + C2H3O.OH = C₂H₃·O·C₂H₃O + H₂O. Die Umsetzung findet nur allmählich, mit der Zeit vorschreitend statt; sie wird durch Erhitzen beschleunigt, ist aber nie vollständig. Nimmt man ein Gemenge gleicher Aequivalente des Alkohols und der Säure, so tritt nach einiger Zeit ein Gleichgewichtszustand ein, wo nicht mehr Ester gebildet wird und in dem Gemenge zugleich Alkohol und Säure vorhanden sind. Es beruht dies darauf, dass die Wärmetönung der Reaction nur eine sehr geringe ist und daher, nach den Grundsätzen der Thermochemie, unter nur wenig modiscirten Umständen die Reaction auch in umgekehrter Richtung verlaufen kann, d. h. der Ester wird durch viel Wasser in seine Componenten gespalten, da durch die Lösung des Alkohols und der Säure im Wasser Wärme entwickelt wird. Beide Reactionen begrenzen (limitiren) sich gegenseitig. Durch überschüssigen Alkohol kann mehr Säure, durch überschüssige Säure mehr Alkohol in Ester verwandelt werden. Vollständiger und schneller verläuft die Esterbildung, wenn die entstandenen Produkte dem Reactionsgemenge entzogen werden. Es geschieht das entweder durch Destillation, wenn der Ester leicht flüchtig ist, oder durch Binden des entstehenden Wassers mittelst Schwefelsäure oder Salzsaure, wodurch zugleich die positive Wärmetönung der Reaction beträchtlich ethöht wird. Es ergeben sich hieraus folgende praktische Versahren zur Darstellung der Ester. Man destillirt das Gemenge der Säure oder ihres Salzes mit Alkohol und Schwefelsäure. Oder (bei weniger flüchtigen Estern) man löst die Säure oder ihr Salz in überschüssigem Alkohol (oder den Alkohol in der Säure), leitet unter Erwärmen HCl-Gas ein, verdunstet den überschüssigen Alkohol und fallt den Ester mit Wasser. Sehr eingehend ist der Einfluss von Salzsäure auf die Esterbildung von BERTHELOT untersucht und auf die thermochemischen Ursichen zurückgeführt worden (6).

Ausführliche, für die chemische Mechanik wichtige Untersuchungen über die Esterbildung bei der Zusammenwirkung von Alkoholen mit organischen Säuren sind zuerst von Berthelot angestellt worden (7). Er constatirte, dass die Esterbildung, bei gewöhnlicher Temperatur und langsam verlaufend, durch Erhitzen sehr beschleunigt wird, dass aber stets eine Grenze der Esterbildung (s. oben)

eintritt, welche gleich ist der Grenze der umgekehrten Umsetzung der Ester durch die aequivalente Menge Wasser. Dieser Grenzzustand ist unabhängig von der Schnelligkeit der Reaction und der Temperatur, ist aber beeinflusst durch die relativen Mengen und theilweise auch durch die Natur des Alkohols und der Säure. Die Schnelligkeit der Reaction ist nach Berthelot bei den primären Grenzalkoholen (in Beziehung zu derselben Säure) nahezu constant, der Grenzwerth der Umwandlung beträgt (bei aequivalenten Mengen Alkohol und Säure) gegen 66 des Gemenges. Von der einfachen Annahme ausgehend, dass die Mengen Alkohol und Säure, welche sich in der Zeiteinheit verbinden (die Schnelligkeit der Reaction) proportional sind dem Produkt der reagirenden Massen, deren Menge successive abnimmt, stellte Berthelot 1862 eine Formel auf (8), aus welcher die Reactionsgeschwindigkeit in jedem Zeitmomente und anderseits der Grenzwerth der Einwirkung berechnet werden kann. Eine ähnliche Formel ist von van t'Hoff abgeleitet worden (9). Die gleiche Formel gilt nach Guldberg-Waage (10) und Thomsen (11) für alle begrenzten Reactionen.

In neuester Zeit sind diese Untersuchungen über die Esterbildung von MENSCHUTKIN auf die verschiedenen homologen Reihen von ein- und mehrwerthigen Alkoholen, wie auch von Säuren ausgedehnt worden (12). Er wählt die Reactionstemperatur von 154-155°, bezeichnet die in der ersten Stunde gebildeten Estermengen als Anfangsgeschwindigkeit der Reaction und unterscheidet letztere als absolute und relative, je nachdem die gebildeten Estermengen auf die Gesammtmengen der reagirenden Körper oder nur auf den Grenzwerth der Esterbildung bezogen werden. Bei den primären Grenzalkoholen ist die Anfangsgeschwindigkeit nahezu gleich, ebenso der Grenzwerth (gegen 66 f in Bezug auf Essigsäure); nur der Methylalkohol zeigt etwas grössere Werthe. Bei den secundären Alkoholen sind Anfangsgeschwindigkeit und Grenzwerth etwas geringer; bei den tertiären Alkoholen, zu denen auch die Phenole gerechnet werden können, sind beide Werthe sehr klein. Bei den homologen Fettsäuren findet mit steigendem Moleculargewicht (in der Combination mit Isobutylalkohol) eine ziemlich rasche Abnahme der Anfangsgeschwindigkeit statt (für Ameisensäure $CH_2O_2 = 61.7$, für Caprylsäure $C_8H_{1.6}O_2 = 30.8$; der Grenzwerth der Umsetzung nimmt dagegen zu (CH₂O₂ = 64,2, C₈H₁₆O₂ = 70,8). Die homologen Fettsäuren werden daher mit steigendem Moleculargewicht langsamer aber etwas vollständiger ätherificirt. V. v. RICHTER.

Aethylbenzol*) C₆H₅·C₂H₅. Den Xylolen isomerer Kohlenwasserstoff, zuerst von Fittig und Tollens (1) dargestellt durch Einwirkung von Natrium auf Monobrombenzol und Aethylbromid in ätherischer Lösung. Ausserdem entsteht

¹⁾ FITTIG u. TOLLENS, Ann. 131, pag. 310. 2) FRIEDEL u. CRAFTS, Compt. rend. 84, pag. 1394. 3) Balsohn, Ber. 1879, pag. 2093. 4) Berthelot, Bull. soc. chim. (2) 9, pag. 284, 5) Ders., Compt. rend. 67, pag. 846. 6) Weidel u. Ciamician, Ber. 1880, pag. 70. 7) Ciamician, Wien. akad. Ber. 1880 II, pag. 346. 8) FITTIG, Ann. 156, pag. 246. 9) Cannizzaro, Ann. 124, pag. 255. 10) Emmerling u. Engler, Ber. 1871, pag. 147. 11) Engler u. Bethge, Ber. 1874, pag. 1127. 12) Blyth u. Hofmann, Ann. 53, pag. 293. 13) Friedel, Compt. rend. 67, pag. 1192. 14) Fittig, Ann. 144, pag. 282. 15) Berthelot, Zeitscht. f. Ch. 1868, pag. 588. 16) Thorpe, Ebend. 1871, pag. 130. 17) Radziszewski, Ber. 1873, pag. 493. 18) Grimaux, Ber. 1873, pag. 569. 19) Gerhardt u. Cahours, Ann. 35, pag. 67. 20) Breuer u. Zincke, Ber. 1878, pag. 1400. 21) Berthelot, Bull. soc. chim. (2) 6, pag. 295. 22) Beilstein u. Kuhlberg, Ann. 156, pag. 206. 23) Radziszewski, Ber. 1876, pag. 372. 24) Emmerling u. Engler, Ber. 1873, pag. 1006. 25) Radziszewski, Ber. 1874, pag. 141. 26) Wachendorf u. Zincke, Ber. 1877, pag. 1004. 27) Cannizzaro, Ann. 119, pag. 254. 28) Erlenmeyer, Ber. 1880.

Aethylbenzol aus Aethyljodid und Benzol (2), sowie aus Aethylen und Benzol (3) bei Gegenwart von Aluminiumchlorid. Es bildet sich ferner neben anderen Kohlenwasserstoffen beim Erhitzen von Styrol und von Naphtalin mit Jodwasserstoffsäure (4), sowie anscheinend bei der Einwirkung von freiem Wasserstoff auf Styroldampf (5). Es ist endlich aufgefunden im Knochentheer (6) und unter den Produkten der Einwirkung von Zinkstaub auf Aldehydharz (7). Bei 134° siedende Flüssigkeit vom spec. Gewicht 0,8664 bei 22,5°. Durch verdünnte Salpetersäure oder Chromsaure wird das Aethylbenzol zu Benzoesäure oxydirt, ohne dass Phenylessigsaure als intermediäres Produkt aufträte. Concentrirte Schwefelsäure löst den Kohlenwasserstoff unter Bildung von zwei Sulfonsäuren. Chlorderivate mit Vertretung im Benzolkern sind nicht bekannt. Durch Einwirkung von Chlor in der Hitze entsteht:

2-Chlorāthylbenzol (α -Phenyläthylchlorid) $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_3Cl$, eine nicht ohne Zersetzung destillirbare Flüssigkeit (8). Sie bildet sich auch bei der Einwirkung von Salzsäure auf α -Phenyläthylalkohol (9).

 β -Chloräthyl-Benzol C $_6H_5$ -CHCl-CH $_8$ entsteht bei Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf den secundären Phenyläthylalkohol (10), sowie beim Einleiten von Salzsäure in diesen Alkohol bei Gegenwart von Chlorcalcium (11). Farblose Flüssigkeit von angenehm aromatischem Geruch, bei ungefähr 194° unter theilweiser Zersetzung siedend, mit kaltem Wasser sich nicht zersetzend.

Dichloräthyl-Benzol (Styroldichlorid) $C_6H_5 \cdot CHCl \cdot CH_9Cl$. Produkt der Addition von Chlor zu Styrol (12). Oelige Flüssigkeit, in der Hitze unter Salzsäureabspaltung sich zersetzend. Das isomere Acetophenonchlorid $C_6H_5 \cdot CCl_9 \cdot CH_3$ entsteht aus Acetophenon durch Phosphorpentachlorid (13).

Parabro mäthylbenzol C6H4Br·C2H5 wird durch Einwirkung von Brom auf

Pag. 308. 29) HUNAEUS U. ZINCKE, Ber. 1877, pag. 1486. 30) HUNNIUS, Ber. 1877, pag. 2010. 31) CANNIZZARO, Ann. 96, pag. 246. 32) MANN, Ber. 1881, pag. 1645. 33) MÖLLER u. STRECKER, Ann. 113, pag. 56. 34) HESSE, Ber. 1880, pag. 1817. 35) KRAUT, Ann. 148, pag. 242. 36) CRUM-BROWN, Zeitschr. f. Ch. 1865, pag. 442. 37) GLASER u. RADZISZEWSKI, Zeitschr. f. 1868, pag. 140. 38) ZINCKE, Ber. 1869, pag. 738. 39) SALKOWSKI, Ber. 1879, pag. 107, 648. 40) Ders., ebend., pag. 653. 41) RADZISZEWSKI, Ber. 1870, pag. 198. 42) POPOFF, Ber. 1873, pag. 560. 43) RADZISZEWSKI, Ber. 1873, pag. 491. 44) Ders., ebend., pag. 390. 45) Ders., Ber. 1869, pag. 208. 46) SLAWIK, Ber. 1874, pag. 1056. 47) BERNTHSEN, Ber. 1875, pag. 692. 48) WEDDIGE, Journ. p. Ch. (2) 7, pag. 99. 49) HOFMANN, Ber. 1874, pag. 518. 50) Ders., ebend., pag. 1293. 51) BARBAGLIA, Ber. 1872, pag. 271. 52) CZUMPELIK, Ber. 1870, 148. 473. 53) BERNTHSEN, Ber. 1875, pag. 692. 54) Ders., ebend., pag. 1321. 55) REIMER, Ber. 1880, pag. 742. 56) STÖCKENIUS, Ber. 1878, pag. 2002. 57) TIEMANN, Ber. 1880, pag 381. 58) Plochi, Ber. 1880, pag. 2120. 59) Radziszewski, Ber. 1870, pag. 648. 60) Bedson, Ber. 1880, pag. 574. 61) GABRIEL u. MEYER, Ber. 1881, pag. 823. 62) BAEYER, Ber. 1878, F4g. 583. 63) SIMON, Annal. 31, pag. 266. 64) THEEGARTEN, Ber. 1874, pag. 727. 65). Ber-THELOT, Jahresber. 1866, pag. 515 u. ff. 66) Ders., Zeitschr. f. Ch. 1866, pag. 736. 67) BÖTSCH, Wien. akad. Ber. 82 II, pag. 479. 68) HOWARD, Zeitschr. f. Ch. 1860, pag. 594. 69) GERHARDT u CAHOURS, Ann. 35, pag. 67. 70) BINDER, Ber. 1877, pag. 519. 71) E. KOPP, Compt. rend. 21, Fig. 1376. 72) BERTHELOT, ebend. 63, pag. 818. 73) VAN'T HOFF, Ber. 1876, pag. 5, 1340. 74) KOWALEWSKY, Ann. 120, S. 66. 75) ERLENMEYER, Ann. 135, pag. 122. 76) KRAKAU, Ber. 1878, pag. 1259. 77) ERLENMEYER, Ber. 1879, pag. 1609. 78) GLASER, Ann. 154, pag. 163. 79) Friedel u. Balsohn, Ber. 1879, pag. 2150. 80) Stenhouse, Ann. 55, pag. 3; 57, pag. 79. 81) Glaser, Ann. 147, pag. 84. 82) Dyckerhoff, Ber. 1877, pag. 120. 83) Alexejeff, Ber. 1873, pag. 1209. 84) GLASER, Zeitschr. f. Ch. 1869, pag. 97. 85) FRIEDEL, ebend. 1869, Mg. 123. 86) BERTHELOT, Compt. rend. 67, pag. 952. 87) FRIEDEL u. BALSOHN, Bull. soc. chim. 35, pag. 54. 88) GLASER, Ber. 1869, pag. 422 89) MORGAN, Jahresber. 1876, pag. 398.

Aethylbenzol in der Kälte, bei Gegenwart von Jod erhalten (14). Siedep. 199°. Spec. Gew. 1,34 bei 13,5°. Auf siedendes Aethylbenzol einwirkend bildet Brom das

β-Bromäthyl-Benzol C₆H₅·CHBr·CH₈ (Styrolylbromid) (15, 16). Dieselbe Verbindung entsteht bei Einwirkung von Bromwasserstoff auf kalten Aethylbenzolalkohol (11). An der Luft rauchende und allmählich sich bräunende Flüssigkeit, unter 500 Millim. Druck bei 148—152° siedend, bei gewöhnlichem Luftdruck nur unter erheblicher Zersetzung grösstentheils zwischen 180 und 190 destillirend, wobei unter Abspaltung von Bromwasserstoff Styrol gebildet wird.

Dibromäthyl-Benzol (Styroldibromid) C₆H₅·CHBr·CH₂Br entsteht beim Bromiren von siedendem Aethylbenzol (17, 18), durch Addition von Brom zu Styrol (19, 12) und durch Einwirkung von Phosphorpentabromid auf das α-Pinakolin des Styrolenalkohols (20). Farblos, fest, bei 74° schmelzend, über 200° fast ohne Zersetzung siedend, unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Aether, aus letzterem in Nadeln oder Blättchen krystallisirend.

Dijodäthyl-Benzol (Styroldijodid) $C_6H_5 \cdot CHJ \cdot CH_2J$. Krystallisirbare Verbindung, welche sich nach dem Schütteln von Styrol mit einer concentrirten Lösung von Jod in Jodkalium auf Wasserzusatz ausscheidet. Leicht löslich in Aether und Kohlenwasserstoffen, allmählich in Jod und Metastyrol zerfallend (21). Durch Auflösen von Aethylbenzol in kalter, rauchender Salpetersäure entstehen zwei flüssige Mononitroderivate $C_6H_4 \cdot NO_2 \cdot C_2H_5$ die durch wiederholtes Fractioniren getrennt werden können und sich durch Reduktionsmittel in die entsprechenden, ebenfalls flüssigen Amidoverbindungen überführen lassen (22):

Ortho-Nitroäthylbenzol. Siedep. 227—228°, Spec. Gew. 1,126 bei 24,5 Para-Nithroäthylbenzol. Siedep. 245—246°, Spec. Gew. 1,124 bei 25. Ortho-Amidoäthylbenzol. Siedep. 210—211°, Spec. Gew. 0,975 bei 22°. Das durch anhaltendes Kochen dieser Base mit Eisessig erhaltene Acetylderivat ist krystallisirbar, leicht löslich in heissem Wasser, siedet bei 304—305.

Para-Amidoäthylbenzol. Siedep. 213—214°, Spec. Gew. 0,975 bei 22. Giebt ein in heissem Wasser schwer lösliches, bei 94° schmelzendes und bei 315—317° siedendes Acetylderivat.

α-Phenyläthylalkohol (Alphatoluylalkohol, primärer Aethylbenzolalkohol C₆H₅·CH₂·CH₂·OH (23) bildet sich bei Einwirkung von Natriumamalgam auf eine Lösung von Phenylessigsäurealdehyd in wässerigem Alkohol. Bei 212 siedende Flüssigkeit von schwachem Geruch, mit Wasser nicht mischbar. Spec. Gew. 1,0337 bei 21°. Giebt bei gemässigter Oxydation Phenylessigsäure. Der durch Erhitzen des Alkohols mit Essigsäureanhydrid auf 150° darstellbare Essigester siedet bei 224°.

β-Phenyläthylalkohol (secundärer Acetophenonalkohol. Secundärer Aethylbenzolalkohol.) C₆H₅·CH(OH)·CH₃ entsteht neben seinem Pinakon bei der Einwirkung von Natriumamalgam auf Acetophenon (24). Aus dem β-Bromäthylbenzol lässt er sich durch Darstellung seines Essigesters mittelst Silberacetat und Verseifung desselben mit Natronlauge gewinnen (25). Bei 203° siedende Flüssigkeit von sehr unangenehmem Geruch, unlöslich in Wasser. Spec. Gew. 1,013. Giebt bei gemässigter Oxydation Acetophenon.

Der Essigester ist eine unter partiellem Zerfall in Essigsaure und Styrol bei 213-216 siedende, jasminähnlich riechende Flüssigkeit vom spec. Gew. 1,05 bei 17

Das Pinakon (C₆H₅·CHO·CH₃)₉ krystallisirt aus Weingeist in spiessigen Nadeln, die bei 120° schmelzen (10, 24).

Phenylglycol (Styrolenalkohol) C, H, CH(OH) · CH, OH (26). Aus Styrol-

dibromid durch Behandeln mit essigsaurem Kalium oder benzoësaurem Silber und Verseisen des entstandenen Aethers. Krystallisirt aus einem Gemisch von Ligroin und Benzol in seinen, seideglänzenden, geruchlosen Nadeln, die bei 67-68° schmelzen. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aether. Unverändert destillirbar. Giebt mit Säurechloriden oder -anhydriden die entsprechenden Aether.

Das Diacetat ist eine schwach aromatisch riechende, ölige Flüssigkeit.

Das Dibenzoat bildet feine, sublimirbare Nadeln, die bei 96-97° schmelzen.

Phenyläthylaldehyd (Alphatoluylaldehyd) — C₆H₅·CH₂·CHO — ist dargestellt durch trockne Destillation von phenylessigsaurem und ameisensaurem Calcium (23, 27), entsteht auch bei sehr gemässigter Oxydation des α-Phenyläthylalkohols (23), sowie durch Wasserabspaltung aus dem Phenylglycol beim Kochen mit 20 procentiger Schwefelsäure (20), ferner aus der Phenylbrommilchsäure, und somit auch aus der Phenyldibrompropionsäure, beim Kochen mit Wasser (28), endlich bei der Destillation des phenyloxyacrylsauren Natriums mit verdünnter Schwefelsäure (28). Unter theilweiser Zersetzung bei 203—207° siedende, ölige Flüssigkeit von durchdringendem Geruch. Spec. Gew. 1,085. Reducirt Silbersalze. Bildet mit saurem schwefligsaurem Natrium eine krystallisirbare Verbindung. Das isomere (oder polymere)

2-Pinakolin des Styrolenalkohols C₆H₅·CH·CH₂ bildet sich vor-

wiegend, wenn Phenylglycol nur kurze Zeit mit sehr verdünnter Schwefelsäure gekocht wird. Dickes, schwach gelbliches Oel, unter 50 Millim. Druck bei 260° siedend (20). Die dritte isomere Verbindung ist das

Acetophenon C₆H₅·CO·CH₃ (s. unter »Ketone«).

Benzoylcarbinol (Acetophenonalkohol) $C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot OH$ entsteht durch Oxydation des Phenylglycols mit verdünnter Salpetersäure (29), sowie aus dem Acetophenonbromid ($C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2$ Br) durch Ueberführung in den Essigather und Verseifen desselben mit kohlensaurem Kalium (30). Krystallisirt aus Wasser oder verdünntem Weingeist in wasserhaltigen, grossen Blättern, die bei $73-74^\circ$ schmelzen, aus Alkohol oder Aether in derben, sechsseitigen Tafeln, deren Schmelzpunkt bei $85-86^\circ$ liegt. Beim Destilliren zersetzt es sich unter Bildung von Benzaldehyd. Es wirkt stark reducirend und giebt mit sauren schwefligsauren Alkalien krystallisirbare Verbindungen.

Der Essigester bildet rhombische Tafeln, die bei 49° schmelzen.

Der Benzoësäureester schmilzt bei 117°. Durch weitere Oxydation geht das Benzoylcarbinol über in die

Benzoylameisensäure C₆H₅·CO·CO₂H (s. unter »Ketonsäuren«).

Phenylessigsäure (Alphatoluylsäure) C₆H₅·CH₂·CO₂H. Zuerst dargestellt durch Kochen ihres Nitrils, des Benzylcyanids, mit Alkalien (31). Für die praktische Gewinnung der Säure benutzt man ausschliesslich diesen Weg, indem man Benzylchlorid in alkoholischer Lösung mit Cyankalium erhitzt, die abgegossene alkoholische Flüssigkeit bis zum Aufhören der Ammoniakentwickelung mit concentrirter Kalilauge kocht und nach dem Abdestilliren des Alkohols aus der Lösung des zurückbleibenden Salzes die Phenylessigsäure durch Salzsäure fällt (32). Die Säure entsteht ausserdem neben Methylalkohol und Oxalsäure beim Kochen der Vulpinsäure mit Barytlösung (33), neben Oxalsäure beim Ertitzen des Calycins mit gesättigter Kalilauge (34) und neben Ameisensäure beim Schmelzen der Atropasäure mit Kaliumhydroxyd (35). Sie ist aus der Phenylglycol-

säure durch direkte Reduction mit Jodwasserstoff (36) oder durch Ueberführung derselben in Phenylbromessigsäure und Reduktion der letzteren durch Natriumamalgam dargestellt worden (37). Synthetisch erhält man sie durch Erhitzen von Monobrombenzol mit Monochloressigester und Kupfer auf 180—200°.(38). Die Phenylessigsäure befindet sich unter den Produkten der Fäulniss von Eiweisskörpern (39). Die Säure ist in kaltem Wasser wenig, in siedendem Wasser und besonders in Alkohol und Aether leicht löslich. Sie krystallisirt in grossen, dünnen Blättern. Schmelzp. 76,5°. Siedep. 265,5° (cor.). Durch Chromsäure wird sie zu Benzoessäure oxydirt, im Organismus in die der Hippursäure analoge Phenacetursäure (40) übergeführt.

Die Salze, welche die Säure mit den Alkalimetallen, mit Calcium und Barium bildet, sind sehr leicht löslich und schwierig krystallisirbar. Das Kupfersalz ist ein hellgrüner Niederschlag, das Silbersalz bildet farblose, in heissem Wasser lösliche Blättchen. Durch trockne Destillation wird aus dem Bariumoder Calciumsalz Dibenzylketon erhalten (41, 42). Ein Gemisch von phenylessigsaurem und essigsaurem Baryum giebt Methylbenzylketon (41), ein solches von phenylessigsaurem und benzoësaurem Calcium Phenylbenzylketon (43). Mit Schwefel trocken destillirt liefert das phenylessigsaure Baryum Stilben (44).

Phenylessigsäure-Methylester (45) ist eine bei 220° siedende, schwach riechende Flüssigkeit vom spec. Gew. 1,044 bei 16°.

Der Aethylester siedet bei 226°. Spec. Gew. 1,031.

Der Benzylester siedet bei 317-319°. Spec. Gew. 1,101.

Phenylacetylchlorid · C₆H₅ · CH₂ · COCl entsteht beim Zusammenreiben der Säure mit Phosphorpentachlorid (33). Schwere, rauchende Flüssigkeit. Mit Ammoniak giebt sie das

Phenylessigsäure-Amid (Phenylacetamid) C₆H₅·CH₂·CO·NH₂, welches ausserdem durch Erhitzen des Phenylessigester mit Ammoniak auf 150°, oder von Benzylcyanid mit gleichen Molekülen Wasser auf 250° (47) oder von Benzylcyanid mit alkoholischer Kaliumsulfhydratlösung (48) erhalten wird. Farblose, bei 154° schmelzende Blättchen, leicht löslich in Alkohol, sehr wenig in kaltem Wasser. Siedep. 181–184°.

Phenylessigsäure-Nitril (Benzylcyanid) C₆H₅·CH₂·CN Hauptbestandtheil des ätherischen Oels von *Tropaeolum majus* (49) und von *Lepidium sativum* (50). Entsteht beim Kochen von Benzylchlorid mit alkoholischer Lösung von Cyankalium (51). Farblose, stark lichtbrechende Flüssigkeit von schwachen, eigenthümlichem Geruch. Siedep. 232° (cor.). Spec. Gew. 1,0146 bei 18°. Durch Behandlung mit höchst concentrirter Salpetersäure und Fällen mit Wasser entsteht:

Para-Nitrobenzylcyanid $C_6H_4(NO_2)\cdot CH_2\cdot CN$ (41, 52). Es krystallisirt aus Alkohol in Blättern oder langen Nadeln. Schmelzp. 114°. Mit alkoholischen Alkalilösungen gieht diese Verbindung eine intensiv rothe Färbung, die durch Säuren in eine grüne verwandelt wird. Bei der Reduktion durch Zinn oder Zink und Salzsäure bildet sich das

Para-Amidobenzylcyanid C₆H₄(NH₂)·CH₂·CN, welches aus seinem in kaltem Alkohol schwer löslichen, in Taseln krystallisirenden, salzsauren Salze durch Schütteln mit Natronlauge und Aether abgeschieden wird und beim Verdunsten des letzteren in schuppigen Aggregaten krystallisirt (52). Durch Einwirkung von Schweselammonium auf eine alkoholische Lösung von Benzylcyanid entsteht allmählich.

Phenacetothiamid C₆H₅·CH₂·CS·NH₂. Aus Alkohol in dicken Prismen

trystallisirend, die bei 97° schmelzen (53). Bei Lustzutritt bildet sich gleichzeitig das unterschwesligsaure Salz einer als

Phenylacediamin bezeichneten Base C₆H₅·CH₂·CNH·NH₂ (54), welche in Alkohol und Aether leicht lösliche, nicht unzersetzt sublimirbare Blättchen bildet. Durch Einwirkung von Brom auf Benzylcyanid bei 150—170° entsteht unter Abspaltung von Bromwasserstoff

Dicyanstilben (Schmelzp. 158°) (55).

Substitutionsprodukte der Phenylessigsäure: Chlor und Brom, in der Kalte auf die Phenylessigsäure einwirkend, treten an den Benzolring, in der Hitze wesentlich in die Seitenkette.

Para-Chlorphenylessigsäure C₆H₄Cl·CH₂·CO₂H, durch Chloriren der trocknen Säure im Sonnenlicht darstellbar, bildet kleine, bei 68° schmelzende Prismen (45).

Phenylchloressigsäure $C_6H_5 \cdot CHCl \cdot CO_2H$ ist am leichtesten durch Erhitzen der Phenylglycolsäure mit Salzsäure auf 140° zu erhalten (45). Rhombische Tafeln. Schmelzp. 78°. Salze sehr unbeständig. Bei der Behandlung mit trocknem Chlor im Sonnenlicht giebt die Säure u. a.:

Phenyldichloressigsäure $C_6H_5 \cdot CCl_2 \cdot CO_2H$. Quadratische, bei 69° schmelzende Tafeln (45).

Para-Bromphenylessigsäure C₆H₄Br·CH₂·CO₂H krystallisirt in Prismen, die bei 76° schmelzen (45).

Phenylbromessigsäure $C_6H_5 \cdot CHBr \cdot CO_2H$, durch Bromiren der Phenylessigsäure bei 150° (45) oder durch Erhitzen von Phenylglycolsäure mit concentriter Bromwasserstoffsäure auf 120° zu erhalten (37), schmilzt bei 82°. Sie giebt beim Kochen mit Natronlauge wieder Phenylglycolsäure (Mandelsäure) $C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CO_2H$ (s. unter »Alkoholsäuren«).

Phenylamidoessigsäure C₆H₅·CH(NH₂)·CO₂H entsteht beim Erhitzen von Phenylbromessigsäure mit Ammoniak auf 110° (56).

Ihr Nitril C₆H₅·CH(NH₂)·CN, aus welchem sie durch Kochen mit Salzsäure ebenfalls gewonnen werden kann, bildet sich beim Digeriren des Benzaldehydcyanhydrins C₆H₅·CH(OH)·CN mit Ammoniak (57), sowie bei der Behandlung des aus Hydrobenzamid und Blausäure entstehenden Diimidonitrils mit wässriger Salzsäure (58). Die Säure bildet perlmutterglänzende Schuppen, bei 256° schmelzend, aber, in grösserer Menge erhitzt, schon vorher unter theilweiser Zersetzung sublimirend. Fast unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln, löslich in Alkalien und in Säuren. Mit den letzteren entstehen gut krystallisirbare Verbindungen, während beim Verdunsten der ammoniakalischen Losung die Säure sich im freien Zustande abscheidet. Rauchende Salpetersäure erzeugt, in der Kälte auf Phenylessigsäure einwirkend, das Para- und daneben in zenngerer Menge das Ortho-Nitroderivat (45, 59, 60). Für die Trennung derselben benutzt man die grössere Löslichkeit der Orthonitrosaure und ihres Baryumsalzes.

Para-Nitrophenylessigsäure $C_6H_4(NO_2)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ krystallisirt aus Alkohol in fast weissen, bei 150–151° schmelzenden Prismen. Ihr Methylester schmilzt bei 55°, der Aethylester bei 64°.

Ortho-Nitrophenylessigsäure bildet bei 137—138° schmelzende Blättchen. bie bei 160° schmelzende

Ortho-Para-Dinitrophenylessigsäure $C_6H_3(NO_2)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ entsteht aus der Paranitrosäure durch Salpeterschweselsäure. Sie zersällt beim Erhitzen über ihren Schmelzpunkt in Dinitrotoluol und Kohlensäure. Die entsprechende

Zersetzung erleiden auch, namentlich in der Wärme, die Lösungen ihrer Salze (50, 61). Ihr bei 35° schmelzender Aethylester giebt hingegen beim Erhitzen keine Kohlensäure ab. Die Para-Nitrophenylessigsäure wird durch Zinn und Salzsäure zur

Para-Amidophenylessigsäure reducirt, welche weisse, perlmutterglänzende, in Alkohol und heissem Wasser ziemlich lösliche, bei 200° schmelzende Blättchen bildet, — durch Schwefelammonium zur

Para-Azophenylessigsäure $(C_6H_4N\cdot CH_2\cdot CO_2H)_2$ die aus heissem Wasser in langen, strohgelben, bei 138° schmelzenden Blättern krystallisirt. Die Reduktion der Ortho-Nithrophenylessigsäure durch Zinn und Salzsäure führt nicht zu der eigentlichen Orthoamidosäure, sondern zu ihrem inneren Anhydrid, dem Oxindol $C_6H_4 < NH \\ CH_2\cdot CO$ (62), welches zuerst durch Reduktion des Dioxindols (aus Isatin) erhalten wurde. Hat man ein Gemenge der beiden Nitrophenylessigsäuren der Reduktion unterworfen, so lässt sich die Para-Amidosaure durch kohlensaures Baryum sättigen und danach das Oxindol mit Aether ausschütteln. (S. unter »Indigo«.)

Para-Ortho-Amidonitrophenylessigsäure C₆H₃(NH₂)(NO₂)·CH₂·CO₂H wurde durch Reduktion der Dinitrosäure mittelst Schwefelammonium erhalten (61). Lange, breite, rothbraun bis rothgelb gefärbte Nadeln, bei 184 bis 186° schmelzend, leicht löslich in siedendem Wasser und Alkohol, wenig in Aether, unlöslich in Benzol und Schwefelkohlenstoff. Ihr Chlorhydrat bildet farblose Nadeln, die in Wasser leicht, in Salzsäure schwer löslich sind. Durch Zinn und Salzsäure werden beide Nitrogruppen der Dinitrophenylessigsäure zu Amidogruppen reducirt; dabei treten aber aus den beiden in der Orthostellung befindlichen Seitenketten die Elemente des Wassers aus, so dass ein von den Entdeckern als

Para-Amidooxindol bezeichnetes Isomeres des Baever'schen Amidooxindols entsteht, von der Zusammensetzung: $C_6H_3(NH_2) < NH \\ CH_2 \cdot CO$ (61). Dasselbe scheidet sich aus heissem Wasser in langen, spiessigen Krystallen ab, die sich beim Erhitzen dunkel färben und dann bei ungefähr 200° schmelzen. Mit Säuren vereinigt es sich zu krystallisirbaren Salzen.

In demselben Verhältniss wie zum Aethan das Aethylen und das Acetylen, stehen zu dem Aethylbenzol (Phenyläthan) die beiden ungesättigten Kohlenwasserstoffe, welche man nach jener Analogie als Phenyläthylen und Phenylacetylen bezeichnet, und in welche das Aethylbenzol durch Eliminirung von zwei resp. vier Wasserstoffatomen in verschiedener Weise übergeführt werden kann. Phenylathylen C₆H₅·CH:CH₂ (Styrol, Cinnamol, Vinylbenzol). Kommt fertig gebildet vor im Storax (63) und in geringer Menge in dem Sumatra-Benzoeharz (64). Entsteht häufig neben Benzol etc. durch Einwirkung von Glühhitze auf andere Kohlenwasserstoffe (65), so aus Acetylen, Aethylen und ihren Gemengen mit Bettzoldampf, aus Toluol, Xylol und besonders aus Aethylbenzol (15). Es ist dementsprechend ein Bestandtheil des Steinkohlentheeröls (66). Aus Terubalsam Wurde es durch trockne Destillation mit Bimsstein, aus Drachenblut bei der trocknen Destillation flir sich oder mit Zinkstaub erhalten (67). Es entsteht durch Abspaltung von Kohlensäure aus der Zimmtsäure (C, H, CH: CH: (O.H) bei sehr langsamer Destillation (68), bei der trocknen Destillation ihres Calciumsalzes oder, mit Benzol verunreinigt, beim Destilliren der Säure mit überschussigem Kalk oder Barye (69). Es wird ferner aus dem 3-Bromathylbenzol (Stylonyllbromid) erhalten flutch Ethitzen thit Kafilauge (15) und entsteht durch eiffe einfliche. Ichon in der Katte grant Verfaulende Reaktion aus der Brom- oder

Jod-Hydrozimmtsäure beim Behandeln mit Sodalösung (70). Für die praktische Gewinnung ganz reinen Styrols eignet sich die Zersetzung der Bromhydrozimmtsaure. Diese braucht nicht rein dargestellt zu werden. Es genügt, gepulverte Zimmtsäure einige Tage mit rauchender Bromwasserstoffsäure in Berührung zu lassen und das Reaktionsprodukt mit verdünnter Sodalösung zu behandeln, wobei sich das Styrol an der Oberfläche ansammelt. Aus dem Storax, welcher ubrigens sehr verschiedene Mengen Styrol enthält, gewinnt man dieses durch Destillation mit Wasserdämpsen, nachdem man die freie Zimmtsäure des Balsams durch Zusatz von kohlensaurem Natrium gebunden hat. Das auf dem Destillat schwimmende Oel wird durch Chlorcalcium getrocknet und vorsichtig rectificirt. Das reine Styrol ist eine farblose, leicht bewegliche Flüssigkeit, deren Geruch zugleich an Benzol und an Naphtalin erinnert. Siedep. 145° Spec. Gew. 0,925 bei 0°, 0,876 bei 16°. Optisch inaktiv. Mit Alkohol, Aether und Schwefelkohlenstoff in allen Verhältnissen mischbar. Es löst Phosphor und Schwefel. Beim Aufbewahren geht das Styrol allmählich, rasch beim Erhitzen auf 200°, in das polymere, feste Metastyrol über. Diese Polymerisirung wird begünstigt durch Licht, verhindert durch sehr geringe Mengen Brom, Jod, Schwefel. Beim Erhitzen mit wässriger Salzsäure. Bromwasserstoffsäure oder Schwefelsäure auf 150-240°, oder beim Behandeln mit kalter, concentrirter Schwefelsäure polymerisirt sich das Styrol zu dem flüssigen Distyrol, ohne Bildung von Metastyrol. Die vermeintliche Verschiedenheit von Styrol verschiedener Herkunft hat sich als irrthümlich herausgestellt (71, 72, 73). Durch Chromsäure oder Salpetersäure wird das Styrol zu Benzoësäure oxydirt. Mit Jodwasserstoff erhitzt giebt es Aethyl-In glühenden Röhren entsteht aus Styroldampf Acetylen und Benzol.

Metastyrol $(C_8H_8)_n$ farblose, durchsichtige, stark lichtbrechende, harte, amorphe Masse, in Wasser und Alkohol nicht, in Aether nur wenig löslich. Beim Erhitzen erweicht es und giebt in höherer Temperatur wieder Styrol, neben etwas Distyrol. Es scheint fertig im Storax vorzukommen (74).

Distyrol C₁₆H₁₆. Farbloses, zähes Oel, in Wasser untersinkend, nahe über 300° wesentlich unverändert siedend. Es ist enthalten in dem hochsiedenden Theil des mit Schwefelsäure geschüttelten leichten Steinkohlentheeröls. Als ungesättigte Verbindung lässt das Styrol sich zwei Atome der Halogene addiren und bildet damit Disubstitutionsprodukte des Aethylbenzols. Aus dem so entstehenden Styroldichlorid und -dibromid erhält man durch Erhitzen derselben für sich oder mit Kalk oder alkoholischer Kalilauge diejenigen (α) Monosubstitutionsprodukte des Styrols, in welchen dem Halogenatom kein Wasserstoff benachbart ist:

a-Chlorstyrol C₆H₅·CCl:CH₂, auch aus dem zweiten Dichloräthylbenzol, dem Produkt der Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf Acetophenon durch alkoholische Kalilauge darstellbar (77), ist ein schweres Oel von zu Thränen reizendem Geruch, nicht unzersetzt destillirbar (78). Mit concentrirter, alkoholischer Kalilauge erhitzt giebt es, wie die folgende Verbindung, Acetenylbenzol.

2-Bromstyrol — C₆H₅·CBr:CH₂ —, ein der vorigen Verbindung ähnliches, gelbliches, nicht ohne Zersetzung destillirbares Oel (78). Bei mehrstündigem Erhitzen mit Wasser liefert es Acetophenon (79).

Die isomeren β-Substitutionsprodukte bilden sich bei Einwirkung von Chlor oder Brom auf heisse Lösungen zimmtsaurer Alkalien (80, 78). Es sind unzersetzt destillirbare, angenehm nach Hyazinthen riechende Flüssigkeiten. Durch alkoholische Kalilauge werden sie in der Hitze verharzt:

β-Chlorstyrol C₆H₅·CH: CHCl Siedep. 199°.

β-Bromstyrol C₆H₅·CH:CHBr Siedep. 228°. Letzteres bildet sich besonders leicht aus der Dibromhydrozimmtsäure durch Kochen mit Wasser oder Erwärmen mit Natronlauge (81, 28).

α-β-Dichlorstyrol C₆H₅·CCl:CHCl wird als Zersetzungsprodukt des zunächst entstehenden Trichloräthylbenzols gewonnen, wenn man Monochloracetophenon mit Phosphorpentachlorid erwärmt. Bei 225—230° siedende Flüssigkeit (82).

Ein Nitrostyrol C₆H₄(NO₂)·CH:CH₂ entsteht bei der Einwirkung rauchender Salpetersäure auf Styrol und lässt sich durch Destillation mit Wasserdämpfen abscheiden (12, 63). Es krystallisirt aus Alkohol in grossen Prismen von zu Thränen reizendem, zimmtartigen Geruch und blasenziehender Wirkung auf die Haut. Schmelzp. 56—57° (83).

Phenylacetylen (Acetenylbenzol) C₆H₅·C:CH. Dargestellt durch Erhitzen der Phenylpropiolsäure (C₆H₅·C:C·CO₂H) oder ihres Baryumsalzes mit Wasser auf 120° (84), sowie durch Einwirkung concentrirter alkoholischer Kalilauge bei 120° auf Styroldibromid (84) oder Acetophenonchlorid (85), beziehungsweise auf das zunächst daraus entstehende α-Brom- oder α-Chlorstyrol. Ausserdem entsteht es in Rothglühhitze aus Styrol, ebenso neben Styrol aus Aethylbenzol oder einem Gemenge von Aethylen und Benzoldampf (86) und in reichlicher Menge beim Ueberleiten von dampfförmigem Styroldibromid über schwach glühenden Kalk (17). Farblose, leicht bewegliche Flüssigkeit von aromatischem Geruch. Siedep. 140°. Beim Lösen in Schwefelsäure, die mit 1 bis 1 Volumen Wasser versetzt ist, geht das Phenylacetylen durch Addition von Wasser in Acetophenon über, welches durch Wasserzusatz abgeschieden werden kann (87). Wie die tibrigen Glieder der Acetylenreihe besitzt der Kohlenwasserstoff die Fähigkeit, mit Metallen Verbindungen einzugehen (88). Natrium bildet mit der ätherischen Lösung die Verbindung C₈H₈Na. scheidet sich als weisses Pulver ab, welches an der Luft verglimmt, mit Wasser in Phenylacetylen und Natriumhydroxyd zerfällt, mit Kohlensäure das Natriumsalz der Phenylpropiolsäure bildet und durch Jodäthyl Aethylphenylacetylen liesert (89). Die Kupserverbindung (C₈H₅)₂Cu₂ entsteht als gelber Niederschlag beim Mischen einer verdünnten weingeistigen Lösung des Kohlenwasserstoffes mit ammoniakalischer Kupferchlorürlösung. Sie ist, wie die ebenso entstehende, weisse Silberverbindung, nicht explosiv. Salzsäure regenerirt den Kohlenwasserstoft. Wird die Kupferverbindung unter Luftzutritt mit alkoholischem Ammoniak geschüttelt, so zersetzt sie sich in Kupferoxydul und

Diacetenylbenzol $C_{16}H_{10} = C_6H_3 \cdot C:C\cdot C:C\cdot C_6H_5$, welche sich beim Verdünnen mit Wasser in schönen, glänzenden Nadeln ausscheidet (88). Schmelzpunkt 97°. Mit Pikrinsäure giebt dieser Kohlenwasserstoff eine gut krystallisirende, bei 108° schmelzende Verbindung. Mit vier Molekülen Brom addirt er sich zu einer zähen Masse. Durch verdünnte Salpetersäure wird er nicht angegriffen, durch concentrirte verharzt, durch Schwefelsäure bei gelinder Wärme verkohlt. OSCAR JACOBSEN.

Aethylen und Derivate*).

Aethylen, ölbildendes Gas, Elayl. CH₂·CH₂ bildet sich häufig bei der trockenen Destillation organischer Körper, z. B. des Fettes, Kautschuks, der

SURE, GMELIN IV., pag. 523. 8) FARADAY, GMELIN IV., pag. 522. 9) MAGNUS, GMELIN, Suppl. J.,

^{*) 1)} OPPENHEIM u. PRECHT, Ber. 9, pag. 325. 2) WÖHLER, Ann. 91, pag. 127. 3) ERLENMEYER u. BUNTE, Ann. 168, pag. 64; 192, pag. 244. 4) SABANEJEFF, Ber. 9, pag. 1810. 5) BERTHELOT, GMELIN, Suppl. I., pag. 352. 6) MERZ u. WEITH, Ber. 6, pag. 1517. 7) SALCE

Steinkohlen, daher sein Vorkommen im Leuchtgas. Viele flüchtige Verbindungen, wie Alkohol, Aether (s. d.), Essigäther (1) erzeugen, wenn ihr Dampf durch eine glühende Röhre geleitet wird, Aethylen.

Aus Alkohol lässt sich Aethylen durch verschiedene wasserentziehende Mittel, wie Phosphorsäure, geschmolzene Borsäure, Chlorzink hervorbringen.

Die Darstellung geschieht am besten durch Schwefelsäure (2). Man mischt 1 Vol. Alkohol mit 3-4 Vol. Schwefelsäure und fügt so viel Sand hinzu, dass die Masse breiig wird, wodurch zu starkes Schäumen beim Erhitzen verhütet wird. Das beim Erwärmen sich entwickelnde Gas, welches noch mit Kohlensäure und schwefliger Säure verunreinigt ist, wird durch Waschen mit Natronlauge und conc. Schwefelsäure gereinigt. Zur Darstellung im Grossen eignet sich ein Verfahren, bei welchem ein Gemenge von Schwefelsäure und Alkohol continuirlich in das Gefass, in welchem die Reaction sich vollzieht, in dem Maasse nachtropft, als Aethylengas sich entwickelt (3).

Aethylengas entsteht auch bei der Behandlung von Aethylenbromid mit kömigem Zink (4), beim Glühen eines Gemenges von Wasserstoff und Tetrachlorathylen (5), beim Erhitzen von Natriumäthylat (6). Das Aethylen ist ein farbloses Gas vom spec. Gew. 0.9784 (7), welches sich bei — 1° unter einem Druck von 42½ Atmosphären verflüssigen lässt (8). Wasser absorbirt bei 0° etwa 0.25 Vol., Alkohol 3.6 Vol. des Gases. Aethylen brennt mit stark leuchtender Flamme. Bei Weissgluth wird es zerlegt in Wasserstoff und Kohle (9); bei Rothgluth entsteht vorwiegend Sumpfgas, Wasserstoff (9), Aethan (13), Acetylen (10), bei nicht

P46. 150. 10) BERTHELOT, ibid. 11) BERTHELOT, Ann., Suppl. 6, pag. 247. 12) v. WILDE, Ber. 7, pag. 357, 354. 13) BERTHELOT, Ann. 139, pag. 277. 14) MULDER u. BREMER, Ber. 11, pag. 1958. 15) Carius, Ann. 126, pag. 195. 16) Butlerow u. Gorjainow, Ber. 6, pag. 196. 17) OTHMAR u. ZEIDLER, Jahresb. d. Ch. 1879, pag. 359. 18) AKESTORIDES, J. pr. Ch. [2] 15, Pag. 62. 19) HOUZEAU u. RENARD, Ann. 170, pag. 124. 20) KACHLER, Ber. 2, pag. 510. 21) CHOJNACKI, Ztschr. d. Ch. 1870, pag. 419. 22) BIRNBAUM, Ann. 145, pag. 70. 23) ZEISE, Page., Ann. 21, pag. 498; 40, pag. 249. 24) Robiquet u. Colin, Gmelin IV., pag. 695. 25) LIMPRICHT, Ann. 94, pag. 245. 26) WÖHLER, POGG. 13, pag. 297. 27) HOFMANN, Ann. 115, pag. 266. 28) Krämer, Ber. 3, pag. 259. 29) Brühl, Ann. 203, pag. 10. 30) Tawildaraw, Ann. 176, pag. 14; Ber. 13, pag. 2403. 31). REBOUL, Ann. 155, pag. 31. 32) REGNAULT, Ann. chim. phys. [2] 59, pag. 359. 33) PIERRE, GMELIN, Suppl. I., pag. 193. 34) SAWITSCH, GMELIN, Suppl. I., pag. 193. 35) CARIUS, Ann. 131, pag. 173. 36) NEVOLÉ, Ber. 9, pag. 447. 37) SOROKIN, Ztschr. d. Ch. 1870, pag. 519. 38) Lössner, J. pr. Ch. [2] 13, pag. 421. 39) FARADAY, REGNAULT, GMELIN IV., pag. 682. 40) SEMENOFF, Handwörterb. d. Ch. I., pag. 156. 41) Alonstein u. Kramps, Ber. 13, pag. 489. 42) Wanklyn u. Tann, Ann. 112, pag. 201. 43) REGNAULT, GMELIN IV., pag. 885. 44) GEUTHER, Ann. 105, pag. 321. 45) WÜRTZ u. Frapolli, Compt. rend. 47, pag. 418. 46) Baumann, Ann. 163, pag. 318, 313. 47) Jungfleisch ERRTHELOT, Ann., Suppl. 7, pag. 253. 48) REGNAULT, GMELIN IV., pag. 889. 49) Krämer, Bet. 3, pag. 261. 50) Fischer, Gmelin, Suppl. I., pag. 350. 51) Regnault, Gmelin IV, 74. 906. 52) GEUTHER, Ann. 107, pag. 212. 53) PIERRE, GMELIN, Suppl. I., pag. 352. 54 MALAGUTI, GMELIN IV., pag. 907. 55) PATERNO, Ber. 5, pag. 1054; 11, pag. 750. 56) HENRY, Ber. 12, pag. 1838. 57) GLÖCKNER, Ann., Suppl. 7, pag. 109. 58) BEILSTEIN, labresb. d. Ch. 1861, pag. 609. 59) Lwow, Ber. 11, pag. 1259. 60) REBOUL, Ann. 155, 12, 29, 212. 61) SABANEJEFF, Ber. 9, pag. 1441. 62) ANSCHÜTZ, Ber. 12, pag. 2074. 63) TAWIL-DIROW, Ann. 176, pag. 22. 64) DEMOLE, Ber. 11, pag. 316, 1307. 65) SAWITSCH, GMELIN, Suppl. L. pag. 338. 66) SABANEJEFF, Ann. 178, pag. 122. 67) LÖWIG, Handwörterb. d. Ch. II., 74. 247. 68) LENNOX, Ann. 122, pag. 126. 69) MERZ u. WEITH, Ber. 11, pag. 2238. 70) E. KOPP, GMELIN IV., pag. 880. 71) GUSTAVSON, Ber. 7, pag. 731. 72) SABANEJEFF, Ann. 178, pag. 118. 73) HUGO MÜLLER, Ann., Suppl. IIL, pag. 287. 74) DEMOLE u. DÜRR, Bet. 11. pag. 1303. 75) DENZEL, Ann. 195, pag. 206, 208. 76) DENZEL, Ber. 12, pag. 2208. 77) DEMOLE, Ann. 173, pag. 122.

zu hoher Temperatur auch Benzol, Styrol, Naphtalin (11). Unter dem Einfluss der elektrischen Entladung condensirt sich Aethylen zu einer farblosen Flüssigkeit (12).

Beim Glühen von Aethylen mit Wasserstoff (13), wie auch bei Gegenwart von Platinschwarz (12) verwandelt sich Aethylen in Aethan. Gemenge von Aethylen und Sauerstoff explodiren beim Entzünden aufs Hestigste. Ein Gemenge von 2 Vol. Aethylen und 4 Vol. Chlor verbrennt beim Entzünden unter Abscheidung von Russ. In der Kälte vereinigt sich Aethylen direkt mit Chlor und Brom. Ebenso vereinigt es sich mit Bromwasserstoff zu Bromäthyl, mit Jodwasserstoff zu Jodäthyl. Bei der Einwirkung von unterchloriger Säure auf Aethylen (je 2 Mol.) entsteht eine Verbindung, C4H6Cl2O2, welche bei 140-145° siedet, und wahrscheinlich das Monochloracetin des Aethylenchlorhydrins: C₂H₄ClO(CO·CH₂Cl₂ ist, da sie durch siedendes Wasser in Monochloressigsäure und Chlorhydrin zer-Wasserstoffsuperoxyd und Aethylen verbinden sich zu Glycol (15). Wasserfreie Schwefelsäure absorbirt das Gas unter Bildung von Carbylsulfat, C₂H₄(SO₃)₂ (s. d.); rauchende Schwefelsäure erzeugt Aethionsäure, conc. Schwefelsäure bei 160-170° (16) Aethylschweselsäure. Mit 4 ft Lösung von übermangansaurem Kali oxydirt sich Aethylen zu Oxalsäure, Ameisensäure, Essigsäure; in schwefelsaurer Lösung wird nur wenig Oxalsäure gebildet. Chromsäure erzeugt Oxalsäure, Essigsäure, daneben Ameisensäure, Kohlensäure und etwas Aldehyd (17). Rauchende Salpetersäure liefert Oxalsäure und Wasser (18). Ein Gemenge von Aethylen mit stark ozonisirtem Sauerstoff ist explosiv. (19).

Aethyleneisenchlorür, $C_2H_4 \cdot \text{FeCl}_2 + 2H_2O$, entsteht beim Erhitzen einer atherischen Lösung von Eisenchlorid unter Zusatz von etwas in Schwefelkohlenstoff gelöstem Phosphor auf $140-150^\circ$. Farblose Prismen oder Blättehen (20).

Aethylen eisenbromür, C_2H_4 ·FeBr₂ + 2H₂O, bildet sich bei der Einwirkung von Aethylen auf eine conc. Lösung von Eisenbromür. Zersliessliche fast farblose Krystalle (21).

Acthylenplatinchlorur entsteht bei der Einwirkung von Aethylen auf eine concentriste salzsaure Lösung von Platinchlorur (22). Die Verbindung stimmt mit jener überein, welche sich beim Erwärmen von Platinchlorid mit Weingeist bildet (23).

Bei beiden Reactionen entsteht zugleich ein zartes, schwarzes Pulver, welches beim Glühen verpufft. Aethylenplatinchlorür bleibt beim Vedunsten der Lösung als braune, gummiartige Masse zurück, welche beim Erhitzen sich unter Anschwellung und Abscheidung von metallischem Platın zersetzt. Sie bildet, wie das Platinchlorid selbst, Doppelsalze mit den Chloriden des Ammoniums, Kaliums. Besonders gut krystallisirt die Verbindung, KCl·C₂H₄·PtCl₂+ H₂O, in gelben, glänzenden Krystallen (22), eine analoge Bromverbindung ist ebenfalls bekannt (21).

Aethylenchlorid, Elaylchlorür, Oel der holländischen Chemiker. C₂H₄Cl₂ oder CH₂Cl·CH₂Cl.

Diese Verbindung entsteht durch Vereinigung von Chlor und Aethylen im diffusen Licht. Zur Darstellung leitet man diese beiden Gase durch zwei Tuben in einen grösseren Ballon, welcher unten in eine offene Spitze ausläuft. Das gebildete Chlorid verdichtet sich in feinen Oeltropfen an den Wänden und sammelt sich in dem untergestellten Gefäss an (24).

Statt dessen kann man auch Aethylen in ein Gemisch von 3 Th. Chlornatrium, 2 Th. Mangansuperoxyd, 4 Th. Wasser und 5 Th. Schwefelsäure einleiten, während man Anfangs gelinde, später stärker erwärmt und mit einer guten Kühlvorrichtung verbindet (25).

Zur Reinigung wird das Rohprodukt mit verdünntem Kali gewaschen, mit Chlorcalcium getrocknet und rectificirt.

Aethylenchlorid bildet sich ferner durch Behandeln von Aethylen mit Antimonchlorid (26), welcher Vorgang sich auch zur Darstellung desselben verwerthen lässt (27). Es findet sich unter den Nebenprodukten der Chloralfabrikation (28). Das Aethylenchlorid ist eine Flüssigkeit von ätherischem Geruch, unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Aether. Siedep. 84·5-85° bei 750·9 Millim.; spec. Gew. = 1·2521 bei 20° (29). Es ist brennbar mit grüner Flamme. Chlor führt die Verbindung unter Mitwirkung des Lichts und der Wärme in die höheren Chlorderivate des Aethans, zuletzt in Hexachloräthan über. Alkoholische Kalilauge verwandelt es in Monochloräthylen (s. d.).

Aethylenbromid, Elaylbromür, C2H4Br2, oder CH2Br. CH2Br.

Zur Darstellung leitet man reines Aethylengas in gekühlte Cylinder, welche Brom enthalten, bis zur Entfärbung (77); die Reinigung entspricht der des Aethylenchlorids.

Aethylenbromid entsteht auch durch Erhitzen von Bromäthyl mit Brom, besonders bei Gegenwart von Aluminiumbromid (30), sowie durch Addition von Bromwasserstoff und Monobromäthylen (31).

Die Verbindung stellt ein farbloses Oel dar von ätherischem Geruch: es erstarrt beim Abkühlen auf — 12 bis — 15° zu einer blättrigen Krystallmasse (32); Siedep. 132·6 bei 756·9 Millim.; spec. Gew. = $2 \cdot 1629$ bei $20 \cdot 8^{\circ}$ (33). Alkoholisches Kali verwandelt das Aethylenbromid in Monobromäthylen (s. d.) und zuletzt in Acetylen (34). Beim Erhitzen mit Wasser auf $150 - 160^{\circ}$ (35), besser bei Gegenwart von Bleioxyd (36) entsteht Aldehyd. In alkoholischer Lösung mit Zink behandelt, entwickelt es Aethylen (s. d.). Beim Kochen mit Jodwasserstoff wird Brom gegen Jod ausgetauscht und es entsteht Aethylenjodid (37); beim Behandeln mit überschüssigem Antimonchlorid Aethylenchlorid (38).

Aethylenjodid, Elayljodür, C2H4J2, oder CH2J·CH2J.

Jod und Aethylen vereinigen sich leicht am Licht oder in der Wärme (39).

Zur Darstellung leitet man Aethylen durch Alkohol und Jod, welche zusammen zu einem dennen Brei angerieben wurden, und reinigt das ausgeschiedene Jodid durch Waschen mit kaltem Alkohol (40).

Dieselbe Verbindung wurde zufällig erhalten beim Erhitzen von Jodäthyl mit Jodessigsäureäthylester auf 230° (41); ferner beim Durchleiten der Jodäthyldämpse durch eine glühende Röhre (vergl. Jodäthyl); beim Behandeln von Glycol (s. d.) mit Jodwasserstoff.

Aethylenjodid bildet weisse Nadeln, welche bei 81-82° schmelzen, bei 85° sich unter Freiwerden von Jod zersetzen (41). Es ist in Wasser und kaltem Alkohol schwer, in heissem Alkohol und Aether leicht löslich. Durch Chlor und Brom wird das Jod verdrängt (39). Mit alkoholischem Kali entsteht beim Kochen eine Gemenge von Aethylen und Monojodäthylen (s. d.) Quecksilber, Natrium oder körniges Zink erzeugt Aethylengas (42).

Monochloräthylen, Vinylchlorid CH2: CHCl.

Diese Verbindung wird dargestellt, indem man Aethylenchlorid mit weingeistigem Kali 4 Tage stehen lässt und dann erwärmt (43). Das sich entwickelnde Gas wird zur Reinigung zuerst durch einen mit Eis gekühlten Condensationsapparat, dann durch zwei Waschslaschen geleitet, von denen die eine Schweselsäure, die andere Kali enthält.

Es entsteht auch beim Erhitzen von Aethylenchlorid mit Silberoxyd auf 120° (44) oder von Aethylidenchlorid mit Natriumäthylat (45).

Monochloräthylen ist ein Gas von ätherartigem Geruch, welches sich bei -18 bis -15° verdichtet. Es brennt mit grüngesäumter Flamme. Durch Sättigen mit Chlor geht es in β -Trichloräthan über (s. d.). Bei längerer Einwirkung des Lichts verwandelt es sich in eine feste, weisse Blättchen bildende, Modification (46).

Dichloräthylen.

a) Symmetrisches Dichloräthylen, Acetylendichlorid, CHCl: CHCl,

wird durch Sättigen von Antimonchlorid mit Acetylen, resp. Destillation der zuerst entstehenden Verbindung, C₂H₂·SbCl₅, dargestellt (47). Die Verbindung bildet eine farblose Flüssigkeit, welche bei 55° siedet. Die Dämpfe riechen chloroformähnlich und erzeugen Kopfschmerz. Beim Erhitzen mit Wasser auf 360° zerfällt die Verbindung vollständig unter Abscheidung von Kohle.

b) Unsymmetrisches Dichloräthylen, CH₂: CCl₂, wird dargestellt durch Behandeln von Monochloräthylenchlorid (s. b. Aethan) mit alkoholischem Kali (48). Es findet sich auch unter den Nebenprodukten der Chloralfabrikation (49). Farblose Flüssigkeit; Siedep. 37° (49), spec. Gew. 1.250 bei 15° (48). Beim Aufbewahren setzt es eine weisse, amorphe Modification ab (48).

Trichloräthylen, CHCl:CCl₂, wurde dargestellt durch Behandlung der beiden isomeren Tetrachloräthane (s. d.) mit alkoholischem Kali; sowie durch Einwirkung von Zink und verdünnter Schweselsäure auf zweisach- oder dreisach-Chlorkohlenstoff (50). Farbloses Oel vom Siedep. 87—90°.

Tetrachloräthylen, zweisach Chlorkohlenstoff, CCl₂: CCl₂, entsteht durch Reduction des dreisach Chlorkohlenstoff, CCl₃·CCl₃. Zur Darstellung behandelt man letzteren mit Kaliumsulshydrat (51) oder mit Zink und Schweselsäure (52). Farbloses Oel; Siedep. 123·9° bei 762 Millim.; spec. Gew. 1·649 bei 0° (53). Tetrachloräthylen vereinigt sich am Licht mit Chlor zu Hexachloräthan, mit Brom zu C₂Cl₄Br₂ (54). Mit Zink und Schweselsäure verwandelt es sich in Trichloräthylen (s. d.). Schweselsäureanhydrid erzeugt bei 150° Trichloracetylchlorid, CCl₃·COCl, und schwessige Säure. Untersalpetersäure bildet Dinitrochlorkohlenstoff (s. bei Glycol).

Als ein Derivat des Tri- oder Tetrachloräthylens ist zu betrachten die Verbindung CCl₂·CCl(OC₂H₃), welche bei Einwirkung alkoholischer Kalilauge auf Tetrachloräther entsteht. Dieselbe bildet eine bei 154·8 (bei 755 Millim.) siedende Flüssigkeit (55), welche die bemerkenswerthe Eigenschaft besitzt, den Sauerstoff mit Begierde unter energischer Oxydation (Bildung von Oxalsäure) zu absorbiren (56).

Monobromäthylen, Vinylbromid, CH₂: CHBr, wird dargestellt, indem man 46 Th. Aethylenbromid zu einer auf 0° gekühlten Lösung von 16 Th. Kalihydrat in 80 Th. Alkohol setzt und die Flüssigkeit sich erwärmen lässt. Das sich entwickelnde Gas wird in einer Kältemischung condensirt (57). In ähnlicher Weise bildet sich die Verbindung auch aus Aethylidenbromid (58). Monobromäthylen ist eine Flüssigkeit, welche unter 760 Millim. Druck bei 15—16° siedet (59). Beim Aufbewahren im geschlossenen Rohr am Licht verwandelt es sich in eine amorphe, weise Masse (46) (59). Mit alkoholischem Kali entsteht Acetylen (s. d.). Bromwasserstoff addirt sich je nach den Bedingungen des Versuchs zu Aethylenbromid oder Aethylidenbromid; ebenso vereinigt es sich mit Chlorwasserstoff und Jodwasserstoff (60).

Dibromäthylen.

a) Symmetrisches Dibromäthylen, Acetylendibromid, CHBr: CHBr, wird am besten dargestellt durch Einwirkung von Zinkstaub auf Acetylentetrabromid (s. bei Aethan) (61) (62).

Flüssigkeit von chloroformartigem Geruch; Siedep. 110—111° (62); verwandelt sich mit Brom wieder in Acetylentetrabromid (62); alkoholische Kalilauge erzeugt das selbstentzündliche Monobromacetylen (61).

b) Unsymmetrisches Dibromäthylen, CH₂: CBr₃, wird dargestellt durch Einwirkung von Natriumäthylat in absolutem Alkohol auf Monobromäthylenbromid (s. bei Aethan). Anfangwird gekühlt, später erwärmt, wobei Verpuffungen durch entzündliches Monobromacetylen vorkommen können (63).

Flüssigkeit vom Siedep. 91° (63). Die Verbindung absorbirt Sauerstoff und verwandelt sich dabei in Monobromacetylbromid (64).

Sie verwandelt sich freiwillig in eine weisse, feste Modification (65) (63). Tribromathylen, CHBr: CBr₂₁, wird dargestellt durch Einwirkung einer alkoholischen Losung von Kaliumacetat auf Acetylentetrabromid bei 120-140° (66); oder durch Kochen des letzteren mit einem alkoholischen Gemenge von Kaliumacetat und Kaliumcarbonat (64).

Die Verbindung entsteht auch beim Erhitzen von Tetrabromacetylen (s. d.). Flüssigkeit vom Siedep. 162—163° (66). Spec. Gew. 2·69 bei 0° (64). Vereinigt sich mit Brom zu Pentabromäthan (s. d.), mit Sauerstoff zu Dibromacetylbromid (64).

Tetrabromäthylen, Perbromäthylen, CBr₂: CBr₂, wird gewonnen durch Behandlung von Alkohol mit Brom (67), entsteht ausserdem bei der Einwirkung von alkoholischem Kali auf Pentabromäthan (68) oder beim Erhitzen von Hexabromäthan (s. d.) auf 200°.

Die Verbindung bildet weisse Schuppen oder Blättchen, welche bei 52·5-53° schmelzen (69). Sie lässt sich sublimiren und ist mit Wasserdämpfen flüchtig.

Monojodäthylen, Vinyljodid, CH₂: CHJ, wird gewonnen, indem man Aethylenjodid mit weingeistigem Kali destillirt. In der Vorlage verdichtet sich Weingeist mit Monojodäthylen, welch letzteres durch Wasser gefällt wird (70).

Es entsteht in entsprechender Weise auch aus Aethylidenjodid (71). Flüssigkeit von knoblauchartigem Geruch; Siedep. 56°; Spec. Gew. 2·09 bei 0° (71).

Symmetrisches Dijodäthylen; Acetylendijodid, CHJ:CHJ.

- a) Feste Modification; entsteht bei der Einwirkung von Acetylen auf Jod in Alkohol (72). Die Verbindung lässt sich zwischen Uhrgläsern sublimiren; krystallisirt in Nadeln, welche bei 73° schmelzen; spec. Gew. 3·303 bei 21°; leicht löslich in Alkohol und Aether.
- b) Flüssige Modification, wurde aus der Mutterlauge der Krystalle der festen Modification erhalten. Erstarrt beim Abkühlen unter 0°; nicht unzersetzt destillirbar; spec. Gew. 2.942 bei 21° (72). Beide Modificationen zersetzen sich leicht am Licht.

Chlorbromäthylen.

- a) Symmetrisches, CHCl:CHBr; Siedep. 55-58° (73) (74).
- b) Unsymmetrisches, CH₂: CClBr; Siedep. 62-63° bei 750 Millim. (75).
- 2-Dichlorbromäthylen, CHBr·CCl₂. Siedep. 114—116° bei 740 Millim. (75).
- α-Chlordibromäthylen, CHBr-CBrCl. Siedep.141-142°b.734 Millim. (75).

Dichlordibromäthylen, C₂Br₂Cl₂ (75).

Chlortribromäthylen, C_2ClBr_3 . Schmp. 34°; Siedep. 203—205° bei 734 Millim. (76).

Glycol*), Aethylenglycol, CH2·OH·CH2OH. Von Wurtz entdeckt.

Dieser zweiatomige Alkohol wurde zuerst dargestellt durch Wechselwirkung zwischen Aethylenjodid oder -Bromid und Silberacetat, und Zerlegung des gebildeten Essigsäureglycolesters durch Kalihydrat (1) (8).

^{*) 1)} Wurtz, Gmelin, Supl. I, pag. 171. 2) Hüfner u. Zeiler, J. pr. Ch. [2] 11, pag. 230. 3, Grossheintz, Jahresber. d. Ch. 1879, pag. 495. 4) Niederist, Ann. 186, pag. 393; 196, pag. 354. 5) Jeltekow, Ber. 6, pag. 558. 7) Erlenmeyer, Ann. 192, pag. 255. 8) Wurtz, A. I. chim. phys. [3] 55, pag. 400. 9) Nevolé, Ber. 9, pag. 448. 10) Simpson, Ann. 113, pag. 121. 11) Bauer, Ann. 117, pag. 141. 12) Wurtz, Ann. chim. phys. [3] 55, pag. 432. 13; Baeyer, Ann. 114, pag. 159. 14) Demole, Ber. 9, pag. 745. 15) Wurtz, Ann. 108, pag. 84. 16) Wurtz, Ann. 110, pag. 125. 17) Carius, Ann. 126, pag. 195. 18) Butlerow, Ann. 144, pag. 40. 19) Carius, Ann. 124, pag. 257 (Nota). 20) Henry, Ber. 7, pag. 70 (Nota). 21) Kriwaxin, Zischt. d. Ch. 1871, pag. 265. 22) Lourenço, Ann. 120, pag. 92. 23) Henry, Jahresb. d. Ch. 1872, pag. 279. 24) Demole, Ber. 9, pag. 50. 25) Butlerow u. Ossokin, Ann. 144, pag. 43. 26) Baumstark, Ber. 7, pag. 1173. 27) Vict. Meyer, Ann. 171, pag. 5—7. 28) Semenoff, Zisch. d. Chem. 1864, pag. 129. 29) Henry, Ber. 3, pag. 530. 30) Champion, Jahresb. d. Ch. 1871, pag. 393. 31) Kekulé, Ber. 2, pag. 329. 32) Kolbe, Ber. 2, pag. 326.

Zweckmässiger zerlegt man Aethylenbromid durch kohlensaures Kalium. Man löst 138 Grm. des letzteren in 1 Lit. Wasser, leitet zur Neutralisation freien Kalis Kohlensäure ein, und erwärmt nun mit 188 Grm. Aethylenbromid 10 Stunden am Rückflusskühler (2). [Es wurden auch empfohlen 320 Th. Aethylenbromid, 250 Th. Kaliumcarbonat, 3500 Th. Wasser und 24 stündiges Kochen (3)]. Man concentrirt die Flüssigkeit auf dem Wasserbade, filtrirt nach dem Erkalten von den Krystallen ab, wäscht mit Alkohol aus und rectificirt die Flüssigkeit, indem man das bei 180—250° Uebergehende gesondert auffängt (2). Man kann das Bromkalium auch durch eine Mischung von Alkohol und Aether abscheiden und etwa gebildetes Alkoholat durch Einleiten von Kohlensäure zerlegen (7). Die Darstellung des Glycol kann auch nach (41) geschehen.

Glycol bildet sich auch reichlich beim Erhitzen von Aethylenbromid mit Wasser (4) oder Bleioxyd und Wasser (5) am Rückflusskühler oder in geschlossenen Gefässen auf 150° (4).

Das Aethylenglycol bildet eine etwas zähe, geruchlose Flüssigkeit von süsslichem Geschmack, welche sich leicht in Wasser und Alkohol, nicht in Aether löst. Siedep. 197° bei 764·5 Millim.; spec. Gew. 1·125 bei 0° (8). Dasselbe ist nach seinem chemischen Verhalten als ein zweiatomiger Alkohol (vergl. Alkohole) auf zufassen, welche Stellung ihm besonders durch die Ersetzbarkeit zweier Wasserstoffatome durch Säurereste, oder zweier Hydroxylgruppen durch Haloïde angewiesen wird.

Durch Oxydation, z. B. mit Salpetersäure, wird Glycol in Oxalsäure verwandelt, verdünnte Salpetersäure aber liefert auch Glycolsäure (s. d.). Platinschwarz, mit Glycol befeuchtet, geräth ins Glühen und bewirkt vollständige Verbrennung. Beim Erhitzen mit Kalihydrat auf 250° entstehen aus Glycol unter Wasserstoffentwicklung oxalsaures und kohlensaures Kalium (8). Beim Erhitzen mit Wasser auf 180—200° entsteht Aldehyd (9); mit Schwefelsäure Glycolschwefelsäure (s. d.). Phosphorchlorid erzeugt Aethylenchlorid. Chlorwasserstoff, Bromwasserstoff bilden Glycol-Chlor resp. -Bromhydrin (s. d.). Jodwasserstoff reducirt zu Aethylenjodid (10). Erhitzen mit Chlorzink lässt Aldehyd und Crotonaldehyd entstehen (11). Zwei Atome Wasserstoff des Glycols sind durch Säurereste ersetzbar. Natrium liefert unter Wasserstoffentwicklung Mononatriumglycol als weissen, krystallinischen Körper, der beim Schmelzen mit überschüssigem Natrium in Dinatriumglycol übergeht (8). Cyansäuredampf wird von Glycol absorbirt unter Bildung von Allophansäureglycolester (13). Zwei Wasserstoffatome können auch durch Alkoholreste ersetzt werden:

Monoäthyläther des Glycols, C₂H₄·OH·OC₂H₅; Siedep. 134° bei 721 Millim. (uncor.) (14) (15).

Diäthyläther des Glycols, $C_2H_4(OC_2H_5)_2$; Siedep. 123.5 bei 758.8 (12) (15); spec. Gew. = 0.7993 bei 0°.

Glycolchlorhydrin, Aethylenchlorhydrin, C₂H₄·Cl·OH = CH₂Cl·CH₂OH, wird dargestellt, indem man Glycol mit Salzsäuregas sättigt und im geschlossenen Gefave 24 Stunden auf 100° erwärmt. Nach dem Oeffnen wird von Neuem mit Salzsäure gesattigt

³³⁾ HENRY, Ann. chim. phys. [4] 27, pag. 248, 255, 257. 34) SIMPSON, Ann. 112, pag. 146
35) REINHARD, J. pr. Ch. [2] 17, pag. 342. 36) CLAESSON, J. pr. Ch. [2] 20, pag. 2.
37) COUNCLER, Ber. 11, pag. 1106; 12, pag. 133. 38) LANDOLPH, Ber. 10, pag. 1314; 12, pag. 1586. 39) COUNCLER, Ber. 12, pag. 1967. 40) WURTZ, GMELIN, Suppl. I., pag. 170.
41) DEMOLE, Ann. 173, pag. 125. 42) H. GRENER, Compt. rend. 85, pag. 624; Ber. 12, pag. 282. 43) WURTZ, Compt. rend. 83, pag. 1141; 86, pag. 1176. 44) DEMOLE, Ber. 9, pag. 47. 45) WURTZ, Ann. 122, pag. 354. 46) SCHÜTZENHERGER, Ber. 3, pag. 420.
47) LOURENÇO, GMELIN, Suppl. I., pag. 280—284. 48) WURTZ, GMELIN, Suppl. I., pag. 280—284.
49) MOHS, Jahresb. d. Ch. 1866, pag. 505.

und die obige Behandlung wiederholt, bis Chlorwasserstoff nicht mehr vollständig absorbirt wird. Man reinigt das Produkt durch Rectificiren (8) (15).

Es entsteht auch durch Addition von unterchloriger Säure zu Aethylen (17) (18) oder durch Einwirkung einfachen Chlorschwefels, S₂Cl₂, auf Glycol (19), welche Reactionen auch zur Darstellung benutzt werden können. Aethylenoxyd (s. u.) und Salzsäure vereinigen sich zu Glycolchlorhydrin.

Dieses stellt eine farblose neutrale Flüssigkeit dar; leicht löslich in Wasser. Siedep. 130—131°; spec. Gew. = 1.24 bei 8° (20). Oxydation durch Chromsäure mischung erzeugt Chloressigsäure (21); Reduction mit Natriumamalgam: Alkohol (22). Behandlung mit Kalihydrat liefert Aethylen-oxyd (s. d.), saures schwefligsaures Kalium: Isäthionsäure (s. d.).

Glycolbromhydrin, Aethylenbromhydrin, C₂H₄Br·OH.

Zur Darstellung wird Glycol bei 0° mit Bromwasserstoff gesättigt, einige Zeit im geschlossenen Gefäss auf 100° erwärmt und decantirt (23).

Siedep. 147° bei 750 Millim. (uncor.); spec. Gew. 1.66 bei 8° (23).

Ein Bromderivat desselben: Monobromglycolbromhydrin, C₂H₃Br₂·OH, bildet sich durch Addition von unterbromiger Säure zu Monobromäthylen. Siedep. 179–181° (24).

Glycoljodhydrin, Aethylenjodhydrin, C2H4J·OH,

wurde dargestellt durch Erwärmen von Aethylenchlorhydrin mit gepulvertem Jodkalium im Wasserbade (25).

Schwere, in Wasser etwas lösliche Flüssigkeit, welche nicht ohne Zersetzung flüchtig ist, aber durch Destillation im Vacuum gereinigt werden kann. Als ein Derivat desselben ist zu betrachten:

Aethyl-Glycoljodhydrin, $C_2H_4J \cdot OC_2H_5$ (Monojodäthyläther). Siedep. 155 (26) (14).

Ester des Glycols.

Salpetrigsaures Aethylen, salpetrigs. Glycolester, $C_2H_4(ONO)_2$. Diese Verbindung, deren Constitution wahrscheinlich der obigen Formel entspricht (27), ist isomer mit Dinitroäthan. Sie entsteht durch direkte Vereinigung von Untersalpetersäure mit Aethylen, wenn man erstere in wasserfreien Aether tröpfelt, durch welchen Aethylengas geleitet wird (28).

Taseln oder Prismen, welche bei 37.5° schmelzen und bei stärkerem Erhitzen unter Zersetzung sublimiren.

Einfach salpetersaurer Glycolester, $C_2H_4 \cdot OH \cdot NO_3$, wurde erhalten durch Wechselwirkung zwischen Bromglycolhydrin und Silbernitrat. Gelbliches Liquidum von süsslichem Geschmack. Spec. Gew. 1·31 bei 11°; leicht löslich in Wasser, Alkohol, Aether (33).

Salpetersaures Aethylen, zweisach salpeters. Glycolester, $C_2H_4(ONO_2)_2$. Zur Darstellung trägt man 42 Th. Glycol in kleinen Antheilen in ein Gemenge von 100 Th. ranchender Salpetersäure und 200 Th. Schweselsäure ein, wobei die Temperatur 30° nicht überteigen dars. Man schüttelt um, und giesst dann das Ganze in viel Wasser, wobei sich der valpetersaure Glycolester abscheidet (29) (30).

Farblose Flüssigkeit; spec. Gew. = 1.4837 bei 8° (33); detonirt durch Schlag (30); sehr lebhast mit einer Art Explosion brennbar (29); gistig (30). Löst sich leicht in Alkohol und Aether, nicht in Wasser, und wird durch Kalilauge zersetzt.

Salpetrig-salpetersaures Aethylen, C₂H₄(ONO)(ONO₂), ein stechend nechendes Oel, welches bei der Einwirkung von Aethylen auf reines Salpetersüurchydrat entsteht (31). Spec. Gew. = 1.472. Durch Natron zersetzt, liefert & Glycol.

Tetrachloräthylendinitroxyd, Dinitrochlorkohlenstoff, C₂Cl₄ (NO₂)₂, dessen Constitution noch nicht ganz aufgeklärt ist, wird dargestellt durch Erhitzen von Untersalpetersäure mit Perchloräthylen, C₂Cl₄, in zugeschmolzenem Rohre auf 110° (32).

Es krystallisirt aus Alkohol in federartigen Formen, riecht nach Chlorpikrin und sublimirt mit Wasserdämpfen unzersetzt. Bei 140° entweichen Dämpfe von Untersalpetersäure.

Glycolchloronitrat, C₂H₄Cl·ONO₂, wurde erhalten durch Einwirkung von Salpetersäure auf Aethylenchlorhydrin (33). Siedep. 149—150°; spec. Gew. = 1:378 bei 21°.

Glycolbromonitrat, C₂H₄BrONO₂. Siedep. 164—165°; spec. Gew. 1.735 bei 8°.

Glycolschwefelsäure, C₂H₄·OH·SO₄H, resp. SO₄ (C₂H₄OH)H, bildet sich beim Erwärmen gleicher Aequivalente von Glycol und Schwefelsäure auf 150°. Einbasische Säure.

Das Baryumsalz, [SO₄(C₂H₄OH)]₂Ba, ist zerfliesslich und zersetzt sich schon bei 100° (34).

Das Chlorid der Glycolschwefelsäure, SO₃(C₂H₄OH)Cl, entsteht bei der Einwirkung von Sulfurylchlorid, SO₂Cl₂, auf Glycol (35).

Glycoldischwefelsäure, C₂H₄(OSO₃H)₂, bildet sich bei der Einwirkung von Chlorsulfonsäure, ClSO₃H, auf Glycol bei 0° (36).

Ein Syrup, der durch Wasser in der Wärme zerfällt.

Zweibasische Säure, deren Salze undeutlich krystallisiren. Das Kaliumsalz, K₂S₂C₂H₄O₈, bildet silberglänzende Prismen, das Baryumsalz, BaS₂H₄C₂O₈ + 2H₂O, haarfeine, verfilzte Nadeln.

Triäthylenmonoborat, B·(OC₂H₄OH)₃, das Produkt der Einwirkung von Borchlorid auf Glycol bildet mikroskopische bei ca. 161·7° schmelzende, in Chloroform lösliche, in Aether unlösliche Blättchen. Zersetzbar durch Wasser (37).

Fluorborsäureäthylen. Mit diesem Namen wurde eine Verbindung bezeichnet, welche bei der Vereinigung von Borfluorid und Aethylen am Licht unter Mitwirkung feuchter Luft entsteht (38) (39). Dieselbe siedet bei 124—125° und wird durch Wasser zersetzt. Die zuerst (38) aufgestellte Formel C₂H₄·BFlO₂H wird wohl durch BFlOC₂H₅·OH (Aethylfluorborsäure) zu ersetzen sein (39), wonach der Körper den Aethylenverbindungen zugezählt werden müsste.

Aethylenoxyd, C_2H_4O oder $\begin{vmatrix} CH_2 \\ CH_2 \end{vmatrix}$ O. Diese Verbindung, welche als ein

durch innere Anhydridbildung entstehender Aether des Glycols zu betrachten ist, wurde bei der Einwirkung von Kalilauge auf Glycolchlorhydrin erhalten (40).

Zur Darstellung tröpfelt man zu Chlorhydrin allmählich concentrirte Kalilauge, während der Kolben mit einer gut gekühlten Vorlage verbunden ist. Man trocknet das Produkte über Chlorcalcium und rectificirt.

Auch durch Zersetzung von Glycolchloracetin (s. d.) mit Kalihydrat kann Aethylenoxyd dargestellt werden (41).

Dieselbe Verbindung entsteht auch beim Erhitzen von Aethylenbromür mit Silberoxyd auf 250°; mit Natriumoxyd auf 180°; Aethylenjodür mit Silberoxyd w hon bei 150° (42).

Dan Arthylenoxyd ist eine farblose Flüssigkeit, welche unter 746,5 Millim. B. bei 13.5" niedet (40).

Im verschlossenen Gestss sich selbst überlassen, verwandelt es sich in eine sach in eine Modification, eine weisse krystallinische, bei 56° schmelzende Masse (43°.

Leicht findet die Polymerisirung im Laufe mehrerer Monate auch statt bei Gegenwart von etwas Chlorzink (43). Beim Erhitzen mit Wasser im zugeschmolzenen Rohr verwandelt sich Aethylenoxyd in Glycol resp. Polyglycol. Wird es bei 0° mit 1 Mol. Brom behandelt, so bildet sich Glycolbromhydrin neben Aethylenbromid (44). Mit 2 Mol. Brom entstehen rubinrothe, bei 65° schmelzende Nadeln von der Zusammensetzung (C₂H₄O)₂Br₂ (45). Durch Addition von Chlorwasserstoff bildet sich Aethylenchlorhydrin; Natriumamalgam reducirt Aethylenoxyd zu Alkohol, Phosphorchlorid erzeugt Aethylenchlorid. Mit Ammoniak vereinigt es sich zu sauerstoffhaltigen Aethylenbasen (vergl. Aethoxylamin).

Tetrachloräthylenoxyd, C₂Cl₄O. Siedep. 118-120° (46).

Diäthylenoxyd, Dioxyäthylen, $C_2H_4 \cdot O_3 \cdot C_2H_4$, bildet sich, wenn man dem Bromid $(C_2H_4O)_2Br_2$ (s. o.) das nur lose gebundene Brom durch Schütteln mit Quecksilber entzieht (45). Farblose Flüssigkeit, Siedep. 102°. Erstarrungsp. 9°.

Monobromäthylenoxyd, C₂H₃Br·O. Siedep. 89-92° (44).

Polyäthylenglycole.

Das Aethylenglycol zeigt eine Neigung zu Anhydridbildungen durch Vereinigung zweier oder mehrerer Glycolmoleküle unter Wasserabscheidung. wilden sich dabei keine vollständigen Anhydride, da von den in Reaction tretenden Glycolmolekülen stets zwei noch je eine Hydroxylgruppe unverändert beibehalten. Die neuen Verbindungen sind daher zweiwerthige Alkohole und Anhydride zuzeich. Dieselben bilden sich nicht nach der gewöhnlichen Weise der Anhydriddung durch direkte Wasserentziehung, sondern indirekt durch Abspaltung von Bromwasserstoff bei der Behandlung von Glycol mit Aethylenbromhydrin. Statt des letzteren wendet man gewöhnlich Aethylenbromid resp. -chlorid an, wobei als intermediäres Produkt der Reaction das Brom- resp. Chlorhydrin entsteht, welches in Wechselwirkung mit einem zweiten Glycolmolekül Diäthylenglycol erzeugt. Besonders geeignet zur Darstellung ist aber das Aethylenoxyd, welches duch einfache Addition zu Glycol unter gleichzeitiger Verschiebung des Hydroxyl-*asserstoffs Polyglycole erzeugt, und dieselbe Verbindung eignet sich auch dazu, de einfacheren Polyglycole in die höheren überzuführen. Folgende Polyglycole and bekannt:

Diäthylenglycol, $C_4H_{10}O_8 = CH_2OH \cdot CH_2 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2OH$, entsteht durch Einwirkung von Aethylenbromid auf Glycol (47) oder beim Erhitzen von Aethylenoxyd mit Glycol (48); ferner auch durch Behandlung von Natriumglycol mit essigsaurem Glycol bei 130° (49). Farblose Flüssigkeit, Siedep. 250°; spec. Gew. bei 0° = 1·132; leicht löslich in Wasser, Weingeist, Aether.

Chlorhydrin des Diäthylenglycols, C4H9O2Cl (47) (48).

Bromhydrin, C₄H₉O₂Br (47).

Diacetat, C₄H₈O(C₂H₃O₂)₂ (48).

Triäthylenglycol, C₆H₁₄O₄=CH₂OH·CH₂·O·CH₂·CH₂·O·CH₂·CH₂·OH. Ausser auf angegebenem Wege entsteht es auch bei Einwirkung von Natriumglycol auf essigsaures Glycol (49). Farblose Flüssigkeit; Siedep. 290°.

Chlorhydrin, C₆H₁₃O₃Cl (47).

Bromhydrin, C₆H₁₃O₃Br (47).

Diacetat, $C_6H_{12}O_4(C_2H_3O)_2$ (48).

Tetraäthylenglycol, C₈H₁₈O₅. Farblose, dicke, in Wasser lösliche Hussigkeit; Siedep. 230° bei 25 Millim. (47) (48).

Chlorhydrin, C₈H₁₇O₄Cl (47).

Diacetat, $C_8H_{16}O_5(C_2H_3O)_2$ (48).

Pentaäthylenglycol, C₁₀H₂₂O₆. Farblose Flüssigkeit; Siedep. 281° bei 25 Millim. (47).

Hexaäthylenglycol, $C_{12}H_{26}O_7$. Sehr dicke Flüssigkeit; Siedep. 325° bei 25 Millim. (47).

Aethylenbasen*).

Stickstoffbasen des Aethylens. Die Aethylenbasen, in welchen die zweiwerthige Gruppe Aethylen, C_2H_4 , austritt, werden am einfachsten als Ammoniak-derivate betrachtet, d. h. als Ammoniak oder ein Multiples desselben, $m(NH_3)$, in welchem ein oder mehrere Paare von Wasserstoffatomen durch Aethylen substituirt sind. Von diesen Basen leiten sich dann wieder andere ab, in welchen Wasserstoff durch Methyl, Aethyl etc. vertreten wird. Wir unterscheiden hiernach, da das erste Glied der Reihe, NHC_2H_4 , nicht bekannt ist: Diamine, Triamine, Tetramine des Aethylens nebst ihren weiteren Substitutionsprodukten.

Diamine des Aethylens.

Aethylendiamin, N₂H₄(C₂H₄), bildet sich neben Di- und Triäthylendiamin bei der Einwirkung von Aethylenchlorid oder Bromid auf weingeistiges Ammoniak (1).

Zur Darstellung empfiehlt sich Erhitzen von Aethylenchlorid mit alkoholischem Ammoniak auf 100—120° (8). Es entsteht zuerst die salzsaure Verbindung, welche man durch Umkrystallisiren reinigt, und dann mit Natronhydrat destillirt. Aus dem Rohprodukt wird die reine Basedurch Fractioniren gewonnen. Die letzten Reste Wasser können durch Natrium entfernt werden.

Dieselbe Base entsteht auch bei der Behandlung von Cyan mit Zinn und Salzsäure (15). Aethylendiamin bildet eine alkoholische, farblose Flüssigkeit von ammoniakalischem Geruch; Siedep. 117° (10); in Wasser leicht löslich. Bei der Zersetzung mit salpetriger Säure liefert die Base Aethylenoxyd, durch Oxydation Oxalsäure (3).

Das salzsaure Salz, N₂H₄·C₂H₄·2HCl, krystallisirt in schönen silberglänzenden Nadeln (8). Mit Schwefelkohlenstoff vereinigt sich die Base zu

Aethylendiamin-Thiocarbonat, N₂H₄·C₂H₄·CS₂ (9).

Aethyl-, Methylderivate werden in entsprechender Weise wie die ursprüngliche Base erhalten bei der Einwirkung von Aethylenbromid auf Aethylamin, Diäthylamin etc., oder durch direkte Substitution von Wasserstoff durch Aethylbei Einwirkung von Aethyljodid. Bekannt sind bisher die folgenden Derivate:

Aethylendiäthyldiaminbromid, N₂H₂(C₂H₄)(C₂H₅)₂·2HBr (3) (5); daraus wurde durch Destilliren mit wasserfreiem Baryt auch die freie Ammoniumbase als feste stearinartige Masse von ammoniakalischem Geruch erhalten (5).

Aethylentetraäthyldiaminbromid, $N_2(C_2H_4)(C_2H_5)_4 \cdot H_2Br_2$ (3) (6), und das entsprechende Jodid; ferner die Jodverbindungen der vollständig substituirten Ammoniumbasen: $N_2(C_2H_4)(C_2H_5)_6J_2$ und $N_2(C_2H_4)(CH_3)_6J_2$, nebst den freien Basen selbst.

Diäthylendiamin, N₂H₂(C₂H₄)₂, bildet sich bei der Einwirkung von

^{*) 1)} Cloez, Gmelin, Suppl. I., pag. 445—447. 2) Natanson, Gmelin, Suppl. I., pag. 447. 3) Hofmann, Gmelin, Suppl. I., 445—449. 4) Hofmann, Jahresb. d. Ch. 1858, pag. 343. 5) Hofmann, Jahresb. d. Ch. 1859, pag. 386—390. 6) Hofmann, Jahresb. d. Ch. 1861, pag. 512—514, 517—522. 7) Hofmann, Ber. 3, pag. 762. 8) Hofmann, Ber. 4, pag. 666. 9) Hofmann, Ber. 5, pag. 241. 10) Hofmann, Ber. 6, pag. 310. 11) Hofmann, Ann. Suppl. 1. pag. 177—218; 287—320. 12) Würtz, Ann. 121, pag. 226. 13) Würtz, Ann. Suppl. 7, pag. 88. 14) Morley, Ber. 13, pag. 222. 15) Fairley, Ann. Suppl. 3, pag. 372.

Aethylenchlorid- oder bromid auf Ammoniak (1) (2) (3). Alkalische, zähe Masse, welche bei 170° siedet (4).

Diäthylendiäthyldiamin, $N_2(C_2H_4)_2(C_2H_5)_2H_2 \cdot H_2O$. Siedep. 185° (5). Triäthylendiamin, $N_2(C_2H_4)_3$. Siedep. 210° (4).

Triamine.

Diäthylentriamin, $N_3(C_2H_4)_2H_5$, wird ebenfalls durch Einwirkung von Aethylenbromid auf Ammoniak erhalten (6). Siedet bei 208° unter Zersetzung. Platindoppelsalz: $[N_3(C_2H_4)_2H_5\cdot 3HCl]_2\cdot 3PtCl_4$, goldgelbe Nadeln.

Diäthylendiäthyltriamin, $N_3(C_2H_4)_2(C_2H_5)_2H_3$ (6).

Diäthylentriäthyltriamin, N₃(C₂H₄)₂(C₂H₅)₃H₂ (6).

Triäthylentriamin, $N_3(C_2H_4)_3H_3$, entsteht ebenfalls beim Behandeln von Aethylenbromid mit Ammoniak (6). Siedet bei 216° unter Zersetzung. Krystallisirende Salze mit Brom- und Jodwasserstoff.

Platindoppelsalz: 2[N₂(C₂H₄)₃H₂·3HCl]3PtCl₄, lange, goldgelbe Nadeln.

Triäthylentriäthyltriamin, N₃(C₂H₄)₃(C₂H₅)₈ (6).

Tetraäthylentriamin, $N_3(C_2H_4)_4H$ (7), bildet Salze mit 1, 2, 3 Mol. Bromwasserstoff.

Tetramine:

Triäthylentetramin, N₄(C₂H₄)₃H₆, findet sich unter den Produkten der Einwirkung von Aethylenbromid auf Ammoniak (6). Das Hydrat der Base, erzlten durch Behandlung des Bromids mit Silberoxyd, bildet einen alkalischen Syrup.

Platindoppelsalz: $N_4(C_2H_4)_3H_6\cdot 4HCl\cdot 2PtCl_4$, blassgelbes, amorphes, in Wasser wanig lösliches Pulver.

Triäthylenoctäthyltetrammoniumbromid, $N_4(C_2H_4)_3(C_2H_5)_8H_2\cdot Br_4$, und das Jodür, Platindoppelsalz, Goldsalz (6).

Pentäthylenteträthyltetrammoniumbromid,

$$N_4(C_2H_4)_5(C_2H_5)_4H_2Br_4$$
 (6).

Hexäthylenteträthyltetrammoniumbromid, $N_4(C_2H_4)_6(C_2H_5)_4Br_4$ (6). Sauerstoffhaltige Aethylenbasen. Dahin zählen jene Basen, welche den einwerthigen Rest des Glycols, $CH_2 \cdot CH_2OH$ Oxäthyl oder auch den Polyglycolrest, $C_2H_4 \cdot O \cdot C_2H_4 \cdot OH$, enthalten. Sie entstehen nebeneinander bei der Einwirkung von Aethylenoxyd oder Aethylenchlorhydrin auf Ammoniak. Ihre Trennung beruht auf der verschiedenen Löslichkeit ihrer Platindoppelsalze. In naher Beziehung zu ihnen stehen einige in der Natur vorkommende interessante Basen, wie das Cholin, und das Muscarin (s. d.).

Aethoxylamin, NH₂·CH₂·CH₂OH. Die salzsaure Verbindung NH₂·C₂H₃O·HCl schmilzt unter 100°; das Platindoppelsalz: (NH₂·C₂H₅O·HCl)₂PtCl₄ bildet goldgelbe perlmutterglänzende leichte Blättchen (12).

Die Base C₄H, 1NO, welche als Nebenprodukt bei der Darstellung von Hydroxylamin ent-teht (vergl. salpetersaures Aethyl) ist vielleicht ein Aethylderivat des Aethoxylamins.

Als ein Trimethylammoniumderivat ist zu betrachten das Cholin (s. d.).

Ein Aethylderivat entsteht ferner bei der Einwirkung von Triäthylamin auf Aethylenchlorhydrin, $NC_2H_5O\cdot(C_2H_3)_3Cl$ (13).

Diäthoxylamin, NH(C₂H₅O)₂. Diese Base bildet sich als ein Nebenwodukt bei der Darstellung des Aethoxylamins.

Das Platindoppelsalz, $[NH(C_2H_5O)_2HCl]_2PtCl_4$, bildet orangerothe, in Wasser und Albohol schwer lösliche Prismen.

Es sind auch die Platinverbindungen zweier Methylderivate dieser Base be-

kannt (14): $[NH(C_2H_4 \cdot O \cdot C_2H_5O)CH_3 \cdot HCl]_2 \cdot PtCl_4$, $[N(C_2H_4OC_2H_5O)(CH_3)_2 \cdot HCl]_2 PtCl_4$.

Triäthoxylamin, $N(C_9H_5O)_8$, das dritte Produkt der Einwirkung von Aethylenoxyd auf Ammoniak. Die freie Base ist syrupartig, das salzsaure Salzbildet Rhomboëder. Durch Einwirkung von Aethylenoxyd scheinen Basen zu entstehen, welche die Reste der höheren Polyglycoie enthalten.

Aethylenphosphine. Die Bromide der Aethylenphosphine wurden durch Einwirkung von Aethylenbromid auf Triäthyl- und Trimethylphosphin erhalten (11). Eine ganz entsprechende Reaction vollzieht sich bei Anwendung von Aethylenchlorid; nicht geeignet ist Aethylenjodid. Wir führen die näher untersuchten Verbindungen kurz auf:

 $P_2(C_2H_5)_6 \cdot C_2H_4 \cdot Br_2$, schwer zu reinigende, weisse Nadeln; löslich in Wasser, Alkohol, unlöslich in Aether.

 $P_3(C_2H_5)_6 \cdot C_2H_4Cl_2$; grossblättrige, perlglänzende, zerfliessliche Krystalle. Löslich in Wasser, Alkohol, unlöslich in Aether.

P₂(C₂H₅)₆·C₂H₄J₂ krystallisirt in sehr charakteristischen weissen triklinen Nadeln, die bei 231° schmelzen. Leicht in heissem, schwer in kaltem Wasser und Alkohol löslich, unlöslich in Aether.

P₂(C₂H₃)₆·C₂H₄Cl₂·PtCl₄, monokline orangegelbe, in Wasser fast unlösliche Krystalle.

P₂(C₂H₅)₆·C₂H₄Cl₂· 2AuCl₃, goldgelbe, in kaltem Wasser schwer lösliche Nadeln. Ferner mehrere Doppelsalze mit Quecksilberchlorid, Zinnchlorid, Jodzink, Bromsilber.

P₂(C₂H₅)₆C₂H₄(OH)₂, aus dem Jodid mit Silberoxyd. Stark alkalische syrupartige Flüssigkeit, welche an der Luft Kohlensäure anzieht; sehr beständig; zersetzt sich erst beim Erhitzen über 160°; giebt mit fast allen Metallsalzen Niederschläge. Der Thonerdeniederschlag, nicht der des Zinkoxyds, löst sich im Ueberschuss.

[P2(C2H3)6·C2H4]Cl2O8, das überchlorsaure Salz, bildet lange Krystallnadeln.

P, (CH₂)₆·C₂H₄Br₂, desgl. ein schwer lösliches Jodid und Platindoppelsalz.

 $P_2(CH_3)_3(C_2H_3)_3 \cdot C_2H_4Br_2$, entsteht bei der Einwirkung von Trimethylphosphin auf Bromäthyltriäthylphosphoniumbromur (vergl. Aethylphosphine.)

Phosphin-Amine des Aethylens wurden erhalten durch Einwirkung des soeben erwähnten Bromäthyltriäthylphosphoniumbromürs C_2H_4 Br · P(C_2H_5)₃ Br auf Ammoniak oder Aethyl- und Methylaminbasen (11).

 $P(C_2H_5)_3 \cdot NH_3 \cdot C_2H_4Br_2$, zerfliesslich. Die freie Base wurde als stark alkalisches Oel erhalten, das beim Erhitzen in Ammoniak und eine Vinylphosphorbase, $C_2H_3 \cdot P(C_2H_3)_3OH$, zerfallt.

P(C₂H₅)₃NH₃·C₂H₄Cl₂·PtCl₄, schwer lösliche, blassgelbe, trikline Krystalle.

P(C₂H₂)₂NH₂·C₂H₄Cl₂·2AuCl₃, goldgelbe, schwer lösliche, feine Nadeln.

 $P(C_2H_3)_3N(CH_3)H_2 \cdot C_2H_4 \cdot Br_2$, und das Platindoppelsalz.

P(C₂H₅)₃N(C₂H₅)H₂·C₂H₄·Br₂, das Platindoppelsalz bildet orange monokline Nadeln. ferner das Goldsalz, ein Dijodid, aus welchem die freie Base in Form von Oeltropfen abgeschieden wurde.

 $P(C_2H_5)_3N(C_2H_5)_2H\cdot C_2H_4Br_2, \ und \ ein \ in \ Tafeln \ krystallisirendes \ Platindoppelsalz; \ endlich \ P(C_2H_5)_3N(CH_3)_3C_2H_4Cl_2; \ krystallisirt \ in \ schönen \ Nadeln.$

Eine Arsenbase des Aethylens entsteht bei Einwirkung von Triäthylarsin auf Bromäthyltriäthylarsoniumbromür (vergl. Aethylarsenbasen) bei 150° (11). As₂(C₂H₅)₆·C₂H₄Br₂; desgl. ein gut krystallisirendes Jodid; schwer lösliches Platin- und Golddoppelsalz.

Ein Arsin-Amin des Aethylens, $As(C_2H_5)_3NH_3\cdot C_2H_4Br_2$, nebst der freien Base, Platin- und Goldsalz und ein Arsin-Phosphin, $As(C_2H_5)_3\cdot P(C_2H_5)_3\cdot C_2H_4Br_2$, nebst der Base und einem schwer löslichen Platin- und anderen Doppelalzen wurden in entsprechender Weise erhalten.

Emmerling.

Aethylverbindungen. Aethylalkohol*, CH₃·CH₂OH(Alkohol, Weingeist). Diese hervorragende organische Verbindung, welche den Ausgangspunkt zur Darstellung zahlreicher Aethylverbindungen bildet, entsteht und wird im Grossen gewonnen als ein Produkt der sogen. alkoholischen Gährung (s. d.), d. h. bei der Gährung des Zuckers, resp. zucker- oder stärkmehlreicher Früchte, durch Hefepilze (Saccharomyces-Arten). Da die verschiedensten Früchte Zucker oder Kohlenhydrate enthalten, die durch Fermentwirkungen in Glucose übergehen, so lassen sich in sehr mannigfacher Weise alkoholreiche Gährungsprodukte gewinnen. Durch wiederholte fractionirte Destillation gewinnt man aus diesen den rectificirten Weingeist (Sprit) von 90—96 g Alkohol, durch Entwässerung daraus den absoluten Alkohol. Die Hauptentwässerungsmittel bilden Chlorcalcium oder gebrannter Kalk.

In Laboratorien bedient man sich meist des letzteren. Ist der Weingeist sehr wasserhaltig, o darf man nicht die ganze zur Entwässerung erforderliche Kalkmenge, sondern nur einen Theil auf einmal eintragen, destillirt ab und entwässert das Destillat in derselben Weise noch einmal eder öfter. Ist der Alkohol hinreichend stark (ca. 0,792 spec. Gew. bei 20°), so empfiehlt sich zur schliesslichen Entwässerung $\frac{1}{4}-1$ stündiges Erwärmen auf dem Wasserbad bei aufwärts genichtetem Kühler (1). Zur Entfernung der letzten Spuren Wasser wird empfohlen Baryt, oder Erhitzen mit kleinen Mengen Kieselsäureäther (2) im zugeschmolzenen Kolben auf 100° und Abdestilliren.

Kleine Mengen von Alkohol entstehen auch bei anderen Gährungsprocessen, L. B. bei der Milchsäuregährung (3), bei der Schizomycetengährung des Glycerins (4) m Gegenwart von kohlensaurem Kalk bei 40°, desgl. aus Mannit (5), citronensaurem Kalk (6), glycerinsaurem Kalk (7), weinsaurem Kalk (8). In Früchten,

^{*) 1)} ERLENMEYER, Ann. 160, pag. 249. 2) FRIEDEL u. CRAFTS, Ann. chim. phys. [4] 9 pag. 10. 3) BERTHELOT, GMELIN, Suppl. I., pag. 156. 4) FITZ, Ber. 9, pag. 1348. 5) FITZ, Ber. 11, pag. 1895. 6) Fitz, Ber. 11. pag. 1895. 7) Fitz, Ber. 12, pag. 474. 8) Fitz, Ber. 12, Pag. 476. 9) MÜNTZ, Ann. chim. phys. [5] 13, pag. 543. 10) GUTZEIT, Ann. 177, pag. 344. 11) MUNTZ, Compt. rend. 92, pag. 499. 12) HEMILIAN, Ber. 8, pag. 661. 13) O. WITT, Ber. 10, 2227, 14) MARKOWNIKOFF, Ber. 9, pag. 1441. 15) GORIAINOW u. BUTLEROW, Ann. 169, Fig. 146. 16) BERTHELOT, Ann. chim. phys. [3] 43, pag. 389. 17) LINNEMANN, Ann. 148, F4g. 249. 18) PAGLIANI, Ber. 10, pag. 2056. 19) LINNEMANN, Ann. 144, pag. 129. 20) Men-DELEJEW, Zeitschr. d. Chemie 1865, pag. 257. 21) Ders. POGG. Ann. 141. pag. 622. 22) MIT-CHELL, GMELIN IV, pag. 550. 23) REGNAULT, Mem. de l'acad. 26, pag. 374. 24) HIRN, Jahresber. d. Chemie 1867, pag. 51. 25) Kohlrausch, Pogg. Ann. Erg. 8, pag. 12. 26) Jul. Thousen, Ber. 6, pag. 1341. 27) Sömmerring, Gmelin IV., pag. 597. 28) Döbereiner u. A. GMELIN IV., pag. 555. 29) BERTHELOT, Ann. chim. phys. [3] 33, pag. 295. 30) REISET und Millon, Gmelin IV., pag. 551. 31) TRUCHOT, Ber. 10, pag. 900. 32) LIEBIG, Ann. 14, 148. 137. 33) LIEBEN, Ber. 3, pag. 907. 34) STAS, Ann. 64, pag. 324. 35) HARDY, Compt. rend. 79, pag. 806. 36) HOUZEAU, Ber. 5, pag. 727. 37) RENARD, Compt. rend. 80, pag. 105. 38) Thénard, Gmelin IV., pag. 564. 39) Langlois, ibid., pag. 567. 40) Gmelin IV., pag. 585. 41) ibid., pag. 586. 42) MAGNUS, POGG. Ann. 47, pag. 509. 43) PAGLIANI, Jahresber d. Chem. 1878, pag. 518. 44) Dumas u. Stas, Ann. 35, pag. 132. 45) Kraut, Ann. 157, pag. 323. 46) JAHN, Ber. 13, pag. 987. 47) Lieben, Ann., Suppl. 7, pag. 218. 377. 48) BERTHELOT, Ann. 162, pag. 192. 49) E. W. DAVY, Jahresber. d. Chem. 1876, pag. 1008. 50) TRESH, Tubing. Jahresber. d. Chem. 1879, pag. 130. 51) RICHE u. BARDY, Compt. rend. 82, pag. 768. 52) BETTELLI, Ber. 8, pag. 72. 53) RICHE u. BARDY, Ber. 8, pag. 697. 54) CLAUS, Ber. 10, Pag. 927. 55) WANKLYN, Ann. 150, pag. 200. 56) GEUTHER u. SCHEITZ, Zeitschr. d. Chem. 1868, pag. 378. 57) WANKLYN, Ann. 150, pag. 206. 58) BERTHELOT, Ann. chim. phys. [5] 46, PAG. 180. 59) GLADSTONE u. TRIBE, Jahresber. d. Chem. 1876, pag. 329. 60) LAMY, Compt. rend. 55, pag. 836; 59, pag. 780. 61) CHODNEW, Ann. 71, pag. 256. 62) ROBIQUET, GMELIN, Suppl L, pag. 164. 63) Williams, Ber. 9, pag. 1135. 64) Schützenberger, Ann., Suppl. 8, P4. 253. 65) BEDSON, Ber. 8, pag. 189, 9, pag. 74. 66) LEWY, Journ. f. pr. Chem. [1] 37, pag. 481.

Pflanzentheilen vollzieht sich bei Ausschluss der Luft, z. B. im Stickgas (9), ein der Gährung ähnlicher Process unter Bildung kleiner Mengen von Alkohol. In unreisen und reisen Früchten mehrerer Pflanzen wurde das Vorkommen des Alkohols resp. seiner Aether beobachtet (10). Sehr kleine Mengen Alkohol, wahrscheinlich herstammend von den zahlreichen überall stattfindenden Gährungsvorgängen, wurden nachgewiesen im Boden, Wasser, in der Luft (11). Alkohol sindet sich serner im rohen Holzgeist und Aceton (12), sowie im Steinkohlentheer (13). Von physiologischem Interesse ist das Vorkommen im Harn der Diabetiker (14).

Synthetisch entsteht Alkohol, wenn man Aethylen bei 160° von Schwefelsäure absorbiren lässt (15). Die gebildete Aethylschwefelsäure liefert beim Destilliren mit der 5—6 f. Menge Wasser Alkohol (16). Alkohol wird ferner künstlich erzeugt durch Reduction von Essigsäureanhydrid mit gepulvertem Natriumamalgam (17); durch trockne Destillation eines Gemenges von essigsaurem und ameisensaurem Kalk neben Aldehyd und Aceton (18); durch Zersetzen von Aethylamin durch salpetrige Säure, resp. Erwärmen einer Lösung von salpetrigsaurem Aethylamin (19).

Der Alkohol bildet eine wasserhelle Flüssigkeit, welche bei 0° das spec. Gew. 0,80625, bei 15° 0,79367 hat (20). Der Siedepunkt liegt bei 78,30° unter 760 Millim. Druck (20). Die sogen. absolute Siedetemperatur liegt gegen 250° (21). Der Alkohol erstarrt nicht in der Kälte, wird aber bei hohen Kältegraden dickflüssig (22). Die Spannkraft der Dämpfe des Alkohols bei Temperaturen von — 20 bis 155° wurde von Regnault (23), die Ausdehnung des flüssigen Alkohols (unter Druck) bei Temperaturen von 19—151° von Hirn (24) bestimmt. Der Alkohol hat ein sehr geringes electrisches Leitungsvermögen (25). Derselbe zeichnet sich aus durch starke Anziehung gegen Wasser, welche sich in der bedeutenden Wärmeentwicklung bei der Vermischung beider Flüssigkeiten (Wärmetönung) (26) äussert.

Thierische Membran wird von Alkohol langsamer durchdrungen als von Wasser, weshalb Weingeist, in eine Blase eingeschlossen, sich an warmer Luft concentrirt (27).

Der brennende Geschmack des Alkohols, seine starken und giftigen Wirkungen auf den thierischen Organismus sind bekannt.

Der Alkohol bildet ein Lösungsmittel für sehr viele organische Substanzen Mehr oder weniger löslich in ihm sind Phosphor, Schwesel, Jod; viele Haloid-verbindungen wie Chlormagnesium — Chlorlithium — Jodcadmium; Kupser-, Quecksilber-, Eisen-, Platin-, Goldchlorid; viele Nitrate und Cyanverbindungen. Alkohol brennt mit blauer nicht russender Flamme unter starker Wärmeentwicklung. Lust oder Sauerstoff, welche eine gewisse Menge von Alkoholdamps enthalten, explodiren bei der Entzündung.

An der Oberfläche von Platinmoor findet schon bei gewöhnlicher Temperatur eine langsame unvollkommene Verbrennung statt, deren Lebhaftigkeit sich beim vorhergehenden Anwärmen berum Erglühen des Platins steigert. Als Produkte der unvollständigen Verbrennung sind ausst Kohlensäure und Wasser auch Aldehyd, Essigsäure, Acetal, Ameisensäure, Essigäther beobachtet (28).

Alkoholdampf, durch eine glühende mit Bimssteinstückehen gestüllte Porzellan röhre geleitet, erzeugt Benzol, Naphtalin, Phenol, Essigsäure, Aldehyd (29), auch Wasserstoff, Aethylen, Kohlenoxyd, Methan, Acetylen.

Beim Durchleiten durch eine Röhre mit Platinschwamm tritt schon bei 220° Gasbildung ein (30).

Der electrische Funken erzeugt, durch siedenden Alkohol schlagend, Kohlenwasserstoffe und Kohlenoxyd (31). Beim Destilliren über dunkelroth glühenden Zinkstaub entsteht ein Gemenset von Methan, Kohlenoxyd, Wasserstoff (46).

Die Einwirkung des Chlors auf Alkohol ist eine energische, im direkten Lichte sich bis zur Entzündung steigernde; der Verlauf der Reaction ein complicirter. Es entsteht Aldehyd (32) und schliesslich Trichloraldehyd oder Chloral, das in Verbindung mit Alkohol als Chloralalkoholat austritt (33); die bei der Substitution gebildete Salzsäure erzeugt Chlorathyl. Ferner entsteht durch Oxydation Acetal (34) und Chlorderivate desselben, wie auch Essigsäure und Essigäther.

Chlorkalk erzeugt Chloroform (s. d.). Brom wirkt ähnlich wie Chlor, die Hauptprodukte ind Bromäthyl, Bromal und Bromalalkoholat (35). Jod wirkt nur langsam unter Bildung von Jodathyl. Bei Gegenwart von Kali entsteht leicht Jodoform.

Ozon erzeugt Aldehyd, Essigsäure, Wasserstoffsuperoxyd (36).

Bei Einwirkung von electrolytischem Sauerstoff wurde ausserdem Acetal und eine in Wasser wenig lösliche flüssige Verbindung $C_4H_{10}O_2$ beobachtet, welche bei $88-90^\circ$ siedet, vielleicht em Acetal, in welchem die eine C_2H_5 Gruppe durch H ersetzt ist: $CH_3 \cdot CH_{OC_2H_5}^{\bullet OH}$ (37).

Starke Salpetersäure wirkt unter Wärmeentwickelung, die sich bis zum Kochpunkt steigert, heftig auf Alkohol ein. Es entstehen ausser Stickgas und den Oxyden des Stickstoffs Kohlensäure, Blausäure, Ameisensäure, Aldehyd, Essigsäure, Oxalsäure, Aethylnitrit (38). Bei Gegenwart von salpetersaurem Harnstoff entsteht Aethylnitrat (s. d.). Bei langsamer Einwirkung der Salpetersäure entstehen Glyoxal, Glycolsäure, Glyoxylsäure (s. d.).

Chlorsäure in Alkohol getropft bewirkt Entstammung (39).

Weingeist mit Kaliumbichromat und Schweselsäure destillirt, liesert Aldehyd s. d.), Essigsäure, Essigäther. Aehnliche Produkte, auch Ameisensaure, entstehen beim Destilliren mit Braunstein und Schweselsäure (40).

Osmiumsäure scheidet in 24 Stunden reducirtes Metall aus (41).

Schwefelsäureanhydrid bildet Carbylsulfat, (C₂H₄·2SO₃), Aethionsäure, Isäthionaure, Aethylschwefelsäure(42); bei starker Abkühlung entsteht schwefelsaures Aethyl. Schwefelsäurehydrat erzeugt bei Ueberschuss von Alkohol Aether (s. d.), bei überschüssiger Säure Aethylen (s. d.). Aehnlich wirken andere wasserentziehende Mittel z. B. Chlorzink.

Schweflige Säure, bei 200° auf Alkohol einwirkend, lässt entstehen Aethylschwefelsäure, freie Schwefelsäure, Aether, Mercaptan und Schwefel (43).

Chlorwasserstoff, Bromwasserstoff, Jodwasserstoff erzeugen resp. Chlor-, Brom-, Jodäthyl. Phosphorchlorür zerlegt den Alkohol unter Bildung von Chlorwasserstoff, Chloräthyl, Phosphorigsaurem Aethyl.

Aehnlich wirken andere leicht zersetzbare Chloride (Bor - Silicium - Zinnchlorid u. a.).

Fixe Alkalien bilden, wenn Alkohol in der Wärme darauf einwirkt, Wasserstoffgas und essigsaures Alkali (44). Kalium, Natrium entwickeln Wasserstoff unter Bildung von Kalium- resp. Natriumäthylat (vergl. u.).

Essigsaures Zink und andere Acetate werden durch Alkohol in der Wärme partiell nach Art der Wirkung einer Basis zerlegt, unter Entstehung von etwas Aethylacetat und Ausscheidung von Zinkoxyd (45).

Zum Nachweis kleiner Mengen von Alkohol kann man sich in vielen Fällen der sogen. Jodoformreaction bedienen, welche sich durch grosse Empfindlichkeit auszeichnet. Man trägt wenig Jod und einige Tropfen Kali in die im Röhrchen massig erwärmte Flüssigkeit. Es tritt bei Gegenwart von Alkohol der charakteristische Geruch des Jodoforms und zugleich, bei nicht zu geringen Mengen, eine Trübung durch die Ausscheidung desselben ein. Man hat indessen zu beachten, dass zahlreiche andere Kohlenstoffverbindungen sich bei dieser Reaction ebenso verhalten (47).

Als Reactionen auf Alkohol wurden ausserdem empfohlen: Einwirkung von wenig Chlorbenzoyl, darauf Zusatz von Kali und Erwärmen: Geruch des benzoesauren Aethyls (48); oder Versetzen mit einer Lösung von Molybdänsäure (1 Th.) in Schwefelsäure (10 Th.), Bläuung beim Erwärmen bei Gegenwart von Alkohol (49); oder Destilliren mit Chromsäuregemisch und Vermischen des Destillats mit Natron: Gelbfärbung durch Aldehyd (50); endlich wurde zum Nachweis von Weingeist im Holzgeist empfohlen: Destilliren mit wenig Schwefelsäure, oxydiren des Destillats mit Schwefelsäure und übermangansaurem Kalium, Entfärbung durch Natriumhyposulti und Zusatz von sehr verdünnter Fuchsinlösung: Violettfärbung durch den gebildeten Aldehyd. Durch diese Reaction lässt sich noch etwa 1 Th. Alkohol in 1000 Th. Wasser entdecken (51,-Zum Nachweis von Fuselöl in Alkohol wurde empfohlen, denselben mit Wasser zu verdünnen und mit Chloroform auszuschütteln, welches dann beim Verdunsten das Fuselöl zurücklässt (52). Eine Methode zum Nachweis von Methylalkohol im Aethylalkohol wurde auf die Bildung von Methylviolett gegründet (53). Zur Erkennung einer Spur Wasser im Alkohol wurde empfohlen. in letzterem eine kleine Menge Anthrachinon zu lösen und etwas Natriumamalgam hinzuzufügen. Absoluter Alkohol erzeugt eine grüne, bei Spuren von Wasser aber eine rothe Färbung, die beim Schütteln mit Luft verschwindet und beim Stehen zurückkehrt (54).

Verbindungen des Alkohols, Alkoholate.

Natrium wirkt, wenn es in Scheiben in absoluten Alkohol eingetragen wird, unter Wasserstoffentwickelung. Die Masse wird zuletzt dickflüssig und scheidet beim Erkalten eine Krystallmasse ab von der Zusammensetzung $C_2H_5 \cdot ONa \cdot 3(C_2H_5 \cdot OH)$. Diese Verbindung ist unlöslich in Aether, leichter

löslich in einer Mischung von Essigäther und Aether; sie verliert erst über 100° Alkohol und geht bei 200° in reines Natriumäthylat über: C_2H_3 -ONa. Dieses ist weiss, amorph, schmilzt nicht (wie die Krystallmasse), sondern zersetzt sich bei Rothgluth mit Gasentwickelung und Verkohlung (55). Für eine Verbindung C_2H_3 -ONa- $2(C_2H_3$ -OH) wurde Löslichkeit in Aether angegeben (56).

Kalium wirkt ähnlich wie Natrium, äusserst heftig. Beim Erhitzen des zuerst entstehenden noch nicht untersuchten Alkoholats auf 200° bildet sich das reine Kaliumäthylat (57). Angaben liegen ferner vor über ein Baryumäthylat, Ba $(OC_2H_5)_2$ (58), Aluminiumäthylat, Al $_2(OC_2H_5)_4$, im Vacuum destillirbar (59), ein Thalliumäthylat, C_2H_5OT 1, farblose Flüssigkeit vom spec. Gew. 3,55, sehr stark lichtbrechend, bei — 3° erstarrend (60).

Mit mehreren Chloriden und Nitraten existiren Verbindungen des Alkohols, in welchen der letztere die Rolle des Krystallwassers zu spielen scheint, wahre Alkoholate; z. B.

 $CaCl_2 + 4C_2H_6O$ (61), $SnCl_4 + 2C_2H_6O$ (62), $SbCl_5 + C_2H_6O$ (63). Die Verbindung $PtCl_4 + 2C_2H_6O$ bildet eine krystallinische, rothgelbe, sehr zerfliessliche Masse (64). Das Alkoholat, $MgN_2O_6 + 6(C_2H_6O)$, bildet eine margarinähnliche Masse (61).

In manchen Chloriden, Jodiden sind die Affinitäten des Metalls theils durch Chlor, Jod, theils durch den Alkoholrest (OC₂H₅) gesättigt, z. B.

 $TiCl_3(OC_2H_3)$, $Ti\cdot Cl_4(OC_2H_3)_2$, $VdCl_3(OC_2H_3)_2$ (65), $SnCl_3(OC_2H_3) + C_2H_4O$ + $\frac{1}{4}H_4O$ (66).

Bekannt sind mehrere Alkoholate mit organischen Verbindungen, z. B. Chloral-alkoholat.

Aethyläther*); Aether, Schweseläther, Vinäther.

Der Weingeist verwandelt sich beim Erwärmen mit vielen wasserentziehenden Substanzen in Aethyläther.

^{*) 1)} BOULLAY, Journ. de Pharm. 1, pag. 97; Handwort. d. Ch. 1, pag. 107. 2) KOTEL. Org. Chem. II. Aufl., Bd. 1, pag. 145. 3) LIEBEN, Ann. 165, pag. 135. 4) GMELIN, IV pag. 576. 5) HENNEL, Ann. chim. phys. 39, pag. 190. 6) WILLIAMSON, Ann. 77, pag. 37. Nl. pag. 73. 7) BOULLAY, GMELIN IV, pag. 529. 8) DESPOSSES, Ann. chim. phys. 16, pag. 72. 443. 9) MARCHAND, J. f. pr. Ch. 13, pag. 499. 10) MASSON, Ann. chim. phys. [2] 69, pag. 240.

Am geeignetsten zur Darstellung dieser Verbindung ist die Schweselsäure, wenn man nach der Methode von Boullay (1) versährt.

Man schichtet in einer geräumigen Schale 5 Th. 90 gigen Weingeist über 9 Th. conc. Schwefelsäure und rührt dann um, wobei sich die Mischung stark erhitzt. Man destillirt dann um einer Retorte, welche mit sehr guter Kühlung verbunden ist. Der Tubus der Retorte hat swi Durchbohrungen, von denen die eine zur Aufnahme des Thermometers, die andere für einen Tropftrichter bestimmt ist. Beide tauchen in die Flüssigkeit. Die Aetherbildung vollzieht sch bei ca. 140° und hat man die Feuerung so zu reguliren, dass die Temperatur nicht unter 155° sinkt und nicht über 140° steigt. Durch den Tropftrichter lässt man, wenn die Destillation regennen hat, Weingeist zutröpfeln und zwar so rasch als der Aethyläther in die Vorlage destilm. Man unterbricht die Destillation am besten, wenn etwa die dreifache Menge des in der Vechung enthaltenen Alkohols zugesetzt ist (2).

Das Rohprodukt enthält noch Wasser, Alkohol, schwestige Säure und bisweilen Essigsäure. Zur Entsernung der letzteren beiden Verunreinigungen wird mit Kalkmilch durchgeschüttelt und rechmals destillirt. Zur Entsernung der ersteren beiden wählt man gewöhnlich Chlorcalcium, a dieses sowohl Wasser als Alkohol bindet. Um aber ganz alkoholsreien Aether zu gewinnen, zusse man den Aether 20—30 mal oder so lange mit Wasser ausschütteln, bis letzteres keine ledoformreaction (vergl. Alkohol) mehr zeigt. Die letzten Spuren Wasser werden schliesslich mit Natrum entsernt, wobei die atmosphärische Feuchtigkeit durch Chlorcalcium abgehalten werden muss 3).

Die Thatsache, dass durch eine beschränkte Menge Schwefelsäure eine Jussere Menge Alkohol ätherificirt werden kann, hat die Chemiker viel beschäftigt und mehrere Aetherbildungstheorien hervorgerusen (4). Ein wichtiges Moment zur Erklärung wurde durch die Entdeckung gewonnen, dass beim Vermischen von Alkohol und Schwefelsäure zuerst Aethylschwefelsäure entsteht (5). Man nahm an, dass diese dann bei der hohen Temperatur in Schwefelsäure und

^{11,} BERTHELOT, Compt. rend. 34, pag. 801. 12) REYNOSO, Ann. chim. phys. [3] 48, pag. 427. 13 CHANCEL, Compt. rend. 31, pag. 521. 14) ERLENMEYER, Ann. 162, pag. 380. 15) KOPP, 100. 64, pag. 214. 16) REGNAULT, Mém. de l'Acad. t. 26, pag. 393. 17) LADENBURG, Ber. 11, :45. 822. 18) Franchimont, Ber. 10, pag. 830. 19) Connel, Gmelin IV, pag. 532. 20) Gme-1 IV, pag. 543. 21) BUCHHOLZ, GMELIN VI, pag. 539. 22) SESTINI, Zeitschr. d. Ch. 1868, 18. 23) CAILLETET, Ber. 5, pag. 986. 24) GAY-LUSSAC, GMELIN IV, pag. 545. 25) C. LIEBERMANN, Ber. 12, pag. 1294. 26) DRAPER, Jahresb. d. Ch. 1877, pag. 76. 27) DAVY u. A., GMELIN IV, pag. 533. 28) LEGLER, Ber. 14, pag. 602. 29) SCHÖNBEIN, GNELIN IV, pag. 535. 30) FERRIÈRE, Ber. 5, pag. 432. 31) LIEBIG, Ann. 14, pag. 134, 147. 32) BERTHELOT, GMELIN, Suppl. I, pag. 154. 33) REISET u. MILLON, Ann. chim. phys. [3] 8, 4g. 290. 34) Liebig, Ann. 1, pag. 220. 35) Malaguti, Ann. chim. phys. 70 [2], pag. 337. 30) Lowig, Pogg. Ann. 36, pag. 551. 37) Houzeau, Ber. 5, pag. 727. 38) Berthelot, kt. 14. pag. 1200. 39) Scheele, Gmelin IV, pag. 541. 40) Grahowsky, Bet. 3, pag. 988. 41 BOULLAY, GMELIN IV, pag. 539. 42) HENNELL, POGG. Ann. 14, pag. 281. 43) SUERSEN, Suffin IV, pag. 540. 44) Silva, Ber. 8, pag. 904. 45) Gehlen, Gmelin IV, pag. 540. 46 DUMAS u. STAS, Ann. chim. phys. [2] 73, pag. 156. 47) LIEBEN, Ann. 165, pag. 136. 48; ERLENMEYER u. TSCHEPPE, Ztschr. d. Chem. 1868, pag. 343. 49) Lieben, Ann. Suppl. VII, :49. 221. 50) SCHÜTZENBERGER, Ann. 167, pag. 86. 51) BEDSON, Ber. 8, pag. 189. 32 Nicklies, Compt. rend. 52, pag. 396, 869. 53) ROBIQUET, GMELIN, Supl. I, pag. 155. 34: WILLIAMS, Ber. 9, pag. 1135. 55) NICKLES, Compt. rend. 58, pag. 537. 56) WURTZ u. Frapolli, Ann. 108, pag. 226. 57) Osc. Jacobsen, Ber. 4, pag. 215. 58) Lieben, Ann. 146, 748. 180. 59) A. BAUER, Ann. 134, pag. 175. 60) REGNAULT, GMELIN IV, pag. 908. 11 MALAGUTI, GMELIN IV, pag. 908. 62) KREY, Jahresber. d. Ch. 1876, pag. 475. 63) HENRY, Ret. 4. pag. 101. 64) PATERNO u. PISATI, Jahresb. d. Ch. 1872, pag. 303. 65) WISLICENUS - HARROW, Ann. 192, pag. 111. 66) KESSEL, Ber. 10, pag. 1668, 1672. 67) WILLIAMSON, Ann. 81, pag. 77. 68) Handwörterb. I, pag. 113.

Aether zerfalle. Schwierigkeiten machte es aber nun, zu erklären, dass bei einer Temperatur, bei welcher sich Aethylschweselsäure bildet, solche auch zerlegt werden könne. Diese wurden erst gehoben durch WILLIAMSON (6), welcher zeigte, dass die Aetherbildung auf zwei gleichzeitig sich vollziehenden Reactionen beruhe:

1. Entstehung der Aethylschwefelsäure.

$$SO_{2OH}^{OH} + C_{2}H_{5} \cdot OH = SO_{2}^{OC_{2}H_{5}} + H_{2}O.$$

2. Entstehung von Aether durch Einwirkung eines 2. Mol. Alkohol und Rückbildung von Schwefelsäure.

$$SO_{2} \frac{OC_{2}H_{5}}{OH} + C_{2}H_{5} \cdot OH = \frac{C_{2}H_{5}}{C_{2}H_{5}}O + SO_{2}OH.$$

Die freiwerdende Schwefelsäure kann ihre Wirkung nun von Neuem beginnen und es erklärte sich somit, dass eine bestimmte Menge der Säure eine grossere Menge Alkohol in Aether zu verwandeln vermag.

Den vollkommensten Beweis für die Richtigkeit seiner Theorie hat WILLIAMSON durch die Darstellung der sog, gemischten Aether geliefert, d. h. solcher Aetherarten, an deren Bildung zwei verschiedene Alkohole Theil nehmen. Bei der Einwirkung von Alkohol auf Amylschweißsäure bildete sich z. B. der Aethyl-Amyläther.

Eine partielle Aetherbildung kann bei höherer Temperatur durch viele Wasser entziehende Substanzen bewirkt werden.

so durch Phosphorsäure, Arsensäure (7), Fluorborgas (8); ferner durch verschiedene Salze, besonders Chloride, wie Zinnehlorid (9), Chlorzink (10), Chlorcalcium und Strontium (11. Mangan-, Cobalt-, Nickelchlorür, Cadmiumehlorid. Eisenehlorür soll Alkohol bei 240° vollständig ätherificiren (12).

Aethyläther bildet sich auch beim Erhitzen von äthylschweselsaurem Kalium mit Kaliumäthylat: (13)

 $SO_{2}OC_{2}H_{5} + \frac{K}{C_{2}H_{5}}O = SO_{2}OK + \frac{C_{2}H_{5}}{C_{2}H_{5}}O.$

Entsprechend verläuft die Reaction zwischen Natriumäthylat und Jodathyl 6. Schweselsaures Aethyl, $SO_2(OC_2H_5)_2$, liesert beim Destilliren mit der stöchiometrisch ersorderlichen Menge Alkohol ebenfalls Aethyläther (14), Bromäthyl beim Erhitzen mit Weingeist auf 200° (12).

Der Aether ist eine wasserhelle, sehr bewegliche Flüssigkeit von brennendem Geschmack und angenehmem erfrischendem Geruch. Das spec. Gew. ist 0,72% bei 6,9°; der Siedepunkt 34,9° bei 760 Millim. (15). Der Aether verdunstet sehr rasch, und bewirkt daher unter geeigneten Bedingungen starke Abkühlung Anwendung zu Eismaschinen). Die Spannkraft der Dämpse bei Temperaturen vor 20 bis 120° wurde von Regnault ermittelt (16). Der sogen. absolute Siede punkt des Aethers liegt bei ca. 196° (17). Absoluter Aether gefriert nicht be ca. — 80° (18). Er verhält sich selbst einem starken Strom gegenüber als Nicht leiter (19).

Das Einathmen der Dämpse bewirkt Betäubung und Gesühllosigkeit, weshall der Aether als schmerzstillendes Mittel Anwendung findet.

In Aether lösen sich viele Substanzen, besonders organische, wie die Fette manche Harze, Alkaloïde, Säuren. Etwas löslich sind Phosphor und Schwetel Jod reichlich.

Die ätherische Jodlösung leitet etwas den electrischen Strom (20). Mehrere Chloride, wi Uranyl-, Eisen-, Kupfer-, Quecksilber-, Goldchlorid lösen sich in Aether. Die Losung de salpetersauren Urans in Aether wird am Licht zersetzt (21). Löslich sind die Phosphor-aute Osmiumsaure, welche in 24 Stunden sich zu Metall reducirt. Mit flüssiger schwefliger Saur ist Aether mischbar (22), mit flüssiger Kohlensäure in jedem Verhältniss (23). 1 Vol. Aethe absorbirt 5 Vol. Cyangas und mischt sich leicht mit Blausäure (24). Wichtig für Exsiccatoren, beim Verdunsten ätherischer Lösungen, ist die Eigenschaft des Paraffins, in 8-9 Stunden sein gleiches Gewicht Aether zu absorbiren (25). Wasser löst ca. $\frac{1}{14}$ Aether. Salzsäure von 1.196 spec. Gew. (100 Vol.) lösen bei 16° 162,5 Vol. Aether, der durch Wasserzusatz wieder abgeschieden wird (26).

Der Aether ist höchst entzündlich, brennbar mit weisser, mässig leuchtender Flamme. Sein Dampf bildet mit Luft ein sehr explosives Gemenge, weshalb das Arbeiten mit Aether und die Aufbewahrung desselben die grösste Vorsicht erfordert. An der Oberfläche von zuvor erhitztem Platin oder Glas erleidet der letherdampf eine langsame Verbrennung unter Erzeugung eines phosphorescirenden Pampfes und Bildung einer sehr stechend riechenden, zu Thränen reizenden substanz, der sogen. Lampensäure (27).

Man kann diese Erscheinungen leicht beobachten, wenn man im Dunkeln mit einem nicht zum Glühen erhitzten Glasstab in einem Schälchen rührt, welches einige Tropfen Aether enthält. Es entstehen hierbei auch Aldehyd, Acetal, Essigsäure, Ameisensäure.

Die Lampensäure bildet eine wasserhelle Flüssigkeit von 1,015 spec. Gew., auger Reaction, widrig stechendem Geruch.

Mit Salpetersäure liefert sie Oxalsäure, mit Braunstein erwärmt Kohlensäure, mit Schwefelur, unter Bräunung den Geruch der Ameisensäure. Sie löst Kupferoxyd, lässt aber beim
sichen rothes Oxydul niederfallen. Auch nach neueren Untersuchungen, auf die wir nur verusen (28), besitzt diese Verbindung sehr ungewöhnliche Eigenschaften.

Aether, der langsamen Verbrennung an der Oberfläche eines warmen Platinbalts unterworfen, nimmt gewisse Eigenschaften des Ozons an, bläut z. B. Jodaliumstärkekleister (29).

Auch gewöhnlicher Aether hat zuweilen die Eigenschaft (der Ozonträger), aus Jodkalium Jei frei zu machen (30).

Beim Destilliren durch ein mit Glasstücken gefülltes glühendes Rohr liesert Aether Methan, Aethylen, Aldehyd, Wasser, welche Produkte sich vielleicht ruch der Gleichung $3C_4H_{10}O = 2C_2H_4O + H_2O + 3C_2H_1 + 2CH_4$ bilden (31).

Das Gasgemenge enthält aber auch Acetylen (32), und ausserdem bilden sich kleine Vengen von Kohle, brenzlichtem Oel, und Naphtalin; bei Gegenwart von Platinschwarz findet chon bei 220° eine Gasentwicklung statt (33).

Im Chlorgas entslammt Aether unter Abscheidung von Kohle. Beim langsamen Einleiten von Chlor entzündet sich jede Blase und es bildet sich zuletzt
eine schwarze, theerartige Masse (34). Wird Chlor in Aether eingeleitet, welcher
sich in einer Kältemischung befindet, und später erst erwärmt bis 135—142°, so
entstehen die ersten Chlorderivate des Aethers, und als Nebenprodukte Chlorithyl, Chloral, Aldehyd (35). Bei fortgesetztem Einleiten von Chlor, besonders
im Licht, bilden sich auch die höheren Chlorderivate des Aethers (s. d.).

Brom scheint ähnlich dem Chlor, aber langsamer zu wirken. Die hyacinthrothe Lösung zeitzebt sich in einigen Tagen. Nach 12 Tagen enthielt sie Bromwasserstoff, Bromäthyl, Bromal og. Bromnaphta (36).

Bei der Einwirkung von Ozon auf Aether wurden beobachtet Aldehyd, Essigner, Wasserstoffsuperoxyd (37), bei Anwendung von absolutem Aether Aethylperoxyd von der Zusammensetzung $C_8H_{20}O_3$ (38). Oxydationsmittel wirken besonders beim Erwärmen hestig auf Aether ein, wobei sich gewöhnlich Essignure, Kohlensäure, zuweilen auch Aldehyd, Essigäther, Oxalsäure, bilden. So wirken Braunstein und Schweselsäure (39), Chromsäuregemisch (40), Salpetersäure 411. Wassersreie Schweselsäure wird vom Aether mit Begierde absorbirt. Die Flussigkeit enthält dann schweselsaures Aethyl, Aethionsäure und Aethylschwesel-

säure (s. d.). Gewöhnliche Schweselsäure nimmt den Aether scheinbar unverändert aus, aber in der Wärme entstehen Aethylschweselsäure (42), Aethionsäure, die sich bei stärkerem Erhitzen unter Aethylenbildung zersetzen. Chlorwasserstos

Eisenchlorid in Aether gelöst wird am Licht unter Abscheidung von Eisenchlorür reducirt. Aehnlich verhält sich Chloruranyl (45).

Wird Aetherdampf über glühenden Kalikalk geleitet, so bilden sich Wasserstoff, Methan, Essigsäure, Kohlensäure (46). Absoluter Aether wird durch Natrium nicht verändert, und ebensowenig durch gebrannten Kalk, geschmolzenes Kali oder Pottasche. Im wasserhaltigen Zustand gelingt seine Umwandlung in Alkohol. Reines Wasser wirkt bei gewöhnlicher Temperatur langsam, nach mehreren Monaten sind jedoch stets Spuren von Alkohol durch die Jodoformreaction nachweisbar. Rascher vollzieht sich die Alkoholbildung beim Erhitzen des Aethers mit Wasser im zugeschmolzenen Rohr bei 100° (47), oder beim Erhitzen mit Wasser und einer kleinen Menge Schwefelsäure auf 150—180° (48).

Zur Prüfung des Aethers auf Alkohol eignet sich am besten Ausschütteln mit Wasser, welches dann bei Gegenwart von Alkohol die Jodoformreaction giebt (49).

Beim Vermischen desselben mit Brom in einer Kältemischung entsteht ein rothes, zerfliessliches Additionsprodukt (50), (C₄H₁₀O)₂Br₆, welches bei 22° schmilzt und durch Wasser leicht zersetzt wird. Zahlreiche Verbindungen des Aethers existiren mit Bromiden und Chloriden:

Substitutionsderivate des Aethyläthers.

Monochloräther, $CH_3 \cdot CHCl \cdot O \cdot C_2H_5$, das erste Produkt der Einwirkung des Chlors auf Aether. Dieselbe Verbindung entsteht bei Einwirkung von Chlorwasserstoff auf eine alkoholische Aldehydlösung (56). Siedet bei 97—98° (57). Giebt mit Natriumäthylat Acetal, mit Schwefelsäure zersetzt er sich in Aethylschwefelsäure, Salzsäure, Aldehyd. Mit Wasser entsteht Aldehydalkoholat, $CH_3 \cdot CH \cdot OH \cdot OC_2H_5$, Flüssigkeit, welche bei 50° siedet (57).

Dichloräther, CH₂Cl·CHCl·O·C₂H₅, entsteht bei fortgesetzter Einwirkung des Chlors auf Aether, wenn Erwärmung über gewöhnliche Temperatur vermieden wird (58). Farblose Flüssigkeit, spec. Gew. 1·174 bei 23°, Siedep. 140–145° (58). Der Dichloräther brennt mit leuchtender, grüngesäumter Flamme. Wasser zersetzt die Verbindung unter Bildung von Monochloraldehydalkoholat. CH₂Cl·CHOH·OC₂H₅, eine bei 95–96° siedende Flüssigkeit (57). Natriumathylat (57) (58), oder Kaliumacetat bei Gegenwart von Alkohol (59), bilden Monochloracetal. Beim Erhitzen mit überschüssigem Natriumäthylat im zugeschmolzenen Rohre wird auch das 2. Mol. Chlor durch C₂H₅O ersetzt und es entsteht der Biäthoxyläther, C₄H₈(OC₂H₅)₂·O (58).

Trichlorather, CHCl₂·CHCl·O·C₂H₅, entsteht aus Dichloracetal und Phosphorchlorid. Siedep. 167—168° (62).

Tetrachloräther, CCl₃·CHCl·O·C₂H₃, aus Chloralkoholat und Phosphor chlorid (63). Siedep. 189·7 bei 758·7 Millim. (64).

Pentachloräther, C₂Cl₅·O·C₂H₅, bildet das Endprodukt der Behandlung von Acther mit Chlor in der Wärme. Farblose, dickliche Flüssigkeit von 1.645 spec. Gew. (57).

Perchlorather, C₂Cl₃·O·C₂Cl₅, entsteht als Endprodukt bei der Sättigung machter mit Chlor im Sonnenlicht. Krystallblättchen vom Schmp. 69° (60). Em Erhitzen auf 300° zerfällt die Verbindung in Trichloracetylchlorid und brefach-Chlorkohlenstoff (61).

Dibromäther, CH₂Br·CHBr·O·C₂H₃, entsteht durch Addition von Brom zu Vinyleischer (65), ist aber seiner Leichtzersetzbarkeit wegen noch nicht völlig rein dargestellt.

Der Tetrabromäther, $C_4H_6Br_4O$, und der Octobromäther, $C_4H_2Br_8O$, bilden syrupartige, duch Wasser zersetzbare Flüssigkeiten (66).

Ein gemischter Aether:

Aethylmethyläther entsteht bei Einwirkung von Jodäthyl auf Natriumdiglat (67) und durch ähnliche Reactionen (68). Siedep. 11°.

Zusammengesetzte Aether (Ester)*) des Aethylalkohols mit Mineralsuren.

Ueberchlorsaures Aethyl, ClO₄·C₂H₅, wird durch Destillation eines timenges von überchlorsaurem Baryt mit äthylschweselsaurem Baryt dargestellt.

^{*) 1)} CLARK HARE U. BOYLE, GMELIN IV, pag. 759. 2) ROSCOE, Ann. 124, pag. 124. j. bissen, Ann., Suppl. 6, pag. 220. 4) KOPP, Ann. 98, pag. 367. 5) Lossen, Ann., Suppl. 6, 239. 6) E. KOPP, Ann. 64, pag. 321. 7) LIEBIG, Ann. 30, pag. 143. 8) V. MEYER, ta 7, pag. 1745. 9) WETHERILL, Ann. 66, pag. 117. 10) CLAESSON, Ber. 12, pag. 1205. 11. BAUMSTARK, Ann. 140, pag. 79. 12) HENNEL, GMELIN IV., pag. 722, 526. 13) HEUSSER, 151, pag. 249. 14) v. PURGOLD, Ann. 149, pag. 124. 15) Ders., Ber. 6, pag. 502. ¹ WARLITZ, Ann. 143, pag. 72. 17) CARIUS, Ann. 106, pag. 334. 18) CARIUS, Journ. f. pr. 2 2, pag. 283. 19) EBELMEN u. BOUQUET, GMELIN IV., pag. 715. 20) WISCHIN, Ann. 139, * 364. 21) BUNTE, Ber. 7, pag. 646. 22) SPRING, Ber. 7, pag. 1162. 23) FABIAN, Ann., трі I., рад. 244. 24) Катнке, Ann. 152, рад. 216. 25) Limpricht, Ann, 134, рад. 347. 5 CLERMONT, Compt. rend. 39, pag. 338. 27) VÖGELI, Ann. 69, pag. 190. 28) CARIUS, 137, pag. 121. 29) CARIUS, Ann. 112, pag. 197; 119, pag. 289 u. dessen Schrift: Bei-🗝 z. Theorie d. mehrbasischen Säuren (1861). 30) MICHAELIS, Ber. 5, pag. 4. 31) CARIUS, 124, pag. 57. 32) PELOUZE, GMELIN IV., pag. 710. 33) WICHELHAUS, Ann., Suppl. 6, 18 265. 34) Chevrier, Compt. rend. 68, pag. 924. 35) Cloez, Jahresber. d. Ch. 1847/48, 😽 695. 36) VÖGELI, Ann. 69, pag. 183. 37) WICHELHAUS, Ann., Suppl. 6, pag. 264. MICHELHAUS, ibid., pag. 269. 39) CLERMONT, Ann. 91, pag. 375. 40) MICHAELIS, Ann. 164, rg. 32, 30, 33. 41) Carius, Ann. 119, pag. 301. 42) Railton u. Williamson, Ann. 92, 43. 43) ZIMMERMANN, Ber. 7, pag. 290. 44) WURTZ, Ann. 58, pag. 72. 45) Men-TH.TKIN, Ann. 139, pag. 343. 46) MICHAELIS, Ber. 5, pag. 7. 47) CRAFTS, Ann., Suppl. 5, Fig. 218. 48) CRAFTS, Jahresb. d. Ch. 1870, pag. 505. 49) EBELMEN u. BOUQUET, GMELIN IV., 48. 707. 50) FRANKLAND u. DUPPA, Ann. 124, pag. 129. 51) SCHIFF, Ann., Suppl. V., 24g. 159. 170. 177. 52) SCHIFF, Ber. 10, pag. 891. 53) EBELMEN, GMELIN IV., pag. 767. 34) KLIPPERT, Ber. 8, pag. 713. 57) FRIEDEL u. LADENBURG, Compt. rend. 66, pag. 816. 55) FRIEDEL u. CRAFTS, Ann. chim. phys. [4] 9, pag. 14. 59) EBELMEN, GMELIN IV., pag. 769. Friedel u. Ladenburg, Ann. 147, pag. 362. 61) Troost u. Hautefeuille, Ann. chim. Fig. [5] 7, pag. 474. 62) FRIEDEL u. LADENBURG, Ann. 143, pag. 123. 63) DEMARGAY, Compt. 17nd. 80, pag. 51. 64) FRIEDEL u. CRAFTS, Bull. d. l. soc. chim. 14, pag. 98. 65) BEDSON, Len. 180, pag. 239. 66) MALY, Ann. 139, pag. 240. 67) BASSET, Ann. 132, pag. 54. 15 HOFMANN, Ann. 139, pag. 114. 69) LADENBURG u. WICHELHAUS, Ann. 152, pag. 166. 76. ETTLING, GMELIN IV., pag. 705. 71) DE CLERMONT, Ann. chim. phys. [3] pag. 336. ². Chancel, Gmelin, Suppl. I., pag. 199. 73) Wurtz, Ann. 79, pag. 288. 74) Wyss, Ber 9, 847. 75) H. KOPP, Ann. 95, pag. 325. 76) GEUTHER, Ztschr. d. Ch. 1868, pag. 658. ii. Natanson, Ann. 98, pag. 287. 78) Cahours, Gmelin IV., pag. 916. 79) Röse, Ann. 205, 1259. 244. 80) DUMAS u. PELIGOT, GMELIN IV., pag. 706. 81) ELKETOFF, Ber. 6, pag. 1259. ¹² Dumas, Gmelin V., pag. 23. 83) Cahours, ibid. 84) Liebig u. Wöhler, Ann. 54, pag. 370. - 3. pag. 260. 85) WURTZ, Compt. rend. 22, pag. 503. 86) BUNTE, Ann. 151, pag. 181.

Die Darstellung muss wegen der grossen Explosivität der Verbindung stets im Kleinen und mit äusserster Vorsicht vorgenommen werden (1).

Siedep. 74° bei 755 Millim., unlöslich in Wasser (2).

Salpetersaures Aethyl, Salpeteräther; Aethylnitrat, NO3. C2H5.

Zur Darstellung wendet man 400 Grm. reine Salpetersäure von 1·4 spec. Gew. an, in welchen man durch Aufkochen mit salpetersaurem Harnstoff (15 Grm. p. lit.) salpetrige Säure zerstört hat. Nach dem Abkühlen mischt man mit 300 Grm. abs. Alkohol und fügt weitere 100 Grm. salpetersauren Harnstoff hinzu; destillirt dann ½ bis ¾ ab, und setzt hierauf die Destillation fort, indem man von einer Mischung von Salpetersäure und Alkohol, welche genau wie angegeben bereitet ist, durch den Tubus der Retorte in dem Maasse zutröpfeln lässt, als Salpeteräther überdestillirt. Das Produkt wird mit Wasser mehrmals gewaschen und durch Chlorcalcium gewaschen (3).

Der Salpeteräther bildet eine farblose Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Spec. Gew. 1·112 bei 15·5°, Siedep. 86·3 bei 728·4 Millim. (4). Unlöslich in Wasser, löslich in Weingeist; brennt mit weisser Flamme. Der in ein Gefüss eingeschlossene Dampf explodirt heftig beim Erhitzen. Weingeistiges Kali zerlegt die Verbindung unter Bildung von Salpeter. Alkoholisches Ammoniak giebt bei 100° salpetersaures Aethylamin (s. d.). Zinn und Salzsäure liefern salzsaures Hydroxylamin (s. d.). Zugleich entsteht eine Base NC₄H₁₁O, welche vielleicht Diäthylhydroxylamin oder ein Aethylderivat des Aethoxylamins (s. d.) ist (5). Schwefelwasserstoff zersetzt den Salpeteräther bei Gegenwart von Ammoniak unter Bildung von Mercaptan (6) und Abscheidung von Schwefel.

Salpetrigsaures Aethyl, Aethylnitrit. $NO_3 \cdot C_2H_5 = NO \cdot O \cdot C_2H_5$, isomer mit Nitroäthan (s. d.).

Man leitet salpetrige Säure in ein kalt gehaltenes Gemisch von 2 Th. Alkohol von 85, und 1 Th. Wasser, welches sich in einer WOULFF'schen Flasche befindet. Durch den zweiten Tubus, der mit einer Eiskühlung verbunden ist, destillirt gleichzeitig das Aethylnitrit ab (7).

Blassgelbe Flüssigkeit von angenehmem Geruch nach Aepfeln. Sp. G. 0.947 bei 15°, Siedep. 16·4 (7). Etwas löslich in Wasser, mit welchem es sich in der Wärme bald zersetzt. Beim Aufbewahren in zugeschmolzenen Röhren erfolgt zuweilen Selbstzersetzung unter Explosion, namentlich beim Abbrechen der Spitze (8). Schwefelammonium zersetzt das Aethylnitrit in ähnlicher Weise wie den Salpeteräther (6).

⁸⁷⁾ CREATH, Ber. 8, pag. 384. 88) NATANSON, Ann. 98, pag. 287. 89) WURTZ, Ann. 88. pag. 315. 90) Kretzschmar u. Salomon, J. f. pr. Ch. [2] 9, pag. 299. 91) Bischoff, Bet. 7 pag. 628, pag. 1078. 92) DEBUS, Ann. 75, pag. 136. 93) SALOMON, J. f. pr. Ch. [2] 6, pag. 441 Nota 438. 94) DEBUS, Ann. 75, pag. 128, 130. 95) DEBUS, Ann. 72, pag. 1. 96) SALUMON J. f. pr. Ch. [2] 8, pag. 116. 97) Mylius, Ber. 6, pag. 313. 98) Welde, J. f. pr. Ch. [2] 15 pag. 52. 99) BENDER, Ann. 148, pag. 137. 100) CHANCEL, Jahresh. d. Ch. (1851), pag. 513-101) SALOMON, J. f. pr. Ch. [2] 7, pag. 256. 102) ANT. FLEISCHER, Ber. 9, pag. 991 103) HOFMANN, Ber. 2, pag. 118. 104) SCHMITT u. GLUTZ, Ber. 1, pag. 166. 105) SALONON J. f. pr. Ch. [2] 7, pag. 255. 106) ZEISE, GMELIN IV., pag. 747. 107) HLASIWETZ, Ann. 122. pag. 87. 108) DEBUS, Ann. 72, pag. 9. 109) PHIPSON, Compt. rend. 84, pag. 1459. 110) Sur-Ann. 51, pag. 346. 111) RATHKE, Ann. 152, pag. 199. 112) VICT. MEYER, Ber. 2, pag. 20". 113) DEBUS, Ann. 75, pag. 142. 114) SALOMON, J. f. pr. Ch. [2] 6, pag. 445. 115) SALOMON J. f. pr. Ch. [2] 8, pag. 116. 116) SALOMON u. CONRAD, J. f. pr. Ch. [2] 10, pag. 20 117) WELDE, J. pr. Ch. [2] 15, pag. 44. 118) DESAINS, Ann. 64, pag. 325. 119) BEHKEN ! Ann. 128, pag. 333. 120) CHANCEL, J. f. pr. Ch. 53, pag. 176. 121) CLAESSON, J. pr. Ch. 2 15 pag. 212. 122) MICHAELIS u. WAGNER, Ber. 7, pag. 1074. 123) DUMAS, GMELIN IV. pag. 919 124) With u. Wischin, Ann. 147, pag. 150. 125) Geuther, Ann. 205, pag. 225. 126) Bire-LEROW, GMELIN, Suppl. I., pag. 355. 127) SALOMON, J. pr. Ch. [2] 7, pag. 253.

Schwefelsaures Aethyl, Aethylsulfat. $SO_4(C_2H_5)_2$.

Derselbe entsteht (9), wenn man die Dämpfe der wasserfreien Schwefelsäure in stark abgetählten Aether leitet, bis die Mischung syrupsdick geworden; dann mit 4 Vol. Wasser und 1 Vol.
3ether schüttelt, welch letzterer das Aethylsulfat aufnimmt. Die ätherische Lösung ist dann noch
durch Schütteln mit Kalkmilch und Waschen mit Wasser zu reinigen. Nach dem Verdunsten
3-4 Aethers bleibt das Aethylsulfat zurück.

Zur Reindarstellung empfiehlt sich auch Destillation im Vacuum (10).

Aethylsulfat bildet sich auch bei der Einwirkung von Chlorsulfonsäure (11) oder deren Aethyläther, SO₂·Cl·OC₂H₅ (10), auf Alkohol.

Das schwefelsaure Aethyl ist ein farbloses Oel von pfefferminzartigem Geruch. Spec. Gew. 1·120 (9). Es siedet bei 208° unter geringer Zersetzung (10). Durch Wasser wird es sehr langsam, durch wässrigen Weingeist rascher unter Bildung von Aethylschwefelsäure zersetzt.

Aethylschwefelsäure, $SO_4H\cdot C_2H_5$, einbasische Säure. Sie entsteht leicht leim Mischen von Alkohol und Schwefelsäure in der Wärme, nur langsam in der Kälte.

Zur Darstellung überschichtet man 1 Vol. conc. Schwefelsäure mit 1 Vol. starken Alkohols n einer grossen Schale. Wenn man nun rasch vermischt, so steigt die Temperatur auf 90°, bei welcher die Bildung der Verbindung sich leicht vollzieht. Man lässt an einem warmen Orte weh mehrere Stunden stehen, verdünnt dann vorsichtig unter Vermeidung starker Erhitzung, beutralisirt durch kohlensaures Baryum, und gewinnt das Baryumsalz durch Krystallisation, wobei de Mutterlauge durch etwas Barytwasser nur stets alkalisch zu halten ist. Aus dem Baryumsalz eint die Aethylschwefelsäure durch Zusatz der erforderlichen Menge Schwefelsäure frei gemacht, aus durch Verdunsten im Vacuum gewonnen.

Dieselbe Verbindung entsteht auch beim Schütteln von Aethylen mit Schweselsaure (12), bei der Einwirkung von Chlorschwesel (13) oder Chlorsulsonsäure (11) auf Alkohol.

Die Aethylschwefelsäure bildet eine wasserhelle, ölige Flüssigkeit vom spec. Gew. 1·31, die beim Erhitzen in Aether, Schwefelsäure, Aethylen zerfällt und hliesslich verkohlt. Sie ist in Alkohol und Wasser leicht, nicht in Aether lössich. Beim Erhitzen mit Alkohol liefert sie Aether (s. d.), mit Wasser Alkohol und Schwefelsäure.

Es sind eine grössere Zahl von Salzen der Aethylschweselsäure bekannt. Die meisten derselben sind in Wasser und mehrere auch in Alkohol löslich.

KSO4.C2H5, bildet hexagonale oder monokline Tafeln.

NaSO₄C₂H₅ + 2H₂O₁ krystallisirt schwierig in 6 seitigen Tafeln.

NH4SO4C2H5, durchsichtige Tafeln, in Aether löslich, schmilzt bei 62°.

Ba(SO₄C₂H₅)₂ + 2H₂O, durchsichtige, rhombische oder monokline Tafeln. Zersetzt sich beim Kochen der Lösung.

 $C_a(SO_4C_2H_5)_2 + 2H_2O$. Isomorph mit dem Baryumsalz.

Cu(SO₄C₂H₅)₃ + 4H₂O, blaue 8 seitige luftbeständige Tafeln.

Pb(SO₄C₂H₅)₂ + 2H₂O Durchsichtige, leicht verwitternde Tafeln, die sich unter Bildung ra Bleisulfat zersetzen.

AgSO₄C₂H₅ + H₂O; kleine glänzende Krystallschuppen.

Es existiren auch Doppelsalze, z. B. NH₄·SO₄C₂H₅ + 2KSO₄C₂H₅.

Aethylschweselsäurechlorid; Aethylather der Chlorsulsonsäure, Cl-50₃C₂H₅, bildet sich bei der Einwirkung von Chloräthyl auf Schweselsäure-anydrid bei 0° (14). Gleichzeitig entstehen bei dieser Reaction die isomeren benvate der Isäthionsäure (15).

Farbloses, stark lichtbrechendes, die Augen hestig reizendes Oel. Spec. Gew. 1:3556 bei 27° (14). Zersetzt sich beim Erhitzen über 100°, lässt sich im

Vacuum destilliren. Wenig löslich in kaltem, zersetzbar durch heisses Wasser. Leitet man in die ätherische Lösung unter Abkühlung Ammoniak, so entsteht das

Amid der Aethylschwefelsäure, NH₂·SO₃C₂H₅, eine weisse, kryst. Masse, welche noch nicht völlig rein erhalten wurde (15).

Schwefligsaures Aethyl, Aethylsulfit, $SO_3(C_2H_5)_2$ isomer mit dem Aethyläther der Aethylsulfonsäure (s. d.)

wird erhalten beim allmählichen Eintröpfeln von 180 Grm. absol. Alkohol in 500 Grm. sogen. rohen Halbehlorschwefel, S₂Cl₂, welcher sich in einer Retorte am aufwärtsgerichteten Kühler befindet. Man erwärmt von Anfang an auf 60° und erhält nach der Reaction noch eine Stunde bei dieser Temperatur. Beim Fractioniren entweicht zuerst Chloräthyl, dann von 150° an der Aether (16). Derselbe wird durch Zusatz von etwas absol. Alkohol und Fractioniren gereinigt.

Die Reaction lässt sich durch folgende Gleichung ausdrücken:

$$4C_{2}H_{6}O + 2S_{2}Cl_{2} = SO_{3}(C_{2}H_{5})_{2} + 2C_{2}H_{5}Cl + 2HCl + H_{2}O + S_{3}$$

Derselbe Aether bildet sich auch bei der Einwirkung von Schwefeloxychlorid, SOCl₂ auf Alkohol (17).

Farblose Flüssigkeit von pfefferminzartigem Geruch. Spec. Gew. 1·1063 bei 0°. Siedep. 161·3° (cor.), brennt mit bläulicher Flamme (18); wird durch Wasser langsam, durch Kali rasch zersetzt; löst sich in Weingeist und Aether (19).

Aethylschweflige Säure, HSO₃C₂H₅, isomer mit der Aethylsulfonsaure (s. d.). Diese einbasische Säure eftsteht bei der Einwirkung des schwefligsauren Aethyl auf Kallauge (1:5), wenn man anfangs mit Eiswasser kühlt (16). Man lässt unter Schütteln stehen bei die oben schwimmende Schicht des Aethers verschwunden ist, sättigt mit Kohlensäure, verdunstet im Vacuum und extrahirt aus dem Rückstand das Kallumsalz der äthylschwefligen Säule. KSO₃C₂H₅, mit absol. Alkohol.

Dieses krystallisirt hierbei in atlasglänzenden Schuppen, welche in Wasser löslich sind. Das Zinksalz der äthylschwesligen Säure wurde hei Einwirkung von Zinkäthyl aut Schweselsäureanhydrid erhalten (20).

Das Chlorid der äthylschwefligen Säure, Cl·SO₂C₂H₅, welches beim Vermischen von schwefligsaurem Aethyl und Phosphorchlorid entsteht (122 siedet bei 122° und wird durch Wasser zersetzt.

Aethylunterschweflige Säure, SoosH.CoH, resp. SOoSCoH, OH.

Das Natriumsalz bildet sich beim Erwärmen von 1 Mol. unterschwestigsaurem Natrium in wässriger Lösung mit 1 Mol. Bromäthyl am Rückslusskühler. Aus der bei gelinder Wärme verdunsteten Lösung extrahirt siedender Alkohol das Natriumsalz, S₂O₃NaC₂H₃, welches in seide glänzenden 6 seitigen Blättehen krystallisirt.

Die neutrale Lösung des Salzes ist beständig, zersetzt sich aber rasch bei Gegenwart von wenig Salzsäure unter Bildung von Mercaptan und Natriumsulfat (21)

Dieselbe Verbindung, resp. das Natriumsalz entsteht auch bei der Behandlung eines Gemengevon Mercaptan und schwefligsaurem Natrium mit Jod (22). Bei der Einwirkung von Natriumamalgam lässt sich das Salz wieder in Mercaptan und Natriumsulfit spalten:

Aethylselensäure, C₂H₅·SeO₄H, bildet sich der Aethylschwefelsäure entsprechend aus Selensäure und Alkohol (23). Das Kaliumsalz, C₂H₅·SeO₄K, bildet kleine, fettig anzufühlende Schuppen, das Strontiumsalz, welches sich durch Beständigkeit auszeichnet, Tafeln.

Aethylseleninsäure. Eine Verbindung derselben mit Salzsäure, C₂H₃. SeO·OH·HCl, entsteht durch Behandlung von Selenäthyl mit Salpetersäure und Salzsäure. Monokline Krystalle (24).

Phosphorsaures Aethyl, PO(OC₂H₅)₃.

Dieser Aether wird dargestellt, indem man Phosphoroxychlorid auf Alkohol oder besser and Natriumäthylat unter Abkühlung tropfenweise einwirken lässt. Zweckmässig ist der Zusatz von Aether zum Natriumäthylat (25). Nach beendigter Reaction wird vom Chlornatrium filtrit, un-

die Flüssigkeit destillirt. Nachdem der Aethyläther verjagt, destillirt der Phosphorsäureäther ohne Zersetzung bei 215° über.

Dieselbe Verbindung entsteht auch beim Erhitzen von Jodäthyl mit Silberphosphat bei 100° (26), bei trockener Destillation von diäthylphosphorsaurem Blei (27), und bei Einwirkung von Phosphorsaureanhydrid auf absol. Alkohol (28).

Das phosphorsaure Aethyl siedet bei 218°, spec. Gew. 1.072 bei 12° (25). Furch Wasser wird es unter Bildung von Diäthylphosphorsäure zersetzt.

Vom phosphorsauren Aethyl leiten sich mehrere Thioverbindungen dadurch ab. dass 1 oder mehrere Atome Sauerstoff durch Schwefel ersetzt werden:

Thiophosphorsaures Aethyl, PO₃S(C₂H₅)₃, entsteht durch Einwirkung von Phosphorschlorid, PSCl₃ (29) (34) oder -bromid (30) auf Alkohol. Farblose Flüssigkeit von terpentingem Geruch, welche mit Wasserdämpfen flüchtig ist. Ferner sind bekannt:

Dithiophosphorsaures Aethyl, PO2S2(C2H5)3 (29).

Perthiophosphorsaures Aethyl, PS4 (C2H5)3 (29).

Diselenphosphorsaures Aethyl, PO2Se2(C2H5)3 (31).

Aethylphosphorsäure, C9H5PO4H9.

Zur Darstellung (32) vermischt man 1 Th. syrupartige Phosphorsäure mit 1 Th. Weingeist om 95 g, erhitzt einige Minuten auf 60—80°, verdünnt nach 24 Stunden mit der 8 fachen Menge Wasser, neutralisirt mit Baryumcarbonat, und lässt aus dem gekochten heissen Filtrat das Baryumlik krystallisiren. Die Aethylphosphorsäure wird daraus durch Zusatz von Schwefelsäure frei gemacht, und durch Verdunsten in der Wärme, zuletzt im Vacuum, gewonnen.

Farbloses, dickes Oel, löslich in Wasser, Alkohol, Aether. Die Aethylhosphorsäure ist zweibasisch und bildet Salze: (32)

C₂H₅·PO₄Ba + 6H₂O, kurze rhombische Säulen oder 6seitige Tafeln, löslich in Wasser. C₂H₅·PO₄Ca + 2H₂O, glänzende glimmerartige Blättchen, löslich in Wasser.

C2H2.PO4Pb, am wenigsten löslich.

Das Chlorid der Aethylphosphorsäure, C₂H₅·PO₂Cl₂, welches durch Einwirkung von Phosphoroxychlorür, POCl₃, (1 Mol.) auf 1 Mol. Alkohol entsteht (33), siedet bei 167° unter Zersetzung, und wird durch Wasser leicht zerlegt.

Von der Aethylphosphorsäure leitet sich auch ein Thioderivat:

Thioäthylphosphorsäure, $C_2H_5PO_3SH_2$, ab (34), von welcher auch das banumsalz, $C_2H_5 \cdot PO_3SBa + \frac{1}{2}H_2O$, bekannt ist (35).

Diäthylphosphorsäure, $(C_2H_5)_2PO_4H$. Dieselbe wird dargestellt, indem man Phosphorsäureanhydrid unter einer Glocke den Dämpfen von Aether oder absolutem Alkohol insetzt. Nach dem Zerfliessen der Masse verwandelt man die gebildete Aethersäure in das Elecalz, welches durch Krystallisation von dem sich zuerst ausscheidenden Salz der Aethylphosphoraure zu befreien ist. Das durch Umkrystallisiren aus heissem Alkohol gereinigte Bleisalz wird inch Schwefelwasserstoff zerlegt, die Lösung im Vacuum verdunstet (36).

Die Säure bildet einen unkrystallisirbaren Syrup, der sich schon beim Verdensten im Vacuum etwas zersetzt. Als einbasische Säure bildet sie Salze:

Ca[(C2H5)2PO4]2, in Wasser lösliche Nadeln.

Pb[(C₃H₅)₂PO₄]₂, seidenglänzende Nadeln, welche in Wasser und warmem Alkohol leicht, kaltem Alkohol schwer löslich sind. Es schmilzt bei 180° und zerfällt beim stärkeren Eristen unter Bildung von phosphorsaurem Aethyl (s. d.).

Das Chlorid der Diäthylphosphorsäure, (C₂H₅)₂PO₃Cl (37), und das Bromid, (C₁H₅)₂PO₃Br (38), lassen sich nicht ohne Zersetzung destilliren, wodurch ihre Reindarstellung eschwert ist.

Von der Diäthylphosphorsäure leiten sich folgende Thioderivate ab:

Thiodiathylphosphorsaure, (C₂H₅)₂PO₂SH (29).

Dithiodiathylphosphorsaure, (C2H5)2PO2S2H (29).

Perthiodiäthylphosphorsäure, (C2H5)2PS4II (29).

Pyrophosphorsaures Aethyl, P₂O₇(C₂H₅)₄, bildet sich beim Erhitzen von Silberpyrophosphat mit Jodäthyl im zugeschmolzenen Rohr auf 100° (39) (26). Zähe Flüssigkeit vom spec. Gew. 1·172 bei 17°. Löslich in Wasser, Weingeist, Aether; wird durch Wasser zersetzt.

Auch von diesem Aether leiten sich mehrere Thioderivate ab:

Dithiopyrophosphorsaures Aethyl, P2O5S2(C2H5)4 (29).

Trithiopyrophosphorsaures Aethyl, P2O4S3(C2H5)4 (40),

und das Bromid derselben, P2O2S3(C2H5)3Br (40).

Pentathiopyrophosphorsaures Aethyl, P2O2S5(C2H5)4 (40) (29).

Metaphosphorsäureäthyläther, PO₃·C₂H₃, entsteht bei der Einwirkung von Jodäthyl auf Bleimetaphosphat (41); die Verbindung siedet unter 100° und liefert mit Wasser Aethylphosphorsäure.

Auch von dieser ist ein Thioderivat, PO2S·C2H3, bekannt.

Phosphorigsaures Aethyl, $PO_3(C_2H_5)_3$, entsteht, wenn man Phosphorchlorur in abgekühlten abs. Alkohol oder Natriumäthylat, welches man mit Aether überschichtet, langameintröpfelt. Man gewinnt das Produkt durch Destillation (42).

Farblose Flüssigkeit von unangenehmem Geruch. Spec. Gew. 1.075, Siedep. in einer Wasserstoffatmosphäre 188°; brennt bläulich weiss, und absorbirt Sauerstoff (43) unter Bildung von phosphorsaurem Aethyl. Kochen mit Barytwasser zerlegt sie in Alkohol und phosphorigsaures Baryum. Beim Behandeln von phosphorigs. Aethyl mit 1 Mol. Bariumhydrat entsteht das Baryumsalz der

Aethylphosphorigen Säure, C2H5·PO3H2.

Dieselbe bildet sich auch beim Eintröpfeln von Phosphorchlorur in wasserhaltigen Alkohol (90 8) (44). Die freie Säure ist syrupartig und zerfällt leicht in Alkohol und phosphorige Säure. Das Baryumsalz, (C₂H₂PO₃H)₂Ba, ist in Alkohol löslich.

Ein Chlorid der äthylphosphorigen Säure, $PO \cdot C_2H_3 \cdot Cl_2$, entsteht beder Einwirkung von Phosphorchlorttr auf 1 Mol. Alkohol. Es ist eine stark lichtbrechende Flüssigkeit von 1.316 spec. Gew. und dem Siedep. 117° (45). Es wird durch Wasser zerlegt. Bei Einwirkung von Brom tritt an Stelle von C_2H_3 ein At. Brom, es entsteht also $POBrCl_3$ und C_2H . Br

Von dem phosphorigsauren Aethyl leitet sich ein Thioderivat:

Perthiophosphorigsaures Aethyl, PS₃(C₂H₅)₃, ab, welches, sich bildet bei der Einwirkung von Phosphorchlorur auf Mercaptan (46); ferner das Chlorid PS·C₂H₃·Cl₄ 40.

Arsensaures Aethyl, $AsO_4(C_2H_5)_3$, wird dargestellt durch 20 stündiges Erhitter von arsensaurem Silber mit Jodäthyl auf 110° (47). Man extrahirt das Produkt durch Aether, verjagt diesen im Kohlensäurestrom bei 100° , und destillirt den Rückstand bei vermindertem Druck (60 Millim.), wo er bei $148-153^\circ$ unzersetzt übergeht.

Das arsensaure Aethyl siedet bei 235-238°, spec. Gew. 1·3161 bei 88°, löslich in Wasser, wahrscheinlich unter Zersetzung.

Arsenigsaures Aethyl, As O₃(C₂H₅)₃, bildet sich bei Einwirkung von arseniger Säure auf Kieselsäureäther bei 220° unter Abscheidung von Kieselsaure. Die Ausbeute ist fast die theoretische (47).

Ferner entsteht es auch bei der Einwirkung von Jodäthyl auf arsenigsaures Silber (47), oder von Arsenchlorür, As Cl₃, auf Natriumäthylat (48).

Die Verbindung siedet bei 165-166° (48) und hat ein spec. Gew. von 1.224 bei 0°. Bromwasserstoff zerlegt sie in Alkohol und Arsenbromür.

Borsaures Aethyl, Triäthylborat, $\mathrm{BO_3}(\mathrm{C_2H_5})_3$, entsteht (49) durch Einwirkung von Borchlorid auf kalt gehaltenen absoluten Alkohol.

Zur Darstellung benutzt man die trockene Destillation von athylschweid saurem Kalium (3 Th.) mit wasserfreiem Borax (2 Th.) (50), oder Erhitzen von Borsaureanhydrid mit überschüssigem Alkohol auf 120° (51).

Das Triäthylborat ist eine wasserhelle, dünne Flüssigkeit, welche bei 0° das spec. Gew. 0.8849 hat und bei 119° siedet (49). Es riecht stechend gewürzhaft, zersetzt sich mit Wasser, brennt mit schön grüner Flamme unter Bildung weisser Borsäure-Nebel. Es verwandelt sich beim Stehen durch allmähliches Anziehen von Wasser in eine harte, glasige Masse (52).

Orthokieselsaures Aethyl, SiO₄(C₂H₅)₄, wird dargestellt, indem man zu Sliciumchlorid tropfenweise absoluten Alkohol hinzufügt. Die Reaction vollzieht sich unter Temeraturerniedrigung (53). Beim Destilliren fängt man die bei 160—180° übergehende Portion auf, selche beim weiteren Fractioniren den reinen Ester liefert.

Dieser bildet sich auch bei der Einwirkung von Siliciumfluorid auf Natriumäthylat (54). Derselbe stellt eine leicht bewegliche Flüssigkeit dar, welche bei 165° siedet und bei 20° das spec. Gew. 0.933 hat (53). Er brennt mit leuchtender Flamme und wird durch Wasser unter Abscheidung gallertiger Kieselsäure zersetzt. Er löst sich in Alkohol und Aether.

Von dem orthokieselsauren Aethyl leiten sich folgende Chloride ab, auf die wir hier nur kurz hinweisen:

 $SiO_3(C_2H_5)_2Cl$, Siedep. ca. 156° (57). $SiO_2(C_2H_5)_2Cl_2$, Siedep. $136-138^{\circ}$ (58). $SiO(C_2H_5)Cl_3$, Siedep. 104° (58).

Dikieselsaures Hexaäthyl, $Si_2O \cdot O_6(C_2H_5)_6$, entsteht neben dem Orthoester bei der Einwirkung von Siliciumchlorid auf Alkohol, besonders bei Gegenwart von etwas Wasser (58); ferner beim Eintröpfeln von Siliciumoxychlorür, Si_2OCl_6 , in absoluten Alkohol (60).

Farblose Flüssigkeit, welche bei $235-237^{\circ}$ siedet und bei $19\cdot2^{\circ}$ das spec. Gew. $1\cdot0019$ hat. Beim Behandeln des Esters mit trockenem Ammoniakgas bilden sich die Amidoderivate, $Si_2O\cdot O_5(C_2H_5)_5NH_2$ und $Si_2O\cdot O_4(C_2H_5)_4(NH_2)_2$, und noch einige andere Amide (61).

Ein Polymeres des kieselsauren Aethyls von der Zusammensetzung Si $_4$ O $_4$ ·O $_8$ (C $_2$ H $_5$) $_8$ entsteht, wenn man das Siliciumoxychlorid, Si $_4$ O $_4$ Cl $_8$, auf Alkohol einwirken lässt. Spec. Gew. Lei 14°, 7 = 1·054; Siedep. 270–290° (61).

Silicium ameisen saures Aethyl, HSiO₃(C₂H₅)₃, wurde durch Behandlung von Silicium chloroform, SiHCl₃, mit abs. Alkohol dargestellt (62).

Farblose, sehr hygroscopische Flüssigkeit, welche bei 134° siedet. Sie wird durch Wasser langsam, durch Kali rasch unter Entwicklung von Wasserstoff zersetzt. Mit einem Stückchen Natrium erwärmt, entwickelt sie leicht entzündliches Siliciumwasserstoffgas.

Titansaures Aethyl, ${\rm TiO_4(C_2H_5)_4}$. Wenn man Titanchlorid, ${\rm TiCl_4}$, auf absoluten Alkohol wirken lässt, so entsteht zuerst die Salzsäureverbindung des Chlorids: ${\rm TiO_3}$ C.H.₅)₃Cl·HCl; eine weisse krystallinische Masse, welche bei $105-110^{\circ}$ schmilzt. Wird eine Akoholische Lösung desselben in eine alkoholische Lösung von Natriumäthylat getröpfelt, so entsteht der Titansäureäther, ${\rm Ti(OC_2H_5)_4}$.

Derselbe bildet zerfliessliche, durch Wasser zersetzbare Nadeln (63).

Ein Chlorid, TiO(C₂H₅)Cl₃, wurde bei Destillation von Titanchlorid mit Aethyläther crhalten (64). Es bildet eine krystallinische, warzige Masse, welche bei 76—78° schmilzt und 1*6—188° siedet (65).

Wolframsaures Aethyl, $Wo_2O_6H\cdot C_2H_5+H_2O$, wurde erhalten durch Einwirkung des Oxychlorids, $WOCl_2$, auf Alkohol. Weisser, flockiger Niederschlag, der zu einer harten, spröden, glasglänzenden Masse eintrocknet. Unlöslich in Wasser, Alkohol, Aether (66).

Orthokohlensaures Aethyl, CO₄(C₂H₅)₄, wird dargestellt, indem man in eine kochende Lösung von Chlorpikrin (40 Th.) in abs. Alkohol (30 Th.) allmählich Natrium (24 Th.)

in kleinen Stückchen einträgt (67). Der überschüssige Alkohol wird abdestillirt, der Ester aus dem Rückstand mit Wasser abgeschieden, mit Chlorcalcium getrocknet und rectificirt.

Farbloses Oel vom Siedep. 158—159°; spec. Gew. = 0.925. Beim 6 stündigen Erhitzen mit wasserfreier Borsäure auf 100° entsteht kohlensaures Aethyl und Monoäthylborat. Mit wässrigem Ammoniak erhitzt, entsteht Guanidin (68). Bei Einwirkung des Broms bilden sich kohlensaures Aethyl, Bromäthyl, Bromal (69).

Kohlensaures Aethyl, $CO \cdot O_2(C_2H_5)_2$. Zur Darstellung (70) erhitzt man oxalsaures Aethyl in einer Retorte auf 130° und trägt so lange Natrium ein, als noch eine Entwicklung von Gas (Kohlenoxyd) stattfindet. Der gebildete Ester wird durch Wasser abgeschieden mit Wasserdämpfen destillirt, durch Chlorcalcium getrocknet und über etwas Natrium rectificint.

Kohlensaures Aethyl entsteht auch beim Erhitzen von kohlensaurem Silber mit Jodäthyl (71), Destillation gleicher Mol. äthylkohlensauren und äthylschweselsauren Kaliums (72); bei Einwirkung von Chlorcyan auf Weingeist (73), und beim Vermischen von chlorkohlensaurem Aethyl mit äthylkohlensaurem Kalium 174.

Das kohlensaure Aethyl bildet eine wasserhelle Flüssigkeit von ätherischem Geruch, welche bei 20° das spec. Gew. 0.978 hat und bei 125.8° (cor.) siedet (75 Dasselbe entzündet sich schwierig, brennt am Glasstab mit blauer Flamme. Beim Erhitzen mit Natriumäthylat liefert es Aether und äthylkohlensaures Natrium (76). Wässriges Ammoniak liefert bei 100° carbaminsaures Aethyl (s. d.) und bei 180 Harnstoff (77). Beim Einleiten von Chlor im Licht, zuletzt bei 70—80°, entsteht

kohlensaures Dichloräthyl, CO·O₂(C₂H₃Cl₂)₂, eine in Wasser unlösliche, nicht unzersetzt flüchtige Flüssigkeit (78). Bei längerem Einleiten von Chlor in der Sonne bildet sich

Kohlensaures Perchloräthyl, CO·O₂(C₂Cl₅)₂, bei 85-86° schmelzende Nadeln (78°, welche beim Destilliren in Chlorkohlenstoff, Kohlensäure, Trichloracetylchlorid zerfallen.

Gemischte Aether der Kohlensäure entstehen, wenn man chlorkohlensaures Aethyls. d.) auf Methyl- oder andere Alkohole einwirken lässt. So wurde z. B. der kohlensaure Methyl-Aethyläther, CO·O₂CH₃·C₂H₅, Siedep. 109·2, erhalten (79).

Aethylkohlensäure, $CO \cdot OC_9H_3 \cdot OH$, ist nur in Verbindung mit Basen bekannt. Das Kaliumsalz, $CO \cdot O_9C_9H_5K$, wird dargestellt (80) durch Einleiten trockener Kohlensäure in eine Lösung von Kaliumhydrat in absolutem Alkohol. Durch Zusatz von Aether scheidet sich das Salz ab, welches filtrirt und hierauf von kohlensaurem Kalium durch Schütteln mit Alkohol, in welchem es sich löst, getrennt wird.

Dasselbe Salz entsteht auch beim Erhitzen von äthyloxalsaurem Kalium auf 210-215° (81).

Das Kaliumsalz ist perlglänzend, krystallinisch; es zersetzt sich mit Wasser in doppeltkohlensaures Kalium und Weingeist. In ganz entsprechender Weise wurde das Natriumsalz als ein weisser Niederschlag erhalten.

Das Chlorid dieser Verbindung ist das chlorkohlensaure Aethyl. Cl·CO·OC₂H₅, welches bei der Einwirkung von Chlorkohlenoxyd auf Alkohol entsteht (123) (124).

Farblose, in Wasser unlösliche Flüssigkeit, deren Dämpfe im concentriten Zustande erstickend riechen und die Augen reizen. Spec. Gew. 1·133 bei 15. Siedep. 94° bei 773 Millim. (123). Bei Einwirkung von Ammoniak entsteht Urethan (s. d.); Natriumainalgam, bei Gegenwart von Wasser, verwandelt es theilweise in ameisensaures Aethyl (125). Reines Natrium führt es unter Entwicklung von Kohlenoxyd in kohlensaures Aethyl über (124); Alkohol verwandelt es schon bei gewöhnlicher Temperatur in kohlensaures Aethyl und Chlorwasserstoff (120). Beim Erhitzen mit vielen Körpern zerfällt es, ohne auf diese zu wirken, bei 150° in Kohlensäure und Chloräthyl (124).

Ein Amidoderivat der Aethylkohlensäure bildet das

Carbaminsaure Aethyl, Urethan NH₂·CO·OC₂H₅; wird dargestellt durch Behamslung von chlorkohlensaurem Aethyl mit weingeistigem (82), oder von kohlensaurem Aethyl mit wassrugem Ammoniak (83). Man lässt die eine oder andere Flüssigkeit im Vacuum verdunsten und destillirt den gebildeten Aether im Oelbad ab.

Das Urethan entsteht auch bei der Einwirkung von Cyansäure (84), oder von Chlorcyan (85) auf Weingeist; ferner beim Erhitzen von abs. Alkohol mit alpetersaurem Harnstoff auf 120—130° (86).

Das Urethan bildet weisse, blättrige, perlglänzende Massen; es sublimirt in Blättchen, schmilzt bei 47-50° (87) und siedet bei 180° ohne Zersetzung (85). Es löst sich leicht in Wasser, Alkohol, Aether. In seuchtem Zustand zersetzt es sich unter Bildung von Ammoniak. Beim Erhitzen mit Ammoniak auf 180° liesert es Harnstoff (88).

Ein Aethylurethan, NHC₂H₅·CO·OC₂H₅, wurde erhalten bei der Einwirkung von cansaurem Aethyl auf Alkohol (89). Farblose Flüssigkeit von spec. Gew. 0.9862 bei 21°, sedep. 174°. Beim Erhitzen mit Schwefelsäure oder mit Alkalien zerfällt es in Aethylamin, Ukohol, Kohlensäure.

Ein Acetylurethan, NH(CH₃CO)COOC₂H₅, wurde erhalten bei Behandlung von Urethan mit Acetylchlorid (90). Ferner sind eine Anzahl Derivate des Urethans bekannt, welche sich von 2 Mol. desselben ableiten, indem für H₂ die zweiwerthigen Reste verschiedener Aldebyde (Aethyliden, Amyliden), des Chlorals, Acetals, eintreten (91).

Aethylester der Sulfokohlensäuren. Von der Kohlensäure CO_3H_2 leiten sich durch Substitution von O durch S die Sulfokohlensäuren (Thiokohlensäuren) ab, CO_3SH_2 , Monothiokohlensäure, resp. die beiden Isomeren: $CO \cdot SH \cdot OH$ und $CS \cdot (OH)_2$, dann COS_2H_2 , Dithiokohlensäure, endlich CS_3H_2 , Perthiokohlensäure; von der Orthokohlensäure, $C(OH)_4$, das Derivat $C(SH)_4$, Orthothiokohlensäure.

Alle diese Verbindungen existiren nicht als freie Säuren, wohl aber sind viele ihrer Aethylester und Aethyläthersäuren bekannt, welche im Folgenden beschrieben werden sollen:

- 1. Aethylderivate der Monothiokohlensäure.
- a) Symmetrische Monothiokohlensäure CSOH

Aethylester, $CS(OC_2H_5)_2$, entsteht durch Destillation von Aethyldioxysulforarbonat, $S_2(CSOC_2H_5)_2$ (s. unten bei Dithiokohlensäure), gleichzeitig entsteht vantogensaures Aethyl (s. unten) (92). Er bildet sich auch bei Einwirkung von Chlorschwefelkohlenstoff auf Kaliumäthylat (93). Angenehm ätherartig riechende Flüssigkeit, welche bei $161-162^\circ$ siedet, spec. Gew. $1\cdot032$ (92). Mit weingeistigem Kali wird sie zerlegt in Alkohol und äthylthio kohlensaures Kalium, $CO\cdot OC_2H_5\cdot SK$, welches sich von der unsymmetrischen Säure b) ableitet (92). Alkoholisches Ammoniak liefert Schwefelcyanammonium und Alkohol (93).

Ein Amidoderivat bildet das monothiocarbaminsaure Aethyl oder Kanthogenamid, $CS \cdot NH_2 \cdot OC_2H_3$. Es entsteht bei der Einwirkung von alkonolischem Ammoniak auf xanthogensaures Aethyl (s. d.) (94), oder auf Aethyldioxysulfocarbonat (95). Monokline, bei 38° schmelzende (96) Prismen, welche sich in Wasser schwer, leicht in Alkohol und Aether lösen. Unter Verlust von Wasser liefert der Ester Schwefelcyanverbindungen, so entstehen mit Barythydrat schwefelcyanbaryum und Alkohol (95), mit Phosphorsäure: Schwefelcyanäthyl.

b) Unsymmetrische Monothiokohlensäure, COOH.

Aethylester, CO·SC₂H₅·OC₂H₅, bildet sich bei Einwirkung von chlorkohlensaurem Aethyl auf Natriummercaptid (93). Bei 156° siedende Flüssigkeit, deren Geruch an faules Obst erinnert. Spec. Gew. 1.0285 bei 18°. Alkoholisches Kali zerlegt sie in Alkohol, Mercaptan und Kohlensäure; alkoholisches Ammoniak in Mercaptan und Urethan.

Der Aethylbutylester, CO·SC₄H₉·OC₂H₅, siedet bei 190—193°, der isomere Ester, CO·OC₄H₉·SC₂H₅, stimmt mit diesem in den physikalischen Eigenschaften überein (97). Bekannt ist ferner ein

Aethylenäthylester, C₂H₄(S·CO·OC₂H₅)₂ (98).

Als ein Chlorid des beschriebenen Aethylesters ist zu betrachten:

Thiochlorameisensaures Aethyl, Chlorcarbonylsulfäthyl, Cl·CO·SC₂H, welches bei der Einwirkung von Chlorkohlenoxyd auf Mercaptan entsteht (127). Spec. Gew. 1·184 bei 16°; Siedep. 136°. Beim Mischen mit alkoholischer Lösung von Kaliumäthylat verwandelt es sich unter Abscheidung von Chlorkalium in den Aethylester der unsymmetrischen Monothiokohlensäure, CO·OC₂H₅·SC₂H₅.

Aethylthiokohlensäure, CO·SH·OC₂H₃, welche nur durch ihre Salze bekannt ist, entsteht bei der Behandlung von xanthogensaurem Aethyl mit alkoholischem Kali (94). Ferner beim Einleiten von Kohlenoxysulfid, COS, in alkoholisches Kali (99), oder von Kohlensäure in alkoholische Lösung von Kaliummercaptid (100).

Das Kaliumsalz, CO·SK·OC₂H₃, bildet lange, dünne Nadeln, welche in Wasser und Alkohol löslich, unlöslich in Aether sind. Beim Erhitzen auf 170 zerfällt es in Kohlensäure, Kohlenoxysulfid, Schwefeläthyl; mit Säuren in Kohlenoxysulfid und Alkohol. Die meisten Metallsalze geben schwer lösliche Niederschläge. Das Zinksalz ist ziemlich löslich in Wasser und Alkohol.

In naher Beziehung zu dieser Verbindung steht der

Dicarbothionsäureäthyläther, SCOOC₂H₅, welcher bei der Einwirkung von chlerkohlensaurem Aethyl auf Schwefelnatrium als farbloses Oel erhalten wurde (112).

Ferner die Verbindung S_{2CO·OC₂H₅, welche beim Eintragen von Jod in eine alkoholische Lösung von äthylthiokohlensaurem Kalium als farbloses, in Wasser unlösliches, nicht destillirbare-Oel entsteht (113).}

Ein Amidoderivat der unsymmetrischen Monothiokohlensäure ist der

Carbaminthionsäureäthyläther, CO·NH₂·SC₂H₃, welcher bei Einwirkung von Ammoniak auf Thiochlorameisenester (s. oben) entsteht (101), sowie von Bromäthyl auf oxysulfocarbaminsaures Ammonium, CO·NH₂·SNH₄ (102). Blättrige Tafeln, leicht löslich in Alkohol. Aether, heissem Wasser. Schmp. 107—109°.

Ein Aethylderivat der letzteren Verbindung, Aethylcarbaminthion säure äthyläther. CO·NHC₂H₅·SC₂H₅, entsteht (103) beim Erhitzen von Mercaptan mit isocyansaurem Aethylauf 120°. Ein in Wasser untersinkendes Oel vom Siedep. 204—208°; zerfällt mit Alkalien oder Säuren in Mercaptan, Kohlensäure, Aethylamin.

- 2. Aethylderivate der Dithiokohlensäure.
- a) Derivat von CO(SH)_a:

Dithiokohlensaures Aethyl, CO(SC₂H₂)₂.

Es entsteht bei der Einwirkung von wasserhaltiger Schwefelsäure auf Schwefelcyanathol $2(C_2H_3\cdot SCN)+3H_2O=(C_2H_3\cdot S)_2CO+CO_2+2NH_3$ (104), sowie bei der Einwirkung von Kohlenoxychlorid auf Natriummercaptid (105).

Die physikalischen Eigenschaften stimmen fast ganz mit dem isomeren Xantogenäthylester. Spec. Gew. 1.084; Siedep. 196—197°. Die Flüssigkeit hat einen knoblauchartigen Geruch. Alkoholisches Ammoniak liefert Mercaptan und Harnstoff, Wasser bei 160° Mercaptan und Kohlensäure.

b) Derivate von CS·SH·OH.

Xanthogensäure, CS·SH·OC₂H₃.

Zur Darstellung (106) übergiesst man xanthogensaures Kalium (s. d.) in einem abgekühlten Glascylinder mit einem kalten Gemisch von 1 Th. Schwefelsäure und 5 Th. ausgekochten Wassers. Man schüttelt, setzt noch ein gleiches Volumen Wasser zu, wäscht das Oel mehrmals mit Wasser und trocknet mit Chlorcalcium.

Farbloses, in Wasser untersinkendes Oel, welches mit blauer Flamme brennt. Es ist eine Säure, zersetzt Carbonate; schon bei 24° verwandelt es sich langsam in Alkohol und Schweselkohlenstoff. Es sind viele Salze der Xanthogensäure bekannt (107) (108) (109).

Kanthogensaures Kalium, $CS \cdot SK \cdot OC_2H_5$, bildet sich beim Vermischen einer Lösung von Kalihydrat in absolutem Alkohol mit überschüssigem Schwefelkohlenstoff (110). Die Masse gesteht zu einem Krystallbrei, der an der Pumpe filtrirt und möglichst abgesaugt, mit Aether gewaschen und über Schwefelsäure getrocknet wird. Farblose, gelbliche, in Wasser leicht, in Alkohol, Aether schwer lösliche Nadeln. Die wässrige Lösung zersetzt sich langsam, bei 85° resch in Kohlensäure, Schwefelwasserstoff, Alkohol. Bei der trocknen Destillation zerfällt es in Kohlenoxysulfid, $(C_2H_5)_2S$, und $(C_2H_5)_2S_2$.

Das Natriumsalz, CS·SNa·OC₂H₅, krystallisirt im Vacuum in farblosen, bald gelb werdenden rhombischen Tafeln. Das Ammoniumsalz, CS·SNH₄·OC₂H₅, bildet leicht zer-etzbare Prismen. Das Baryumsalz enthält zwei Krystallwasser und ist höchst unbeständig. Das Bleisalz bildet lange, dünne Nadeln, welche in Wasser unlöslich sind. Das Kupfersalz, aus alkoholischer Lösung von xanthogens. Kalium mit alkoholischem Kupferchlorid gefällt, einen schwarzbraunen Niederschlag, der rasch in schön gelbe Flocken übergeht

Eine dem Kaliumxanthogenat entsprechende Verbindung ist

das selenxanthogensaure Kalium, CSe·SeK·OC₂H₃, welches beim Vermischen von Selenkohlenstoff mit alkoholischem Kali in gelben, leicht zersetzlichen, in Wasser und Alkohol löslichen Nadeln erhalten wurde (111).

Xanthogensaures Aethyl, CS·SC₂H₃·OC₂H₅, bildet sich beim Schütteln von Kaliumxanthogenat mit einer alkoholischen Lösung von Bromäthyl (114).

Nach Knoblauch riechendes, farbloses Oel; spec. Gew. 1.085 bei 19°; Siedep. 200°. Bei Einwirkung von alkoholischem Ammoniak liefert es monothiocarbaminsaures Aethyl (s. d.), mit wässrigem Ammoniak bei 120—140° Rhodanammonium, Mercaptan, Alkohol.

Xanthogensaures Methyl, $CS \cdot SCH_3 \cdot OC_2H_5$, isomer mit methylxanthogensaurem Aethyl (s. d.) (115). Spec. Gew. 1·129 bei 18°, Siedep. 184°. Mit alkoholischem Ammoniak entsteht monothiocarbaminsaures Aethyl und Methylsulfhydrat (methylxanthogensaures Aethyl giebt monothiocarbaminsaures Methyl und Mercaptan). Als ein Amidoderivat des xanthogensauren Aethyls lässt sich betrachten

Dithiocarbaminsaures Aethyl oder Sulfurethan, $CS \cdot SC_2H_3 \cdot NH_2$. Dasselbe entsteht bei Einwirkung von Schwefelwasserstoff auf Schwefelcyanätyl, das in einer Retorte auf 100° erhitzt wird, unter einem Druck von 2 M. Wasser (116).

Es krystallisirt in farblosen, rhombischen bei $41-42^\circ$ schmelzenden Blättchen, die in Wasser nicht, leicht in Alkohol löslich sind. Mit alkoholischem Ammoniak zerfällt die Verbindung bei 100° in Schwefelcyanammonium und Mercaptan.

In naher Beziehung zur Xanthogensäure steht die Verbindung

SCS-OC₂H₅ Disulfodicarbothionsäureäthylester, welche wider Erwarten bei Enwirkung von chlorkohlensaurem Aethyl auf Kaliumxanthogenat entsteht (117)

3CS·SK·OC₂H₅ + 2Cl·COOC₂H₅ = $2\left(\frac{\text{CSOC}_2\text{H}_5}{\text{CSOC}_2\text{H}_5}\right) + 2\text{KCl} + \text{CO·OC}_2\text{H}_5 \cdot \text{OK}$.

Schön goldgelbe Nadeln (aus abs. Alkohol), welche bei 55° schmelzen, un-

löslich in Wasser, leicht in Aether löslich sind. Es zerfällt durch alkohol. Ammoniak in monothiocarbaminsaures Aethyl und Schweselammonium.

Die Verbindung S₂CS·OC₂H₃, Aethyldioxysulfocarbonat, wurde bei Einwirkung von Jod auf Kaliumxanthogenat erhalten (118) (95). Farblose Prismen von kampherartigem Geruch. Schmp. 28° (95). Unlöslich in Wasser, loslich in Alkohol und Aether. Mit alkohol. Ammoniak entsteht xanthogensaures Ammonium und monothiocarbaminsaures Aethyl.

Aethylderivate der Perthiokohlensäure, CS2H2.

Perthiokohlensaures Aethyl, $CS_3(C_2H_5)_2$, entsteht aus Aethylperthiokohlensaurem Kalium (s. u.) und Bromäthyl (114). In Wasser unlösliches Octvon knoblauchartigem Geruch, mit blauer Flamme brennbar. Siedep. 240. Alkoholisches Kali zerlegt in äthylthiokohlensaures Kalium und Mercaptan; alkoholisches Ammoniak in Mercaptan und Rhodanammonium. Verbindet sich mit Brom: $CS_3(C_2H_5)_2 + Br_2$, rothe, sechsseitige Prismen (119).

Aethylperthiokohlensäure, CS·SC₂H₅SH, nur in Salzform bekannt.

Das Kaliumsalz, CS·SC₂H₅SK, entsteht unter Wärmeentwicklung beim Vermischen von Kaliummercaptid, C₂H₅SK, mit Schwefelkohlenstoff CS₂ (120).

Eine weisse, in Wasser und Weingeist lösliche Verbindung. Es wird durch verschiedene Metallsalze (Ag, Pb, Hg) gelb, durch Kupfersalz carmoisinroth gefällt.

Aethylderivat der Orthothiokohlensäure, C(SH)4.

Orthothiokohlensaures Aethyl, $CS_4(C_2H_5)_4$.

Dasselbe entsteht, wenn man zu Alkohol zuerst eine bestimmte Menge Natrium setzt, und dann die berechneten Mengen von Mercaptan und Kohlenstofftetrachlorid hinzufügt (121).

Nach dem Verdunsten des Alkohols wird aus dem Rückstand die Verbindung als ein gelbliches Oel von üblem Geruche abgeschieden. Spec. Gew. 1:01; zersetzt sich beim Destilliren unter Bildung von Aethyldisulfid. Salpetersäure gieb Aethylsulfonsäure.

Aethan und die Haloidderivate desselben.*)

Aethan, Aethylwasserstoff, Dimethyl, $CH_3 - CH_3 = C_2H_6$. Dieses Gas findet sich eingeschlossen in Steinkohlen neben Sumpfgas, Kohlensäure und

*) 1) FRANKLAND, Ann. 71, pag. 213. 2) SCHORLEMMER, Ann. 132, pag. 234. 3) KOLL. Ann. 69, pag. 279. 4) DARLING, Ann. 150, pag. 220, 218. 5) SCHÜTZENBERGER, Ann. 137 pag. 38. 6) Frankland, Ann. 85, pag. 346, 354 7) Berthelot, Ann. 139, pag. 277 8) v. Wilde, Ber. 7, pag. 353. 9) Cahletet, Jahresb. d. Ch. 1877, pag. 68. 10) Berthelo.. Ann. 139, pag. 277. 11) BOULLAY, GMELIN IV., pag. 686. 12) VILLIERS, Ber. 13, pag. 1863 13) GROVES, Ann. 174, pag. 374, 376. 14) SCHORLEMMER, Ann. 131, pag. 76; 132, pag. 234. 15) LINNEMANN, Ann. 160, pag. 214. 16) GMELIN IV., pag. 691. 17) THENARD, GMELIN IV. pag. 688. 18) REGNAULT, LAURENT, GMELIN IV., pag. 688. 19) BUTLEROW, Ann. 144, pag. 34. 20) LIEBEN, Ztschr. d. Ch. 1868, pag. 712. 21) REGNAULT, Ann. 28, pag. 84. 22) REGNAULT Ann. 33, pag. 310, 34, pag. 25. 23) STADEL, Ann. 195, pag. 184. 24) PIFRRE, Ann. 80 pag. 126. 25) Brunner u. Brandenburg, Ber. 10, pag. 1496, 11, pag. 61. 26) Berthet... u. JUNGFI EISCH, Ann., Suppl. 7, pag. 254. 27) PATERNO u. PISATI, Jahresb. d. Ch. 1871, pag 501. 28\ STADEL. Ann. 195, pag. 185, 188. 29) PIERRE, GMELIN IV., pag. 905. 30\ PATERS-Ann. 151, pag. 116. 31) THORPE, Journ. chem. soc. 37, pag. 192, 32) LIEBIG, Ann. 1, pag. 219 33' FARADAY, GMFIIN IV., pag. 911. 34) KOIBE. Ann. 45, pag. 41; 54, pag. 146. 35) Hancworterbuch d Ch. II., pag. 618. 36) KRAFFT, Ber. 10, pag. 803. 37) KRAFFT u. Mer. Ber. 8, pag. 1296. 38) FRIEDLI, Ber. 6, pag. 1315. 39) HAHN, Ber. 11, pag. 1731 40) SCHRODER, Ber. 13, pag. 1071. 41) GEUTHER, Ann. 107, pag. 212. 42) REGNAULT, Handtleinen Mengen höherer Kohlenwasserstoffe, sowie gelöst im amerikanischen Steinöl. Zur Darstellung eignet sich die Zersetzung von Zinkäthyl mit Wasser (1), shenso die Zersetzung von Quecksilberäthyl durch concentrirte Schwefelsäure (2). Reines Aethan erhält man auch, wenn man das bei der Electrolyse (3) einer concentrirten Lösung von Kaliumacetat am positiven Pol sich entwickelnde Gas durch Kali und Schwefelsäureapparate leitet (4).

Das Gas, welches sich, zuweilen unter Explosion, aus Essigsäureanhydrid und Bariumsupercyd entwickelt (5), besteht vorwiegend aus Sumpfgas mit 15-18 & Aethan (4). Aethan entsteht terner bei Einwirkung von Zink auf Jodmethyl (6). Aethylen und Wasserstoff vereinigen sich in er Hitze (7), bei Gegenwart von Platinschwarz auch in der Kälte (8) unter Bildung von Aethan.

Das Aethan ist ein farb- und geruchloses Gas vom spec. Gew. 1037; es verflüssigt sich bei 4° unter 46 Atmosphären Druck (9). 100 Vol. Wasser lösen bei 0 ca. 9 Vol. Aethan. Dasselbe brennt mit blauer nicht leuchtender Flamme. Chlor liefert Substitutionsprodukte (s. d.). Durch Schwefelsäure wird das Gas nicht absorbirt (Unterschied von Aethylen). Beim Erhitzen in einer gekrümmten Glasglocke zerfällt das Aethan partiell in Wasserstoff und Aethylen (10).

Chlorderivate des Aethans.

Aethylchlorid, Chloräthyl, C₂H₅Cl. Beim Sättigen von Alkohol mit Salzsure entwickelt sich Chloräthyl in Gasgestalt, da es sich erst unter 12° verdichtet (11).

Zweckmässig ist das Einleiten von Salzsäure in Alkohol am aufwärts gerichteten Kühler, so cass Dämpfe des letzteren nicht übergehen (12). Besonders wird die Bildung der Verbindung segünstigt, wenn man geschmolzenes Chlorzink mit 1½—2 Vol. Alkohol von 95 g übergiesst und das am Rückflusskühler kochende Gemisch Salzsäuregas einleitet (13). Man kann das Gas von Weingeist absorbiren lassen, der etwa sein halbes Gewicht aufnimmt, und es beim Erwärmen

worterb. d. Ch. II., pag. 619. 43) PRUDHOMME, Ann. 156, pag. 342. 44) ARMSTRONG, J. pr. Ch. [2] 1, 32. 244. 45) SERULLAS, GMELIN IV., pag. 684. 46) PERSONNE, Compt. rend. 52, pag. 468. 47 KOLBE, org. Chemie, II. Aufl., Bd. I., pag. 239. 48) HOFMANN, Ber. 2, pag. 441, Nota. 49) DE VRIJ, Ber. 11, pag. 1933. 50) REGNAULT, Jahresb. d. Ch. 1863, pag. 70. 51) LINNE-400. Ann. 160, pag. 212. 52) ROBIN, GMELIN, Suppl. I., pag. 192. 53) LÖWIG, GMELIN IV., pag. 684. 54) Niederist, Ann, 186, pag. 391. 55) Reynoso, Ann. 101, pag, 103. 56) Lössner, . pr. Ch. [2] 13, pag. 421. 57) WURTZ, Ann. 104, pag. 243. 58) CAVENTOU, Ann. 120, vg. 322. 59) TAWILDAROW, Ann. 176, pag. 22. 60) DENZEL, Ann. 195, pag. 202. 61) SA-WITSCH, GMELIN, Suppl. I., pag. 338. 62) REBOUL, Compt. rend. 54, pag. 1229. 63) SABANE-EFF, Ann. 178, pag. 113. 64) ANSCHÜTZ, Ber. 12, pag. 2073. 65) LENNOX, Ann. 122, 66) REBOUL, Ann. 124, pag. 267. 67) BOURGOIN, Ber. 7, pag. 654, 1644. is: Bourgoin, Ber. 8, pag. 184. 69) Orlowsky, Beilstein, Org. Chemie, pag. 311. 70) Denzel, Ect. 12, pag. 2208. 71) LIMPRICHT, Ann. 166, pag. 298. 72) RIETH u. BEILSTEIN, Ann. 126, 73) MICHAELIS, Ber. 5, pag. 6. Nota. 74) BERTHELOT, Ann. 115, pag. 114. 75) FRANKLAND, GMELIN, Suppl. I., pag. 190. 76) LIEBEN, Ztschr. d. Ch. 1868, pag. 712. 77) IUNCA-1114. Ann. 111, pag. 128. 78) LINNEMANN, Ann. 160, pag. 204. 79) FRANKLAND, Ann. 71, 145. 171. 80) E. KOPP, GMELIN IV., pag. 681, 682. 81) DUMAS U. STAS, GMELIN IV., pag. 681. 12 DE MONTGOLFIER u. GIRAUD, Compt. rend. 88, pag. 653. 83) NIEDERIST, Ann. 186, pag. 390. 4: GEUTHER, Ann. 123, pag. 123. 85) HENRY, Ann. 156, pag. 15. 86) LESCOEUR, Ber. 12, . 2g. 283. 87) DENZEL, Ber. 11, pag. 1739. 88) WALLACH, Ann. 203, pag. 89. 89) PATERNO, Ed. 5. pag. 288. 90) MALAGUTI, GMELIN IV., pag. 910. 91) BOURGOIN, Ber. 8, pag. 982. ² DENZEL, Ber. 12, pag. 2207. 93) SIMPSON, Bull. soc. chim. 31, pag. 411. 94) SOROKIN, Zuchr. 5. Ch. 1870, pag. 518. 95) THORPE, J. chem. soc. 37, pag. 189. 96) FEBOUL, Ann. 155, 14g. 212. 97) SIMPSON, Jahresb. 1874, pag. 326. 98) FRIEDEL, Ber. 7, pag. 655. 99) LAGER-MRCK, Ber. 7, pag. 907. 100) PFAUNDLER, Jahresb. d. Ch. 1865, pag. 483. 101) SIMPSON, Ann. 136, pag. 142. 102) FREMY, Compt. rend. 38, pag. 395. 103) GMELIN IV., pag. 699. 14) GLOCKNER, Ann., Suppl. VII., pag. 109.

wieder entweichen lässt. Durch Behandeln mit conc. Schweselsäure, die nur wenig Chlorathyl absorbirt, erhält man das Gas rein (13).

Chloräthyl bildet sich auch bei der Einwirkung von Chlor auf Aethan (14), beim Behandeln von Alkohol und mancher Aethylester mit Chlor oder verschiedenen leicht zersetzbaren Chloriden, wie Phosphor-, Antimon-, Zinn-, Eisenchlorid u. s. w. Das Chloräthyl bildet eine farblose, ätherartig riechende Flüssigkeit, welche bei 12·2° siedet (cor.); spec. Gew. 0·9176 bei 8° (15). Es erstarn nicht bei — 29°; brennbar mit grüngesäumter Flamme. Wasser absorbirt etwa sein gleiches Vol. des Gases. Es löst Fette, Oele, manche Harze und Farbstoffe (16). Durch eine glühende Röhre geleitet, zerfällt das Chloräthyl in Salzsäure und Aethylen (17). Chlor erzeugt höhere Substitutionsderivate. Bei rascher Einwirkung im direkten Sonnenlicht erfolgt Entslammung und Explosion (18). Beim Erhitzen mit Wasser im zugeschmolzenen Rohr erfolgt bei 100° langsame Umwandlung in Alkohol (19), mit conc. Jodwasserstoffsäure Verwandlung in Jodäthyl (20); conc. Schweselsäure nimmt bei 13° nur 1·3 & Chloräthyl aus (13), Schweselsäureanhydrid dagegen absorbirt stark unter Bildung von Aethylschweselsäurechlorid (s. d.), alkoholisches Ammoniak giebt beim Erhitzen Aethylaminbasen (s. d.)

Dichloride des Aethans.

Die beiden Isomeren, welche die Theorie vorhersehen lässt, sind bekannt.

- a) Aethylenchlorid, CH₂Cl CH₂Cl s. bei Aethylen.
- b) Aethylidenchlorid, CH₃ CHCl₂ s. bei Aldehyd.

Trichloride des Aethans.

Die beiden theoretisch denkbaren Isomeren sind dargestellt:

a) Monochloräthylenchlorid, β-Trichloräthan, CHCl₂ - CH₂Cl.

Zur Darstellung leitet man Monochloräthylen CH₂ — CHCl (Gas), welches sich beim Erwärmen von Aethylenchlorid mit alkoholischem Kali entwickelt, bis zur Sättigung in Antimonpentachlorid und unterwirft das Produkt der Destillation (21) oder man lässt auf Aethylenchlorid unter Wasser Chlor Anfangs im Dunkeln, später im Sonnenlicht wirken (22).

Neben der isomeren Verbindung b) entsteht das Derivat auch bei der Einwirkung von Chlor auf Aethylidenchlorid (23). Das Monochloräthylenchlorid ist eine, dem Aethylenchlorid ähnlich riechende Flüssigkeit vom spec. Gew. 1·4223 bei ()°. Siedep. 114·2° bei 756 Millim. (24). Mit alkoholischem Kali verwandelt es sich in unsymmetrisches Dichloräthylen (s. d.), mit Natrium wird Aethylen, Acetylen, Acetylenchlorid, Wasserstoff erzeugt (25).

b) Monochloräthylidenchlorid, α-Trichloräthan, Dichloräthylchlorid, Methylchloroform, CH₃ — CCl₃, wird erhalten durch Behandlung von Aethylidenchlorid mit Chlor (22) (23). Es bildet eine Flüssigkeit vom spec. Gew. 1:3465 bei 0°, Siedep. 74.9° bei 758.2 Millim. (24). Durch alkoholisches Kali wird es nur schwierig zerlegt unter Bildung von Essigsäure.

Tetrachloride des Aethans.

Die beiden Isomeren sind bekannt:

a) Dichloräthylenchlorid, symmetrisches Tetrachloräthan, Acetylentetrachlorid, CHCl₂·CHCl₂.

Wird dargestellt, indem man die Verbindung, welche sich beim Sättigen von Antimonhlersel mit Acetylen bildet, C₂H₂SbCl₅, mit einem Ueberschuss von Antimonchlorid destillirt (26 Versicht ist nöthig, da bei der Schlussreaction Explosionen eintreten können.

Dasselbe Derivat entsteht auch bei Behandlung von Dichloraldehyd mit Propphorchlorid (27). Das symmetrische Tetrachloräthan bildet ein schweres, enteroformartig riechendes Oel vom spec. Gew. 1:614 bei 0°. Siedep. (cor.) -- 147' bei 760 Millim. (27). In einer Atmosphäre von Chlor verwandelt es sich

in Chlorkohlenstoff, C₂Cl₆, mit alkoholischem Kali in Trichloräthylen; dieselbe Umwandlung erfährt es bei 15 stündigem Erhitzen auf 300° im zugeschmolzenen Rohr (26).

b) Dichloräthylidenchlorid, unsymmetrisches Tetrachloräthan, Trichlorathylchlorid, CH₂Cl·CCl₃, entsteht bei Einwirkung von Chlor auf Monochlorathylidenchlorid, CCl₃·CH₃ (28). Dieselbe Verbindung entsteht, neben dem isomeren Dichloräthylenchlorid, wahrscheinlich auch bei der Einwirkung von Chlorauf Monochloräthylenchlorid, CH₂Cl·CHCl₂ (28). Siedep. 127·5° (28).

Pentachloräthan, CHCl₂·CCl₃, entsteht bei der Behandlung von Aethylenchiorid mit Chlor (29), reiner bei Einwirkung von Phosphorchlorid auf Chloral 30). Farbloses Oel von chloroformartigem Geruch. Spec. Gew. 1:7089 bei 0°, Siedep. 159°1 (cor.) (31); erstarrt nicht bei — 18°, krystallisirt aber bei stärkerer Abkuhlung (schweflige Säure) (30). Alkoholisches Kali erzeugt Tetrachloräthylen (29).

Perchloräthan, Hexachloräthan, Dreifach-Chlorkohlenstoff, C₂Cl₆, bildet das Endprodukt der Einwirkung von Chlor auf Aethylchlorid und dessen Chlorderivate. Pentachloräthan verwandelt sich beim Erhitzen mit Phosphorchlorid oder bei Einwirkung von Chlorgas in Perchloräthan (30).

Zur Darstellung leitet man Chlor durch siedendes Aethylenchlorid am Rückslusskühler bis zeme Salzsäure mehr gebildet wird (32); die nach dem Erkalten ausgeschiedenen Krystalle werden abgepresst und durch Sublimation oder Umkrystallisiren aus Alkohol gereinigt.

Perchloräthan wird ferner gebildet beim Sättigen von Tetrachloräthylen, C₂Cl₄, mit Chlor (33), ferner aus vierfach Chlorkohlenstoff, wenn man den Dampf durch ein glühendes Rohr leitet (34), beim Erhitzen von Perchloräther (s. d.), bei Einwirkung von Chlor auf viele Aethylverbindungen und andere Fettkörper (35), von Chlorjod auf Hexyljodid (36), Propylchlorür, Isobutyljodür (37). Bromchlorkohlenstoff, CCl₃Br, verwandelt sich am Licht langsam, rascher bei Gegenwart von Zinkstaub in Perchloräthan (38). Farblose rhombische Taseln von campherarugem Geruch, Schmp 184° (uncor.). Siedep. 185.5° bei 776.7 Millim. (39). Spec. Gew. = 2.011 (40). Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol, sehr leicht in Aether, Chloroform. Das Perchloräthan verwandelt sich leicht unter Abgabe von Chlor in Tetrachloräthylen, so beim Erhitzen des Dampfes zum Glühen (33), mit nascirendem Wasserstoff (41), beim Erhitzen mit Jod (33). Metalle, in seinem Dampf geglüht, verwandeln sich in Chlormetalle (33). Durch ingeres Erhitzen im zugeschmolzenen Rohr mit Kalihydrat auf 220° verwandelt es sich unvollständig in Oxalsäure und Chlorkalium (42). Schwefelsäureanhydrid zerlegt beim Erwärmen auf 150° in Trichloracetylchlorid, C2Cl4O, und Pyroschwefelsäurechlorid, S₂O₃Cl₂ (43), ausserdem treten Chlorkohlenoxyd und schweflige Säure auf (44).

Bromderivate des Aethans.

Aethylbromid, Bromäthyl, CH₃·CH₂Br, bildet sich bei der Einwirkung von Brom und Phosphor auf Alkohol (45).

Zur Darstellung setzt man zu 4 Th. Alkohol i Th. amorphen Phosphor in einer Retorte am Rückflusskühler, lässt langsam 2½ Th. Brom zufliessen. Zuletzt wird auf dem Wasserbad festillirt (46). Als zweckmässiger wird das Verhältniss 1 Th. amorpher Phosphor, 6 Th. Alkohol, 6 Th. Brom, empfohlen (47). Aus dem Destillat wird Bromäthyl durch Wasser gefällt, gewaschen, furch Chlorealcium getrocknet und rectificirt.

Bromäthyl entsteht ausserdem bei Einwirkung von Brom oder Bromwasserstoff auf Alkohol, Aether und ätherartige Verbindungen; von Bromwasserstoff auf Aethylen (s. d.), beim Erhitzen von Bromamyl mit Aethylalkohol (48), von Brom-

kalium mit Aethylschwefelsäure (49). Das Aethylbromid bildet eine ätherartig riechende Flüssigkeit vom Siedep. 38:37 (50). Spec. Gew. 1:4685 bei 13:5° (51). Unlöslich in Wasser, leicht in Alkohol, Aether löslich. Die Dämpfe wirken anästhesirend (52). Das Bromäthyl brennt mit grüner Flamme. Es zerfällt in schwach glühender Röhre in Aethylen und Bromwasserstoff (53), mit Wasser auf 100° erhitzt in Alkohol und Bromwasserstoff (54). Alkohol wird beim Erwärmen mit Aethylbromid auf 200° ätherificirt (55); mit wässrigem Ammoniak werden Aethylaminbasen erzeugt (s. d.); mit Antimonpentachlorid entsteht Aethylchlorid (56).

Dibromide des Aethans.

- a) Aethylenbromid, CH₂Br CH₂Br, s. bei Aethylen.
- b) Aethylidenbromid, CH₃ CHBr₂, s. bei Aldehyd.

Tribromide des Aethans.

Es ist nur das eine der beiden Isomeren bekannt:

Monobromäthylenbromid, β-Tribromäthan, CH₂Br·CHBr₂.

Wird dargestellt durch langsames Eintröpfeln von Brom in gut abgekühltes Monobromathylen, (CHBr·CH₂) (57), oder Durchleiten des letzteren in Gasform durch Brom unter Wanner (104).

Bildet sich auch beim Erhitzen von Brom mit Aethylbromid (58), auf 170. oder mit Aethylenbromid auf 200° (59). Farblose Flüssigkeit vom spec. Gew. 2·620 bei 23° (57). Siedep. 187—188° bei 721 Millim. (60). Mit weingeistigem Kalı (61), oder Natriumäthylat, ebenso beim Erhitzen mit Kaliumacetat zerfällt das Tribromäthan in Bromwasserstoff und Dibromäthylen (s. d.). Ausserdem entsteht Acetylen und Bromacetylen (62).

Tetrabromide des Aethans.

a) Dibromäthylenbromid, symmetrisches Tetrabromäthan, Acetylentetrabromid, CHBr₂·CHBr₂.

Wird dargestellt durch Einleiten von Acetylen in unter Wasser befindliches Brom (63.

Oelige Flüssigkeit vom spec. Gew. 2:848 bei 21:5°; beim Erhitzen auf etwa 190° zersetzt es sich in Bromwasserstoff und Tribromäthylen (63). Der Siedepbei 36 Millim, beträgt 137° (64). Die Verbindung erstarrt nicht bei — 24° (64). Chlor verwandelt es in C₂Br₄Cl₂; Zinkstaub in die alkoholische Lösung eingetragen erzeugt Bibromäthylen (Acetylenbromid, CHBr-CHBr) (64).

b) Dibromäthyliden bromid, unsymmetrisches Tetrabromäthan, CH₂Br. CBr₃. Wurde dargestellt durch Behandlung des unsymmetrischen Bibromäthylens CH₂·CBr₂ mit Ihom (05) (00).

Das Produkt siedete über 200 und erstarrte im Kältegemisch (65), ist im I ebrigen noch sehr wenig untersucht. Für das krystallinische Tetrabromid, welches bei der Einwirkung von Brom auf Bibrombernsteinsäure (67) entsteht, und bei 54:5 schmilzt, ist es wahrscheinlich, dass es kein Aethanderivat, sondern identisch mit Tetrabromathylen, mit dem es hinsichtlich seines Schmelzpunktes übereinstimmt (64)

Pentabromathan, C₂HBr₁, entsteht bei der Vereinigung von Tribromathylen, C₂HBr₁(65), oder von Monobromacetylen, C₂HBr₁(66), mit Brom, ferner beim Frbitzen von Dibromathylenbromid mit Brom 68) auf 160, beim Erhitzen von Bernsteinsaure, Brom und Wasser auf 120 (60). Farblose Prismen, welche bei is schmel en, bei 300 Millim unter Zersetzung bei ca. 210° sieden (70).

Perbromathan, Hexabromathan, dreifach Bromkohlenstoff, CBr₂·CBr₃· beldet sich beim Erhitzen von Pentabromathan mit Wasser und Brom auf 180 (06) von Brom auf Micobromsaure (71). Rectangulare Prismen, die sich in Alkohol. Aether wenig, leicht in Schwefelkohlenstoff lösen. Beim Erhitzen auf 200° zerfällt es, ohne vorher zu schmelzen, in Brom und Tetrabromäthan.

Jodderivate des Aethans.

Aethyljodid, Jodäthyl, CH₃·CH₂J, entsteht bei Einwirkung von Jodwasserstoff oder von Jod und Phosphor auf Weingeist.

Zur Darstellung übergiesst man 10 Th. amorpher Phosphorsäure mit 50 Th. Weingeist von 183 spec. Gew., trägt 100 Th. Jod ein und destillirt nach 24 Stunden (72). Man kann das lod auch in eine Allonge füllen, welche zwischen Retorte und Rückflusskühler eingeschaltet wird, um es durch die beim Kochen sich entwickelnden Weingeistdämpfe allmählich zerfliessen in lassen (73). Das Destillat wird mit Wasser gewaschen, mit Chlorcalcium getrocknet und rectificirt.

Jodäthyl bildet sich auch durch Vereinigung von Aethylen und Jodwasserstoff (74), durch Erhitzen mancher gemischter Aethyläther mit Jodwasserstoff, durch Wechselzersetzung zwischen Jodwasserstoff und Aethylchlorid (76) oder lodkalium und Aethylnitrat (77). Das Aethyljodid bildet eine farblose, schwere Flüssigkeit von ätherischem Geruch. Siedep. 72·3°; spec. Gew. = 1·9444 bei 14:5° (78). Es zersetzt sich allmählich am Licht unter Bildung von freiem Jod. Wird dieses durch Quecksilber entfernt, so schreitet die Zersetzung weiter fort unter Bildung von Diäthyl, Aethan, Aethylen (75). In der glühenden Glasröhre refällt es in Aethylen, Wasserstoff und Aethylenjodid (80). Das Jod im Aethyljodid wird durch Chlor ersetzt bei der Einwirkung freien Chlors (81) oder Chlor-19ds (84), durch Brom beim Erhitzen mit Quecksilberbromid (82). Mit Wasser im zugeschmolzenen Rohr auf 100° erhitzt, entsteht Alkohol (83). Beim Destilliren über erhitzten Natronkalk entsteht Aethylen (81), beim Erhitzen mit Zink Diäthyl, Aethan, Aethylen (79); bei der Behandlung mit verschiedenen Metallen oder Amalgamen werden Metalläthylverbindungen (s. d.) gebildet, mit Ammoniak Aethylaminbasen. Viele Ester organischer oder anorganischer Säuren werden durch Bekandlung der betreffenden Silber- oder Kaliumsalze mit Jodäthyl erzeugt.

Dijodide des Aethans.

- a) Aethylenjodid, CH2J·CH2J, vergl. bei Aethylen.
- b) Aethylidenjodid, CH3·CHJ2, vergl. bei Aldehyd.

Chlorobromide des Aethans.

CH₂Br·CH₂Cl, Siedep. 107—108° (85) (86). CH₃·CHBrCl, Siedep. 84—84·5° bei 750 Millim. (87). CH₃·CBr₂Cl, Siedep. 123·5° bei 753 Millim. (87). CH₂Br·CHBrCl₂, Siedep. 162·5—163° (87). CH₃·CBrCl₂, Siedep. 98—99° bei 758 Millim. 87). CH₂Br·CBr₂Cl, Siedep. 200—201° bei 735 Millim. (87). CH₂BrCBrCl₂, Siedep. 176—178° (87). CHBr₂·CBr₂Cl, Siedep. 200—205° bei 285 Millim., Schmp. 33° (87) (88). CHBr₂·CBrCl₂, Siedep. 215—220° (87). CHBr₂·CCl₃, Siedep. ca. 200° (89). CCl₂Br·CCl₂Br (90) (91). CCl₃·CClBr₂ (91). CCl₂Br·CBr₃ (92).

Chlorojodide des Aethans.

CH₃·CHClJ, Siedep. 117-119 °(93). CH₂Cl·CH₂J, Siedep. 140·1° (94) (95). Bromojodide des Aethans.

CH₂Br·CH₂J, Siedep. 163°, Schmp. 28° (96) (97) (98) (99). CH₃·CHBrJ, Siedep. 142—143 (96) (93) (100). CH₂J·CHJBr, Siedep. 170—180° (97).

Jodäthylenchlorobromid, CH2J·CHClBr, Siedep. 190-200° (101).

Fluorderivat des Aethans, $CH_3 \cdot CH_2Fl$, wird erhalten beim Destilliren von äthylschweselsaurem Kalium mit Fluorwasserstoff-Fluorkalium. Ein gassörmiger Körper (102) (103).

Nitroderivate des Aethans, Nitroäthan*), CH₂·CH₂·NO₂, isomer mit salpetrigsaurem Aethyl.

Zur Darstellung erwärmt man trockenes salpetrigsaures Silber mehrere Stunden mit Jodäthyl am Rückflusskühler und destillirt dann ab. Aus dem über 100° übergehenden Antheil wind durch Rectificiren das reine Nitroäthan gewonnen (1).

Es bildet sich in geringer Menge auch bei trockener Destillation von äthylschweselsaurem Kalium mit Natriumnitrit (2). Das Nitroäthan bildet eine stark lichtbrechende Flüssigkeit von angenehm ätherischem Geruch; mit Wasser nicht mischbar. Siedep. 113-114° bei 737·1 Millim.; Spec. Gew. = 1.0582 bei 13°(1). Wasserstoff in statu nascendi verwandelt das Nitroäthan in Aethylamin (s. d. Rauchende Schwefelsäure in Aethylendisulfosäure (1). Beim Erwärmen mit Salzsäure (1·14) im zugeschmolzenen Rohr auf 130-150° zerfällt das Nitroäthan glatt in Essigsäure und Hydroxylamin (3); wässrige phosphorige Säure reducirt bei 1001 zu Essigsäure und Ammoniak (4). Das Nitroäthan verhält sich wie eine schwache Säure und bildet salzartige Verbindungen. Mit alkoholischem Natron (nicht mit Kali oder Ammoniak) entsteht ein weisses amorphes Pulver des Natriumderivats: C2H1NaNO2, welches leicht in Wasser, fast unlöslich in Alkohol ist. Die Verbindung brennt wie Schiessbaumwolle, explodirt erst bei hoher Temperatur (1). Säure scheidet aus der Lösung des Salzes Nitroäthan ab. Viele Metallsalze geben mit der Natriumverbindung Niederschläge wie Quecksilberoxydulnitrat, Silbernitrat. Kupfervitriol giebt eine tiefgrüne, Eisenchlorid eine bluthrothe Färbung. Quecksilberchlorid giebt ein gut krystallisirendes Doppelsalz: (C2H4NO). $Hg + HgCl_{2}$ (1).

Derivate des Nitroäthans.

Bromnitroäthan, CH₂·CHBrNO₂, bildet sich bei der Einwirkung von in Kalilauge gelöstem Nitroäthan auf Brom (5). Oel vom Siedep. 146—147 (uncorr.). Es wird von Kalilauge gelöst und bildet eine Kalilauwerbindung, die aber, wie die Verbindungen mit anderen Metallen unter Abscheidung von Bromid sich leicht zersetzt (1).

Dibromnitroäthan, CH₂CBr₂NO₂, entsteht bei der Einwirkung der theoretischen Mengs Brom auf Nitroäthan, Aufschichten von etwas Wasser und allmählichem Zusatz von Kali unter Schütteln und Abkühlen (vergl. a. Aethylnitrolsäure). Schweres Oel, Siedep. 162–164° (core (6) (7) (1). Es wird selbst von starker Kalilauge nicht angegriffen.

Aethylnitrolsäure, CH3. CHNO. NO.

Zur Darstellung löst man Nitroäthan in Kalilauge unter Abkühlung, fügt etwas über die berechnete Menge Kaliumnitrit zu und darauf Schwefelsäure bis zum Verschwinden der Rothfärbung. Das Produkt wird durch Ausschütteln mit Aether gewonnen und durch Umkrystallisiren aus Wasser gereinigt (7) (8).

Sie bildet sich auch bei der Einwirkung von Hydroxylamin auf Dibromnitroathan (7). Die Aethylnitrolsäure bildet lichtgelbe orthorhombische Prismen von blaulicher Fluorescenz. Dieselbe schmeckt süss, reagirt sauer und ist sehr löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. Schmilzt bei 81-82° unter Zersetzung 17. Alkalien erzeugen Rothfärbung; mit conc. Schwefelsäure erfolgt Zersetzung unter Bildung von Essigsäure und Stickoxydul. In der Wärme zerfällt Aethylnitrolsaure in Essigsäure, Untersalpetersäure, Stickstoff; beim Kochen mit Wasser bei Gegenwart von Schwefelsäure in Stickoxydul und Essigsäure (7). Natriumamalgam und

^{*) 1)} VICT. MEYER, Ann. 171, pag. 19, 50 u. s. f. 2) LAUTERBACH, Ber. 11, pag. 1225.
3) VICT. MEYER u. LOCHER, Ann. 180, pag. 164, 170. 4) GEUTHER, Ber. 7, pag. 1620.
5) TSCHERNIAK, Ann. 180, pag. 126. 6) VICT. MEYER, Ber. 7, pag. 1314. 7) VICT. MEYER, Ann. 175, pag. 93, 107, 110, 127, 132. S) TER MEER, Ann. 181, pag. 2, 6, 11, 15. 9) CHANCES, Tub. Jahresh. 1878, pag. 188.

Wasser erzeugen Essigsäure, salpetrige Säure, Ammoniak (7). Dagegen liefern Zinn und Salzsäure bei Vermeidung hestiger Reaction Hydroxylamin (3). In Kali geleste Aethylnitrolsäure liefert bei Einwirkung von Brom: Bibromnitroäthan (8).

Dinitroäthan, $CH_3 \cdot CH(NO_2)_2$, wird dargestellt durch Behandlung von Monobromwitwathan in alkoholischer Lösung mit Kaliumnitrit und Kali (8). Es krystallisirt Dinitroäthantalium, welches mit Schwefelsäure zerlegt und durch Aether extrahirt wird.

Bildet sich auch bei der Behandlung von Propion mit conc. Salpetersäure [6]. Farbloses Oel von süssem Geschmack, in Wasser schwer, leicht in Alkohol, Aether löslich. Siedep. 185—186 (cor.). Spec. Gew. 1.3503 bei 23.5° (8). Es verhält sich als Säure.

Kaliumsalz, CH₃CK(NO₂)₂, gelbe, monokline Krystalle, welche durch Schlag heftig explodiren.

Natriumsalz, CH₂·CNa(NO₂)₂, gelbe Nadeln.

Silbersalz, CH3. CAg(NO2)2, in Blättchen krystallisirend, schwer löslich in Wasser.

Bei der Reduction mit Zinn und Salzsäure liefert das Dinitroäthan Hydroxylamin, Essigsäure, Ammoniak und wenig Aldehyd (8).

Bromdinitroäthan, CH₃·CBr(NO₂)₂, bildet sich bei Einwirkung von Brom auf Dinimithan in alkalischer Lösung (8). Farbloses schweres Oel, unlöslich in Wasser und nicht ohne Arsetzung destillirbar. Mit Kali entsteht Dinitroäthankalium.

Aethylamine*).

Monoathylamin, Aethylamin, $C_2H_5 \cdot NH_2$. Eine Reihe verschiedener Bildungsweisen dieser Verbindung sind bekannt, von denen wir die wichtigsten anführen. Dieselbe entsteht beim Destilliren von cyansaurem oder cyanursaurem Aethyl mit Kali ($CONC_2H_3 + 2KHO = CO_3K_2 + NH_2C_2H_3$) (1); beim Destiliren von Aethylharnstoff mit Kali (1), oder Zerlegen desselben mit Chlorwasser-

^{*) 1)} WURTZ, Ann. 71, pag. 326; 76, pag. 317. 2) HABICH u. LIMPRICHT, Ann. 105, 148. 395. 3) MENDIUS, Ann. 121, pag. 142. 4) LIMPRICHT, Ann. 101, pag. 295. 5) O'SULLI-11. Jahresh. d. Ch. 1858, pag. 230. 6) HESSE, J. pr. Ch. 71, pag. 484. 7) VOHL, Handwört. 4 Ch. L, pag. 114. 8) HOFMANN, Ann. 74, pag. 159. 9) JUNCADELLA, Ann. 110, pag. 254. 10) DUNHAUPT, Ann. 86, pag. 374. 11) HOFMANN, Ber. 3, pag. 109. 12) HOFMANN, Jahresh. ¹ Ch. 1861, pag. 494. 13) LEA, GMELIN, Suppl. I., pag. 428, 435. 14) BUFF u. HOFMANN, Ann. 113, pag. 135. 15) WANKLYN u. CHAPMAN, Jahresb. d. Ch. 1866, pag. 414. 16) LINNE-HANN. Ann. 144, pag. 129. 17) HOFMANN, Ber. 1, pag. 25, 170. 18) RATHKE, Ann. 167, 12. 19. CLARKE, Ber. 12, pag. 1399. 20) RECKENSCHUSS, Ann. 83, pag. 343. 21) KOHL - SWOBODA, Ann. 83, pag. 342. 22) KÖHLER, Bet. 12, pag. 2211, 2324. 23) E. MEYER, J. pr. Ch. 67, pag. 147. 24) STENNER u. KANMER, Ann. 91, pag. 172. 25) GORDON, Ber. 3, Pag. 174. 26) Hugo Müller, Ann. 86, pag. 366. 27) Wurtz, Gmelin, Suppl. I., pag. 433. 28; Tscherniak, Ber. 9, pag. 146. 29) Köhler, Ber. 12, pag. 1871. 30) Tscherniak, Ber. 12, Ag. 2129. 31) BAEYER, Ann. 107, pag. 281. 32) LOSSEN u. ZANNI, Ann. 182, pag. 233. 33; TSCHERNIAK, Jahresb. d. Ch. 1875, pag. 655. 34) FILETI u. PICCINI, Ber. 12, pag. 1508. 35; HEINTZ, Ann. 138, pag. 319. 36) AD. KOPP, Ber. 8, pag. 621. 37) HOFMANN, Ber. 8. 14g. 107. 38) V. MEYER u. LECCO, Ber. 8, pag. 236. 39) MICHLER, Ber. 8, pag. 1665. 40, A. BELL, Ber. 10, pag. 1868. 41) MÜLLER, SCHABUS, GMELIN, Suppl. I., pag. 434. 42) GEUTHER ERECTZHAGE, Ann. 128, pag. 151. 43) GEUTHER u. SCHIELE, Jahresb. 1871, pag. 695. 44) HOFMANN, GMELIN, Suppl. I., pag. 436. 45) BRÜHL, Ann. 200, pag. 186. 46) WALLACH - CLAISEN, Ber. 8, pag. 1237. 47) TILDEN, Jahresb. d. Ch. 1866, pag. 416. 48) HOFMANN, Suppl. I., pag. 436. 49) WELTZIEN, ibid. 50) MARQUART, Ber. 3, pag. 284. 51) CLASSEN, l pr. Ch. 93, pag. 446. 52) Норманн, Jahresb. d. Ch. 1859, pag. 376. 53) R. Müller, Ann. 108, 148. 1, pag. 5. 54) J. LERMONTOFF, Ber. 7, pag. 1253. 55) MEYER u. LECCO, Ann. 180, Ag. 177, 181. 56) Lossen, Ann. 181, pag. 364,; 379; 380. 67) HOFMANN, GMELIN, Suppl. L, 14. 442. 58) BAEYER, Ann. 140, pag. 313; 142; pag. 322.

stoff (2); durch Behandlung von Acetonitril mit nascirendem Wasserstoff (3); ebenso bei der Reduction von Nitroäthan (s. d.) oder von Dinitroäthylsäure (vergl. bei Zinkäthyl). Amidopropionsäure zerfällt bei der trockenen Destillation in Aethylamin und Kohlensäure (4). Die Bildung des ersteren wurde ferner beobachtet bei der Fäulniss von Weizenmehl (5) und von Hese (6), sowie bei der trockenen Destillation des Tors (7).

Für die Darstellung besonders wichtig ist die direkte Substitution von Wasserstoff de-Ammoniaks durch Aethyl, wie sie durch Einwirkung von Bromäthyl (8), Chloräthyl, Jodäthyl 10 oder auch von salpetersaurem Aethyl (9) auf Ammoniak sich bewerkstelligen lässt. Zur Darstellung erhitzt man Bromäthyl mit conc. Ammoniaklösung im zugeschmolzenen Rohr auf 101 (8); oder man sättigt eine alkoholische Lösung von Jodäthyl zuerst in der Wärme, dann in der Kälte mit Ammoniak, lässt einige Tage stehen und dampft ein. Durch die Destillation der zurückbleibenden Salzmasse mit Kali wird dann ein Rohprodukt gewonnen, welches die gesuchte Base enthält (10). Auch das als Nebenprodukt bei der Chloralfabrikation gewonnene Chloräthyl wurde mit Vortheil zur Darstellung der Base angewandt, indem man 1 Vol. desselben n.t. 3 Vol. Alkohol, der bei 0° mit Ammoniak gesättigt war, eine Stunde im Digestor auf 100 erwärmte (11). Aus salpetersaurem Aethyl wird die Base dargestellt durch 2 tägl. Erwärmen desselben mit 2-3 Th. alkoholischen Ammoniaks auf 100° (9).

Bei allen diesen Reactionen entsteht ausser Monoäthylamin auch Di- und Triäthylamin, deren Salze neben denen des Ammoniums in dem Reactionsruckstand enthalten sind. Die Trennung der drei Basen ist auf verschiedene Weise möglich.

Man destillirt zunächst mit Kali oder Kalk, und erhält dann in der Vorlage ein Gemengder freien Basen. Durch Behandlung mit oxalsaurem Aethyl wandelt sich Monäthylamin in das gut krystallisirende Diäthyloxamid um, während Diäthylamin als diäthyloxaminsaures Aethyl gelöst, Triäthylamin aber ganz unverändert bleibt und durch Destilliren abgeschieden werden kann. Die Krystalle des Diäthyloxamids werden durch Umkrystallisiren gereinigt und liefern dann n. t. Kali destillirt reines Aethylamin (12). Es wurde auch empfohlen die Basen durch Neutralisiren mit Schwefelsäure in Sulfate zu verwandeln, den eingedampften trockenen Rückstand mit a. selutem Alkohol zu extrahiren, welcher Ammoniumsulfat zurücklässt, und die gelösten Salze n. t. Kali zu destilliren. Die Dämpfe werden in Wasser aufgefangen, in der Wärme mit Pierinsau e gesättigt und die Pierate durch fractionirte Krystallisation getrennt. Es krystallisirt zuerst das Pierat des Triäthylamins in gelben Nadeln, dann das des Aethylamins in kurzen braunen Prismen, zuletzt das des Diäthylamins (13). Reines Aethylamin entsteht direkt in der angegebenen Weise aus cyansaurem Aethyl (1).

Das Aethylamin bildet eine farblose, leicht bewegliche Flüssigkeit von ammoniakalischem Geruch. Spec. Gew. = 0.6964 bei 8°; Siedep. = 18.7 1 Es erstarrt nicht in einem Gemenge von Aether und fester Kohlensäure. Es mischt sich mit Wasser, wird aber durch Kali daraus abgeschieden. Aethylamin brennt mit gelber Flamme. Im glühenden Rohr zerfällt es in Cyanwasserstoff. Wasserstoff, Spuren von Stickstoff, Kohlenwasserstoffen (1); in ähnlicher Weise wird es durch den electrischen Funken zerlegt (14). Das Aethylamin ist eine starke Base. welche viele andere Basen aus ihren Salzen frei macht. Beim Abdampfen von Chlorammonium mit überschüssigem Aethylamin bleibt Aethylaminsalz zurück Viele Metallsalze werden durch freies Aethylamin wie durch Ammoniak gefallt. z. B. Kupfersalz. Der Thonerdeniederschlag löst sich im Ueberschuss wieder Die Magnesiafällung wird bei Gegenwart von salzsaurem Aethylamin verhindert Phosphorsaures Natron erzeugt dann einen voluminösen, allmählich krystallinisch werdenden Niederschlag (vergl. Salze). Durch Chromsäuremischung wird Aethylamin zu Aldehyd, Essigsäure oxydirt, während Stickstoff frei wird (15). Durch salpetrige Säure, resp. Erwärmen der wässrigen Lösung des salpetrigsauren

Aethylamins entsteht Alkohol, Wasser, Stickstoff (16) (NO·ONH₃C₂H₅ = C₂H₅OH + H₂O + N₂).

Mit einer alkoholischen Lösung von Aethylamin liefert Schwefelkohlenstoff das Aethylaminsulz der Aethyldithiocarbaminsäure, NHC_2H_5 ·CS·S($NH_3C_2H_5$) (17). Beim Behandeln mit
Metallsalzen, z. B. Silbernitrat, Quecksilberchlorid, liefert diese Verbindung Aethylsenföl und
Schwefelmetall (17). Aethylsenföl bildet sich auch bei der Einwirkung von Aethylamin auf
sulfocarbonylchlorid (18). $CSCl_2 + NH_2C_2H_3 = CS\cdot NC_2H_5 + 2HCl$.

Salze des Aethylamins.

Salzsaures Aethylamin, NC₂H₅H₃Cl, zerfliessliche Blätter oder Prismen. Schmilzt bei 76—80° (1). In heissem Alkohol löslich.

Schwefelsaures Aethylamin, $SO_4(NC_2H_5H_3)_2$, zerfliessliche, in Alkohol bicht lösliche Verbindung (1).

Kohlensaures Aethylamin, krystallinische Masse (1).

Aethylammoniumsulfhydrat, schöne, farblose Krystalle (1).

Doppelsalze: mit Platin, $(NC_2H_5H_3Cl)_2PtCl_4$, orangefarbige Rhomboëder. vec. Gew. = 2.255 bei 19° (19);

mit Gold, NC₂H₅H₃Cl·AuCl₃, goldgelbe Prismen (1);

mit Quecksilber, NC₂H₅H₂Cl·Hg(CN)₂, Blättchen (21). NC₂H₅H₃Cl·HgCl₂ (22); mit Magnesium, PO₄Mg·NC₂H₅H₃ + 5H₂O, leichter löslich als das entprechende Ammoniumsalz (23).

Aluminiumalaun, Al $(SO_4)_2(NC_2H_5H_3) + 12H_2O$ (23) (24), Octaëder, in 69 Th. Wasser löslich bei 23°. Ausserdem existiren Verbindungen (23) (24), Octaëder, in Albrüren, wie PtCl₂(NC₂H₃H₂)₂ (1), ein rehbraunes Pulver, dem Magnus'schen Salz entsprechend. NC₂H₃·H₂)₄PtCl₂ + 2H₃O (1) und $(N \cdot C_2H_5 \cdot H_2)_2(NH_3)_2$ PtCl₂, farblose Krystalle, in ihrer Zusammensetzung dem Reiset'schen Salz entsprechend (25); ähnliche Verbindungen mit Palladiumhofür (26) (20) und Quecksilberchlorid (22).

Derivate des Aethylamins.

Dichloräthylamin, C₂H₅·NCl₂, bildet sich durch Einleiten von Chlor in wässrige, abgekühlte Lösung von Aethylamin (27) oder durch wiederholtes Destilliren von salzsaurem Acthylamin über Chlorkalk (28). Goldgelbe, ölige Flüssigkeit von stechendem Geruch; Siedep. 89–89°; Spec. Gew. = 1·23 bei 15° (28). Es detonirt beim Erhitzen. Beim Aufbewahren iersetzt es sich in Ammoniak, Aethylamin, Chloroform, Acetonitril, Chloracetyl (29). Im reinen Zustand lässt es sich jedoch unter Wasser unzersetzt aufbewahren (30). Durch Schwefelwasser-vöff wird es zu salzsaurem Aethylamin reducirt (31).

Dijodäthylamin, C₂H₅·NJ₂, entsteht durch Behandlung von Aethylamin mit Jod. Chwarzblaue Flüssigkeit, welche beim Erhitzen Joddämpfe entwickelt und verkohlt (27).

Aethylhydroxylamin, C₂H₅·NH(OH). Das salzsaure Salz entsteht durch Einurkung von Salzsäure auf äthylbenzhydroxamsaures Aethyl (32). Grosse, perlmutterglänzende
Krystallschuppen; reducirt Silber-, Quecksilber-, Kupfersalze in alkalischer Lösung. Das Platincoppelsalz, 2(C₂H₅·NH·OH·HCl) + PtCl₄, ist in Wasser und Alkohol löslich, krystallisirt in
Prismen.

Diäthylamin, $(C_2H_5)_2$ NH. Entsteht gleichzeitig neben Mono- und Triäthylamin bei der Einwirkung von Chlor-, Brom-, Jodäthyl oder von salpetersaurem Aethyl auf Ammoniak. Näheres über die Darstellung vergl. bei Monoäthylamin. Es entsteht auch, wenn man salzsaures Aethylamin mit Chlorcalcium (33) oder für sich allein trocken destillirt (34).

Um die Basis vom Triäthylamin zu trennen, wurde empfohlen (35), das Gemenge der absauren Verbindungen mit einer concentrirten Lösung von salpetrigsaurem Kalium zu destilliren. Die Diäthylamin geht in Nitrosodiäthylin (s. unten) über, aus welchem durch Einleiten von absäure und Destilliren des Rückstandes mit Natronlauge Diäthylamin gewonnen wird (42). Durch Destilliren des Rückstandes mit Kali erhält man hierbei zugleich reines Triäthylamin (35). Reines

Diäthylamin erhält man auch durch Destillation von schwefelsaurem Nitrosodiäthylanilin mit sehr verdünnter Natronlauge, wenn man das Produkt in salzsaures Salz verwandelt und nochmals mit festem Kali über ein mit Baumwolle gefülltes Rohr destillirt, um Spuren von Anilin zurückznhalten (36).

Das Diäthylamin ist eine in Wasser leicht lösliche, brennbare Flüssigkeit, welche bei 57:5° siedet (12). Sie ist in ihren Eigenschaften und ihrem Verhalten ähnlich dem Monoäthylamin. Mit Schwefelkohlenstoff entsteht kein Aethylsensoel (37). Jodmethyl, in der Wärme einwirkend, erzeugt Dimethyldiäthyliumjodür (38. Chlorkohlenoxyd lässt Tetraäthylharnstoff entstehen (39). Im glühenden Rohr zerfällt Diäthylamin unter Bildung von Pyrrol (40).

Die Salze des Diäthylamins sind noch wenig untersucht. Das Platindoppelsalz, [(C₉H₅)₂NH·HCl]₂PtCl₄, krystallisirt in orangegelben, monoklinen Octaëdem 41

Nitrosodiäthylin, $(C_2H_5)_2N\cdot NO$, wird dargestellt durch Destilliren von schwefelsaurem Diäthylamin mit salpetrigsaurem Kalium. Das Produkt wird durch Chlorcalcium entwässert (42). Gelbliches Oel vom Siedep. 176.9 (cor. Spec. Gew. = 0.951 bei 17.5°.

Chlorwasserstoff zerlegt das Nitrosodiäthylin in salpetrige Säure (resp. Nitrosylchlorür und Diäthylamin (42) (43). Durch Natriumamalgam und Wasser wird es unter Entwicklung von Stickoxydul zu Diäthylamin reducirt (43). Alkoholisches Kali bewirkt eine tiefere Zersetrung bei welcher Monoäthylamin und Aethylen auftreten (43).

Triäthylamin, $(C_2H_5)_3N$. Ueber die Darstellung dieser Base und ihre Trennung von Mono- und Diäthylamin vergl. diese. Es bildet sich ausserdem bei der Zerlegung von cyansaurem Aethyl durch Natriumäthylat (44)

$$CONC_2H_5 + 2C_2H_5ONa = CO_3Na_2 + N(C_2H_5)_3$$

Farblose Flüssigkeit von ammoniakalischem Geruch. Siedep. 89-89:5 bei 736:5 Millim. (45); brennbar, leichter als Wasser und wenig löslich in diesem Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat entsteht Essigsäure (46).

Salze des Triäthylamins (44) (13), (C₂H₅)₃N·HCl; sederartige Krystalle ohne Zersetzung flüchtig.

 $(C_2H_5)_3N\cdot HBr$, fasrige Krystalle. $[(C_2H_5)_3N\cdot HCl]_9PtCl_4$, rhombische, morgenrothe in Wasser leicht lösliche Krystalle; $(C_2H_5)_3N\cdot HNO_3$, isomorph dem Salpeter.

Teträthyliumhydrat, Tetraäthylammoniumoxydhydrat, (C₂H₃)₄NOH.

Durch Vereinigung von Jodäthyl und Triäthylamin, welche sich in der Kälte langsam, beim Erwärmen rasch vollzieht, entsteht das Jodür der Ammoniumbase: Teträthyliumjodür, aus welchem man durch Behandlung mit frisch gefälltem Silberoxyd die Ammoniumbase selbst erhält (48)

Sehr zersliessliche Nadeln von bitterem kaustischem Geschmack und start alkalischer Reaction. Zieht mit Begierde Kohlensäure an, wirkt ätzend, verseif Fette, sällt Metallsalze ähnlich wie Kali. Beim Erwärmen auf 100° zersällt ein Triäthylamin, Wasser und Aethylen (48). Mit Jodäthyl erhitzt bildet sich nebes Alkohol das Jodür der Base (48).

Salze des Teträthyliums sind in grösserer Zahl bekannt (48).

Diejenigen mit Kohlensäure, Phosphorsäure, Schwefelsäure, Salpetersäure, Chlor- und Brou wasserstoff krystallisiren sämmtlich, sind aber mit Ausnahme des kohlensauren Salzes sehr zu fliesslich (48) (49) (50) (51). Die in scharf begrenzten Krystallen auftretende Jodverbindung Teträthyliumjodür, (C₂H₃)₄NJ, vereinigt sich mit einem Mol. Jod zu dem Trijodid, (C₂H₃)₄NJ, welches in dunkeln Nadeln oder größeren quadratischen Krystallen auftritt (49). Ebenso se einigt sich auch das Bromür mit einem Mol. Brom zu einem Tribromid, (C₂H₃)₄NBr₂, welches i orangerothen Nadeln krystallisirt und bei 78° schmilzt (50). (C₂H₃)₄NCl₂J (47). Das Platidoppelsalr, (C₂H₃)₄NCl₂PtCl₄, ist in Alkohol schwer löslich, krystallisirt aus Wasser in Octaeden

Als ein Bromderivat der beschriebenen Base ist aufzufassen:

Das Bromäthyltriäthyliumbromür, $C_2H_4Br \cdot N(C_2H_5)_3Br$, welches durch direkte Vereinigung von Aethylenbromür mit Triäthylamin entsteht (52).

Gemischte Ammoniumbasen, welche die Aethyl- und Methylgruppe enthalten: Methyltriäthyliumjodür, (C₂H₅)₃CH₃NJ (53).

Jodmethyltriäthyliumjodür, (C2H5)3CH2JNJ (54).

Dimethyldiäthyliumjodür, (CH₃)₂(C₂H₅)₂NJ, an dessen Darstellung sich uteressante Betrachtungen über die Valenz des Stickstoffs und die Constitution der Ammonium-verbindungen anknüpfen liessen (55) (56).

Trimethyläthyliumjodür, (CH₃)₃(C₂H₅)NJ (53).

Bromäthyltrimethyliumbromür, C₂H₄Br·N(CH₃)₃Br (57).

Jodäthyltrimethyliumjodür, C2H4J·N(CH3)3J (58).

Die beiden zuletzt angeführten Basen stehen in einer nahen Beziehung zum Cholin, C₂H₃OHN(CH₂)₃·OH (s. d.). Dieses liefert bei der Behandlung mit Jodwasserstoff das erwähnte Jodür (58). Durch Einwirkung von Silberoxyd lässt sich aber das Jodür eben so wenig als das Bromür in Cholin überführen, denn bei der Reaction spaltet sich ein Mol. Jodwasserstoff icsp. Bromwasserstoff ab, und es entsteht die um H₂O ärmere Vinylbase: C₂H₃·N(CH₃)₂OH LIERREICH'S Neurin).

Methyldiäthylamin, CH₃(C₂H₅)₂N (55) (56).

Dimethyläthylamin, (CH₂)₂C₂H₅N (56).

Aethylphosphine.*)

Monoäthylphosphin, C2H5PH2.

Zur Darstellung (1) erhitzt man 4 Th. Jodäthyl, 4 Th. Jodphosphonium und 1 Th. Zinkoxyd 6-8 Stunden in zugeschmolzenen Röhren auf höchstens 150°. Es entsteht ein Doppelsalz von jodwasserstoffsaurem Aethylphosphin mit Jodzink. Durch langsamen Zusatz von ausgekochtem und wieder abgekühltem Wasser wird das Aethylphosphin frei gemacht und im Wasserstoffstrom verflüchtigt, wahrend die Vorlage mit Eis gekühlt ist und eine zweite Vorlage mit Jodwasserstoff die fortgerissenen Dämpfe bindet. Wenn man den Rückstand in der Retorte mit Natronlauge grwärmt, so lässt sich zugleich das bei der Reaction gebildete Diäthylphosphin (s. d.) gewinnen.

Aethylphosphin lässt sich auch aus Aethylenbromid, Jodphosphonium, Zinkoxyd gewinnen (2). Leicht bewegliche, farblose, stark lichtbrechende Flüssigkeit von sehr unangenehmem Geruch. Siedep. 25°. An der Luft oxydirt es sich rasch; wirkt auf Kork, jedoch nicht auf Pflanzenfarben, bleichend, macht Kautschuk durchsichtig, unelastisch. Mit Chlor, Brom, rauchender Salpetersäure entzündet es sich. Mit Schwefel und Schwefelkohlenstoff vereinigt es sich zu flüssigen, mit Chlor-, Brom-, Jodwasserstoff zu salzartigen Verbindungen. C₂H₅PH₂·HJ, durch Wasser zersetzbare, weisse, vierseitige Tafeln.

Das Platindoppelsalz bildet carmoisinrothe, der Chromsäure ähnliche Nadeln (1).

Monoäthylphosphinsäure, $C_2H_5PO(OH)_2$, isomer mit der äthylphosphingen Säure (s. d.), entsteht beim Einleiten des Dampses von Monoäthylphosphin in rauchende Salpetersäure und Verdunsten der Lösung (3). Weisse, hygroscopische,

^{**) 1)} HOFMANN, Ber. 4, pag. 430. 2) HOFMANN, Ber. 6, pag. 302. 3) HOFMANN, Ber. 5, pag. 110. 4) HOFMANN, Ber. 4, pag. 208. 5) CAHOURS U. HOFMANN, GMELIN, SUPPl. 1., pag. 405. 6. Berlé, Gmelin, Suppl. I., pag. 405. 7) Drechsel U. Finkelstein, Ber. 4, pag. 354. 81 HOFMANN, Ber. 4, pag. 376. 9) CAHOURS, HOFMANN, GMELIN, Suppl. I., pag. 409. 10) CAHOURS U. GAL, Ztscht. d. Ch. 1870, pag. 350, 437. 11) CAHOURS, HOFMANN, GMELIN, Suppl. I., pag. 412—414. 12) HOFMANN, GMELIN, Suppl. I., pag. 407. 13) CRAFTS U. SILVA, Jahresb. 1871, pag. 764. 14) WICHELHAUS, Ber. I., pag. 80. 15) PEBAL, GMELIN, Suppl. I., pag. 409, 411. 16) HOFMANN, GMELIN, Suppl. I., pag. 411. 17) JÖRGENSEN, J. pr. Ch. [2] 6, pag. 82. 18, JÖRGENSEN, Jahresb. d. Ch. 1871, pag. 770. 19) HOFMANN, GMELIN, Suppl. I., pag. 415—420. 20, LOSSEN U. SACHS, Ber. 8, pag. 48.

in Wasser und Alkohol lösliche Krystallmasse, welche bei 44° schmilzt und sich destilliren lässt.

Silbersalz, C2H5.PO2Ag2, gelbes, amorphes, in Wasser unlösliches Pulver.

Diäthylphosphin, (C₂H₅)₂PH, entsteht als Nebenprodukt bei der Darstellung des Monoäthylphosphins (s. d.) und wird durch Destillation des Rückstandes mit Natronlauge gewonnen (1). Farblose, stark lichtbrechende, in Wasser unlösliche Flüssigkeit von penetrantem Geruch. Siedep. 85°. Es zieht Sauerstoff begierig an. Die Erwärmung hierbei kann sich bis zur Selbstentzündung steigern. Mit Schwefel und Schwefelkohlenstoff vereinigt es sich zu flüssigen Verbindungen. Die Salze krystallisiren mit Ausnahme des Jodürs schwierig. Das unbeständige Platindoppelsalz bildet orangefarbene Prismen.

Diäthylphosphinsäure, $(C_2H_5)_2PO\cdot OH$. Die Entstehung aus dem Diäthylphosphin erfolgt analog jener der Monoäthylphosphinsäure (s. d.) (3).

Flüssigkeit, welche bei — 25° nicht erstarrt. Silbersalz, $(C_2H_5)_2PO_2A_5$, feine, verfilzte Nadeln.

Triäthylphosphin, $(C_2H_5)_3P$, wird dargestellt durch Erhitzen von 1 Mol. Phosphoniumjodid mit 3 Mol. absol. Alkohol, 8 Stunden bei 180° im zugeschmolzenen Rohr 4° Es entsteht jodwasserstoffsaures Triäthylphosphin neben Tetrithylphosphoniumjodid. Das auf Zusatz von Alkalien sich abscheidende Triäthylphosphin wird durch Destillation gereinigt.

Dieselbe Base entsteht auch bei Einwirkung von Phosphortrichlorid auf Zinkäthyl (5), von Phosphornatrium auf Jodäthyl (6), durch Erhitzen von Phosphorzink mit Jodäthyl und überschüssigem Aether auf ca. 150° (7) oder von Zink, Phosphor, Jodäthyl auf 150—160° (5), endlich aus Phosphorwasserstoff und Jodäthyl bei 100 (8). Das Triäthylphosphin ist eine farblose, bewegliche, sehr lichtbrechende Flüssigkeit vom spec. Gew. 0.812 bei 15.5°; Siedep. 127.5° bei 744 Millim. Die Dämpse riechen durchdringend betäubend, im verdünnten Zustand nach Hyazinthen; sie bewirken bei längerem Einathmen Kopsweh und Schlaflosigkeit. Triäthylphosphin absorbirt den Sauerstoff der Lust; im Sauerstoffgas erfolgt Enzündung, ebenso im Chlorgas. Mit Schwesel, Schweselkohlenstoff, Selen vereinigtes sich direkt, mit Säuren zu krystallisirenden, meist zersliesslichen Salzen.

Doppelsalze des Triäthylphosphins, [(C₂H₅)₃PHCl]₂·PtCl₄, krystallinisch unter 100° schmelzende Masse (9).

 $[(C_2H_5)_3P]_2\cdot PtCl_2$; es sind zwei isomere Platinchlorütverbindungen dieser Zusamm. Setzung bekannt, welche beim Kochen von Platinchlorid mit überschüssigem Triäthylphosphin entstehen (10).

 $[(C_2H_5)_3P]_2 \cdot PdCl_2$, schwefelgelbe Prismen (10). $(C_1H_5)_3P \cdot AuCl$, farblose Prismen 10 $(C_2H_5)_3PHJ|_2ZnJ_2$, weisse Krystalle (7).

Verbindungen mit Schwesel, Selen, $(C_2H_5)_3$ PS, sechsseitige Prismen, welche bei 94° schmelzen (11). $(C_2H_5)_3$ PSe, bei 112° schmelzende, leicht zersetzbare Krystalle : 11

Die Schwefelkohlenstoffverbindung, $(C_2H_3)_3P\cdot CS_2$, bildet rothe, bei 90 schmelzende, bei 100° sich verflüchtigende Blättchen, welche in Weingeist löslich sind. Sie giett ein Platindoppelsalz: $[(C_2H_5)_3P\cdot CS_2\cdot HCl]_2PtCl_4$, gelbe, amorphe Substanz (12).

Triäthylphosphinoxyd, P(C₂H₅)₃O.

Zur Darstellung (13) wird 1 Th. Phosphor mit 13 Th. Jodäthyl 24 Stunden auf 175-180 erhitzt, der Rohreninhalt wiederholt mit Alkohol ausgekocht, dann abdestillirt, und die aus dem concentrirten Rückstand sich ausscheidenden Krystalle nochmals mit 4 Th. festen Kalis destillirt

Dieselbe Verbindung entsteht durch langsame Verbrennung von Triathylphosphin, oder durch Oxydation des letzteren mit Salpetersäure, Quecksilberoxyd Silberoxyd (0); ferner durch trockene Destillation von Teträthylphosphoniumoxyd hydrat (0), endlich durch Behandlung des Chlorids der athylphosphorigen Saure

PCl₂·OC₂H₅ mit Zinkäthyl (14). Triäthylphosphinoxyd krystallisirt in feinen weissen Nadeln, welche bei 52·9° schmelzen, bei 42° wieder erstarren (15) und bei 242·9° (uncor.) sieden (13). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Aether scheidet es aus der alkoholischen Lösung ab.

Salzartige Verbindungen des Triäthylphosphinoxyds, $(C_2H_5)_3OP$ -HCl, seideglänzende, bei 127:5° schmelzende Nadeln (13). $[(C_2H_5)_3OP]_3 + (C_2H_5)_3PCl_2 + l^4Cl_4$, orangerothe, monokline, sechsseitige Tafeln (16). $[(C_2H_5)_3OP]_2ZnJ_2$, monokline Kr, stalle (16). $[(C_2H_5)_3OP]_3CuSO_4$, grüne Prismen (15).

Teträthylphosphoniumoxydhydrat, $(C_2H_5)_4P\cdot OH$, wird erhalten durch Behandlung des Jodürs (s. u.) mit frisch gefälltem Silberoxyd und Verdunsten des Filtrats (11). Zerfliessliche weisse, geruchlose Krystallmasse von stark kaustischen Eigenschaften; zerfällt beim Erhitzen in Triäthylphosphinoxyd und Aethan. Die Salze sind meist zerfliesslich.

Salze: $(C_2H_5)_4$ PJ. Teträthylphosphoniumjodür entsteht durch Vereinigung von Triäthylphosphin und Jodäthyl (11), weshalb es sich auch als ein Nebenprodukt der Darstellung von Triäthylphosphin durch überschüssiges Jodäthyl bildet. Farblose, in Wasser leicht lösliche Irismen. Durch Kalilauge wird das Salz nicht zersetzt. Silberoxyd erzeugt die freie Base (s. o.).

 $[(C_2H_5)_4PJ]_2 \cdot ZnJ_2$ (11), $(C_2H_5)_4PJ \cdot TlJ_3$ (17).

Trijodid, $(C_2H_5)_4$ PJ₃, entsteht durch Einwirkung von Jod auf die weingeistige loung des Jodurs. Grosse, glänzende, braune Blätter, welche bei 66-67° schmelzen (18).

Derivate der Teträthylphosphoniumbase.

Bromäthyltriäthylphosphoniumbromür, C_2H_4 Br $\cdot (C_2H_5)_3$ PBr, entsteht, wenn man zu einer ätherischen Lösung von Triäthylphosphin, nachdem die Luft durch Kohlensure verdrängt, Aethylenbromid zumischt und dann erwärmt (19). Weisse, glänzende Rhombendekkaäder, welche bei 253° unter Zersetzung schmelzen. Kalilauge wirkt in der Kälte nicht cin. Silbersalze entziehen nur das eine, nicht mit Kohlenstoff verbundene Bromatom, Silberoxyd aut erzeugt die Base: $C_2H_4\cdot OH(C_2H_5)_3P\cdot OH$ (s. u.). Nascirender Wasserstoff versandelt es in Teträthylphosphoniumbromür. Mit Ammoniak, Mono-, Diäthylamin, Trimethylamin, Iriathylphosphin vereinigt es sich direkt.

Salze: Die Jodverbindung bildet schwer lösliche perlglänzende Schuppen. Die Chlor-crbindung leicht lösliche, undeutlich krystallisirende Massen. $[C_2H_4Br(C_2H_5)_3PCl]_2PtCl_4$, ange, orangegelbe, glänzende Prismen (19). $C_2H_4Br\cdot(C_2H_5)_3PCl\cdot AuCl_3$, hellgelbe, in altem Wasser schwer lösliche Nadeln (19).

Chloräthyltriäthylphosphoniumchlorür, C₂H₄Cl(C₂H₅)₃PCl, entsteht eurch Vereinigung von Aethylenchlorid und Triäthylphosphin (19). Farblose Krystalle.

C₂H₄Cl(C₂H₅)₃PCl]₂PtCl₄, orangegelbe Nadeln (19).

Oxathyltriäthylphosphoniumoxydhydrat, $C_2H_4OH(C_2H_5)_3P\cdot OH$, entsteht aus Bromäthyltriäthylphosphoniumbromür (s. oben) durch Einwirkung von Silberoxyd; oder durch Zersetzen von schwefelsaurem Bromäthyltriäthylphosphin mit Baryt (19). Die Base wird aus ihrer bis zum Syrup concentrirten Lösung durch Kali ausgeschieden. Oelige Flüssigkeit; zerfällt beim Erhitzen in Triäthylphosphinoxyd, Aethylen und Wasser.

Salze: $C_2H_4OH(C_2H_5)_3PCl$, sehr löslich. $[C_2H_4OH(C_2H_5)_3PCl]_2PtCl_4$, kleine rangegelbe, in heissem Wasser leicht lösliche Octaëder. $C_2H_4OH(C_2H_5)_3PCl\cdot AuCl_3$, wasser schwer lösliche, goldgelbe Nadeln. $C_2H_4OH(C_2H_5)_3PJ$, lange, farblose Nadeln, aclche sich schon bei 100° zersetzen.

Gemischte Aethylphosphinbasen.

Methyltriäthylphosphoniumjodur, CH₃(C₃H₅)₃PJ, und die freie Base (19) (20). Chlormethyltriäthylphosphoniumchlorur, CH₂Cl(C₂H₅)₂PCl (19).

Jodmethyltriäthylphosphoniumjodür, $CH_2J(C_2H_5)_3PJ$ (19), geht durch Silberoxyd t de entsprechende jodhaltige Base über.

Aethyltrimethylphosphoniumjodur, C2H3(CH2)2PJ, und die freie Base (19). Bromäthyltrimethylphosphoniumbromur, C2H4Br(CH3)2PBr (19).

Arsenäthylverbindungen.*)

Arsenmonoäthyljodür, $C_2H_5AsJ_2$, entseht neben Aethyljodür bei der Behandlung von Arsendiäthyljodür, $(C_2H_5)_2AsJ$, mit Jod (1). Mit Silberoxyd liefert das Jodür Arsenmonoäthylsäure: $C_2H_5 \cdot AsO_3H_2$, eine krystallinische Verbindung (1).

Arsendiäthyl, Diäthylarsin, $As_2(C_2H_5)_4$.

Zur Darstellung lässt man Jodäthyl einwirken auf gepulvertes, mit Sand vermengtes Arsennatrium. Beim Abdestilliren im Kohlensäurestrom geht zunächst unverändertes Jodäthyl und Triäthylarsin, dann über 185° neben letzterem auch Diäthylarsin über. Man kann dieses auch gewinnen, indem man das Rohprodukt der Reaction mit Aether extrahirt, die Lösung mit Alkohol versetzt, den Aether abdestillirt, worauf durch Wasserzusatz das Diäthyl fast vollständig ausgeschieden wird, während Tetraäthylarsoniumjodür in Lösung bleibt. Das Diäthylarsin wird über Chlorcalcium getrocknet und rectificirt (6).

Derselbe Körper bildet sich auch beim Erhitzen von Diäthylarsinjodür mit Zink (2). Das Arsendiäthyl ist eine schwach gelb gefärbte, stark lichtbrechende Flüssigkeit von unangenehmem Geruch; Siedep. 185—190°; schwerer als Wasser und unlöslich in diesem. Leicht löslich in Alkohol und Aether. Es absorbin begierig Sauerstoff, und wird durch conc. Salpetersäure unter Feuererscheinung oxydirt. Mit Schwesel, Chlor, Brom, Jod verbindet es sich direkt.

Das Jodür, (C₂H₅)₂AsJ, bildet ein gelbes, in Wasser unlösliches, in Alkohol, Aether lösliches Oel vom Siedep. 228—232°.

Arsendiäthylsäure, Aethylkakodylsäure, (C2H3)2AsO·OH.

Man behandelt behufs Darstellung Arsendiäthyl unter Wasser mit fein zertheiltem Quecksilberoxyd. Es entsteht zunächst das Quecksilbersalz, welches man durch Zusatz von Baryumbydroxyd in das Baryumsalz verwandelt. Beim Zerlegen des letzteren mit Schwefelsäure erhalt man die freie Säure (6).

Dieselbe bildet sich auch durch langsame Oxydation von Arsendiäthyl durch Sauerstoff resp. Luft (6). Arsendiäthylsäure krystallisirt in glänzenden, wasserhellen Blättchen, die bei ca. 190° schmelzen, sich leicht in Wasser und Weingeist. schwer in Aether lösen. Beim Erhitzen verbrennt die Verbindung mit schwach leuchtender Flamme. Conc. Salpetersäure, Königswasser greifen sie nicht an.

Das Baryumsalz, $[(C_2H_3)_2AsO_2]_3BaH + 2H_2O$, bildet eine zerfliessliche, in Wasser leicht lösliche Krystallmasse.

Arsentriäthyl, Triäthylarsin, As(C₂H₃)₃, entsteht als Nebenprodukt bei der Darstellung des Arsendiäthyls (s. d.), ferner beim Destilliren von Teträthylarsoniumjodür mit Aetzkali (2), beim Behandeln von Arsentrichlorid mit Zinkäthyl (3).

Das Triäthylarsin ist eine farblose, leicht bewegliche, stark lichtbrechende Flüssigkeit von unangenehmem Geruch; spec. Gew. = 1·151 bei 16·7°; Siedep. 140° bei
736 Millim. (6). Beim Erhitzen über den Siedepunkt wird es zersetzt. Es raucht
an der Luft, entzündet sich beim Erwärmen und verbrennt unter Bildung von
arseniger Säure. Mit Chlor, Brom, Jod, Schwefel vereinigt es sich direkt.

(C2H3)3As Br2, gelbliche, sehr zerfliessliche Krystallmasse.

(C₂H₃)₂As J₂, schwefelgelber, leicht zersetzbarer Niederschlag; schmilzt bei 160° und siedet unter Zersetzung bei 190°.

^{*) 1)} CAHOURS, Ann. 116, pag. 364. 2) CAHOURS, GMELIN, Suppl. I., pag. 456-464
3) CAHOURS U. HOFMANN, GMELIN, Suppl. I., pag. 459. 4) CAHOURS U. GAL, Ann. 156, pag. 304
5) CAHOURS U. RICHE, GMELIN, Suppl. I., pag. 463-466. 6) LANDOLT, GMELIN, Suppl. I., pag. 456-464. 7) HOFMANN, GMELIN, Suppl. I., pag. 465.

(C₂H₅)₃AsS, Säulen oder federartige Krystallgebilde, welche bei ca. 100° schmelzen. Durch Einwirkung der Base auf alkoholische Lösungen von Platin-, Gold-, Palladiumchlorid entstehen die Chlorürverbindungen: [(C₂H₅)₃As]₂PtCl₂; [(C₂H₅)₃As]₄PtCl₂, und entsprechende Palladiumsalze; (C₂H₅)₃As·AuCl (4).

Arsentriäthyloxyd, Triäthylarsinoxyd, $(C_2H_5)_3$ AsO, bildet sich durch langsame Oxydation des Triäthylarsins an der Luft, oder in Form des Nitrats durch Einwirkung von Selpetersäure (von 1.42 spec. Gew.) auf Triäthylarsin (6).

Gelbliches, unangenehm riechendes Oel, trübt sich an der Luft durch Oxydation; es ist unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether. Verdünnte Expetersäure bildet das Nitrat: zerfliessliche, nur schwierig entstehende Krystalle.

Teträthylarsoniumoxydhydrat, (C₂H₅)₄AsOH, wird durch Zerlegung des Jodürs (s. u.) mit Silberoxyd erhalten (6). Nach Verdunstung des Wassers bleibt das Hydrat als weisse Masse zurück, die aus der Lust rasch Feuchtigkeit und Kohlensäure anzieht. Es ist eine starke Base, fällt viele Metalloxyde und treibt schon in der Kälte Ammoniak aus seinen Salzen aus.

Salze: (C₂H₅)₄AsJ, Teträthylarsoniumjodür, entsteht durch Vereinigung gleicher Meleküle Triäthylarsin und Jodäthyl (6). Farblose Nadeln, welche sich leicht in Wasser und Abohol, nicht in Aether lösen. Durch sestes Kalihydrat wird Triäthylarsin gebildet.

Mit Metalljodiden bildet es wohl charakterisirte Doppelsalze: $[(C_2H_5)_4AsJ]$ ZnJ₂, glänzende, gelbliche Prismen (2). $[(C_2H_5)_4AsJ]_2CdJ_2$, gelbliche Prismen (2). $[(C_2H_5)_4AsJ]_2CdJ_2$, gelbliche Prismen (2). $[(C_2H_5)_4AsJ]_3$ (5) (2), glänzende, röthliche Nadeln. $(C_2H_5)_4AsJ_3$, ein Trijodid, lädet sich beim Vermischen des Jodürs in weingeistiger Lösung mit Jod als schwarzes Pulver. Krystallisirt in braunen Nadeln (2).

Teträthylarsoniumchlorür, $(C_2H_5)_4$ AsCl·4 H_2O ; zerfliessliche Krystalle (6). $(C_2H_5)_4$ AsCl]₂PtCl₄, orangefarbige Krystalle (2).

Teträthylarsoniumbromür, (C2H5)4AsBr, zersliesslich (2).

Monosulfat des Teträthylarsoniums, $(C_2H_3)_4As\cdot H\cdot SO_4$, in Wasser und Alkohol kösliche Krystallkörner (6).

Bromäthyltriäthylarsoniumbromür, $C_2H_4Br(C_2H_5)_3AsBr$, entsteht beim Digeriren von Triäthylarsin mit einem Ueberschuss von Aethylenbromid bei 50° (7). Farblosc, sicht in Wasser, schwer in Alkohol lösliche Rhombendodekaëder. Silbersalze erzeugen durch Wechselzersetzung Salze der gebromten Base. Silberoxyd erzeugt die bromfreie Base: C_2H_4OH $C_1H_5)_2As\cdot OH$.

Gemischte Arsenäthylverbindungen.

 $CH_3(C_2H_5)_2As$ (2), $C_2H_5(CH_2)_2As$ (2), $(CH_3)_2(C_2H_5)_2AsCl$ (5) (2), $[(CH_3)_2(C_2H_5)_2AsCl]_2PtCl_4$. Ferner das Bromid, Jodid, Trijodid, Nitrat, Sulfat derselben Base (5) (2).

Boräthylverbindungen*).

Bortriäthyl, Bo $(C_2H_5)_3$, wird dargestellt durch Einwirkung von Zinkäthyl auf Borsichlorid und entsteht auch bei der Behandlung von borsaurem Aethyl mit Zinkäthyl (1).

Farblose, sehr bewegliche Flüssigkeit von stechendem Geruch; spec. Gew. = 0.6961 bei 23°; Siedep. 95°; brennbar mit grüner Flamme; explodirt mit Sauerstoffgas. Es vereinigt sich direkt mit Ammoniak unter Bildung einer aromatisch riechenden, flüssigen Verbindung, $Bo(C_2H_5)_3$, NH_3 , aus welcher Säuren wieder Boräthyl frei machen.

Bortriäthyloxyd, $\mathrm{Bo}(\mathrm{C_2H_5})_3\mathrm{O_2}$, entsteht, wenn man in eine Flasche, welche Bortriäthyl enthält, zuerst trockne Luft, dann trocknes Sauerstoffgas treten lässt, und das Produkt was Vacuum rectificirt.

^{*, 1)} Frankland, Gmelin, Suppl. I., pag. 404. 2) Frankland, Jahresb. d. Ch. 1876, Feg. 468.

Farblose Flüssigkeit, welche bei 125° unter Zersetzung siedet (1). Wasser verwandelt dieselbe in

Aethylborsäure, $Bo(C_2H_5)(OH)_2$, weisse, im Kohlensäurestrom sublimirbare Krystalle. Bildet keine Salze.

Aethyldiborsäurepentäthylat, BoC₂H₅(OC₂H₅)₂·Bo(OC₂H₅)₃, wird erhalten aus 1 Mol. Zinkäthyl und 2 Mol. borsauren Aethyls.

Siedep. 112°. Wasser zerlegt die Verbindung in Aethylborsäure, Borsäure und Alkohol (2).

Diäthylborsäureäthylat, Bo(C₂H₅)₂OC₂H₅, kann aus der vorigen Verbindung durch die weitere Einwirkung von Zinkäthyl dargestellt werden (2). Siedep. 102—104°.

Zerfällt mit Wasser in Alkohol und Diäthylborsäure: Bo(C₂H₅)₂OH, eine unbeständige Verbindung.

Siliciumäthylverbindungen*).

Siliciumäthyl, $\operatorname{Si}(C_2H_5)_4$, wird dargestellt durch dreistündiges Erhitzen von Siliciumtetrachlorid mit Zinkäthyl auf 160° (1); entsteht auch bei der Einwirkung von Zinkäthyl und Natrium auf orthokieselsaures Aethyl (8). Farblose Flüssigkeit; spec. Gew. = 0.8341 bei 0° ; Siedep. 152° (8) Es ist unlöslich in Wasser und sehr beständig, da es von conc. Salpetersäure, Schwefelsäure, Kallauge nicht angegriffen wird. Es verbrennt mit leuchtender Flamme und Verbreitung eines aus Kieselsäure bestehenden Rauchs.

Bei der Einwirkung von Chlor entsteht das einfach gechlorte Derivat des Siliciumathyls, SiC₈H₁₉Cl; Siedep. 185°(2). Aus diesem Chlorderivat leiten sich weitere Verbindungen ab: Erhitzt man es mit Kaliumacetat in alkoholischer Lösung, so entsteht das Acetat SiC₈H₁₉(C₂H₈O₂), eine brennbare Flüssigkeit von ätherischem Geruch; Siedep. 208—214 (2). Durch Behandlung mit Kalihydrat bei 120° wird dieses Acetat umgewandelt in das alkoholische Derivat: SiC₈H₁₉OH. Campherartig riechende Flüssigkeit vom Siedep. 190°; unlöslich Wasser; mit Natrium entwickelt sie Wasserstoff unter Bildung einer gallertartigen Substanz.

Siliciumhexathyl, $Si_2(C_2H_3)_6$, bildet sich bei Einwirkung von Zinkathyl auf Siliciumhexajodid (4). Flüssigkeit vom Siedep. 250—253°; spec. Gew. = 0.840 bei 20°.

Orthosilicopropionsaures Aethyl, Si(OC₂H₃)₃C₂H₅, entsteht bei Einwirkung von Zinkäthyl und Natrium auf Kieselsäuretriäthylchlorid, Si(OC₂H₃)₃Cl, (6) oder auf orthokieselsaures Aethyl (8).

Bei Anwendung des letzteren entsteht auch noch eine Reihe sauerstoffärmerer Siliciumäthylather Farblose, angenehm campherartig riechende Flüssigkeit. Spec. Gew. bei 0 = 0.9207; Siedep 158.5°. Unlöslich in Wasser, mischbar mit Alkohol, Aether Zersetzt sich nicht an der Luft. Durch conc. Schwefelsäure wird die Verbindung augenblicklich zersetzt (Unterschied vom Siliciumäthyl); conc. Kalilauge erzeugt in der Wärme Silicopropionsäure (s. unten) und Alkohol. Bei Einwirkung von Phosphorpentachlorid entsteht das Chlorid: SiC₂H₃(OC₂H₃)₂Cl; Siedep. 148—153 (8); Jodwasserstoff, zerlegt in Silicopropionsäure (s. d.), Jodäthyl und Wasser.

Bei Einwirkung organischer Säurechloride (z. B. Benzoylchlorid) entsteht das Chlore Si C., H., Cl., neben Aethylestern der betreffenden Säuren (8).

Silicopropionsäure, C₂H₃·SiO·OH, wird am besten dargestellt durch Erwarmen von orthosilicopropionsaurem Aethyl (s. oben) mit Jodwasserstoff,

¹⁾ FRIEDEL u. CRAFTS, Ann. 127, pag. 31. 2) FRIEDEL u. CRAFTS, Ann. 138, pag. 10.
3) FRIEDEL u. CRAFTS, Ann. chim. phys. [4] 19, pag. 358. 4) FRIEDEL u. LADENBURG, Ann. chim. phys. [5] 19, pag. 401. 5) FRIEDEL u. LADENBURG, Ann. 147, pag. 363. 6) FRIEDEL u. LADENBURG, Ann. 159, pag. 260. 7) LADENBURG, Ann. 159, pag. 271. 8) LADENBURG, Ann. 104 pag. 300 u. w. 9) LADENBURG, Ann. 173, pag. 146.

 $SiC_2H_5(OC_2H_5)_3 + 3HJ = C_2H_5SiO_2H + 3C_2H_5J + H_2O$ (8). Amorphes, der Kieselsäure ähnliches Pulver; brennbar; unlöslich in Wasser und conc. Natrium-carbonatlösung, löslich in erwärmter Kalilauge (7).

Silicium diäthyläther, Si(C₂H₅)₂(OC₂H₅)₂, entsteht als eines der Produkte bei der Reaction zwischen orthokieselsaurem Aethyl, Zinkäthyl und Natrium vergl. orthosilicopropionsaures Aethyl (8)_j. Farblose, angenehm riechende Flüssigkeit; spec. Gew. 0.8752 bei 0°; Siedep. 155.8°. Sie ist luftbeständig, unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Aether. Conc. Kalilauge wirkt nur langsam anter Bildung von Silicopropionsäure ein (8).

Bei Einwirkung von Saurechloriden entstehen die Ester der betreffenden Säuren und die folgenden Chloride:

Silicium diathylchlorhydrin, Si(C3H3)3.OC2H3.Cl. Siedep. 146-148° (8).

Silicium diathylchlorid, Si(C2II5)2Cl2. Siedep. 128-130° (8).

Silicium diäthyloxyd, Si $(C_2H_5)_2O$, bildet sich bei der Einwirkung von Wasser auf Silicium diäthylchlorid (8); ferner durch Oxydation von Silicium äthyl (3); beim Kochen von Silicium diäthyläther und wahrscheinlich auch von Triäthylsilicol mit überschüssiger Jodwasserstoffsäure (8). Zähflüssiger Syrup, der unzersetzt bei sehr hoher Temperatur siedet; erstarrt nicht bei -15° ; unlöslich in Wasser; sehwer mit Alkohol, leicht mit Aether mischbar.

Silicoheptyläthyläther, Si(C₂H₅)₃OC₂H₅, bildet sich ebenfalls bei der Reaction zwischen orthokieselsaurem Aethyl, Zinkäthyl und Natrium (s. oben) (8). Farblose, in Wasser unlösliche, mit Alkohol und Aether mischbare, luftbeständige Firssigkeit. Siedep. 153°; spec. Gew. 0.8403 bei 0°. Löst sich in conc. Schwefelsaure. Durch Wasser wird es bei 250° zersetzt. Durch Acetylchlorid entsteht Essigäther und ein Chlorid:

Silicoheptylchlorid oder Siliciumtriäthylchlorid, Si $(C_2H_5)_3$ Cl, farblose, an c Luft rauchende, brennbare Flüssigkeit von stechendem, campherähnlichem Geruch. Siedep. 143:5; spec. Gew. 0:9240 bei 0° (8). Durch Wasser wird es langsam, durch alkoholisches Ammoniak sofort zersetzt. Bei Anwendung von wässrigem Ammoniak entsteht das alkoholische Derivat.

Triäthylsilicol, Si(C₂H₃)₃OH, wenn man darauf achtet, dass während der Reaction in Flüssigkeit stets ammoniakalisch bleibt. Zur Darstellung kann man auch den Silicoheptylzbyläther durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid im zugeschmolzenen Rohr auf 250° in das hydderivat, Si(C₂H₃)₃C₂H₂O₂, verwandeln (Siedep. 168°) und dieses durch kurzes Kochen om verdünnter Natriumcarbonatlösung zerlegen (8).

Farblose, campherartig riechende Flüssigkeit. Spec. Gew. 0:8709 bei 0°; Siedep. 154°. Unlöslich in Wasser, mischbar mit Alkohol, Aether. Das Triäthylshcol zeigt in mancher Beziehung das Verhalten eines Alkohols. Natrium erzeugt m der Wärme unter Wasserstoffentwicklung ein noch nicht analysirtes Alkoholat, welches auch krystallisirt erhalten wurde. Kohlensäure, auf die ätherische Lösung des letzteren wirkend, bildet eine dem äthylkohlensauren Natrium analog constante, sehr unbeständige Verbindung: silicoheptylkohlensaures Natrium, CO₃(SiC₆H_{1.5})Na, welche beim Glühen kohlensaures Natrium zurücklässt.

Chromsäure, Kaliumpermanganat wirken auf Triäthylsilicol nicht ein. Rauchende Schweselsause liesert Silicopropionsäure unter Entbindung von schwesliger Säure und brennbaren Gasen Arthylen und Wasserstoff).

Silicoheptyloxyd, Si₂(C₂H₅)₆O, wurde erhalten bei der Einwirkung von Alkohol und Kaliumacetat auf das höher siedende Produkt der Einwirkung von hlor auf Siliciumäthyl (Fraction 180–200°) (2); ferner auch aus Siliciumoxy-hlorur, Si₂OCl₆, und Zinkäthyl (5); durch Kochen von Silicoheptyläther mit

Jodwasserstoffsäure vom Siedep. 127° (8); durch Einwirkung von Phosphorsaureanhydrid auf Triäthylsilicol (8), durch Behandlung von Silicoheptyläther mit conc. Schwefelsäure in der Kälte (8); endlich auch aus Siliciumtriäthylchlorid durch wässriges Kali (8). Farblose, geruchlose, syrupartige Flüssigkeit vom spec. Gew. 0.8590 bei 0°; Siedep. 231°. Aus einer kalt bereiteten Lösung in Schwefelsaure wird die Verbindung durch Wasser unverändert gefällt.

Silicoheptylhydrür, Si(C₂H₅)₃H, bildet das Endprodukt der Einwirkung von Natrium und Zinkäthyl auf Silicoheptyläther (8). Farblose Flüssigkeit; Siedep. 107°; spec. Gew. 0·7510 bei (0°; brennbar. Unlöslich in Wasser und conc. Schwefelsäure, mischbar mit Alkohol und Aether. Rauchende Salpetersäure zersetzt die Verbindung mit explosionsartiger Heftigkeit; rauchende Schwefelsäure liefert unter Erwärmung Silicoheptyloxyd. Brom erzeugt:

Silicoheptylbromür, Si(C₂H₃)₃Br (Triathylciliciumbromür), eine bei 161' siedende Flüssigkeit, welche durch Alkalien in Silicoheptyloxyd verwandelt wird (8). Gemischte Siliciumäthylverbindungen.

Orthosilicoessigäther, CH₃Si(OC₂H₅)₂, entsteht durch Einwirkung von Zinkmethyl und Natrium auf orthokjeselsaures Aethyl (9). Spec. Gew. 0·9283 bei 0°; Siedep. 146–151 unlöslich in Wasser, mischbar mit Alkohol, Aether; wird durch Jodwasserstoff unter Bildung von Silicoessigsäure zerlegt.

Orthosilicopropionsaures Methyl, C₂H₃Si(OCH₃)₃ ist das Produkt der Einwirkung von Zinkäthyl und Natrium auf orthokieselsaures Methyl (9). Flüssigkeit vom spec. Gew. 0:9747 bei 0⁰; Siedep. 125—126⁰. Unlöslich in Wasser, mischbar mit Alkohol und Aether. Conc. Jodwasserstoffsäure erzeugt sofort, verdünntes Ammoniak allmählich Silicopropionsäure.

Selenäthylverbindungen*).

Aethylselenid, $Se(C_2H_5)_2$.

Zur Darstellung behandelt man fünffach Selenphosphor, P₂Se₅, mit äthylschwefelsaurem Kalium und Kalihydrat in concentrirter Lösung eine Stunde bei 50° am Rückflusskühler und destillirt dann ab (1) (2). Das Rohprodukt wird von Neuem mit etwa der halben Menge athylschwefelsauren Kaliums, Kalihydrat, Wasser und einem Stückchen Phosphor behandelt, um das Disclenid zu entfernen (2).

Im reinen Zustande eine farblose Flüssigkeit von nicht unangenehmem Geruch. Siedep. 108° (2). Löst sich in verdünnter Salpetersäure auf (3). Aus dieser Lösung fällt Salzsäure:

Das Chlorid: $Se(C_2H_5)_2Cl_2$ (3) (1). In Wasser unlösliche Flüssigkeit. In ahnlicher Weise kann ein Jodid und ein Bromid erhalten werden (3).

'Triäthylselenjodid, $Se(C_2|H_3)_3J$, eutsteht durch direkte Vereinigung von Selenathyl und Aethyljodid (2). Glänzende, weisse, in Wasser lösliche Krystallnadeln. Dieselben destilliren bei 126°, ohne zu schmelzen, unter Dissociation und Wiedervereinigung der Dämp's (2). Durch Einwirkung von Silberoxyd auf das Jodid entsteht:

Triäthylseleniumhydroxyd, eine Base von stark alkalischer Reaction, de mit Begierde Wasser und Kohlensäure anzieht. Am besten krystallisirt das weinsaure Salz: $C_4H_8O_6Se(C_2H_3)_3 + 2H_2O$ (2).

Triäthylselenchlorid, durch Einwirkung von Salzsäure auf die Base dargestellt krystallisirt in weissen, blättrigen Krystallen (2).

Das Platindoppelsalz, [Se(C₂H₅)₃Cl]₂PtCl₄ (2), krystallisirt gut in rothen

*) 1) RATHKE, Ann. 152, pag. 210. 2) v. PIEVERLING, Ann. 185, pag. 332. 3 JON GMELIN, Suppl. I., pag. 189. 4) SCHIMPER, Jahresb. d. Ch. 1877, pag. 315. 5) WOHLER GMELIN, Suppl. I., pag. 196. 6) WÖHLER, GMELIN, IV., pag. 699. 7) HEERNE. Jahresb. d. Ch. 1861, pag. 565. 8) MALLET, GMELIN, Suppl. I., pag. 196--198. 9) BECKER, Ann. 180, pag. 205

Knystallen des monoklinen Systems (4). Ein Doppelsalz des Chlorids mit Chlorzink: $[Se(C_2H_3)_3 C_1, ZnCl_2]$ wurde in dünnen Blättern erhalten bei der Einwirkung von Selenäthylchlorid, $e(C_1H_3)_3Cl_2$, auf Zinkäthyl (1).

Aethyldiselenid, Se₂(C₂H₅)₂, entsteht bei der Behandlung von Selenkalium mit äthylschwefelsaurem Kalium, Kalihydrat und wenig Wasser (2). Braunrothes, schweres Oel von höchst widrigem Geruch; giftig. Siedep. 186° (1). Vergl. a. athylselenige Säure.

Telluräthylverbindungen.

Aethyltellurid, Telluräthyl, $Te(C_2H_5)_2$, entsteht beim Destilliren von Iellurkalium mit äthylschweselsaurem Kalium unter möglichstem Ausschluss der Lust (5). Tief gelbrothe Flüssigkeit, schwerer als Wasser; von höchst widrigem Geruch, gistig (6). Der Dampf ist intensiv gelb gesärbt (5). Siedep. 98° (7). Es brennt mit weisser, blau gesäumter Flamme; durch Oxydation an der Lust verwandelt es sich in eine weisse, erdige Masse.

Beim Auflösen in Salpetersäure bildet sich ein krystallisirendes Salz: [Te(C₂H₅)₂OH]NO₃. Auf Zusatz von Salzsäure scheidet sich die Chlorverbindung (7) (8):

 $Te(C_2H_5)_2Cl_2$, als klares, bei hoher Temperatur unzersetzt destillirendes Oel von unangenahmem Geruch ab (8). Löst man in Ammoniak und lässt verdunsten, so entsteht ein inschlorid, $Te(C_2H_5)_2Cl_2 + Te(C_2H_5)_2O$ (5). Ebenso wurde ein Bromid, Oxybromid, lodid, Oxyjodid erhalten (5).

Das schwefelsaure Telluräthyloxyd, $[Te(C_2H_5)_2OH]_2SO_4$, krystallisirt in kleinen kicht löslichen Prismen.

Die Base Telluräthyloxyd reagirt stark alkalisch, und zeigt unangenehmen Genich. Beim Einengen ihrer Lösung zersetzt sie sich unter Gasentwicklung, reshalb sie noch nicht rein dargestellt werden konnte (5).

Triäth yltellurjodid, $Te(C_9H_5)_8J$, entsteht durch Vereinigung von Telluräthyl vod Jodäthyl bei 50° (9). Aus Wasser krystallisirt, bildet es grosse, hellgelbe, klinorhombische ärstalle. Es schmilzt bei 92° und erstarrt wieder bei 86°.

Durch Behandlung mit Silberoxyd entsteht die Basis, $Te(C_2H_5)_3OH$, als ine stark alkalische Flüssigkeit, welche sich beim Erwärmen ihrer Lösung zerstzt. Diese Base, welche noch nicht wasserfrei erhalten wurde, lieferte ein latindoppelsalz:

[Te(C₂H₅)₃Cl]₂PtCl₄, Triäthyltellurplatinchlorid als ein orangerother krystalstender Niederschlag (9).

Metalläthylverbindungen*).

Unter diesem Namen vereinigen wir im Folgenden jene zahlreichen Verbindungen der Metalle, bei welchen mindestens ein Kohlenstoffatom der vorhandenen

⁶/₁ BUCKTON U. ODLING, Ann., Suppl. 4, pag. 110. 2) CAHOURS, GMELIN, Suppl. I., 126. 456. 3) C. LÖWIG U. SCHWEIZER, GMELIN, Suppl. I., pag. 469—476. 4) C. LÖWIG, GMELIN, Suppl. I., pag. 470—476. 5) R. LÖWIG, GMELIN, Suppl. I., pag. 476. 6) HOFMANN, Ind. 103, pag. 357. 7) BUCKTON, Jahresb. d. Ch. 1863, pag. 469. 8) BUCKTON, Jahresb. d. Ch. 1860, pag. 373. 9) BUCKTON, GMELIN, Suppl. I., pag. 479. 10) MERCK, GMELIN, Suppl. I., 11) STRECKER, Ann. 105, pag. 306. 12) JÖRGENSEN, Jahresb. d. Ch. 1871, pag. 770. 13, FRIEDLÄNDER, J. pt. Ch. 70, pag. 449. 14) CAHOURS, Jahresb. 1873, pag. 520. 15) LÖWIG, Suppl. I., pag. 508—511. 16) KLIPPEL, GMELIN, Suppl. I., pag. 508—511. 17) BUCK-107, GMELIN, Suppl. I., pag. 509. 19) FRANKLAND U. LAWRENCE, J. Chem. 50C. 35, pag. 245. 20) FRANKLAND U. DUPPA, Ann. 130, pag. 125. 21) WANKLYN, J. pt. Ch. 70, pag. 292. 22) CAHOURS, GMELIN, Suppl. I., pag. 455. 23) WANK-1N, GMELIN, Suppl. I., pag. 455. 24) WANKLYN, Ann. 140, pag. 211. 25) BUCKTON, Ann. 111, 126, 222. 26) FRANKLAND U. DUPPA, Ann. 111, 111, 112, 222. 26) FRANKLAND U. DUPPA, Ann. 111, 111, 112, 222. 26) FRANKLAND U. DUPPA, Ann. 111, 111, 112, 222. 26) FRANKLAND U. DUPPA, Ann. 111, 111, 112, 222. 26) FRANKLAND U. DUPPA, Ann. 111, 111, 112, 222. 26) FRANKLAND U. DUPPA, Ann. 130, pag. 109, 120. 27) FRANKLAND, Ann. 111,

Aethylgruppen mit dem Metall direkt verbunden ist. Der Uebersicht wegen beschreiben wir diese Verbindungen nach alphabetischer Reihenfolge.

Aluminiumäthyl, (C₂H₅)₃Al, wird dargestellt durch Erhitzen von Quecksilberathyl mit Aluminium im geschmolzenen Rohr auf 100° (1). Das Rectificiren geschieht im Wasserstoffstrom.

Farblose, leicht bewegliche Flüssigkeit, welche bei 194° siedet und bei — 18 nicht erstarrt. An der Luft entwickelt sie weisse Dämpfe und entzündet sich, in dünnen Schichten ausgebreitet. Wasser zersetzt es explosionsartig.

Aluminium äthyljodid, (C₂H₃)₃Al₂J₃, entsteht beim Erhitzen von Jodathyl mit Aluminium auf 130° (2).

Antimonäthylverbindungen.

Antimontriäthyl, $\mathrm{Sb}(\mathrm{C}_2\mathrm{H}_5)_3$. Zur Darstellung wird Antimonkalium, welches man durch Glühen von 5 Th. Kaliumtartrat mit 4 Th. Antimon erhält, mit Sand gemengt, und unter Abkühlung am Rückflusskühler mit Jodäthyl durchfeuchtet. Später wird erwärmt und im Kohlensäurestrom destillirt (3). Das Destillat wird von den ausgeschiedenen Krystallen der Jodverbindung abgegossen und über Antimonkalium nochmals rectificirt.

Dieselbe Verbindung entsteht auch durch Einwirkung von Antimontrichlord auf Zinkäthyl (6) oder auf Quecksilberäthyl (7), sowie auch bei der Destillation von Antimontriäthyljodür mit Zink (8). Das Antimontriäthyl ist eine farblose Flüssigkeit von zwiebelartigem Geruch und starker Lichtbrechung. Sp. Gew. 1:324 bei 16°; Siedep. 158:5° bei 730 Millim; erstarrt nicht bei – 29°. In Wasser unlöslich, löslich in Weingeist und Aether. Es raucht an der Luft, entzundet sich bald und verbrennt mit stark leuchtender Flamme. Bei langsamer Sauerstonabsorption entsteht Antimontriäthyloxyd (s. d.). Chlor, Brom wirken unter Feuererscheinung, und ebenso vereinigt es sich direkt mit Schwesel und Selen. Mit rauchender Salzsäure entsteht unter Entwicklung von Wasserstoff das Chlorid. Salpetersäure erzeugt unter Entbindung von Stickoxyd das Nitrat des Triäthylantimonoxyds (s. u.).

 $(C_2H_5)_3\mathrm{SbCl}_2$ (3) (10) entsteht bei Einwirkung von Salzsäure auf Antimontriathyl oder auf das Oxyd, Sulfür, Jodür. Farblose Flüssigkeit; spec. Gew. 1:5406 bei 17°; unloslich in Wasser, löslich in Alkohol, Aether.

 $(C_2H_3)_3SbCl_2 + (C_2H_3)_2SbO$, bildet zerfliessliche Krystalle (10). $[(C_2H_3)_3Sb]_2PtC$, $(C_2H_3)_3Sb^*AuCl$. Diese beiden Chlorüre entstehen beim Behandeln von Antimontriäthyl mit alkoholischen Lösungen von Gold- oder Platinchlorid (6). $(C_2H_3)_3SbBr_2$. In Wasser unlosh he Flüssigkeit, welche bei -10° erstarrt; spec. Gew. -1.953 bei 17° (3). $(C_2H_3)_3SbBr_2 \cdot (C_2H_3)_3SbBr_2$

рад. 60. 28) Dunhaupt, Gmelin, Suppl. I., рад. 513—516. 29) Strecker, Gmelin, Suppl. I рад. 515, 516. 30) Schröder, Ber. 12, рад. 563. 31) Chapman, Ann. 139, рад. 128. 32) Buckton, Gmelin, Suppl. I., рад. 512. 33) Hartwig, Ann. 176, рад. 276, 264. 34) Hanfe. Bet. 3, рад. 10. 35) Breed, Gmelin, Suppl. I., рад. 480—482. 36) Dünhaupt, Gmelin Suppl. I., рад. 480—482. 37) Frankland, Gmelin, Suppl. I., рад. 482—486. 38, Riffin Behlstein, Gmelin, Suppl. I., рад. 482—484. 39) Pebai, Gmelin, Suppl. I., рад. 482 485. 40) Rathke, Ann. 152, рад. 220. 41) Ladenburg, Ann. 173, рад. 147. 42) Grahowski, Ann. 138, рад. 165. 43) Frankland, Jahresber. 1857, рад. 418. 44° Wischin, Ann. 139 рад. 364. 45) Zuckschwerdt, Ann. 174, рад. 304, Ber. 7, рад. 201. 46) Lówig, Gmelin, Suppl. I., рад. 486—508. 47) Frankland, Gmelin, Suppl. I., рад. 486—495. 48) Cahouski, Riche, Gmelin, Suppl. I., рад. 487—495. 49) Cahousk, Gmelin, Suppl. I., рад. 486—503. 50) Ladenburg, Ber. 3, рад. 647: 4, рад. 10. 51) Ladenburg, Ann. Suppl. I., рад. 486—503. 50) Ladenburg, Ann. 123, рад. 365. 53) Kulmitz, Gmelin, Suppl. I., рад. 495—502. 54) Buckfon, Gmelin, Suppl. I., рад. 495—502. 54) Buckfon, Gmelin, Suppl. I., рад. 449—452.

10). $(C_2H_5)_3$ Sb J_2 , farblose, in Wasser lösliche Nadeln, Schmp. 70·5, sublimiren leicht und zersetzen sich über 100° (3). $(C_3H_5)_3$ Sb $J_2\cdot(C_2H_5)_3$ Sb O (10) (11), octaëdrische Krystalle. $C_2H_3)_2$ SbS, entsteht durch Vereinigung von Antimontriäthyl und Schwefel (3), oder durch Einzirtung von Schwefelwasserstoff auf das Oxyd (10). Silberglänzende bei 100° schmelzende Krystalle. $C_2H_3)_2$ Sb·Sb $_2$ S $_3$, gelbes Pulver (4). $(C_2H_5)_3$ Sb Se (3).

Triäthylantimonoxyd, $(C_2H_5)_3$ SbO. Zur Darstellung zersetzt man das Sulfat v. u.) mit Baryt (3), oder das Jodür mit frisch gefälltem Silberoxyd (10), in welchem Falle das in Lösung verbleibende Silber durch vorsichtigen Zusatz von Jodwasserstoff abgeschieden verden muss. Die wässrige Lösung wird im Vacuum verdunstet.

Es bildet sich ferner aus Antimontriäthyl bei langsamer Oxydation zum Iheil als antimonigsaures Salz, oder durch Einwirkung von Quecksilberoxyd und Wasser (3). Farbloses, dickflüssiges Liquidum, welches sich leicht in Wasser, Aether, Alkohol löst. Chlor-, Brom-, Jodwasserstoff lassen das Chlorür, Brom-ür, Jodür des Antimontriäthyls entstehen, Schwefelwasserstoff das Sulfür. Durch die Wassrige Lösung des Triäthylantimonoxyds werden viele Metallsalze gefällt. Ihonerde, Zinkoxyd lösen sich dabei in einem Ueberschuss wieder auf (10). Mit Säuren entstehen salzartige, meist lösliche Verbindungen.

Salze: (C₂H₅)₃Sb·(NO₃)₂ Prismen (3). (C₂H₅)₃Sb·OH·NO₃, krystallinisch (10). (L₂H₅)₃Sb·SO₄, weisse, bei 100° schmelzende Krystalle (3). (C₂H₅)₃SbO·Sb₂O₃, antimonig-sures Triäthylantimonoxyd. Entsteht bei der langsamen Oxydation des Antimontriäthyls (3) (4); 3.55es, amorphes Pulver.

Antimontetraäthyloxydhydrat, $(C_2H_5)_4$ SbOH. Diese, den Ammoniumand Phosphoniumbasen analog constituirte Verbindung wird dargestellt durch lærlegung des entsprechenden Jodürs (s. u.) mit feuchtem Silberoxyd (5). Farbanses, dickflüssiges, alkalisch reagirendes Oel; leicht löslich in Alkohol und Wasser, unlöslich in Aether. Es verdrängt Ammoniak aus seinen Salzen, fällt viele Metalloxyde aus ihren Salzlösungen und löst, im Ueberschuss angewandt, das gefällte Linkoxyd oder Thonerde wieder auf.

Salze: $(C_2H_5)_4$ Sb Cl, leicht lösliche, zerfliessliche Nadeln. $[(C_2H_5)_4$ Sb Cl]_2Pt Cl_4, gelbe Krystalle (9). $[(C_2H_5)_4$ Sb Cl]_2·3Hg Cl_2, weisse Krystallblätter. $[(C_2H_5)_4$ Sb Cl]_4·3Hg Cl_2, weisses Fulver. Die letztgenannten beiden Doppelsalze sind in Wasser schwer löslich. $(C_2H_5)_4$ Sb Br $-\lambda H_2$ O, weisse, in Wasser und Alkohol lösliche Nadeln. $(C_2H_5)_4$ Sb J, entsteht durch Vernigung von Antimontriäthyl und Jodäthyl beim Erhitzen auf 100°; unter Wasser erfolgt die Arbindung auch bei gewöhnlicher Temperatur. Sechsseitige Säulen oder Nadeln, welche in Wasser. Weingeist löslich, schwer löslich in Aether sind. $[(C_2H_5)_4$ Sb J]_3·3Hg J_2, sechsseitige Yanlen, welche bei 70° schmelzen; unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol. $[(C_2H_5)_4$ Sb J]_4·3Hg J_2, sechse Säulen; unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol. $(C_2H_5)_4$ Sb J]_3, ein Trijodid; det grüne, metallglänzende Krystalle (12). $(C_2H_5)_4$ Sb NO₃, farblose, zerfliessliche Nadeln. $(C_1H_3)_4$ Sb]_3·SO₄, harte, sehr zerfliessliche Säulen.

 $(C_2H_3)_3CH_3SbJ$ (13); daraus wurde mit Silberoxyd auch die Base $(C_2H_3)_3CH_3SbOH$ als the description of the state of the state

Berylliumäthyl, Be(C₂H₅)₂, bildet sich beim Erhitzen von Quecksilberathyl mit Beryllium im zugeschmolzenen Rohr auf 130° (14). Farblose, an der Luft rauchende, beim Erwärmen sich entzündende Flüssigkeit. Siedep. 185—188°. Wird durch Wasser und Alkohol zersetzt.

Bleiäthylverbindungen.

Bleitriäthyl, Pb₂ (C₂H₅)₆, wird dargestellt durch Einwirkung von Jodäthyl auf eine Legrung, bereitet aus 3 Th. Blei und 1 Th. Natrium. Man vermengt die Legirung mit Sand, urchfeuchtet mit Jodäthyl bei vorgelegtem Kühlapparat, um die durch Selbsterwärmung einurtende Verstüchtigung des letzteren zu verhüten. Dann destillirt man das Jodäthyl ab, extrahirt

den Rückstand mit Aether. Dieser wird nach Zusatz von etwas Wasser überdestillirt, wobei sich das Bleitriäthyl im Rückstande ausscheidet (15) (16).

Dünnflüssiges, gelbliches Oel, spec. Gew. 1.471 bei 10°. Nicht unzersetzt destillirbar. In Wasser unlöslich, wenig in Alkohol, leicht in Aether löslich Zersetzt sich am Licht, auch beim Kochen mit Wasser unter Abscheidung vor Blei. Es verbindet sich direkt mit Chlor, Brom, Jod und reducirt Silbersalze unter Abscheidung von Silber.

Bleitriäthylchlorür, Pb(C₂H₅)₃Cl, lange, glänzende Nadeln, welche bein Erhitzen verpuffen. Leicht in Weingeist und Aether löslich (15).

 $[Pb(C_2H_5)_3Cl]_2PtCl_4$, kupferrothe Krystalle (16). $Pb(C_2H_5)_3Cl\cdot HgCl_2$ weisse, glänzende Schuppen (16). $Pb(C_2H_5)_3Br$, lange Nadeln (15).

Bleitriäthyloxydhydrat, $Pb(C_2H_5)_3OH$, entsteht durch Schütteln des Jodur (erhalten durch Eintragen von Jod in eine ätherische Lösung von Bleitriäthyl, so lange Entfarbung stattfindet) in Aether mit frisch gefälltem Silberoxyd (16).

Es bildet sich auch beim Destilliren des Chlorürs mit Kalihydrat (18). Farb lose, ölige Flüssigkeit, welche beim Abkühlen krystallinisch erstarrt. Die Dämpse reizen zum Niesen. Wenig in Wasser, leicht in Alkohol und Aether löslich. Eist eine starke Base, schmeckt ätzend, verdrängt Ammoniak aus seinen Salzen bläut Lakmus, verseift Fette, fällt viele Metalloxyde, löst Thonerde und Zinkoxyc im Ueberschuss wieder aus.

Salze: (15) (16). $[Pb(C_2H_5)_3]_2CO_3$, kleine, harte, glänzende, in Wasser unloshch Krystalle. $Pb(C_2H_3)_3\cdot NO_3$, dickes, allmählich krystallinisch erstarrendes, in Weingeist und Aether lösliches Oel. $[Pb(C_2H_3)_3]_2SO_4$, grosse, harte, glänzende, in Wasser fast unloshch Octaëder. $Pb(C_2H_5)_3H_2PO_4$, sternförmig gruppirte, in Wasser lösliche Krystalle.

Bleiteträthyl, Pb(C₂H₅)₄, entsteht unter Abscheidung von metallischen Blei durch Einwirkung von Chlorblei auf Zinkäthyl (17) (19). Flüssigkeit von 1·62 spec. Gew.; siedet bei vermindertem Druck (190 Millim.) bei 152°; bei 200 unter Zersetzung. Unlöslich in Wasser; brennt mit orangefarbener, blassgrut gesäumter Flamme. Jod liefert Bleitriäthyljodür, conc. Salzsäure Aethan und Bleitriäthylchlorür.

Cadmiumäthyl, $Cd(C_2H_5)_2$? entsteht bei Einwirkung von Cadmium au Jodäthyl. Wurde noch nicht rein erhalten (20) (21).

Kaliumäthyl, KC₂H₅, entsteht wie Natriumäthyl (s. d.) bei Einwirkum des Alkalimetalls auf Zink- oder Quecksilberäthyl (2). Noch nicht in reinen Zustand isolirt.

Magnesiumäthyl, $Mg(C_9H_5)_9$, wird durch Einwirkung von Jodäthyl au Magnesiumseile erhalten. Farblose, sehr flüchtige, lauchartig riechende Flussig keit. Entzündet sich an der Lust und wird durch Wasser hestig zersetzt (22.

Natriumäthyl, Na C_2H_5 , bildet sich bei der Einwirkung von Natrium au Zinkäthyl (23). Im freien Zustand nicht bekannt. Bei Anwendung von Zinkathy scheidet sich die Doppelverbindung Na C_2H_5 ·Zn $(C_2H_5)_2$ in rhombischen, bei 27 schmelzenden Tafeln aus. Es oxydirt sich leicht und wird durch Wasser energisch zersetzt. Beim Destilliren wird die Verbindung unter Abscheidung von Natrium zerstört. Mit Kohlensäure entsteht propionsaures Natrium (23); Kohlenovyt wirkt auf die Doppelverbindung unter Bildung von Propion, $CO(C_2H_5)_2$, (24)

Quecksilberäthylverbindungen.

Quecksilberäthyl, $\mathrm{Hg}(C_2\mathrm{H}_5)_9$. Zur Darstellung behandelt man ein Gemenge von 10 Th. Jodäthyl (26) [oder Bromäthyl (31)] und 1 Th. essigsaures Aethyl (dessen Function noch nicht aufgeklärt ist) mit Natriumamalgam. Das Produkt wird dann durch Waschen mit Wasse und Rectificiren gereinigt.

Entsteht auch bei Einwirkung von Zinkäthyl auf Quecksilberchlorid (32). Farblose, fast geruchlose Flüssigkeit von 2:444 spec. Gew.; Siedep. 158°. Es ist unlöslich in Wasser, brennt mit leuchtender Flamme, entzündet sich im Chlorgas. Das Arbeiten mit diesem Körper erfordert wegen der Giftigkeit der Dämpfe grosse Vorsicht. Conc. Salzsäure oder Schweselsäure liesern unter Entwicklung von Aethan die Salze der Monäthylbase (s. u.). Jod und Brom erzeugen unter Freiwerden von Jod, resp. Bromäthyl das Jodid und Bromid derselben Base. Bei Einwirkung von Natrium, Kalium, Zink, Cadmium, Wismuth tritt in der Wärme eine Substitution des Quecksilbers durch diese Metalle ein unter Bildung der betr. Metalläthyle, während Eisen, Kupser, Silber, Gold das Quecksilberäthyl bei 150° zwar zersetzen, jedoch ohne neue Metalläthyle zu bilden (26).

Quecksilberäthyloxydhydrat, C₂H₅HgOH, entsteht durch Einwirkung son seuchtem Silberoxyd auf das entsprechende Jodür oder Chlorür (28). Farbloses, in Wasser und Weingeist leicht lösliches Oel von basischen Eigenschaften. Es bläut Lakmus, verdrängt Ammoniak aus seinen Salzen und fällt Metalloxyde.

Salze: Quecksilberathylchlorür, C₂H₃HgCl (29) (27). Von Interesse ist eme Bildung durch Wechselwirkung zwischen Quecksilberäthyl und Quecksilberchlorid (27). There silberweisse irisirende Blättchen, die unlöslich in Wasser sind, aus siedendem Alkohol krystallisiren. Sublimirt schon bei mässiger Wärme; spec. Gew. 3:461 (30). Quecksilberäthylromür, C₂H₃HgBr, silberglänzende Blättchen (28). Quecksilberäthyljodür, C₂H₃HgJ, irrblose, irisirende Blättchen, welche schon bei 100° sublimiren. Im direkten Sonnenlicht zersetzt sich unter Ausscheidung von Quecksilberjodid. Schwer löslich in Wasser, Alkohol, Aether (28) (29). Sulfür, (C₂H₃Hg)₂S, weisse, pulvrige Substanz, die aus Weingeist und Aether krystallisirt. Löslich auch in Schwefelammonium (28). Nitrat, C₂H₃HgNO₃, wasserhelle Frisnen (28) (29). Sulfat, (C₂H₃Hg)₂SO₄, silberglänzende Blättchen (28).

Thalliumäthylverbindungen.

Thalliumdiäthylhydroxyd, $(C_2H_5)_2$ TlOH, wird erhalten durch Einwirkung von Baryumhydroxyd auf das Sulfat (s. d.) (33). Weisse, haarförmige, seideglänzende Nadeln, welche sich leichter in kaltem, als in heissem Wasser losen. Es zeigt alkalische Reaction, absorbirt aber keine Kohlensäure. Auf 150' kann es ohne Veränderung erhitzt werden, bei 211° tritt explosionsartige Lersetzung ein.

Salze: Thallium diäthylchlorür, $(C_2H_5)_2$ TlCl, entsteht durch Einwirkung ion Zinkäthyl auf Thalliumchlorid in ätherischer Lösung (34) (33). Krystallisirt aus Wasser oder Alkohol in atlasglänzenden Schuppen, welche bei 190° unverändert hleiben. Bei stärkerem Erhitzen zersetzen sie sich mit Explosion (34). Es bildet den Ausgangspunkt zur Darstellung der übrigen Verbindungen.

Jodar, (C₂H₅)₂TlJ, weisse, in Wasser schwer lösliche Blättchen, die sich am Licht zeretzen, bei 195° explodiren (33).

Nitrat, $[C_2H_5)_2Tl\cdot NO_3$, kleine weisse, in Wasser mässig lösliche Krystalle (33) (34). Sulfat, $[(C_2H_5)_2Tl]_2SO_4$, entsteht durch Wechselwirkung zwischen dem Chlorür und Sibersulfat. Bei 205° verpuffende Nadeln; in Wasser leicht löslich.

Phosphat, $[(C_2H_5)_2Tl]_3PO_4$, bildet bei 189° verpuffende, in viel Wasser lösliche Nadeln (33).

Wismuthäthylverbindungen.

Wismuthtriäthyl, $\mathrm{Bi}(C_2H_5)_3$, wird dargestellt, indem man eine Legirung von Wismuth und Kalium, welche durch Zusammenschmelzen von 5 Th. Wismuth mit 4 Th. Kalium-tartat bereitet wurde, mit Jodäthyl behandelt. Das Produkt wird mit Wasserdämpfen übergereben und mit Chlorcalcium getrocknet (35).

Farbloses, bewegliches, unangenehm riechendes Oel, von 1.82 spec. Gew.

Siedet bei 50-60° unter Zersetzung. Beim Erhitzen auf 150° erfolgt starke Explosion. An der Luft raucht es und entflammt. Es ist unlöslich in Wasser, leicht in Alkohol, schwer in Aether löslich. Die alkoholische Lösung scheidet an der Luft Wismuthhydroxyd aus (36). Mit Chlor, Brom, Jod vereinigt es sich zu unbeständigen Verbindungen (36).

Schweselwasserstoff, auf eine Lösung von Wismuthtriäthyl in Salpetersäure einwirkend, lässt einen gelben, in Wasser unlöslichen, in Schweselammonium löslichen Niederschlag entstehen von der Zusammensetzung: Bi(C₂H₅)₂S-Bi₂S₃ (36).

Wismuthäthylchlorid, C_2H_5 ·BiCl₂, krystallisirt, wenn man warme alkoholiseka Lösungen von Wismuthtriäthyl und Quecksilberchlorid langsam vermischt, beim Erkalten ur silberglänzenden Blättchen (36).

Jodid, C2H5·BiJ2, goldgelbe, sechsseitige Blättchen (36).

Wismuthäthyloxyd, C₂H₃BiO, bildet sich beim Behandeln des Jodide mit Kalihydrat in weingeistiger Lösung (36). Gelbes, amorphes, selbstentzund liches Pulver. Mit Säuren liefert es unbeständige, leicht basisch werdende Salze

Nitrat, C₂H₅Bi(NO₃)₂, strahlig krystallinische Masse, die sich schon bei 40" untel Verpuffung zersetzt; setzt in wässriger Lösung bald ein weisses Pulver ab (36).

Zinkäthyl, $Zn(C_2H_5)_2$, bildet sich bei Einwirkung von Jodäthyl auf Zinl (37), oder auf Zinknatrium (38), oder von Quecksilberäthyl auf Zink (37).

Zur Darstellung behandelt man Zink, das man durch Schwefelsäure stark angeätzt hat 39 mit Jodäthyl auf dem Wasserbade am Rückflusskühler, den man zweckmässig durch ein 40 Centum tief in Quecksilber tauchendes Rohr abschliesst (41). Man kann auch von vornherein 7 The Zinknatrium zusetzen (38) oder die Reaction durch Zusatz von etwas Zinkäthyl (40) einleiten Das Produkt der Reaction wird im Kohlensäurestrom rectificirt und das bei 1180 Uebergehendaufgefangen.

Zinkäthyl ist eine farblose, leicht bewegliche, stark lichtbrechende Flüssigkei von unangenehmem Geruch. Siedep. 118°. Spec. Gew. 1·182 bei 18°. Es entzünde sich an der Luft und verbrennt mit glänzender blauer Flamme. Wasser zersett es heftig in Zinkoxyd und Aethan. Alkohol erzeugt Zinkalkoholat und Aethan Eine ätherische Lösung der Lust ausgesetzt, liesert durch Oxydation Zinkathyl oxyd, Zn(C₂H₃)₂O, neben Zinkalkoholat, Zn(C₂H₃O)₂. Mit Schwefel in ätherische Lösung entsteht das Sulfid, Zn(C₂H₃S)₂. Mit Schwefelkohlenstoff vereinigt e sich direkt zu Zn(C₂H₅)₂CS₂ (42). Im Chlorgas entzündet sich Zinkäthyl und verbrennt unter Abscheidung von Russ und Chlorzink. Jod und Brom wirker bei vorsichtigem Zusatz zu gekühltem Zinkäthyl hestig unter Bildung von Bromresp. Jodäthyl ein (37). Phosphor-, Arsen-, Antimontrichlorid liefern bei Einwirkun auf Zinkäthyl Triäthylphosphin, -Arsin, -Stibin (s. diese Verb.). Trockenes Amme niak in eine ätherische Lösung von Zinkäthyl geleitet, erzeugt unlösliches amorphe Zinkamid, Zn(NH₂)₂. In ähnlicher Weise erzeugen Mono- und Diäthylamin du Amide, resp. $Zn(NHC_2H_5)_2$ und $Zn[N(C_2H_5)_2]_2$ (43). Schwefelsäure ode Schwefligsäureanhydrid lassen mit Zinkäthyl das Zinksalz der äthylschwefliger Säure entstehen (C₂H₅O·SO₂)₂Zn + H₂O (44) (45). Stickoxyd wird beim Em leiten in eine ätherische Lösung von Zinkäthyl absorbirt unter Bildung eines Zink salzes $(C_2H_3)_2Z_1(NO)_2$ (56) [oder $(C_2H_3)_2Z_1(NO)_2 + H_2O$ (45)], welches it gut ausgebildeten rhombischen Krystallen auftritt. Dieses wird durch Wasser it ein basisches Salz, C₂H₃·OH·Zn(NO)₂, verwandelt, welches beim Behandelt mit Kohlensaure unter Abscheidung von kohlensaurem Zink das neue Sal: (C₂H₂)₂Zn(NO)₄, in weissen krystallinischen Massen oder Nadeln liefert 30 Letzteres Salz wurde auch in das Calcium-, Baryum-, Magnesium-, Natrium-, Silber und Kupfersalz übergeführt (56). Die diesen Salzen zu Grunde liegende Saut C₁H₅)₂(NO)₄H₂, resp. C₂H₅(NO)₂H, welche als Dinitroäthylsäure bezeichnet rude, ist noch nicht im reinen Zustand erhalten worden, da ihre wässrige Lösung sich sehr leicht unter Entwicklung von Gasen (Aethylen, Stickstoff, Stickoxydul, Nickoxyd) zersetzt (56). Das Zinksalz liefert bei der Reduction mit Natrium-malgam neben Ammoniak auch Aethylamin (45).

Das Zinkäthyl ist ein wichtiges Hilfsmittel für die Synthese organischer Verbindungen, soriher das Nähere bei den betr. Verbindungen selbst zu ersehen ist.

Zinnäthylverbindungen.

Zinndiäthyl, $Sn(C_2H_5)_2$, bildet sich und wird dargestellt durch Behandlung von Zinnstein (1 Th. Natrium und 4-6 Th. Zinn) mit Jodäthyl (46).

Es entsteht auch durch Reduction von Zinnäthyloxydsalzen (s. u.) durch link (47). Farbloses dickes Oel; spec. Gew. = 1.558 bei 15°. Siedet bei 150° mer Zersetzung. Unlöslich in Wasser und Alkohol, löslich in Aether. Es oxydint sich rasch an der Luft und vereinigt sich direkt mit Chlor, Brom, Jod.

Zinndiäthyloxyd, Sn(C₂H₅)₂O, bildet sich durch Oxydation einerätherischen Lisung von Zinndiäthyl an der Luft (46) oder durch Zersetzung des Jodürs (s. u.) ant kochendem Wasser, Kali oder Ammoniak (47) (48). Amorphes, dem Zinnwyd ähnliches, in Wasser, Alkohol, Aether unlösliches, jedoch in Säuren lösliches Pulver. Entzündet sich beim Erhitzen an der Luft.

Salze: Zinndiäthylchlorür, $Sn(C_2H_5)_2Cl_2$. In Wasser, Weingeist, Aether lösliche Nodeln; Schmp. 85°; siedet unzersetzt bei 220° (46) (47) (49) (50).

Oxychlorid, Sn(C2H5)2OH·Cl, Blättchen (52).

Zinndiäthylbromür, Sn(C₂H₅)₂Br₂, weisse, leicht schmelzbare Nadeln; Siedep. 232—233°. Lislich in Wasser, Alkohol, Aether (46) (47) (49).

Zinn diäth yljodur, $Sn(C_2H_5)_2J_2$, Nadeln, welche bei 42° schmelzen; Siedep. 245—246°. Awer in Wasser, leicht in siedendem Alkohol und in Aether löslich (46) (47) (48) (49).

Zinndiäthylfluorür, Sn(C2H5)2Fl2, Prismen (49).

Nitrat, Sn (C₂H₅)₂(NO₂)₂, Prismen (46) (49).

Sulfat, Sn(C₂H₅)₂·SO₄, Blättchen (46) (48) (49).

Zinntriäthyl, $Sn_2(C_2H_5)_6$, wird dargestellt, indem man Zinntriäthyljodür mit Natrium ivillint. Das Destillat wird unter vermindertem Druck rectificirt (51).

Entsteht auch aus Jodäthyl und Zinnnatrium (49), bei trockner Destillation nehrerer Zinndiäthyloxydsalze (49). Farblose Flüssigkeit von penetrantem Geruch; nedet bei 265—270° unter Zersetzung; spec. Gew. = 1.4115 bei 0° (51). Giebt mit Jod Zinntriäthyljodür (s. unten), mit Chlor dagegen Diäthylchlorür neben Chloräthyl. Silberlösungen werden durch die Verbindung reducirt. Zinnchlorid erzeugt Zinntriäthylchlorür.

Zinntriäthyloxydhydrat, Sn(C₂H₅)₃OH, entsteht durch Zerlegen des Suliats (s. unten) mit Aetzbaryt (46), oder beim Destilliren des Jodürs resp. Chlorürs mit Kalihydrat (49) und wurde auch bei der Zersetzung von Zinntriäthyläthylat mit Wasser erhalten (51). Farblose, glänzende Prismen, welche bei 43° (51) chmelzen; Siedep. 272°. Schwer in Wasser, leicht in Alkohol, Aether löslich. Die wässrige Lösung reagirt alkalisch, treibt Ammoniak aus seinen Salzen aus und zieht Kohlensäure aus der Luft an. Bei längerem Erhitzen auf die Siedermperatur geht das Oxydhydrat durch Wasserverlust in das

Oxyd, $Sn(C_2H_5)_3O$, über; ein farbloses Oel, welches mit Wasser wieder das Oxyd- T^{drat} zurückbildet (49). Dasselbe Oxyd entsteht auch bei der Oxydation von Triäthylzinn arch trockene Luft (53).

Salze: Zinntriäthylchlorur, (C₂H₅)₂SnCl, farbloses Oel; spec. Gew. 1·428 bei 8° ^{**dep.} 208—210°; erstarrt bei 0° (53) (49) (50).

Bromur, $(C_2H_5)_3$ SnBr, stechend riechende Flüssigkeit; spec. Gew. 1.630. Siedep. $222-224^{\circ}$ (53) (49) (46).

Zinntriäthyljodür, (C₂H₅)₃SnJ, bildet das Hauptprodukt der Einwirkung von Jodathyl auf Zinnnatrium (mit 14 % Natrium) (51) (46) (49). Farblose, stark lichtbrechende Flüssigkett; Siedep. 231°(51). spec. Gew. 1·833 bei 22°(49); vereinigt sich mit Ammoniak zu Sn(C₂H₅)₂J·2NH.

Sulfür, [Sn(C2H5)3]2S, ölartig (53).

Nitrat, (C₂H₅)₃Sn·NO₃, schwer krystallisirender Syrup (53) (46) (49).

Carbonat, [(C2H5)2Sn]2CO3, Prismen (53).

Sulfat, [(C2H5)3Sn]2SO4, glänzende Prismen (49).

Phosphat, (C2H5)2SnH2PO4, glänzende Nadeln (53).

Zinntriäthyläthylat, $(C_9H_5)_3SnOC_9H_5$, entsteht beim allmählichen Erwärmen von Zinntriäthyljodur mit alkoholfreiem Natriumäthylat bis auf 200° (51).

Farblose, unangenehm riechende Flüssigkeit. Spec. Gew. 1.2634 bei 0 Siedep. 190—192°. Zerfällt mit Wasser in Alkohol und Zinntriäthyloxydhydrat

Zinntetraäthyl, Sn(C₂H₅)₄, wird dargestellt durch Behandlung von Zinn diäthyljodür mit Zinkäthyl (54) (47); entsteht auch bei der Destillation von Zinn diäthyl (49). Farblose, leicht bewegliche Flüssigkeit; Siedep. 181°; spec. Gew = 1·187 bei 23° (47); brennbar; unlöslich in Wasser. Natrium lässt es unver ändert. Conc. Salzsäure giebt unter Entwicklung von Aethan: (C₂H₅)₃SnCl (s. d.) Jod unter Bildung von Jodäthyl (C₂H₅)₃SnJ (s. d.).

Gemischte Zinnäthylverbindungen.

Zinnmethyltriäthyl, Sn(C₂H₅)₃(CH₃); Siedep. 162-163° (49).

Zinndimethyldiäthyl, Sn(C₂H₅)₂(CH₃)₂; spec. Gew. 1.232 bei 19° (47) (55).

Zinnathyltrimethyl, SnC₂H₅(CH₃)₃; Siedep. 125-128°; spec. Gew. 1.243 (49).

EMMERLING.

Affinität*). Einleitung.

Die Affinitätslehre hat die Aufgabe, die Ursachen für den beobachteten Verlauf der chemischen Reactionen, die beim Zusammenbringen von zwei oder meh Körpern eintreten, aufzufinden. Sie muss diese Ursachen herleiten aus der zwischen den einzelnen Atomen oder Atomcomplexen wirkenden Kräften, sowi aus den inneren Bewegungen derselben. Sie hat vor allem Rechenschaft zu geben von dem zeitlichen Verlauf der Reactionen und die Mengenverhältnisse zu

^{*) 1)} E. WIEDEMANN, WIED., Ann. 10, pag. 253; G. WIEDEMANN, WIED., Ann. 5, pag. 8 2) GULDBERG und WAAGE, KOLBE, J. 20, 49-113. 3) VAN T'HOFF, Chem. Ber. X., pag. 604 4) OSTWALD, KOLBE, J. 16, pag. 385, 18, pag. 328, 19, pag. 468. 5) THOMSON, Die samuel lichen Abhandlungen sind zusammengestellt in «Thermochemische Untersuchungen. J. Barth 1882) 6) MULIER-ERZBACH, Chem. Ber. 14, pag. 217, pag. 2212. 7) KRECKE, KOLBE, J. 3, pag. 281 8) OSTWALD, POGG, Erg. 8, pag. 167, WIED., Ann. 2, pag. 429 u. 671. 9) OSTWALD, KOLUI J. 25, pag. 1. 10) OSTWALD, KOLBE, J. 19, pag. 468. 11) JELLEFT, Transactions Roy. Ir + Academy 25, pag. 371. 12) BRÜCKE, Wien, Ber. 75. 14) A. MÜLLER, ERDMANN, J. of pag. 340, 100, pag. 204; Pogg, Erg. 6. pag. 123. 14) H. SETTEGAST, WIED., Ann. 7. pag. 24 15) G. WIEDEMANN, WIED., Ann. 5, pag. 45. 16) BUNSEN, LIEB., Ann. 85, pag. 13 17) E. v. MEYER, KOLBE, J. 18, pag. 290. 18) HORSTMANN, Verh. d. Nat. Ver. zu Heidelber-N. S. 1876 Heft 3, 1877 Heft 1, 1878 Heft 35, Chem. Ber. 12, pag. 64. 19) BÖTSCH. Livil Ann. 210, pag. 207. 20) BETTENDORF, Z. S. f. Chem. 66, pag. 641. 21) KAJANDER et: Chem. Ber. 9, pag. 1646, 10, pag. 34, Bull. soc. chim. 34, pag. 325, Chem. Ber. 14, pag. 205 22) LUNGE, Chem. News 35, pag. 92. 23) BERTHELOT u. PEAN ST. GILES, Ann. Chim. 65, pag. 385, 66, pag. 1, 68, pag. 225; VILLIERS, C. R. 90, pag. 1488, pag. 1563, 91, pag. ti u. pag. 124. 24) MENESCHUTKIN, Chem. Ber. 10, pag. 1728. 1898 11, pag. 1507. 1 pag. 2117-2148, I.i.ii. Ann. 195, pag. 334, 197, pag. 193, Chem. Ber. 13, pag. 1812, Chem. Ber. 14, pag. 2030, Ann. Chim. (5) 23, pag. 14, Kolbe, J. 24, pag. 49, 25, pag. 193

Affinität. 115

erklären, in denen etwa mehrere gleichzeitig sich bildende Körper auftreten und muss besonders die Ursachen aufsuchen, warum neben den Hauptreactionen noch Nebenreactionen verlaufen.

In den meisten Fällen ist sie freilich nicht weit über die Feststellung der zu ihrer Weiterentwicklung nöthigen experimentellen Grundlagen hinausgekommen.

Unter Affinität oder Verwandtschaft zweier Körper versteht man die grössere oder geringere Neigung derselben, sich mit einander zu verbinden, oder die Kraft, mit der dieselben in den Verbindungen an einander festgehalten werden.

Das absolute Maass für diese Kraft würde die Arbeit sein, welche man eisten muss, um die beiden Bestandtheile der Verbindung, welche die absolute semperatur Null, d. h. keine innere Bewegung besitzt, bis in die Unendlichkeit u entfernen; oder umgekehrt die Wärmemenge, welche frei wird, wenn die beiden Bestandtheile sich aus der Unendlichkeit einander nähern bis zu ihrer Vereinigung und zuletzt das ganze System auf die absolute Temperatur Null zebracht ist. Einen angenäherten Werth würde man indess in vielen Fällen schon erhalten, wenn man denselben Process bei gewöhnlicher Temperatur vornähme. Derartige Beobachtungen sind indess noch fast gar nicht angestellt, indem die ihermochemischen Messungen weit complicirteren Processen (1) entsprechen, als man gewöhnlich denkt.

Für die Bildung von Salzsäure aus Chlor und Wasserstoft gilt z. B. die Reactionsgleichung

$$(H-H)+(Cl-Cl)=2HCl.$$

Der austretenden Wärmeprocesse sind drei, einmal wird ein Atom H von einem Atom H getrennt, ferner wird ebenso ein Atom Cl von einem Atom Cl zetrennt und endlich verbindet sich zweimal 1 Atom Cl mit einem Atom H. Den beiden ersten Processen entspricht eine Wärmebindung, dem letzteren eine Wärmeentwicklung, und nur ihre Differenz können wir messen.

Oder wenn wir etwa Kalihydrat mit Chlorwasserstoffsäure und Salpetersäure assammen bringen, so treten ausser dem Einfluss des Lösungsmittels noch venigstens 6 sich unter einander ausgleichende Verwandtschaften auf, nämlich

$$K-OH$$
, $H-NO_3$, $H-Cl$, $K-Cl$, $K-NO_3$, $H-OH$.

Dagegen sind eine grosse Anzahl Messungen angestellt worden über die selative Affinität verschiedener Stoffe, so z. B. welche Stoffe durch andere aus einer Verbindung abgeschieden werden, in welcher Weise sich eine gelöste Base wischen zwei Säuren vertheilt, die gleichzeitig zu derselben gesetzt sind.

Diese relative Affinität ist indess ebenfalls eine äusserst complicirte Grösse und hängt von den verschiedensten Umständen ab, so 1. von der Masse der auftmander wirkenden Stoffe, ausgedrückt durch die Zahl der zusammengebrachten Aequivalente, 2. von der Temperatur, 3. von dem Druck, 4. von den physikalischen Ligenschaften der entstehenden Stoffe, 5. von beigemengten indifferenten Stoffen etwa dem Lösungsmittel, 6. von sogenawirnnten Contactkungen.

Um die bei den Affinitätserscheinungen wesentlich zu berücksichtigenden Momente kennen zu lernen, betrachten wir ein einfaches Beispiel (2). Zwei Körper AA, BB, wo A und B den Atomen zweier Elemente entsprechen, werden unter wichen Bedingungen zusammengebracht, dass eine Umsetzung zu AB eintritt.

Die sämmtlichen Moleküle von AA und BB befinden sich aber nicht in einem gleichen Zustand. Bei einzelnen ist der Zusammenhang ihrer Atome in Folge der Wärmebewegung bereits wesentlich gelockert, bei andern noch nicht. Zeim Zusammenstoss genügt bei einer Anzahl der Moleküle AA mit solchen BB

daher die Anziehung von A gegen B um die Summe der Anziehungen von A gegen A und B gegen B zu überwinden. Diese setzen sich zu der Verbindung AB um; von den übrig bleibenden kommt mit der Zeit wieder ein Bruchtheil in den zur Umsetzung erforderlichen Zustand, bis zuletzt alle Moleküle AA und BB sich in solche der Verbindung AB umgesetzt haben. Ein derartiger eindeutiger Endzustand wird in vielen Fällen erreicht und zwar stets dann wenn unter den betreffenden Umständen die Verbindung AB sehr stabil ist Oft aber ist der Zusammenhang zwischen A und B ein lockerer, und beim Zusammenstoss zweier solcher Moleküle kann die Anziehung der beiden A und der beiden B gegeneinander die von B gegen A überwiegen, so dass eine Rückbildung, eine inverse Reaction stattfindet. Ein Gleichgewichtszustand trit dann ein, wenn die Zahl der in der Zeiteinheit gebildeten Moleküle AB gleich der der zersetzten ist. Als Geschwindigkeit einer Reaction bezeichnet mat die in der Zeiteinheit bei der Umsetzung gebildete Menge Substanz, als Grenze der Reaction oder als Grenze schlechthin die nach Erreichung des Gleich gewichtszustandes gebildete Menge; dabei wird diejenige, die bei der voll ständigen Umsetzung der vorhandenen Körper A und B gebildet werden konnti gleich 1 oder 100 gesetzt.

Die Grenze wird demnach erreicht, wenn die Geschwindigkeiten der direkter und der inversen Reaction gleich sind.

Wie bei der Betrachtung der Körper AA und BB gestalten sich die Verhältnisse, wenn ein Körper AB und ein zweiter CC gegeben ist und A sowoh von B als von C beeinflusst wird (dabei können A, B und C Atome oder Atome complexe darstellen). Es werden sich die beiden Körper AC und AB bilder bis ein gewisses Grenzverhältniss erreicht ist. Hierher gehört auch der Fall de sogenannten Dissociation, wo ein Körper AB in seine Bestandtheile A und B zer fällt und der Gleichgewichtszustand von ihren Wechselwirkungen abhängt. Triff ein Körper AB mit einem anderen CD zusammen und sind A, B, C, D so be schaffen, dass Verbindungen AD und BC entstehen können, wie bei den Processel der doppelten Wahlverwandtschaft, so lassen sich ähnliche Betrachtungen ansteller

Unmittelbar folgt hieraus der von Berthollet so stark betonte Einfluss de Löslichkeits- und Cohäsionsverhältnisse auf die doppelten Umsetzungen. It einer der beim Zusammentreffen zweier Flüssigkeiten, etwa zweier Salzlösunge sich bildenden Körper AB und BC etwa BC fest (unlöslich), so verschwinde die im Beginn der Reaction von ihm gebildete Menge aus der Reaction. Di inneren Bewegungen des Moleküls im festen Körper sind eben im Allgemeine zu klein, um zu einer wesentlichen Lockerung des Atomgefüges Anlass zu geber auch ist die Zahl der Angriffspunkte eine weit kleinere als bei den Flüssigkeiten es kann daher aus BC nicht so schnell wieder durch Umsetzung mit AD ein Rückbildung zu AB und CD stattfinden, und es tritt so mit der Zeit eher ein fast vollständige Umsetzung ein.

Ist der Körper BC schwer löslich, so kann sich nur an einem kleinen The der Moleküle eine inverse Reaction abspielen. Die Geschwindigkeit der inverse Reaction AD + BC ist daher viel kleiner als die von AB + CD, und die Um setzung ist weit vollständiger, als wenn beide leicht löslich sind.

Dasselbe gilt nur in noch erhöhtem Maasse, wenn der eine gebildete Korpe ein entweichendes Gas ist.

Die obigen Betrachtungen lassen sich in mathematische Form kleiden.

Um die einzelnen bei einer Reaction auftretenden Phänomene zu verfolger

Affinität. 117

hat man ein System von 4 Körpern ABCD zu betrachten. Man nimmt an, dass A auf B und D, C auf B und D, nicht aber B auf D, und A auf C wirke. Weiter nimmt man an, dass die in jeder Zeiteinheit gebildete Menge Substanz proportional sei der in der Volumeneinheit enthaltenen Zahl von Molekülen entsprechend den Aequivalentgewichten), der sogen. activen Masse der aufeinander wirkenden Körper, und ferner einem Faktor k. Derselbe hängt von dem Procentsatz ab, nach dem die einzelnen Atomgruppen sich in einem zur Umsetzung geigneten Zustand befinden.

Sind z. B. p, q, p_1 , q_1 die Zahl der Aequivalente von A, B, C, D in der Volumeneinheit, die sogen. active Masse, so tritt Gleichgewicht ein, sobald

$$kpq_1 = k_1 p_1 q \quad \text{oder} \quad k\frac{p}{q} = k_1 \frac{p_1}{q_1}.$$

k und k_1 sind dabei die der Reaction AB + CD = AD + BC und der inversen Reaction AD + BC = AB + CD entsprechenden Faktoren.

Sind z. B. am Anfang der Reaction P, Q, P_1 , Q_1 Aequivalente von lauter Michen Körpern A, B, C, D vorhanden und sind zu irgend einer Zeit ξ Aequivalente von AD und BC gebildet, so ist

$$p=P-\xi,\ q=Q+\xi,\ p_1=P_1+\xi,\ q_1=Q_1-\xi,$$
 durants folgt, wenn $\frac{k}{k_1}=x$,

Ferner ist

$$\frac{k}{k_1} = \mathbf{x} = \frac{p_1 q}{p q_1} = \frac{(P_1 + \xi)(Q + \xi)}{(P - \xi)(Q_1 - \xi)}.$$

Die zu dieser Formel sihrenden Betrachtungen haben van t'Hoff (3), Ost-*UD (4) GULDBERG und WAAGE (2) verfolgt; letztere haben aus derselben auch noch ti die Geschwindigkeit der Reaction sür verschiedene Werthe von & eine Gleichung abgeleitet.

Die obige Gleichung giebt indess die beobachteten Thatsachen durchaus nicht *zder. In einzelnen Fällen steht sie in direktem Wiederspruch mit denselben und xbst da, wo eine Uebereinstimmung stattfindet, genügt dieselbe nicht um ihre Berechtgung zu beweisen. Es lässt sich die Theorie in zweierlei Art prüfen, entweder estimmt man x aus einem Werthe von ξ und den entsprechenden von P, P_1 , Q, Q_1 , and prüft dann, ob bei verändertem P und Q_1 die berechneten Werthe ξ mit den beobachteten übereinstimmen, oder man berechnet aus den beobachteten P, Q, P_1 , Q_1 und ξ die Werthe von x; ist die Theorie richtig, so muss x eine Constante sein. Dies ist aber nicht der Fall. Da indess schon kleine Fehler bei der Bestimmung von ξ beträchtliche Aenderungen von x hervorrufen, so kann man darin eben so wenig eine direkte Wiederlegung der Theorie sehen, als darin, lass man mit einem mittleren Werthe von x mit der Erfahrung übereinstimmende Verthe von ξ erhält, eine Stütze für dieselbe.

Die Prämissen der theoretischen Entwicklung sind auch im Allgemeinen nicht richhaltig; es findet fast stets eine Wirkung von A auf C, und B auf D statt u. s. f. Var bei den Dissociationserscheinungen liefert diese Theorie in Uebereinstimmung mit anderen Betrachtungen sich der Erfahrung vollkommen anschliessende Werthe, rallen andern ist sie vorläufig nur als erste Annäherung aufzufassen; doch hat ise Bestimmung der Grösse $\frac{k}{k_1}$ in allen Fällen ein grosses Interesse, indem durch treelbe der in jedem Fall eintretende Endzustand einfach definirt ist.

Statt lauter auflösliche Stoffe zu betrachten, kann auch einer (oder mehrere derselben unlöslich sein, man wird ihm dann eine constante, active Masse beizu legen haben, deren Grösse nicht von seiner absoluten vorhandenen Menge be dingt ist, wohl aber, von der wenn auch noch so kleinen Löslichkeit in der um gebenden Flüssigkeit u. s. f.

Sind zwei auflösliche Stoffe A_1 und B_1 , und zwei unauflösliche Stoffe A und A gegeben, so werden in der allgemeinen Gleichung

$$k\frac{p}{q} = k_1 \frac{p_1}{q_1}$$

p und q einen unveränderlichen Werth behalten. Ihr Verhältniss können wir = setzen und finden

$$k_1 \frac{p_1}{q_1} = ck,$$

$$\frac{p_1}{q_1} = Constans.$$

oder

Danach wäre das Verhältniss der Mengen der beiden auflöslichen Stoffe ur Gleichgewichtszustande stets dasselbe.

Sind drei p, q, p_1 lösliche, und ein nicht löslicher Stoff, etwa q_1 gegeben so wird ganz ebenso

$$c_1 \frac{p}{q} = p_1.$$

Auch hier stehen die theoretischen Cosequenzen nicht mit der Erfahrung i Uebereinstimmung.

Wir wenden jetzt die obigen Sätze auf die Processe der chemischen Wah verwandtschaft an.

Es seien vor der Reaction die Mengen P, Q, P', Q' von A, B, A', B' vor handen und es mögen x Atome von A und B umgesetzt sein, dann ist

$$k(P-x)(Q-x) = k'(P'+x)(Q'+x).$$

Es seien A und A' Säuren, B und B' deren neutrale Salze, und wir wolle annehmen, dass zu Beginn der Reaction nur das neutrale Salz AB in einer Aequivalent und die Säure A' in einem Aequivalent vorhanden gewesen sei, dan ist ein Bruchtheil x von dem ersten Salze zersetzt, und von der zweiten Sau gebunden.

In unserem Falle ist P = 1, Q = 1, P' = 0, Q' = 0; und es wird $k(1-x)(1-x) = k'x^2$

oder

$$k(1-x)(1-x) = k'x^{2}$$

$$\frac{k}{k'} = \frac{x^{2}}{(1-x)^{2}} = \left(\frac{x}{1-x}\right)^{2}.$$

Der relative Affinitätscoefficient ist daher gleich dem Quadrat des Theilung verhältnisses der Basis zwischen den beiden Säuren, die Grösse $\frac{x}{1-x}$ bezeichn Thomsen (5) mit dem Namen der Avidität.

Ostwald geht in dieser Entwicklung noch einen Schritt weiter, er nimman, dass $k = \frac{1}{k}$ und sucht dies auch zu beweisen, dann wird

$$\frac{k}{k_1} = k^2 \quad \text{und} \quad k = \frac{x}{1 - x}.$$

Doch dürfte es zweckmässiger sein, die Grösse k, wie sie die Versur direkt geben, beizubehalten, d. h. die Avidität. Wir könnten nun aber auch at nehmen, dass durch die Avidität direkt das Verwandtschaftsverhältniss der beide

Affinität. 119

Suiren zu der Base gegeben ist; setzt man dann die Verwandtschaft der einen saure, etwa die der Salpetersäure, gleich 100, so wird die der Schwefelsäure = 50.

Ist allgemein die Avidität der Säure A zur Säure B = x, und die von Säure A m Salpetersäure, für die die Affinität stets = 100, gleich y, so ist die Affinität der Säure $B = \frac{y}{x}$ 100.

Nach diesen allgemeinen Betrachtungen besprechen wir kurz die Methoden bei denen es sich stets darum handelt, die Mengen x zu bestimmen, und geben dann die Hauptresultate an.

Methoden.

Soll die Verwandtschaft selbst bestimmt werden, so ermittelt man diejenigen Wärmemengen, die beim Zusammenbringen zweier Körper frei werden, so z. B. beim Verbrennen von Chlor und Wasserstoff; wenn nur ein Maass für die grössere oder kleinere Verwandtschaft gesucht wird, so untersucht man, ob ein Körper einen andern aus seinen Verbindungen verdrängt, oder vergleicht indirekt die Valmänderungen, die eintreten, wenn sich dasselbe Element nach einander mit verschiedenen verbindet (6) (s. Thermochemie).

Für mit einander verbrennende Gase lässt sich die Verwandtschaft in folgender Weise bestimmen. Man bringt etwa zu einem Gemenge von Wasserstoff und Kohlenoxyd eine solche Menge Sauerstoff, dass dieselbe nicht hinreicht, das Gewisch vollständig zu verbrennen; und bestimmt nach der Verpuffung das Verwiniss z des gebildeten Wasserdampfes zur Kohlensäure, welches eine Function is ursprünglichen Verhältnisses β des Wasserstoffes zum Kohlenoxyd ist.

Für die Ermittelung der Vorgänge bei der Wahlverwandtschaft sind die Methoden folgende:

Direkte Analyse der gebildeten Stoffe.

Bestimmung der Wärmephänomene.

Bestimmungen der Dichte.

Optische Methoden.

Magnetische.

Analytische Methode.

Bei der Anwendung von analytischen Methoden ermittelt man in bekannter Weise, etwa durch Filtriren, die Produkte der doppelten Umsetzungen. Dabei tritt aber meist der Uebelstand ein, dass von dem Moment der Umsetzung, die etwa bei erhöhter Temperatur stattfindet, bis zur Analyse bei gewöhnlicher Temperatur Veranderungen eintreten oder während der Analyse der Zustand des untersuchten Korpers sich noch ändert, die Zersetzung fortschteitet etc.

Auf analytischem Wege kann z. B. die Zersetzung verschieden concentrirter Eisenchloridlösungen bestimmt werden. Krecke (7) benutzt dazu die Eigenschaft des colloïden, sich aus dem Eisenchlorid beim Erhitzen abscheidenden Eisenwaydes, durch Chlornatrium ausgefällt zu werden.

Aehnlich verfährt man bei der Untersuchung der Esterbildung, indem man in einem zugeschmolzenen Glasrohr eine bestimmte Menge Säure und Alkoholiangere Zeit auf constanter Temperatur erhält, dann schnell auf gewöhnliche Temperatur abkühlt und die überschüssige Säure quantitativ bestimmt; es ist dies hier möglich, weil bei gewöhnlicher Temperatur die Geschwindigkeit der Reaction eine ausserst kleine ist.

Thermochemische und specifische Gewichts-Methode.

Um die Anwendung der thermochemischen Methode sowie der specifischen Gewichtsmethode, soweit sie auf Wahlverwandtschaftsvorgänge Bezug haben zu

erläutern, betrachten wir den Fall, dass eine Basis mit zwei Säuren gleichzeitig in einer Lösung vorhanden ist.

Dies ist z. B. der Fall, wenn die Lösung eines Salzes mit einer Säure etwa eine Lösung von Natriumsulfat mit Salpetersäure oder eine von Natriummitrat mit Schwefelsäure versetzt wird. Ist die Basis B, A die mit ihr verbundene, A' die zugesetzte Säure und werden x Aequivalente des Salzes zersetzt, so ist nach der Zersetzung die Zusammensetzung der Flüssigkeit

$$(1-x)(B\cdot A) + x(BA') + xA + (1-x)A'.$$

Die Umsetzungen sind folgende: Zersetzung von x Aeq. des Salzes BA; Bildung von x Aeq. des Salzes BA; Reaction von x Aeq. der Säure A auf (1-x) Aeq. des Salzes BA; Reaction von (1-x) Aeq. der Säure A' auf x Aeq. des Salzes BA'; Reaction von x Aeq. der Säure A auf (1-x) Aeq. der Säure A'.

Hierbei ist noch angenommen, dass auf das gebildete Salz der Säure A im Gleichgewichtszustand die Säure A' nicht mehr wirkt, dass also keine Salze mit zwei Säuren entstehen.

Zu bestimmen ist die Grösse x.

1. Thermische Methode.

Die aus obigen Reactionen resultirende Wärmetönung, d. h. die positive oder negative Wärmeentwicklung in Grammcalorien ist folgende:

$$(BA, A') = x[(B, A') - (B, A)] + [(1 - x)BA, xA] + [xBA', (1 - x)A'] + [(1 - x)A', xA]$$

Die Grössen sind thermisch bestimmt. BA' - BA ist die Differenz der Neutralisationswärme des Natrons mit Salpetersäure und Schwefelsäure, sie ist -2072, das dritte und vierte Glied sind ausnehmend klein, das zweite Glied lässt sich auch schreiben: $(1-x)\left(BA,\frac{x}{1-x}A\right)$, oder mit Worten, statt dass einmal die Säuremenge x auf die Salzmenge 1-x wirkt, wirken 1-x mal die Säurenmengen $\frac{x}{1-x}$ auf die Salzmengen 1. (Als Einheit ist stets das Aequivalent genommen.) Die ganze obige Gleichung reducirt sich, wenn wir als A Schwefelsäure, statt A' Salpetersäure, als Base Natron nehmen, auf

$$(Na_2SO_4Aq, N_2O_5Aq) = -x \cdot 4144 + (1-x) \left(Na_2SO_4Aq, \frac{x}{1-x}SO_4H_2Aq \right)$$

$$= -3504$$

Zu letzterem Werth bestimmt sich die Wärmetönung der Gesammtreaction. Indem nun für verschiedene Mengen x das zweite Glied $\left(Na_2SO_4, \frac{x}{1-x}SO_3.I_7\right)$ bestimmt worden ist, lässt sich der Werth von x finden, der am besten die obige Gleichung genügt, er ist im vorliegenden Falle $\frac{3}{4}$.

2. Methode der specifischen Gewichtsbestimmungen.

An Stelle der Wärmeentwicklungen treten hier die bei den einzelnen Reactionen auftretenden Aenderungen der specifischen Gewichte. Nur dass diese letzteren nicht selbst in Betracht kommen, sondern ihr Produkt mit den Aequivalent gewichten. Zu diesen Bestimmungen nimmt man etwa eine Lösung von 1 Aeq. Natron in 100 Cc. Wasser. Setzt man zu ihr 1, 2, 3 mal 100 Cc. einer 1 Aeq. Salpeter säure enthaltenden Flüssigkeit und bestimmt die specifischen Gewichte, so wird man Contractionen erhalten, die der Bildung von 1 Aeq., \(\frac{1}{2}\) Aeq., \(\frac{1}{4}\) Aeq. Natriumnitrat in der Volumeinheit entsprechen plus einem Ueberschuss von Salpetersäure. Multiplicirt man aber diese Contractionen mit dem Aequivalentgewicht,

Affinität. 121

so emält man Grössen, die stets der Bildung von 1 Aeq. des Salzes entsprechen, is auf unendlich Kleine höherer Ordnung bei den sehr verdünnten Lösungen.

Sowohl die thermische Methode wie die der specifischen Gewichtsbestimmung ingen nach ihrer Genauigkeit besonders von der Grösse der Differenz der beiden ersten Glieder auf der rechten Seite der Gleichung ab, je kleiner diese wird, um so ungenauer ist die Methode.

Für die specifischen Gewichtsbestimmungen kommt dieser Umstand um so mehr in Betracht, als diese weit schwieriger auszustühren sind als man gewöhnlich glaubt, und die Unterschiede der specifischen Gewichte überhaupt nicht sehr moss sind. Derartige, auf spec. Gewichtsbestimmungen beruhende Untersuchungen ind besonders von Ostwald (8) ausgestührt worden.

Zur Vergleichung der durch thermochemische und specifische Gewichtsesimmungen erhaltenen Resultate möge die folgende Zusammenstellung dienen, welche die Wärmetönungen und Contractionen bei Umsetzungen zwischen Natriumstat beim Zusatz von verschiedenen anderen Körpern enthält. Die Contractionen unter der Annahme gegeben, dass das spec. Gewicht des Wassers bei 20° = 100000 ist.

$$x = \frac{W' - (l + l' + r)}{\lambda + \lambda' + \rho - (l + l' + r)} = \frac{W - L}{\Lambda - L}.$$

l = l + l' + r und $\Lambda = \lambda + \lambda' + \rho$ sind die Lösungswärmen von AB + A'B' and AB' + A'B.

Optische Methoden.

Die Brechungsindices n hat Ostwald (10) zu seinen Untersuchungen verwandt und dabei im Ganzen und Grossen Resultate gefunden, die mit den auf thermochemischem Wege gefundenen übereinstimmen. Er geht dabei von der Annahme aus, dass

$$\frac{n-1}{d} = C$$

cine Constante ist, es muss dann n genau dieselben Aenderungen als die Dichte azeigen. Den Zähler $n-1=\frac{1}{v}-1$ denkt er sich dabei als die Differenz der Zeiten, die nothwendig sind, um gleiche Strecken in der Luft und der Flüssigkeit zu durchlaufen. v ist die Fortpflanzungsgeschwindigkeit des Lichts in der betreffenden Flüssigkeit, die in Luft gleich 1 gesetzt. Mischt er zwei Flüssigkeiter mit den Brechungsindices n_1 und n_2 , so sind die Betrachtungen folgende:

Zunächst seien dieselben ungemischt hintereinander geschaltet und mögen gleiche Längen haben, dann ist $n+n_1$ die Zeit zum Durchlaufen beider mischt man sie, so wird der Brechungsexponent n_2 und $2n_2-(n+n_1)$ wird die Zeit zum Durchlaufen sein; $2n_2-(n+n_1)$ wird also die dieser Mischungentsprechende Zeitänderung darstellen, und diese Grösse soll sich proportional mit andern. Es ist indess zu beachten, dass obige Relation nur für Lösungen desselber

Salzes in demselben Lösungsmittel u. s. f. gilt. Für die Grösse $\left(\frac{n^2-1}{n^2+2}\right)$ (s. Licht) müssten sich ähnliche Resultate ergeben.

Die Verwendung der Drehung der Polarisationsebene (11) beruht au der Thatsache, dass Salze von Alkaloïden häufig ein anderes molekulares Drehungsvermögen als die Basen selbst zeigen.

Es sei eine Basis, die ein molekulares Drehungsvermögen a besitze und seien Gramm ausgedrückt in der Volumeneinheit n Moleküle, so wird die durch sientwickelte Drehung auf der Längeneinheit n betragen. Es möge ein aus ih gebildetes Salz etwa ein Drehungsvermögen ρ_1 besitzen.

Man setzt zu der ersten Lösung eine bestimmte Menge Säure und corrigir die dadurch bedingte Volumenänderung und bestimmt die Drehung nachher, si möge A sein. Ist durch den Zusatz der Säure ein xtel des vorhandenen Molekul in Salz verwandelt, so wird die Drehung A bestimmt sein durch

$$A = nx\rho_1 + (1-x)n\alpha,$$

woraus sich ohne Weiteres ergiebt

$$\frac{A-n\alpha}{n(\rho_1-\alpha)}=x,$$

so dass die gebildete Salzmenge sich berechnen lässt.

Sind in einer Lösung zwei Basenmengen n und n_1 vorhanden, so wird ihre Drehung sein $n\alpha + n_1\alpha_1$.

Setzt man hierzu eine Säure m mit der Basicität b und zwar nur soviel, dass sig die Basen nicht ganz sättigt, so wird ein Theil sich mit der ersten, ein andere mit der zweiten Base vereinen. Ist der erste Bruchtheil x, so ist der zweite (1-x), sind ferner die Drehungsvermögen der Salze ρ und ρ_1 und das Drehungsvermögen der Mischung A, so wird

$$(m-xm) \alpha + [n_1 - (1-x)m] \alpha_1 + mx\rho + m(1-x)\rho_1 = A$$

$$n\alpha + n_1\alpha_1 - m\alpha_1 + m\rho_1 - x(m\alpha - m\alpha_1 - m\rho + m\rho_1) = A$$

$$\frac{A - n\alpha_1 + n_1\alpha_1 + m\alpha_1 - m\rho_1}{m(\alpha - \alpha_1 - \rho + \rho_1)} = x.$$

Affinität. ' 123

Die Absorption des Lichtes ist bisher noch nicht in ausgedehnterem Maasse au quantitativen Untersuchungen über Affinitätsverhältnisse benutzt worden, wohl aber zu einer Reihe von qualitativen; so von Brucke (12) über die relative Affinität on Eisenoxyd zu Säuren und in einigen wenigen Versuchen von A. MULLER (13).

Die Zahl der Umsetzungen, die zu quantitativen Messungen geeignet sind, ist auch sehr beschränkt. Selbst da, wo intensive Farbenänderungen auftreten, machen sich häufig störende Nebeneinflüsse geltend. So lässt sich z. B. die Theilung des Kupfers zwischen HCl und H_2SO_4 nicht in dieser Weise verfolgen, da sich CuCl₂ in wässrigen Lösungen so sehr verschieden verhält. Dagegen hat H. Settegast (14) die Vertheilungen einer Basis zwischen Chromsäure und einer anderen Säure verfolgt; aber auch hier war es nicht möglich, zu ermitteln, ob die durch die Säure abgeschiedene Chromsäure als freie, ungebundene Säure oder is Parachromat in der Lösung enthalten ist; da die Absorptionscoefficienten des neutralen Salzes und der Chromsäure für die Spectrallinien 1 und 2 und D_1 und D_2 die in einem Gemisch beobachteten entsprechenden Grössen, das die Mengen x und y der beiden Körper enthält, so ist

$$x\alpha_1 + y\beta_1 = D_1, \quad x\alpha_2 + y\beta_2 = D_2,$$

voraus sich x und y ergiebt. Statt dessen kann man auch so verfahren, dass zu annimmt, dass die zugebrachte Säure eine ihr äquivalente Mengen von Monodromat zersetzt, die resultirende Absorption berechnet und prüft, ob der unter deser Voraussetzung ermittelte Absorptionscoefficient mit dem gefundenen überenstimmt.

Magnetische Methode.

Die magnetische Methode ist von G. Wiedemann (15) zuerst benutzt worden. Der Magnetismus m_1 des Eisens in colloïd gelöstem Eisenoxyd ist etwa nur 0·160 met dem Magnetismus m_0 des in einer sehr sauren Lösung von Ferrichlorid der in den festen nicht dissociirten Salzen enthaltenen Eisens. Findet man reine Lösung eines Salzes, in der ein Theil desselben so dissociirt ist, dass method Theil x des gesammten vorhandenen Eisenoxydes in colloïdes verwandelt arden ist, den Magnetismus der Gewichtseinheit Eisen m, so ist

$$m=m_0(1-x)+m_1x.$$

Daraus lässt sich bei bestimmtem m der Werth x ermitteln. Die magnetischen Messungen lassen aber auch noch die Verhältnisse bei doppelter Zersetzung von Eisensalzen mit anderen Salzen erkennen.

Setzt man z. B. zu Eisenchlorid eine bestimmte Menge von schwefelsaurem Natron, so findet eine theilweise Umsetzung zu schwefelsaurem Eisenoxyd und Chlornatrium statt. Das schwefelsaure Eisenoxyd selbst wird partiell wieder in obloides Eisenoxyd und Schwefelsäure zerfallen. Der gebildeten Menge Eisenoxyd and aber angenähert die Menge des gebildeten Eisensulfates proportional sein. Ist ir dasselbe x gefunden, und ist (x) die entsprechende aus einer wässrigen Lösung son Eisensulfat freigemachte Menge Eisenoxyd, so giebt $\frac{x}{(x)}$ nahezu an, wie viel

Procente des Eisenchlorides sich mit dem zugemischten Salze umgesetzt haben.

Resultate.

Wir betrachten

1. Die Verbrennung von Gasgemischen.

Buxsen (16) und nach ihm von Meyer (17) wollten aus ihren Versuchen

schliessen, dass selbst, wenn das Verhältniss β sich nicht durch kleine ganze Zahlen ausdrücken liesse, dies doch bei z der Fall sei, so dass also bei continuirlich sich änderndem β , z sprungweise steigen werde; dies ist indess, wie Horstmann (18) sowol an den Versuchen von Meyer's als auch aus seinen eigenen nachweist, durchaus nicht der Fall. von Meyer bezeichnet nun z: β als den Affinitätscoefficienten während Horstmann denselben folgendermaassen definirt. Bei der gegenseitiger Einwirkung von Wasserdampf, Kohlensäure, Wasserstoff und Kohlenoxyd in hoher Temperatur stellt sich ein chemisches Gleichgewicht her, derart, dass das Verhältniss des Wasserdampfes zur Kohlensäure gleich ist dem Verhältniss des Wasserstoffes zum Kohlenoxyd, letzteres multiplicirt mit dem sogen. Affinitätscoefficienten Dieser ist

$$\gamma = \frac{z(1+z) - \alpha(1+\beta)}{\beta(1+z) - \alpha(1+\beta)}$$

wenn a der wirklich verbrennende Bruchtheil des Gasgemisches resp. die zuge setzte Sauerstoffmenge ist.

γ ist eine Function der Verbrennungstemperatur und variirte von 3 bis 7 γ ist bei 1660° 5:33, bei 1030° 2:85 und würde bei 500° nur 0:68 betragen. Da raus erklärt sich das Resultat von von Meyer, dass bei der langsamen Oxydation durch Vermittelung von Platinmohr die Affinität des Sauerstoffs zum Kohlenoxydso viel grösser ist als diejenige zum Wasserstoff.

Aufdie Versuche, bei denen HORSTMANN (18) ein indifferentes Gas dem explodiren des Gemisch, wie Kohlensäure, Wasserdampf, Stickstoff etc. zugesetzt hatte, verweiser wir nur, ebenso auf die Messungen von Bötsch (19), der Chlorknallgas untersuchte

2. Die Umsetzungen zwischen Säuren und Basen.

In der folgenden Tabelle geben wir die Werthe von Thomsen für die Aviditäten einer Reihe von Säuren, bei denselben ist fast stets Natriumsulfat durch die betreffende Säure, und das Natronsalz der Säure durch Schwefelsäure zersetzt und sind die dabei auftretenden Wärmetönungen bestimmt worden.

Salpetersäure	100	1 Selensaure	45	🛔 Citronensäure	5
Chlorwasserstoffs.	100	1 Oxalsäure	24	1 Essigsäure	3
Bromwasserstoffs.	89	1 Orthophosphors.	25	1 Borsäure	1
Jodwasserstoffs.	79	1 Fluorwasserstoffs.	5	1 Kieselsäure	0
½ Schwefelsäure	49	½ Weinsäure	5	1 Cyanwasserstoffs.	0.

Für die Affinitäten V_{μ}^{k} giebt Ostwald folgende Werthe:

Salpetersäure	100	Glycolsäure	5.0	Buttersäure	0.98
Salzsäure	98	Ameisensäure	3.9	Isobuttersäure	0.95
Trichloressigs.	70	Milchsäure	3.3	Bernsteinsäure	1.45
Dichloressigs.	33	Essigsäure	1.23	Aepfelsäure	2.83
Monochloressigs.	7:0	Propionsäure	1.04	Weinsäure	5·2 .

Die relative Avidität zweier Säuren ist indess nicht unabhängig von der Basis mit der sie in Verbindung treten, so dass eigentlich erst experimentell festgestell werden muss, in welchen Fällen die früher angegebene Methode der Reduction der Avidität einer Säure, die in Bezug auf eine zweite bestimmt ist, auf eine dritte statthaft ist. Es zeigen dies z. B. die folgenden Werthe für die Aviditaten.

	111.00	111.60	HCl
Basis	H2SO4	H,SO.	
Dasis	HNO,	HCl	HNO,
Kali	50	51	97
Natron	50	52	96

Affinität. 125

Ammoniak	53	55	96
Magnesia	57	61	99
Zinkoxyd	62	65	95
Kupferoxyd	69	71	97.

Die Werthe der letzten Columne sind durch Division der zweiten in die erste erhalten, da diese unabhängig von der Basis sind, so dürfte z. Th. der Grund der Abweichung in der Zweibasigkeit der Schwefelsäure liegen.

Für die Chromsäure ergiebt sich nach SETTEGAST (14), dass sie von Schwefelsure, Ameisensäure, Essigsäure, Buttersäure, Weinsäure aus ihren Verbindungen ollstandig verdrängt wird und zwar unabhängig vom Grade der Verdtinnung und der Masse der in Wechselwirkung tretenden Säuren. Nur die Kohlensäure macht die Ausnahme, was sich wol aus ihrem gasförmigen Zustand erklärt.

Für die Aviditäten glaubt Ostwald annehmen zu können, dass die relative ei HCl und HNO₃ unabhängig von der Base ist; doch ist dies nicht allgemein zeig, für Schwefelsäure und eine andere Säure ist dies nicht mehr der Fall, senbar, weil das Wasser selbst bald die Rolle einer Säure, bald die einer Basis zeich. Seine Wirkung tritt nur dann in den Hintergrund, wenn die Affinitäten der Säuren zu den Basen sehr bedeutende sind. Aehnliches wie für die Salpeterund Salzsäure gilt auch für eine Reihe von anderen Säuren. Nach Ostwald auch die relative Affinität unabhängig von der Temperatur sein.

Es entspricht dies der Thatsache, dass nach Berthelor die Grenze der Esterdung unabhängig von der Temperatur ist.

Nach der von Ostwald gegebenen Methode finden sich folgende Procente P der beigeschriebenen Salze in der Schmelze, wenn die neutralen Salze in äquivalenten Mengen zusammengeschmolzen waren.

$$\frac{\text{Ri} SO_4 + \text{K}_2 \text{CO}_3}{\text{CO}_3}$$
 P = 8.8 BaSO₄ + K₂Cl₂ P = 90.8 K₂SO₄ + Na₂Cl₂ P = 13.2 SaSO₄ + Na₂CO₃ P = 38.2 BaSO₄ + Na₂Cl₂ P = 97.2 K₂SO₄ + Na₂CO₃ P > 50.

Die Eisensalze sind nach der oben erwähnten magnetischen Methode beweders eingehend untersucht worden.

Zunächst wurde der Einfluss des Lösungsmittels bestimmt und ergab sich, bei Eisenchlorid in wässrigen concentrirten Lösungen nur geringe Mengen wollt sind, dass mit zunehmender Verdünnung die Dissociation aber schnell welgt: bei Ferrinitrat und sulfat zeigen schon ziemlich concentrirte Lösungen the Zersetzung, ganz ebenso wie das Sulfat verhält sich auch der Ammoniumeisenaum, so dass derselbe wol schon in der Lösung vollkommen in Ammoniumsulfat and Ferrisulfat zerfallen ist.

Sind in 10 Centim. Lösung f Theile Eisen enthalten, so sind z. B. die Procente dissociirten Salzes x für

Ferrichlorid
$$f = 1.606$$
 0.404 0.062,
 $x = 1.4$ 3.2 14.1,
Ferrinitrat $f = 1.155$ 0.433 0.120,
 $x = 12.0$ 14.0 31.3,
Ferrisulfat $f = 2.34$ 0.423
 $x = 10.8$ 26.0
Ammoniumeisenalaun $f = 0.571$ 0.064
24.6 27.2

Setzt man zu basischen, nicht zu sehr verdünnten Lösungen von Eisenoxyd Litzaure, Schwefelsäure und Salpetersäure, so ist im ersten Fall stets die ganze lenge Eisenoxyd gebunden, im zweiten und dritten aber selbst bei grossem

Der Einfluss der äusseren Bedingungen macht sich besonders für die Geschwindigkeit geltend, so ist der Druck ohne Einfluss auf die Grenze, verändert aber wesentlich die Geschwindigkeit der Reaction, sind die beiden Körper gasförmig, so bedingt eine Druckerhöhung eine Beschleunigung der Reaction. Sind die beiden reagirenden Körper in einem inactiven Lösungsmittel enthalten, si wird die Reaction verlangsamt; über die Grenze liegen in diesem Falle keine Messungen vor. Beträchtlich verlangsamt wird natürlich auch die Geschwindigkeit wenn einer der beiden aufeinander reagirenden Körper fest ist. Genaue Studier über den Einfluss des Aggregatzustandes fehlen noch. Mit steigender Temperatut tritt eine Beschleunigung der Reaction und manchmal auch eine Erhöhung der Grenze ein.

Die folgende Tabelle möge den Einfluss der Zeit s und der Temperatur auf die gebildeten Aequivalente Ester y zeigen, wenn 100 Aeq. Alkohol und 100 Aeq. Essigsäure zusammen gebracht werden.

$$t = 8^{\circ} z$$
 in Tagen 1 8 20 34 49 72 95
y 0.9 7.3 11.8 16.2 21.0 26.0 30.0
 $t = 100^{\circ} z$ in Stunden 4 5 9 15 32 60 83 150
y 25.8 31.0 41.2 47.4 55.7 59.1 60.6 65.0
 $t = 170^{\circ} z$ in Stunden 3 42
y 64.1 66.5

Die Geschwindigkeit wächst also ungeheuer mit der Temperatur, die Grenze in weit geringerem Maasse.

Bringt man nicht äquivalente Mengen Säure und Alkohol zusammen, sondern etwa 1 Aeq. Säure und n Aeq. Alkohol, so wächst mit zunehmender Alkoholmenge die auf 100 Mol. Säure bezogene Grenze λ, wie die folgenden Zahlen zeigen

$$n = 0.20$$
 0.45 0.50 0.67 1.0 1.5 2.0 2.8 3.0 $\lambda = 19.3$ 39.0 42.9 54.6 66.5 77.9 82.8 85.6 88.2 $n = 4.0$ 5.4 12.0 19.0 500 $\lambda = 90.2$ 92.0 93.2 95.0 100,

so dass bei einem sehr grossen Alkoholüberschuss die inverse Reaction volkkommen zurücktritt.

Fast ganz ebenso wie ein Ueberschuss von Alkohol wirkt ein entsprechender der Säure.

BERTHELOT u. A. haben auch noch diejenigen Erscheinungen studirt, bei denen man von vornherein dem Gemisch von Alkohol und Säure eine mehr oder weniger grosse Menge Wasser zusetzt, dabei nimmt die Grenze mit renehmender Wassermenge ab, offenbar wird ein immer grösserer Theil der Saure von dem Wasser festgehalten.

Im Folgenden stellen wir die bisher bestimmten Daten vor allem für die Grenzwerthe selbst zusammen, da diese allein mit Sicherheit bestimmt sind. Die Geschwindigkeit hängt dagegen von sehr vielen Nebenumständen ab, so der Temperatur u. s. 1. die im Einzelnen noch nicht ermittelt sind, eine große Rolle spielen jedenfalls die relativen Molekulardurchmesser der sich bildenden Moleküle und die damit zusammenhängende Zahl der Zusammenstösse, nur so lässt es sich wenigstenserklären, dass bei gleicher Grenze doch die Anfangsgeschwindigkeiten, d. h. die in der ersten Stunde gebildeten Mengen, verschieden oder gar, dass bei gleicher Grenze und gleicher Anfangsgeschwindigkeit die Schnelligkeit des Verlaufes der Reaction in späteren Perioden für verschiedene Perioden eine verschiedene ist Mentschutkin unterscheidet noch zwischen absoluter und relativer Geschwindig

Affinität. 129

keit; bei ersterer ist die gebildete Estermenge auf die Gesammtmenge der reagrenden Körpers, bei letzterer auf den Grenzwerth bezogen.

Grenzen à nach Berthelot

Essigsäure u.	λ	Buttersäure u.	λ	Valeriansäure i	u. A
Methylalkohol	67.5	Aethylalkohol	70.2	Methylalkohol	65.9
Aethylalkohol	66.5	Amylalkohol	70.7	Aethylalkohol	65.8
Amylalkohol	68.2			Amylalkohol	69.7
Cetylalkohol	68.4	Stearinsäure u.	λ	Cetylalkohol	72.8
Menthol	60.0	Aethylalkohol	72	Glycerin	71.4
Camphol	71.4				
Benzylalkohol	63.3	Benzoesäure u.	λ		
Cholesterin	61.3	Methylalkohol	64.8		
Glycerin	69.9	Aethylalkohol	66.2		
Glycol	68.8	Amylalkohol	70·0		
Erythrit	69.5				
A					

Oxalsäure u. Methyl- u. Aethylalkohol etwa 60 bis 70.

lemsteins. (2 Aeq.) λ Säuren v. d. Form $C_n H_{2n-2} O_4$ u.

Methylalkohol	66·1	Aethylalk.(1 Ae	eq.)	Weinsäure u.	λ
Aethylalkohol	65.7	Pyroweinsäure	67.2	Aethylalkohol (2 äq.	66.6
Amylalkohol	65.2	Korksäure	65.7	Citronensäure u.	λ
Glycerin	71.2	Sebacinsäure	66.3	Methylalkohol	66.6.
Aetherification	anorganischer	Säuren.		·	

Es ergeben sich folgende Werthe bei den Temperaturen t für die Grenze bei Aethylalkohol:

t	$+\frac{1}{2}HBr + \frac{1}{10}Br$	$+\frac{1}{2}HJ + \frac{1}{10}J$	₹HCl	
ca. 20°	68.0 —	71.4 —	44.4	
44°	79.6 59.9	— 69·9	71.9	
100°	88.7 80.1	94.2 85.5	93.0.	

Weiter wurde eine Reihe von Alkoholen gemischt mit ½ HCl untersucht und ergaben sich folgende Resultate:

	ca. 20°	44°	100°
Aethylalkohol	30.7	74 ·3	93.3
Propylalkohol	27.0	75 ·8	97.8
Isopropylalkohol	20.9	65.2	96.2
Isobutylalkohol	5 ·9	49.8	87.3
Amylalkohol	13.4	68· 2	98·1
Amylenhydrat			83.7
Glycol	$53 \cdot 2$	73.3	87.7
Glycerin 1)	45.4	66.4	85.5.

Mit Schwefelsäure wurde gefunden

 $SO_4H_2 + C_2H_6O$, Grenze 59.0.

Bei diesen Vorgängen kommen complicirte chemische Processe, besonders eine Bildung von Aether (Aethyloxyd), in Betracht.

Sehr eingehende Messungen der Esterbildung mit Essigsäure sind beunders von Mentschutkin angestellt worden (a ist die Anfangsgeschwindigkeit,
die Grenze).

1. Aetherification einatomiger Alkohole mit Essigsäure.

^{1 22-07} Säure auf 100.

Linesecre, Chemic. I.

Primäre Alkohole.

	a	λ		а	λ
Methylalkohol	56.1	69.5	Cinnamylalkohol	37· 2	64.6
Aethylalkohol	46.6	66.6	Isopropylalkohol	25.7	61.2
Propylalkohol	46.9	66.8	Aethylmethylcarbinol	22.6	62.4
Butylalkohol	46.6	67.3	Isopropylmethylcarbinol	19.6	58.5
Isobutylalkohol	44.2	67.4	Butylmethylcarbinol	19.1	65.7
Octylalkohol	46.6	72 ·3	Methylhexylcarbinol	19.4	66.6
Cetylalkohol		80.4	Aethylvinylcarbinol	15.3	55.7
Allylalkohol	35.7	59.4	Diallylcarbinol	11.0	53.7
Benzylalkohol	38.6	60.7.	-		

Sekundäre Alkohole.

	a	λ		a	λ
Dimethylcarbinol	26.5	60.2	Hexylmethylcarbinol	21.2	62.4
Aethylmethylcarbinol	22.6	59.5	Aethylvinylcarbinol	14.9	52·1
Isopropylmethylcarbinol	18.9	59.7	Diallylcarbinol	10.3	50.4
Diäthylcarbinol	10.9	58.7.	-		

Tertiäre Alkohole.

	а	λ		a	λ
Trimethylcarbinol	1.4	6.6	Allyldimethylcarbinol	0.8	7:3
Aethyldimethylcarbinol	1.0	2.5	Allyldiäthylcarbinol	2.2	4.7
Diathylmethylcarbinol	0.9	3.8	Diallylmethylcarbinol	3.1	5.4
Propyldimethylcarbinol	0.0	0.8	Diallylpropylcarbinol	0.0	3.1
Isopropyldimethylcarbino	0.0 lc	0.8	Allyldipropylcarbinol	0.01)	0.2

Bei den tertiären Alkoholen sind die Resultate wenig sicher, da sich die gebildeten Ester in Kohlenwasserstoffe zersetzen.

a λ λ a λ a λ a λ Phenol 1·4 8·6 Parakresol 1·4 9·5 Thymol 0·5 9·5 α-Naphtol 0·0 6·2

In der Reihe der primären Alkohole wachsen, wie schon BERTHELOT nachwies, vom Aethylalkohol an die Grenzen mit steigendem Molekulargewicht und zwar so, dass sie für je zwei Homologe sich um ca. 2 unterscheiden. Bei den ungesättigten primären Alkoholen sind die Grenzen bedeutend kleiner als bei den gesättigten. Bei den ungesättigten secundären Alkoholen sind sie auch kleiner als bei den gesättigten.

Aus MENTSCHUTKIN'S Versuchen geht noch hervor, dass, je complexer die Moleküle der Alkohole sind, um so niedriger die Grenzen werden.

Die Anfangsgeschwindigkeiten sind für die secundären weit kleiner als beden primären und hängen bei isomeren gesättigten secundären selbst von der Constitution ab.

BERTHELOT hebt mit Recht hervor, wie wenig im Grossen und Ganzen die Grenze sich verändert, selbst wenn die Molekulargewichte der zusammentressenden Alkohole und Säuren innerhalb weiter Grenzen variiren.

Lässt man auf denselben Alkohol ein- und zweibasische Säuren wirken, so liegen bei letzteren im Allgemeinen die Grenzen näher aneinander als bei den ersteren.

Metamere Systeme zeigen nach Berthelot nicht dieselbe Grenze, so ist z. B für die Systeme

¹⁾ Die Bildung findet hier gerade in der ersten Stunde äusserst langsam statt.

	λ		λ
Methyl-Valeriansaure	65.9	Aethyl-Buttersäure	69.8
Aethyl-Benzoesäure	67.0	Benzyl-Essigsäure	63.3
Aethyl-Sebacinsäure	66.3	Amyl-Bernsteinsäure	65 ·2.

2. Aetherification mehratomiger Alkohole.

		а	λ
Primäre Glycole:	Aethylenglycol	42, 9	53,9
	Trimethylenglycol	49,3	60,1
Primär-secund. Gly	col: Propylenglycol	36,4	50, 8
Secundärer Glycol	: Pseudobutylenglycol	17,8	32,8
Tertiäre Glycole:	Pinakon	2,6	5,8
-	Resorcin		7,1
	Glycerin		46,0
	Erythrit	_	40,1
	Mannit		26.4.

Die Glycole zeigen in ihrer Aetherification eine vollständige Analogie mit den einatomigen Alkoholen, nur sind die Differenzen in den Geschwindigkeiten und Grenzen der Isomeren noch ausgeprägter.

3. Aetherification von Säuren.

a) einbasische gesättigte Säuren.

Die folgenden Zahlen geben die Geschwindigkeit der Esterbildung der Isojund Aethylsysteme sowie die Grenzen (leztere bezeichnet mit*) bei 155°. Primäre Säuren.

	а	λ		\boldsymbol{a}	λ
Ameisensäure	61,7	64,2	Normale Buttersäure	33,2	69,5
Essigsäure	44,4	67,4	Normale Buttersäure*	36,0	68,8
Essigsäure*	46,9	66,6	Normale Capronsäure	33,1	69,8
Propionsäure	41,2	68,7	Normale Capronsäure*	34,6	69,8
			Normale Caprylsäure	30,9	70,9.
	S	ecundär	e Säuren.		
lsobuttersäure	29,03	69,51	Methyläthylessigsäure	21,5	73,7.
	•	l`ertiäre	Säuren.		
Trimethylessigsäure	8,3	72,6	Decylsäure	0,5	?
Dimethyläthylessigsäu	ıre 3,4	74,1	Dimethyläthylessigsäure	* 5,4	73,9.
Heptylsäure	0,4	70,9			
bi einbasische nicht ge	sättigte	Säuren.			
		Primäre	Säuren.		
Hydrosorbinsäure	43,00	70,8	Phenylessigsäure	48,8	73,9
Dieselbe*	43	69,3	Phenylpropionsäure	40,3	72, 0.
	Se	ecundär	e Säuren.		
Crotonsäure	12,12	72,12	Zimmtsäure	11,5	74,6
Dieselbe*	11,64	70,23.			
	•	Fertiäre	Säuren.		
Aethylcrotonsäure	3,0	69,3	Paratoluylsäure	6,2	76,5
Sorbinsäure	8,0	74,7	Cuminsäure	6,2	75,9
Benzoesäure	8,6	72,6.			
	_			_	. .

Aus diesen Tabellen und daran sich anschliessenden Betrachtungen folgt, dass im Allgemeinen die Esterbildung der einbasischen gesättigten Säuren denelben Regeln folgt, wie die der nicht gesättigten. Bei beiden haben die primären

Säuren die grösseren Anfangsgeschwindigkeiten. Auch ist der Einfluss der Isomerie bei beiden derselbe; die numerischen Daten stimmen fast überein. Was die Grenzen anbetrifft, so sind die Werthe für die tertiären gesättigten Säuren bei gleicher Zahl der Kohlenstoffatome viel grösser als für die primären und secundären, ebenso bei den aromatischen Säuren. Die nicht gesättigten Säuren haben im Allgemeinen die grösseren Werthe für die Grenzen.

c) mehrbasische Säuren.

Versuche an einigen Oxysäuren in Bezug auf ihre Aetherificirung ergaben im Grossen und Ganzen, hinsichtlich des Einflusses der Stellung der alkoholischen Hydroxylgruppe oder der Carboxylgruppe dieselben Regelmässigkeiten wie bei einbasischen Säuren. Mit den einzelnen Säuren aus der Glycolsäurereihe und einigen Phenolsäuren (den Oxybenzoesäuren) wurden folgende Versuche angestellt, deren Resultate in der Tabelle enthalten sind:

- 1. Aetherificirung mit Isobutylalkohol zum Studium der sauren Eigenschaften unter I.
- 2. Aetherificirung mit Essigsäure zum Studium der alkoholischen Eigenschaften unter II.
- 3. Erhitzung der Oxysäuren für sich auf 155°, um die innere oder lactidartige Aetherification kennen zu lernen, unter III.

Namen	I		II		Ш	
	a	λ	a	λ	đ	λ
Glycolsäure	_	67,7		49,2		32,4
Milchsäure	_	68,0	-	56,5		32,2
Dimethyloxyalsäure	40,6	64,6	2,5	12,1	2,6	10,8
Chinasäure	72,2	75,7	15,5	61,1		58,2
Salicylsäure	3,4	_		_	-	
Methylsalicylsäure	3,7			_		_
Metaoxybenzoesäure	4,5	70,9	_	7,0		_
Anissäure	5,3	70,9	_	_		_

Bei den tertiären Phenolsäuren unterbleibt die innere Aetherification, wie die Versuche mit Metaoxybenzoesäure beweisen. Im Uebrigen begleitet die innere Aetherificirung alle Arten der Aetherificirung der Oxysäuren, und werden dadurch die feineren Unterschiede in der Aetherificirung verwischt. Die Bestimmung der Grenze dieser lactidartigen Aetherificirung kann zur Unterscheidung tertiaue: Oxysäuren recht wohl angewandt werden. Die Resultate bei der Chinasaure zeigen, dass dieselbe eine Alkoholsäure und keine Phenolsäure ist.

Im Grossen und Ganzen lassen sich die Resultate folgendermaassen zusammenfassen:

- A. Für die Alkohole.
- 1. Die Entstehung einer Kette von Kohlenstoffatomen oder die Sättigung der ersten Valenz des hydroxylirten Kohlenstoffatoms durch eine Kohlenstoffatoms durch eine Kohlenstoffatoms bewirkt eine Erniedrigung der Aetherificirungsfähigkeit im Vergleich mit der Wasserstoffvalenz des Methylalkohols
- 2. In den hierdurch entstandenen primären Alkoholen übt die Verlängerung der Hauptkette nur einen kleinen Einfluss aus: die Geschwindigkeiten und Grenzen der normalen primären Alkohole liegen einander nahe.
- 3. Die Einführung von Nebenketten übt einen verschiedenen Einfluss aus, je nach dem Kohlenstoffatom der Hauptkette, an das sich die Nebenkette anlagert.

Affinität. 133

4. Die Einführung electronegativer Elemente, z. B. der Haloide in Haupt- und Nebenketten, sowie die Neutralisation der Kohlenstoffvalenz durch die Sauerstoffvalenz des Hydroxyls, bewirkt eine Verminderung des Aetherificirungsvermögens.

- 5. Dasselbe geschieht durch die grössere Verdichtung der Kohlenstoffatome durch mehrfache Bindungen, falls die anderen Bedingungen die gleichen sind.
 - B. Für die Säuren.
- 1. Die Bildung einer Kette von Kohlenstoffatomen, also der Ersatz der Wasserstoffvalenz durch die Kohlenstoffvalenz in der Ameisensäure verursacht eine Verminderung der Geschwindigkeit der Aetherificirung und eine Erhöhung deren Grenze. Die Grösse dieser Veränderungen wird durch folgende Sätze bestimmt.
- 2. Die Bildung einer Kette aus zwei Kohlenstoffatomen hat die kleinste Veränderung zur Folge, da in diesem Falle in der Essigsäure, H₃C·CO₂H, die drei Valenzen des einen Kohlenstoffatoms durch Wasserstoff gesättigt sind. Die Bildung einer Kette von mehreren Kohlenstoffatomen kann, von der Essigsäure ausgehend, verschiedenartig erfolgen.
- 3. Wird an dem einen Kohlenstoffatom der Essigsäure eine Wasserstoffvalenz durch eine Kohlenstoffvalenz ersetzt, wie es bei der Bildung der primären Sauren der Fall ist, so wird wiederum die Geschwindigkeit der Aetherificirung ermindert und deren Grenze erhöht. Bei der Bildung der normalen primären sauren wird durch jedes in die Kette eintretende Kohlenstoffatom die Grenze der letherificirung regelmässig erhöht. So lange die Säure primär bleibt, sind mehrache, sowie ringförmige Bindungen nur von untergeordnetem Einfluss.
- 4. Werden in dem einen Kohlenstoffatom der Essigsäure zwei Wasserstofftalenzen durch zwei Kohlenstoffvalenzen ersetzt, so wird dadurch in den gebildeten secundären Säuren die Geschwindigkeit der Aetherificirung noch mehr vermindert und die Grenze noch mehr erhöht, und diese Veränderungen sind vertaltnissmässig intensiver, als die bei der Bildung primärer Säuren auftretenden.
 Das sub 3 von der Bildung der Kohlenstoffketten Gesagte trifft auch bei den
 recundären Säuren zu.
- 5. Die Verminderung der Geschwindigkeit der Aetherificirung, sowie die Erhöhung deren Grenze erreichen ihr Maximum, wenn alle drei Wasserstoffvalenzen des einen Kohlenstoffatoms der Essigsäure durch Kohlenstoffvalenzen ersetzt verden, wie es bei der Bildung der tertiären Säuren der Fall ist. Ob diese Säuren drei Ketten oder nur eine einzige mit ringförmigen Bindungen enthalten, ist von untergeordneter Bedeutung.

Statt die Grenzen in Procenten neutralisirter Säure oder Alkohols als Procentgrenzen« anzugeben, kann man sie als »Gewichtsgrenzen« ausdrücken wist z. B. die Procentgrenze des äthylessigsauren Systems 66,57; es treten bei der Keaction des Aethylalkohols auf die Essigsäure 46 Gewichtstheile des ersteren auf 60 des zweiten in Wirkung, also sind die Gewichtsgrenzen des Aethylalkohols $\frac{15}{57} \cdot \frac{36}{100} = 30,62$, die der Essigsäure $\frac{66}{57} \cdot \frac{60}{100} = 39,94$). Die folgende Tabelle giebt die Gewichtsgrenzen der Säuren in den Isobutylsystemen unter g and unter g die zwei Homologen entsprechende Differenz.

		g	ď
Essigsäur	e	40,4	
Propions	äure	50,8	10,4
Normale	Octylsäure	102,0	10,5 = 21,0/2
,,	Buttersäure	67,2	10,34
••	Capronsäure	81.9	9.9 = 19.8/2

Die Differenzen sind für zwei aufeinander folgende Glieder constant, und im Mittel hier gleich 10,3, sodass g = a + vd, wo d = 10,3, a = 40,4, die Gewicht-grenze der Essigsäure und v gleich der Zahl der Glieder von der Essigsäure an ist. Setzt man n gleich der Zahl der Kohlenstoffatome, so ist hier für v immer (n-2) zu setzen, und wird die Formel 40,4 + (n-2) 10,3. Ebenso findet man für die Aethylsysteme der primären Säuren:

$$g = 33.9 + (n-2)10.3$$

Das Gesetz der Homologen gilt also auch hier. Aehnliche Regelmässigkeiten wie bei den Säuren zeigen die Gewichtsgrenzen bei den Alkoholen. Für die essigsauren Systeme $g = 30,6 + (n-2)\,9,6$. Doch variirt bei den Alkoholen die Grösse d je nach den Säuresystemen und zwar zwischen 9,6 und 10,0 und nahen sich allmählich dem bei den Säuren gefundenen Werth. Die folgende Tabelligiebt die Werthe von d bei den Alkoholen in den verschiedenen Säuresystemen

Essigsäureäther	9,6	Normaler Capronsäureäther	9,9
Propionsäureäther	9,7	" Heptylsäureäther 1	0,0
Normaler Buttersäureäther	9,8	" Octylsäureäther 1	10,0.
" Valeriansäureäther	9,9		

Dieselben Betrachtungen lassen sich auch auf die Geschwindigkeit der Aether ficirung in derjenigen Periode, in welcher das Gleichgewicht noch nicht einge treten ist, ausdehnen. Zu dem Ende rechnet man in analoger Weise die Procent geschwindigkeiten in Gewichtsgeschwindigkeiten um. Bei der Reaction der Alka kohole auf Essigsäure findet sich als constante homologe Differenz der Anfangt geschwindigkeiten 6.5 und die der obigen Formel entsprechende wird 21.5 + (n-2) und dieselben Regelmässigkeiten kehren wieder, in welchem Moment auch die Reaction unterbrochen wird. Dagegen ist der Einfluss des Molekulargewichts de Säuren auf die Geschwindigkeit der Bildung ihrer Isobutyläther nur in der Grösserwerden der Anfangsgeschwindigkeiten ohne Regelmässigkeiten bemerkbal Indess treten Regelmässigkeiten hervor, sobald die Periode des Gleichgewichts eit getreten ist.

Einige weitere die Affinität betreffenden Gegenstände werden wir in der Therme chemie behandeln.

E. WIEDEMANN

Aggregatzustände*). Die Körper können uns in drei verschiedenen H scheinungsformen entgegentreten, »den sog. Aggregatzuständen«, als, fest, flussi

^{*) 1)} NAUMANN, Lehr- und Handbuch d. Thermochemie, pag. 31. 2) NAGELI, MISSIBER, 1879, pag. 389, Beibl. IV., pag. 417. 3) CROOKES, Proc. Roy. Soc. 28, pag. 103. Chest News. 39, pag. 155 u. 231, Beibl. 3, pag. 313 u. 527. 4) E. WIEDEMANN, WIED. Ann. pag. 157. 5) R. PICTET, Arch. de Gen. 61, pag. 106. Beibl. II., pag. 131. 6) CAILLEST C. R. 84, pag. 1016, 1213, 1270; 86, pag. 97, Beibl. 2, pag. 15 u. 135. 7) MAXWELL, Ibl. Mag. [4] 19, pag. 22. 8) MAXWELL, Phil. Mag. [4] 19, pag. 25. 9) VAN DER WAALS. Continuität des gasförmigen und flüssigen Zustandes, deutsch v. F. ROTH. 9a) CLAUSIUS, WILLAMN, 9, pag. 337. 10) LADENBURG, Ber. 11, pag. 818. Beibl. 2, pag. 334. 11) AVENAUE Mel. Phys. du Bull. de l'Ac. de Petersbourg X., pag. 697, Beibl. 2, pag. 211. 12) SAJOTSCHEWS Beibl. 3, pag. 741. 13) PAWLEWSKI, Ber. 15, pag. 460. Beibl. 6, pag. 466. 13a) SARESI C. R. 94, pag. 639, 718, 845. Beibl. 6, pag. 464. 13b) AMAGAT, C. R. 88, pag. 336. C. 89, pag. 437. Ann. d. Chim. [5], 22, pag. 353. Beibl. 3, pag. 414; 4, pag. 19, 5, pag. 41, 14) ANDREWS, Phil. Mag. [5] 1., pag. 78, Proc. Roy Soc. 24, pag. 455, Beibl. 1., pag. 15) ANDSELL, Chem. News 41, pag. 75, Beibl. 4, pag. 84 u. 310, Proc. Roy. Soc. Lond. 21, pag. 209. 16) Hannay, Proc. Roy. Soc. Lond. 30, pag. 178, 478; Beibl. 4, pag. 335.

und gasförmig. Im festen Zustand behält ein Körper längere Zeit die ihm durch zussere Kräfte mitgetheilte Gestalt, in ihm vorhandene Spannungen gleichen sich richt von selbst und schnell aus, er besitzt eine eigene Form. Im flüssigen Zu-

17. JANSEN, Inaug.-Diss. Leyden 1876; Beibl. 2, pag. 136. 18) ILOSVAY, Bull. Soc. chem. 37 pag. 294. 19) O. STRAUSS, J. d. Russ. Phys. Ges. 12, pag. 207; Beibl. 6, pag. 282; 20) O. E. MEYER, POGG. Ann. 148, pag. 549. 21) STEFAN, Wien. Ber. 65, pag. 323. 22) GRA-HAM. Phil. Trans. 1846 u. 1849. 23) E. WIEDEMANN, Arch. de Gen. 56, pag. 277. 24) v. OBER-MAYER, Carl. Rep. 13, pag. 156. 25) PULUJ, Wien. Ber. 4, Juli 1878, Beibl. III, pag. 461, Wien. Ber. 18, pag. 79, 9. Jan. u. 8. Mai und Beibl. 3, pag. 572. 26) L. MEYER, WIED. Ann. 16, pag. 394. 27) Schumann, Wied. Ann. 13, pag. 1. 28) Steudel, Wied. Ann. 16, pag. 369. 29) KUNDT u. WARBURG, POGG. Ann. 145, pag. 337 u. 325; 146, pag. 177. 30) QUINCKE, Pogg. Ann. 137, pag. 402. 31) Stefan, Wien. Ber. 65, pag. 323. 32) Puluj, Wien. Ber. März u. April 1877. Beibl. II., pag. 460. 33) BAUMGÄRTNER, Wien. Ber. 75, Carl. Rep. 13, pag. 525. Beibl. 1, pag. 55 u. 69. 34) STEFAN, Wien. Ber. 72 u. a. 35) HOORWEG, Arch. neerl. 11, pag. 131. Beibl. I., pag. 209. 36) BERTHELOT u. VIEILLE, C. R. 93, 18 u. 145. Beibl. 5, pag. 779; C. R. 94, pag. 101; Beibl. 6, pag. 171. 37) Bunsen, Pogg. Ann. 131, 24. 165. 38) A. W. HOFMANN, Ber. 3, pag. 660; Ber. 9, pag. 1151. 39) ANNAHEIM, Chem. Ber. 9, pag. 1151. 40) Bunsen u. Kirchoff, Pogg. Ann. 110, pag. 168. 41) Plateau, Mém. de Brux. 33. pag. 44; 16, pag. 35. 42) W. THOMSON, Ann. 157, pag. 54. 43) LORENTZ, POGG. Ann. 140, pag. 644. 44) BOLTZMANN, Wien. Ber. Mai 1877; Beibl. 2, pag. 457. 45) DE HEEN, Ann. de la Soc. sc. de Bruxelles 5, pag. 84; Beibl. 5, pag. 857. 46) MACH, Optisch-Akustische Versuche, Prag 1873. 47) MAXWELL, Proc. Roy. Soc. Lond. 22, pag. 46; Pogg., Ann. 151, pag. 151. 48) KUNDT, WIED. Ann. 13, pag. 110. 49) ONNES, z. Th. in der unter 9 citirten Abhandlung, z. Th. Abhandlungen d. Akad. zu Amsterdam 1881; Beibl. 5, pag. 718. 50) Ama-O.T. C. R. 85, pag. 27 u. 139; Beibl. I., pag. 488. 51) GRASSI, Ann. Chim. et Phys. [3] pag. 31. 52) Petterson, Nova acta Reg. Soc. Upsala [3] 1879; Beibl. 4, pag. 267. 53) Bosscha, Poscs. Erg. 5, pag. 444. 54) WÜLLNER, POGG. Ann. 153, pag. 441. 55) DE HEEN, Mem. cour. ik l'Acad. Belg. 31; Beibl. 5, pag. 104. 56) G. WIEDEMANN, POGG. Ann. 99, pag. 221. 571 PRIBRAM und HANDI., Wien. Ber. 78, Juni 1875, Beibl. 3, pag. 329; Wien. Ber. 80, 13. Juni 1879; Beibl. 4, pag. 16; Wien. Ber. 84, pag. 717; Beibl. 6, pag. 167. 58) POISEUILLE, Ann. Chim. [3] 7, pag. 50. 58a) SPRUNG, POGG. Ann. 159, pag. 1. 59) SLOTTE, WIED. Ann. 14, 13. 60) RELLSTAB, Inaug.-Diss. Bonn. 1868. 61) GEROUT, C. R. 83, pag. 1291. Beibl. I, pag. 116. 62) BERTHELOT, Ann. Chim. et Phys. [3] 30, pag. 232. 63) O. LEHMANN, Z. S. ⁶ Krystgr. 1, pag. 97; Beibl. 1, pag. 481. 64) HOOKE, Phil. Trans. Lond. 1679. 65) KOHL-AAUSCH u. LOOMIS, POGG. Ann. 141, pag. 481. 66) PISATI, Gaz. Chim. Ital. 6 u. 7; Beibl. 1, pag. 305. 67) Vergl. unter anderen Kirchhoff, Pogg. Ann. 108, pag. 368. 68) Vogel., IL W., Pogg. Ann. 111, pag. 229. 69) LOTH. MEYER, Mod. Theorien d. Chem. I., pag. 144. 70; Poisson, Mem. Acad. d. Sciences 8. 71) WERTHEIM, Ann. Chim. et Phys. [3] 23; Pogg. Am. 78. 72) EXNER, Preisschrift der Wien. Akad. 1873. 73) FIZEAU, POGG. Ann. 123, pag. \$15; 126, pag. 611; 128, pag. 564; 132, pag. 292; 135, pag. 372. 74) MATTHIESEN, Pogg. Ann. 130, pag. 50. 75) KOPP, Ann. 93, pag. 129. 76) E. MITSCHERLICH, Pogg. Ann. 1., pag. 125; 10, pag. 137. 77) F. PFAFF, POGG. Ann. 104, pag. 171; 107, pag. 148. 78) BECKENKAMP, Z. S. f. Kryst. 5, 436, pag. 450; Beibl. 6, pag. 80. 79) ERMAN, POGG. Ann. 9, pag. 537. 80) Spring, Bull. Acad. Belg. [2] 39, pag. 548. 81) E. WIEDEMANN, 82) MAZZOTTO, Atti R. Acc. delle sc. Torino 17, 26 pp. WIED. Ann. 3, pag. 231. 83, Bellati u. Romanese, N. Cim. [3] 8, pag. 215; Beibl. 5, pag. 179. 84) Rodwell, Proc. Roy. Soc. 31, pag. 291; Beibl. 5, pag. 343, Proc. Roy. Soc. 32, pag. 23; Beibl. 5, 54g. 495; Proc. Roy. Soc. 25, pag. 280 u. 292; Beibl, I, pag. 184 u. 187; Proc. Roy. Soc. 28, pag. 284; Beibl. 3, pag. 477. 85) STEFAN, POGG. Ann. 154, pag. 316. 86) SPRING, Bull. Acad. Belg. 2. 45, pag. 746; Beibl. 2, pag. 533. 87) Spring, Beibl. 6, pag. 440. 88) Gra-HAM. POGG. Ann. 123, pag. 529.

stand nimmt er, wenn er äusseren Krästen entzogen ist, eine Kugelgestalt an. Befindet er sich in einem Gesäss, so schmiegt er sich bei hinlänglicher Größe an die Wandung desselben, und ist er z. Th. von einer freien Obersläche begrenzt, so steht diese senkrecht auf der Richtung der auf ihn wirkenden Kräste; die freie Obersläche ist eine horizontale Ebene, wenn die wirkende Krast die Schwere, ein Umdrehungsparaboloid, wenn die Flüssigkeit in einem cylindrischen, rotirenden Gesäss enthalten ist. Spannungen gleichen sich in den Flüssigkeiten schnell aus. Im gassörmigen Zustand endlich erfüllt der Körper das ihn einschliessende Gesäss vollkommen und giebt noch schneller als im slüssigen Zustande Spannungen nach

Die am meisten verbreitete Anschauung von der Materie ist die atomistische Nach ihr besteht die Materie nicht aus einem den Raum continuirlich erfüllenden Substrat, sondern aus discontinuirlichen durch mehr oder weniger grosse Zwischenräume von einander getrennten Massenelementen. Diese sind selbst wieder zweierlei Art; die einen stellen die Materie im engeren Sinne dar, die andem bilden dagegen den zur Erklärung der Lichterscheinungen angenommen Lichtäther. Zwischen der gewöhnlichen Materie und dem Lichtäther finden Wechselwirkungen statt und zwar setzt man meist voraus, dass die eigentlichen materiellen Theilchen gegen einander und gegen die Aethertheilchen Anziehungen ausüben; dass dagegen die Aethertheilchen einander abstossen. Die letzteren denkt man sich um die ersteren atmosphärenartig gelagert. Was in den Erscheinungen zut Geltung kommt, ist das von einer Aetherhülle umgebene materielle Theilchen, beide zusammen heissen auch kurzweg Molekül im physikalischen Sinne. Bei grösseren Entsernungen der einzelnen Theilchen überwiegen die Anziehungen, si schon bei den Abständen, wie sie die Theilchen in Gasen besitzen, in kleineren dagegen die Abstossungen.

Ein homogener Körper baut sich zunächst aus einer grossen Zahl unter ein ander identischer Theile auf, die etwa durch blosse Vergrösserung des von dem Körper eingenommenen Raumes nicht weiter zerfällt werden können, sondern deren Abstände sich allein dabei verändern. Wir bezeichnen diese Theile als Moleküle. Die Moleküle stellen das bei physikalischen Vorgängen in soweit Unveränderliche dar, als bei ihnen die Masse nicht verändert werden kann. Jede einzelne dieser Moleküle können wir uns von einer besonderen Aetheratmosphare umgeben denken, die eine allzu grosse Annäherung eines zweiten an das erste verhindert und so dasselbe als Individuum charakterisirt.

Durch Erhitzen oder chemische Veränderungen gelingt es indess diese Moleküle in vielen Fällen selbst wieder zu spalten und zwar häufig in heterogend Stoffe, die eventuell selbst wieder zerlegbar sind. Die Zahl der verschiedenartigen Formen der Materie, in die bisher die sämmtlichen Stoffe haben zerlegt werden können, und die selbst sich bisher als unzerlegbar erwiesen haben, beträgt etwa 70.

Sie heissen Elemente. Die kleinsten Mengen dieser Elemente, die uberhaust vorkommen können, heissen Atome; sie sind nach der gewöhnlichen Anschausna die letzten Theile, in die die Materie auflösbar ist und können wir sie etwa als continuirliche Massen uns vorstellen. Alle Gründe, die bisher für die Zerlegbarkeit dieser Elemente vorgebracht worden, sind wesentlich naturphilosophischer Natur, oder auf ziemlich vage, nicht einmal stets logisch richtige Analogie-Schlissigegründet. Ausgeschlossen ist natürlich a priori eine weitere Zerlegbarkeit der selben nicht.

Nimmt man in einem rechtwinkligen Coordinatensystem als Abscissen de Atomgewichte (s. unter Atomtheorie), als Ordinaten dagegen verschiedene physical de Coordinaten dagegen verschiedene dagegen verschieden dagegen verschieden dagegen verschieden dagegen dageg

kalische Eigenschaften der Elemente, so zeigt sich, dass letztere eine periodische Function der ersteren sind, d. h. dass, wenn man die betreffenden Punkte mit einander verbindet, die Curve erst steigt, dann wieder sinkt, dann wieder steigt u. s. f. Für die Atomvolumina werden wir unter Dichte die betreffende Curve zeben.

Zwischen den Atomen, die das Molekül zusammensetzen, treten anziehende, die sogen. chemischen, Kräfte auf, die den Zusammenhang derselben bedingen. Selbst in den Molekülen der Elemente sind meist wenigstens zwei Atome entbalten, nur Quecksilber und Cadmium, und bei hohen Temperaturen einige andere, machen eine Ausnahme.

Für dasselbe Element kann je nach den Umständen das Molekül aus einer verschiedenen Zahl von Atomen bestehen. Im Sauerstoffmolekül sind zwei, im Ozonmolekül 3 Atome O, im Schwefelmolekül bei niedriger Temperatur 6, bei höherer nur 2 Atome S vereint.

Die Moleküle befinden sich nicht in Ruhe, sondern nach der auf rein mechanische Principien gegründeten mechanischen Wärmetheorie in Bewegungen, deren Stärke mit steigender Temperatur wächst. Diese Bewegung ist eine mehrache. Einmal bewegt sich der Schwerpunkt der Moleküle im Raum, er besitzt eine translatorische Bewegung, daneben entstehen aber durch die Zusammenstösse der Moleküle schwingende und rotirende Bewegungen um denselben, deren Stärke gleichfalls mit steigender Temperatur zunimmt, und deren relative lebendige Kraft im Verhältniss zu derjenigen der ersteren sich bei Gasen (s. spec. Wärme) leicht bestimmen lässt.

Diese rotatorischen und oscillatorischen Bewegungen können zu einer Zersetzung der Moleküle führen. Da ihre lebendige Kraft wie die der translatorischen mit steigender Temperatur wächst, so steigern sich die Centrifugalkräfte, die die Atome, entgegen den chemischen zwischen ihnen wirkenden anziehenden Kräften, auseinander zu reissen streben und es bei hinlänglich gesteigerter Temperatur auch thun.

Ausser der Bewegung der materiellen Theile im Molekül treten auch noch olche in den Aetherhüllen auf, die sich als Licht und strahlende Wärme bemerkjar machen.

Je nach der Art, in der die Bewegungen erfolgen, erklären sich die verschiedenen Aggregatzustände. In den Gasen bewegen sich die einzelnen Moleküle im Wesentlichen in gerader Richtung frei durcheinander hin. Die Abstände derselben sind relativ gross, an jede Stelle des Raumes treten fort und fort neue Theilchen, dadurch werden die ungleichförmigen, die Spannungen bedingenden Anordnungen schnell wieder aufgehoben.

Bei den Flüssigkeiten treten zu den fortschreitenden Bewegungen noch oscillirende um mittlere Gleichgewichtslagen, der Wechsel der Moleküle an derselben stelle geht langsamer vor sich, da in Folge der geringen Entfernung der einzelnen Moleküle diese bei ihrer Bewegung sich zwischen einander hindurchdrängen und walzen müssen.

Man hat mehrfach und noch ganz neuerlich (1) behauptet, dass die molekularen Bewegungen dadurch direkt wahrnehmbar würden, weil kleine in den Flüssigseiten suspendirte Theilchen unter dem Mikroskop schwingende Bewegungen auszuführen scheinen, die von den Stössen der Moleküle der Flüssigkeit hervorgerufen würden. Nägeli (2) berechnet aber aus den Daten für die Gewichte der Moleküle und denen der kleinsten Spaltpilze, deren Grösse gerade an der

Grenze der Sichtbarkeit liegt, dass letztere von ersteren eine Geschwindigken erhalten wurden, die höchstens so gross als die des Stundenzeigers einer Taschenuhr wäre, während die gewöhnlichen Sonnenstäubehen 50 Millionen mallangsamer sich als derselbe bewegen würden. Eine Summation der Bewegunger kann sehon deshalb nicht entstehen, weil an einer Stelle des Raumes die Bewegungen der Moleküle nach allen Richtungen gleichmässig vertheilt sind und auf die Oberfläche eines solchen Spaltpilzes gleichzeitig eine grössere Zah von Molekülen prallt. Die beobachteten Bewegungen rühren entweder von Capillarkräften her oder von Strömungen, die von kleinen unter allen Umständer auftretenden Temperaturdifferenzen bedingt sind. Dass mit zunehmender Temperatur die Bewegung zunimmt, ist hiernach von selbst klar, ebenso dass sie be kleinen Theilchen lebhafter als bei grossen ist.

Bei den festen Körpern endlich finden nur noch Oscillationen um eine mittlen Gleichgewichtslage statt. Bei den Uebergangszuständen, wie den zähen Körpert haben wir ein Gemenge von Molekülen; solche, die sich wie diejenigen de Flüssigkeiten und solche wie die der festen Körper verhalten. Daraus erklarer sich die einzelnen auftretenden Erscheinungen¹).

Der Druck, den ein der Schwere entzogener, in einem Gefäss vollkommer eingeschlossener Körper auf die Wandungen dieses ausübt, hängt z. Th. ab vor der lebendigen Kraft der fortschreitenden Bewegung der Molekule, die beim Auf prall ihre Richtungen ändern. Bei demselben Körper, etwa 1 Kilogrm. Gas, is der Druck um so grösser, je grösser die Zahl der Stösse und je hestiger dieselben sind. Diese beiden Grössen sind selbst aber wieder bedingt durch das Volumer der gegebenen Masse und ihre Temperatur. Weiter sind sür den Druck abet noch maassgebend die zwischen den Molekülen selbst wirkenden Kräfte, die durch den Abstand derselben und eventuell die Bewegung der einzelnen Theilchen bestimn. sind, also gleichfalls durch Volumen und Temperatur. Zwischen dem Druck f der Temperatur t und dem Volumen v muss daher eine Beziehung bestehen die durch die sogen. Zustandsgleichung ausgedrückt ist. Die unter verschiedener Umständen statthabenden Zustandsänderungen stellt man oft graphisch dar durch eine sogen. Zustandscurve, indem man als Abscissen die Volumina, als Ordinater die Drucke wählt. Die Ermittelung der Zustands-Gleichung ist eine der Haupt aufgaben der Physik, an die sich als weitere Aufgabe die Feststellung der zu be stimmten Zustandsänderungen nöthigen Wärmemengen schliesst. Die mathematische Form der Zustandsgleichung selbst ist bedingt durch die allgemeinen Eigenschatten den Aggregatzustand, des Stoffes, für den sie gilt; die Constanten aber, die 11 derselben auftreten und die von Stoff zu Stoff sich ändern, sind von der Natur der Moleküle selbst abhängig und charakterisiren sie. Dieselben aufzufinden und ihre Abhängigkeit von der chemischen Constitution zu ermitteln ist eines det Ziele der physikalischen Chemie.

Drei Hauptformen der Zustandsänderungen interessiren uns hier.

1) CROOKES (3) u. A. haben neuerdings den Zustand sehr verdünnter Gase als einen vierten Aggregatzustand, «den der strahlenden Materie», bereichnet und denselben dadurch charaktensiren wollen, dass die Abstände der Moleküle von derselben Grössenordnung seien wie die Dimensionen des Gefässes, in dem das Gas enthalten ist. Dies ist sehon deshalb nicht stichhaltig, wei vistets das Gefässes uns so groß denken können, dass das Verhältniss zwischen Molekulabstand und Dimensionen des Gefässes constant bleibt. Nur die Verhältnisse zwischen den Dimensionen der Molekule und ihren Abständen konnen bei der Definition eines Zustandes überhaupt in Betrasht kommen. Ueber einige weitere Einwände gegen die strahlende Materie s. E. Wiedamass 45

- 1. ρ ist constant, dagegen t und v sind variabel, d. h. man bestimmt die Veranderungen des Volumens mit veränderter Temperatur, also die Ausdehnung. Der Ausdehnungscoefficient stellt die Aenderung des Volumens bei einer Temperaturerhöhung um 1° dar; das Volumen bei einer bestimmten Temperatur, meist 0° wird = 1 gesetzt.
- 2. l ist constant, p und v ändern sich, d. h. man untersucht die Volumenenderungen, die eintreten, wenn der Druck sich ändert, also die Compressibilität.

 Man nennt die hier zu zeichnende Zustandscurve die Isotherme. Als Compressibilitätscoefficienten bezeichnet man die Aenderung der Volumeneinheit,
 wenn der Druck um die Einheit (eine Atmosphäre oder ein Meter Quecksilberdruck) sich ändert.
- 3. v ist constant, dagegen ändert sich p und t, man bestimmt die Druckunderung, die eintritt, wenn die Temperatur um 1° erhöht wird, dabei wird der
 Druck bei 0° gleich 1 gesetzt. Der erhaltene Werth heisst Spannungscoefficient¹).

Wir werden hier nur die Zustandsgleichungen betrachten, ohne die Wärmemengen, die bei Zustandsänderungen auftreten oder verbraucht werden, zu benicksichtigen (über letztere s. Wärme).

Von den Methoden werden wir nur die sür den Chemiker wichtigen, also z. B. nicht die Bestimmungen des Ausdehnungscoefficienten oder des Spannungscoefficienten bei Gasen behandeln.

Zunächst betrachten wir die Gase, dann die Flüssigkeiten und festen Körper, endlich die Vorgänge beim Uebergang aus dem einen Zustand in den anderen. Gase.

Wir betrachten zuerst die Zustandsgleichung und damit zusammenhangend die kritische Temperatur etc.

Als Dampf bezeichnet man ein Gas, das schon bei relativ kleinem Druck, resp. kleinen Druckänderungen aus dem gasförmigen Zustand in den flüssigen bergeführt werden kann.

Für die permanenten Gase lassen sich für mittlere Drucke und Temperaturen sehr angenähert die sämmtlichen experimentell festgestellten Beziehungen zwischen A. v und t darstellen durch die Gleichung

$$pv = p_0v_0(1 + \alpha t).$$

Setzt man t = constans, so folgt ohne Weiteres das Mariotte-(Boyle)'sche Gesetz, dass die Volumina umgekehrt wie die Drucke sich verhalten. Setzt man oder p constant, so wachsen p oder v proportional mit t, der Spannungsund Ausdehnungscoefficient haben dabei denselben Werth α , der ausserdem für alle Gase nahezu derselbe $\frac{1}{273} = 0.00366$ ist; es ist dies das Gay-Lussac(Charles') with Gesetz. Für einige Gase sind im Folgenden die genaueren Spannungscoefficienten angegeben, multiplicirt mit 10^2 :

¹) Früher nannte man den Ausdehnungscoefficienten Ausdehnungscoefficienten bei constantem ¹Druck, den Spannungscoefficienten Ausdehnungscoefficienten bei constantem Volumen.

Wasserstoff 0:3668 Stickstoff 0:3668 Kohlensäure 0.3687 Schwefelige Säure 0.3845.

Die obige Formel dient dazu bei Analysen und Volumenbestimmungen aus dem bei einem Drucke p und einer Temperatur t gemessene Volumen v einer bestimmten Gasmenge, das der betreffenden Gasmenge entsprechende Volumen bei einem Druck p_0 meist dem der Atmosphäre = 760 Millim. und einer Temperatur von 0° zu berechnen.

Es ist nämlich

$$v_0 = \frac{pv}{p_0(1+\alpha t)}.$$

Aus der kinetischen Gastheorie in ihrer einfachsten Form, bei der man annimmt, dass die Moleküle ausdehnungslos sind, alle sich mit derselben Geschwindigkeit bewegen und keine merklichen Kräfte auseinander ausüben, folgt

ohne Weiteres, wenn man $\frac{1}{\alpha} + t = T$ schreibt

$$pv = \frac{2}{3} \sum_{n=0}^{\infty} \frac{mu^2}{2} = \alpha p_0 v_0 T,$$

hierin ist m die Masse eines Moleküles, u seine Geschwindigkeit, Σ bedeutet, dass über alle einzelnen Moleküle summirt werden soll, p_0 und v_0 sind Druck und Volumen für t=0. Nimmt man an, dass das Gas bis zu den niedrigsten Temperaturen dem Mariotte'schen und Gay Lussac'schen Gesetze folgt, nimmt man also eine Art ideellen Gases, so ergiebt sich, dass $\Sigma \frac{1}{2}mu^2$ Null wird für eine Tem-

peratur T = 0 oder $t = -\frac{1}{\alpha} = -273^{\circ}$. Dann wird aber u selbst = 0, d. h. dic

lebendige Kraft der Theilchen wird Null, ihre Bewegung hört auf. Man bezeichnet diese Temperatur mit dem Namen der absoluten Null-Temperatur und rechnet von ihr an die absoluten Temperaturen, die also etwa 273 + 1° C. sind. Die lebendige Kraft der Gastheilchen ist dieser absoluten Temperatur proportional.

Aus der obigen Gleichung, dem bekannten Gewicht eines Cc. Lust bei einem bestimmten Druck lässt sich aus folgender Gleichung die Geschwindigkeit uberechnen:

 $u = \sqrt{3g\alpha p_0 v_0 T}$ (g ist die Beschleunigung durch die Schwerkraft). Für die folgenden Gase hat u die beistehenden Werthe in Metern:

Luft = 485, Stickstoff = 492, Sauerstoff = 461, Wasserstoff = 1848.

Wenn die einzelnen Theilchen der Gase aufeinander prallen, so ändern sich ihre Geschwindigkeiten, es können daher nach den Gesetzen des Stosses nicht alle dieselbe Geschwindigkeit behalten, sondern es sind Moleküle vorhanden mit einer Geschwindigkeit Null und andere, die eine sehr grosse Geschwindigkeit haben Solche, die die oben berechnete Geschwindigkeit u haben, werden relativ häufig freilich nicht am häufigsten vorkommen; MAXWELL (7) hat für das Gesetz der Vertheilung der Geschwindigkeiten unter den verschiedenen Molekülen die Formel

$$y = \frac{4}{\sqrt{\pi}} x^2 e^{-x^2}$$

aufgestellt. Dabei ist die Zahl der Moleküle, welche die am häufigsten vorkommende Geschwindigkeit besitzen, = 1 gesetzt. y bezeichnet die Wahrscheinlichkeit, dass eine Geschwindigkeit x auftritt, ist also der Bruch, der angicht ein Wievieltel der sämmtlichen Moleküle die Geschwindigkeit x haben. Oft stellt man diese Verhältnisse geometrisch durch eine Curve dar, deren Abscissen die Geschwindigkeiten, deren Ordinaten die Wahrscheinlichkeiten sind. Ein ent-

sprechendes Vertheilungsgesetz muss sür die innerhalb des Moleküls befindlichen Bewegungen gelten.

Aus dem Mariotte'schen Gesetz, der kinetischen Gastheorie sowie der Ihatsache, dass beim Mischen zweier chemisch gegeneinander indifferenter Gase keine Wärmeentwicklung auftritt, leitet sich nach Maxwell (8) unmittelbar das für die Chemie fundamentale Avogadro'sche Gesetz ab, nach dem bei allen Gasen in gleichen Volumen, bei gleichem Druck und gleicher Temperatur gleich viel Moleküle vorhanden sind. Danach ist dasselbe als eine nicht allein auf empirischer Grundlage beruhende Regelmässigkeit zu betrachten.

Das MARIOTTE-GAV-LUSSAC'sche Gesetz giebt die Beobachtungen nur angenähert wieder, wie auch die zu seiner theoretischen Ableitung gemachten Annahmen vorläufige waren. Später ist gezeigt worden, dass wenn man einmal auf die rumliche Ausdehnung der Moleküle, also das von ihnen erfüllte Volumen und seiter auf die Anziehungskräfte, die zwischen ihnen thätig sind, in strenger Weise Rücksicht nimmt, man zu einer Formel folgender Gestalt gelangt:

$$R \cdot T = \left(p + \frac{a}{v^2}\right)(v - b).$$

R ist eine von der Wahl der Einheiten abhängige Constante, a und b sind von der Natur des Körpers abhängige Constanten.

Diese Gleichung unterscheidet sich von der früheren einmal darin, dass sich von den Gesammt-Volumen v des Gases ein Volumen b subtrahirt, das ein Vielaches (4faches nach van der Waals) (9) des von den Molekülen selbst einge-

nommenen Raumes ist. Weiter tritt zu dem äusseren Druck p noch ein Druck $\frac{a}{v^2}$ hinzu. Dieser rührt daher, dass die im Innern des Gases gelegenen Theilchen die an der Oberfläche befindlich in Folge ihrer Anziehungskräfte nach innen zu ziehen streben.

Nach dieser Gleichung 1), die die beobachteten Thatsachen in sehr vollkommener Weise darstellt und von allen auftretenden Abweichungen vom Mariotte-Gav-Lussac'schen Gesetz Rechenschaft zu geben vermag, ist der Ausdehnungs- und Stannungscoefficient nicht mehr unabhängig vom Druck und ersterer auch nicht mehr von der Temperatur²). Aus diesen Abweichungen lassen sich die Grössen 2 und b berechnen. Ein anderer Weg beruht auf den bei der sogen. »kritischen Temperatur« auftretenden Phänomenen.

Erfüllt ein Dampf von constanter Temperatur ein Volumen v vollkommen and steigert man den Druck p, so verringert sich v zunächst etwa entsprechend dem Mariotte'schen Gesetz, ohne dass ein Niederschlag von Flüssigkeit einstete. Allmählich wird aber die Volumenabnahme bei gleichem Druckzuwachs telativ immer grösser und grösser, bis endlich eine Condensation eines Theiles Dampfes eintritt. Bei constantem Druck gelingt es dann die ganze Dampftenege in eine Flüssigkeit zu verwandeln. Bei noch weiter gesteigertem Druck nimmt das Volumen wieder langsam ab, entsprechend der geringeren Compressibilität der Flüssigkeit. Der Druck, bei dem die Condensation eintritt, heisst das Maximum der Spannkraft des Dampfes für die betreffende Temperatur.

 $p = R \frac{KT}{v - \alpha} - \frac{K}{T(v + \beta)^2},$

⁾ CLAUSIUS (9a) hat die obige Gleichung etwas modificirt und derselben folgende Gestalt ge-

^{1. 2. 3} und A Constante sind.

²⁾ Für praktische Reductionen genügt indess die einfache Formel vollkommen.

Die Versuche zeigen, dass der Unterschied der Volumina, bei denen bei einer bestimmten Temperatur die gesammte Masse des Körpers eben noch im gasförmigen Zustande und schon ganz in dem flüssigen sich befindet mit steigender Temperatur immer kleiner wird, und endlich bei einer bestimmten Temperatur, ader kritischen Temperatur, vollkommen verschwindet. Da aber eben durch diesen Unterschied in den Volumen allein ein Unterschied in den Aggregatzuständen bedingt ist, vorausgesetzt, dass die Moleküle im flüssigen und gasförmigen Zustand identisch sind, so lässt sich, bei dieser Temperatur und allen höheren, gasförmiger und flüssiger Zustand nicht mehr unterscheiden.

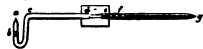
Der Druck, bei dem bei einer unendlich wenig niedrigeren Temperatur als der kritischen T die Condensation beginnt, heisst »der kritische Druck P_{-} , das Volumen, welches dann die Gewichtseinheit der Flüssigkeit einnimmt, »das kritische Volumen V_{+} , und es ist:

$$(1 + \alpha T) = \frac{8}{27} \frac{a}{(1+a)} \frac{1}{b(1-b)}; \quad P = \frac{a}{27b^2}; \quad V = 3b$$

Eine Condensation kann nur eintreten, wenn die Temperatur des Dampfesunterhalb der kritischen gelegen ist. Die Abkühlung kann entweder direkt erfolgen durch Eintauchen in Kältegemische etc. oder aber durch plötzliche Ausdehnung des vorher stark comprimirten Gases, ein Kunstgriff, der von Calletet (6) zur Condensation von Sauerstoff, Stickstoff etc. verwandt worden ist. Das Gas leistet dann eine äussere Arbeit, indem es die umgebende Luft zurückdrängt, und entnimmt die dazu nöthige Wärmemenge aus dem in ihm selbst enthaltenen Wärmevorrath.

Ein einfacher Versuch zur Demonstration, dass bei sehr wenig verschiedenem Volumen ein Körper sowohl im Dampf als im Flüssigkeitszustand sich befinden kann, ist nach Ladenburg (10) folgender: Man füllt ein starkwandiges Glasrohr von etwa 1—4 Millim. innerer Weite zu zwei Drittel mit Aether resp. schwefliger Saure und erhitzt es. Bei etwa 180° verschwindet die Grenze zwischen Dampf und Flüssigkeit. Bei einer Abkühlung treten plötzlich Nebel auf, die sich zur Flüssigkeit verdichten. Man gewinnt so die kritische Temperatur. Eine Bestimmung dieser allein genügt aber nicht da zur Bestimmung von a und b zwei der drei kritischen Grössen ermittelt sein müssen.

Auf eine Besprechung der zur Bestimmung der drei kritischen Grössen dienenden Methoden weiter einzugehen, würde zu weit führen, sie sind wesentlich physikalischer Natur, die einfachste, wenn auch nicht genaueste ist die von Avenarus (11) und Sajotschewski (12) in Anlehnung an die von Drion benutzte. Der Apparat bestand aus zwei dickwandigen Glasröhren, die mittelst eines eisernen Klotzes verbunden waren (s. Fig.). ab enthält die Flüssige



bunden waren (s. Fig.). ab enthält die Flüssigkeit, die in eg durch Quecksilber abgeschlossene Luft dient als Manometer, man erwarmt abe in einem Luftbade und bestimmt die Ten-

peratur und den Druck, bei dem die Grenze zwischen der Flüssigkeit und den darüber stehenden Dampf verschwindet¹).

Die folgende Tabelle enthält die sämmtlichen bisher für die kritische Temperatur und Druck T und P und a und b gefundenen Werthe. Volumeneinheit ist das Volumen bei 0° unter dem Druck einer Atmosphäre, der Druckeinheit

¹⁾ Zu beachten ist, dass eine genaue Bestimmung der obigen Grössen nur bei Berücksichtigut – der sehr zahlreichen Fehlerquellen geschehen kann (Beimengung von Spuren von Luft etc.), w. bei den meisten bis jetzt ausgeführten Untersuchungen nicht der Fall ist, so z. B. wohl ab bei denen von PAWLEWSKI (13).

Namen		7	P	104 a	1056
Wasserstoff ¹)	w.	_	_	0	69
Luft 1)	W.	 158	24,5	28,8	200
Kohlensäure	A.	30,9	73	87,4	200
Aether	S.	190	36,9	324	575
Schwefelkohlenstoff	S.	271,8	74,7	219	334
Schweflige Säure	S.	155,4	78,9 ·	123	249
Alkohol	S.	234,2	62,1	236	374
Ch loräthyl	S.	182,6	52,6	227	397
Benzol	S.	280,6	49,5	438	513
Aceton	S.	232,8	52,2	273	444
Aethylacetat	S.	239,8	42,6	348	55 0
Chloroform	S.	260	54, 9	287	444
Aethylformiat	S.	230	48,7	304	480
Methylacetat	S.	229,8	57,6	248	390
Diäthylamin	S.	220	38,7	355	580
"	Av.	222, 8	38,7		
Stickoxydul	J.	36,4	73,07	74,2	194
Aethylen	W.	9,2	58	77,8	223
Chlorwasserstoff	AD.	51,25	86	69,5	173
Acetylen	AD.	37	68	80,2	209
Chlorkohlenstoff	H.	277,9	58,1	297	436
Kohlenoxysulfiid	I.	150°			
Chlor	L.	148°.			

A. = Andrews (14); Av. = Avenarius (11); S. = Sajotschewski (12); W = VAN DER WAALS (9); Ad. = Andsell (15); H. = Hannay (16); J. = Janssen 1; I. = Ilosvay (18); I. = Ladennburg (10).

Dass die Grösse a, d. h. der durch die Anziehung der Moleküle bedingte Bruck, bei dem Wasserstoff Null oder doch sehr klein ist, kann uns bei seinem sleinen Molekulargewicht nicht überraschen; im Allgemeinen haben für Körper mit grossem Molekulargewicht auch die Grössen a grössere Werthe. Das Volumen ier Moleküle kann natürlich auch für den Wasserstoff nicht verschwinden, wenn es auch relativ klein ist.

Für die kritischen Temperaturen, besonders organischer Körper, stellt Br. PAWLEWSKI (13) folgende Sätze auf, kritische Drucke sind nicht bestimmt:

1. Die kritischen Temperaturen (T) homologer Verbindungen unterscheiden sich von ihren Siedetemperaturen um eine constante Differenz und können durch einfachen Ausdruck:

¹⁾ Für den Wasserstoff sind die Berechnungen wegen des kleinen Werthes von a nur hwerig auszuführen. Den Werth von T nach den Versuchen von PICTET zu — 150° anzuzimen, dürfte kaum statthaft sein. Für einige Gase hat neuerdings SARRAU (13a) aus Versuchen un Amagat (13b) die Constanten der Clausius'schen Formel und die Grössen T und P, sowie kritische Volumen v berechnet und findet

	Na	mei	D		 K-10-4	a · 10−6	β⋅10−6	7'c·10−6	T	p
1 2 iscretoff	•			•	551	887	-430	1801	-174,2°	98,9
Mickstoff .					4464	1359	+263	4603	-123.8	42.1
Westoff .					5475	890	686	4042	-105,4	48.7
uniplgas .					9295	1091	840	4953	— 75,7	46.8
Aphlensäure					20920	866	949	4496	+ 32,6	77,0
Acthylen .					26880	967	1919	6739	+ 1,5	43,5

$$T = t + Constans$$
,

in welchem t den Siedepunkt darstellt, bezeichnet werden. 2. Isomere Ester besitzen gleiche oder sehr nahe gleiche kritische Temperaturen. Bei anderen isomeren Verbindungen ist dies nicht der Fall. 3. Körper, in welchen sogen. doppelte Bindungen von Kohlenstoffatomen vorkommen, besitzen erheblich höhere kritische Temperaturen als ihre isomere Substanzen ohne derartige Bindungen. 4. Die kritische Temperatur T_m einer Mischung zweier Flüssigkeiten kann augedrückt werden durch die Formel:

1.
$$T_m = \frac{nT + (100 - n)T'}{100},$$

1. $T_m = \frac{nT + (100 - n)T'}{100},$ in welcher n und (100 - n) das procentische Mischungsverhältniss der Bestand theile, T und T' die kritischen Temperaturen derselben bedeuten. 5. Die Formel 1 gestattet es, die kritischen Temperaturen von Körpern mit hohen Siedepunkten aus leichter flüchtigen Gemischen zu ermitteln. Es ist nämlich

$$T' = \frac{100 \, T_m - n \, T}{100 - n},$$

wo T' die kritische Temperatur des höher siedenden Bestandtheiles bedeutet. Diesen Satz hat auch O. STRAUSS (19) aufgestellt.

6. Es kann auch die procentische Zusammensetzung von Mischungen aus ihren kritischen Temperaturen, wenn zugleich diejenigen ihrer Bestandtheile bekannt sind, ermittelt werden. Denn es ergiebt sich die procentuale Gewichtsmenge s einer der Componenten aus der Formel 1. durch den Ausdruck:

$$n = 100 \left(\frac{T_m - T}{T - T} \right).$$

Die kritische Temperatur des Wassers hat sich bis jetzt experimentell noch nicht bestimmen lassen. Das Wasser zersetzt das Glas nach Pawlewski schon bei 240°, und lösen ebenso auch Gemische von Wasser mit niedriger siedenden Bestandtheilen, z. B., Alkohol das Glas auf.

Die van der Waals'sche Formel stellt die Versuche nicht mehr dar, sobald der mittlere Abstand der Theilchen unter ein gewisses Vielfaches ihres Molekulardurchmessers sinkt, indem dann die Premissen für ihre theoretische Herleitung nicht mehr erfüllt sind und weiter nicht bei nahezu gesättigten Dämpfen. ist wohl einmal das Gas nicht mehr als homogenes Ganzes zu betrachten und weiter machen sich hier die störenden Einflüsse der Wände geltend. diesen ausgeübten Anziehungskräfte genügen bereits, einen Theil des Dampses in Flüssigkeit zu verwandeln (s. Absorption).

Eine Anzahl Dämpfe, so vor allem die Essigsäure und ihre Derivate, wenn eine Substitution in der Acetylgruppe stattfindet, zeigen nahe dem Siedepunkte eine anormale Dampfdichte δ, die bei dem Drucke p bestimmt werde, oder, was dasselbe ist, starke Abweichungen von dem Mariotte-Gay-Lussac'schen Gesetze, so findet man, wenn die normale Dampfdichte d ist, bei den Temperaturen /

Am	eisensäure		Essigsäure	Mono	ochloressigsäure
	s = 119		s = 101		s = 188
t	d = 2.08	t	d = 1.59	1	d = 3.28
125	$\delta = 3.20$	99.5	$\delta = 2.52 (p = 690)$	203	$\delta = 3.81$
171	$\delta = 2.42$	111.5	$\delta = 2.22 (p = 690)$	240	$\delta = 3.44$
250	$\delta = 2.08$	216	$\delta = 1.61 (p = 690)$	270	$\delta = 3.28.$

Dagegen zeigt sich, dass bei einer Substitution für das Hydroxyl oder den Hydroxylwasserstoff, z. B. durch Alkoholradicale, die Anomalie kaum mehr auftrut. Ob wir es hier mit Dämpsen zu thun haben, die von dem Avogadro'schen Gesetz, was nicht wahrscheinlich ist, abweichen, oder ob Dissociationsvorgänge zustreten (s. w. u.), ist noch nicht völlig entschieden.

Wir behandeln jetzt:

Mittlere Weglängen, Dimensionen der Moleküle, innere Reibung, Wärmeleitung u. s. f.

An der Hand der kinetischen Gastheorie lassen sich noch in anderer Weise bigenschaften der Moleküle bestimmen, nämlich einmal diejenigen Strecken, die ein Molekül zurücklegt, ohne auf ein anderes zu treffen, die sogen. mittlere Weglange und ferner der relative Inhalt der von den einzelnen Molekülen eingenommenen Räume. Beide Grössen ergeben sich aus den Reibungscoefficienten der Gase.

Strömt durch ein enges Rohr ein Gas, so besitzen die in der Mitte desselben Lenndlichen Theilchen ausser der durch die Temperatur bestimmten Wärmeewegung noch eine Geschwindigkeit in der Richtung der Achse des Rohres, sährend die an der Wand befindlichen letztere gar nicht oder doch in weit geingerem Maasse haben. Fliegen in Folge der Wärmebewegung von der Wand aus nach der Mitte zu Theilchen, so werden sie durch die Stösse der in der Mitte befindlichen auch eine gewisse axiale Geschwindigkeit erhalten, während diese selbst einen Geschwindigkeitsverlust erfahren; das Gas fliesst daher langamer aus, als wenn dies nicht einträte. Die Verzögerung der mittleren Theilchen ist um so grösser, von je weiter von der Mitte abgelegenen Punkten de einzelnen auf die axialen Moleküle treffenden kommen, d. h. je grösser die mittlere Weglänge ist. Sie legen aber um so kürzere Strecken ungestört aurück, je kleiner die Zwischenräume zwischen den Molekülen, je grösser diese Die Grösse der Verzögerung oder der Reibung ist durch den Reibungscoefficienten n gegeben, der die verzögernde Kraft darstellt, die auf der Flächeneinheit entwickelt wird, wenn der Geschwindigkeitsunterschied auf der Längeneinheit senkrecht zur Achse gleich 1 ist.

Zur Bestimmung der Reibung dienen zwei wesentlich verschiedene Methoden. Bei der ersten lässt man die Substanz durch ein Capillarrohr strömen und betimmt die Zeit, die ein bestimmtes Volumen braucht, um unter den gegebenen berhältnissen dasselbe zu durchfliessen. Dabei hält man entweder, was das kationellste ist, den treibenden Druck constant oder aber man trägt den Verinderungen desselben Rechnung, resp. man benutzt geradezu diese Aenderung, im einen Schluss auf die ausgeströmte Menge der Substanz (Gas) zu machen. Bei constantem treibendem Druck p_1 , wenn am offenen Ende des Capillarrohres ein Druck p_2 wirkt, wird das in der Zeit t ausströmende unter dem Druck p gemessene Volumen, wenn R den Radius, t die Länge der Röhre bedeutet und die bekannte Ludolf sche Zahl ist (20)

 $V = \pi \frac{p_1^2 - p_2^2}{2p} \frac{R^4}{8\eta l} t.$

Bei der Ableitung dieser Gleichung ist vorausgesetzt: 1. Dass das Gas an den Wänden vollkommen ruht, ist dies nicht mehr der Fall, so wird

 $V_{1} = \pi \frac{p_{1}^{2} - p_{2}^{2}}{2p \cdot 8\eta l} \left(R^{4} + \frac{4\eta}{\epsilon} R^{3} \right),$

*0: den sogen. Gleitungscoefficienten bedeutet. 2. Dass das austretende Gas eine unendlich kleine Geschwindigkeit besitzt, da sonst ein Theil des Ueberdruckes $h_1 - p_2$ zur Erzeugung von lebendiger Kraft verwandt wird (s. bei Flüssigkeiten).

Bei der zweiten Methode lässt man eine oder mehrere kreisförmige Platten, die horizontal in ihrem Mittelpunkt an einem vertikalen Faden aufgehängt sind, zwischen anderen gleichfalls horizontalen Platten schwingen. Zwischen der ar der äussersten Oberfläche haftenden bewegten Gasschicht und der umgebender ruhenden findet eine Reibung statt, die letztere dann in Bewegung setzt. Aus de allmählichen Abnahme der Schwingungsweite ergiebt sich der Reibungscoefficient

Diese Methode empfiehlt sich unter gewissen Verhältnissen zur Untersuchung von Gasen und Dämpfen. Die Platten werden dabei in einen geschlossenen Raun gebracht, der vollkommen evacuirt wird, und in den dann die Dämpfe eingelasser werden.

Der Reibungscoefficient für Gase ist innerhalb weiter Grenzen unabhängig vor der Dichte des Gases. So ändert sich der Reibungscoefficient der Kohlensäure wenn sich ihre Dichte von derjenigen bei dem Druck einer Atmosphäre bis zun 500 fachen dieser ändert, nur um 9 des bei letzterem vorhandenen.

Die Reibungscoefficienten η ändern sich mit der Temperatur und hat mat aus theoretischen Gründen η_ℓ bei der Temperatur ℓ dargestellt durch

 $\eta_t = \eta_0 (1 + \alpha t)^n$ (21), wo α der Ausdehnungscoefficient ist. Der Reibungscoefficient ist darnach de nten Potenz der absoluten Temperatur proportional. Messungen sind besondet von Graham (22), O. E. Meyer, E. Wiedemann (23), v. Obermayer (24), Puluj (25) L. Meyer (26), Schuhmann (27) u. Steudel (28) angestellt worden. Die folgende Tabellen enthalten die gefundenen Resultate, dabei ist der Reibungscoefficien der Luft = 1 gesetzt.

u. WAR	
Sauerstoff 1·113 1·116	
Luft 1.000 1.000 1	1
Stickoxyd 0.977	
Stickstoff 0.971 0.988	
Kohlenoxyd 0.968 0.969	
Kohlensäure 0.840 0.824 0.840)
Stickoxydul 0.836 0.807	
Chlorwasserstoff 0.819	
Chlor 0.764	
Schweflige Säure 0.724	
Schwefelwasserstoff 0.685	
Sumpfgas 0.617	
Methylchlorid 0.608	0: 54 8
Aethylen 0.574 0.492	
Ammoniak 0.568	
Cyan 0:563	
Aethylchlorid 0.550 0.530	
Methyläther ():537	0:473
Wasserstoff 0.488 0.512 0.488	0.507
Wasser	0:517
Schwefelkohlenstoff	0.528
Aceton	0.414
Benzol	0.405
Aether	0.390.

¹⁾ bei 20° C. 2) bei 0°. 3) bei 0°. 4) bei 0°.

Für Dämpfe sind neuerdings eine Reihe von Messungen mittelst der Transpirationsmethode von L. Meyer und Schuhmann ausgeführt worden, und zwar bei Temperaturen, die dem Siedepunkt entsprechen. Die Berechnung ist bei den Fettsäuren einigen Schwierigkeiten unterworfen, da sie dem Mariotte-Gaylussac'schen Gesetz nicht mehr folgen. In der Tabelle sind die gefundenen Werthe für η · 10⁶ wiedergegeben. Für die Säuren ist η 10⁶ unter der Annahme berechnet, dass sie dem Mariotte-Gay-Lussac'schen Gesetz, η_1 10⁶ dagegen unter der Annahme, dass die Ausdehnung entsprechend den Cahours'schen Versuchen statthätte. Die Ueberschriften Methyl etc. geben an, dass die darunter stehenden Zahlen die entsprechenden Ester betreffen.

Säure	η·106	η·, 106	Methyl	Aethyl	Propyl	Isobutyl	Amyl
Am e isensäure	112	_	173	156	159	172	160
Essigsäure	106	163	152	152	160	155	_
Propionsäure	118		150	158	153	16 4	158
Norm. Buttersäure	e 1 2 9	150	159	160	16 4	167	155
Isobuttersäure	121		152	151	153	158	155
Valeriansäure	134	_	163	165	167	154	_

Bei allen Estern transpirirt nach den obigen Werthen, also bei den Siedepunkten unter gleichem Druck, nahezu das gleiche Volumen. Da die Temperaturen aber verschieden sind, so entspricht dies nicht einer gleichen Anzahl von austretenden Molekülen.

Weitere Versuche galten Alkoholen, Chlor-, Brom- und Jodverbindungen, und iand V. Steudel für $\eta \cdot 10^6$ bei den resp. Siedepunkten:

Radical	Alkohol	Chlorid	Bromid	Jodid
Methyl	135	_	_	245
Aethyl	142	_	183	216
Normales Propyl	142	.146	184	210
Isopropyl	162	148	176	201
Normales Butyl	143	149		202
Isobutyl	144	150	179	204
Tertiäres Butyl	160	150		

Die Reibungscoefficienten einer jeden Reihe homologer Körper sind beinahe gleich. Die etwas zu grosse Zahl für den secundären Isopropylalkohol (0.000161) ist noch nicht hinreichend festgestellt, ebenso der Werth 0.000160 für den tertiären Butylalkohol. Da indess die Formel (pag. 145) nicht mehr für die Versuchsbedingungen zu gelten scheint, so sind noch weitere Untersuchungen erforderlich.

Die Chloride haben alle nahe den gleichen Reibungscoefficienten $\eta = 0.000149$, die Bromide 0.000182, die Jodide 0.000210.

Ferner fand sich für $\eta \cdot 10^6$:

CH ₂ Cl CH ₂ Cl	168	CH ₂ Br CH ₂ Cl	221	CHCl3	189
CH ₂ Cl ₂	166 167	CH ₂ Cl CHCl ₂	181	CCl4	195
CH ₂ Br CH ₂ Cl	200	CH ₃	190	CHBr ₃	24 3.

Die Reibungscoefficienten der Säuren sind nicht grösser, wahrscheinlich etwas bleiner als die der ihnen isomeren Ester.

Der Exponent n (pag. 146) ist für verschiedene Gase sehr verschieden, für

Wasserstoff hat er den kleinsten Werth 0.70, für Aethylchlorid den höchsten bisher beobachteten Werth etwa 1.0, und haben daher Relationen zwischen den bei einer Temperatur für verschiedene Körper bestimmten Reibungscoefficienten auch nur eine beschränkte Bedeutung. Ferner ändert n sich nach E. Wiedemann mit der Temperatur, so dass es nie genügen kann, wenn nur für zwei Temperaturen die Reibung bestimmt wird. Unter der Annahme, dass die Molekulardurchmesser unabhängig von der Temperatur seien, müsste aber nach der kinetischen Gastheorie $n = \frac{1}{2}$ werden. Der grössere Werth desselben lässt sich dadurch erklären, dass bei höheren Temperaturen in Folge des stärkeren Gegeneinanderprallender Molektile die einzelnen tiefer ineinander eindringen, wodurch der Abstand der Mittelpunkte beim Zusammenstoss abnimmt. In diesem Sinne wird also mit steigender Temperatur der Molekulardurchmesser kleiner.

Bei dieser Gelegenheit wollen wir die in naher Beziehung zu einander stehenden Begriffe der Wirkungssphäre und des Molekulardurchmessers in ihren verschiedenen Bedeutungen etwas näher erörtern.

Als Radius der Wirkungssphäre bezeichnet man einmal den Abstand, in dem die Wirkung des Moleküles eben merkbar wird. Diese Grösse selbst ist noch nicht bestimmt worden. Eine entsprechende Grösse geben aber die Quincke'schen (30) Versuche, bei denen ermittelt wird, in welcher Weise sich die Steighöhe von Flüssigkeiten an mit Silberschichten von verschiedener Dicke bedeckten Glasplatten ändert. Die Dicke der Silberschicht, von der an kein Einfluss derselben bemerkbar ist, giebt ein Maass für die Wirkungssphäre der Glasmoleküle. zweiter Begriff ist der des Molekulardurchmessers, wie er sich aus den inneren Reibungen der Körper bestimmt. Einer stellt diejenige Entfernung dar, bis auf welche sich die Mittelpunkte der Moleküle nähern können. Diese Grösse ist jedentalls viel kleiner als der doppelte Radius der oben definirten Wirkungssphäre. Als Molekulardurchmesser, entsprechend unseren geometrischen Vorstellungen, müssten wir den mittleren Abstand der diametral von einander abstehenden Punkte eines Moleküls betrachten. Eine weitere Definition der Wirkungssphäre, die bei optischen Betrachtungen eine Rolle spielt, giebt an, bis zu welchem Abstande der um die Molektile gelagerte Lichtäther eine andere Constitution als der freie besitzt, als etwa verdichtet ist.

Alle die betrachteten Längen, besonders die zweite, sind aber abhängig von der Richtung, in der man sie im Verhältniss zu festen Linien im Molekul betrachtet. Hat man z. B. zwei aus sehr gestreckten Ellipsoiden bestehende Molekule, so ergeben sich für die Wirkungssphäre jedenfalls weit grössere Wertbe, wenn dieselben in der Richtung ihrer grössten Achsen an einander fliegen, als wenn dies in der Richtung der kürzesten stattbat. Die Versuche geben uns bisher nur Mittelwerthe und ist es daher höchst unwahrscheinlich, dass sich als ihnen allgemeine Beziehungen ergeben.

Wir bestimmen nun die mittlere Weglänge etc. in absolutem Maasse.

Aus der kinctischen Gastheorie folgt, dass der Reibungscoefficient gegeben ist durch

wenn ρ die Dichte des Gases, λ die mittlere Weglänge, r die translatorische Geschwindigkeit der Molekule ist. Mit zunehmendem Druck wachst ρ proportional demselben, wahrend λ umgekehrt mit ihm abnimmt, indem ein Theilehen um so kui ete Strecken ungestort zurucklegt, ie grosser die Zahl der in demselben Raum enthaltenen Molekule ist, daher die Unabhängigkeit von τ_i vom Drack

Die mittlere Weglänge ist z. B. für Wasserstoff bei 20° und 760 Millim. Druck 000001855 Millim., für Chloräthyl 0.00000474 Millim.

Noch in anderer Weise lässt sich der Reibungscoefficient ausdrücken durch

$$\eta = \frac{mv}{4\pi s^2},$$

worin m die Masse eines Moleküles, s den kleinsten Abstand, bis zu dem sich die Moleküle nähern können, bedeutet.

Aus dieser Formel berechnen sich, da bei gleicher Temperatur für verschiedene Moleküle v umgekehrt proportional \sqrt{m} ist, die Verhältnisse der Molekulardurchmesser

$$\frac{s_1}{s} = \sqrt[4]{\frac{m}{m_1}} \sqrt[3]{\frac{\eta_1}{\eta}}.$$

 $\frac{s_1}{s} = \sqrt[4]{\frac{m}{m_1}} \sqrt[3]{\frac{\eta_1}{\eta}}.$ Für das Verhältniss der von den Molekulen eingenommenen Räume

$$\frac{V_1}{V} = \left(\sqrt[4]{\frac{m}{m_1}} \sqrt[3]{\frac{\eta_1}{\eta}}\right)^3.$$

Die folgende Tabelle enthält die von O. E. MEYER aus obigen Formeln berechneten Summen aller Molekularquerschnitte der in einen Cc. Gas unter dem Druck einer Atmosphäre enthaltenen Moleküle, dividirt durch 100, sowie die entsprechenden Molekularvolumina dividirt durch 1000 in Quadrat- und Cubikcentimetern und die durch Ausziehung der Quadratwurzel aus den Molekularquerschnitten erhaltenen den Molekulardurchmessern proportionalen Grössen.

	Molekul	arquerschnitte	Moleku	ılarvolumina	Molekula	Molekulardurchmesser	
	beob.	berechnet	beob.	berechnet	beob.	berechnet	
Luft	177						
Н.,	95	_	93	_	98		
CO	180		241	_	134		
N_2	179		240	_	134		
NO	184	173	250	228	136	132	
0.	167		216	_	129	. -	
HCl	241	234	374	407	155	149	
Cl,	373		720		198	_	
$H_{2}O$	272	179	450	201	165	162	
H.S	281	_	472		168		
co,	260	263	419	348	. 161	191	
N,O	260	263	419	348	161	199	
sō,	364	353	695	595	191	199	
CH,	208	287	301	319	144	265	
NH ₃	240	233	371	259	155	213	
C_2H_4	304	383	529	451	174	33 4	
	₂ O 418	561	856	652	205	496	
CH ₃ C		425	756	$\boldsymbol{632}$	196	315	
c,Ñ,	422	371	866	505	205	273	
	Cl 474	617	1033	858	218	482.	

Von L. MEYER sind für die von ihm untersuchten Ester die Molekularquerschnitte in folgender Tabelle zusammengestellt:

	Methyl	Aethyl	Propyl	Isobutyl	Amyl
Ameisensaures	25110	30 560	31435	30445	33635
Essigsaures	30260	32250	$\boldsymbol{32655}$	35 175	_
Propionsaures	31775	33 955	35240	34480	36345

	Methyl	Aethyl	Propyl	Isobutyl	Amyl
N. buttersaures	32835	33865	34 150	34 565	38170
Isobuttersaures	34825	36645	36890	37070	3834 5
Valeriansaures	33495	34065	34860	38070	_

Im Mittel werden also sämmtliche Theilchen, welche in 1 Cc. der beim Druck der Atmosphäre gesättigten Dämpfen enthalten sind, eine Fläche von 2½ bis 4 Quadratmeter bedecken.

Bezeichnet n die Zahl der im Molekül enthaltenen Kohlenstoffatome, so beträgt diese Fläche im Mittel

$$n = 2$$
 3 4 5 6 7 8 9
2·5 3·0 3·2 3·3 3·4 3·5 3·6 3·8 qm.

und wächst also mit dem Molekulargewicht.

Für die Molekularquerschnitte einer Reihe von andern Körpern ergiebt sich bei den Siedepunkten

Alkohol Chlorid Bromid Iodid

		•	ZIKOHOI	Cilioria	Divinia	Joula	
	Methyl	9	28180	41320		33730	
	Aethyl	;	32690	50880	35850	39240	
	Norm. Proj	oyl :	36080	39960	40980	43880	
	Isopropyl	;	3 32 10	38490	42020	45105	
	Norm. Buty	d d	432 60	44995	_	49990	
	Isobutyl		4244 0	43210	45640	48106	
	Tert. Butyl		36880	42445			
CH,Cl		CHC	,	CH ₂ Cl		CHClBr	
CH,CI	40650	Ċн,	39730	CH ₂ Br	44790	CH ₂ Br	49410
CHCI, CH,CI	45780	CCI ₃	41190	CH ₂ Cr CH ₂ Br	44640	CHCl,	38540
		•		C Cl4	43520	CHBr ₃	47110

Danach erscheinen die Querschnitte der Moleküle für isomere Körper nicht gleich zu sein. Bei den Butylverbindungen sind die Querschnitte für die normalen Körper am grössten, für die tertiären am kleinsten. Die Isoverbindungen stehen in der Mitte. Propyl- und Isopropylalkohol, sowie die beiden Chloride zeigen das gleiche Verhältniss. Bei den Substitutionsprodukten des Aethans haben die symmetrischen Glieder einen grösseren Querschnitt als die unsymmetrischen.

Da diese Zahlen aber nicht gleichen Temperaturen, sondern den Siedepunkten θ entsprechen, so geben sie auch nicht die Querschnitte einer gleichen Anzahl Moleküle. Man erhält diese, wenn man mit $1 + \alpha \theta$ multiplicirt. Die eckigen Klammern in der folgenden Tabelle entsprechen zu kleinen, die runden zu grossen Werthen.

Methyl	22600	385001)		[26500] (30300) (27400)
Aethyl	25300	47400¹)	(32100)	31000
Propyl	28300	[30200] (32800)	32300 32600	31900
Isopropyl	25500	(34200)	[32800] (33600)	34700
Butyl	30300	34320	_	33300
Isobutyl	30400	34550	34100	33300
Tert. Butyl	28300	35600	_	_

¹⁾ Nach GROTAM's Beobachtungen.

CH ₂ Cl	91100	CH3	90990	CH ₂ Cl	22400	CH ₂ Br	21000
CH,Cl	31100	CHCl2	3233 0	CH ₂ Br	32400	CH2ClBr	31000
CH ₂ Cl ₂	32320	CH ₃	32380	CH ₂ Br CH ₂ Br	30120	CHCl3	31500
. •				CHBr ₂	30300	CCl ₄	34000.

Für die aus all diesen Werthen berechneten Molekularvolumina der gasformigen Körper ergiebt sich, dass sie etwa halb so gross sind, als die für Flüssigkeiten aus der Dichte nach der Kopp schen Regel berechneten, doch ist diese Beziehung nur eine angenäherte und kann es auch nur sein, da die Reibungstoefficienten sich mit der Temperatur in ganz anderer Weise als die Dichten andem und daher für verschiedene Temperaturen sich auch verschiedene Relationen ergeben müssen (s. oben).

Für die Molekularquerschnitte finden sich einige einfache Relationen. Kennt man die Molekularquerschnitte von H₂, O₂, N₂, Cl₂, CO und H₂S, so lassen sich daraus durch Halbirung, resp. durch Subtractionen die Atomquerschnitte für H (4750), O (8350) N (8950), Cl (18650), C (9600), S (18600) finden, und es lässt sich dann prüfen, ob die Querschnitte der einzelnen Moleküle zusammengesetzter Korper gleich der Summe ihrer Atomquerschnitte ist. Die so berechneten Zahlen stehen in der obigen Tabelle.

In vielen Fällen findet eine Uebereinstimmung statt, in anderen nicht. In den ersteren denkt sich O. E. MEYER die Atome in einer Ebene, in den anderen dagegen im Raume kugelförmig, stangenförmig etc. aneinandergelagert. In wie weit dieser Schluss gerechtfertigt ist, muss noch weiter geprüft werden (s.o.pag. 148).

Man könnte auch aus den Molekularsphären einfacher Verbindungen in ganz analoger Weise die Atmosphären, oder aus den Molekulardurchmessern die Atomdurchmesser der Elemente und dann hieraus durch Addition diejenigen complicirterer Verbindungen berechnen, doch zeigt sich hier keine Uebereinstimmung, wie die in der Tabelle gegebenen Werthe ersehen lassen.

Durch die Grösse der Molekularquerschnitte sind noch einige andere Erscheinungen bedingt.

1. Die Schnelligkeit der Diffusion zweier Gase in einander (31).

Denken wir zwei Gase in die ursprünglich durch eine Quer-Scheidewand getrennten Hälften einer Röhre gebracht und dann diese entfernt, so wird, wenn eine Bewegung in Folge des verschiedenen spec. Gewichtes ausgeschlossen ist, die schnelligkeit, mit der das eine Gas in das andere eindringt, in dasselbe diffundirt, um so grösser sein, je weniger Zusammenstösse zwischen den Gastheilchen erfolgen mid je grösser die Geschwindigkeiten derselben sind, wird ersteres um so mehr der Fall sein, je kleiner die relativen Molekularquerschnitte sind. Die aus diesen Anschauungen entwickelten Folgerungen geben die beobachteten Thatsachen wieder. Die Definition vom Diffusionscoefficient s. bei Diffusion.)

- 2. Die Diffusionsgeschwindigkeit von Gasen durch poröse Thonwände (32). Dieselbe ist umgekehrt proportional der Quadratwurzel aus der Dichte, also proportional der Geschwindigkeit der Moleküle.
- 3. Die Schnelligkeit der Verdampfung einer Flüssigkeit oder eines festen Korpers, die sich am Boden eines vertikalen, oben offenen, cylindrischen Rohres befindet.

Die Verdampfung einer Flüssigkeit hört auf, sobald in der Volumeneinheit des unmittelbar über ihr befindlichen Raumes eine bestimmte Menge der von

ihr ausgesandten Moleküle sich befindet. Je schneller also die einmal gebildeten Dampfmoleküle in den umgebenden Raum diffundiren, um so schneller wird die Verdampfung fortschreiten, daher muss auch die Verdampfung in Wasserstoff eine schnellere als in Lust und in dieser eine schnellere als in Kohlensäure sein, wie dies Baumgartner (33) experimentell nachwies.

4. Die Wärmeleitung in Gasen (34).

Bringt man in einen mit Gas erfüllten Raum, etwa in eine Glaskugel, deren äussere Oberfläche auf constanter Temperatur erhalten wird, einen erhitzten Körper, etwa ein Thermometer, so kühlt sich dasselbe aus drei Ursachen ab, erstens in Folge der Strahlung; zweitens in Folge von Strömungen, die in dem Gase entstehen und drittens in Folge einer wahren Wärmeleitung. Die letztere geht in der Weise vor sich, dass die der wärmeren Oberfläche zunächst liegenden Theilchen beim Aufprallen auf diese mit einer grösseren Geschwindigkeit abfliegen als sie auftrasen: einen Theil dieser Geschwindigkeit werden sie beim Zusammentreffen mit anderen von der Oberfläche entfernteren Molekülen abgeben u. s. f., bis zuletzt die an der äusseren Oberfläche gelegenen an diese ihre überschüssige Bewegung übertragen. Die Schnelligkeit, mit der die Ueberstihrung stattfindet, hängt ab von der Menge der in der Volumeneinheit enthaltenen und auf die heisse Oberfläche prallenden Theilchen, also der Dichte des Gases, von der Strecke, die sie nach dem Abfliegen ungestört zurücklegen, d. h. der mittleren Weglänge λ (je grösser diese um so weiter werden sie die Wärme fortführen), von ihrer Geschwindigkeit v und endlich von der Wärmemenge, die ein jedes der Theilchen aufzunehmen vermag, also seiner spec. Wärme bei constantem Volumen c. Der Wärmeleitungscoefficient k oder die Grösse, welche angiebt eine wie grosse Wärmemenge durch die Einheit der Fläche übergeführt wird, wenn die Temperaturdifferenz zwischen den um die Einheit der Länge abstehenden Flächen gleich 1 ist, ist durch folgenden Ausdruck gegeben

 $k = a\eta c$,

 η ist der Reibungscoefficient, in dem λ , v und ρ enthalten sind. Ueber die Constanten a gehen die Ansichten noch auseinander sie ist etwa = 1.5. Ihre Grosse hängt davon ab, in welchem Verhältniss translatorische und rotatorische Energie bei den Zusammenstössen übertragen wird.

Da η und c unabhängig vom Druck sind, so ist es auch k; ebenso hang' k in einer ähnlichen Weise von der Temperatur ab wie η .

5. Die Fortpflanzungsgeschwindigkeit des Schalles (35).

Für verschiedene Gase verhalten sich diese Grössen umgekehrt wie die Quadratwurzeln aus den Molekulargeschwindigkeiten. Die Ableitung des abwilden Werthes der Schallgeschwindigkeit stösst indess noch auf Schwierigkeiter Man hat versucht dabei der Stosszeit Rechnung zu tragen, während deren die Moleküle in Berührung sind.

6. Fortpflanzungsgeschwindigkeit von Entzündungen.

Berthelot und Vieille (36) haben die Versuche Bunsen's (37), nach denen die Explosionswelle sich in Kohlenoxydknallgas langsamer fortpflanzt als in Wasser stoffknallgas weiter verfolgt und gefunden, dass ihre Geschwindigkeit r gleich der molekularen Geschwindigkeit u bei den hohen auftretenden Temperaturen ist. Für $2H_2 + O_2$ fanden sie 2861:1 Meter in der Secunde, für $2CO + O_2$ 1080. Ist die Explosionstemperatur 3000°, so ist für CO + O nach der Theone = 1300; für $H_2 + O = 2000$ bis 2500 je nachdem der Wasserdampf mehr oder weniger dissociirt ist. Da mit der Temperatur u sinkt, so muss dies auch mit

der Fall sein. Um dies zu prüsen, mischt man dem CO + O Gemenge Luft zu md findet z. B., wenn x Theile Knallgas in 100 Thln. Gas enthalten sind, die unten stehenden Werthe von v

Aus den absoluten Werthen der mittleren Weglänge und den früher angeführten Werthen von b, lässt sich die absolute Zahl der in der Volumeneinheit entbaltenen Moleküle, ihre Grösse und ihr Gewicht wenigstens der Ordnung nach bestimmen. In 1 Cc. sind etwa 5×10^6 Luftmoleküle enthalten. Der mittlere Abstand derselben würde etwa 25×10^{-7} Millim., ihr Durchmesser $2\cdot5\times10^{-7}$ Millim. betragen. Das absolute Gewicht von einem Atom Wasserstoff würde sich zu unzefähr 10^{-21} mg ergeben.

Hieran anschliessend führen wir noch einige indirekte Bestimmungen an über die obere Grenze der Grösse der Moleküle, die wenigstens den obigen Werthen nicht widersprechen. Aus Versuchen über die färbende Kraft von Farbstoffen folgt nach A. W. HOFMANN (38), ANNAHEIM (39) u. a. m., dass jedenfalls ein Atom Wasserstoff weniger als 0.05 Milliontel Milligr. wiegen muss. Aus den spectroscovischen Versuchen von Bunsen und Kirchhoff (40) ergiebt sich weiter, dass chon ein Dreimilliontel eines Milligrammes Natronsalz die Flamme des Bunsenbrenners deutlich färbt. Die Dicke der dünnsten Goldhäutchen ist nicht grösser 21s 5 Milliontel Millimeter, also die Grösse eines Goldatoms noch kleiner. Aus Capillaritätsversuchen würde sich die Wirkungssphäre der Moleküle nach QUINCKE 30) und Plateau (41) auf etwa 0.00005 Millim. ergeben, während Thomson aus denselben Plateau'schen Versuchen schliesst, dass der Molekulardurchmesser etwa ein zwanzigmilliontel Millim. ist. Aus elektrischen Versuchen schliesst W. THOMSON (42), dass die Kupfer- und Zinkmoleküle nicht wohl dreissigmal deiner als ein Milliontel Millim. sind und LORENTZ (43), dass der mittlere Abcand zweier Wassermoleküle im flüssigen Zustande wenigstens 10 mal kleiner als ein Milliontel Millimeter sein muss. Aus der Capillaritäts- und Cohäsionstheorie entnommenen Betrachtungen findet BOLTZMANN (44) für eine Grösse von der Ordnung des Durchmessers der Wirkungssphäre mal 106 bei

Fe.	Pt.	Au.	Ag.	Cu.	Zu.
1.6 Millim.	5.0	5.0	3.1	1.5	6.3.

DE HEEN (45) findet für den Durchmesser eines Wassermoleküls 75·10-9 Millim. ind für die Zahl der Moleküle in einem Cubikmillim. 25·10⁸.

Flüssigkeiten.

Die allgemeinen Eigenschaften der Flüssigkeiten sind bereits pag. 137 erwähnt worden. Wir müssen hier noch auf einige weitere derselben eingehen.

Der Hauptsatz der Hydrostatik, der auch für Gase gilt, sagt aus, dass ein auf die Oberfläche ausgeübter Druck sich nach allen Richtungen gleichmässig fortpflanzt; derselbe folgt ohne Weiteres aus der Molekulartheorie.

Es sei ein System von Molekülen gegeben und seien dieselben zunächst nur wenig gegen einander beweglich, ande in einem festen Körper. Wir wollen etwa die Molekültethe $\alpha_1 \alpha_2 \dots \alpha_n$ nach unten vorrücken, dann werden in Folge der zwischen den Molekülen thätigen abstossenden Krafte die Moleküle $\beta_1 - \beta_n$ nach unten getrieben werden, and werden auf $\gamma_1 - \gamma_n$ wirken. Würden wir etwa nur α_1

und α_2 verschieben, so würden $\alpha_3 \ldots \alpha_n$, $\beta_1 \beta_2 \ldots \beta_n$, $\gamma_1 \ldots \gamma_n$ noch seitliche Verrückungen erfahren, die Hauptverschiebung, also der Hauptdruck wird stets in der Richtung der wirkenden Kraft erfolgen.

Sind aber die Theilchen leicht beweglich, so behalten sie nur so lange ihre ursprüngliche Lage bei, als sie alle vollkommen symmetrisch liegen; so bald aber eine kleine seitliche Verschiebung etwa durch die Molekularbewegung eintritt, werden sich die Moleküle von Neuem so zu gruppiren suchen, dass alle nach allen Richtungen gleich weit im Mittel von einander entfernt sind. Von dem mittleren Abstand nach einer Richtung ist aber der in dieser Richtung wirkende Druck bedingt.

Verschieben sich die Moleküle oder die Atome in ihnen nur langsam wie bei zähen Körpern, z. B. Canadabalsam, so wird im ersten Moment nach dem Wirken der Kraft noch ein einseitiger Druck vorhanden sein, er macht sich durch das Auftreten von Spannungen, die zu Polarisationserscheinungen Anlass geben, bemerkbar.

Beobachtungen über diese Erscheinungen, die für unsere ganzen Anschauungen über die Flüssigkeiten von der grössten Bedeutung werden müssen, hat zuerst MACH (46) angestellt, der bei weichgeschmolzenen Glasstücken beim schnellen Biegen Doppelbrechung auftreten sah und ebenso bei stark eingedickter Metaphosphorsäure oder Canadabalsam, welche Substanzen er schnell comprimite. Ebenso fand MAXWELL (47) eine Doppelbrechung bei Canadabalsam, in dem er einen Spatel auf- und abbewegte und seitlich an demselben Licht vorbeisandte. Die eingehendsten Versuche liegen vor von Kundt (48); er liess einen Cylinder schnell in einer Flüssigkeit rotiren und umgab ihn mit einem zweiten concentrischen Cylinder, parallel der Achse wurde durch den Zwischenraum ein paralleles, polarisirtes Strahlenbündel gesandt und beobachtet, ob etwa Doppelbrechung austrete.

Die Versuche Kundt's zeigten, dass keine Lösung eines Krystalloides eine Doppelbrechung zeigt, selbst wenn sie sehr zähe ist, dagegen zeigen viele Colloide und Oele eine Doppelbrechung und zwar bald eine positive, bald eine negative und zwar schon, wenn sie eine ziemlich kleine innere Reibung besitzen. Dass die Colloide eben vor allem diese Phänomene zeigen, könnte darauf schliessen lassen, dass dieselben von der Spannung in den sie bildenden Molekularcomplexen (Tagmen, s. Diffusion) herrührten.

In den Flüssigkeiten müssen wir im Allgemeinen dieselben Molekule als vorhanden denken wie in den Gasen und können nicht etwa annehmen, dass die Flüssigkeitsmoleküle sich aus mehreren Gasmolekülen zusammensetzen, denn Dispersion und Brechungsvermögen ist im flüssigen und gasförmigen Zustand gleich und ebenso die specifische Drehung der Polarisationsebene dieselbe (s. d., während bei wirklich constatirbaren Polymerisation grosse Unterschiede vorhanden sind. Ausnahmen hiervon machen natürlich die Fälle, wenn derselbe Körper im flüssigen Zustand bei gleicher Temperatur wesentlich verschiedene Eigenschaften zeigt, wie z. B. der Schwefel, je nachdem man ihn mehr oder weniger hoch erhitzt hat.

Die Zustandsgleichung für ein und dieselbe Flüssigkeit lässt sich nicht mehr in so einfacher Form wie diejenige der Gase darstellen. Selbst die verallgemeinerten Betrachtungen von van der Waals lassen uns im Stich, denn sie gelten mit so lange, als das Volumen des Körpers grösser als 26 ist. Etwa daraus die Ab-

weichungen zu erklären, dass die Flüssigkeitsmoleküle sich aus mehreren Gasmolekülen zusammensetzen, erscheint nach Obigem nicht statthaft.

Wenn nun auch van DER WAALS nicht ohne Weiteres die Zustandsgleichung aufzustellen vermochte, so gelang es ihm doch durch einen, später von ONNES (49) heoretisch gerechtfertigten Kunstgriff, verbunden mit Annahmen, die durch die Experimente gestützt sind, einige Resultate zu erhalten.

Er bezeichnet nämlich als übereinstimmende Zustände zweier Körper solche, bei denen die Temperaturen gleiche Bruchtheile der kritischen Temperaturen, die Drucke gleiche Bruchtheile des kritischen Druckes und die Volumina gleiche Bruchtheile der kritischen betragen.

Drückt er dann in dieser Weise Druck, Volumen und Temperatur aus, so ergiebt sich zunächst für seine allgemeine Zustandsgleichung, für Volumina v > 2b, dass aus ihr a und b herausfallen, d. h. dass sie unabhängig wird von der peciellen Beschaffenheit der Substanz, oder dass dann die Isotherme für alle Korper die gleiche ist. Diesen Satz verallgemeinert er dahin, dass überhaupt bei einer derartigen Wahl der Einheiten die Zustandsgleichungen für alle Körper zleich werden.

Betrachten wir nunmehr die einzelnen Zustandsänderungen.

1. Die Compressibilität ist für Flüssigkeiten im Allgemeinen eine ausserst geringe. Es folgt dies aus den molekularen Anschauungen. Während bei den Gasen auf die Oberflächeneinheit nur ein äusserst geringer Druck in Folge der zwischen den Molekülen vorhandenen Kräfte (er ist beim Volumen 1 zeich a) wirkt, ist derselbe bei Flüssigkeiten sehr gross, er ist (s. Capillarität) bei Quecksilber ca. 22 500 Atmosphären, bei Aether 1300 Atm. Durch diesen Druck sind die Moleküle schon so weit genähert, dass eine Steigerung des Druckes um 1 Atmosphäre keine sehr grosse Volumenänderung mehr nach sich zehen kann.

Einige der gefundenen Compressibilitätscoefficienten, deren Bestimmung indess experimentell mit grossen Schwierigkeiten verbunden ist, und wegen deren wir inf die Lehrbücher der Physik verweisen, enthält die folgende Tabelle, multiplicirt mit 10⁶,

Quecksilber bei 0°	3.0
Wasser bei 0°	50.3
Calciumchloridlösung (etwa 41% bei 16°)	20.6
Kochsalzlösung (etwa 20% bei 18·1°)	25.7
Natriumnitratlösung (etwa 27.3% bei 18.1°)	29.5
Natriumcarbonatlösung (etwa 24 f bei 18·1°)	29.7
Ammoniak bei 16.6°	34.7.

Aus diesen Zahlen geht hervor, dass ein Zusatz von Salz die Compressibilität des Wassers ungemein vermindert. Zu bemerken ist, dass die Ammoniaklösung eine kleinere Compressibilität als Wasser besitzt, doch erklärt sich dies wohl aus der grossen Condensation, die das gasförmige Ammoniak schon bei der Lösung in Wasser erfahren hat. Sehr eingehende Bestimmungen für eine Reihe organischer Füssigkeiten sind neuerdings von Amagat (50) angestellt worden. 1 bezeichnet die Versuchstemperatur, μ die Compressibilität, die Druckgrenzen liegen zwischen etwa 9 und 38 Atmosphären.

	1	μ·106	t	μ·106
Aether	13.3	165	99	523
Chlorathyl	11.0	138	99.5	487
Bromäthyl		-	99.3	296
Methylalkohol	14.7	104	100.0	221
Aethylalkohol	14.0	101	99.4	202
Amylalkohol	13.8	88.2	99:0	154
Methylacetat	14.3	96.8	99.7	250
Aethylacetat	13.1	104.0	99.6	250
Amylen	13.8	$12 \cdot 2$	99.4	529
Hexylen	13.8	143	99:0	35 6
Heptylen	13.1	122	99.5	270
Benzol	16.0	90	99.3	187
Chloroform		_	100.0	206
Schwefelkohlenstoff	15.6	87	100.0	174
Aceton	14.2	112	99:5	276.

Aus diesen und anderen Messungen ergiebt sich zunächst, dass mit zunehmender Temperatur die Compressibilität wächst. Weiter fand Amagat, wie zu erwarten, entgegen den Angaben von Grassi (51), dass mit zunehmendem Druck die Compressibilität abnimmt, so ist bei Aether bei 99° und den Druckgrenzer 8.6 Atm. und 13.50 Atm. $\mu = 555$. Bei derselben Temperatur aber und der Druckgrenzen 8.6 und 36.50 Atm. $\mu = 523$.

Vergleicht man die Werthe von μ und die später mitzutheilenden von K, nimmt im Allgemeinen μ mit zunehmenden K ab, was mit den oben entwickelter Anschauungen in Einklang steht.

Allgemeine Beziehungen zwischen der Compressibilität und der chemischen Constitution und Zusammensetzung sind noch nicht aufzustellen. Die Compressibilitätscoefficienten sind nach den van der Waal.s'schen Betrachtungen bei übereinstimmenden Drucken und Temperaturen dem kritischen Druck umgekelt proportional, ein Satz, dem die Beobachtungen wenigstens nicht widersprechen wenn sie auch zu einer vollständigen Bestätigung desselben noch nicht genügen.

Ausdehnung der Flüssigkeiten. Um die Ausdehnung der Flüssigkeiter zu bestimmen, werden gewöhnlich zwei Methoden 1) benutzt.

I. Man wiegt in der Flüssigkeit bei verschiedenen Temperaturen denselber festen Körper, dessen cubischer Ausdehnungscoefficient α bekannt ist. Ist V_n sein Volumen bei 0°, sind seine Gewichtsverluste in der Flüssigkeit bei 0 und ℓ P_0 und P_n S^0 und S die spec. Gewichte der Flüssigkeit bei 0° und ℓ °, so S^0

$$S_0 = \frac{P_0}{V_0}, \quad S = \frac{P}{V_0(1+\alpha t)}, \quad \text{also} \quad \frac{S}{S_0} = \frac{P}{P_0(1+\alpha t)}.$$

Bei dieser Methode ist vor allem jede Luftströmung zu vermeiden, die werder warmen Flüssigkeit aus zu den Wagebalken aufsteigt.

2. Die zweite Methode ist die thermometrische oder dilatometrische.

Im einfachsten Falle füllt man eine Art Thermometer, ein Dilatometer, mit grossem Behälter, an den eine feine, sorgfältig calibrirte, und mit einer Theilurg versehene Röhre angeschmolzen ist, mit der zu untersuchenden Flüssigkeit. Ist

¹⁾ In Betreff der Bestimmungen der absoluten Ausdehnungen des Quecksilbers von Reg-NAULT mittelst des Principes der communicirenden Röhren müssen wir auf die Lehrbücher der Physik verweisen.

des Volumen des Behälters bis zum Anfang der Theilung V_0 , and das eines Theiles der Röhre bei 0°, so ist das wahre Volumen der Flüssigkeit, das bei 0° bis zum Theilstrich n_0 reicht,

$$W_0 = V_0 + n_0 V_0.$$

Erwärmt man auf t^0 und steigt die Flüssigkeit um n Theile, sterner w die Zunahme des Volumens, so ist, wenn α den whishen Ausdehnungscoefficient des Gefässes bedeutet,

$$IV + w = (V_0 + nv_0)(1 + \alpha t);$$

disans folgt $w = (n - n_0) v_0 + \alpha V_0 t$

inter Vernachlässigung von $v_0 \alpha$. Das erste Glied stellt die scheinbare, das zweite die wirkliche Ausdehnung der Flüssigtet selbst dar.

Diese Methode ist mannigfach vervollkommnet worden, ruletzt von Pettersson (52). Die Construction giebt der Holzshnitt wieder. Die schwarzen Parthien sind Quecksilber. Der Raum B enthält die zu untersuchende Flüssigkeit, die durch I den Hahn d mittelst eines feinen Trichters eingeführt wird und

sor dem Abschliessen desselben sorgfältig in einem Quecksilberbade auszukochen ist an e wird ein calibrirtes und getheiltes Capillarrohr gesetzt.

Diese Methode ist indess nur bis zu Temperaturen von etwa 50° anwendbar, bei höheren Temperaturen muss das Ganze aus Glas sein. Man füllt dann nach E. Wiedemann das Dilatometer am besten in der Weise, dass man das Ende des Lapillarrobres auszieht und mit einer Quecksilberpumpe verbindet, vollkommen vacuirt und dann abschmilzt, hierauf in die vorher womöglich durch Erhitzen im Vacuum von Luft befreite Flüssigkeit taucht und die Spitze abbricht. Die Flüssigkeit füllt dann das Dilatometer vollkommen.

REGNAULT (53) hat die dilatometrische Methode in folgender sehr einfacher Weise verwandt, dass er ein Gefäss von beistehender Form bis zur Marke a, schrend dasselbe in Wasser von bestimmter Temperatur oder Schnee (C. 5.)

cht, füllt und wägt, dann erwärmt er und tupft mit Filtrirpapier die Flüssigkeit wiederum bis zur Marke ab und wägt von Neuem; aus km Gewichtsverlust, dem Ausdehnungscoefficienten des Glases betimmt sich ohne Weiteres der Ausdehnungscoefficient der Flüssigkeit.

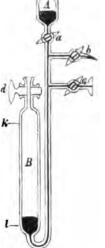
Die Aenderung des Volumens mit der Temperatur pflegt man darch sogen. Interpolationsformeln,

$$v_t = v_0(1 + at + bt^2 + ct^3 + \ldots)$$

darzustellen, meist bricht man mit dem 4. Gliede ab. Dividirt man

 $\frac{r_0}{r_0}$ durch t, so erhält man den mittleren Ausdehnungscoefficienten α zwischen t und t^0 . Dieser kommt aber bei Vergleichungen nicht sowohl in Betracht, ab vielmehr der Ausdehnungscoefficient bei t^0 , der die Volumänderung von t^0 bis t^0 einer unendlich wenig oberhalb t^0 gelegenen Temperatur bestimmt, dieser ist $\alpha' = \alpha + 2bt + 3ct^2 + \dots$

Bei der numerischen Angabe der Grössen von a, b und c sollte man, wie in ihen solchen Fällen, bedenken, dass man dieselben nicht weiter giebt als es die benauigkeit der Messungen gestattet. Hier sind also bei Temperaturen über wor allem nicht Decimalen zu berücksichtigen, die Veränderungen der bemperatur von höchsten $\frac{1}{5} - \frac{1}{10}$ ° entsprechen. Dem entsprechend sind auch der folgenden Tabelle die Zahlen abgekürzt gegeben.



Dieselbe enthält eine Auswahl der von den verschiedenen Beobachtem gefundenen Zahlen

Substanz	spec. Gew.	Siedepunkt	р	a 10°	b 10°	c 1010	Temperaturgrenzen Beobachtgn.	leol
Methylalkohol	0,8207	66,3	759	1185	156	91	28 0 his C0 4	D4
•		1			}	-	-38,0 bis 69,4	
Aethylalkohol	0,8151	78,3	758	1048	171	134	-32,0 bis 76,2	
Amylalkohol	0,8271	131,8		890	65	178	1 0-	P
Ameisensäure	1,2227	105,3		992	62	59		K
Essigsäure	1,0800	117,3		1057	18	96		K
Propionsäure	0,9911 ¹)	141,6°	754,6	1100	22	69	15,3 bis 120,4 1	K
Buttersäure	0,9886	157,0		1046	56	5420	12,1 bis 141,9	K
Brom	3,1872	63°	760	1038	171	54	- 7,4 bis 60,2	P
Schweflige S.	1,49112)	—8°	759,2	1496	2233	4957	-25,9 bis 9,5	P
CS,	1,2931	47,9	755,8	1139	137	191	-34,9 bis 59,6	P
Benzin	0,8991	80,4		1176	127	80	11,4 bis 81,4	K
Aethyläther	0,7358	35,5	755,8	1513	235	400		P
Aldehyd	0,8055	22	758,2	1053	850	642	-20,7 bis 21,3	P
Olivenöl			·	736	32	49	· ·	M
Terpentinöl	0,8848)			900	195	44	- 9,3 bis 105,6	K
Chloroform	1,5252	63,5	772,5	1107	466	1743		P
Methylformiat	0,9984	33,4		1405	171	459	0 bis 30,9	K
Aethylformiat	0,9357	52,9	752	1325	286	66	- 32,4 bis 61,6	P
Methylacetat	0,9562	56,3		1277	394	36		K
Aethylacetat	0,9069	74,1	766,5	1273	219	117	0 bis 74,8	K

Die Ausdehnung des Quecksilbers ist von REGNAULT in umfassender Wei untersucht worden und stellt derselbe die Ausdehnung ΔT als Function der Temperatur des Luftthermometers durch die empirische Formel $\Delta T = 0,00017900 + 0,00000002523 T^2$ dar.

BOSSCHA (53) hat sämmtliche Beobachtungen REGNAULT's einer neuen B rechnung unterworfen und stellt für Temperaturen von 24 bis zu 283° d Formel auf:

 $V_t = V_0 e^{0.00018077t}$.

Noch genauere Uebereinstimmung mit den Beobachtungsdaten von REGNAUT erhielt WULLNER (54) durch eine andere Formel.

Für das Wasser sind eine grosse Anzahl von Interpolationsformeln ausgestel worden, in Betreff deren wir aber auf die Lehrbücher der Physik verweisen.

Im Allgemeinen finden die Volumenänderungen der Flüssigkeiten in de Weise statt, dass das Volumen mit steigender Temperatur erst langsam, dar immer schneller anwächst. Nur für das Wasser und einige Gemische un Lösungen, auf die unter dem Titel »Lösungen« zurückgekommen werden sol tritt unmittelbar nach dem Schmelzen eine Abnahme, dann eine Zunahme de Volumens ein. Beim Wasser nimmt man an, dass es bei etwas über Null Gra eine Lösung von Eis in Wasser darstelle und dass erst bei allmählich gesteigene Temperatur die Eismoleküle sich zu Wassermolekülen dissociiren.

¹⁾ bel 25. 1) bei -- 25.5. 2) bei 0°.

⁴⁾ PIERRE. 5) Korp. 6) MENCKE.

Die grössten Ausdehnungscoefficienten zeigen die Flüssigkeiten nahe der kritischen Temperatur, und diese können sogar grösser werden als die der Gase unter gewöhnlichen Umständen.

Allgemein ist noch folgendes zu bemerken:

1. Die Ausdehnungscoefficienten der einzelnen Körper in übereinstimmenden Zuständen sind nach van der Waals der absoluten kritischen Temperatur T umgekehrt proportional oder mit anderen Worten die Volumvermehrung $\frac{\Delta v}{v}$ ist für alle Körper dieselbe, wenn man sie unter übereinstimmendem Druck um eine T° proportionale Anzahl Grade erhöht, sobald die Erwärmung bei einer T_1° proportionalen Temperatur beginnt. Es weicht dies Resultat nicht allzuweit von dem von dem von dem von dem von dem in absoluter Temperatur ausgedrückten Siedepunkt in den bei beliebiger Temperatur genommenen Ausdehnungscoefficienten nahezu constant ist; ähnliches gilt auch vom Benzol und seinen Homologen.

Dies Resultat hat van DER WAALS auf verschiedene Weise geprüft und recht gut bestätigt gefunden; er konnte zu seinen Berechnungen die bei Atmosphärendruck angestellten Beobachtungen verwenden, obgleich diese nicht streng genommen übereinstimmenden Zuständen entsprechen; die Ausdehnungscoefficienten, hangen nämlich bei Drucken, die nur einen kleinen Bruchtheil des kritischen betragen, nur wenig vom Drucke ab.

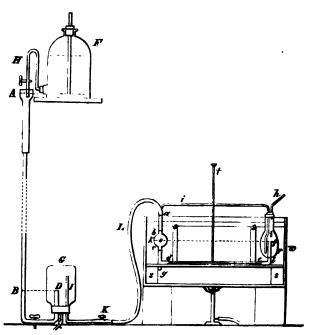
Wenden wir uns nun zu den von den inneren Krästen der Flüssigkeit abnängenden Grössen, so ist es vor allem die Reibung und Capillarität, die eine grosse Rolle spielen, von denen wir aber vorläufig nur die erstere betrachten.

3. Einen inneren Reibungscoefficienten besitzen die Flüssigkeiten wie die Gase. Seine Definition ist eine analoge wie die dort gegebene; dagegen kennen wir seine genauere mechanische Bedeutung noch nicht, und können ihn sein der Male.

noch nicht mit der Molekularbewegung in Beziehung setzen. Er unterscheidet sich darin wesentlich von dem der Gase, dass er mit steigender Temperatur abnimmt und zwar zunächst schnell und dann langsamer, wahrend er bei den Gasen zunimmt.

Die Methoden zur Bestimmung sind ähnliche wie bei den Gasen; der einfachste dazu dienende Apparat ist wohl der durch die beistehende Figur wiedergegebene.

G ist eine umgekehrte Flasche (56), die durch einen Kantschukstöpsel verschlosen ist, durch denselben führen drei Röhren, die eine



ist das nach B weiter geführte Druckrohr; dadurch dass der Zufluss in dasselbe von dem Ausflussrohr einer Mariotte schen Flasche F geschieht und der Ausfluss aus ihm über den Rand bei D stattfindet, steht die Luft in G stets unter constantem Druck, ihr Druck überträgt sich durch das Rohr / und den Kautschukschlauch L auf die in dem Rohr abelf befindliche Flüssigkeit, die bei f in den Kolben r, in den das abelf Rohr eingeschmolzen ist, ausfliesst. Man füllt zunächdas Versuchsrohr bis etwas über der Marke b, während der Hahn & geschlosser ist, öffnet dann k' und bestimmt die Zeit, die nöthig ist, damit das Niveau von l bis zur Marke c sinke. Die kleine Ausbauchung bei g dient dazu etwa in der Flüssigkeit befindliche Staubtheilchen nicht in das Capillarrohr gelangen zu lassen Die Röhre ii hat den Zweck, die in der Flasche r enthaltene Flüssigkeit wieder is be einzufüllen. Statt die Flasche r fest mit dem Capillarrohr zu verbinden, kant man auch das Rohr / verlängern, oberhalb des Erwärmungskastens o förmig se weit umbiegen, bis es auf ein Niveau, das der Mitte der Kugel o entspricht kommt, und dann noch eine kleine Strecke horizontal fortführen. Die Flasche wird dann durch einen Kolben ersetzt, an dessen Hals ein seitlicher Ansatt angebracht ist, in den dieser horizontaler Fortsatz hineingeht. Das ganze Robi wird in ein Gefäss mit Wasser gebracht, das eventuell erwärmt werden kann.

Modificationen dieser Methode sind von Pribram u. Handl (57) u. A. gegebei worden, auf die wir nur verweisen.

Die in der Zeit / ausgeflossenen Mengen hängen nach Poiseuille (58) von de Länge /, dem Radius r des Rohres und dem Drucke p in der Weise ab, dass

$$V = \frac{\pi}{8\eta} \frac{pr^4}{l} \quad \text{oder} \quad \eta = \frac{\pi pr^4}{8ll} t.$$

Berücksichtigt man den zur Erzeugung der endlichen Geschwindigkeit de ausfliessenden Theilchen verwandten Theil der Druckhöhe, so erhält man folgendi Gleichung, wenn P das Gewicht der Volumeinheit Wasser, s das specifische Gewicht der betreffenden Substanz und g die beschleunigende Kraft der Schwere is

$$\eta = \frac{\pi p r^4}{8 \, Vl} \, t - \frac{s \, P \, V}{2^{\frac{10}{3}} \pi g \, l} \, \frac{1}{t} \, .$$

Der Gleitungscoefficient kann stets = 0 gesetzt werden.

Wir sehen, dass die Ausflusszeiten um so stärkere Correctionen erfahren, is kleiner sie sind, dass also die procentischen Correctionen quadratisch mit der Altanahme der Ausflusszeit zunehmen. Leider haben ausser Sprung (58a) und Stottl (59) keine der früheren Beobachter auf diese Correctionen Rücksicht genommen und sind daher ihre Werthe zu genaueren Discussionen nicht brauchbar. Um so meh als in die Methoden derselben noch eine Reihe von anderen Fehlern eintstellen die die grossen Abweichungen zwischen den von den verschiedenen Beobachten erhaltenen Werthen wohl erklären.

Bleiben nun wie bei dem obigen Apparat V, p, r und I ungeändert, so werdet die Werthe von η für die verschiedenen Flüssigkeiten sich umgekehrt verhaltet wie die ausgeflossenen Volumina.

Die Abhängigkeit von der Temperatur lässt sich entweder nach Poisten in durch eine Gleichung $\eta = a + bt + ct^2$ oder aber für homogene Flüssigkeiten wie Wasser, Alkohol, Benzol, nach Slotte mit grosser Genauigkeit durch

$$\eta = \frac{c}{a+t} - b$$

ausdetteken. Im Allgemeinen nimmt die Transpirationszeit um so schneller mit

steigender Temperatur ab, je grösser die Reibung und je niedriger die Temperatur In der Nähe des Siedepunktes s ist sie fast Null, wie die folgende Tabelle zeigt, die die Aenderung des Reibungscoefficienten in Procenten p des kleineren Wenthes zwischen den Grössen t und t' nach RELLSTAB giebt

	t	t'	Þ	s
Aceton	11.1	43	12.8	56
Aethyläther	10.1	28	$2 \cdot 2$	34.5
Aldehyd	10	20	0.0	22.0

Die den Reibungscoefficienten reciproke Grösse, der die ausgeflossenen Volumina direkt proportional sind, nennt man den Transpirationscoefficienten. Als specifische Durchflusszeit bezeichnen Pribram und Handl diejenige Zeit, die ein bestimmtes Volumen einer Flüssigkeit braucht, um durch eine Röhre zu diessen, wenn die Zeit, die ein gleiches Volumen Wasser bei 0° braucht und die nach der Poiseuille'schen Formel berechnet werden kann gleich 100 gesetzt wird.

Sind die Einheiten Millimeter und Milligramm, so wird für Wasser bei 0°

$$\eta_0 = 0.0001816.$$

$$\eta_t = \frac{0.00521189}{t + 26} - 0.0000131.$$

und

Für die Reibung von Quecksilber untersucht wurden, das nach WARBURG und Koch vollkommen dem Poiseuille'schen Gesetze gehorcht, stellt Koch seine Versuche zwischen — 21·4 und 340° dar durch

$$\eta_t = 0.0170 - 0.0000661t + 0.00000002085t^9 - 0.0000000002115t^8.$$

Der Verlauf der Curve ist fast derselbe wie für alle anderen Flüssigkeiten; nur ist die Aenderung kleiner als bei den meisten, so bald man sie in hinlänglich grossem Abstande vom Siedepunkte untersucht.

Bestimmungen für chemisch reine organische Verbindungen liegen hauptsächlich von Rellstab (60), Guerout (61), Pribram und Handl vor, die von diesen für die gleichen Substanzen gefundenen Werthe weichen indess oft ungemein von einander ab; so finden bei 10° für Propionsäure, Pribram u. Handl 78, Rellstab 70·3, für Aethylacetat P. u. H. 26·7, Rellstab 29·9, für Aethyläther P. u. H. 13.8, Rellstab 17·3. Wir unterlassen daher eine Aufführung der einzelnen Zahlenwerthe und geben nur einige der allgemeinen Resultate.

Isomere Ester haben nahezu eine gleiche Ausflusszeit.

Die Transpirationszeit wächst, wenn die chemische Zusammensetzung sich um CH₂·H₂ und O ändert.

Im ersten Fall ist sie grösser bei wachsendem Säureradical als bei wachsendem Alkoholradical. Metamere Körper haben ungleiche Ausflusszeiten, die sich um so mehr nähern je näher die Siedepunkte liegen.

Substituirt man H durch Cl, Br, J, NO₂, so wächst stets die Durchflusszeit, die Zunahme ist am kleinsten für den Eintritt von Cl, und wird grösser für den von Br, J, NO₂, der Eintritt der Gruppe NO₂ soll dabei tiefer greifende Aenderungen der ganzen Form der Moleküle zur Folge haben.

4. Eine der Cohäsion der festen Körper analoge Grösse ist bisher nicht bei Flüssigkeiten direkt experimentell bestimmt worden.

LAPLACE u. A. ermittelten freilich die Kraft, die nöthig ist, um eine Platte die von einer Flüssigkeit benetzt wird, von derselben loszureissen; diese Kraft hängt aber nicht unmittelbar von der Cohäsion der Flüssigkeit ab, indem nicht ein plötzliches Losreissen eintritt, sondern eine allmähliche Abschnürung des werst in die Höhe gehobenen Flüssigkeitscylinders.

Ein Maass für die Cohäsion dürften indess die Versuche von BERTHELOT geben. Derselbe brachte in ein dickwandiges, ziemlich enges Rohr eine solche Menge Flüssigkeit, dass es beinahe erfüllt war, entfernte dann die noch dam befindliche Luft oder liess sie auch darin und erwärmte, bis die Flüssigkeit das ganze Rohr erfüllte, wobei eventuell eine vollkommene Absorption der Luft eintrat Liess er darauf die Flüssigkeit sich abkühlen, so zog sie sich nicht allmählich sondern plötzlich unter einem lebhaften Geräusch zusammen, besonders went man die Röhre schwach erschütterte; Wasser hatte so z. B. bei 18 und 28° das selbe Volumen. Im Uebrigen treten die Erscheinungen bei allen untersuchter Flüssigkeiten, Salzlösungen, Säuren, Alkoholen, Aether, Brom u. a. m. auf.

Die Ursache dieser Thatsache liegt nach Berthelot (62) in der Adhäsion der Flüssigkeit an der Glaswand oder richtiger wohl einmal in der Cohäsion de Flüssigkeitstheilchen, da die Glaswand benetzt wird und der Wirkung der Glaswand auf die im Innern der Flüssigkeit gelegenen Parthien.

Lässt man Lust in der Röhre, so compliciren sich die Phänomene insosem als noch eine übersättigte Gaslösung entsteht.

Wärmeleitung. Auf die Versuche, eine wirkliche Wärmeleitung der Flüssig keiten unabhängig von Strömungen in denselben zu finden, verweisen wir nut da die Methoden noch kaum als einwurfsfrei zu betrachten sind und vielfact noch discutirt werden.

Feste Körper.

Während Gase und Flüssigkeiten sich durchweg einheitlich verhalten um nicht zu einer weiteren Eintheilung Anlass geben, und während serner auch sil beide dieselben Gesetze nach den Entwickelungen von van der Waals gelten, is dies nicht mehr bei den sesten Körpern der Fall. Der Grund hiersur liegt danit dass bei den sesten Körpern im Gegensatz zu den beiden anderen Aggregal zuständen die Moleküle nur um die Gleichgewichtslage hin und herschwinger Hierdurch ist aber bedingt, dass bei den sesten Körpern die Moleküle gan bestimmte Anordnungen annehmen können. Nach der Art derselben klassissicht man dieselben in amorphe und krystallisirte. Bei ersteren sind alle Richtunge im Körper gleichwerthig, die Moleküle sind unregelmässig durcheinander gelagen bei letzteren ist dies nicht der Fall, sondern die Moleküle sind in ganz bestimmte Weise angeordnet. Dabei können mehrere Fälle eintreten, wie dies in de Krystallographie erörtert wird.

Wir haben hier nur zu untersuchen, wie die Anordnungen mit der chemischel Zusammensetzung zusammenhängen und durch welche Umstände sie hervorgerusel werden.

Während ferner in den beiden ersten Aggregatzuständen sich nur sehr selten led derselben Temperatur eine verschiedene Anzahl gleichartiger Atome oder chemische Moleküle zu einem physikalischen Molekül zusammenlagert wie bei Ozon um Sauerstoff im gasförmigen Zustand und bei den verschiedenen Modificatione des flüssigen Schwefels, so ist dies bei den festen Körpern äusserst häufig der Fall Man bezeichnet dieses Auftreten in verschiedenen Formen allgemein als Polymorphio oder physikalische Isomerie.

Den Ausdruck Allotropie wird man am zweckmässigsten für die Fälle bei Elementen beschränken, wo nachweisslich eine verschiedene Anzahl von Atomet in demselben Molekül enthalten ist, wie beim Ozon, beim Schwefel und vielleich bei den verschiedenen Modificationen des Phosphors u. s. f., während der Ausdruch

der Polymorphie der allgemeinere ist. In den meisten Fällen wird sich ausser bei Gasen indess kein scharfes Erkennungsmittel zwischen beiden finden.

Bei der Polymorphie kann man zwei Arten unterscheiden:

- 1. Die physikalische Metamerie; bei derselben sind die Theilmoleküle nur rerschieden angeordnet.
- 2. Die physikalische Polymerie¹); bei derselben haben die physikalischen Moleküle verschiedene Grösse.

Die Polymorphie tritt sowohl im amorphen als auch im krystallinischen Zustande auf, lässt sich aber in letzterem weit leichter beobachten. Man spricht specieller von einem dimorphen oder trimorphen Körper, wenn derselbe in mehreren nicht aufeinander zurückführbaren Krystallformen auftritt, die entweder verschiedenen Krystallsystemen angehören, oder wenn sie ein und demselben sich einreihen, incommensurable Achsenverhältnisse zeigen.

Recht zweckmässig ist es, die durch die Verschiedenheit der Krystallform bedingte Polymorphie als Heteromorphie zu bezeichnen. Die physikalische Polymerie lasst sich daran erkennen, dass, wenn man die beiden Modificationen, in denen der Körper auftreten kann, mit einander erwärmt, sich die eine in die andere erst bei einer ganz bestimmten Temperatur verwandelt, während dies bei den physikalisch metameren bei jeder Temperatur eintritt.

Die verschiedenen Modificationen desselben Körpers verhalten sich sowohl in physikalischer als auch in chemischer Hinsicht verschieden. So wird z. B. der Körper im amorphen Zustand meist leichter angegriffen als im krystallinischen, aber auch die krystallisirten Modificationen unterscheiden sich wieder untereinander. So ist schnell abgeschiedenes Calciumcarbonat leichter löslich als Kalkspath, geschmolzener Axinit und Grossular nach dem Schmelzen leicht in Säuren löslich. Kalilauge greift amorphe Kieselsäure leicht an, krystallisirte kaum, gelbes Quecksilberoxyd löst sich schnell in Oxalsäure zu Oxalat, rothes selbst beim Sieden nicht.

Die verschiedenen Modificationen haben meist ein verschiedenes specifisches Gewicht und zwar ist das der amorphen gewöhnlich kleiner als das der krystallisiten, so ist

	Sb_2S_3	S	Se
krystallisirt	4.9	1.98	4.8
amorph	4.3	1.96	4.3.

Die Bedingungen, unter denen sich Polymorphie zeigt, sind im Folgenden erörtert.

- A. Einflüsse der Temperatur.
- 1. Im krystallisirten Zustande wird ein Körper im allgemeinen auftreten, wenn bei der Abscheidung aus dem flüssigen Zustand, sei es aus einer Lösung, sei es aus dem geschmolzenen Körper, die Moleküle Zeit haben, sich unter dem Einfluss ihrer gegenseitigen Attractionen zu ordnen. Kühlen wir dagegen einen geschmolzenen Körper schnell ab, so erhalten wir ihn im amorphen Zustand. Amorphes Glas bildet sich bei schneller, Réaumur'sches Porcellan bei langsamer Abkühlung, ebenso entsteht der krystallinische Schwefel beim langsamen Erstarren, der zähe beim Eingiessen von geschmolzenem in kaltes Wasser.
 - 2. Durch einfaches Erhitzen lässt sich eine Modification in die andere über-

 $^{^{1}}$) O. Lehmann (63) bezeichnet als physikalisch polymer auch den flüssigen und festen \mathcal{L}_{1} -tand desselben Körpers, doch dürfte dies nicht gerechtfertigt erscheinen.

führen; in Säuren lösliche Thonerde und Eisenoxyd werden durch Glühen unlöslich.

- 3. Durch Abscheidung aus verschieden heisser feuerflüssiger Lösung; so liefert Kieselsäure aus Phosphorsalz krystallisirend Tridymit, sonst Quarz.
- 4. Durch Abscheidung aus verschieden heisser wässriger Lösung; so liesen kohlensaurer Kalk Aragonit oder Kalkspath.
 - B. Verschiedenartige Ausscheidung bei derselben Temperatur.
- 1. Abscheidung bei der Electrolyse oder durch Fällen; so erhält man bei der Electrolyse aus Bleisalzen unter gewissen Bedingungen ein rothes Blei.
- 2. Durch Abscheidung aus verschiedener concentrirter Lösung erhält man bei Calciumcarbonat Aragonit und Kalkspath.
- C. Durch verschiedenartige Beimengungen zum Lösungsmittel; so krystallisitt Calciumcarbonat aus einer mit Strontiumcarbonat versetzten Lösung als Aragonit.
- 1). Durch Schmelzen von in verschiedenen Modificationen auftretenden Körpern, Abkühlen und Berühren mit einem Krystall der einen Modification, z. B. bei Benzophenon u. a.
- E. Durch Berühren übersättigter Lösungen verschiedener Salze mit verschiedenen Krystallen, die den in der Lösung enthaltenen Salzen isomorph sind, erhält man oft dimorphe Formen. So liefert Eisenvitriollösung mit Zinkvitriol rhombische, mit Eisenvitriol berührt monokline Krystalle von der Formel (FeSO₄ + 7H₂O), gerade umgekehrt verhält sich Zinkvitriol.

Von polymorphen Körpern heben wir die folgenden hervor:

- A. Anorganische Verbindungen. Schwefel, Selen, Telur, Phosphor, Antimon, Arsen, Kohlenstoff, Bor, Silicium, Chrom, Blei, Zinn, Kaliumbichromat, Zinnoxyd und Zirconerde, Kieselsäure, Antimonoxyd, arsenige Säure, Titansäure, Hallschwefelkupfer, Zweisach-Schwefeleisen, Calciumcarbonat, Kaliumnitrat, Ammoniumnitrat, Silbernitrat, Kupservitriol, Eisenvitriol u. a. m.
- B. Organische Verbindungen. Benzophenon, Mononitrotetrabrombenzol, Isohydrobenzoinbiacetat, Metachlornitrobenzol, Tolylphenylketon, Hydrochinon, Paranitrophenol, Nitrometachlornitrobenzol, Tribenzhydroxylamin, chlorwasserstoffsaures Chrysoidin, Styphninsäure, Dinitrobrombenzol, Anthracen, Strychnin, Resorcin, Phtalsäureanhydrid, Phtalphenon.

Während so derselbe Körper in verschiedenen Formen auftreten kann, zeigen häufig verschiedene Körper dieselbe Form. Man bezeichnet diese Thatsache mit dem Namen der Isomorphie (s. diese).

Eine weitere Eintheilung, die in der Lehre von der Elasticität genauer behandelt wird, beruht auf dem Verhalten äusseren Kräften gegenüber.

Elasticität. Belasten wir einen vertical aufgehängten Draht oder ein Kausschukband am unteren Ende, so ändert sich einmal seine Länge und zweiten seine Breite. Bei Entfernung des Gewichtes kehrt, wenn dasselbe nicht zu grosswar, der Korper in seinen fruheren Anfangszustand zurück. Die bei irgendemei Belastung auftretende Grosse der Aenderungen der beiden Dimensioner ist im alle Eischeinungen, die bei durch irgend welche Kräfte hervorgerufenen Gestaltsanderungen eines Körpers auftreten, maassgebend. An Stelle einer der selben kann auch die Compressibilität treten.

Man hat truher geglaubt, dass zwischen den obigen beiden Dimensionanderungen em constantes Verhaltniss bestehe, wodurch wieder bestimmte Eigenschatten im molekularen Authau der Korper bedingt waren (61). Der Versuch hat aber percent, dass dem nicht so ist. Die gewöhnlich bestimmte Grösse ist »der Elasticitätscoefficient $\varepsilon \varepsilon$, d. h. der Langenzuwachs λ , welchen ein Stab von der Länge (L=1) und dem Querschnitt (Q=1) erfährt, wenn an ihm das Gewicht (P=1) wirkt. Bei einem beliebigen Stab ist dann die Verlängerung λ nach Hooke (64)

$$\lambda = \varepsilon \frac{PL}{A}.$$

Als Modul der Elasticität wird auch häufig der Werth $\frac{1}{\epsilon} = E$ bezeichnetzes ist dies das Gewicht, das nöthig ist, um einen Draht von der Länge 1 und dem Querschnitt 1 auf die Länge 2 zu bringen, vorausgesetzt, dass die Gesetze der Elasticität bis zu so grossen Dehnungen gültig bleiben. Dies ist aber nie der Fall, nur bis zu kleinen Dehnungen gelten sie, vor allem nur so lange, als man von der Elasticitätsgrenze«, bei der bleibende Veränderungen eintreten, fern bleibt.

Die Werthe von ϵ und E liegen, wenn als Einheiten Millimeter und Kilozramm gewählt werden, für die Metalle zwischen 0·00057904 und 0·00004809 und zwischen 1803 und 20869. Den kleinsten Werth für E hat Blei, den grössten Eisen von Berry.

Mit zunehmender Temperatur nimmt E im Allgemeinen ab, wie Kohlrausch and Lormis, (72) und Pisati (73), entgegen früheren Angaben Wertheim's, fanden.

Legirungen besitzen im Allgemeinen Werthe von E, die den mittleren der in ihnen enthaltenen Metalle entsprechen. Die numerischen Beziehungen zwischen den chemischen Eigenschaften der Metalle und ihren elastischen sind noch nicht recht sicher festgestellt.

Nach Vogel (75) soll das Produkt aus E in das Atomgewicht und den reciproken Werth des specifischen Gewichtes constant sein.

Die elastischen Eigenschaften der verschiedenen Elemente stehen in naher Beziehung zu ihrer Stellung im periodischen System (69). Eine metallische Dehntarkeit zeigen nur solche Elemente, welche in einem Maximum oder Minimum der Curve liegen oder unmittelbar auf ein solches folgen; und zwar liegen die dehnbaren leichten Metalle in den Maximalpunkten und den an diese unmittelbar sich anschliessenden absteigenden Curvenstrecken (Li, Be; Na, Mg, Al; K, Ca; Rb, Sr; Cs, Ba); die dehnbaren schweren Metalle dagegen in den Minimalstellen des IV., V., VI. und VII. Abschnittes und in den aus diesen unmittelbar emporsteigenden Strecken der Curve (Fe, Co, Ni, Cu, Zn; Rh, Pd, Ag, Cd, Jn, Sn; Ng; Pt; Au, Hg, Tl, Pb). Die Abschnitte I, II, III enthalten keine Schwermetalle.

Die spröden Schwermetalle und Halbmetalle stehen in IV, V und wohl auch in VII (falls Os wirklich kleiner ist als Au) kurz vor dem Minimum auf absteigender Curve (Ti, V, Cr, Mn; Zr, Nb, Mo, Ru; Ta, W, Os, Jr). Halbmetallisch d. i. spröde und metallglänzend) oder nicht metallisch sind in allen Abschnitten die Elemente auf den dem Maximum vorhergehenden aufsteigenden Zweigen der Curve; und zwar in II und III, auf dessen ganzer Erstreckung vom Minimum bis zum Maximum (B, C, N, O, F; Si, P, S, Cl), in IV, V, und VII nur auf dem letzten, dem Maximum zugewandten Theile des aufsteigenden Astes (As, Se, Br, Sh, Te, J; Bi). (vergl. die Curve im Art. Atomtheorie.)

Aus den Elasticitätsmoduln hatte ferner, wenn auch mit Zugrundelegung der manchen Punkten ansechtbaren Theorie von Poisson (70), Wertheim (71) tachzuweisen gesucht, dass zwischen den Molekülen abstossende Kräfte, die der finsten Potenz der Entsernung umgekehrt proportional sind, wirken.

(C. 7.)

Für den Chemiker ist noch von besonderem Interesse der Widerstand gegenüber scharfen ritzenden Körpern, der die Härte bestimmt.

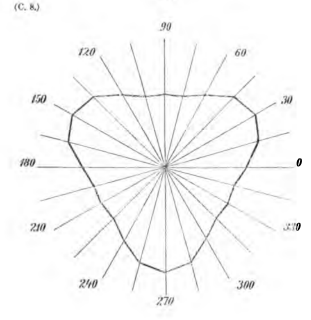
Zur rohen Bestimmung der Härte sucht man einen Körper mit verschiedenen Substanzen zu ritzen und ermittelt, welchen er eben ritzt und von welchen er eben geritzt wird. Als Normalsubstanzen mit den Härten 1—10 sind folgende von Mohs angenommen: 1. Talk, 2. Steinsalz oder Gyps, 3. Kalkspath, 4. Flussspath, 5. Apatit, 6. Orthoklas, 7. Quarz, 8. Topas, 9. Korund, 10. Diamant.

Eine andere weit genauere zu Messungen geeignete Methode ist besonders von Exner benutzt worden. Man verwendet als ritzenden Körper stets dieselbe

300

150 30 30 30 330

270



Stahlspitze und übt nicht mit der Hand den Druck aus, sondern belastet dieselbe so lange, bis eben auf der betreffenden Fläche eine Ritze zu sehen ist.

In Betreff der Härte der Mineralien muss auf die Mineralogie verwiesen werden.

Dagegen hat EXNER einige allgemeine hier mitzutheilende Resultate für Krystalle erhalten. Einmal ist in vielen Fällen die Härte verschieden, z. B. je nachdem man die Spitze in einer Richtung im einen oder entgegengesetzten Sinne führt.

Um über die Verhältnisse auf einer Fläche ein Urtheil zu erhalten, trug EXNER von einem Punkte aus auf Graden, die den einzelnen Richtungen auf der Krystalloberfläche entsprechen, die Gewichte auf, gerade zum Ritzen nöthig waren, und erhielt so die sogen. Härtecurven, die sehr verschiedene Gestalten besitzen. Sehr eigenthümlich ist es, dass diese für die regulären Krystalle nicht Kreise, sondern andere Curven darstellten, z.B. auf den Octaëderflächen des Steinsalzes wie Fig. 1, auf denen des Flussspaths wie Fig. 2 u. s. f. Die Linie

90-270 entspricht der Verbindungslinie zwischen der Octaëderspitze und der Mitte der Kante.

Noch compliciter werden die Erscheinungen bei den nicht regulären Krystallen. Diese eigenthümlichen Härteverhältnisse erinnern ihrer Form nach lebhaft an die der Elasticität, denn auch diese ist im regulären System nicht nach allen Richtungen gleich. Von physikalisch-chemischem Interesse ist diese Thatsache insofern, als dieselbe zeigt, dass nicht allein die äussere Form der Krystalle von der Substanz bedingt ist, sondern dass auch bei gleicher äusserer Form doch nach verschiedenen Richtungen Verschiedenheiten sich zeigen, was bei Untersuchungen über Morphotropie etc. wohl zu beachten ist.

Wir betrachten jetzt die Ausdehnung.

Erwärmt man einen festen Körper, so erfährt derselbe Längen- und Volumanderungen. Als linearen Ausdehnungscoefficienten bezeichnet man die Aenderung der Länge, die ein Stab erfährt, der bei 0° die Länge 1 besitzt, wenn die Temperatur um die Einheit steigt. Der cubische Ausdehnungscoefficient ϕ ist nahezu gleich dem dreifachen linearen.

Tritt an Stelle der Ausdehnung eine Contraction, so setzt man vor den Ausdehnungscoefficienten das negative Vorzeichen.

Da der Ausdehnungscoefficient mit der Temperatur veränderlich ist, so unterscheidet man auch hier zwischen dem wahren und mittleren und stellt allgemein die Länge L bei einer Temperatur t durch die Gleichung dar

$$L = L_0(1 + \alpha't + \alpha''t^2 + \ldots).$$

Die Bestimmungen der Ausdehnungscoefficienten der festen Körper werden nach folgenden drei Methoden vorgenommen.

- 1. Es werden direkt die durch Hebelvorrichtungen und optische Hülfsmittel vergrösserten linearen Verlängerungen gemessen.
- 2. Man bestimmt die Verschiebungen, welche die zwischen einer Fläche des zu untersuchenden Körpers und einer Glasplatte sich bildenden Newton'schen Ringe erfahren, entsprechend der Annäherung oder Entsernung der beiden Flächen. Diese Methode ist besonders von Fizeau (73) zur Bestimmung der Ausdehnung von Krystallen verwandt worden.
- 3. Um die Ausdehnung von Glasgesässen zu ermitteln, zieht man das eine Ende derselben zu einer seinen Spitze aus, füllt dieselben mit einer Flüssigkeit meist Quecksilber bei t^0 bis zur Spitze, erwärmt dann und bestimmt das Gewicht der bis zur Temperatur t' aussliessenden Flüssigkeitsmenge aus dem der darin zurückbleibenden. Sind P, V und S das Gewicht, Volumen und specifische Gewicht der in dem Gesäss bei t^0 enthaltenen Flüssigkeiten, haben P'V'S' die analoge Bedeutung sür t', so ist der Ausdehnungscoefficient α des Gesässes

$$\alpha = \frac{V - V'}{Vt - V't'} = \frac{PS' - P'S}{P'St - PS't'}.$$

Das Volumen V berechnet sich aus dem bekannten Ausdehnungscoefficienten der Flüssigkeit.

Ein analoges Versahren beruht darauf, dass man bei verschiedenen Temperaturen t die Gewichtsverluste P und P' eines sesten Körpers in einer Flüssigkeit ermittelt. Dann ist, wenn β den Ausdehnungscoefficient der Flüssigkeit darstellt

$$\alpha = \frac{P(1+\beta t) - P'(1+\beta t')}{P'(1+\beta t')t - P(1+\beta t)t'}.$$

Die Grössen a' und a" haben nach MATTIESSEN (74) folgende Werthe

	α'· 10 ⁸	α''·1010		a' 10 ⁸	α'' 1010
Pt	850	35	Ag	1809	135
Sb	923	132	Sn	2033	263
Pd	1011	93	Cd	2693	466
Fe	1039	143			
Bi	1167	149	Pb	2726	074
Au	1358	112	Zn	2741	234
Cu	1481	185.			

Die cubischen Ausdehnungscoefficienten φ10⁶ einiger anderer Körper sind nach KOPP (75)

Schwefel :	138	Bleiglanz	68	Coelestin	61
Eisenkies	34	Eisenspath	35	Flussspath	62
Zinkblende	38	Schwerspath	58	Arragonit	65.

Für Eis haben sich folgende Werthe von φ106 ergeben

MARCHAND 105 BRUNNER 113 PLÜCKER 158 SCHUHMACHER 156.

Die verschiedenen Glassorten und jedes einzelne Glasgefäss haben jedesmal einen andern Ausdehnungscoefficienten, die bisher gefundenen Werthe φ -10⁹ liegen zwischen 19030 und 26650.

Die Ausdehnungscoefficienten zwischen 0 und 100° der auf steigender Curve stehenden Elemente sind durchweg grösser als der am Minimum stehenden strengflüssigen. Nach CARNELLEY soll der Ausdehnungscoefficient eines Korpersum so grösser sein, je niedriger sein Schmelzpunkt ist.

Nach H. F. WIEBE soll sein

$$A \cdot c (\varepsilon - \sigma) \alpha = Constans$$
,

wo α der cubische Ausdehnungscoefficient, A das Atomgewicht, c die specifische Wärme im geschmolzenen Zustand, σ den Schmelzpunkt, ϵ den Siedepunkt darstellen; eine Relation, die sich übrigens nicht durchweg bestätigt. Zu besserer Uebereinstimmung mit der Erfahrung führt die von RAOUL PICTET aufgestellte Relation

$$a \cdot T \cdot \sqrt[N]{V} = const.,$$

wo T die von — 272° C. ab gezählte Schmelztemperatur und V das Atomgewicht bezeichnet.

Bei den Krystallen, die hauptsächlich von MITSCHERLICH (76), PFAFF (77). FIZEAU (78) und BECKENKAMP (76) untersucht wurden, zeigt sich, dass der lineare Ausdehnungscoefficient α bei den nicht regulären von der Richtung im Krystall abhängt und zwar in der Weise, dass meist drei zu einander rechtwinkelige Hauptrichtungen sich finden lassen, längs deren α einen kleinsten, einen grössten und einen mittleren Werth α_1 , α_2 , und α_3 besitzt.

Bei den optisch einachsigen Krystallen fällt die eine Richtung in die Hauptachse, senkrecht zur Hauptachse ist die Ausdehnung nach allen Richtungen gleich, bei den optisch zweiachsigen Krystallen fallen im rhombischen die obigen Richtungen mit den krystallographischen Hauptachsen zusammen. Bei den moneklinen und triklinen Systemen stehen sie in keiner unmittelbaren Beziehung zu den Krystallachsen und sind hier überhaupt die Untersuchungen noch nicht zu allgemeinen Ergebnissen gelangt.

Aus diesen Zahlen folgt unter anderem, dass für Jodsilber und Smaragd in einer bestimmten Temperatur Dichtemaxima eintreten.

	α,	Δα,	α,	Δα,
Smaragd	— 106	114	+ 137	133
Quarz	+781	177	1419	238
Rutil	919	225	714	110
Zinnoxyd	392	119	321	76
Korund	619	205	532	225
Eisenglanz	829	119	836	262
Jodsilber	— 3966	— 421	— 647	+ 135.

Die Tabelle enthält die für verschiedene Krystalle aus den einachsigen Systemen gefundenen Resultate. Die Messungen an dem monoklinen Feldspath Augit, Anorthit, Gyps sind nicht mit angeführt, $\alpha_1 \alpha_2$ geben die Ausdehnungstoefficienten multiplicirt mit 10^8 , $\Delta \alpha$ die Aenderung derselben für 1° multiplicirt mit 10^{10} .

Eine Reihe von festen Körpern zeigen Unregelmässigkeiten in Bezug auf thre Volumänderungen mit der Temperatur, indem sie sich entweder nicht gleichmässig ausdehnen, sondern bei einer bestimmten Temperatur plötzliche Zunahmen des Volumens zeigen, oder aber sogar bei einer bestimmten Temperatur zunächst eine Contraction eintreten lassen, an deren Stelle nachher wieder eine Ausdehnung erfolgt, die bis zum Eintritt des Schmelzens anhält. Zu den ersteren Körpern gehören z. B. die Doppelverbindungen von Jodquecksilber (83) mit Jodkupfer und Jodsilber; zu der letzteren dagegen eine Reihe von Metalllegirungen wie das Rose'sche und Wood'sche Metall sowie Jodsilber und Verbindungen (84) desselben mit Brom- und Chlorsilber, die selbst für sich keine Anomalien zeigen. Bei dem Jodsilber beginnt die Contraction bei etwa 145°, bei den Doppelverbindungen bei 125°.

Einige Zahlen mögen den Gang der Erscheinung veranschaulichen, t ist die Temperatur, v das Volumen des Körpers.

	$\operatorname{HgJ}_{2} \cdot 2(\operatorname{AgJ}).$		2(AgJ).		HgJ_2	·Cu ₂ J ₂ .	,		
		t	v		t	v			
	9	,41	1,00092		19,51	1,001	.52		
	2 0	,57	1,00196		41,45	1,003	3 2		
•	30	,45	1,00290		55,09	1,004	25		
	40	,04	1,00381		62,14	1,004	90		
	46	,26	1,00489		64,71	1,005	13		
	47	,77	1,00547		67,22	1,005	56		
	48	,98	1,00608		69,09	1,006	03		
	49	,07	1,00603		70,10	1,006	89		
	50	,38	1,00812		71,29	1,012	66		
	51	,80	1,01074		74,45	1,012	84		
	54	,52	1,01095		77,38	1,013	807		
		,42 ,40	1,01142 1,01236		89,45	1,014	11.		
Jodsilber:	t	750	450¹)	4 50 2)	145.5	142	70	-10	-60
	v	1.053	1.043	1.009	1.000	1.016	1.017	1.017	1.017
Bromsilber:	t	750	380¹)	380°2)	300	200	100	0	60
	v	1.168	1.123	1.048	1.039	1.027	1.016	1.006	1.000
Chlorsilber	t	750	350¹)	350^{2})	300	200	100	0	60
	v	1.177	1.116	1.040	1.035	1.025	1.015	1.005	1.000

¹⁾ im slüssigen, 2) im sesten Zustand.

Soweit bisher diese Körper eingehender untersucht worden sind, hat sich herausgestellt, dass diese Anomalien durch eine molekulare Umlagerung, den Uebergang aus einer Modification in eine andere, bedingt sind.

Bei den Quecksilberjodiddoppelverbindungen spricht sich dies schon bei den Farbenänderungen bei der betreffenden Temperatur aus. Bei den Metalllegirungen (81) (82) zieht man denselben Schluss nach E. WIEDEMANN daraus, dass die beobachtete Contraction erst nach Tagen bei constanter Temperatur ihr Ende erreicht hat; und bei beiden endlich aus dem ganzen thermischen Verhalten, vor aller den Wärmeentwickelungen oder -bindungen, die mit der Contraction verbunden sind

Adhäsion.

Die gewöhnlich mit dem Namen Adhäsion bezeichnete Erscheinung, wie sie beim Zusammendrücken zweier politter Metalle oder Glasplatten eintritt, ist nicht ein statisches, sondern ein dynamisches Phänomen (85) und giebt nicht ein Maasfür die Anziehung der beiden Platten auf einander, da die Trennung deshall so schwierig und langsam erfolgt, weil die Luft aus der umgebenden Atmosphare in Folge der Reibung nur äusserst langsam in den engen Zwischenraum zwischer denselben eindringt und dadurch zwischen den Platten ein luftverdünnter Raum entsteht. Wirkliche Adhäsion tritt aber in folgenden Fällen ein.

Bringt man zwei Stücke desselben weichen Körpers mit einander in Berührung so verschmelzen sie in einen. Die Oberflächentheilchen beider Körper gelangen in ihre gegenseitige Wirkungssphäre, es treten neue Gleichgewichtslagen in Folge einer Spannung ein, diese wird dadurch ausgeglichen, dass Theilchen des einen Körpers in den anderen hinüberfliegen und so allmählich eine neue Gleichgewichtslage hervorrusen, bis die früher an der gemeinsamen Oberfläche beider Körper ge legenen Moleküle sich wie solche im Innern verhalten. Bei Temperaturen nahe dem Schmelzpunkt, überhaupt mit Steigerung der Temperatur, tritt eine solche Verbindung zweier Körper leichter ein, weil dort die Beweglichkeit der Molekule eine grössere ist.

Ganz ähnlich wie weiche Körper bei kleinen Druckktäften, verhalten sich harte bei sehr grossen. Wenn auf dieselben ein allseitiger starker Druck ausge übt wird, so zerfallen sie nicht in eine Reihe einzelner Stückchen, wie wenn sie der Krast nach einer Seite ausweichen können, sondern im Gegentheil, wenn sie in dem Gefäss, in dem sie enthalten sind, sich ursprünglich in Pulverform be finden, so werden diese einzelnen Stückchen zu einer mehr oder weniger homo genen Masse vereint. Eine Reihe von hierher gehörigen Versuchen an Kali- und Natronsalpeter, Sägespähnen von Pappelholz und Staub von einem Schleitsteine und Kreide hat W. Spring (86) angestellt. Sowohl bei KNO, wie bei NaNO, hatte sich bei Drucken bis zu 40,000 Atmosphären, von denen 20,000 Atm. zum Comprimiren disponibel waren, eine vollständig homogene Masse gebildet, hartei und dichter als geschmolzene Theile derselben Substanzen, dabei durchscheinend wie Porcellan. Das aus der Pression von Sägespänen hervorgegangene Stuck zeigte keine vollständige Homogeneïtät, sondern einen schieserartigen Bruch if der Richtung des Druckes, war jedoch viel dichter wie das Holz in gewöhnlichem Zustande, im Verhältniss von 1,328:0,389. Nicht so günstig waren die Resiltate mit Schleifsteinstaub und Kreide, was wohl besonders dem Einflusse der an den Theilchen hastenden Lust zuzuschreiben ist.

Die Erklarung der Erscheinungen ist eine ganz analoge wie die des Klebens der weichen Korper. In Folge des starken Druckes werden die Oberflächen det

emzelnen Stücke so weit genähert, dass sie in ihre gegenseitigen Wirkungssphären eindringen, es werden dann bei den Schwingungsbewegungen sehr bald solche Gleichgewichtslagen von denselben eingenommen werden, wie wenn sie sich im Inneren desselben Körpers befunden hätten. Hier eine Erscheinung analog der Regelation vorauszusetzen, die durch die Erniedrigung des Schmelzpunktes bei zunehmenden Druck wenigstens zum grössten Theile bedingt ist, ist bei dem hohen Schmelzpunkt der untersuchten Substanzen nicht wohl anzunehmen. E. Wiedemann.

Aggregatzustandsänderungen*).

Bei den bisherigen Betrachtungen nahmen wir einen Körper stets in demselben Aggregatzustande an, wir betrachten jetzt die Erscheinungen bei einer Aenderung des Aggregatzustandes. Erhitzt man einen festen Körper, so verwandelt er sich bei hinlänglicher Temperatursteigerung in einen flüssigen, ein Vorgang, den man mit dem Namen des Schmelzens bezeichnet; lässt man emen geschmolzenen sich abkühlen, so erstarrt er. Flüssige und auch viele feste Körper verwandeln sich bei jeder, und besonders bei gesteigerter Temperatur in Gase, sie verdampfen; lässt man bei Gasen und Dämpfen die Temperatur abnehmen, so tritt Condensation ein. Bei diesen Aggregratzustandsänderungen sind drei Momente zu unterscheiden:

- 1. Die Temperatur, bei der die Aggregatzustandsänderung eintritt.
- 2. Die Wärmemenge, welche zur Erzeugung derselben nöthig ist, denn beim Schmelzen und Verdampfen wird Wärme verbraucht.

^a) 1) L. MEYER, Chem. Ber. 8, pag. 1627. 1875. 2) L. MEYER, Chem. Ber. 13, pag. 1831; Bebl 5, pag. 11. 3) O. PETTERSSON, Chem. Ber. 13, pag. 2141; WULLNER WIED, Ann. 13, pag. 105. 41 CARNELLEY, Chem. Ber. 14, pag. 354. 5) Bunsen, Pogg. Ann. 81, pag. 562; Mousson, bid. 105, pag. 161. 6) W. THOMSON, POGG. Ann. 81, pag. 163; CLAUSIUS, POGG. Ann. 81, Fig. 168. 7) z. B. RUDBERG, POGG. Ann. 18, pag. 240. 8) vergl. auch E. WIEDEMANN, WIED. Ann. 3, pag. 327. 9) E. KOPP, Chem. Ber. 1872, pag. 645. 10) BEILSTEIN, A. 132, pag. 318. 11) u. 12) CARNELLEY, J. chem. Soc. 1876 und 1878; Beibl. III, pag. 696. 13) R. ANSCHÜTZ and G. Schulz, Chem. Ber. X, pag. 1800. 14) PICCARD, Chem. Ber. 8, pag. 867. 15) J. PHILIPP, Chem. Ber. 12, pag. 1424; Beibl. 3, pag. 740. 16) CH. ROBERTS, Ann. Chim. [5] 13, pag. 111; Etibl. 2, pag. 322. 17) W. HEINTZ, POGG. Ann. 92, pag. 429 u. 588. 18) MILLS, Proc. Roy. »c. 33, pag. 203, 1881; Beibl. 6, pag. 233. 19) L. MEYER, Moderne Theorie d. Chem. 1, pag. 146. 20 CARNELLEY, J. chem. Soc. 1876. 1878; Beibl. 3, pag. 694. 21) BAEYER, Chem Ber. 10, pag. 1286; Beibl. 1, pag. 511. 22) MARKOWNIKOW, A. 82, pag. 340. 23) E. JUNGFLEISCH, C. R. 64, pag. 611. 24) CARNELLEY, Phil. Mag. [5] 13, pag. 112; Beibl. 6, pag. 218. 25) O. LEHMANN giebt eine Zusammenstellung Z. S. für Krystallogr. 1, pag. 97; Beibl. 1, neg. 481. 26) F. Nies und A. Winkelmann, Wied. Ann. 13, pag. 43. 27) Billet, Institut 1855, pag. 292. 28) W. CH. ROBERTS und J. WRIGHTSON, Nat. 24, pag. 470; Beibl. 5, pag. 517. 29) W. SIEMENS, Monatsber. der Berl. Akad. 1878; pag. 558; Beibl. 4, pag. 23. 30) H. KOPP, LIEB. Ann. 93, pag. 129. 31) WÜLLNER, POGG. Ann. 103, pag. 529 u. 105, 4g. 85. 32) G. WIEDEMANN, POGG Ann. 153, pag. 610. 33) D. KONOWALOW, WIED. Ann. 14, Fig. 34 u. 219. 34) Moser, Wied. Ann. 14, pag. 72. 35) Dühring, Wied. Ann. 11, pag. 163. 35) WINKELMANN, WIED. Ann. 1, pag. 430 u. 11, pag. 531. 37) MONDESIR, C. R. 90, pag. 360 ² Pag. 1158; Beibl. 5, pag. 33. 38) VAN DER WAALS, Ueber die Continuität des flüssigen und kasformigen Zustands. Deutsch von F. ROTH. 39) REGNAULT, Mém. de l'Acad. 1862, pag. 26. 506. 40) HAGEN, WIED. Ann. 16, pag. 610. 41) Vergl. hierzu unter anderem PFAUNDLER, Wien. Ber. 13, pag. 581. 42) PAWLEWSKI, Chem. Ber. 14, pag. 88; Beibl. 5, pag. 269. 43) L. MEYER, Moderne Theorien d. Chemic 1, pag. 146. 44) H. KOPP, LIEB. Ann. 1867, Appl. 5. pag. 315. 45) Vergl. vor allem PERNET, Trav. et Mém. du Bureau international des poids et mesures. I., Beibl. 5, pag. 727. 46) A. NAUMANN, Chem. Ber. 1864, pag. 173.

3. Die Aenderungen von Volumen und Druck, welche die Aggregatzustandsänderungen begleiten.

Ob ein fester Körper schmilzt und dann erst in den dampssörmigen Zustand übergeht oder ob er überhaupt nicht in dem slüssigen Zustande austritt, hängt vom Druck ab; so sublimirt Arsen bei gewöhnlichem Atmosphärendruck, ohne zu schmelzen, während es bei höheren Drucken leicht geschmolzen werden kann. Auf der anderen Seite schmilzt Jod (1) in einem mit Lust gesüllten Rohr erhitzt, während es in einem evacuirten unmittelbar sublimirt, ebenso Perchloräthan, Japancampher, Naphtalin (2) u. a.

Die Versuche von CARNELLEY (4) nach denen man festes Eis auf mehr als 100° über seinen Schmelzpunkt erhitzen kann, haben sich als auf falschen Voraussetzungen beruhend erwiesen (3), dagegen konnte er natürlich Eis bei der relativen hohen Tension des Wasserdampfes bei 0° im Vacuum nicht schmelzen, sondern nur sublimiren.

Die Spannkraft des Dampfes ist wesentlich von der Temperatur abhängig. Ist die Spannkraft bei Temperaturen unterhalb des Schmelzpunktes schon so gross wie der von aussen auf dem Körper lastende Druck, so wird der Körper sich ungeschmolzen verflüchtigen, da die ganze zugeführte Wärmemenge zum Verdampfen verwandt wird und keine zur weiteren Erwärmung übrig bleibt. Man hat für den Druck, unterhalb dessen kein Schmelzen mehr stattfinden kann und der einfach gleich der Spannkraft bei dem Schmelzpunkt ist, den Namen kritischer Druck vorgeschlagen, man sollte aber diesen Ausdruck nur in dem früher angeführten Sinne verwenden.

Schmelzpunkt.

Den Vorgang der Schmelzung kann man am besten verfolgen, wenn man annimmt, dass einem Körper in gleichen Zeiten gleiche Wärmemengen zugesuhrt werden. Man trägt diese als Abscissen und die dadurch bedingten Temperaturen, die der allmählichen Ausdehnung und dem Uebergang aus dem festen in den flüssigen Zustand entsprechen, als Ordinaten auf; die beigestigten Curven sind in dieser Weise gezeichnet (vergl. MÜLLER-PFAUNDLER, Lehrbuch d. Phys., pag. 135).

In dem einfachsten, etwas aussührlich zu behandelnden ersten Falle tritt zunächst bei gleichmässiger Wärmezusuhr auch eine gleichmässige Temperaturerhöhung ein, die Curve ist durch eine gerade Linie ab dargestellt, bei einer Temperatur b beginnt das Schmelzen; dazu wird Wärme verbraucht und die Temperatur kann zunächst nicht mehr steigen. Die Curve ist eine der Abscissenachse parallele Linie: ist der ganze Körper flüssig, so bewirkt eine neue Wärmezusuhr auch ein erneutes Steigen der Temperatur. Die Temperatur b stellt den Schmelzpunkt dar, bei ihr schmilzt die ganze Substanz. Bei II beginnt der Körper bei einer Temperatur t_1 weich zu werden, bei der Temperatur b tritt das Schmelzen des grössten Theiles ein, setzt sich aber noch ein wenig oberhalb derselben bis zu t_2 fort, je kleiner t_2-t_1 ist, um so mehr nähert sich der Fall II dem Falle I. Im Falle III hat man endlich ein ganz allmähliches Erweichen, bei IV tritt bei einer Temperatur b ein constanter Schmelzpunkt, bei einer zweiten b_1 ein nochmaliger, aber variabler Schmelzpunkt aus.

Die beim Abkühlen auftretenden Processe können genau dieselben wie beim Erwärmen sein, nur im entgegengesetzten Sinne. Die Schmelzpunkte werden jetzt Erstarrungspunkte. Es können aber auch Complicationen in Folge des Ueberschmelzens oder Unterkühlens eintreten (Fall V und VI). Dabei erstarrt der

Körper nicht bei der Temperatur ϑ , bei der er schmilzt, sondern bei einer niedrigeren ϑ_1 ; die dabei frei wer-

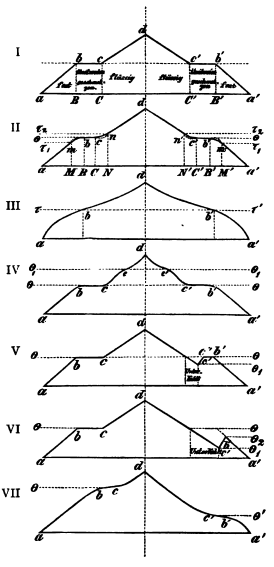
geren ϑ_1 ; die dabei frei werdende Wärmermenge erhitzt ihn dann, wenn ϑ_1 nicht gar zu niedrig ist, bis zu ϑ , sonst bis zu einer niedrigeren Temperatur ϑ_2 .

Eine vollkommene Unregelmässigkeit tritt ein, wenn ein Körper sich bei einem Erintzen über den Schmelzpunkt ϑ in eine andere Modification mit höherem oder niedrigerem Schmelzpunkt ϑ' verwandelt Fall VII).

Der Schmelzpunkt ist von dem Drucke, wenn auch nicht in sehr hohem Grade, abhängig, ind zwar sinkt er mit steigendem Druck, wenn die Flüssigkeit beim Erstarren sich ausdehnt, steigt dagegen, wenn sie sich contrahirt.

Dieser Satz ist sowohl theoretisch aus der mechanischen Wärmetheorie abgewitet, als auch experimentell auf das Mannigfachste (4) bestätigt worden. Bei Eis beträgt die Erniedrigung des Schmelzemktes durch Erhöhung des Druckes um 1 Atm. 0.0070° (5).

Der Schmelzpunkt ist für die meisten Körper, die nicht zerade das unter III erörterte Verhalten zeigen, eine sehr charakteristische Eigenschaft und dent vielfach zur Unterscheidung verschiedener Körper.



Die Methoden zur Bestimmung des Schmelzpunktes sind meist äusserst einfach. Intweder man (7) umgiebt in einem Tiegel die Kugel eines Thermometers mit einer trosseren Menge der betreffenden Substanz, erhitzt allmählich und bestimmt den Punkt, bei der das Thermometer längere Zeit constant bleibt, dies ist der Schmelzpunkt, dann erhitzt man zu einer höheren Temperatur, lässt abkühlen und ermittelt in analoger Weise den Erstarrungspunkt. Im letzteren Fall ist es aber zweckmässig das Thermometer nicht direkt in die erstarrende Substanz zu tauchen, sondern mit einer anderen zugeschmolzenen und mit einer Flüssigkeit gefüllten Röhre zu umgeben, um eine Compression der Thermometerkugel in Folge der Contraction des geschmolzenen Körpers zu vermeiden. Diese Methode empfiehlt sich be-

sonders, wenn man constatiren will, ob ein Körper zwei oder mehr Schmelzpunkte besitzt (8) (s. o.).

Bei einer anderen Methode saugt man die Substanz im geschmolzenen Zustand in ein dünnes Capillarröhrchen ein, das man dann unten abschmilzt, und so an dem Thermometer befestigt, dass die Substanz sich neben der Thermometerkugel befindet, erhitzt das ganze in einem Oel-, Paraffin- oder Schwefelsäurebade, lässt nachher abkühlen, und beobachtet beim Schmelzen und Erstarren der Substanz die Temperatur des Thermometers. Recht zweckmässig ist es, das Capillarröhrchen Uförmig umzubiegen und den zu schmelzenden Körper in die Biegung zu bringen.

Noch einfacher ist es auf die Kugel des Thermometers ein Paar Tropfen der geschmolzenen Substanz zu befestigen und beim Erwärmen deren Flüssigwerden zu beobachten.

Man kann auch Körnchen (9) der Substanz auf ein langsam erwärmtes Quecksilberbad legen, in das ein Thermometer eintaucht. Zweckmässig überdeckt man sie zur Abhaltung von Luftströmungen mit einem Glastrichter aus dünnem Glas.

Um den Erweichungspunkt festzustellen, bringt man die Substanzen geschmolzen in ein kleines conisches Capillarröhrchen, lässt erstarren, taucht dann das Röhrchen 0:5—1 Centim. unter das Niveau eines Quecksilberbades und erhitzt. Ist die Temperatur so hoch gestiegen, dass die Substanz erweicht oder schmilzt, so wird sie durch den Druck des Quecksilbers nach oben getrieben und wird sichtbar.

Um die Schmelzpunkte (11) bei hohen Temperaturen zu finden, erhitzt man kleine Körnchen derselben in einem Platintiegel, bis eben ein Schmelzen eintritt oder lässt sie nach dem Schmelzen in einem eben solchen abkühlen, bis gerade das Erstarren beginnt und wirst dann den Platintiegel in ein Wassercalorimeter. Aus dem Wasserwerth desselben (s. spec. Wärme), der specifischen Wärme und dem Gewicht des Platintiegels kann man dann die Temperatur des Körpers finden.

Will man die Schmelzpunkte bei sehr hohen Temperaturen schmelzender Körper nur angenähert (12) bestimmen, so erhitzt man sie auf demselben Platinblech mit anderen Substanzen, deren Schmelzpunkte bestimmt sind und ermittelt, welche von diesen unmittelbar vorher und welche unmittelbar nachher in den flüssigen Zustand übergehen.

Statt das Thermometer bei der an zweiter Stelle besprochenen Methode direkt in die Schwefelsäure zu tauchen, bringen R. Anschütz und G. Schulz (13) dieselbe in einen Kolben, der am oberen Theil der Wölbung einen seitlichen Tubulus mit eingeschliffenem Capillarrohr besitzt. In den Hals des Kolbens ist ein Reagirglas eingeschmolzen, das bis in die Schwefelsäure taucht. Es entsteht so ein durch die Schwefelsäure erhitztes Luftbad, in welches man das Thermometer und die zu untersuchende Substanz in einem engen Röhrchen eingeschmolzen einführt.

Man kann den Schmelzröhren (14) auch folgende Gestalt geben. Eine gewöhnliche Glasröhre wird 2-3 Centim. von ihrem Ende trichterförmig verengt, weiter unten capillar ausgezogen und dort Uförmig umgebogen. In den weiten Schenkel bringt man die zu untersuchende Substanz, schmilzt sie, so dass sich an der tiefsten Stelle c des Capillarrohres ein Pfropfen bildet, lässt abkühlen, schmilzt den weiten Schenkel zu und erhitzt im Bade. In dem Moment, wo das Schmelzen eintritt, wird die Substanz durch den Luftdruck herausgeschleudert; eventuell kann man zur Sicherung des Schlusses bei c noch einen Tropfen Quecksilber in den weiten Schenkel bringen.

So leicht die Bestimmung des Schmelzpunktes aber auch erscheinen mag,

so schwierig sind doch genaue Werthe zu erhalten; da die kleinsten Beimengungen fremder Substanzen denselben wesentlich zu erniedrigen vermögen (10). Ihrauf beruhen z. B. die grossen Abweichungen der für das Brom (15) angegebenen Schmelzpunkte — 7 bis — 25°, indem das Brom meist etwas Chlor enthält; ähnlich ist es bei Schwefelsäureanhydrid, falls dieses nicht ganz wasserfrei ist.

Legirungen und Gemische, wie auch Fette, zeigen oft Schmelzpunkte, die weit niedriger sind als die ihrer Componenten, so ist der Schmelzpunkt sür

Pb: 330 Bi: 265 Sn: 230 1 Th. Pb + 1 Th. Sn: 189, 1 Th. Pb + 1:5 Th. Sn: 169, 8 Pb + 3 Sn + 8 Bi: 94:5, fir (16) Ag 1041° C. Ag Cu 846:8° C. Cu 1330° C.

Für Palmitinsäure und Stearinsäuremischungen sind die Schmelzpunkte nach Hentz (17) folgende:

Stearinsäure	100	60	30	0
Palmitinsäure	0	40	70	100
Schmelzpunkt	69· 2	60.3	55.1	62

Ganz ähnlich wie diese Säuren der Fettsäurenreihe verhalten sich auch solche der aromatischen Reihe.

Diese Erniedrigungen beruhen darauf, dass sich zwischen den beiden Comjonenten der Mischung wenigstens eine Verbindung bildet, die einen niedrigeren Schmelzpunkt besitzt, als die in ihr zusammentretenden Atome; in dieser Verbindung löst sich dann im geschmolzenen Zustande der andere Bestandtheil und scheidet sich wieder beim allmählichen Abkühlen aus. Daher findet man auch meist bier zwei Schmelzpunkte oder Erstarrungspunkte, der erste höher liegende entspricht der beginnenden Ausscheidung der gelösten Substanz und ist von der Menge derseiben abhängig, der zweite entspricht dagegen dem Festwerden der lösenden.

Die folgende Tabelle (18) enthält zunächst eine Reihe von Schmelzpunkten organischer Körper, die mit einem mit dem Luftthermometer verglichenen Quecksilberthermometer erhalten worden sind und die daher zum Graduiren von Thermometern vortheilhaft verwendet werden können.

	s		5		s
Toluidin	82,89	Dinitrotoluol (b)	69,61	Nitrodibromobenzol	83,49
Nitrophenol (a)	44,39	Monochloranilin	69,71	Dibromobenzol	87,03
Nitrotoluol	51,41	Dinitrobromobenzol	70,63	Dinitrobenzol	89,71
Dichlorobenzol	52,82	Trichloranilin	77,07	Nitrophenol	111,45
Nitronaphtalin	56,26	Dibromanilin	78,83	Dinitrophenol	111,62
Dinitrophenol (a)	61,84	Trinitrotoluol	78,85	Tribromanilin	116,32
Monobromanilin	61,87	Naphtalin	80,07	Trinitrophenol	121,19
pinitrotoluol (a)	69,25	Trinitrotoluol (M)	80,53.		

Für den Zusammenhang zwischen Schmelzpunkt und chemischer Constitution haben sich eine Reihe von Regelmässigkeiten ergeben, die wir kurz aufführen wollen.

In der folgenden Tabelle¹) stellen wir zunächst die Schmelzpunkte der verchiedenen Elemente in absoluten Temperaturen von — 273 an gerechnet zuummen. Es bedeutet n. g: nicht geschmolzen, s. h.: sehr hoch, s. n.: sehr niedig, üb.: über, u.: unter, h. a.: höher als, n. a.: niedriger als. Beim Phosphor farblos, r. roth (19).

¹⁾ Die Tabelle ist im Wesentlichen LOTH. MEYER (19). Moderne Theorien der Chemie Commen, in die aber eine Reihe neuerer Bestimmungen nachgetragen sind.

I H 70?	11	ш	IV	v	VI	VII		VIII	
Li	Be	В	С	N	0	F	<u> </u>		
453	u. 1270	s. h.	n. g.	s. n.	s. n.	s. n.?			
Na	Mg	Al	Si	P	S	Cl	İ		
369	1023	1123	s. h.	r. 528	388	198			
K	Ca	Sc	Ti	V f.317	Cr	Mn	Fe	C _o	Ni
335	h. a. Sr		n. g.	n. g.	u. 2270	2170	2080	2070	ca 1675
Cu	Zn	Ga	_	As	Se	Br			
1330	676	303		иь. 773	490	266			
Rb	Sr	Y	Zr	Nb	Mo		Ru	Rh	Pd
311_	h.a. Ba	?	ub. Si	n. g.	s. h.		2070	2270	1775
Ag	Cd	Jn	Sn	Sb	Te	J			
1230	593	449	503	710	725	387			
Cs	Ba	La Di Ce	_	_				_	
	748	u. 710 u. 1273							
	Ng		_						
-	527			-					
	-	Л	_	Ta	W		Os	Jr	Pt
_	-	}	_	n.g.	s. h.		2770	2223	2050
Au	Hg	TI	Pb	Bi					
1310	233	563	605	5 3 8					
	_	_	Th	_	U				
_	_	_	?		s. h.			_	
	1			1	1				

Aus dieser Zusammenstellung ersieht man:

Alle gasförmigen oder leicht schmelzbaren, bei Rothgluth flüssigen Element finden sich auf den aufsteigenden Aesten und in den Maximalpunkten der Volun curve; alle strengflüssigen und mit unseren Mitteln unschmelzbaren auf den al steigenden Aesten und in den Minimalpunkten derselben.

Die Schmelzbarkeit der Elemente zeigt also, als Function des Atomgewicht betrachtet, eine Periodicität, welche der des Atomvolumens und der Dehnbarkeit (s. o vollständig entspricht. Leicht schmelzbar sind nur solche Elemente, deren Atom volumen grösser ist als das des Elementes mit nächst kleinerem Atomgewichte streng flüssig sind die Elemente, für welche das Umgekehrte der Fall is Zwischen je zwei Gruppen leicht- und strengflüssiger Elemente bildet je ein wedt sehr leicht noch sehr schwer schmelzbares Element den Uebergang. Nur zwische C und N und zwischen Si und P fehlen diese vermittelnden Glieder.

Vergleicht man die eine natürliche Familie bildenden Elemente mit einandel so steigt in den meisten dieser Gruppen mit wachsendem Atomgewicht der Schmell punkt; nur in der Gruppe der leichten Alkalimetalle Li, Na, Ka, Rb, wahrschein lich bis zum Cs, anscheinend in der der alkalischen Erdmetalle Be, Mg, Ca, Si Ba, und sicher in der der schweren Metalle Zn, Cd, Hg, sinkt der Schmelzpunk mit wachsendem Atomgewicht. In der N-Bi Gruppe steigt der Schmelzpunkt von N bis As und sinkt von diesem bis Bi. Bei den Edelmetallen sinkt er von Ci zum Ag und steigt von diesem bis zu Au.

Die Schmelzpunkte der SGruppe wachsen mit dem Atomgewichte schnelle als die der Cl Gruppe und sind fast stets etwa doppelt so hoch als diese.

 $5:388 = 2 \times 194$;

Br: 226°

Se:
$$490 = 2 \times 245$$
;

I: etwa 387°

Te: etwa
$$773 = 2 \times 386,5$$
.

Auch für die Verbindungen der Elemente (20) haben sich einige Regelmässigkeiten ergeben, wie z. B. die folgende Zusammenstellung zeigt:

RX	R = Li	Na	K	Rb	Cs	RX,	R == Be	Mg	Ca	Sr	Ba
X = F	801	902	789	753	3	$X_2 = F_2$?	908	902	902	908
a	598	772	734	710	630	Cl ₂	ca. 600	708	719	825	3
Br	547	708	699	683	?	Br ₂	ca. 600	695	676	630	812
J	446	628	634	642	ł	J_2	3	ì	631	507	?

Die Schmelzpunkte verändern sich sowohl in der horizontalen wie in der verticalen Richtung, im Allgemeinen sinkt der Schmelzpunkt mit steigendem Atomgewicht.

Die Cl-, Br-, J-Verbindungen des Bor und Aluminium sind viel leichter schmelzbar als die oben angestihrten.

In der Reihe der Fettsäuren (21) steigen die Schmelzpunkte sowohl derer mit paarer als auch derer mit unpaarer Kohlenstoffatomzahl succesive, doch schmelzen stets die Säuren der letzteren Kategorie niedriger als die ihnen vorhergehenden Glieder mit paarer Anzahl, wie folgende Tabelle zeigt, in der die Zahl in Halbklammer die Zahl der Kohlenstoffatome giebt.

$$\theta = 2$$
 8) 10

20) 75.0.

$$7 - 10.5$$

$$7_1 - 10.5$$
 9) 12.5 11) 28.5 13) 40.5 15) 51

Aehnlich ist es in der Reihe der Dicarbonsäuren (22), nur dass hier bei den Säuren mit paarer Kohlenstoffatomzahl der Schmelzpunkt regelmässig abnimmt.

Eine Untersuchung dieses Gegenstandes besonders an den Amiden und Aniliden der normalen Fettsäuren wäre von grossem Interesse.

Bei den Phenolmonosubstitutionsprodukten scheinen die Ortho-Derivate im Allgemeinen den niedrigsten Schmelzpunkt zu haben; dann kommen die Metaderivate und hierauf die Paraderivate; ähnlich verhält es sich in vielen Fällen bei α- und 3-Derivaten von C₁₀H₈.

Bei isomeren Körpern steigt der Schmelzpunkt je mehr Gruppen CH, im Molekül enthalten sind (22).

Für die Schmelzpunkte der Chlorsubstitutionsprodukte (23) ergiebt sich, dass beim Uebergang von einem Substitutionsprodukt mit einer paaren Anzahl von Chloratomen zu einem solchen mit einer unpaaren Zahl der Schmelzpunkt (S. P.) sinkt, im entgegengesetzten Falle aber steigt. Es ist z. B.

$$SPC_6H_6$$
 C_6H_5Cl $C_6H_4Cl_9$ $C_6H_9Cl_3$ $C_6H_9Cl_4$ C_6HCl_5 C_6Cl_6 $+3$ -40 $+53$ $+17$ $+139$ $+85$ $+228$

Bei Benzolderivaten 1) schmelzen oft Nitroverbindungen höher als die entsprechenden Brom- und diese höher als die Chlorverbindungen, so sind die Schmelzpunkte für

(1.2) flüssig

In Betreff des Einflusses der Isomerie organischer Körper auf die Schmelzpunkte hat CARNELLEY (24) die beiden folgenden Sätze aufgestellt:

46

Nitrochlorbenzol

t) Ganz durchgreifend sind indess diese Regelmässigkeiten nicht.

- 1. Die organischen Körper, welche in der Structurformel eine mehr sym metrische und compacte Anordnung der Atome haben, zeigen einen höher liegender Schmelzpunkt als ihre Isomeren.
- 2. Je grösser in einem Molekül die Anzahl der Seitenketten, desto höhe liegt der Schmelzpunkt der Verbindung. Ein Benzolderivat ist um so symmetrischei je mehr der Schwerpunkt der Structurformel mit dem Schwerpunkt des Benzol ringes zusammenfällt. Ein symmetrisches Mono- und Pentaderivat ist nicht mög lich, wohl aber ein solches Tri-, Tetra- oder Hexaderivat. Deshalb liegen di Schmelzpunkte des Pentaderivates in einzelnen Fällen unter dem des betreffende Tetraderivates. Die vorstehenden Sätze wurden an etwa 300 Beispielen geprüft in 278 fand kein Widerspruch statt.

MILLS (22) stellt folgende Körper zusammen, bei denen beim Uebergang au der höher nitrirten Verbindung des Toluols und Phenols in die nächst niedriger der Schmelzpunkte um gleich viel sinkt.

	S. P.			Differenz.
a-Trinitrotoluol	78.85	a-Dinitrotoluol	69.25	9.60
Trinitrophenol	121.19	β-Dinitrophenol	111.62	9.57
α-Dinitrotoluol	69.25	Nitrotoluol	51.41	17·8 4
α-Dinitrophenol.	61.84	a-Nitrophenol	44.39	17· 4 5.

Für den Chemiker sind noch von besonderem Interesse die Schmelzpunkt dimorpher Substanzen, von denen O. Lehmann (25) eine Zusammenstellung giebt sie sind in vielen Fällen durchaus verschieden, ohne dass doch eine chemisch Differenz zu Grunde läge; diese Thatsache ist besonders dann zu beachter wenn man daraus, dass zwei Schmelzpunkte nicht gleich sind, bei isomere Substanzen auf eine wirkliche chemische Verschiedenheit der Substanze schliessen will. Durch längeres Erhitzen auf eine oberhalb des höchsten vo den verschiedenen Modificationen gezeigten Schmelzpunktes lassen sich indes alle Modificationen in eine einzige Modification umwandeln.

Solche Substanzen sind z. B. Benzophenon, das monoklin bei 26—26.5' rhombisch aber bei 48—49° schmilzt, Bibrompropionsäure, welche Krystalle lieser die bei 64° und 51° schmelzen, Mononitrotetrabrombenzol mit Schmelzpunkter von 60° und 96° u. a. m.

Ueber die Volumenänderungen von Metallen beim Schmelzen sind neuerding von F. Nies und A. Winkelmann (26), nach einer bereits auch von anderen Forscher benutzten Methode, Versuche angestellt worden. Man taucht dabei eine sest Metallmasse in eine geschmolzene desselben Metalls, hält sie unter der Obei stäche, bis sie vollkommen durchwärmt ist und sieht zu, ob sie wieder an die Obei stäche austaucht oder nicht. Im ersteren Fall ist das seste Metall bei dem Schmelpunkt weniger dicht, im letzteren aber dichter als das geschmolzene. Zinn, Zink Wismuth, Antimon, Eisen, Kupser zeigten beim Schmelzen eine Contraction bei Blei und Cadmium liess sich kein ganz sicheres Resultat erhalten, doch ver halten sie sich wahrscheinlich wie die anderen Metalle. Bezeichnet s das spec Gewicht im sesten, S das im slüssigen Zustande, beide bei der Schmelztemperatut so ergiebt sich angenähert

Zinn
$$S/s = 1.0070$$
,
Zink $1.00180 < S/s < 1.00235$,
Wismuth $1.0310 < S/s < 1.0497$

so dass die meisten Metalle sich wie das Eis verhalten würden, doch stimmer mit Winkelmann nicht alle Forscher überein, so will Billet (27) für Blei, Wismuth Zinn, Natrium, Kalium und Quecksilber eine Ausdehnung beim Schmelzen gefunden haben.

W. Ch. ROBERTS und J. WRIGHTSON (28) fanden für das spec. Gewicht s im festen Zustande bei gewöhnlicher Temperatur, s_1 im flüssigen Zustand bei der Schmelztemperatur und die procentische Aenderung x beim Uebergang aus dem einen in den anderen folgende Werthe.

	5	s ₁	x		s	s ₁	x
Wismuth Kupfer Blei Zinn	9,82 8,8 11,4 7,5	10,055 8,216 10,37 7,025	2,3 7,1 9,93 6,72	Zink Silber Eisen	7,2 10,57 6,95	6,48 9,51 6,88	11,10 11,2 1,02

Die Resultate weichen z. Th. nicht unerheblich von denen von Nies und Winkelmann ab. Bei dem Eisen fand sich ausserdem im plastischen Zustand das spec. Gewicht 9,5; von dem geschmolzenen Zustand bis zu diesem findet also eine starke Contraction und hierauf eine starke Ausdehnung statt.

Ebenso findet nach Siemens (29) bei Glas die Hauptcontraction beim Uebergang aus dem dünnflüssigen in den zähen, eine kleinere bei dem aus dem letzteren in den festen statt.

Genauere Untersuchungen über die Volumenänderungen beim Schmelzen liegen im Ganzen noch sehr wenige vor.

Das Volumen v eines Körpers wird, wenn es vor dem Schmelzen 100 war, nach demselben (30)

Scl	hmelzpunl	kt v	Schmelzpunkt v				
Calciumchlorid	29°	109.65	Natriumphosphat	35°	105.09		
Schwefel 1)	115°	105	Natriumhyposulfat	45°	105.10		
Stearinsäure 70° 111		111	Jod (nach Billet)	109°	120.3		
Stearin in der bei 60° \ schmelzenden Mod.	100°	104.96	Eis (nach Bunsen)	0 °	91.7.		

Sind die Ausdehnungscoefficienten im flüssigen und im festen Zustand nicht gleich, so werden die Curven, welche die Ausdehnung im flüssigen oder festen Zustand darstellen, passend verlängert, einander schneiden, und zwar bei einer Temperatur, die unterhalb des Schmelzpunktes liegt, sobald der Ausdehnungscoefficient der Flüssigkeit grösser als der des festen Körpers ist und beim Schmelzen eine Ausdehnung eintritt, oder der Ausdehnungscoefficient der ersteren kleiner als der des letzteren ist und beim Schmelzen eine Contraction statthat. Ersteres ist bei Phosphor und den meisten Substanzen der Fall, letzteres dagegen beim Eis.

Bei der Temperatur nun, bei der die beiden Curven sich schneiden, haben die betreffenden Körper gleiche Temperatur und gleiches Volumen und müsste, falls nicht die Moleküle der Flüssigkeit und des festen Körpers verschieden sind, unterhalb dieser Temperatur nur ein einziger Zustand statthaben können, d. h. es müsste unterhalb dieser Temperatur keine Flüssigkeit mehr existiren können, also ein überschmolzener Körper stets bei derselben erstarren.

Von denjenigen Wärmemengen, die zur Ueberführung aus einem Aggregatzustand in den andern verbraucht werden, werden wir unter Wärme sprechen.

¹⁾ Schon vor dem Schmelzen starke Ausdehnung.

Siedepunkt.

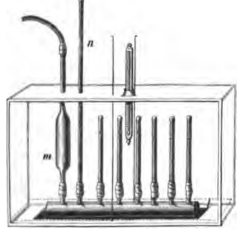
Stellt man zwei ausgekochte Barometerröhren neben einander auf, so steht in ihnen das Quecksilber gleich hoch. Bringt man dann über das Quecksilber in dem einen Rohr einen Tropfen einer Flüssigkeit oder eines flüchtigen festen Körpers, so sinkt das Quecksilber in demselben und zwar in verschieden hohem Grade, je nach der Natur der Substanz, aber unabhängig von der Grösse des vom Dampf erfüllten Raumes, falls nur ein Ueberschuss der Flüssigkeit vorhanden ist. Die Senkung des Quecksilbers bezeichnet man mit dem Namen der Spannkraft des Dampfes, sie liefert den von den Dämpfen ausgeübten Druck. Je höher die Temperatur wird, um so höher ist die Spannkraft. Man hat für eine Anzahl von Körpern die zusammen gehörigen Spannkräfte und Temperaturen bestimmt, und dieselben graphisch in Curven verzeichnet; dabei dienen als Abscissen die Temperaturen, als Ordinaten die Spannkräfte.

Die zur Bestimmung der Spannkräfte dienenden experimentellen Methoden sind ausser der oben erwähnten hauptsächlich folgende.

In einen eisernen innen hohlen Klotz sind nach WÜLLNER (vergl. Fig. 10 unten) oben eine Reihe eiserner, am Ende trichterförmig erweiterter Röhren eingeschraubt; in diese können mittelst Kautschukstöpseln Röhren von Glas eingesetzt werden. Man kocht dieselben zunächst mit Quecksilber gefüllt aus, schiebt dann den Stöpsel über, entfernt oben etwas Quecksilber, füllt dafür etwas Flüssigkeit ein und kehrt dann dieselben in den Trichtern, die ebenso wie der ganze Hohlraum des Klotzes mit Quecksilber gefüllt sind, um. Das eine Rohr wird mit einer Flüssigkeit gefüllt, deren Spannkraft bekannt ist, etwa Wasser. Das birnenförmige Rohr m ist in seinen Dimensionen so gewählt, dass es das gesammte in den abgekürzten Barometern enthaltene Quecksilber aufzunehmen vermag. Sein Ende ist mit einer Pumpe verbunden. Man evacuirt, bis die Quecksilberkuppen unter dem Ende der verschiedenen Röhren stehen und bestimmt dann die Differenz ihrer Stellungen in dem mit Wasser gefüllten Rohr und in den übrigen.

G. WIEDEMANN (32) Fig. 10 erweitert die in einem Flintenlauf eingeschraubten





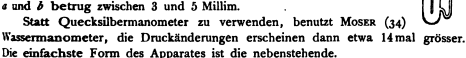
Röhren nicht. Er wählt dieselben so weit, dass die Barometerröhren gerade hineingehen und dreht auf der Aussenseite Rinnen ein. Es werden dann die Röhren wie bei WÜLLNER gefüllt. Ueber die Röhren werden Kautschukschläuche gezogen, die man mit Draht festbindet. Der ganze gefüllte Apparat wird dann an Schlingen in einen mit Wasser gefüllten und mit einem Rührer versehenen, auf beiden Seiten mit Glaswänden geschlossenen Kasten versenkt. (n ist ein Barometer.)

Eine recht zweckmässige Anordnung ist von D. Konowalow (33) angegeben worden. Die Abbildung des Apparates giebt die Figur 11. Auf a und

b sind Millimetertheilungen angebracht. Man giesst zunächst so viel Hg ein, als nöthig ist, um a, c und einen kleinen Theil von b zu füllen und saugt durch Verbinden

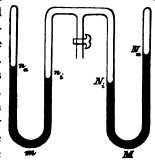
b' (C. 11.)

von b' mit einer Pumpe durch das Ganze trockene Lust unter gleichzeitigem Erhitzen. Dann stillt man a durch Neigen ganz mit Quecksilber. Hierauf stillt man durch γ in c die zu untersuchende Flüssigkeit, pumpt bei c, bis dieselbe bis zum Hahn gestiegen ist, schliesst dann γ and pumpt bei β ; über der Flüssigkeit in c bildet sich ein lustleerer Raum, in den etwa in der Flüssigkeit absorbirte Lust entweicht. Hieraus erwärmt man die Substanz in c so stark, dass ein Theil der Flüssigkeit nach a hingetrieben wird. Den Rest saugt man aus c und schliesst dann γ . Der Apparat wird darauf in ein Wasserbad getaucht und b durch ein T-Rohr einmal mit einer Lustpumpe, andererseits mit einem offenen Manometer verbunden. Man liest dann einmal die Druckdifferenz in a und b und am offenen Manometer ab. Diejenige zwischen a und b betrug zwischen b und b Millim.



Die Manometer m und M werden mit Salzlösung und Wasser gefüllt und dann durch den Hahn so viel Luft entfernt, dass das Niveau (C. 12.) der Flüssigkeitssäulen in dem abgeschlossenen Schenkel eine Depression zeigt, dann misst man den Niveaumterschied und findet, um wie viel grösser die Spannung des Wasserdampfes als die der Salzlösung ist.

An Stelle der oben erwähnten Interpolations iormeln haben verschiedene Forscher, wie DÜHRING (35), WINKELMANN (36), MONDESIR (37) Relationen finden wollen, die die Dampfspannungen bei einem Körper mit denen bei einem andern verbinden sollen, ohne indess eine durchgreifende Uebereinstimmung für alle



Drucke und besonders für hohe Temperaturen zu erzielen. Dies ist besser van DER WAALS (38) durch den oben besprochenen Kunstgriff gelungen.

Er stellt für die Spannkräfte bei verschiedenen Temperaturen und die dabei auftretenden Volumänderungen folgende Sätze auf:

Ist für verschiedene Körper die absolute Temperatur derselbe Theil der knitschen Temperatur, so ist auch der Druck des gesättigten Dampfes für dieselben ein gleich grosser Theil des kritischen Druckes und ferner ist das Volumen, sowohl des gesättigten Dampfes wie das der Flüssigkeit ein gleich grosser Theil des kritischen Volumens. Endlich ist die Differenz zwischen den specifischen Dampf- und den Flüssigkeitsvolumen multiplicirt mit dem Molekulargewicht und dividirt durch das Volumen der Moleküle bei Drucken, die gleiche Theile des kritischen Druckes sind, für alle Körper dasselbe.

Wir geben im Folgenden die Spannkräfte von Wasser und Quecksilber, die für den Chemiker von so grosser Wichtigkeit sind.

Spannkräfte des Wasserdampfes nach REGNAULT (39).

				(0)//		
Temperat.	Dampfspanng. mm.	Temperat.	Dampfspanng. mm.	Temperat.	Dampfspanng. mm.	=
- 32°	0,320	+ 24	22,184	+ 99,8	754,57	-
— 30°.	0,386	25	23,550	99,9	757,28	
— 2 5	0,605	26	24,988	100,0	760,00	

Temperat.	Dampfspanng. mm.	Temperat.	Dampfspanng. mm.	Temperat.	Dampfspanng. mm.
— 20	0,927	27	26,505	100,1	762,73
— 15	1,400	28	28,101	100,2	765,46
— 10	2,093	29	29,782	100,3	768,20
5	3,113	30	31,548	100,4	771,95
— 2	3,941	35	41,827	105	906,41
— 1	4,263	40	54,906	110	1075,37
0	4,600	45	71,391	115	1269,41
+ 1	4,940	50	91,982	120	1491,28
+ 2	5,302	55	117,478	125	1743,88
+ 3	5,687	60	148,791	130	2030,28
+ 4	6,097	65	186,945	135	2353,73
+ 5	6,534	70	233,093	140	2717,63
+ 6	6,998	75	288,517	145	3125,55
+ 7	7,492	80	354,643	150	3581 ,2 3
+ 8	8,017	85	433,041	155	4088,56
+ 9	8,574	90	525,450	160	4651,62
+ 10	9,165	95	633,778	165	5274,54
+ 11	9,792	98,5	720,15	170	5961,66
+ 12	10,457	98,6	722,75	175	6717,43
+ 13	11,162	98,7	725,35	180	7546,39
+ 14	11,908	98,8	727,96	185	8453,23
+ 15	12,699	98,9	730,58	190	9442,70
+ 16	13,536	99,0	733,21	195	10519,63
+ 17	14,421	99,1	735,85	200	11688,96
+ 18	15,357	99,2	738,50	205	12955,66
+ 19	16,346	99,3	741,16	210	14324,80
+ 20	17,391	99,4	743,83	215	15801,33
+ 21	18,495	99,5	746,50	220	17390,36
+22	19,659	99,6	749,18	225	19097,04
+ 23	20,888	99,7	751,87	230	20926,40

Die Zahlen von 98,5 bis 100,4° sollen dazu dienen, um den Siedepunkt des Wassers bei verschiedenen Drucken in der Nähe des Barometerstandes von 760 mm. kennen zu lernen.

Dampfspannung des Quecksilbers nach REGNAULT.

Temperat. des Luftthermomt.	Dampfspanng. mm.	Temperat. d. Luftthermomt.	Dampfspanng. mm.	Temperat. d. Luftthermomt.	Dampfspanng.
0	0,0200	160	5,9002	320	368,73
10	0,0268	170	8,0912	330	450,91
20	0,0372	180	11,00	340	548,35
30	0,0530	190	14,84	350	663,18
40	0,0767	200	19,90	360	797,74
50	0,1120	210	26,35	370	954,65
60	0,1643	220	34,70	380	1139,65
70	0,2410	230	45,35	390	1346,71
80	0,3528	240	58,82	400	1587,96

Temperat. d. Luftthermomt.	Dampfspanng. mm.	Temperat. d. Luftthermomt.	Dampfspanng. mm.	Temperat. d. Luftthermomt.	Dampfspanng. mm.
90	0,5142	250	75,75	420	2177,53
100	0,7455	260	96,73	440	2933,99
110	1,0734	270	123,01	460	3888,14
120	1,5341	280	155,17	480	5072,43
130	2,1752	290	194,46	500	6520,25
140	3,0592	300	242,15	520	8264,96
150	4,2664	310	299,69		

Dampfspannung des Quecksilbers nach HAGEN (40).

Temp.	Dampfspanng. mm.	Temp.	Dampfspanng. mm.
0	0,015	60	0,055
10	0,018	70	0,074
20	0,021	80	0,102
30	0,026	90	0,144
40	0,033	100	0,21
50	0,042	150	1,92
		200	15,95

Für niedere Temperaturen dürsten die Hagen'schen Zahlen die richtigeren sein. Wird eine grössere Menge Flüssigkeit in einem Raume erhitzt, in dem ein bestimmter Druck constant erhalten wird, etwa der der Atmosphäre, so genügt bei einer bestimmten Temperatur die Spannkrast der Theile an dem am meisten erhitzten Boden, um den Druck der Atmosphäre und der über dem Boden befindlichen Flüssigkeitssäule zu überwinden; es steigen Blasen auf, die Flüssigkeit siedet; die Temperatur, bei der dies eintritt, heisst der Siedepunkt; er hängt natürlich vom Drucke ab.

Fehlen günstige Bedingungen für die Bildung eines Gasbläschens, z. B. vollkommene Abwesenheit von Luft in der Flüssigkeit, Schweben der Flüssigkeit in Kugelgestalt innerhalb einer andern Flüssigkeit u. s. f., so tritt eine Verzögerung des Siedens ein, die sehr beträchtlich werden kann, und die, wenn einmal das Sieden beginnt, zu Explosionen führt.

In die Flüssigkeiten eingebrachte Körnchen von Platin, Sand etc. begünstigen das Sieden, indem an ihren Rauhigkeiten Lust anhastet, die beim Erwärmen sich oslöst. Sobald diese entsernt ist, hört auch der günstige Einsluss des sesten körpers aus. Die Rauhigkeiten als solche sind demnach ohne Einsluss.

Die Constanz der Spannkraft bei constanter Temperatur lässt sich in folgender Weise erklären. In Folge der lebendigen Kraft der fortschreitenden Bewegung suchen die Flüssigkeitsmoleküle die Flüssigkeitsoberfläche zu verlassen. Ein Gleichgewichtszustand ist gegeben, sobald die Zahl der austretenden Moleküle ebenso gross ist, als die Zahl der aus der Umgebung nach der kinetischen Gastheorie in die Flüssigkeit eindringenden, von letzterer Zahl hängt Druck und Temperatur ab, während erstere allein durch die Temperatur bestimmt ist. Hält man daher die Temperatur constant, so ist bei einem ganz bestimmten Druck Gleichgewicht vorhanden. Ein Flüssigkeitsmolekül kann aber nur dann aus der Flüssigkeit heraustreten, wenn seine lebendige Kraft so gross geworden ist, dass sie bei der Arbeit, die bei dem Uebergang aus dem Innern der Flüssigkeit in den um-

gebenden Raum gegen die Anziehungskräfte geleistet wird, nicht aufgebraucht wird. Diese Arbeit ist aber sowohl von der Grösse der Kräfte bedingt, als auch von der Strecke, auf der diese Kräfte wirken, d. h. der Wirkungssphäre, sie hängt also eng mit der Capillaritätsconstante H zusammen. Eine vollkommene Theorie hat sich indess noch nicht entwickeln lassen.

Das Sieden selbst geht bei Gegenwart eines Gasbläschens in der Weise vor sich, dass an dem heissen Boden des Gefässes eine Reihe von Dampfmolekülen in dasselbe eindringen, das Bläschen wird dadurch vergrössert, löst sich vom Boden los und steigt auf. Etwas anders gestalten sich die Verhältnisse, wenn kein präformirtes Gasbläschen vorhanden ist. Besitzen auch einige Moleküle vereinzelt eine solche Geschwindigkeit, wie sie dem Gaszustande entspricht, so gelingt es ihnen doch nicht, die zur Bildung eines Hohlraumes schon in Folge der Capillarphänomene nöthige Arbeit zu leisten, dies tritt erst dann ein, wenn zufällig eine grössere Anzahl derselben an demselben Punkte zusammentrifft. Wann eine solche Dampfbildung eintritt ist aber vollkommen unbestimmt, daher erklären sich auch die spontanen Explosionen, die selbst dann noch eintreten, wenn die Flüssigkeit lange Zeit auf derselben Temperatur erhalten worden ist.

Den Siedepunkt bestimmt man am einfachsten in der Weise, dass man die Kugel eines Thermometers von dem Dampf umspülen lässt, es ist dies besser als wenn man die Kugel in die Flüssigkeit selbst eintaucht; letzteres ist indes alsdann unumgänglich nöthig, wenn der Körper beim Sieden eine Zersetzung erfährt. Wirklich richtige Resultate erhält man aber nur dann, wenn man die Apparate so anordnet, wie sie zur Bestimmung des Siedepunktes bei Ansertigung von Thermometern dienen, d. h. wenn man den das Thermometer erwärmender Dampf mit einem Dampsmantel von gleicher Temperatur umgiebt.

Eine mit schon sehr kleinen Mengen Substanz zu sreilich nur sehr ange näherten Resultaten sührende Methode hat PAWLEWSKI (42) angegeben. In ein kleines, oben mit einer seitlichen Oeffnung versehenes Röhrchen wird etwas von der Substanz gebracht und über dieselbe die Kugel eines Thermometers gestellt Man erwärmt das Ganze und liest in dem Moment die Temperatur ab, in den aus der seitlichen Oeffnung ein lebhaster Dampsstrahl austritt und das Thermomete einen momentanen Stillstand im Steigen zeigt.

Vielfach setzt man bei Angaben über den Siedepunkt stillschweigend voraus dass derselbe bei dem Druck einer Atmosphäre ermittelt worden ist; neuerding giebt man meist den Barometerstand mit an.

Zwischen den Differenzen der bei verschiedenen Substanzen gefundener Siedepunkte bestehen gewisse Regelmässigkeiten. Dieselben sind aber nu angenähert gültig und können es auch nur sein, denn der Druck einer Atmosphäre ist eine durchaus willkürliche Grösse. Versuche von Landolt habeitberdies bewiesen, dass diese Beziehungen sich mit dem Druck ändern, inder die zwischen den Siedepunkten verschiedener Substanzen vorhandenen Differenze sich mit dem Druck und zwar in verschiedener Weise ändern. Vielleicht werder sich für die Temperaturen, bei denen die Spannkräfte gleiche Bruchtheile de kritischen Druckes sind, einfachere Resultate ergeben. Dass überhaupt Regelmässigkeiten auftreten, liegt wohl daran, dass für nahe aneinander liegend Glieder derselben homologen Reihe die kritischen Grössen nicht sehr verschieder sind, eventuell um gleichviel wachsen oder abnehmen.

Was zunächst die Elemente anbelangt, so zeigt sich beim Siedepunkt eine ähnliche Abhängigkeit vom Atomgewicht, wie bei den Schmelzpunkten. Nu

die auf den	aufsteigende	n Aesten de	r Volumcurve	stehenden	leicht	schmelzbaren
Elemente sin	nd flüchtig, v	vie folgende	Zusammenste	ellung¹) zei	gt:	

I	H u. 70						Li
п				N u. 70?	O u. 70?	F u. 100?	Na 430—1236
Ш				P 563	S 720	Cl 240	K 990—1000
VI	Zn 1203	Ga ?		As 459	Se 938	Br 331	Rb ?
v	Cd 1045	Jn ?	Sn 1870—2070	Sb 1360—1870	Te u. 1600	J 487	Cc ?
VI	Hg 633	T1 ?	Рь 1870—2070	Bi 1360—1870			

Aus diesen noch recht unvollständigen Daten folgt: Jedes Element, das ein grösseres Atomvolumen besitzt als das ihm unmittelbar mit nächst kleinerem Atomgewicht vorher gehende, ist leichtflüssig und flüchtig, umgekehrt ist dasjenige strengflüssig und schwerflüchtig, dessen Atomvolumen kleiner oder doch nicht grösser ist als das des vorhergehenden Elements mit nächst kleinerem Atomgewicht.

Für organische Körper hat z. B. KOPP (44) gefunden, dass bei den Alkoholen sowie den Aethern in der Fettsäurereihe einem Zuwachs des Moleküles um CH2 stets eine Zunahme des Siedepunktes um etwa 19° entspricht. Dieser sehr eintache, sowie einige andere ursprünglich ebenso einfache Sätze für andere Verbindungsreihen haben sich nicht als ganz correct erwiesen. Wir führen eine Reihe der angenommenen Regelmässigkeiten auf, doch müssen wir darauf aufmerksam machen, dass da, wo metamere Verbindungen ins Spiel kommen und es sich um kleine Differenzen zwischen den Siedepunkten handelt, die aufgestellten Satze nur mit grosser Vorsicht als gültig angenommen werden dürfen, da auf den Siedepunkt schon kleine Verunreinigungen von Einfluss sind. Handelt es sich weiter um etwas höhere Temperaturen, so kommt eine Reihe von Fehlerquellen, wie die zeitweise Verschiebung des Nullpunktes des Thermometers u. s. f. (45) in Betracht, auf deren Elimination bisher noch gar nicht Rücksicht genommen worden ist, Reductionen auf das Lustthermometer sind ebenfalls so gut wie nie ausgeführt worden. Indess genügen in den meisten Fällen die Bestimmungen zur chemischen Charakterisirung.

Für die metameren Körper der Fettsäurereihe sucht A. Naumann (46) nachzuweisen, dass diejenigen, bei denen das Structur-Schema am meisten einem Kreise sich nähert, bei den also am meisten Seitenketten auftreten, denen tiefsten Siedepunkt, diejenigen dagegen, bei denen eine einfache Kette vorhanden ist, wie bei den primären Alkoholen, den höchsten besitzen. Naumann überträgt nun die schematische Darstellung ohne Weiteres auf die wahre Gestalt der Moleküle und schliesst weiter, dass bei einer Kugelgestalt die gegenseitige Annäherung der Moleküle eine weniger vollkommene ist, als bei der einfachen Kette. Das Sieden ist aber durch eine Ueberwindung der gegenseitigen Anziehung der Moleküle im Flüssigkeitszustande (s. dazu oben) bedingt, die im Allgemeinen um so grösser ist, je näher sich ihre Schwerpunkte befinden. Ein Beispiel für obigen Satz sind

¹⁾ Diese Tabelle ist L. MEYER (43), Moderne Theorie der Chemie, entnommen, doch sind cae Reihe neu bestimmter Werthe nachgetragen.

Propylcarbinol S. P. = 117, Isopropylcarbinol S. P. = 109, Methyläthylcarbinol S. P. = 90, Trimethylcarbinol S. P. = 82.5.

Für sauerstoffhaltige metamere Substanzen ist der Siedepunkt um so niedriger, je mehr der Sauerstoff, der seine Stellung verändert, nach der Mitte des Schemas für das Molekül hinrückt.

Für die Siedepunkte der verschiedenen Glieder der Fettsäurereihe gelten folgende Regelmässigkeiten:

- 1. Bei normalen Paraffinen ist sehr nahe vom Butan C₄H₁₀ an die Siedepunktsdifferenz (37 — 4n), bis das Glied in der Klammer 19 wird, von da ab bleibt die Differenz 19. n bezeichnet hier wie im Folgenden die Anzahl der Glieder, von dem Körper an gerechnet, von dem man ausgeht, also im ersten Fall, dem Butan
- 2. Für Verbindungen der Form $H_3^C > CH CH_3 CH_2 \cdot CH_3$ ist sehr nahezu die Differenz 31.
- 3. Für Verbindungen der Form $H_3^{C} > CH \cdot CH_3 \cdot ... \cdot H_2CHC < CH_3^{C}$ ist die Differenz etwa 25.

Für die normalen Jodide, Bromide und Chloride lässt sich die Differenz der Siedepunkte zweier Homologen, wenn man resp. von Methyljodid, Methylbromid und Methylchlorid ausgeht, darstellen durch

$$40 + (32 - 2n), \quad 39 + (32 - 2n), \quad 13 + (33 - 2n).$$

Für die Acetate gilt eine ähnliche Relation vom Aethylacetat an 74 + (27 - 2n) bis zum Hexylacetat, dann wird die Differenz constant 19.

Bei den normalen Alkoholen und Fettäuren beträgt wenigstens bei ersteren bis zu dem Oktylalkohol die Differenz 19, bei letzteren bis zur Hexylsäure 22, um dann abzunehmen.

Während bei den obigen Verbindungen dem Eintreten der Methylgruppe an Stelle von H eine Zunahme des Siedepunktes entspricht, tritt in anderen Fällen eine Abnahme ein, so zeigen die Derivate des Glycols folgende Siedepunkte

$$C_2H_4(OH)_2$$
 197, $C_2H_3(CH_3)(OH)_2$ 188, $C_2H_2(CH_3)_2(OH)_2$ 183.

Bei den metameren aromatischen Verbindungen sieden die Tetrasubstitutionsderivate höher als die Triderivate des Benzols, diese höher als die Diderivate und diese höher als die Monoderivate, so z. B.

Tetramethylbenzol 190°, Isobutylbenzol 160°, Methyläthylbenzol 159°, Aethylisoxylol 184°, Trimethylbenzol 163°, Propylbenzol 157°, Diäthylbenzol 160°.

Ersetzt man Wasserstoff durch Chlor oder ein anderes Haloid, so steigt dadurch der Siedepunkt, so bei den Substitutionsprodukten von Aethan, Toluol und Benzol also dann, wenn mit CH₃ eine andere Kohlenwasserstoffgruppe verbunden ist,

Ist CH₃ dagegen mit CN verbunden, so treten grosse Unregelmässigkeiten auf, so ist für S. P. S. P.

CH₂CN 81-82 CHCl₂CN 112-113 CH₂ClCN 123-124 CCl₂CN 83-84. Ebenfalls grosse Unregelmässigkeiten treten bei den verschiedenen Chloresigsauren auf. Es ist für

S. P. C₂H₄O₂ 118 C₂H₂Cl₂O₂ 195 C₂H₃ClO₂ 185 C₂HCl₃O₃ 195

Einfache, überall gültige Beziehungen zwischen den Ortho-, Para- und Metarerbindungen haben sich nicht finden lassen, manchmal siedet die Orthoverbindung
am höchsten, so bei dem Dimethyl-, Dibrom- und Dichlorbenzol, oft dagegen
siedet sie am tiefsten, so bei den Bromanilinen und Bromphenolen, es kommt
also hier bei der Stellung der Elemente auch noch ihre specifische Natur in
Retracht.

Schorlemmer stellt folgende Körper zusammen:

Beim Uebergang aus einer Vertikalreihe in die andere wird die Siedepunktsenhöhung, die dem Eintritt von CH₃ entspricht, gerade aufgehoben durch die Emiedrigung, die der Verschiebung von O nach der Mitte der Atomkette entspricht.

Vergleicht man Verbindungen, bei denen einmal zwei Phenylgruppen durch andere Elemente und Gruppen verbunden sind und solche, bei denen eine direkte Verbindung der Phenylgruppen unter Ausstossung von 2 Atomen Wasserstoff eingetreten ist, so unterscheiden sich ihre Siedepunkte um etwa 40°, z. B. Phenyl-

ther
$$(C_6H_5)_2O$$
, Siedep. = 246° und Phenylenoxyd $\begin{pmatrix} C_6H_4 \\ C_6H_4 \end{pmatrix}$ O, Siedep. = 287°.

Ersetzt man H₂ durch O, so wird in den meisten Fällen der Siedepunkt erhöht, so bei

Propan (CH₃ - CH₂ - CH₃) Gas, Aceton (CH₃ - CO - CH₃) 55°.

Anders verhält es sich bei Cyanverbindungen. Es ist Propionitril CH₂ — CH₂ — CN 96,

Propionitril $CH_3 - CH_2 - CN$ 96, Acetylcyanid $CH_3 - CO - CN$ 93,

Nitril der Aethylglycolsäure $C_2H_5O-CH_2-CN$ 134—135, Cyankohlensäureäther $C_2H_5O-CO-CN$ 115—116.

Eigenthümlich ist noch die vollkommene Verschiedenheit der Siedepunkte son analog constituirten Sauerstoff- und Schwefelverbindungen, so ist

S. P. S. P. S. P. S. P. S. P. S. P. S. P.
$$C_2H_5OH 78\cdot4 (C_2H_5)_2O 35 C_6H_5OH 182 (C_6H_5)_2O 246$$
 $C_3H_5SH 36 (C_2H_5)_2S 91 C_6H_5SH 167 (C_6H_5)_2S 292\cdot5$, wherend also bei dem Uebergang aus Alkohol in Mercaptan der Siedepunkt fällt, weigt er bei dem aus Oxyd in Sulfid. E. WIEDEMANN.

Aldehyde*). Nach dem Vorgange Liebig's, welcher den zuerst von Doesereiner 1821 (1) erhaltenen gew. Aldehyd näher untersuchte und benannte

^{7) 1)} DOEBEREINER, SCHWEIGGER'S JOURN. 32, pag. 269. 2) LIEBIG, Ann. 14, pag. 133. 3 Ber. 5, pag. 699. 4) PIRIA, Ann. 100, pag. 104. 5) LIMPRICHT, Ann. 97, pag. 368. WILLIAMSON, Ann. 91, pag. 87. 7) PAGLIANI, Ber. 10, pag. 2055. 8) CHIOZZA, Ann. 85, 232. 9) KOLBE, Ann. 108, pag. 344. 10) RADZISZEWSKI, Ber. 10, pag. 321. 11) Ber. 14, 26. 675 u. 1950. 12) Ber. 13, pag. 2343 u. 14, pag. 1848. 13) Ber. 14, pag. 235. 14) TIEMANN, Ber. 13, pag. 382 u. 1965. 15) SCHIFF, Ann. 159, pag. 158. 16) ROTH, Ann.

(1835) (2) bezeichnet man als Aldehyde Körper, welche aus den Alkoholen durc Oxydation unter Entziehung von 2 Atomen Wasserstoff entstehen (Alkohol deh drogenatus) und die durch weitere Oxydation unter Aufnahme von 1 Atom Saue stoff in Säuren übergeführt werden. Sie bilden die Zwischenglieder zwischen de Alkoholen und Säuren:

C₂H₆O C₂H₄O C₂H₄O₂
Aethylalkohol Aethylaldehyd Essigsäure

und werden daher ihre Benennungen sowohl von den Alkoholen, als auch vor den entsprechenden Säuren abgeleitet. So wird z. B. der gew. Aethylaldehy auch als Essigsäurealdehyd (Acetaldehyd) bezeichnet. Nach der Structurtheori welche die typischen Gruppeneigenschaften auf bestimmte Atomgruppen zurückführt, sind die Aldehyde Körper, welche die Aldehydgruppe — CHO od — C N, mit einem zweiwerthig an Kohlenstoff gebundenen Sauerstoffatom er halten. Es ergiebt sich hieraus, dass nur die primären Alkohole befähigt sin Aldehyde zu bilden, und dass letztere aus den entsprechenden Säuren dure Ersetzung der Hydroxylgruppe durch 1H-Atom deriviren:

R·CH₂·OH R·COH R·CO·OH Primärer Alkohol Aldehyd Säure.

Ferner folgt aus dieser Aussassungsweise, dass es ausser den einfache Aldehyden (mit nur einer CHO-Gruppe), auch mehrfache Aldehyde (mit mehrere

^{154,} pag. 72. 17) GEUTHER, Ann. 126, pag. 62. 18) BRÜHL, Ann. 203, pag. 44. 19) KEKUI Ann. 162, pag. 92. 20) CHIOZZA, Ann. 97, pag. 350. 21) BERTAGNINI, Ann. 85, pag. 27 22) KRAUT, Ann. 137, pag. 110. 23) PERKIN, Ber. 8, pag. 1599 u. 10, pag. 299. 24) FITTI Ber. 14, pag. 1826. 25) WÜRTZ, Ber. 5, pag. 326 u. 14, pag. 2069. 26) KEKULÉ, Ann. 16 pag. 310. 27) A. W. HOFMANN, Ann. 145, pag. 357 u. VOLHARD, Ann. 176, pag. 11 28) MULDER, Ann. 159, pag. 366. 29) HEINTZ, Ann. 138, pag. 43. 30) BUTLEROW, Zeit. Chem. 5, pag. 276. 31) BAEYER, Ber. 5, pag. 1095. 32) STÄDELER, Jahresb. 1859, pag. 31 33) ERLENMEYER, Ber. 13, pag. 309 u. 14, pag. 320. 34) Kekulé u. Zinke, Ann. 162, pag. 11 35) SIMPSON, Zeitsch. f. Chem. 3, pag. 660. 36) KLINGER, Ber. 11, pag. 1023 u. 220 37) WISLICENUS, Ann. 207, pag. 340. 38) GRIMAUX, Ber. 10, pag. 903. 39) SCHÄPFER, Ber. pag. 366. 40) GUSTAVSON, Ber. 7, pag. 731. 41) SCHIFF, Ber. 14, pag. 2562. 42) PINNE Ann. 179, pag. 21. 43) KRAFFT, Ber. 10, pag. 2035. 44) KRAFT, Ber. 13, pag. 141 45) ARONSTEIN, Ann., Suppl. 3, pag. 180. 46) BAEYER, Ann. 155, pag. 283. 47) KEKUL Ann. 162, pag. 92. 48) Lieben, Ber. 14, pag. 514 u. 516. 49) Baeyer. Ber. 2, pag. 39 50) Ljubavin, Ber. 10, pag. 1366 u. 14, 1713. 51) Wyss, Ber. 10, pag. 1365. 52) Brij. Ber. 13, pag. 1061. 53) TÖNNIES, Ber. 12, pag. 1203. 54) HILL, Ber. 13, pag. 734. 55) ABF. JANZ, Ann. 164, pag. 216. 56) WÜRTZ, Jahresb. 1872, pag. 449 u. Ber. 14, pag. 200 57) DEBUS, Ann. 100, pag. 1 u. 110, pag. 316. 58) BÖTTINGER, Ann. 198, pag. 200 59) BECKURTS u. OTTO, Ber. 14, pag. 584. 60) BÖTTINGER, Ann. 198, pag. 209. 61) LIMPACI Ann. 190, pag. 275. 62) HILL, Ber. 11, pag. 1671. 63) LIEBIG u. WÖHLER, Ann. 3, pag. 24 64) OPPENHEIM, Ber. 2, pag. 213. 65) GRIMAUX, Ann. 143, pag. 80. 66) ETARD, Com; rend. 90, pag. 535. 67) HERZFELD, Ber. 10, pag. 1271. 68) E. FISCHER, Ber. 13, pag. 70 69) GABRIEL u. MEYER, Ber. 14, pag. 830. 70) CANNIZARO, Ann. 119, 254. 71) BAKYEL Ber. 13, pag. 306. 72) ERLENMEYER, Ber. 13, pag. 304. 73) ETARD, Ber. 13, pag. 84: 74) CHIOZZA, Ann. 97, pag. 350. 75) REIMER, Ber. 9, pag. 423 u. REIMER u. TIEMAN Ber. 9, pag. 824 u. 1268. 76) TIEMANN, Ber. 10, pag. 213. 77) Ders., Ber. 14, pag. 000 78) Ders., Ber. 11, pag. 767. 79) FITTIG, Ann. 159, pag. 149. 80) TIEMANN, Ber. 9, pag. 126 u. 14, pag. 2015. 81) FITTIG, Zeit. f. Chem. 5, pag. 327. 82) TIEMANN, Ber. 14, pag. 1981 83) Ders., Ber. 10, pag. 2213. 84) TIEMANN, Ber. 13, pag. 2359. 85) Ders., Ber. 12, pag. 00: 86) Ders., Ber. 10, pag. 2211. 87) Ders., Ber. 13, pag. 2355. 88) Ders., Ber. 9, pag. 1208 89) Ibid., pag. 1280. 90) HEUERT, Ber. 11, pag. 237.

Aldehydgruppen) giebt, und dass weiter auch Aldehyde von gemischter Function (Aldehydsäuren, Aldehydalkohole etc.) existiren können.

Die Bildung der einfachen Aldehyde durch Oxydation der einwerthigen primären Alkohole kann direkt durch Sauerstoff oder Lust bei Gegenwart von Plainschwamm oder durch Ozon ersolgen, wird aber zweckmässiger durch Erhitzen der Alkohole mit Manganhyperoxyd (oder Kaliumdichromat) und verdünnter Schweselsäure bewirkt ($R \cdot CH_2 \cdot OH + O = R \cdot CHO + H_2O$). In einigen Fällen empsehlt es sich, zur Vermeidung einer weitergehenden Oxydation, wässrige Chromsäurelösung anzuwenden (3). Aus den entsprechenden Säuren können die Aldehyde durch Destillation eines Gemenges der Alkalisalze (oder besser der Cakiumsalze) mit ameisensauren Salzen gewonnen werden:

Diese zuerst von Piria (4) und Limpricht (5) ausgeführte Reaction, nach welcher die Aldehyde als Wasserstoffverbindungen der Säureradicale aufgefasst werden können, wurde theoretisch schon von Williamson (6) aus seinen Unterschungen über die Bildungsweise der gemischten Ketone erschlossen. Neben Aldehyden werden bei dieser Reaction in geringer Menge auch Alkohole gebildet in der Einwirkung von nascirendem Wasserstoff (Natriumamalgam) auf die Chloride ind Anhydride der Fettsäuren $[(C_2H_3O)_2O + H_2 = C_2H_4O + C_2H_4O_2]$, wobei indessen die Aldehyde meist weiter zu Alkoholen reducirt werden. In ähnlicher Weise ist der Benzaldehyd C_6H_5 ·CHO aus Benzoylchlorid C_6H_5 ·COCl durch Einwirkung von Kupferwasserstoff (8) und aus Benzoylcyanid C_6H_5 ·CO·CN mittelst Zink und Salzsäure (9) erhalten worden.

Eine Reihe anderer Bildungsweisen der Aldehyde erklärt sich aus ihrer Aufissung als Oxyde der zweiwerthigen Gruppen (oder Aldehydradicale) R·CH =, oder als Anhydride der wenig beständigen oder meist nicht existenzfähigen Dihydroxylverbindungen R·CH OH. So kann der Aethylaldehyd als Aeth y lidenoxyd CH₃·CH=O oder als Anhydrid des Aethylidendihydrates CH₃·CH $\stackrel{OH}{<}$ OH zeichnet werden. Ueberall, wo solche Dihydroxylverbindungen (nach Analogie aut den Glycolen) gebildet werden sollten, entstehen durch Abspaltung von Wasser Aldehyde: $CH_3 \cdot CH(OH)_2 = CH_3 \cdot CHO + H_2O$. Es beruht hierauf die Bildung Aethylaldehyd aus Aethylidenchlorid CH3. CHCl2, von Benzaldehyd aus Benzylidenchlorid C₆H₅·CHCl₂ etc., bei Erhitzen der Chloride mit Wasser und Eleioxyd; serner die Entstehung von Aldehyden aus ihren ester- und ätherartigen Verbindungen [wie Aethylidendiacetylester CH₃·CH(O·C₂H₃O)₂ und Methylenthyläther CH₂(O·C₂H₅)₂] beim Verseisen mittelst Alkalien oder Schweselsäure. 'n abnlicher Weise entstehen beim Erhitzen mit Schwefelsäure, durch Abspaltung ⁵M Ameisensäure HCO·OH (oder von CO und H₂O), aus der Glycolsäure LH₂ CO OH Methylaldehyd CH₂O, aus der Milchsäure CH₃·CH CO OH Activialdehyd etc. Eine direkte Synthese von Aldehyden durch Einführung der Aidehydgruppe CHO gelingt nur in der Benzolreihe bei den Phenolen (s. pag. 207).

Natürlich gebildet kommen Aldehyde, da sie durch den Sauerstoff der Lust eicht zu Säuren oxydirt werden, nur selten vor, — so der Cuminaldehyd im Romisch-Kümmelöl, der Zimmtaldehyd im Zimmtöl. Einige können aus ihren ratürlich vorkommenden Verbindungen leicht gewonnen werden, — so der Benz-

aldehyd (Bittermandelöl) aus dem Amygdalin der bittern Mandeln. Ausser nach den oben erwähnten Methoden entstehen Aldehyde, obgleich in geringer Menge, auch durch trockene Destillation oder Oxydation von Eiweissstoffen und anderen complicirteren Verbindungen.

Eigenschaften und Reactionen. Aehnlich wie die Glieder anderer homologen Reihen, zeigen uns die Aldehyde in ihren physikalischen Eigenschaften eine allmähliche Gradation, indem die niedrigsten Glieder gasförmig oder leicht flüchtig, die mittleren flüssig und die höheren fest und nicht mehr unzersetzt destillirbar sind. Ihre Siedepunkte liegen im Allgemeinen beträchtlich niedriger als die der entsprechenden Alkohole. In chemischer Beziehung sind die Aldehyde neutrale Körper, die indessen leicht durch Aufnahme von Sauerstoff in Säuren übergehen. Auf dieser leichten Oxydirbarkeit beruht auch die Eigenschaft vieler Aldehyde oder ihrer Verbindungen in alkoholischer alkalischer Lösung beim Durchleiten von Lust oder Sauerstoff zu leuchten (10). Leichter als durch Sauerstoff wird die Oxydation der Aldehyde durch andere Oxydationsmittel bewirkt. Auch beim Erhitzen mit Alkalien, namentlich in alkoholischer Lösung. werden die Aldehyde häufig unter Wasserstoffentwicklung zu Säuren oxydin $(CH_{\bullet} \cdot CHO + KOH = CH_{\bullet} \cdot CO \cdot OK + H_{\bullet})$, wobei durch den freiwerdenden Wasserstoff gewöhnlich ein zweites Aldehydmolekül zu Alkohol reducirt wird; so entsteht aus Benzaldehyd benzoësaures Salz und Benzylalkohol.

Besonders charakteristisch für die Aldehyde ist ihre leichte Oxydirbarkeit durch Oxyde und Salze der Edelmetalle, wobei letztere in freiem Zustande abgeschieden werden. Fügt man zu einer schwach ammoniakalischen Silbernitztlösung eine wässrige Aldehydlösung, so scheidet sich beim Erwärmen das reducirte Silber an den Gefässwandungen meist als Metallspiegel ab. Aehnlich werden auch alkalische Kupferoxydlösungen durch viele Fettaldehyde reducirt (11). Diese Reactionen sind jedoch nicht der Aldehydgruppe allein eigen, sondem kommen auch einigen anderen Atomgruppirungen zu (vergl. Benzoylcarbinol und Glycidalkohol). Eine andere sehr empfindliche, und, wie es scheint, stets den Aldehyden eigene Reaction, besteht in der intensiv violetten Färbung, welche sie in durch schweflige Säure entfärbten Rosanilinsalzlösungen erzeugen (12).

Wie zur Aufnahme von Sauerstoff sind die Aldehyde auch zu verschiedenen anderen Reactionen befähigt, welche alle auf der direkten Bindung von zwei Affinitäten durch die Aldehydgruppe CHO beruhen, wobei in letzterer die doppelte Bindung des Sauerstoffatomes in eine einfache übergeht:

$$CH_3 \cdot CHO + XH = CH_3 \cdot CH < X$$

So werden sie durch nascirenden Wasserstoff (Natriumamalgam und Wasser, Zink und Ammoniak) in primäre Alkohole übergeführt: $CH_3 \cdot CHO + H_3 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot OH$. Zugleich findet hierbei häufig eine Condensation zweier Aldehydmoleküle statt (s. pag. 192). Sehr charakteristisch für fast alle Aldehyde (wie auch für manche Ketone) ist ihre Fähigkeit, mit primären Alkalisulfiten krystallinische Verbindungen zu bilden $(CH_3 \cdot CHO + HSO_3K = CH_3 \cdot CH \setminus_{SO_3K}^{OH})$. welche als Salze von Oxysulfosäuren aufzufassen sind. Dieselben sind in den gesättigten Sulfitlösungen meist unlöslich oder können durch Alkohol aus diesen Lösungen gefällt werden; durch Kochen mit verdünnten Mineralsäuren oder mit Alkalicarbonaten werden aus ihnen wieder die Aldehyde abgeschieden: $CH_3 \cdot CH \setminus_{SO_3H}^{OH} = CH_3 \cdot CHO + SO_3H_2$. Es werden daher diese Reactionen

häufig zur Abscheidung und Reinigung der Aldehyde von anderen Substanzen angewandt. Mit trockner oder wässriger Cyanwasserstoffsäure [in einigen Fällen wendet man besser Cyankalium und Salzsäure an (13)], verbinden sich die Aldehyde zu Oxycyaniden oder Nitrilen von Oxysäuren $(CH_3 \cdot CHO + CNH = CH_3 \cdot CH \cdot CH)$, welche durch conc. Mineralsäuren in Oxysäuren übergeführt werden, durch Alkalien aber oder beim Destilliren sich meist in ihre Componenten spalten. Diese Oxycyanide bilden mit alkoholischem Ammoniak Amidocyanide $(CH_3 \cdot CH < \frac{OH}{CN} + NH_3 = CH_3 \cdot CH < \frac{NH_3}{CN} + H_3O)$, welche auch durch Einwirkung von CNH auf die Aldehydammoniake entstehen ($CH_3 \cdot CH < \frac{OH}{NH_3} + CNH$ = $CH_3 \cdot CH < \frac{CN}{NH_2} + H_3O$) (14), und zur Darstellung von Amidosäuren dienen. Wie mit CNH vereinigen sich die Aldehyde auch mit Ammoniak zu Oxyamiden oder Aldehydammoniaken $(CH_3 \cdot CHO + NH_3 = CH_3 \cdot CH < OH \setminus NH_9)$ welche aus der ätherischen Lösung der Aldehyde meist krystallinisch gefällt und durch Säuren leicht wieder in ihre Componenten gespalten werden. Dieselben vermögen leicht durch Condensation mehrerer Moleküle unter Austritt von Wasser verschiedenartige Basen zu bilden (vergl. Isoamylaldehyd und Acroleïnammoniak); bei den Aldehyden der Benzolreihe tritt eine solche Condensation gewöhnlich sogleich bei der Einwirkung von Ammoniak ein (vergl. Benzaldehyd, pag. 204). Aehnlich wie mit Ammoniak, aber unter sofortigem Austritt von Wasser, vereinigen sich die Aldehyde auch mit den primären und secundären Aminen und Anilinen (15), ferner auch mit Säureamiden und Harnstoff. So entsteht aus Benzaldehyd und Acetamid die Verbindung C₆H₅·CH(NH·C₂H₃O)₂ (16). Sehr bemerkenswerthe ähnliche Verbindungen geben die Aldehyde mit den vom Benzol ableitbaren Diaminen der Orthoreihe, welche als Aldehydine bezeichnet werden

Als Oxyde der zweiwerthigen Radicale $R \cdot CH = oder$ als Anhydride der Dihydroxylverbindungen $R \cdot CH(OH)_2$ (s. pag. 189) vermögen die Aldehyde leicht Derivate der letzteren zu bilden, ähnlich wie aus Aethylenoxyd Aethylenderivate entstehen. So bilden sie beim Erhitzen mit Alkoholen auf 100° die sogen. A cetale (17), wie $CH_3 \cdot CH(O \cdot C_2H_5)_2$ (s. Methylal und Acetal, pag. 197). Dieselben entstehen auch durch direkte Oxydation von Alkoholen, indem die zunächst gebildeten Aldehyde sich mit dem Alkohol vereinigen. Aehnlich den gew. Aethern werden die Acetale durch Alkalien nicht verändert, zerfallen aber beim Erhitzen mit Essigsäure in Aldehyde und Essigsäureester. Erhitzt man die Aldehyde mit Säureanhydriden (wie Essigsäureanhydrid), so bilden sie Ester, — wie $CH_3 \cdot CH(O \cdot C_2H_3O)_2$ Aethylidendiacetat, welche durch Alkalien wieder in Aldehyd und Säure gespalten werden.

(s. diese).

Auf einer ähnlichen partiellen Loslösung des zweiwerthig gebundenen Sauerstoffs der Aldehydegruppe und einer ringförmigen Verkettung mehrerer Aldehyderadicale $R \cdot CH$ = mittelst der Sauerstoffatome beruht wahrscheinlich die Polymerisation der Aldehyde, welche besonders leicht bei den niederen Gliedern eintritt. So verwandelt sich der Formaldehyd CH_2O meist sogleich in das polymere Trioxymethylen, $(CH_2O)_3$, der Aethylaldehyd in Paraldehyd, $(C_2H_4O)_3$ und Metaldehyd, $(C_2H_4O)_n$. Dass in diesen Polymeren nicht die Kohlenstoffatome direkt verkettet sind, ergiebt sich daraus, dass dieselben sehr leicht, meist

schon beim Erhitzen in die einfachen Aldehydmoleküle gespalten werden. Eine Bestätigung dafür, dass die Verkettung durch die Sauerstoffatome bewirkt ist, ergiebt sich aus den für das Lichtbrechungsvermögen erkannten Gesetzmässigkeiten (18).

Eine andere Art der Condensation der Aldehyde, welche speciell als Aldehyd-Condensation bezeichnet wird, erfolgt unter dem Einfluss wasserentziehender Substanzen (wie Zinkchlorid, Chlorwasserstoff, Natriumacetat) und findet in der Weise statt, dass das Sauerstoffatom einer Aldehydgruppe dem Kohlenwasserstoffradical (meist der Methylgruppe) eines zweiten Aldehydmolekülte Atome Wasserstoff unter Bildung von Wasser entzieht und die zwei C-Atome mittelst der frei gewordenen Affinitäten sich miteinander verketten. So entsteht aus Aethylaldehyd Crotonaldehyd (KEKULE) (19), aus Benzaldehyd und Aethylaldehyd Zimmtaldehyd etc. (CHIOZZA) (20):

$$\begin{array}{ccc} \mathrm{CH_3 \cdot CHO} + \mathrm{CH_3 \cdot CHO} = \mathrm{CH_3 \cdot CH \cdot CHO} + \mathrm{H_2O} \\ & 2 \; \mathrm{Mol.} \; \; \mathrm{Aethylaldehyd} & \mathrm{Crotonaldehyd} \\ \mathrm{C_6H_5 \cdot CHO} + \mathrm{CH_3 \cdot CHO} = \mathrm{C_6H_5 \cdot CH \cdot CHO} \\ \mathrm{Benzaldehyd} & \mathrm{Aethylaldehyd} & \mathrm{Zimmtaldehyd.} \end{array}$$

In ähnlicher Weise wie mit den Aldehyden der Fettreihe reagiren die aro matischen Aldehyde (wie Benzaldehyd) auch mit den Chloriden der Fettsäurer [Bertagnini (21) und Kraut (22)] und mit den Anhydriden derselben (Perkin (23) unter Bildung ungesättigter aromatischer Säuren (resp. ihrer Chloride):

$$C_6H_5\cdot CHO + CH_3\cdot COCl = C_6H_5\cdot CH:CH\cdot COCl + H_2O$$
Benzaldehyd Acetylchlorid Zimmtsäurechlorid

 $2C_6H_5\cdot CHO + (CH_3\cdot CO)_2O = 2C_6H_5\cdot CH:CH\cdot CO_2H + H_2O$
Essigs.-Anhydrid Zimmtsäure.

Die letztere Reaction findet nach Perkin namentlich bei gleichzeitiger Gegen wart der Natriumsalze der Fettsäuren statt, welche Wasser-entziehend wirken nach Fittig aber reagiren hierbei die Aldehyde nicht auf die Anhydride, sonder auf die Natriumsalze der Fettsäuren (24).

Bei der Bildung des Crotonaldehydes aus Aethylaldehyd tritt als Zwischen produkt zunächst das sogen. Aldol, $CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CHO$, auf (WÜRTZ) (25) ein Alkoholaldehyd, welcher weiter durch Abspaltung von Wasser Crotonaldehybildet. Auf einer ähnlichen Atomverkettung beruht die Bildung von Butylengly col, $CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot OH$, bei der Einwirkung von Natriumamalgar auf Aethylaldehyd (KEKULE) (26), ferner von Hydrobenzoïn, $C_6H_3 \cdot CH(OH) \cdot CI(OH) \cdot C_6H_5$ aus Benzaldehyd.

In etwas anderer Weise verläuft die durch Schweselsäure oder Zinnchlorivermittelte Condensation der Aldehyde mit den Benzolkohlenwasserstoffen, in dem hierbei die Aldehydgruppe auf zwei andere Moleküle einwirkt:

$$CH_3 \cdot CHO + 2C_6H_6 = CH_3 \cdot CH < \frac{C_6H_5}{C_6H_5} + H_2O$$
Diphenyläthan.

Aehnlich wirken die Aldehyde, namentlich die der Benzolreihe, auf die Phenole und die primären und tertiären Aniline ein, wobei Oxy- und Amide derivate der Diphenyl- und Triphenylmethane (s. diese) gebildet werden.

Schliesslich vermögen die Aldehyde, gleich den meisten anderen Kohler wasserstoffverbindungen, bei der Einwirkung von Chlor und Brom Substitutions produkte zu bilden. Hierbei wird gewöhnlich das mit der Aldehydgruppe CHI verbundene Radical substituirt, und nur in selteneren Fällen der Wasserstoff de Aldehydgruppe selbst; so entsteht aus Benzaldehyd ausschliesslich Benzoylchlorie

C.H. COCl. Durch Einwirkung von Phosphorchlorid etc. wird, wie in analogen Fillen, der Aldehydsauerstoff durch zwei Halogenatome ersetzt: aus Aethylakehyd entsteht so Aethylidenchlorid, $CH_3 \cdot CHCl_2$, aus Benzaldehyd Benzylidenchlorid, $C_6H_5 \cdot CHCl_2$. Es sprechen diese Reactionen dafür, dass in den Aldeirden das Sauerstoffatom zweiwerthig an Kohlenstoff gebunden ist, was auch durch das Atomvolum und das Lichtbrechungsvermögen der Aldehyde erwiesen wird. Aehnlich wie durch Chlor wird der Sauerstoff der Aldehyde bei der Einwirkung von Schwefelwasserstoff durch Schwefel ersetzt, unter Bildung von Thioaldehyden, wie $CH_3 \cdot CHS$, welche ähnlich den Sauerstoffaldehyden leicht zu Polymerisationen und anderen Umwandlungen besähigt sind.

Die im Vorhergehenden im Allgemeinen charakterisirten Aldehyde können in folgende Gruppen zusammengefasst werden:

I. Aldehyde der Fettklasse.

 Grenzaldehyde. 	4. Aldehyd-Alkohole.		
HCHO Methylaldehyd	СНО		
CH2-CHO Aethylaldehyd	CHO CH ₂ ·OH		
C ₂ H ₅ ·CHO Propylaldehyd			
C ₃ H ₇ ·CHO Butylaldehyde etc.	$C_8H_6 \stackrel{\frown}{\sim} CHO$ Aldol		
2. Ungesättigte Aldehyde.	5. Aldehyd-Säuren.		
C ₂ H ₃ ·CHO Acrylaldehyd	СНО		
C ₃ H ₅ ·CHO Crotonaldehyd	CHO Glyoxylsäure CO•OH		
3. Zweiwerthige Aldehyde.	C ₆ H ₁ CHO Korksäure- CO·OH aldehyd		
Glyoxal			
Glyoxal CHO	$C_2H_2 < CHO$ Fumarsäure- CO·OH aldehyd		
C ₂ Br ₂ CHO Mucobromsäure- aldehyd	C ₂ Br ₂ CHO Sog. Muco- CO·OH bromsäure.		

C₄H₃O·CHO Furfurol*).

II. Aldehyde der Benzolklasse (Aromatische Aldehyde).

1. Einwerthige Aldehyde.

C₄H₃·CHO Benzaldehyd

C₄H₃·CHO Phenylacetaldehyd

C₄H₄(CH₃)·CHO Tolylaldehyde

C₄H₄(CH₃)·CHO Cuminaldehyde

C₄H₄(C₃H₇)·CHO Cuminaldehyde

C₄H₃·C₃H₂·CHO Zimmtaldehyd

C₆H₃

C

8. Aldehydsäuren. $C_6H_3(OH) < \begin{matrix} CHO & Oxybenzaldehyd-\\ CO\cdot OH & carbonsäuren. \end{matrix}$ $C_6H_2(O\cdot CH_3)_2 < \begin{matrix} CHO \\ CO\cdot OH \end{matrix}$ Opiansäure.

⁾ Das Furfurol wird in Art. Schleimsäure abgehandelt.

I. Aldehyde der Fettklasse.

- 1. Einwerthige Aldehyde der Grenzreihe: C_nH_{2n}O.
- 2. Methylaldehyd, CH₂O, gewöhnlich Formaldehyd oder Oxymethyle: genannt, ist nur in wässeriger Lösung und in Dampfform bekannt. Er entstel durch Oxydation von Methylalkohol, wenn man dessen Dämpfe mit I.u gemengt über eine glühende Platinspirale oder durch eine glühende Platinröhr leitet; die entweichenden Verbrennungsgase werden in Wasser aufgefange (HOFMANN) (27). Ferner bildet er sich beim Destilliren von ameisensaure Calcium (28), wobei jedoch grösstentheils Methylalkoholentsteht. Seine wässerig Lösung besitzt einen stechenden Geruch, reducirt ammoniakalische Silberlösur und scheidet beim Einleiten von Schwefelwasserstoff Trithiomethylen (CH S Beim Destilliren der Lösung geht ein Theil des Formaldehydes über während der Rückstand sich in das feste polymere Paramethaldehyd od Trioxymethylen (CH₂O)₃ umwandelt. Dasselbe entsteht auch bei längere Stehen von wässerigem Formaldehyd, und wird direkt beim Erhitzen von Methylendiacetat, CH₂(O·C₂H₃O)₂, mit Wasser auf 100°, ferner bei der Ei wirkung von Silberoxyd oder Silberoxalat auf Methylenjodid CH2J2 gebildet. A leichtesten gewinnt man das Trioxymethylen durch Erhitzen von glycolsaure oder diglycolsaurem Calcium mit Schwefelsäure (Heintz) (29). Das Trioxyn thylen bildet eine undeutlich krystallinische, in Wasser, Alkohol und Aether 1 lösliche Masse, welche beim Erwärmen stechend riecht, bei 152° schmilzt u schon unter 100° sublimirt. Die Dämpfe besitzen ihrer Dichte nach die Mo kularformel CH, O; beim Abkühlen aber verdichten sie sich wieder zu Trio: methylen (HOFMANN). Beim Erhitzen mit Wasser auf 130° löst sich Trioxyn thylen zu Formaldehyd. Durch Silberoxyd wird es zu Ameisensäure oxyd Beim Leiten von trockenem Ammoniak über erwärmtes Trioxymethylen entste Hexamethylenamin, (CH₂)₆N₄, eine einsäurige, in Wasser leicht löslic Base, die gegen 100° sublimirt. Leitet man Schwefelwasserstoff in die wässeri Lösung von Formaldehyd oder über erwärmtes Trioxymethylen, so wird Trin thylensulfid (CH₂S), gebildet, welches auch durch Einwirkung von Zink u Salzsäure auf Schwefelkohlenstoff oder Rhodankalium, ferner beim Erwärmen v Methylenjodid mit alkoh. Schweselalkalien entsteht. Es ist in Wasser unlöslig krystallisirt aus Alkohol in feinen Nadeln, besitzt einen lauchartigen Gerue schmilzt bei 218° und sublimirt leicht. Seine Dampfdichte entspricht der Mo kularformel (CH2S)2, woraus auch für das feste Paramethaldehyd die verdreifaci Formel (CH2O), erschlossen wird. Mit Silbersulfat auf 170° erhitzt, geht d Trimethylensulfid in Trioxymethylen über. Bei der Behandlung mit Alkalien s der Methylaldehyd in eine zuckerähnliche Substanz verwandelt werden.

Ester- und Aetherderivate des Methylenoxyds.

Als Haloidester des Methylenoxyds oder richtiger des hypothetischen Methylendihydrox (s. pag. 198), können die Disubstitutionsprodukte des Methans (wie CH₂Cl₂), aufgefasst werdern ähnlich wie die Alkylhaloide (wie C₂H₃Cl) als Haloidester der Alkohole bezeichnet werdern.

Methylenchlorid, CH₂Cl₂ (Dichlormethan), durch Chlorirung von Methan oder Meek chlorid CH₂Cl, ferner durch Reduction von Chloroform CHCl₃ mittelst Zink und alkoholische Ammoniak entstehend, wird am besten durch Einwirkung von Chlor auf in Wasser suspendig Methylenjodid erhalten (30) und bildet eine bei 41,6° siedende Flüssigkeit vom spec. Gew. 2 dei 0°. Methylenbromid, CH₂Br₂, entsteht durch Bromiren von Methylbromid CE₃ und durch Einwirkung von Brom auf Methylenjodid, und bildet eine bei 80 – 82° sieder Flüssigkeit vom spec. Gew. 2 des 11°. Methylenjodid, CH₂J₂, entsteht durch Reduce vier Flüssigkeit vom spec. Gew. 2 des 11°. Methylenjodid, CH₂J₂, entsteht durch Reduce vier Flüssigkeit vom spec. Gew. 2 des 11°.

row Jodoform CHJ₃ mittelst Natriumaethylat oder leichter durch Erhitzen mit HJ-Säure (31). Es ist eine gelbliche Flüssigkeit vom spec. Gew. 3:342 bei 5°, welche gegen 180° unter theilwiser Zersetzung siedet; sie erstarrt bei 0° und schmilzt bei 4°.

Methylen diacetylester, $CH_2(O \cdot C_2 H_2 O)_2$. aus Methylenjodid mittelst Silberacetat costehend, bildet eine bei 170° siedende Flüssigkeit und wird beim Erhitzen mit Wasser in Trimethylenoxyd und Essigsäure gespalten.

Zu den sogen. Acetalen (vergl. pag. 191) des Methylenoxydes, welche als Alkoholäther der Michyde aufzufassen sind, gehören das Methylal oder Formal, $CH_2(O \cdot CH_3)_2$, Methylennethyläther, und der Methylen diäthyläther, $CH_2(O \cdot C_2H_5)_2$. Ersterer wird durch rydnion von Methylalkohol mittelst MnO₂ und Schwefelsäure gewonnen und bildet eine bei 42° siedende Flüssigkeit. Der Methylendiäthyläther, aus Methylenjodid und Natriumaethylat erbalten, siedet bei 89° . Die entsprechende Schwefelverbindung $CH_2(S \cdot C_2H_5)_2$, aus Methylenjodid und Natriummercaptid siedet bei 184° .

Schliesslich seien als Methanderivate noch die Oxymethylsulfosäure, CH₂ $< {}^{OH}_{SO_3H'}$ and die Methylendisulfosäure, CH₂(SO₃H)₂ (Methionsäure), erwähnt.

2. Aethylaldehyd, $C_2H_4O = CH_3 \cdot CHO$, Acetaldehyd oder Aethylidenoxyd, nach den erwähnten allgemeinen Bildungsweisen entstehend, wird am besten durch Oxydation von Aethylalkohol mittelst Kaliumdichromat und verdünnter Schwefelsäure, nach dem Verfahren von Städeler (32), dargestellt. Der im Handel vorkommende uud namentlich zur Bereitung von Anilinfarben angewendete Udehyd wird aus dem Vorlauf der Spiritusrectification gewonnen und entsteht dech Oxydation des Rohspiritus beim Filtriren desselben über Holzkohle. Um meinen Aldehyd darzustellen, zerlegt man das durch Einleiten von Ammoniakgas in die ätherische Aldehydlösung abgeschiedene Aldehydammoniak durch Erwärmen mit Schwefelsäure, trocknet die Aldehyddämpfe über Calciumthlorid und condensirt sie in einer gekühlten Vorlage. Theoretisch bemerkenstenth ist die Bildung von Aldehyd aus Vinylschwefelsäure, SO $_2 < \frac{O \cdot C_2H_3}{OH}$, beim Kochen mit Wasser, ferner aus Vinylbromid $CH_2:CHBr$ mittelst Queck-Theracetat und Wasser, da hierbei die Bildung von Vinylalkohol $CH_2:CH-OH$

beim Kochen mit Wasser, ferner aus Vinylbromid CH₂:CHBr mittelst Queckliberacetat und Wasser, da hierbei die Bildung von Vinylalkohol CH₂:CH·OH
m erwarten wäre. Eine solche Atomgruppirung scheint aber überhaupt nicht
loglich sein, sondern beim Entstehen in die Gruppirung CH₃·CHO überzurehen, indem statt der zu erwartenden secundären ungesättigten Alkohole stets
Aldehyde gebildet werden. Es erklärt sich hieraus die durch Wasser-entziehende
Mittel bewirkte Bildung von Aethylaldehyd aus Glycol, von Acrolein aus Glycerin etc. (33).

Der Aethylaldehyd bildet eine leicht bewegliche, eigenthümlich riechende Flüssigkeit vom spec. Gew. 0.8009 bei 0°, welche bei 20.8° siedet. Er zeigt alle weischen Reactionen der Aldehyde, unter denen die Reducirbarkeit von ammonisakalischen Silberlösungen unter Spiegelbildung (pag. 190) hervorgehoben sei.

Polymere Aldehyde. Unter dem Einfluss geringer Mengen verschiedener Reagentien (wie Salzsäure, Zinkchlorid) polymerisirt sich Aethylaldehyd unter Contraction und Wärmeabgabe zu Paraldehyd, $(C_2H_4O)_3$, und Metaldehyd $(C_2H_4O)_3$, letzterer aber in der Kälte unter $(C_3H_4O)_3$. Der Paraldehyd, besonders leicht darch Zusatz eines Tropfen conc. Schwefelsäure aus gew. Aldehyd zu erhalten, fiddet eine bei 124° siedende Flüssigkeit vom spec. Gew. 0.9943 bei 0° (gegen Wasser von 4°), erstarrt in der Kälte krystallinisch und schmilzt bei $(C_3H_1O_3)_3$. Er löst sich in etwa $(C_3H_1O_3)_4$ Dampfdichte entspricht der Formel $(C_3H_1O_3)_4$. Er löst sich in etwa $(C_3H_1O_3)_4$ Wasser und zwar in der Kälte leichter als in der Wärme. Mit Schwefel-

säure destillirt geht er in gewöhnlichen Aldehyd über. Metaldehyd wird durch Einleiten von sehr wenig HCl oder SO₂ in stark gekühlten Aldehyd erhalter und scheidet sich als weisser krystallinischer, in Wasser unlöslicher Körper aus der bei 112—115° ohne zu schmelzen sublimirt, unter theilweiser Umwandlung in gew. Aldehyd. Eine vollständige Umwandlung erfolgt beim Erhitzen im zu geschmolzenen Rohr und beim Destilliren mit verdünnter Schwefelsäure. Sowoh Met- als Paraldehyd verhalten sich ihren meisten Reactionen nach wie gew Aldehyd, bilden z. B. mit PCl₅ Aethylidenchlorid CH₃·CHCl₂.

Mit den primären Alkalisulfiten verbindet sich Aethylaldehyd direkt zu Salze der Aethylidenoxysulfosäure, wie $CH_3 \cdot CH < \begin{tabular}{c} OH \\ SO_3K \end{tabular}$ (s. pag. 190), welche beir Kochen mit Wasser oder Säuren wieder in ihre Componenten zerfallen. Da Baryumsalz ($CH_3 \cdot CH(OH) \cdot SO_3$) Ba bildet in Wasser leicht lösliche Schuppen

Cyanwasserstoffaldehyd CH₃·CH $\stackrel{OH}{\subset}$ N, α-Milchsäurenitril, wird durc Digeriren von Aldehyd mit wasserfreier CNH-Säure erhalten und bildet eir bei 182—184° fast unzersetzt siedende Flüssigkeit (35). Durch Alkalien wier in die Componenten gespalten; conc. Salzsäure bildet unter Abspaltung wammoniak α-Milchsäure.

Aldehyd-Ammoniak, $C_2H_4O \cdot NH_3 = CH_3 \cdot CH \setminus NH_2$ (vergl.pag.191), wi durch Einleiten von Ammoniakgas in die ätherische Lösung von Aldehyd g wonnen. Es krystallisirt in grossen Rhomboëdern, die in Wasser leicht, in Althol aber wenig löslich sind; schmilzt bei 70-80° und destillirt gegen 100° u zersetzt über. An der Luft und im Sonnenlicht bräunt es sich allmählich u verharzt. Durch Kalilauge wird es in seine Componenten gespalten. Lässt m Aldehyd mit alkoh. Ammoniak längere Zeit stehen, so entsteht Hydracetami $C_6H_{12}N_2 = (CH_3 \cdot CH)_3N_2$, ein amorphes Pulver, das neutral reagirt, at ähnlich den Nitrilen, sich mit 2 Aeq. Salzsäure verbindet. Beim Kochen wasser oder Säuren zersetzt es sich in NH_3 und Oxytrialdin, $C_6H_{11}NO$, — e amorphes braunes Pulver, das in Wasser leicht löslich ist und mit 1 Aeq. d Säuren Salze bildet. Fügt man zu der alkoh. Lösung von Aldehydammoniak Schweß Kohlenstoff, so scheidet sich Carbothialdin, $C_5H_{10}N_2S_2 = CS \setminus NH_2$

Kohlenstoff, so scheidet sich Carbothialdin, $C_5H_{10}N_2S_2=CS < S.N(CH.CH_3)$ aus, welches auch durch Einwirkung von dithiocarbaminsaurem Ammonium $CS < NH_2$, auf Aldehyd erhalten wird. Eine weisse Krystallmasse, die beschen mit Salzsäure in Aldehyd, CS_2 und NH_3 zerfällt.

Leitet man in die wässerige Lösung von Aldehydammoniak längere Zie Schwefelwasserstoff ein, so scheidet sich Thialdin, C₆H₁₃NS₂, aus, das a Alkohol in grossen monoklinen Krystallen anschiesst, die bei 43° schmelet Es besitzt einen unangenehmen Geruch und reagirt neutral, bildet aber na 1 Aeq. der Säuren krystallinische Salze.

Thioaldehyde. Leitet man in wässrige Aldehydlösung Schwefelwasserste so scheidet sich ein widrig riechendes Oel aus, aus welchem zwei Trithioald hyde, (C₃H₄S)₃, isolirt worden sind. Die α-Verbindung schmilzt bei 101°, 4β-Verbindung bei 125°; beide destilliren gegen 245—248° (36).

Substituirte Aldehyde entstehen beim Chloriren und Bromiren von Aldehy wie auch von Alkohol, indem letzterer zugleich zu Aldehyd oxydirt wird.

Aldehyde. 197

gewinnt hierbei indessen fast nur die Endprodukte der Substitution: Chloral $CCl_1\cdot CHO$ (s. dieses) und Bromal $CBr_3\cdot CHO$ während die niederen Substitutionsprodukte nach anderen Verfahren dargestellt werden.

Monochloralde hyd, $CH_2Cl \cdot CHO$, entsteht aus Dichloräthyläther, $CH_3Cl \cdot CHCl \cdot O \cdot C_2H_5$, und aus Monochloracetal, $CH_2Cl \cdot CH(O \cdot C_2H_5)_2$, beim Ersimen mit etwas verdünnter Schwefelsäure, und ist nur in wässriger Lösung klannt (37). An der Luft und durch Silberoxyd wird er zu Chloressigsäure oxydint. Mit conc. CNH-Säure verbindet er sich leicht zu dem Cyanide $CH_2Cl \cdot CH_{CN}$, aus welchem durch conc. Salzsäure β -Chlormilchsäure entsteht.

Dichloraldehyd, CHCl₂·CHO, entsteht aus Dichloracetal, CHCl₂·CH₅)₂, beim Destilliren mit etwas verdünnter Schwefelsäure und bildet inte bei 88—90° siedende Flüssigkeit. An der Luft bleibt er unverändert, durch intersäure wird er zu Dichloressigsäure oxydirt. Mit CNH-Säure verbindet er intersäure wird er zu Dichloressigsäure oxydirt. Mit CNH-Säure verbindet er intersäure dem Cyanid, CHCl₂·CH CN, aus welchem durch conc. Salzsäure β-Dichloralichsäure gebildet wird (38).

Dibromaldehyd, CHBr₂·CHO, wird am besten durch Bromiren eines Gemenges von Paraldehyd mit Essigsäureester gewonnen (39) und bildet ein in Tasser und Alkohol leicht lösliches Oel, das bei 142° siedet und beim Stehen ich in ein festes Polymeres verwandelt. Mit Wasser verbindet es sich zu dem hydlinischen Hydrate CHBr₂·CHO + H₂O. Tribromaldehyd, CBr₃·CHO, Itali, ist das volle Analogon des Chlorals (s. dieses) und wird durch Einzen von Bromdampf in absoluten Alkohol gewonnen (39) als eine bei 172—173° in eine Flüssigkeit, vom spec. Gewicht 3·34. Mit Wasser verbindet es sich zu Itomalhydrat, CBr₃·COH + H₂O = CBr₃·CH(OH)₂, (vergl. Chloralhydrat), is in rhombischen Blättern krystallisirt und bei 53° schmilzt. Durch Alkalien ind das Bromal leicht in Bromoform CHBr₃ und Ameisensäure zerlegt. Mit INH-Säure bildet es ein krystallinisches Cyanid, welches Tribrommilchsäure

Acther- und Esterderivate des Aethylaldehyds (vergl. pag. 191 und 194).

Acthylidenchlorid, CH₃·CHCl₂, entsteht bei der Einwirkung von PCl₃ auf Aldehyd, ineben wenig Aethylenchlorid) beim Chloriren von Aethylchlorid. Fabrikmässig wird es Nobenprodukt bei der Chloralbereitung gewonnen. Eine bei 57° siedende Flüssigkeit vom im Gewicht 1·1743 bei 20°. Aethylidenbromid, CH₃·CHBr₂, entsteht neben Aethylensteid beim Bromiren von Aethylbromid und siedet bei 110°, (spec. Gew. 2·129 bei 10°); von im isomeren Aethylenbromid kann es mittelst alkoh. Kaliumsulf hydrat, durch welches nur ikaras angegriffen wird, getrennt werden. Aethylidenjodid, CH₃·CHJ₂, entsteht durch letengung von Acetylen C₂H₂ mit 2 Mol. HJ-Säure und durch Umsetzung von Aethylidentikrid mit Aluminiumjodid (40). Eine bei 177—179° siedende Flüssigkeit vom spec. Gew.

Die Säurenter des Aethylidens entstehen aus den Haloidverbindungen C₂H₄X₂ durch Freile Umsetzung beim Erhitzen mit Salzen der Fettsäuren; ferner aus Aldehyd durch direkte Icznigung mit den Chloranhydriden und Anhydriden der Fettsäuren (vergl. pag. 191). Aethyliediacetat, CH₂·CH(O·C₂H₂O)₂, essigsaurer Aldehyd, bildet eine bei 169° siedende Respect, vom spec. Gew. 1·061 bei 12°, und wird durch Alkalien in Aldehyd und Essigsäure Stalten. Aethylidenchloracetat, CH₂·CHCl(O·C₂H₂O), aus Aldehyd und Acetylchlorid, wird gegen 122°.

Von den Alkoholäthern oder Acetalen (vergl. pag. 191) seien erwähnt:

Aethylidendimethyläther, CH₃·CH(O·CH₃)₂, findet sich im rohen Holzgeist und ^{taucht} bei der Oxydation eines Gemenges von Aethyl- und Methylalkohol mittelst Braunstein

und verdünnter Schweselsäure; serner beim Erhitzen von Aldehyd mit Methylalkohol bei Gegenwart von Eisessig. Eine bei 64° siedende Flüssigkeit, vom spec. Gew. 0.867 bei 1°. Der Methyläthyläther, $CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4$, durch Oxydation eines Gemenges von Methyl- und Acthylalkohol entstehend, siedet bei 85°. Der Diäthyläther, $CH_3 \cdot CH(O \cdot C_2H_3)_2$, Acctal genannt, sindet sich neben Aldehyd im Vorlauf der Spiritusrectissication, und entsteht durch Oxydation des Alkohols beim Filtriren desselben über Holzkohle; er entsteht ferner beim Erhitzen von Aldehyd mit Alkohol (bei Gegenwart von Eisessig) auf 100° und durch Einwirkung von Natriumäthylat auf Aethylidenchlorid und auf Monochloräther, $CH_3 \cdot CH(Cl \cdot O \cdot C_2H_3)$. Eina alkoholisch riechende, in Wasser wenig lösliche Flüssigkeit vom spec. Gew. 0.831 bei 20°. die bei 104° siedet. Durch Einwirkung von Chlor entstehen die Substitutionsprodukte: Mono-Di- und Trichloracetal, $CCl_3 \cdot CH(O \cdot C_2H_3)_2$, welche durch Schweselsäure in Alkohol und die substituirten Aldehyde (s. oben) gespalten werden.

3. Propylaldehyd, $C_3H_6O=C_2H_5$ ·CHO, Propionaldehyd, durch Ony dation von normalem Propylalkohol und durch Destillation von propionsaumund ameisensaurem Calcium entstehend, ist dem Aethylaldehyd sehr ähnlich und bildet eine stark riechende Flüssigkeit, vom spec. Gew. 0·8066 bei 20°, die kar 49° siedet. Löst sich in 5 Vol. Wasser von 20°. Durch Oxydation entsteht au ihm Propionsäure.

Mit PCl₅ entsteht Propyliden chlorid, C₂H₅·CHCl₂, eine bei 85—87° siedens Flüssigkeit vom spec. Gew. 1·143 bei 10°. Propyliden bromid, C₂H₅·CHBr₂, entste neben Propylenbromid, CH₃·CHBr·CH₂Br, durch Addition von HBr zu α-Brompropylen CH CH: CHBr und siedet bei 130°.

- 4. Butylaldehyde, $C_4H_8O = C_3H_7 \cdot CHO$, Butyraldehyde.
- 1. Normalbutylaldehyd, CH3. CH2. CHO, aus normalem Butylalkoh und aus Buttersäure, siedet gegen 75°; spec. Gew. 0.8170 bei 20°. 10 sich in 27 Th. Wasser und oxydirt sich leicht an der Lust zu Buttersaut -β-Chlorbutylaldehyd, CH3. CHCl. CH2. CHO, entsteht aus Crotonald hyd, CH3. CH: CH. CHO, durch Sattigen mit HCl-Gas und bildet bei ! schmelzende Nadeln. Durch conc. Salpetersäure wird er zu \beta-Chlorbutt säure oxydirt. Trichlorbutylaldehyd, C.H.Cl. CHO, Butylchlora früher für Crotonchloral, C3H2Cl3 CHO, gehalten, entsteht beim Chlonic von Aldehyd und Paraldehyd, wobei wahrscheinlich zunächst Chlorcroto aldehyd (pag. 200) gebidet wird, welches weiter 2 Atome Chlor addirt (4 Es ist dem gew. Chloral sehr ähnlich und bildet eine ölige Flüssigkeit, vo spec. Gew. 1.3956 bei 20°, die bei 163-165° siedet. Mit Wasser bildet das Hydrat C₂H₄Cl₃·CH(OH)₂, das in Blättchen krystallisirt und bei 7 schmilzt. Durch Alkalien wird Butylchloral in Chlorkalium, Ameisensau und Dichlorpropylen, C₃H₄Cl₂, zerlegt. Mit Salpetersäure oxydirt bildet Trichlorbuttersäure. Mit alkoh. Cyankalien entsteht β-Chlorcrotonsäureest
- 2. Isobutylaldehyd, (CH₃)₂CH·CHO, aus Isobutylalkohol und aus is buttersaurem Calcium, ist eine stechend riechende Flüssigkeit, vom specew. 0.7938 bei 20°, die bei 61° siedet. Löst sich in 9 Vol. Wasser von 20°. Mit alkoh. Ammoniak erhitzt bildet er eine dem Coniin, C₈H₁₁ ähnliche, Paraconiin genannte Base (41). Durch wenig conc. Schweisäure polymerisirt er sich zu Paraisobutylaldehyd, (C₄H₈O)₃, der glänzenden Nadeln krystallisirt, bei 60° schmilzt und bei 194° siedet.
- 5. Amylaldehyde, $C_3H_{10}O = C_4H_9 \cdot CHO$, Valeraldehyde. Von de möglichen Isomeren sind zwei näher bekannt.

Normalamylaldehyd, CH3. (CH2)3. CHO, aus normaler Valeriansaul

siedet bei 102°. Is oamylaldehyd, $(CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CHO$, aus Isoamylalkohol and ans Isovaleriansäure, ist eine erstickend und obstartig riechende Flüssigkeit, nom spec. Gew. 0.821 bei 0°, die bei 92° siedet und sich leicht polymerisirt. Wie Kalk auf 100° erhitzt bildet er Isoamylalkohol und Isovaleriansäure. Mit conc. wässrigem Ammoniak vereinigt er sich zu dem Aldehydammoniak, $C_5H_{10}O \cdot NH_1 + 7H_2O$, einer weissen Krystallmasse, die bei 56—58° schmilzt. Beim Erhuen mit alkoh. Ammoniak auf 150° entstehen, neben anderen Produkten, durch Condensation mehrerer Aldehydmoleküle (vergl. pag. 192) die Basen: Valeridin, $C_{16}H_{19}N$, und Valeritrin, $C_{16}H_{27}N$; letztere bildet eine gegen 250° siedende Flüssigkeit.

- 6. Hexylaldehyde, $C_6H_{12}O = C_5H_{11}\cdot CHO$. Normalcapronaldehyd, $CH_3(CH_2)_4\cdot CHO$, aus Capronsäure, bildet eine bei 128° siedende Flüssigkeit, vom spec. Gew. 0.8498 bei 0°, und oxydirt sich leicht an der Lust zu Capronstare.
- 7. Heptylaldehyde, C₇H₁₄O. Der normale Oenanthaldehyd, CH₃· KH₂)₅· CHO, wird durch Destillation von Ricinusöl, am besten im luftverdünnten Lum, gewonnen (43). Eine durchdringend riechende Flüssigkeit, vom spec. Gew. 8:495, die bei 155° siedet. Oxydirt sich leicht an der Luft zu Oenanthylsäure. Durch festes Aetzkali oder Kaliumcarbonat wird er leicht polymerisirt.

Die höheren Aldehyde sind durch Destillation der Calciumsalze der entruchenden Fettsäuren mit Calciumformat im luftverdünnten Raum dargestellt wien (44). Bei gewöhnlichem Luftdrucke werden sie beim Destilliren zersetzt. Laurinaldehyd, C₁₂H₂₄O, aus Laurinsäure, krystallisirt in glänzenden stem, schmilzt bei 44,5° und siedet unter 100 Millim. Druck bei 185°. Ignistinaldehyd, C₁₄H₂₈O, aus Myristinsäure, schmilzt bei 52,5° und siedet bei 215° (100 Millim. Druck). Palmitinaldehyd, C₁₆H₃₂O, aus Palmitinsäure, minilzt bei 58,5° und siedet bei 240° (100 Millim. Druck). Stearinaldehyd, ic₁,H₃₆O, aus Stearinsäure, krystallisirt aus Aether in bläulich schimmernden lättern, schmilzt bei 63,5° und siedet bei 260° (100 Millim. Druck).

2. Ungesättigte Aldehyde der Allylreihe, C_nH_{2n-2}O.

Dieselben stehen in derselben Beziehung zu den Alkoholen der Allylreihe GH₂₀O, wie die eben betrachteten Grenzaldehyde zu den Grenzalkoholen GH₂₀₊₂O. Als ungesättigte Verbindungen vermögen die in ihnen mit der Aldelgruppe CHO verbundnen ungesättigten Radicale noch direct zwei Affinitäten binden.

Das niedrigste Glied dieser Reihe ist der

1. Allylaldehyd, C₃H₄O = CH₂:CH·CHO, gewöhnlich Acrylaldehyd oder Acrolein genannt. Er entsteht durch Oxydation von Allylalkohol C₂H₃·CH₂·OH und durch Destillation von Glycerin mit Wasser-entziehenden Substanzen, (C₃H₈O₃ = C₃H₄O + 2H₂O). In gleicher Weise entsteht er aus den Fetten, welche Esterderivate des Glycerins darstellen; der Geruch von angebranntem Fett rührt von Acrolein her. Zur Darstellung destillirt man Glycerin mit 2 Th. primären Kaliumsulfat (45). Das Acrolein bildet eine farblose bewegliche bei 52° siedende Flüssigkeit, die überaus scharf riecht und die Augen zu Thränen reizt. Es löst sich in 2—3 Th. Wasser, verwandelt sich aber leicht in ein unlösliches Harz, Disacryl genannt. Es reducirt ammoniakalische Silberlösung unter Spiegelbildung und oxydirt sich an der Luft zu Acrylsäure. Mit primären Natriumsulfiten vermag es sich nicht

zu vereinigen. Durch nascirenden Wasserstoff (Zink und Salzsäure) wire es zu Allylalkohol reducirt. Mit Brom (und mit Chlor) verbindet es sich zu β-Dibrompropylaldehyd, CH₂Br·CHBrCHO (Acroleinbromid), welche mit Salpetersäure oxydirt αβ-Dibrompropionsäure bildet. Mit HCl vereinig es sich zu β-Chlorpropylaldehyd, CH₂Cl·CH₂·CHO, (Chlorwasserstoff-Acrolein), — einem krystallinischen Körper, der bei 35° schmilzt. Erhitzt madenselben mit Kalihydrat, so destillirt sogen. Metacrolein über, desse Dampfdichte im Vacuum der Formel (C₃H₄O)₃, entspricht. Es krystallis aus Alkohol in Blättchen, schmilzt bei 45—46° und wird gegen 160° disociü

Lässt man Acrolein mit Ammoniak in wässriger oder alkoholischer Lösuzusammenwirken, so entsteht das sog. Acroleinammoniak, $C_6H_9NO + \frac{1}{4}H_2O$, $(2C_3H_4O + NH_3 = C_6H_9NO + H_2O)$; eine amorphe bräunlich Masse, die mit Säuren amorphe Salze giebt. Beim Destilliren bildet unter Abspaltung von Wasser Picolin, C_6H_7N , (Methylpyridin $C_5H_4N \cdot CH$ (46).

2. Crotonaldehyd, C₄H₆O = CH₃.CH:CH·CHO, entsteht durch Condesation von Aethylaldehyd (s. pag. 192) beim Erhitzen desselben mit verdünnt Salzsäure, mit Wasser und Zinkchlorid oder mit Natriumacetatlösung a 100° (48); ferner aus Bromaethylen, C₃H₄Br₃, beim Kochen der Lösung Schwefelsäure mit Wasser. Das Crotonal bildet eine sehr stechend riechend in Wasser lösliche Flüssigkeit vom spec. Gew. 1·033 bei 0°, die l 104–105° siedet. Es reducirt Silberoxyd und oxydirt sich an der Luft Crotonsäure. Mit Brom verbindet es sich zu dem Dibrombutylaldeh CH₃·CHBr·CHBr·CHO, mit HCl, zu Chlorbutylaldehyd. Nascirend Wasserstoff (Eisen- und Essigsäure) bildet Crotonalkohol, Butylaldehyd u Butylalkohol. Chlorcrotonaldehyd, C₃H₄Cl·CHO, entsteht als Nebprodukt bei der Darstellung von Butylchloral (pag. 198) und bildet estechend riechendes Oel, das bei 147—148° siedet.

Erhitzt man die alkohol. Lösung von Aethylaldehydammoniak, C₂H₄ NH₃, so entsteht das sogen. Oxytetraldin, C₈H₁₃NO (Crotonalammonia welches zum Crotonaldehyd in derselben Beziehung steht, wie Acrole ammoniak zum Acrolein. Es bildet ein amorphes bräunliches Pulver u giebt mit 1 Aeq. der Säuren amorphe Salze. Beim Erhitzen zerfällt es Wasser und Collidin, C₈H₁₁N [Trimethylpyridin, C₅H₂N(CH₈)₃] (49).

3. Zweiwerthige Aldehyde oder Dialdehyde.

Als Dialdehyde kann man die Körper bezeichnen, welche zwei Aldehy gruppen CHO enthalten, und daher die typischen Eigenschaften der Aldehy zweimal aufweisen. Sie stellen die Zwischenglieder dar zwischen den primat Dialkoholen oder Glycolen (mit zwei primären Alkoholgruppen, CH₂·OH) uden zweibasischen Säuren:

1. Glyoxal, $C_2H_3O_2 = {CHO \atop CHO}$, der Dialdehyd des Aethylenglycols oder d

Oxalsäure, entsteht durch Einwirkung von Salpetersäure auf Alkohol, Aldehl oder leichter auf Paraldehyd (50) und bildet eine zersliessliche, in Wasse

Alkohol und Aether sehr leicht lösliche Masse. Es reducirt ammoniakalische Silberlösung mit Spiegelbildung und verbindet sich als Dialdehyd mit 2 Mol. der primären Alkalisulfite zu krystallinischen Körpern, wie $C_2H_2O_2$, $2SO_3NaH + H_2O$. Durch Alkalien wird es schon bei gew. Temperatur

unter Aufnahme von H₂O in Glycolsäure, CH₂·OH verwandelt, indem die

eine Aldehydgruppe in die primäre Alkoholgruppe, die andere in die Carboxylgruppe übergeführt wird (vergl. pag. 190). Durch Salpetersäure wird

CHO CO·OH
es zu Glyoxylsäure, | CO·OH, (einer Aldehydsäure) und zu Oxalsäure, | CO·OH,
oxydirt. Aehnlich anderen Aldehyden erleidet es leicht Polymerisation. Mit

Ammoniak reagirt es sehr leicht und bildet die Basen Glycosin, C₆H₆N₄, und Glyoxalin, C₃H₄N₂. Letzteres, in grösserer Menge entstehend (51), reagirt stark alkalisch, ist in Wasser, Alkohol und Aether leicht löslich, krystallisirt in glänzenden Prismen, schmilzt bei 88—89° und siedet gegen 255°. Seine Dampfdichte entspricht der Formel C₃H₄N₂.

2 Der Methylen-Dialdehyd, CH₂ CHO Malonsäurealdehyd, ist noch nicht erhalten worden. Der als Bernsteinsäurealdehyd beschriebene Körper C₄H₆O₂, welcher durch Einwirkung von Natriumamalgam auf Succinylchlorid, C₂H₄ COCl entsteht, ist nicht der entsprechende Aethylendialdehyd, C₂H₄ CHO, sondern besizt die Constitution, C₂H₄ CH₂ O, und stellt das Lacton der γ-Oxybuttersäure dar (52). Dagegen existirt der von dem ungesättigten Acetylendialdehyd, C₂H₂ CHO, sich ableitende Dibrommaleinsäure-Aldehyd, C₂Br₂ CHO, auch Mucobromsäure-Aldehyd genannt. Derselbe entsteht durch Einwirkung von Bromwasser auf Dibrombrenzschleimsäure, C₅H₂Br₂O₃ (53), und krystallisirt aus Aether in bei 88° schmelzenden Nadeln. Durch Oxydation mit Bromwasser entstehen aus ihm Mucobromsäure, C₂Br₂ COOOH, (s. pag. 203) und Dibromma-

4. Aldehyd-Alkohole.

leinsäure, C₃Br₃ CO·OH (54).

Als Aldehydalkohole oder Oxyaldehyde kann man die Körper bezeichnen, sche neben der Aldehydgruppe CHO auch eine Alkohol-Hydroxylgruppe mare, secundäre oder tertiäre) enthalten, und daher die Eigenschaften und actionen sowohl eines Aldehyds, als auch eines Alkohols aufweisen.

- 1. Glycolylaldehyd, CH₂(OH)·CHO (55), das Zwischenglied zwischen dem Aethylenglycol, CH₂(OH)·CH₂·OH, und dem Glyoxal (s. pag. 200) und daher auch als Halbaldehyd des Aethylenglycols zu bezeichnen, entsteht ans dem Dichloräther, CH₂Cl·CHCl·O·C₂H₅, beim Erhitzen mit Wasser, ierner aus β-Oxychloräthyläther, CH₂(OH)·CHCl·O·C₂H₅, durch Einwirkung von Schwefelsäure. Ein in Aether löslicher Syrup, der an der Luft und durch Siberoxyd zu Glycolsäure oxydirt wird.
- : Aldol, $C_4H_8O_3 = CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CHO$, β -Oxybutylaldehyd, entsteht

durch Condensation von 2 Mol. Aethylaldehyd (vergl. pag. 192), wenn Aldehyd und verdünnte Salzsäure in der Kälte gemengt werden und mehrere Tage zusammenwirken (56). Ein dicker in Wasser, Alkohol und Aether leicht löslicher Syrup vom spec. Cew. 1·1208 bei 0°, der im Vacuum gegen 1(0) unzersetzt siedet; beim Destilliren unter gew. Druck zerfällt es in Crotonaldehyd CH₃·CH:CH·CHO und Wasser. Es reducirt ammoniakalische Silberlösung mit Spiegelbildung und bildet mit Silberoxyd und Wasser erwärmt β-Oxybuttersäure CH₃·CH(OH)·CH₂·CO₂H. Durch nascirenden Wasserstoff wird es in β-Butylenglycol, CH₂·CH(OH)·CH₂·CH₂·OH, verwandelt. Bei längerem Stehen polymerisirt es sich und scheidet Krystalle von Paraldol, (C₄H₈O₂)₂, aus, welche gegen 80—90° schmelzen. Bleibibei der Aldolbereitung das Gemenge von Aldehyd und Salzsäure länger Zeit stehen, so condensirt sich das Aldol unter Wasseraustritt zu sogen. Dialdin, C₈H₁₄O₃, welches sich in Krystallen abscheidet, bei 139° schmilt und ammoniak. Silberlösung reducirt.

Mit Ammoniakgas vereinigt sich Aldol zu Aldolammoniak, C₄H₄O₅. NH₃, einen dicken in Wasser löslichen Syrup. Beim Erhitzen mit Ammoniak entstehen die Basen C₈H₁₅NO₂, C₈H₁₃NO, und zuletz C₈H₁₁N-Collidin, welches auch aus Crotonaldehyd (pag. 200.) erhalten wird

5. Aldehyd-Säuren.

Die Aldehyd-säuren oder Säuren-aldehyde sind Körper, welche zugleich de Aldehydgruppe und die säurebildende Carboxylgruppe enthalten und daher alktypischen Functionen von Aldehyden und Säuren zugleich ausweisen.

1. Glyoxylsäure, $C_2H_2O_3 = {CHO \atop CO \cdot OH}$, oder $C_2H_4O_4 = {CH(OH)_2 \atop CO \cdot OH}$, Glyoxi

säure (57). ist das Zwischenglied zwischen dem Glyoxal und der Oxalsaure (s. pag. 200) und kann als der Halbaldehyd der Oxalsäure bezeichnet werder. Wie erwähnt (pag. 189), vereinigen sich die Aldehyde häufig mit 1 Mol. Wasser zu krystallinischen Hydraten, welche als Dihydroxylverbindungen aufzufassen sind; so stellt das sogen. Chloralhydrat die Dihydroxylverbindung des Trchloräthylidens dar: $CCl_3 \cdot CHO + H_2O = CCl_3 \cdot CH(OH)_2$. Ein gleiches Verhalten zeigt die Glyoxylsäure. Die freie krystallinische Säure besitzt die Formel $C_2H_4O_4 = C_2H_2O_3 \cdot H_2O$, von welcher sich auch fast alle ihre Salze $C_2H_3MeO_4$ ableiten; sie ist als Dihydroxylverbindung $CH(OH)_2$. CO_2H aufzufassen und kann als Dioxyessigsäure bezeichnet werden. Andereseits zeigt die Glyoxylsäure (indem das sogen. Krystallwasser abgespalten wird) alle Reactionen, die der Aldehydgruppe zukommen, und ist daher eine wahre Aldehydsäure.

Die Glyoxylsäure entsteht durch Oxydation von Alkohol, Aldehyd, Aethylenglycol und Glyoxal mittelst Salpetersäure (58); ferner aus Dichlor- und Dibromessigsäure beim Erhitzen mit Wasser: $CHCl_2 \cdot CO_2H + 2H_2O = CH(OH)_2 \cdot CO_2H + 2HCl$. Sie bildet einen in Wasser leicht löslichen Syrup, der bei längerem Stehen über Schwefelsäure in rhombischen Prismen von der Formel $C_2H_4O_4$, krystallisirt. Mit Wasserdampf ist sie unzersetzt destillirbar. Als einbasische Säure bildet sie mit 1 Aeq. der Basen Salze, welche bei 100° getrocknet die Formel $C_2H_3MeO_4 = CH(OH)_2 \cdot CO_2Me$, besitzen. Nur das Ammoniumsalz zeigt die Formel $C_2H(NH_4)O_3$, und ist vielleicht als Amid (oder als ein Glycocoll) aufzufassen. Das Calciumsalz,

(C₂H₃O₄)₂Ca + H₂O (59), bildet in Wasser ziemlich schwer lösliche Prismen (1 Th. in 140 Th. Wasser bei 18°). Fügt man zu der wässrigen Lösung dieses Calciumsalzes Kalkwasser so wird ein basisches Salz gefällt. Das Silbersalz, C₂H₃AgO₄, scheidet sich als krystallinischer Niederschlag aus. Andererseits zeigt die Glyoxylsäure alle Eigenschaften eines Aldehyds. Sie reducirt Silberlösung mit Spiegelbildung und wird durch Silberoxyd zu Oxalsäure oxydirt. Durch nascirenden Wasserstoff (Zink und Wasser) wird sie zu Glycolsäure, CH₂(OH)·CO₂H, reducirt. Beim Kochen der Säure oder ihrer Salze mit Kalkwasser oder Kalilauge entstehen (analog der Umwandlung der Aldehyde in Alkohol und Säure, — vergl. Glyoxal, pag. 201) Glycolsäure und Oxalsäure. Die gleiche Umwandlung erleidet die Glyoxylsäure beim Stehen mit Blausäure und Salzsäure (60). Ferner zeigt sich ihrer Aldehydnatur in der Fähigkeit ihrer Salze mit primären Alkalisulfiten krystallinische Verbindungen zu geben.

Le Von höheren Aldehydsäuren der Grenzreihe sind noch erhalten worden Korksäurealdehyd, C_6H_{12} CHO CO_2H , Azelsäurealdehyd, $C_9H_{18}(CHO)$ CO₂H, und Brassylsäurealdehyd, $C_9H_{18}(CHO)$ CO₂H (61). Der Korksäurealdehyd entsteht (neben Palmitoxylsäure, $C_{16}H_{28}O_4$, und Korksäure, $C_{14}O_4$), durch Oxydation von Palmitolsäure $C_{16}H_{28}O_2$ mit rauchender Salpetersäure und bildet ein in Wasser unlösliches Oel, das gegen 202° mter theilweiser Zersetzung siedet. Durch Salpetersäure wird er nicht weiter verwandelt, durch Bromwasser aber zu Korksäure oxydirt.

Ungesättigte Aldehydsäuren der Fettreihe sind: die sogen. Mucochlorsäure und die Mucobromsäure, — die Halbaldehyde der Dichlor- und Dibrommaleïnsäure, C₂Br₂ CO₂H.

Mucochlorsäure, $C_4H_2Cl_2O_3=C_2Cl_2 < CHO

CO_2H$, entsteht durch Einwirkung von Chlor auf die wässrige Lösung von Brenzschleimsäure $C_5H_4O_3$, and krystallisirt in rhombischen Blättchen, die bei 125° schmelzen und sich in heissem Wasser, Alkohol und Aether leicht lösen. Durch wässrige Alkalien wird sie in Ameisensäure und α -Dichloracrylsäure, $C_2Cl_2H \cdot CO_2H$, zerlegt.

Mucobromsäure, $C_4H_9Br_9O_3=C_9Br_9 < \stackrel{CHO}{<}CO_9H$, entsteht durch Einwirkung von Bromwasser auf Brenzschleimsäure (62), ist in heissem Wasser, Alkohol und Aether leicht löslich und krystallisirt in glänzenden Blättchen, die bei 120° schmelzen. Durch Bromwasser, Salpetersäure oder Silberoxyd wird sie zu Dibrommaleïnsäure, $C_9Br_2(CO_9H)_2$, oxydirt; durch Barythydrat entstehen Dibromacrylsäure, $C_9Br_2H \cdot CO_2H$, und Brompropiolsäure, CBr: $C \cdot CO_9H$.

II. Aldehyde der Benzolklasse. (Aromatische Aldehyde.)
Die vom Benzol derivirenden Aldehyde zeigen, mit nur geringen Modificaturen, alle typischen Eigenschaften der Fettaldehyde, und sind ausserdem noch allen Umwandlungen befähigt, welche die Benzolkörper charakterisiren. Eine wheische Bildungsweise der Oxyaldehyde durch direkte Einführung der Alderiguppe CHO siehe pag. 207.

l Benzaldehyd, Bittermandelöl, C7H6O = C6H5·CHO, wurde zuerst

1832 von Liebig und Wöhler (63) in einer epochemachenden Untersuchung nach seiner Zusammensetzung und seinen Beziehungen zu anderen Benzoylverbindung erforscht. Künstlich entsteht er nach den allgemeinen Bildungsmethoden d Aldehyde (v. pag. 189): durch Oxydation von Benzylalkohol, C₆H₅·CH₂·OH; dur Destillation eines Gemenges von benzoësaurem und ameisensaurem Calciu durch Erhitzen von Benzylenchlorid, C₅H₅·CHCl₂, (aus Toluol), mit Wasser 200° (leichter bei Gegenwart von Bleioxyd), oder durch Einwirkung von Schwe saure und Wasser (64). Auch aus Benzylchlorid, C6H5 CH2Cl, kann er du Kochen mit verdünnter Salpetersäure oder mit wässriger Lösung von Bleinit erhalten werden (65) und wird gegenwärtig nach diesem Verfahren fabrikmäs dargestellt. Direkt aus Toluol, C6H5·CH3, entsteht er in geringer Menge der Einwirkung von Chromylchlorid CrO2Cl2 und Wasser (66). Früher wann man das Bittermandelöl ausschliesslich aus dem Amygdalin, - einem G coside, welches in den bitteren Mandeln, den Kirschlorbeerblättern (von A nus laurocerasus) und in verschiedenen Theilen vieler, zu den Familien der Pot ceen und Amygdaleen gehörenden Pflanzen enthalten ist. Lässt man sole Pflanzentheile, zerkleinert und mit Wasser übergossen, einige Zeit stehen, wird das Amygdalin durch die Einwirkung eines zugleich mit ihm vorkommen Fermentes - des Emulsins - in Benzaldehyd (Bittermandelöl), Traubenzud und Cyanwasserstoff gespalten:

$$\begin{array}{c} C_{20}H_{27}NO_{11}+H_{2}O=C_{7}H_{6}O+2C_{6}H_{12}O_{6}+CNH\\ \text{Amygdalin} & \text{Benzaldehyd} & \text{Traubenzucker.} \end{array}$$

Durch Destillation mit Wasserdampf gewinnt man das rohe Bittermandel welches Blausäure enthält, von der es durch Schütteln mit Kalkmilch t Eisensulfatlösung gereinigt wird. Der aus Benzylchlorid dargestellte technist Benzaldehyd ist fast stets chlorhaltig.

Der Benzaldehyd bildet ein farbloses, stark lichtbrechendes Oel, vom Sp. Gew. 1.050 bei 15°, das bei 179° siedet. Er löst sich in 300 Th. Wasser umischt sich mit absol. Alkohol und Aether. An der Luft oxydirt er leicht Benzoësäure und zeigt auch sonst alle Eigenschaften der Aldehyde. Er verbin sich mit den sauren Alkalisulfiten zu krystallinischen Verbindungen, wie C₆F CH SO₃K, und wird durch nascirenden Wasserstoff (Natriumamalgam) in Benalkohol übergeführt. Beim Schmelzen mit Aetzalkalien bildet er unter Wasserstoffentwicklung benzoësaure Salze; beim Kochen mit alkoh. Kalilösung entstate zugleich Benzylalkohol (vergl. pag. 190). Durch Phosphorchlorid wird Benzylchlorid, C₆H₃·CHCl₂, gebildet. Leitet man Chlorgas in siedenden Benzaldehy so entsteht Benzoylchlorid, C₆H₃·COCl, während in der Kälte bei Gegenw von Jod, ähnlich wie beim Toluol, der Benzolrest substituirt wird. Mit CN Säure verbindet sich Benzaldehyd zu dem flüssigen Oxycyanide, C₆H₃·CH Cl aus welchem durch conc. Salzsäure Mandelsäure gebildet wird.

Mit Ammoniak reagirt Benzaldehyd, und wie es scheint auch alle ander aromatischen Aldehyde, in etwas anderer Weise als die Aldehyde der Fettreil Während letztere sich meist zunächst mit 1 Mol. NH₃ verbinden und erst hei Erhitzen Wasser abspalten, wird bei dem ersteren sogleich aller Wasserste des Ammoniaks als Wasser eliminirt. Aehnlich wie Ammoniak reagiren auch de primären und secundären Amine. So entsteht durch Zusammenwirkung wie Benzaldehyd mit wässrigem Ammoniak das sogen. Hydrobenzamid, C₂₁H₁, N

relches als Tribenzylendiamin, (C₆H₅·CH)₃N₂, aufzufassen ist. Dasselbe wisteht auch durch Einwirkung von trockenem Ammoniak auf Benzaldehyd (67), zi bildet einen festen, in Alkohol und Aether löslichen Körper, der in rhombeden Prismen krystallisirt und bei 110° schmilzt. Es reagirt neutral und verbodet sich nicht mit Säuren, bildet aber als tertiäres Diamin mit Aethyljodid in Ammonium jodid, $C_{2,1}H_{1,8}N_2(C_2H_5J)_2$, aus welchem mittelst Silberoxyd das Ammoniumoxyd, $C_{21}H_{18}N_2(C_2H_5)_2O$, eine zweisäurige Base, erhalten wird. Rem Kochen mit Wasser oder Säuren wird das Hydrobenzamid wieder in Benzablehyd und Ammoniak gespalten. Beim Erhitzen auf 120° wird es in die isomere Asse Amarin, C₂₁H₁₈N₂, verwandelt, welche bei 100° schmilzt und mit 1 Aeq. ar Säuren krystallinische Salze bildet. Beim Destilliren von Amarin oder Hydro-Amazamid entsteht die Basis Lophin, C21H16N2, welche leichter durch Oxymicon von Amarin mittelst Chromsäure erhalten werden kann (68). Das Lophin, in bei 270° schmelzender Körper, besitzt in hohem Grade die Eigenschaft in scholisch-alkalischer Lösung bei Berührung mit Lust zu leuchten (10), indem m Benzoësäure oxydirt wird.

Mit Anilin vereinigt sich Benzaldehyd zu Benzylenphenylamin, $C_6H_5 \cdot CH$: C_5H_5 , während bei Gegenwart von Zinkchlorid Diamidotriphenylmethan, $C_6H_4 \cdot NH_2$, gebildet wird. Sehr interessant ist das Verhalten von Realdehyd gegen aromatische Diamine, indem nur mit den Diaminen der Ortholek beständige basische Verbindungen entstehen, welche als Aldehydine (s. diese) Rechnet werden.

Substituirte Benzaldehyde können durch Einwirkung von Chlor oder auf Benzaldehyd bei Gegenwart von Jod erhalten werden (s. pag. 204), tivei das erste Halogenatom die Parastellung einnimmt; ferner werden sie auch Enzylenchlorid, C6H5 CHCl2, und Benzylchlorid, C6H5 CH2Cl, durch Substion und nachherige Umwandlung der Gruppen — CHCl, oder — CH, Cl, in Aldehydgruppe gewonnen, und ist so eine Reihe von substituirten Benzaldehyden gestellt worden. Wichtiger sind die Nitroderivate. Lässt man ein Gemenge rauchender Salpetersäure und Schwefelsäure auf Benzaldehyd einwirken, so Eacht hauptsächlich Metanitrobenzaldehyd, C₆H₄(NO₂)·CHO, neben ge-Mengen des Orthoderivates. Ersterer krystallisirt in glänzenden Nadeln, 🗪 bei 49° schmelzen und giebt durch Oxydation Metanitrobenzoësäure. Der Dihonitrobenzaldehyd, welcher zum Unterschiede vom Metakörper sich nicht inimärem Natriumsulfit vereinigt, ist in reinem Zustande aus Dinitrophenyl-Exigure erhalten worden (69), und schmilzt bei 44°. Paranitrobenzaldehyd aus Benzylchlorid, C6H5·CH2Cl, durch Nitriren und Kochen mit Bleinitrat-Lang und durch Oxydation der Paranitrozimmtsäure erhalten worden.

Ester- und Aetherderivate des Benzaldehyds: Benzylenverbindungen.

Benzylenchlorid, C₆H₅·CHCl₂, auch Chlorobenzol oder Benzalchlorid genannt, entert ans Benzaldehyd bei Einwirkung von PCl₅, COCl₂ oder Succinylchlorid, und wird durch Chicren von Toluol in der Siedhitze gwonnen. Eine stechend riechende Flüssigkeit, vom prince von Toluol in der Siedhitze gwonnen. Eine stechend riechende Flüssigkeit, vom prince von Toluol in der Siedhitze gwonnen. Eine stechend riechende Flüssigkeit, vom prince von Toluol in der Siedhitze gwonnen. Eine stechend riechende Flüssigkeit, vom prince von Toluol in der Siedhitze gwonnen. Eine stechend riechende Flüssigkeit, vom prince von Toluol in der Siedhitze gwonnen. Eine stechend riechende Flüssigkeit, vom prince von Toluol in der Siedhitze gwonnen. Eine stechend riechende Flüssigkeit, vom prince von Toluol in der Siedhitze gwonnen. Eine stechend riechende Flüssigkeit, vom prince von Toluol in der Siedhitze gwonnen. Eine stechend riechende Flüssigkeit, vom prince von Toluol in der Siedhitze gwonnen. Eine stechend riechende Flüssigkeit, vom prince von Toluol in der Siedhitze gwonnen. Eine stechend riechende Flüssigkeit, vom prince von Toluol in der Siedhitze gwonnen. Eine stechend riechende Flüssigkeit, vom prince von Toluol in der Siedhitze gwonnen. Eine stechend riechende Flüssigkeit, vom prince von Toluol in der Siedhitze gwonnen. Eine stechend riechende Flüssigkeit, vom prince von Toluol in der Siedhitze gwonnen. Eine stechend riechende Flüssigkeit, vom prince von Toluol in der Siedhitze gwonnen. Eine stechend riechende Flüssigkeit, vom prince von Toluol in der Siedhitze gwonnen. Eine stechend riechende Flüssigkeit, vom prince von Toluol in der Siedhitze gwonnen. Eine stechend riechende Flüssigkeit, vom prince von Toluol in der Siedhitze gwonnen. Eine stechend riechende Flüssigkeit, vom prince von Toluol in der Siedhitze gwonnen. Eine stechend riechende Flüssigkeit, vom prince von Toluol in der Siedhitze gwonnen. Eine stechend riechende Flüssigkeit, vom prince von Toluol in der Siedhitze gwonnen. Eine stechende riechende Flüssigkeit, vo

Benzylendiacetat, C₆H₅·CH(O·C₂H₃O)₂, aus Benzylenchlorid mittelst Silberacetat, und ²⁰ Renzylendebyd und Essigsäureanhydrid entstehend, ist krystallinisch, schmilzt bei 43—44° und ²¹ thei 220°.

Alicoholaether des Benzylens, welche man auch als Benzacetale bezeichnet (vergl. pag. 197),

entstehen aus Benzylenchlorid bei der Einwirkung von Natriumalkoholaten. Der Dimethäylt $C_6H_5 \cdot CH(O \cdot CH_2)_2$, siedet bei 205°, der Diaethylaether, $C_6H_5 \cdot CH(O \cdot C_2H_5)_2$ bei 2

2. Tolylaldehyde C₈H₈O.

Es sind deren 4 Isomere möglich: das Monoderivat des Benzols, $C_6H_5 \cdot CH_2CI$ gew. α -Tolylaldehyd oder besser Phenylacetaldehyd genannt, und die Benzolbiderivate, $C_6H_4 < CH_3$, Ortho-, Meta- und Paratolylaldehyd.

α-Tolylaldehyd oder Phenylacetaldehyd, vergl. Artikel Aethylben Orthotolylaldehyd, C₆H₄(CH₃) · CHO(1, 2), entsteht aus Orthotolylchlo C₆H₄ · CH₂Cl (aus Orthoxylol), beim Kochen mit Bleinitratlösung. Eine 200° siedende gelbliche Flüssigkeit, die nach Bittermandelöl riecht und de Oxydation Orthotoluylsäure bildet. Metatolylaldehyd (1, 3) aus Metatolylchlo C₆H₄ · CH₃Cl (aus Metaxylol), ist eine stark nach Bittermandelöl rieche Flüssigkeit, vom spec. Gewicht 1·037 bei 0° die bei 199° siedet und sich se an der Luft zu Metatoluylsäure oxydirt. Paratolylaldehyd, aus Paratoluylsi bildet eine pfefferartig riechende Flüssigkeit, die bei 204° siedet, und wird dalkoh. Kalilösung in Paratoluylsäure und Paratolylalkohol verwandelt. Alle Isomeren verbinden sich mit primärem Natriumsulfit.

Von den Aldehyden der höhern Benzolkohlenwasserstoffe ist bis jetzt der Cuminaldehyd, $C_6H_4(C_3H_7)\cdot CHO$, erhalten worden, welcher bei den Cu verbindungen beschrieben wird.

Ein ungesättigter, dem Allylaldehyd entsprechender Körper ist der

Zimmtaldehyd, $C_9H_8O = C_6H_5 \cdot CH \cdot CHO$, oder das Phenylacrd Derselbe bildet den Hauptbestandtheil des Zimmt- und Cassiaöls (von Acynnamomum und Persea Cassia), aus welchen er mittelst primärem Natrium abgeschieden wird. Künstlich wird er aus Zimmtalkohol und aus Zimmts nach den allgemeinen Bildungsmethoden der Aldehyde erhalten. Synthetisch steht er, analog dem Crotonaldehyd (s. pag. 192) durch Einwirkung von aldehyd auf Benzaldehyd bei Gegenwart von Salzsäure (74): $C_6H_5 \cdot CH \cdot CHO + H_3O$. Der Zimmtaldehyd bildet einloses, aromatisch riechendes Oel, das in Wasser untersinkt und bei 247—siedet. An der Luft oxydirt er sich zu Zimmtsäure, $C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CG$ durch energische Oxydation entsteht Benzoësäure. Er zeigt alle Eigenschider Aldehyde und bildet mit Ammoniak die dem Hydrobenzamid (pag. entsprechende Base Hydrocynnamid (C_9H_8) N_2 .

Von Dialdehyden der Benzolreihe ist nur der Paraphtalylaldel $C_6H_4 < CHO(1, 4)$, bekannt, welcher dem Paratolylenalkohol, $C_6H_4 < CH_2$. entspricht Derselbe entsteht aus Tolylenchlorid, $C_6H_4 < CH_2$ Cl (aus Paraxy beim Erhitzen mit Bleinitratlösung, bildet im Wasser schwer lösliche Nadeln, bei 115° schmelzen, und giebt durch Oxydation Terephtalsäure.

Oxyaldehyde oder Aldehyd-phenole.

Dieselben enthalten ausser der Aldehydgruppe noch an den Benzolkern bundene Hydroxylgruppen, durch welche die Körperfamilie der Phet charakterisirt wird, und zeigen daher die typischen Eigenschaften von Aldehy und Phenolen. Als letztere lösen sich in den Alkalien unter Bildung von Phenolen.

sizen, wie $C_6H_4 < \stackrel{O\cdot Na}{CHO}$, aus denen durch Einwirkung von Alkyljodiden Phenoliker, wie $C_6H_4 < \stackrel{O\cdot CH_3}{CHO}$, gebildet werden. Eine sehr bemerkenswerthe spische Bildungsweise der Aldehydphenole, durch directe Einführung der Aldehydpuppe, besteht in der Einwirkung von Chloroform und wässerigen Alkalien auf Phenole (75):

$$C_6H_5.OH + CHCl_3 + 4KOH = C_6H_4 < \frac{OK}{CHO} + 3KCl + 3H_2O.$$

Die Reaction kann in der Weise gedeutet werden, dass aus dem Chloroform mnāchst Ameisensäure gebildet wird (CCl₃H + 3KOH = CHO·OH + 3KCl), wiche im Entstehen auf das Phenol einwirkt. Anstatt Chloroform kann auch Cioral angewandt werden, welches durch Alkalien in Chloroform und Ameisensime gespalten wird. Das niedrigste Glied dieser Reihe, der Oxybenzalèthyd, $C_6H_4 < \stackrel{OH}{C}_{HO}$, existirt, gleich allen Biderivaten des Benzols, in drei Imeren. Die Orthoverbindung (1, 2), gewöhnlich Salicylaldehyd (früher kirlige oder spiroylige Säure) genannt, findet sich im Oel der Blüthen von 🏰 🚾 Arten, und entsteht durch Oxydation seines Alkohols, des Saligenins C₆H₄ OH. CH. OH, ferner der in der Rinde von Salex- und Populus-Arten vorkommenden noside Salicin und Populin. Man gewinnt ihn am leichtesten (neben Paraoxydehyd) synthetisch aus Phenol durch längeres Erhitzen mit Chloroform Kalilauge (76). Der Salicylaldehyd bildet ein aromatisch riechendes, in Isser wenig lösliches Oel, vom spec. Gewicht 1·172 bei 15°, das bei 196° siedet gegen — 20° erstarrt. Durch Eisenchloridlösung wird es tief violett gefärbt. rimärem Natriumsulfit vereinigt es sich zu einer krystallinischen Verbindung. arch nascirenden Wasserstoff wird er in seinen Alkohol, das Saligenin, durch andation in Salicylsäure übergeführt:

$$\begin{array}{cccc} C_6H_4 \stackrel{OH}{<}_{CH_2 \cdot OH} & C_6H_4 \stackrel{OH}{<}_{CHO} & C_6H_4 \stackrel{OH}{<}_{CO \cdot OH} \\ & & & & & & & & & & \\ Saligenin & & & & & & & & \\ \end{array}$$

Mit den Alkalien bildet Salicylaldehyd krystallinische Salze, wie $C_6H_4(OK)$ - H_0 , aus denen durch Einwirkung von Alkyljodiden Phenoläther gebildet arden. Der Methyläther, $C_6H_4(O\cdot CH_3)\cdot CHO$, siedet bei 238°, der Aethylher bei 248°.

Metaoxybenzaldehyd, C₆H₄ CHO (1, 3), ist neben Metaoxybenzalkohol Trh Reduction von Metaoxybenzoësäure mittelst Natriumamalgam erhalten orden (77) und bildet einen bei gew. Temperatur festen Körper, der gegen or siedet und sich mit primärem Natriumsulfit verbindet.

Paraoxybenzaldehyd, $C_6H_4 < \stackrel{OH}{\sim}_{CHO}$ (1, 4), entsteht neben Salicylaldehyd der Einwirkung von Chloroform und Kalilauge auf Phenol (s. oben); ferner seinem natürlich vorkommenden Methyläther, dem Anisaldehyd, durch Ertzen mit Salzsäure auf 200°. Er löst sich ziemlich leicht in heissem Wasser, wird trystallisirt in feinen Nadeln, die bei 116° schmelzen. Im Unterschiede zum varylaldehyd ist er mit Wasserdampf nicht flüchtig. Durch Eisenchlorid wird wird tot Lösung schmutzig violett gefärbt. Mit Kalihydrat geschmolzen bildet er hannybenzoësäure. Sein Methyläther, $C_6H_4 < \stackrel{O\cdot CH}{CHO}^3$, stellt den Anisal-

dehyd dar, welcher aus verschiedenen ätherischen Oelen (Anisöl, Fencheid Esdragonöl) durch Oxydation mittelst verdünnter Salpetersäure oder Chromsaur lösung erhalten wird. Er bildet ein ätherisch riechendes Oel vom spec. Gewich 1:123 bei 15° das bei 248° siedet. Durch Erhitzen mit Salzsäure auf 200° wir er in Methylalkohol und Paraoxybenzaldehyd gespalten.

In ähnlicher Weise wie die Oxybenzaldehyde aus Phenol, sind aus den dr isomeren Kresolen, $C_6H_4 < {}^{CH}_{OH}^3$, isomere Oxytolylaldehyde, $C_6H_3(CH_3) < {}^{OH}_{CH}$ erhalten worden (78).

2. Von den 6 möglichen Dioxybenzaldehyden, $C_7H_6O_3 = C_6H_3(OH)$ CHO, von denen drei Isomere mittelst der Chloroformreaction aus den 3 Dixybenzolen, $C_6H_4(OH)_2$, (Pyrocatechin, Resorcin und Hydrochinon) erhalte worden sind (s. unten), ist der Protocatechualdehyd, die Stammsubstat des Vanillins und Piperonals, besonders bemerkenswerth. Derselbe ist zuer aus Piperonal erhalten worden (79) und entsteht ferner aus Vanillin und is vanillin beim Erhitzen mit verdünnter Salzsäure; synthetisch wird er aus Pyr catechin mittelst der Chloroform-Reaction gebildet (80). Er ist in Wasser se leicht löslich und krystallisirt in glänzenden Nadeln, die bei 150° schmelze Er reducirt ammoniakalische Silberlösung mit Spiegelbildung und verbindet si mit den primären Alkalisulfiten. In wässriger Lösung wird er durch Eisenchlot tiefgrün gefärbt, — ähnlich wie alle zwei Hydroxyle in der Orthostellung enthalte den Benzolderivate. Mit Kalihydrat geschmolzen, bildet er Protocatechusäure.

Der Protocatechualdehyd ist ein Derivat des Homopyrocatechins; seine Sau ist die Protocatechusäure, für welche es erwiesen ist, dass in ihr die zwei Hydraxyle zu einander in der Orthostellung, das Carboxyl aber zu einem Hydrax in der Parastellung sich befindet:

Von den Aethern des Protocatechualdehydes sind besonders bemerkenswert das Vanillin und Piperonal, ferner das Isovanillin und der Dimethyl-Protocatechialdehyd:

Das Vanillin und Isovanillin werden bei den Vanillinverbindungen abginandelt. Der Dimethylprotocatechualdehyd, $C_6H_3(O \cdot CH_3)_2 \cdot CHO$, en steht durch Methylirung von Protocatechualdehyd (Vanillin und Isovanillin beim Erhitzen mit Kalilauge und Methyljodid. Er ist im Wasser nur weni löslich, schmilzt gegen 20° und siedet bei 285°. Durch Oxydation mittels Chromsäurelösung bildet er Dimethylprotocatechusäure, Veratrumsäure, C_4H_1 (O·CH₃)₃·CO₃H.

Der Methylenäther des Protocatechualdehydes ist das Piperonal, $C_8H_8O_8$ = $C_6H_3({\overset{\circ}{O}}{>}CH_2)\cdot CHO$ (s. oben), welches durch Oxydation von Piperinsaure mittelst Kaliumpermanganat erhalten worden ist (81). Er besitzt einen penetranten cumarinähnlichen Geruch, krystallisirt aus heissem Wasser in langen glänzenden

kideln, schmilzt bei 37° und siedet bei 263°. Als Aldehyd verbindet er sich in primären Alkalisulfiten. Durch Oxydation bildet er die ihm entsprechende kronylsäure, durch Reduction den Piperonylalkohol. Durch PCl₅ entsteht aus in das Chlorid C₆H₃(O₂:CCl₂)CHCl₂, aus welchem beim Kochen mit Wasser war Abspaltung der Gruppe CCl₂ Protocatechualdehyd gebildet wird (s. oben).

Isomer mit Protocatechualdehyd sind Gentisinaldehyd, C₆H₃(CHO)(OH) (I, 2, 4), — OH (I, 2, 5), und Resorcylaldehyd, C₆H₃(CHO)(OH)(OH) (I, 2, 4), — OH (I, 2, 5), und Resorcylaldehyd, C₆H₃(CHO)(OH)(OH) (I, 2, 4), — OH (II, 2, 5), und Resorcylaldehyd (82) bildet bei 99° schmelzende Krystalle und giebt with Oxydation Gentisinsäure (Oxysalicylsäure). Sein Methyläther C₆H₃(CHO) (III)(O·CH₃), ist aus Methylhydrochinon dargestellt worden. Der Resorcylabehyd, aus Resorcin (83), schmilzt bei 134—135° und giebt mit Kalihydrat gedmolzen die β-Resorcincarbonsäure (84); mit Essigsäureanhydrid bildet er nach in Reaction von Perkin Umbelliferon (85).

Zugleich mit Resorcylaldehyd entsteht bei der Einwirkung von Chloroform Kalilauge auf Resorcin, durch Eintritt einer zweiten Aldehydgruppe, auch Esorcindialdehyd, $C_6H_2(OH)_9(CHO)_9$ (86). In gleicher Weise entstehen Methylresorcin, $C_6H_4 < OCH_3$ (1, 3), zwei Methylresorcylaldehyde, $C_6H_1(OH)(O\cdot CH_3)\cdot CHO$, und zwei Dialdehyde, $C_6H_2(OH)(O\cdot CH_3)(CHO)_9$. Die Dialdehyde werden namentlich dann gebildet, wenn die Reaction in Lanter Lösung bei einem grossen Ueberschuss von Chloroform und Alkali Letihrt wird.

Aldehydsäuren (vergl. pag. 202).

Aldehydsäuren, welche nur Aldehyd- und Carboxylgruppen enthalten, wie CHO $_{\rm CO_2H}$, und als Halbaldehyde der Dicarbonsäuren, $C_6H_4({\rm CO_2H})_2$ betannt werden können (vergl. pag. 202) sind noch nicht erhalten worden; dagegen verschiedene Oxyaldehydsäuren bekannt. Dieselben entstehen aus den vauren mittelst der Chloroformreaction, in derselben Weise wie die Oxyalte aus den Phenolen. Aus der Salicylsäure, $C_6H_4({\rm OH})\cdot{\rm CO_2H}$, werden wei Aldehydsäuren

$$C_{6}H_{3} \begin{cases} CO_{2}H & (1) \\ OH & (2) \text{ und } C_{6}H_{3} \end{cases} \begin{cases} CO_{2}H & (1) \\ OH & (2) \\ CHO & (3) \end{cases}$$

Orthoaldehydosalicylsäure Paraaldehydosalycilsäure

with Vanillin, $C_6H_3(CHO)(O \cdot CH_3)(OH)$ (89).

Das Denivat einer Dioxyaldehydcarbonsäure ist die Opiansäure, $C_{10}H_{10}O_5$, cer Dimethyläther der Aldehydo-protocatechusäure, $C_6H_2(CO_2H)(O\cdot CH_3)_2(CHO)$ 1-3-4-6). Dieselbe entsteht aus dem Opiumakaloïde Narcotin durch Oxydation

mittelst MnO_2 und Schwefelsäure, und krystallisirt in feinen Nadeln, die bei 140° schmelzen. Beim Erhitzen mit Salzsäure zerfällt sie in Protocatechualdehyd. CO_2 und 2 Mol. Methylchlorid; beim Erhitzen mit Natronkalk entsteht Dimethylprotocatechualdehyd. Durch Oxydation bildet sie Hemipinsäure, $C_6H_2(O \cdot CH_3)$, $(CO_2H)_2$; durch Einwirkung alkoholischer Kalilösung entstehen Hemipinsäure und Meconin, das innere Anhydrid der Meconinsäure, $C_6H_2(O \cdot CH_3)_2(CH_2 \cdot OH_2)_2(CO_2H)$ (90).

Aldehydine,*) eine von LADENBURG entdeckte Klasse von Basen, entstehen aus 1 Mol. eines Orthodiamins und 2 Mol. eines Aldehyds unter Austritt von 2 Mol. Wasser:

$$X \leq NH_{2} + 2YCOH = X \stackrel{N}{N} \leq CH \cdot Y + 2H_{2}O$$
Orthodiamin Aldehyd Aldehydin Wasser.

Meta- und Paradiamine bilden mit Aldehyden isomere Körper; während doch diese durch Säuren leicht wieder in ihre Componenten gespalten werden, sind die Aldehydine Säuren gegenüber sehr beständig. Um dieser die Aldehydine auszeichnenden Eigenschaft auch in der Formulirung Ausdruck zu verleihen. Atteilt ihnen Ladenburg die oben gegebene Structurformel.

Die Aldehyde wirken nicht nur unter Aldehydinbildung auf die Orthodianung selbst, sondern auch auf deren salzsaure Salze ein. Da bei dieser Reaction natürlich die salzsauren Salze der Aldehydine gebildet werden, diese aber en säurige, während die Diamine zweisäurige Basen sind, so muss bei diesem Process Salzsäure in Freiheit gesetzt werden:

$$X(NH2)2(HCl)2 + 2YCOH = X(NCHY)2HCl + 2H2O + HCl.$$

Da ferner Meta- und Paradiamine nach dem oben Gesagten selbstverstirdlich einer analogen Umsetzung nicht fähig sind, so kann darauf ein Verfahrenbegründet werden, um in bequemer Weise zu entscheiden, ob ein Diamin, dessen Structur zweiselhaft, ein Orthodiamin ist. Man erwärmt in einem Reagircylindet etwa 0,1 Grm. des von Wasser und überschüssiger Salzsäure sorgfältig befreite Chlorhydrates einer solchen Base mit einigen Tropfen Bittermandelöl im Wasserbade. Tritt dabei Salzsäure auf, was durch einen an die Mündung des Reagreylinders gebrachten mit Ammoniak beseuchteten Glasstab leicht nachgewiese werden kann, so liegt ein Orthodiamin vor (1).

Darstellung der Aldehydine.

Man erwärmt den Aldehyd mit der berechneten Menge des betr. Diamins oder Diamechlorhydrates längere Zeit auf genügend hohe Temperatur im Oelbade. Da indess die Aldehyde auf salzsaure Orthodiamine merkwürdigerweise auch in Gegenwart ret Wasser — und zwar in der Regel glatter — unter Abscheidung des meist schwellöslichen salzsauren Salzes des betr. Aldehydins einwirken, so trägt man im Afgemeinen besser den Aldehyd in die wässrige Lösung des Orthodiaminchlorhydrates ein und befördert die Reaction, welche bei gew. Temperatur vor sich geht, durch häufiges Umschüttelzevent. auch durch Zusetzen einiger Tropfen Alkohol (2).

Phenyl fur fur aldehyd in (3), $C_6H_4N \stackrel{N}{\times} CH \cdot C_4H_3O$. Die Lösung von 1 Th. Orthophenylendiamin in etwa 5 Th. Wasser wird mit der berechneten Menge Furfurd

^{*) 1)} LADENBURG, Ber. 11, pag. 600, 1650. 2) LADENBURG, Ber. 11, pag. 1648. 3) LADENBURG und ENGELBRECHT, Ber. 11, pag. 1653. 4) LADENBURG und RÜGHEIMER, Ber. 11, pag. 1654. 5) LADENBURG, Ber. 11, pag. 590. 6) LADENBURG, Ber. 10, pag. 1126.

geschittelt. Das salzsaure Salz wird durch Umkrystallisiren unter Zusatz von Therkohle gereinigt. Aus der Lösung desselben fällt Kalihydrat die Base, welche dank Krystallisation aus hochsiedendem Ligroïn in compacten Krystallen ertaken wird. Leicht löslich in Alkohol, weniger in Benzol und Toluol, schwer sligroïn. Schmp. 95—96°. Die Lösung des Phenylfurfuraldehydinchlorhydrates keet mit Platinchlorid ein

Platindoppelsalz, $(C_{16}H_{12}N_2O_2HCl)_2PtCl_4$, welches aus Alkohol in gelben Blättchen psallsirt. Versetzt man dieselbe mit verdünnter Salpetersäure, so fällt das schwerlösliche alpetersaure Salz, $C_{16}H_{12}N_2O_2\cdot NO_3H$, in Nadeln aus. Durch Lösen der Base in verlanter Schwefelsäure und Umkrystallisiren erhält man das saure schwefelsaure Salz, $h_1H_{11}N_1O_2\cdot SO_4H_2$.

Ethitzt man die Base mit Jodäthyl im Wasserbade, entjodet die durch Ausiden mit Wasser erhaltene Lösung mit Silberoxyd und versetzt nach dem Filtriren is Salzsäure und Platinchlorid, so entsteht ein Niederschlag von

Phenylfurfuraldehydin-Aethyl-Platinchlorid, $(C_{16}H_{12}N_2O_3\cdot C_2H_5)$ PtCl₄. Erwärmt man das Aldehydin mit Jodmethyl auf 100°, so bildet sich die Jodmethylverbindung, $C_{16}H_{12}N_2O_3\cdot CH_3J$. Prismen. Schmp. 192—93°. Phenylbenzaldehydin, $C_6H_4(NC_7H_6)_2$, wird aus 1 Mol. salzsauren Orthomylendiamin (gelöst in 10 Th. Wasser) und 2 Mol. Benzaldehyd wie das Infürfuraldehydin dargestellt. Krystallisirt aus Alkohol in sechsseitigen In Alkohol und Benzol leicht löslich. Schmp. 133—34°.

las salzsaure Salz, C₂₀H₁₆N₂HCl, fällt aus heisser verdünnter Salzsäure in farblosen aus. Beim Kochen mit Wasser verliert es Salzsäure. Seine Lösung giebt mit Platin ei einen Niederschlag des

Platindoppelsalzes, (C₂₀H₁₆N₂HCl)₂PtCl₄, welches aus salzsäurehaltigem Alkohol Beigeben Nadeln krystallisit. Beim Versetzen derselben mit Salpetersäure fällt das

silpetersaure Salz, C₂₀H₁₆N₂·HNO₃, krystallinisch aus. Prismen.
Saures schwefelsaures Salz, C₂₀H₁₆N₂·SO₄H₂. Farblose Blättchen.

Phenylbenzaldehydin-Aethyljodid, C₂₀H₁₆N₂·C₂H₆J. Das Aldehydin mit Jodäthyl auf 100—120° erhitzt. Dicke farblose, in Alkohol und in wasser leicht lösliche, bei 211—213° schmelzende Prismen. Ebenso sich beim Erhitzen mit Jodmethyl

de Jodmethylverbindung C20H16N2·CH3J.

Phenylanisaldehydin (4), C₆H₄(NC₈H₈O)₂. Dargestellt aus 1 Mol. haurem Orthophenylendiamin, gelöst in 12 Th. Wasser, und 2 Mol. Anishyd unter Zusatz von etwas Alkohol wie die vorhergehenden Aldehydine. Base wird aus dem salzsauren Salz durch Ammoniak in Freiheit gesetzt und hat Umkrystallisiren aus Alkohol in sternförmig gruppirten Nadeln vom mp. 128·5—129° erhalten.

Tolufurfuraldehydin (5) (4), C₇H₆(NC₅H₄O)₂, wird am besten durch indeln einer Lösung von 20 Grm. salzsaurem Toluylendiamin (1, 3, 4) in Grm. Wasser mit 20 Grm. Furfurol gewonnen. Die durch Thierkohle entfärbte in des salzsauren Salzes in heisser verdünnter Salzsäure wird durch Kalihydrat in des der durch Umkrystallisiren aus Alkohol und aus Ligroïn gereinigte Base in de durch Grismen vom Schmp. 128.5°. Leicht löslich in whol, Aether, Benzol, Toluol, schwer in Ligroin.

Az der Lösung des salzsauren Salzes wird durch Salpetersäure das

islpetersaure Salz, C₁₇H₁₄N₂O₂·NO₃H, in Nadeln gefällt — Platinchlorid erzeugt

Platindoppelsalzes (C17H,4N2O2·HCl)2·PtCl4.

Wird die Base mit Jodmethyl auf 100° erwärmt, so erhält man die

Jodmethylverbindung, C₁₇H₁₄N₂O₂·CH₃J, welche aus Wasser in glänzer den Blättern krystallisirt. Schmp. 195·5°. Die alkoholische Lösung liefert, meiner alkoholischen Jodlösung versetzt, ein

Trijodür, C₁₈H₁₇N₂O₂J₃ — hellbraune Nadeln, Schmp. 126-128° und ein

Pentajodür, C₁₈H₁₇N₂O₂J₅ — dunkel-stahlblaue, schiefe Säulen vo Schmp. 109°.

Behandelt man das Furfuraldehydinmethyljodid mit Chlorsilber, so erbi man ein in glänzenden Blättchen krystallisirendes Chlorid, dessen Lösung n Platinchlorid ein

Platindoppelsalz, (C₁₇H₁₄N₂O₂·CH₃Cl)₂PtCl₄, als gelben Niederschillefert.

Tolubenzaldehydin (6) (5) (2), C₇H₆ (NC₇H₆)₂, kann durch 18 stundig Erhitzen von 1 Mol. o-Toluylendiamin (1, 3, 4) mit 2 Mol. Benzaldehyd t 140° dargestellt werden. Vortheilhafter gewinnt man es durch Behandeln des 20 Th. Wasser gelösten salzsauren Toluylendiamins mit der gleichen Mes Benzaldehyd. Das salzsaure Salz des Aldehydins wird mit Aether abgewasch abgepresst und aus verdünnter Salzsäure mehrmals umkrystallisirt. Aus sei Lösung wird die Base durch Ammoniak gefällt. Sie krystallisirt aus Alkohol monoklinen Prismen, ist in Aceton und heissem Alkohol leicht löslich t schmilzt bei 195.5°.

Salzsaures Salz, C₂₁H₁₈N₂·HCl+H₂O. Lange Nadeln. Wird aus seinen Losm in verdünnter Salzsäure durch concentrirte Salzsäure gefällt.

Platindoppelsalz, $(C_{21}H_{18}N_2HCl)_2PtCl_4$. In Wasser unlöslich. Krystallisirt audünntem Alkohol in Warzen.

Erhitzt man das Aldehydin mit Jodmethyl auf 100°, so erhält man die Jodmethylverbindung, C₂₁H₁₈N₂·CH₃J. Dünne Nadeln, welche 209° unter Zersetzung schmelzen.

Wird diese Verbindung durch Silberoxyd entjodet und die entstehende B mit Salzsäure und Platinchlorid versetzt, so erhält man einen Niederschlag

Platindoppelsalzes, (C₂₁H₁₈N₂·CH₃Cl)₂·PtCl₄. Krystallisirt aus Alko in gelben Prismen.

Tolubenzaldehydin-Aethyljodid, $C_{21}H_{18}N_2 \cdot C_2H_5J + \frac{1}{4}H_2O$. Das dehydin wird mit Jodäthyl auf 120° erhitzt. Nadeln oder Prismen, in hers Wasser ziemlich, in Alkohol leicht löslich. Schmp. 180—181°. Liefert, mit 1 Jod in alkoholischer Lösung versetzt, ein

Perjodid, C₂₃H₂₃N₂J₃. Braune, bei 123—123,5° schmelzende Blättch Tolubenzaldehydin-Aethyl-Platinchlorid, (C₂₃H₂₃N₂Cl)₂PtCl₄, wie die entsprechende Methylverbindung erhalten. Krystallisirt aus mit 2' Wasser verdünntem Alkohol in glänzenden Blättchen.

Löst man Tolubenzaldehydin in Eisessig und versetzt nach und nach einer Lösung der 1½ fachen Menge übermangansauren Kalis in 40-50 Th. Was so entsteht

Dibenzenylamidobenzoësäure (5) (4), (C₇H₆N)₂C₆H₃·COOH. Säure krystallisirt aus Alkohol in Prismen, schmilzt bei 253,5—254,5°, ist in kalien und in verdünnter Salzsäure leicht, in Wasser und verdünnter Essignischwer löslich.

Das Calciums alz, $(C_{21}H_{15}N_{2}O_{2})_{2}Ca$, ist in kaltem Wasser schwer, in heissem leichter, tenkel kicht in Alkohol löslich und krystallisirt in Nadeln.

Silbersalz, C21H15N2O2Ag. Flockiger Niederschlag.

Toluanisaldehydin (4), C₇H₆(NC₈H₈O)₂, wird wie das Phenylanisaldehm dargestellt. Nadeln, in Alkohol und Chloroform leicht, in Ligroin schwer lisch. Schmp. 152—156°.

Orthotoluylen diamin und Salicylaldehyd. Azurin (5). Erhitzt man IMol. Diamin mit 2 Mol. Salicylaldehyd längere Zeit auf 108—110° und bysallisirt die Masse mehrfach aus Alkohol um, so erhält man gelbe, sternförmig pappirte Nadeln vom Schmp. 106—110° und der Formel C₂₈H₂₂N₂O₃ (?), deren Moholische Lösung salpetersaures Silber beim Kochen reducirt. Behandelt man desse Verbindung mit Salzsäure, so bildet sich ein amorpher Körper, der sich in Imilauge mit violetter Fluorescenz löst und aus dieser Lösung durch Kohlenstate wieder ausgefällt wird.

Ein ähnlicher Körper, das Azurin, C₃₅H₃₂N₄O₃, entsteht, wenn man die ich 18 stündiges Erhitzen von 1 Th. Diamin mit 1,5—2 Th. Salicylaldehyd auf ich 18 stündiges Erhitzen von 1 Th. Diamin mit 1,5—2 Th. Salicylaldehyd auf ich erhaltene Masse mit heisser verdünnter Salzsäure auszieht und das nach Erkalten gelöst bleibende salzsaure Salz durch conc. Salzsäure fällt. Aus ich wird das Azurin durch Ammoniak oder besser kohlensaures Ammoniak freiheit gesetzt. Reinigung umständlich. Schmp. 250,5°. Krystallisirt aus im Toluol in kleinen Täfelchen, welche in Amylalkohol, Aceton und Alkohol in Toluol und Chloroform schwer, in Ligroïn nicht löslich sind. Seine im Toluol und Chloroform schwer, in Ligroïn nicht löslich sind. Seine Erluorescenz ausgezeichnet. Aus den alkalischen Lösungen wird das Azurin ich Kohlensäure gefällt.

Alkalien. Man versteht darunter die Oxyde und Oxydhydrate der Metalle Lalim, Natrium, Lithium, Rubidium und Cäsium. Man hielt sie früher für einzerlegbare Körper. Lavoisier hat zuerst die Vermuthung geäussert, seien zusammengesetzt, und zwar glaubte er, auf ihre Aehnlichkeit mit dem moniak sich stützend, sie enthielten Stickstoff*). Davy hat aus dem Kali und tron die Metalle isolirt und so ihre chemische Natur aufgeklärt**).

Die Alkalien sind nicht flüchtige, in Wasser leicht lösliche Substanzen, Eche Kohlensäure aus der Lust anziehen, stark ätzend wirken, d. h. die Epitrmis zerstören, den Lakmussarbstoff bläuen, den Farbstoff der Curcumä bräunen kalisch reagiren) und die Fette verseisen.

LADENBURG.

Alkalimetrie. Man versteht darunter eine volumetrische Methode oder Immethode zur Bestimmung der Alkalien (s. Analyse).

LADENBURG.

Alkaloide. Die als Alkaloide« bezeichneten Körper sind stickstoffhaltige ramsche Basen. Ihre Gruppe ist indess in mehrfacher Beziehung keine scharf grenzte. Nachdem man früher vielfach alle kohlenstoffhaltigen Basen Alkaloide mannt und dann natürliche Alkaloide« wie Chinin, Morphin, von künstlichen likaloiden« wie Aethylamin, Anilin, unterschieden hatte, beschränkte man später Bezeichnung meistens auf die in der Natur vorkommenden organischen liken. Jetzt sind es vorzugsweise die im Pflanzenreich vorkommenden, denen landen Namen Alkaloide gelassen hat. Für thierische Basen, wie Cholin, Kreatzn, ist er nicht mehr üblich, oder wird hier doch auf solche Körper beschränkt,

⁷⁾ Traité de Chimie, seconde édition I, 170.

Phil. Trans. 1808, 1.

von welchen, wie bei den gistigen Leichenbasen, wenig mehr als eine allgemein Aehnlichkeit mit den pstanzlichen Alkaloiden bekannt ist. Man hat serner di einstweilige Unmöglichkeit künstlicher Nachbildung als gewissermaassen charal teristisch für die Alkaloide gelten lassen und in diesem Sinne z. B. Mercurialin Amanitin aus der Reihe der letzteren gestrichen, sobald sie als mit dem Methy amin, resp. Cholin identisch erkannt wurden. Seitdem der Aufbau des Atropia aus Tropasäure und Tropin gelungen ist, lässt sich eine derartige Einschränkun nicht wohl ausrechthalten, und andererseits sind in den künstlichen Tropeine die nicht in der Natur vorgefunden wurden, Körper bekannt geworden, welch trotzdem den natürlichen Alkaloiden durchaus an die Seite gestellt werde müssen. Hier sollen als Alkaloide diejenigen Pstanzenbasen besprochen werde welche entweder ausschliesslich, oder doch zuerst aus Pstanzen gewonnen worde sind.

Geschichte. Das zuerst bekannt gewordene Alkaloid ist das Morphi DEROSNE publicirte 1803 eine Arbeit über die Bestandtheile des Opiums un beschrieb darin ein eigenthümliches, krystallinisches »Opiumsalz«, welches nach zwei verschiedenen Methoden isolirte. Nach der einen Methode dargestel war dies Opiumsalz Narcotin, nach der anderen Morphin. Sie wurden von D ROSNE für identisch gehalten und ihre basische Natur nicht erkannt. Der eigen liche Entdecker des ersten Alkaloids ist SERTÜRNER, dessen erste Untersuchunge des Opiums aus dem Jahre 1805 datiren. Sie führten zur Entdeckung der Moh säure (Meconsäure) und eines eigentümlichen als principium somniferum bezeic neten Körpers, der mit Säuren salzartige Verbindungen einzugehen scheine. Er in der 1817 veröffentlichten vollständigeren Abhandlung Serturner's »Ueber d Morphium, eine neue salzsähige Grundlage, und die Meconsäure, als Hauptbestan theile des Opiums« sprach er sich bestimmt über die alkalischen Eigenschafte seines Morphiums aus und lenkte die allgemeine Aufmerksamkeit auf diese ers organische Base. Da das Morphin die arzneiliche Wirksamkeit des Opiums höchst concentrirter Form zeigte, lag die Hoffnung nahe, auch aus ande arzneilich verwendeten Pflanzenstoffen in ähnlicher Weise die reinen wirksame Bestandtheile isoliren zu können. Diese Aussicht regte zu Untersuchungen welche in rascher Reihenfolge zur Entdeckung einer grossen Anzahl von Alk loiden führten. Als die bekannteren der in nächster Zeit entdeckten sind nennen: Narcotin (Robiquet 1817), Strychnin (Pelletier u. Caventou 1815 Veratrin (Meissner 1818), Brucin (Pelletier u. Caventou 1819), Chinin un Cinchonin (Dieselben 1820), Solanin (DesFosses 1820), Coniin (GIESECKE 1827) Nicotin (REIMANN u. Posselt 1828), Atropin (Mein 1831), Codein (Robiquet 1831 Aconitin, Hyoscyamin (Geiger u. Hesse 1833).

Vorkommen. Es ist bemerkenswerth, dass die grosse Anzahl der gege wärtig bekannten Alkaloide sich keineswegs gleichmässig auf alle Pflanzenfamilie vertheilt, dass vielmehr von den letzteren einige sich durch einen grossen Reichtum an Alkaloiden auszeichnen, während die meisten Familien deren völlig antbehren scheinen. Besonders reich an Alkaloiden sind z. B. die Solaneen un Papaveraceen, anscheinend ganz frei davon u. A. die grossen Familien der Grimineen, Labiaten, vielleicht auch die Compositen. Fast alle alkaloidführende Familien gehören zu den Dicotyledonen. Von den Monocotyledonen sind eint die Colchiceen, welche einige Alkaloide liefern (Colchicin, Veratrin, Jervin Verschwindend klein ist auch die Zahl der aus den Acotyledonen isolirten Baset Die Pilze lieferten Muscarin, die Lycopodiaceen das Lycopodin. Ausser den

ketzteren ist kein einziges Alkaloid in Gefässkryptogamen nachgewiesen worden, and in Algen, Flechten, Laub- und Lebermoosen hat man bisher überhaupt keins aufgefunden.

Selten nur findet man ein Alkaloid (wie namentlich das Berberin) durch mehrere Pflanzenfamilien verbreitet, sondern meistens sind besonderen Familien besondere Alkaloide eigenthümlich, und zwar entweder in der Weise, dass in mehreren, resp. allen Gattungen der betreffenden Familie dieselben Alkaloide sorkommen, wie bei den Strychnaceen, oder dass die verschiedenen Gattungen vieder besondere Alkaloide führen, wie zum Theil bei den Solaneen.

Sehr häufig finden sich mehrere Alkaloide in einer und derselben Pflanze w, wie die zahlreichen Alkaloide des Opiums und der Chinarinden. So versellschaftete Basen, und ebenfalls solche, welche in verschiedenen Pflanzen derselben Gattung oder Familie auftreten, pflegen sich auch chemisch nahe zu wehen, äussern auch häufig ähnliche physiologische Wirkungen. Von den Opium-daloiden z. B. gehören ihrer empirischen Zusammensetzung nach mehrere einer daloiden z. B. gehören ihrer empirischen Zusammensetzung nach mehrere einer daloiden Reihe an, andere sind unter sich isomer. Die wichtigeren Chinaksen sind paarweise isomer. Von den mydriatisch wirkenden Alkaloiden der sahneen findet sich das Atropin in Atropa belladonna und in Datura stramonium, Hyoscyamin in denselben Pflanzen und ausserdem in Hyoscyamus niger und Stoisia myoporoides. Beide lassen sich in Tropasäure und Tropin spalten, werden das in Hyoscyamus noch vorkommende Hyoscin bei der Spaltung Tropatere und das dem Tropin isomere Pseudotropin liefert.

Mehrfach hat man Alkaloide künstlich in solche andere überzuführen verscht, welche mit den ersteren zusammen in denselben Pflanzen vorkommen, das Harmalin in Harmin, das Conydrin in Coniin, das Hyoscyamin in Atropin, som Morphin in Codein, das Narcotin in Hydrocotarnin. Die Vertheilung der Ikaloide im einzelnen Pflanzenkörper ist eine verschiedene; die meisten der bezanteren pflegen in den Früchten oder Samen, bei baumartigen Pflanzen auch der Rinde angehäuft zu sein. Fast immer scheinen sie nicht innerhalb der ellen, sondern in den Milchgesässen oder in besonderen Secretionsbehältern ten Sitz zu haben.

Gewöhnlich sind wenigstens die entschiedener basischen Alkaloide in den flanzen an Säuren gebunden enthalten, und zwar entweder an allgemein verteitete Pflanzensäuren, wie Aepfelsäure und die Gerbsäuren, oder an solche, welche den betreffenden Pflanzen eigenthümlich sind, wie Meconsäure und Chinasiure, auch wohl an unorganische Säuren, wie die Basen im Opium z. Th. an Schwefelsäure gebunden zu sein scheinen.

Darstellung. Die flüchtigen Alkaloide wie Coniin, Nicotin, isolirt man durch Destillation der betreffenden Pflanzentheile mit Wasser, unter Zusatz von Lalk oder Alkalien, Neutralisiren und Verdunsten des Destillats, Ausziehen des Rickstands mit Aetherweingeist und Destilliren des dadurch gelösten Salzes mit Alkali im Wasserstoffstrom. Von den festen, nicht flüchtigen Alkaloiden sind die meisten, und namentlich alle diejenigen, welche in grösserer Menge dargestellt verden, in Wasser unlöslich, während die Salze, welche sie mit den gewöhnlichen Mineralsäuren bilden, in Wasser leicht löslich zu sein pflegen. Damit ist im Princip der Weg gewiesen, sie durch angesäuertes Wasser aus den Pflanzentheilen auszuziehen und die durch Verdampfen eingeengten Auszüge durch Ammoniak, Alkalien, Kalk oder Magnesia zu fällen. Da die Alkaloide selbst wohl wie ihre Salze gewöhnlich in Weingeist löslich sind, so kann man auch

mit einer Extraction durch dieses Lösungsmittel mit oder Zusatz von Alkali oder Kalk beginnen, um dann das weingeistige Extract mit angesäuertem Wasser abehandeln, oder umgekehrt das wässrige Extract oder etwa den Kalkniederschlader aus dem ursprünglichen Auszug erhalten wurde, mit Alkohol ausziehe Man hat unter diesen und ähnlichen Darstellungsmethoden diejenige zu wähle bei welcher in dem betreffenden Falle bei geringstem Verlust an Alkaloid dam wenigsten gefärbten Auszüge erhalten werden. Immer aber bedarf das dara erhaltene Alkaloid, selbst wenn es als einziges vorhanden war, weiterer Reinigung operationen, von welchen Entfärbung durch Thierkohle, Ausfällen der färbende Verunreinigungen durch essigsaures Blei, Umkrystallisiren des Alkaloids aus Weigeist oder seiner Salze aus Wasser die gewöhnlichsten sind.

Für die Abscheidung in Wasser leicht löslicher Alkaloide kann häufig d Anwendung gewisser Fällungsmittel wie Gerbsäure, Quecksilberchlorid, Plani chlorid und namentlich Phosphormolybdänsäure zur Anwendung kommen. De Gerbsäureniederschlag kann durch Bleioxyd, der durch die Metallchloride erzeug durch Schweselwasserstoff, der auf Zusatz von Phosphormolybdänsäure entstander durch Eintrocknen mit kohlensaurem Kalk so zersetzt werden, dass sich durch Alkahol oder Aether das Alkaloid ausziehen lässt. Da indess manche dies Alkaloidniederschläge leicht in anderer Weise zersetzt werden, sind derarus Fällungsmethoden nicht allgemein anwendbar und für Alkaloide, deren Schwe löslichkeit eine andere Abscheidung gestattet, sast niemals zu empsehlen.

Wo mehrere Alkaloide zusammen vorkommen, müssen oft sehr umständlich Trennungsoperationen angewandt werden, die sich im Allgemeinen auf die ve schiedene Löslichkeit der einzelnen Alkaloide in Alkohol, Aether, Alkalien un anderen Lösungsmitteln gründen.

Eigenschaften. Mit Ausnahme der drei sauerstofffreien Basen Coniin, N cotin und Spartein, welche farblose, destillirbare Flüssigkeiten bilden, sind al bekannteren Alkaloide feste, im gewöhnlichen Sinne nicht flüchtige Körper, wer auch manche derselben sich bei vorsichtigem Erhitzen in kleinen Mengen unze setzt (wie Cytisin) oder doch unter nur geringer Zersetzung (wie Cinchonu Strychnin, Aconitin, Veratrin) sublimiren lassen (vergl. Helwig, Zeitschr. anal. C 1864, pag. 43). Sie sind mit wenigen Ausnahmen (z. B. Berberin) farblos, d meisten im reinen Zustande krystallisirbar; andere (wie Aconitin, Berberin, De phinin) wurden wenigstens bisher nur amorph dargestellt. Die festen Alkaloid sind geruchlos und besitzen meistens, wenigstens in Lösung, einen bitteren G schmack. In Wasser sind sie mit nicht zahlreichen Ausnahmen (Colchicin, Cyt sin, Lycin, Curarin, Narcein) unlöslich oder doch schwer löslich. Das allge meinste Lösungsmittel ist Alkohol. Reichlich lösen sich die Alkaloide gewöhr lich auch in Amylalkohol, sowie mit wenigen Ausnahmen (Morphin, Cinchonin in Chloroform und in Benzol. Aether löst viele sehr leicht, andere aber wi Cinchonin, Morphin, Strychnin) fast gar nicht. Von fetten Oelen werden meisten nur geringe Mengen aufgenommen, dagegen können die Alkaloide mit Hilfe vol Oelsäure in allen Verhältnissen damit gemischt werden.

Die Lösungen der Alkaloide reagiren oft stark alkalisch, bei manchen indes (z. B. Narcotin, Colchicin) zeigt sich keine deutliche Reaction auf Pflanzenfarben Weitaus die meisten Alkaloide sind optisch activ, d. h. ihre Lösungen dreher die Schwingungsebene des hindurchfallenden polarisirten Lichts. Linksdrehend sind von den bekanntesten Alkaloiden: Chinin, Morphin, Codein, Narcotin, Strychnin, Brucin, Nicotin, Aconitin; rechtsdrehend: Cinchonin und Coniin. Werden

dese Alkaloide an Säuren gebunden, so bleibt die Richtung der Drehung gewöhnlich dieselbe, beim Narcotin indess und beim Nicotin geht die Linksdrehung in Rechtsdrehung über; die Stärke der Drehung nimmt aber ab (nur beim Chinin sied das Drehungsvermögen grösser, beim Laudanin wird es ganz aufgehoben).

Ueber die physiologische Wirkung der einzelnen Alkaloide, von denen wele sehr hestig wirkende Giste sind, vergl. u. A. HUSEMANN, Die Pflanzenstoffes und Dragendorff Gerichtlich chemische Ermittlung von Gistens.

Die drei flüchtigen Alkaloide Coniin, Nicotin und Zusammensetzung. Spartein enthalten nur Kohlenstoff, Wasserstoff und Stickstoff, alle übrigen auch Suerstoff. Die quantitative Zusammensetzung einer grösseren Anzahl von Alkaiden wurde namentlich von Pelletier u. Dumas (1832) zuerst ermittelt. Trotz aller seitherigen Untersuchungen ist indess wegen des im Allgemeinen sehr possen Molekulargewichts der Alkaloide für viele derselben, namentlich für seltenere oder schwer isolirbare, eine wohlverbürgte empirische Formel noch met nicht bekannt, und dass selbst die bisher nicht angezweiselten Formeln einherer und leicht zugänglicher Alkaloide eine Berichtigung erfordern können, ke sich noch in neuester Zeit am Coniin gezeigt. - Für die angenäherte Betimmung des Molekulargewichts bot sich bei dem alkalischen Charakter dieser Ferbindungen ein einfacher Weg in der Ermittlung ihrer Sättigungscapacität. Echdem mehrere Alkaloide (wie Chinin, Cinchonin) als zweisäurig erkannt waren, musste freilich für sie die Molekularformel verdoppelt werden, es zuerst von Laurent u. Gerhardt (Compt. rend. des trav. chim. 1849, 160) vorgeschlagen wurde.

Ueber die Constitution der Alkaloide konnten lange nur insoweit Verthungen geäussert werden, als diese sich aus der Beobachtung der Sättigungspacität ableiten liessen. Nachdem Liebig gefunden hatte, dass diese Sättigungspacität im Allgemeinen der Anzahl der in dem betreffenden Alkaloid enthalten Stickstoffatome entspreche, nicht aber etwa von der Zahl der Sauerstoffme abhängig sei, fasste Berzelius die Alkaloide als gepaarte Verbindungen Ammoniaks auf, deren indifferenter Paarling auf den Gesammtcharakter der rbindung keinen Einfluss übe. Liebig sprach zuerst die Ansicht aus, dass die kaloide als Verbindungen des basenbildenden Radicals NH₂, als Amidverbinngen, aufzufassen seien.

Nachdem Wurtz und Hofmann die vom Ammoniak durch ein- oder mehralige Einführung von Alkoholradicalen sich ableitenden einfachsten organischen isen entdeckt hatten, erschienen auch die Alkaloide als solche Substitutionsodukte des Ammoniaks, in welchen als Ammoniakrest nicht nur die Gruppe H2, sondern auch NH und N vorkommen konnte. In gleicher Weise wie sich e Alkoholradicale durch Addition ihrer Jodide zu den Basen nicht nur in immoniak, sondern auch in bereits substituirtes Ammoniak, wie Aethylamin, intin u s. w. einführen liessen, war, wie Hofmann zeigte, eine solche Einfrung auch bei natürlichen Alkaloiden möglich. (Ann. 80, pag. 346). Diese ethode gab in der Zahl der in ein Alkaloid einführbaren Alkoholradicale ein M2388 für den Substitutionsgrad desselben (v. Planta u. Kekule, Ann. 87, pag. 1; pag. 120). Man hat mittelst derselben gefunden, dass z. B. das Coniin eine etundäre Aminbase ist, die meisten Alkaloide aber als tertiäre Basen sich mit Altyljodiden direkt zu den Jodiden von Ammoniumbasen verbinden.

Dieser erste wichtige Aufschluss, den man über die Constitution der Alkalade erhielt, beschränkte sich auf den kleinen Theil ihres Moleküls, den man

schon vorher als Ammoniakrest darin anzunehmen pflegte. Ueber die übrig Constitution, d. h. über diejenige der den Ammoniak-Wasserstoff vertretende complicirten Atomgruppen sind bis in's letzte Jahrzehnt kaum Vermuthunge möglich gewesen. Die ersten derartigen Vermuthungen, welche ausgesproche wurden, betrafen denjenigen Stickstoff, welcher in anderer Form als in derjenige von Ammoniakresten in einigen Alkaloiden angenommen werden musste. Ma fand nämlich, dass nicht in allen Fällen die Sättigungscapacität der Alkaloid ihrem Stickstoffgehalt entsprach, sondern dass z. B. Strychnin und Brucin zw Atome Stickstoff enthielten und doch nur ein Molekül Salzsäure zur Sättigungebrauchten. Von dem zweiten Stickstoffatom nahm Fresenius an (Ann. 6 pag 149), dass es in Form einer sauerstoffhaltigen Gruppe wie NO, NO₂, NO vorhanden sei. Hofmann (Ann. 66, pag. 148) wies indess darauf hin, dass dieser Annahme kein Grund vorliege und ein Mehrgehalt an Stickstoff zum Bespiel auch in Form einer Cyanverbindung vorhanden sein könne, ohne ein Einfluss auf die Sättigungscapacität auszuüben.

Eine Reihe späterer Untersuchungen hat sich auf die Art der Bindung! zogen, in welcher der Sauerstoff in Alkaloiden vorhanden ist. Schützenberg zeigte 1858 (Compt. rend. 47, pag. 233), dass sich Säureradicale wie Act Benzoyl, in das Molekül des Chinins und Cinchonins einführen lassen. liche Derivate stellte WRIGHT (Chem. soc. J. [2] 12, pag. 1031; 13, pag. 15), verschiedenen Opiumbasen dar. Ihre Existenz führte zur Annahme von Hydre gruppen in den Alkaloiden. Die säureradicalhaltigen Derivate stehen ird nicht immer in der unmittelbarsten Beziehung zu den ursprünglichen Alkaloit So hat Skraup (Ber. 1879, pag. 1107) es wahrscheinlich gemacht, dass das Sa stoffatom des Cinchonins nicht als Hydroxyl, sondern in Form von Meth (OCH₃) darin enthalten sei, im Chinin aber ein Sauerstoffatom als Methoxyl, andere als Hydroxyl angenommen werden müsse. Beim Narcotin und Ca lässt schon die Abspaltung von Methylchlorid beim Erhitzen mit Salzs (MATTHIESSEN, Ann., Supplem. 7, pag. 59, 177, 364) auf das Vorhandensein Methoxylgruppen schliessen. Andere Sauerstoffatome hat man (z. B. im Nart und Narcein, WRIGHT, Ber. 1876, pag. 279) allem Anschein nach als Ke sauerstoff, d. h. in der Gruppe CO vorkommend, zu betrachten.

Einen tieseren Einblick in die Verkettung der Kohlenstoffatome im Mol einiger Alkaloide gewann man erst durch die Erkennung der Constitution Pyridin- und Chinolinbasen. Das Pyridin C₅H₅N wurde als eine dem Bet das Chinolin C₂H₇N als eine dem Naphtalin analoge Verbindung erkannt. den beiden Basen nimmt ein dreiwerthiges Stickstoffatom die Stelle einer (gruppe des entsprechenden Kohlenwasserstoffs ein. Zu diesen beiden B stehen nun nachweislich verschiedene Alkaloide in naher Beziehung: Das KONIGS zuerst (Ber. 1879, pag. 358) synthetisch dargestellte Chinolin ist langer Zeit bekannt als Produkt der trockenen Destillation von Cinchonin Alkalien. Auch aus Strychnin und verschiedenen anderen Alkaloiden sche bei derselben Operation Chinolin oder Homologe desselben zu entstehen. durch Oxydation des Nicotins entstehende Nicotinsäure ist eine Pyridinm carbonsäure (HUBER, Ber. 1870, pag. 840; LAIBLIN, Ber. 1877, pag. 21361; liesert bei der Destillation mit Kalk Pyridin. Das Piperidin C, H, 1, N, Spaltungsprodukt des Piperins, giebt bei der Oxydation Pyridin, so dass es reits als einsaches Wasserstoffadditionsprodukt des Pyridins angesprochen w (Kosics, Ber. 1879, pag. 2341). Auch die Opiumalkaloide sind mit dem Pyr

in Zusammenhang gebracht. Das Cotarnin, ein Spaltungsprodukt des Narcotins, bient bei der Oxydation die Apophyllensäure, und diese hat sich als der saure Methyläther einer Pyridindicarbonsäure, nämlich derselben »Cinchomeronsäure«, while auch aus Cinchonin erhalten wurde, zu erkennen gegeben (v. GERICHTEN, Br. 1880, pag. 1635). So sind also Pyridin und Chinolin als die Grundlage mer Reihe der wichtigsten Alkaloide erkannt worden, und es ist wahrscheinlich, his sich auch viele andere von jenen beiden Basen ableiten. So wie die Ermitlung der Constitution des Benzols zum Aufbau zahlloser complicirter »aromaischer Substanzen« führte, so wird jene Erkenntniss voraussichtlich die Grundige für die künstliche Nachbildung von Alkaloiden werden, d. h. für ihren Aufaus Bruchstücken, die ihrerseits zum Theil als nähere Derivate des Pyridins d Chinolins sich werden gewinnen lassen. Der letzte Theil solcher Aufgabe num ersten Male gelöst worden durch die von Ladenburg ausgeführte Synee des Atropins aus seinen Spaltungsprodukten, dem Tropin und der Tropame. Nachdem auch die vollständige Synthese der Tropasäure gelungen ist, but nur noch diejenige des bereits als eine dem Neurin nahestehende Base erunten Tropins übrig, um den künstlichen Aufbau des Atropins zu vollenden ADEXBURG, Ber. 1879, pag. 941; 1880, pag. 104, 2041; Ann. 206, pag. 278). in jetzt hat die Synthese des Atropins zu derjenigen einer Reihe ihm ähnaber in der Natur nicht vorkommender Basen geführt, deren physiologische auch eine praktische Verwendung als Arzneimittel in Aussicht stellt.

Endlich scheint für die Ermittelung der Constitution von Alkaloiden die th Hitze bewirkte eigenthümliche Spaltung der Ammoniumbasen von Bemg zu werden, welche Hofmann (Ann. 78, pag. 263) im Wesentlichen schon langer Zeit kennen gelehrt hat. Es entstehen bei jener Spaltung tertiäre neben einem Olefin und Wasser, oder statt der letzteren beiden, falls das retende Alkoholradical Methyl war, der Alkohol. Wird nun eine Ammoniumerhitzt, welche verschiedene Alkoholradicale und unter ihnen die Methylppe enthält, so treten die Methylgruppen stets in die tertiäre Base über, rend sich eine der andern Gruppen in der Form eines Kohlenwasserstoffes Nur wenn in der Ammoniumbase neben einer aromatischen Gruppe aus-Esslich Methylgruppen enthalten sind, geht erstere unter Abspaltung von rygruppen in die tertiäre Base über. Bei Anwendung dieser Reaction auf tenenbasen fand HOFMANN neuerdings, dass die aus Piperidin durch erschöpfende Fandlung mit Mehyljodid erhaltene Ammoniumbase beim Erhitzen sich wesentin Trimethylamin und einen Kohlenwasserstoff C₅H₈ spaltet, während aus auf demselben Wege neben Trimethylamin ein Kohlenwasserstoff C₈H₁₄ alten wird. (Ber. 1881, pag. 494, 659, 705).

Es wird sich für eine Synthese der betreffenden Alkaloide darum handeln, die Kohlenwasserstoffe nach Ermittlung ihrer Constitution auch auf anderm darzustellen und durch Ammoniakzufuhr von ihnen zu den Basen selbst gelangen.

Chemisches Verhalten. Die Alkaloide, als secundäre oder tertiäre anderselben weise wie Ammoniak, durch blosse Addition, ohne Eliminirung von Wasser. Mit Kohlensäure den die meisten keine Salze und werden aus ihren Salzlösungen durch kohlenger. Alkalien als freie Alkaloide gefällt. Immerhin pflegen sich diese in kohlenger: Alkaligem Wasser leichter als in reinem zu lösen, und in einigen wenigen

Fällen (Chinin, Veratrin) scheiden sich aus solchen Lösungen beim Abdunsten der Kohlensaure kohlensaure Alkaloidsalze ab. (Langlois, Ann. 100, pag. 374.)

Einige Alkaloide wie das Chinin und Cinchonin sind zweisäurig; sie bilden mit Salzsäure, Schwefelsäure, Oxalsäure je zwei Salze, von denen das säurereichere stets das leichter lösliche ist. Ausserdem sind einige übersaure Salze bekannt.

Unlösliche oder sehr schwer lösliche Niederschläge geben die Salze fast aller Alkaloide mit Gerbsäure, Pikrinsäure, Kaliumquecksilberjodid, Kaliumcadmiumjodid, Phosphormolybdänsäure, Metawolframsäure oder Phosphorwolframsäure, sowie durch ein Gemenge von Antimonpentachlorid mit Phosphorsäure.

Viele Alkaloide werden auch durch Platinchlorid, Goldchlorid und Quecksilberchlorid noch aus verdünnten Lösungen gefällt. Die Doppelsalze mit Goldund namentlich mit Platinchlorid empfehlen sich sehr häufig durch ihre Krystallisationsfähigkeit und constante Zusammensetzung für die Reindarstellung, die Analyse und die Molekulargewichtsbestimmung der Alkaloide.

Bei Einwirkung von Chlor auf Alkaloide entstehen gewöhnlich keine einfachen Substitutionsprodukte, sondern verschiedene, gewöhnlich harzartige Substanzen. Brom wirkt vorwiegend substituirend. Durch Behandlung der Bromsubstitutionsprodukte mit Silberoxyd oder alkoholischer Kalilauge lassen sich oft Oxyalkaloide erhalten. (Strecker, Ann. 123, pag. 379. A. Kopp. Arch. Pharm [3] 9, pag. 34.) Jod bildet beim Zusammenreiben mit den Alkaloiden und Wasser, oder beim Fällen der salzsauren oder jodwasserstoffsauren Alkaloide mit Jod-Jodkaliumlösung Verbindungen, welche als Additionsprodukte von Jod und dem jodwasserstoffsauren Salz zu betrachten sind (Jörgensen, Chem. Centralbl. 1869, pag. 730; 1871, pag. 364, 665.) z. B. Morphintetrajodid = $C_{17}H_{19}NO_1$ -HJ·J₃, Atropintrijodid = $C_{17}H_{23}NO_3 \cdot \text{HJ} \cdot \text{J}_3$. Dieselben sind meistens aus Alkohol krystallisirbar und wegen ihrer optischen Eigenschaften bemerkenswerth.

Sulfurete und Polysulfurete der Alkalimetalle geben mit den Salzen vieler Alkaloide Niederschläge, welche als die entsprechenden Schweselverbindungen dieser Alkaloide bezeichnet, aber noch nicht näher untersucht sind. (Palm. Russ. Zeitschr. Pharm. 2, pag. 337, 361, 385). Werden die Alkaloide in alkoholischer Lösung mit gelbem Schweselammonium versetzt oder an der Lust mit Schweselwasserstoff behandelt, so entstehen theilweise krystallisirbare, aber meistem höchst unbeständige Verbindungen, von denen die Strychninverbindung, aus 2 Mol. Alkaloid und der Gruppe H₂S₆ bestehend, sich durch Beständigkeit auszeichnet. (Hofmann, Ber. 1868, pag. 81; 1877, pag. 1087. Schmidt, Ber. 1874. pag. 1525; 1875, pag. 1267; 1877, pag. 1288.)

Durch Erhitzen mit verdünnten Mineralsäuren, namentlich Salzsäure erleiden viele Alkaloide eine Spaltung, bei welcher das stickstoffhaltige Spaltungsprodukt seinerseits wieder basische Eigenschaften besitzt. Das Solanin, welches als ein Glycosid-Alkaloid bezeichnet werden kann, liefert Solanidin und Traubenzucker. aus dem Cocain entsteht neben Ecgonin, Benzoesäure und Methylalkohol, Atropan und Hyoscyamin zerfallen in Tropin und Tropasäure.

Die Behandlung der Alkaloide mit concentrirter oder wenig verdünnter Salpetersäure führt in den meisten Fällen zu complicirten Zersetzungen, bei welchen gefärbte, harzartige Produkte entstehen. (Anderson, Ann. 75, pag. 80). Fanfache basische Nitroderivate wurden indess z. B. aus Codeïn, Papaverin, Cryptapin und Harmalin erhalten.

In einigen Fällen lassen sich durch verdünnte Salpetersäure auch woh!-

charakterisirte Oxydationsprodukte gewinnen, wie aus Cinchonin die Cinchoninzure und Cinchomeronsäure, aus Narcotin Opiansäure und Hemipinsäure, aus Nicotin die Nicotinsäure.

Günstiger verläuft im Allgemeinen die Oxydation der Alkaloide durch übernangansaures Kalium.

Beim Kochen verschiedener Alkaloidsulfate mit salpetrigsaurem Kalium in wässriger Lösung entwickelt sich Stickstoff, und es entstehen die von Schützeneteger als Oxychinin, Oxystrychnin u. s. w. bezeichneten Basen. (Ann. 108, pag. 350).

Gegen concentrirte Schwetelsäure sind einige Alkaloide, wie Strychnin, sehr widerstandsfähig; andre, wie das Chinin, bilden mit rauchender Schwefelsäure Sulfosäuren. Die meisten werden wenigstens in der Wärme leicht zerstört. Viele geben mit concentrirter, reiner oder mit Oxydationsmitteln versetzter Schwefelsäure charakteristische, für die Diagnose der Alkaloide wichtige Färlungen. Ueber die chemische Natur der entstehenden Farbstoffe ist nichts bekannt.

Mit Alkalien der trocknen Destillation unterworfen liefern die festen Alkaloide äuchtige Basen, wie Methyl-, Dimethyl- und Trimethylamin, und häufig solche, welche der Pyridin- und Chinolinreihe angehören. Dieselben Basen werden oft zuch schon durch Erhitzen der Alkaloide mit Wasser auf 250° erhalten. (Reynoso, Ann. 133, pag. 98). —

Durch direktes Sonnenlicht erleiden die Lösungen vieler Alkaloide eine all-Eihliche Zersetzung. (FLÜCKIGER, Pharm. J. Trans. [3] 8, pag. 885.)

Gerichtlich chemischer Nachweis. Da viele Alkaloide zu den heftigst wirkenden Giften gehören, so stellt sich der gerichtlichen Chemie häufig die Aufgabe, dieselben in den erschiedenartigsten Gemengen, namentlich in Speiseresten, im Harn, Mageninhalt und in Leichenthellen nachzuweisen. Die meisten der zugänglicheren Alkaloide vermag man an ihren Eigenschaften, ihrer physiologischen Wirkung und namentlich an gewissen Fällungs- und Färbungsreactionen mit Sicherheit zu erkennen, sobald sie in reiner Form, wenn auch nur in geringer Menge vorliegen. Um sie aber aus Gemengen der genannten Art in genügend reinem Zustande a isoliren, sind oft sehr umständliche Operationen erforderlich, - namentlich dann, wenn man scht nur nach einem einzelnen, bestimmten Alkaloid zu suchen, sondern auf alle möglichen Racksicht zu nehmen hat. Der Umstand, dass manche Alkaloide leicht Zersetzungen erleiden, carí natürlich bei der Wahl der Isolirungsmethode nicht ausser Acht gelassen werden. Da alle Alkioide mit überschüssig vorhandenen Säuren, wie Salzsäure, Schwefelsäure, Weinsäure, in Waser und Weingeist lösliche Salze bilden, so ist es leicht, sich aus jedem Untersuchungsobject Auszug zu bereiten, welcher alle etwa darin enthaltenen Alkaloide enthält. Es liegt der Gedanke nahe, zur Isolirung oder wenigstens zur Anhäufung der letzteren sich der z. Th. schon genannten Fällungsmittel, wie Phosphormolybdänsäure, Phosphorwolframsäure, Gerbsäure, zu tedienen.

Da indess durch diese Fällungsmittel auch andre Stoffe niedergeschlagen werden, da andrereits die gefällten Alkaloidverbindungen grossentheils nicht ganz unlöslich, sondern nur in verchiedenem Grade schwerlöslich sind und es endlich oft nicht möglich ist, aus der gefällten
Verbindung auch nur die Hauptmenge des betreffenden Alkaloids unzersetzt wieder abzuscheiden,
haben solche Fällungsmittel für die Abscheidung der Alkaloide im Allgemeinen keine grosse
Bedeutung erlangt. Die dafür gebräuchlicheren Methoden bestehen vielmehr wesentlich in der
wecessiven Anwendung verschiedener Lösungsmittel. Als ein günstiger Umstand kommt hierbei
n Betracht, dass die freien Alkaloide im Allgemeinen, um gelöst zu werden, andrer Flüssigteiten bedürfen, als ihre Salze. Während die letzteren sich namentlich in Wasser leicht lösen,
ingegen in Amylalkohol, Chloroform, Kohlenwasserstoffen unlöslich sind, zeigen die freien
Alkaloide gerade das umgekehrte Verhalten. Wenn man nun alternirend durch Zusatz von

Säure zum Untersuchungsobject die etwa vorhandenen Alkaloide in Salze verwandelt und sie dann z. B. durch Ammoniak wieder frei macht, so kann man nach jedesmaligem Wechsel durch die betreffende nicht lösende Flüssigkeit die in ihr löslichen Verunreinigungen entfernen, bevor man nach dem nächsten Wechsel der Reaction die Alkaloide selbst in diese Flüssigkeit überführt. Da ferner die genannten Lösungsmittel der freien Alkaloide mit Wasser nicht mischbar sind, so ist man nicht darauf angewiesen, vor der Anwendung eines neuen Lösungsmittels das bisherige durch Abdampsen zu entsernen und damit manche Alkaloide der Gefahr einer Veränderung auszusetzen, sondern man kann die Entsernung der Verunreinigungen und nach dem Reactionswechsel die Uebersührung der Alkaloide aus einem Lösungsmittel in das andre durch blosses Schütteln mit den betreffenden Flüssigkeiten bewirken.

Von den bekannteren, wesentlich auf diesem Princip beruhenden Isolirungsmethoden kann hier nur der allgemeine Gang kurz angegeben und im Uebrigen auf specielle Anleitungen verwiesen werden. (Besonders: OTTO »Anleitung zur Ausmittlung der Gifte« und DRAGENDORDS» »Die gerichtlich-chemische Ermittlung von Giften«).

Die älteste Methode, welche die successive Anwendung verschiedener Lösungsmittel benutz, ist die von STAS angegebene (Ann. 84, pag. 379). Sie wurde von OTTO in einigen wesentlichen Punkten verbessert (Ann. 100, pag. 44). Diese Methode von STAS-OTTO besteht in folgendet Reihenfolge einzelner Operationen: Bereitung eines weingeistigen Auszugs unter Zusatz von Weinsäure bis zur deutlich sauren Reaction. Verdampfen des Weingeistes aus dem filtriment Auszug bei sehr gelinder Wärme. Trennung der nunmehr wässrigen Flüssigkeit von ausgeschiedenem Fett und harzigen Stoffen. Eindampfen derselben zur Extract-Consistenz. Allmahlichen Vermischen des Rückstandes mit soviel absolutem Alkohol, dass das dadurch Abscheidband möglichst vollständig gefällt wird. Verdunsten der klaren Lösung. Aufnehmen des Rückstande in wenig Wasser und wiederholtes Ausschütteln der wässrigen, schwach sauren (eventuell durch Natronlauge fast neutralisirten) Flüssigkeit mit reinem Aether.

Der Aether löst färbende Verunreinigungen, ausserdem aber einen Theil des etwa vorhau denen Colchicins und Veratrins, etwas Atropinsalz und von nicht alkaloidischen, aber bei der artigen Untersuchungen ebenfalls zu berücksichtigenden Stoffen: Digitalin, Pikrotoxin und erse kleinen Theil des Cantharidins. Die ätherische Lösung wird daher verdunstet, worauf des Rückstand durch heisses Wasser die genannten Stoffe entzogen und entweder schon jetzt, ode nach dem nochmaligen Eindampfen der mit kohlensaurem Calcium neutralisirten Lösung durch Ausziehen mit Aether rein genug gewonnen werden können, um an ihren Eigenschaften unspeciellen Reactionen erkannt zu werden.

Die mit Aether ausgeschüttelte Flüssigkeit, in der die meisten Alkaloide zu suchen sin is wird durch Erwärmen von Aether befreit und mit Natronlauge deutlich alkalisch gemacht. Be wiederholtem Schütteln mit Aether gehen nun fast alle Alkaloide in diesen über. Von der wichtigeren bleibt nur das Morphin (ausserdem Narcein, Curarin sowie Cantharidin) in der wässrigen, alkalischen Flüssigkeit.

Wird letztere mit überschüssigem Salmiak versetzt und sofort mit warmem Amylalkohol azzageschüttelt, so nimmt dieser fast nur das Morphin auf. Dasselbe bleibt beim Verdunsterkrystallinisch zurück und kann nöthigenfalls weiter gereinigt werden.

Die ätherische Lösung aller übrigen Alkaloide wird verdunstet. Ob der Rückstand überhaupt Alkaloide enthält, ergiebt sich aus der Prüfung eines Theils desselben mit den allgemeiner Fällungsmitteln. Nicotin und Coniin werden durch den Geruch und ihre ölige Consistenz an gezeigt. Sind diese flüchtigen Alkaloide vorhanden, so werden sie der Gesammtmenge datherischen Lösung durch schwefelsäurehaltiges Wasser entzogen, nach dem Uebersättigen niconcentrirter Natronlauge nochmals in Aether aufgenommen und bleiben dann bei vorsichtigen Verdunsten der mit Chlorcalcium getrockneten Lösung in hinreichend reiner Form zurück. un an ihren sehr charakteristischen Eigenschaften und Reactionen erkannt zu werden.

Ist das zurückbleibende Alkaloid fest, so wird es in einigen Tropfen Alkohol gelöst, um bei freiwilliger Verdunstung des letzteren womöglich Krystalle zu geben. Bedarf es weitere Reinigung, so behandelt man es mit schwefelsäurehaltigem Wasser, neutralisirt mit kohleri saurem Kalium, verdunstet im Vacuum und zieht mit absolutem Alkohol aus. Auf das so er haltene Alkaloid oder Alkaloidgemenge wendet man schliesslich die für die einzelnen Alkaloissi

biannten Reactionen an, für deren Auswahl und Reihenfolge die im jeweiligen Falle nahegekeen Vermuthungen massgebend sein müssen.

Diese STAS-OTTO'sche Methode hat den meisten später vorgeschlagenen als Grundlage gesen. Bezilglich der Mängel, welche ihrer ganz allgemeinen Anwendbarkeit entgegenstehen, samentlich darauf hingewiesen worden, dass nicht alle Alkaloide in Aether leicht löslich sind. Auch der Umstand, dass der Aether in erheblicher Menge vom Wasser und umgekehrt das Wasser vom Aether aufgenommen wird, ist als ein für die Ausschüttlungsoperationen ungünstiger meterichnen.

Andere gebräuchliche Isolirungsmethoden unterscheiden sich von der beschriebenen wesentbth durch die Wahl andrer Lösungsmittel für die freien Alkaloide.

Die Methode von Erdmann und Uslar (Ann. 120, pag. 121, 360) verwendet den amylalkohol. Das Untersuchungsobject wird in geeigneter Weise mit warmem, salzsäurehaltigem Wasser ausgezogen, der Auszug durch Ammoniak stark alkalisch gemacht, dann unter Zusatz wo Quarsand zur Trockne verdunstet, der gepulverte Rückstand mit Amylalkohol ausgekocht und auf die amylalkoholische Lösung das im Princip bereits beschriebene alternirende Austatungsverfahren angewandt, indem man abwechselnd mit salzsäurehaltigem Wasser schüttelt, de sure Flüssigkeit durch Amylalkohol reinigt und sie dann mit Ammoniak übersättigt, um mannehr das Alkaloid in Amylalkohol überzuführen. Dieses bleibt beim Verdunsten des Lösungstättels oft in sehr reinem Zustande zurück.

Der Der Empfiehlt, das Eintrocknen des ersten Auszugs mit Quarzsand zu unterlassen, tent etwa vorhandene flüchtige Alkaloide nicht verloren gehen; indess ist grade für diese die Assendung des Amylalkohols wegen seines hohen Siedepunktes und selbst wegen seines starken Gerichs ohnehin nicht zu empfehlen. Auch vom Amylalkohol werden übrigens weder alle Alkaloide mit gleicher Leichtigkeit aufgenommen, noch an saures Wasser mit gleicher Leichtigkeit war abgegeben.

In sehr ausführlicher Weise ist der Uebergang verschiedener Alkaloide (und einiger andrer Mezenstoffe) in verschiedene Lösungsmittel von DRAGENDORFF untersucht und das Resultat für de Ausbildung einer Isolirungsmethode verwendet worden, welcher die successive Anwendung nebrerer Lösungsmittel für die alternirenden Ausschüttlungen eigenthümlich ist, und welche auf de Möglichkeit gleichzeitigen Vorkommens der verschiedensten Alkaloide Rücksicht nimmt.

Methode von Dragendorff. (D. Gerichtlich-chemische Ermittl. von Giften II. Aufl. 1876.

1876. 141—154). Man zieht das Object wiederholt bei 40—50° mit schwefelsäurehaltigem Wasser

1887. (Wenn auf sehr leicht zersetzliche Alkaloide, wie Solanin, Colchicin, Theba'in Rücksicht

1888. Ethien ist, zieht man gewöhnliche Temperatur und Essigsäure vor.) Die Auszüge werden,

1887. Steinen ach Zusatz von gebrannter Magnesia bis zu nur noch schwach aber deutlich saurer

1887. Rückstand mit dem 3—4 fachen

1887. Vinnen Alkohol 24 Stunden lang bei etwa 30° digerirt, die völlig erkaltete Flüssigkeit vom

1887. Landen abfiltrirt und letzteres mit Weingeist gewaschen.

Von der weingeistigen Flüssigkeit wird der Alkohol abdestillirt, der saure, wässerige Rücksand nach eventuellem Wasserzusatz filtrirt und wiederholt mit frisch rectificirtem Petroleumäther (Sodep 35–80°) ausgeschüttelt. Derselbe entfernt Fette und andere Verunreinigungeu, während (Malaloiden nur Piperin z. Th. aufgenommen wird.

Es folgt nun mehrmalige Ausschüttlung mit Benzol. Von diesem werden, wenn auch Beistens nicht vollständig, Colchicin, Digitalin und Spuren von Veratrin, Delphinin, Physostigmin in. Berberin aufgenommen (neben Caffern Cubebin, Cantharidin, Colocyntin u. A.)

Darauf wird das Ausschütteln der sauren Flüssigkeit mit Chloroform fortgesetzt. In dieses gehen vorzugsweise über: Narcein, Papaverin, Cinchonin, Jervin, neben Spuren von Brucin, Narcotin, Espostigmin, Veratrin, Delphinin und kleinere Reste der wesentlich schon in das Benzol über-Frangenen Substanzen.

Nachdem durch Schütteln mit Petroleumäther das Chloroform vollständig entfernt ist, wird kanehr die bisher saure wässerige Flüssigkeit mit Ammoniak übersättigt und zunächst wieder kat Petroleumäther behandelt. Dieser nimmt sehr leicht und vollständig Coniin und Nicotin auf dagegen nur sehr kleine Mengen von einigen festen Alkaloiden (Strychnin, Brucin, Chinin.)

Durch weiteres Schütteln der ammoniakalischen Lösung mit Benzol werden dann von wichtigeren Alkaloiden in dieses übergeführt: Strychnin, Brucin, Chinin, Conchinin, Cinchonin. Atropin, Hyoscyamin, Aconitin, Physostigmin, Delphinin, Veratrin, Codeïn, Thebaïn und Narcotin.

Chloroform nimmt dann ausser den Resten von Papaverin und Cinchonin das Narcein und geringe Mengen Morphin auf, Amylalkohol darauf das Morphin, Solanin und einen Rest des Narceins, worauf endlich die ammoniakalisch wässerige Lösung mit Glaspulver eingetrockneund durch Chloroform aus dem zerriebenen Rückstand etwaiges Curarin ausgezogen wird.

Die sehr ausführlich ausgearbeitete Methode ist natürlich mancher Abkürzung fähig. wem nur auf bestimmte Alkaloide Rücksicht zu nehmen ist. Ueber andere Isolirungsmethoden vergt: Sonnenschein, Ann. 104, pag. 45. A. Husemann, Handb. der Toxikologie v. Th. und A. Husemann, pag. 202; Selmi, Ber. 1874, pag. 80. Ders., Gazza chim. ital. 1876, pag. 153. Rennard, Zeitschr. anal. Ch. 16, pag. 139; E. Heintz, Ebend. 17, pag. 166.

Von besonderen Operationen, welche wenigstens in gewissen Fällen bei der Abscheidung der Alkaloide aus organischen Gemengen benutzt werden können, ist die Dialyse zu er wähnen (Graham, Ann. 121, pag. 63; Grandeau, Compt. rend. 58, pag. 1048. Revéil., Ebené. 60, pag. 453. Machattie, Chem. news, 10, pag. 183) sowie die Aufnahme der Alkaloide aufhren Lösungen durch Thierkohle, welcher sie durch Auskochen mit Alkohol wieder entzoges werden. (Graham u. Hofmann, Ann. 83, pag. 39).

Die verschiedenen Fällungsmittel für Alkaloide haben, wie erwähnt, für den allgemess. Gang zur Abscheidung der letzteren keine grosse Bedeutung erlangt. Werthvoll sind sie indefür die Nachweisung, ob in den schliesslich auf einzelne Alkaloide zu prüfenden Objekten solch überhaupt vorhanden sind oder nicht. Sie sind ferner wegen der verschiedenen Färbung. De verschiedenen krystallinischen Form und der verschiedenen Färbungsreactionen der Niederschlägs sowie wegen des Umstandes, dass durch manche solcher Fällungsmittel nur bestimmte Alkaloid niedergeschlagen werden, vielfach verwendbar für die Unterscheidung der einzelnen Alkaloide Auch für die Reindarstellung mancher nicht leicht zersetzbarer Alkaloide können sie wenigster in solchen Fällen zur Anwendung kommen, wo diese Alkaloide in genügender Quantität vir liegen, um aus den Niederschlägen mit Sicherheit wiedergewonnen werden zu können.

Gerbsäure giebt, wie schon Berzellus, Dublanc u. A. beobachteten, mit den neutral der schwach sauren Lösungen fast aller Alkaloide farblose oder gelbliche, übrigens wenig charakteristische Niederschläge. Aus diesen sind zuerst von Henry (Journ. de Pharm. 21. pag 223 die freien Alkaloide durch Eintrocknen mit Kalk und Ausziehen mit Alkohol wiedergewonne worden. Zweckmässiger wird anstatt des Kalks frisch gefälltes Bleihydroxyd angewandt.

Phosphormolybdänsäure, zuerst von DE VRIJ empfohlen (Journ. de Pharm. 22 pag. 219), dann besonders von Sonnenschein (Ann. 104, pag. 45), auf ihre Anwendbarist untersucht, fällt alle Alkaloide (sowie Ammoniak und alle Ammoniakbasen) aus ihren saurt Lösungen, und zwar meistens noch bei ausserordentlich grosser Verdünnung. Die gelblichte pulverigen oder flockigen Niederschläge sind unlöslich in Wasser, Alkohol, Aether und kaltz verdünnten Mineralsäuren, mit Ausnahme der Phosphorsäure. Sie sind zu manchen Farbenreationen der Alkaloide direkt verwendbar. Schon durch Digestion mit den alkalischen Erden oder deren Carbonaten werden sie unter Abscheidung des Alkaloids zersetzt. Durch Erhitzen zu Barytwasser kann man also die flüchtigen Alkaloide, durch Eindampfen des mit Kohlensatzt behandelten Rückstands und Ausziehen mit Alkohol die sesten Alkaloide daraus wiedergewinnsche soweit es deren Beständigkeit gestattet.

Phosphorwolframsäure und Metawolframsäure (SCHEIBLER, Journ. pr. Ch. Scipag. 211), stehen an Werth dem vorigen Reagens nach. Silicowolframsäure, (S. Godefred Ber. 1876, pag. 1792). Phosphorantimonsäure, durch Eintröpfeln von Antimonpentachlord in wässige Phosphorsäure dargestellt, giebt mit einigen Alkaloiden noch bei sehr grosser, til anderen nur bei mässiger Verdünnung weisse, flockige Niederschläge. (J. Schulze, Ann. 100) pag. 177.) Kaliumquecksilberjodid giebt mit den salzsauren oder schwefelsauren Salzei der meisten Alkaloide weisse oder gelbliche, theils amorphe, theils krystallinische oder allmablickrystallinisch werdende Niederschläge. Das Reagens wurde zuerst v. Planta angewandt.

zuf seine Empfindlichkeit gegen verschiedene Alkaloide geprüft. Werden die Niederschläge mit Innchlorür und etwas Kalilauge zusammengerieben, so lässt sich das betreffende Alkaloid durch Arther, Chloroform oder nach Zusatz von kohlensaurem Natrium durch Alkohol ausziehen. MAYER, Ann. 133, pag. 236), für die Abscheidung aus complicirten Gemengen ist indess das Regens wegen der beeinträchtigenden Wirkung vieler anderer Stoffe nicht geeignet. (DRAGEN-COLFF.) Lösung von Quecksilberjodur in Jodkalium. (S. VALSER. Zeitschr. anal. Ch. 2 pag. 79.)

Kaliumwismuthjodid (DRAGENDORFF, Russ. Zeitschr. Pharm. 5, pag. 82) fällt aus schwefelsäurehaltiger Lösung die meisten Alkaloide noch bei sehr grosser Verdünnung. Seine Empfindlichkeit übertrifft häufig noch diejenige der Phosphormolybdänsäure. Kaliumcadmiumodid (MARMÉ, Compt. rend. 63, pag. 843), giebt in schwefelsäurehaltigen Lösungen zuerst bockige, farblose, z. Th. bald krystallinisch werdende Niederschläge, unlöslich in Aether, löslich zeinem Ueberschuss des Fällungsmittels und in Alkohol. Sie erleiden, wie die mittelst der der vorhergehenden Reagentien erzeugten Fällungen eine allmähliche Zersetzung.

Kaliumplatincyanür im Ueberschuss den möglichst wenig sauren Lösungen zugesetzt, czebt mit verschiedenen Alkaloiden Niederschläge, die zum Theil bald krystallinisch werden. (NHWARZENBACH, Viertelj. Pharm. 6, pag. 422. DELFS, Zeitschr. anal. Ch. 3, pag. 152.)

Platinchlorid. Die von DRAGENDORFF vergleichend untersuchten Niederschläge sind z. Th. krystallinisch, meistens leicht rein zu erhalten, ziemlich beständig, von constanter Zusammensetung und können, da sie beim Glühen Platin hinterlassen, zur Identitätsbestimmung mancher Alkaloide auf quantitativem Wege Verwendung finden.

Goldchlorid, Iridiumchlorid, Palladiumchlorid und Palladiumchlorit (v. PLANTA) und wegen der z. Th. schwerlöslichen, oft krystallinischen Doppelsalze, die sie mit Alkaloiden bilden, ebenfalls für die Erkennung der letzteren herangezogen worden. Die Fällungen, welche Antimonchlorür und Eisenchlorid in den salzsauren Lösungen mancher Alkaloide hervorgrufen, wurden von Godeffroy untersucht. (Arch. Pharm. (3) 9, pag. 147.)

Nitroprussidnatrium wurde von Horsley zur Charakterisirung einiger dadurch fällbarer Alkaloide benutzt. (Chem. News 5, pag. 355.)

Pikrinsäure (HAGER, Pharm. Centralh. 1869, pag. 131) giebt mit den meisten Alkaloiden m nicht zu verdünnten, neutralen oder sauren Lösungen gelbe Niederschläge von theilweise durakteristischen mikroskopischen Formen.

Jod-Jodkaliumlösung oder Jodtinctur liefert mit wässrigen Lösungen von Alkaloidelzen meistens braune, in verdünnter Salzsäure unlösliche Niederschläge, die z. Th. bald krystallknisch werden und für die Erkennung mancher Alkaloide benutzbar sind. (HILGER, »Ueber See Verbindungen des Jods mit Pflanzenalkaloiden.« 1869).

Bei den zur Erkennung der einzelnen Alkaloide dienenden Färbungsreactionen können beverschiedenartigsten Reagentien zur Anwendung kommen. Verhältnissmässig häufig werden zuentrirte Schwefelsäure, Salpetersäure, salpetersäure- oder eisenoxydhaltige Schwefelsäure, freies O.Jor, verschiedene Metallchloride und Oxydationsgemische angewandt.

Von Zusammenstellungen der Fällungs- und Färbungsreactionen sowie andrer unterscheidender Merkmale für grössere oder kleinere Reihen von Alkaloiden sind zu erwähnen:

Planta, Das Verhalten der Alkaloide gegen Reagentiene, 1846. — Trapp., Russ. Zeitschr.

Planta, Das Verhalten der Alkaloide gegen Reagentiene, 1846. — Trapp., Russ. Zeitschr.

Planta, Das Verhalten der Alkaloide gegen Reagentiene, 1846. — Trapp., Russ. Zeitschr.

Planta, Das Verhalten der Alkaloide gegen Reagentiene, 1846. — Trapp., Russ. Zeitschr.

J. pag. 1. — Erdmann, Ann. 120, pag. 188. — Guy., Zeitschr. anal. Ch. 1, pag. 90.

Valser, ebend. 2, pag. 80. — Schlienkamp, ebend. 4, pag. 488. — Kletzinsky, ebend.

Dragendorff, Viertelj. Ber. 1870, pag. 633 (Verhalten gegen Ceroxyd und Schwefelsäure). — Dragendorff, Viertelj. Pharm. 21, pag. 120. — Struve Zeischr. anal. Ch. 12, pag. 164. — Scheider, ebend. 12, pag. 218. — Brunner, ebend.

J. pag. 72. — Buckingham, ebend. 13, pag. 234 (Verhalten gegen molybdänsäurehaltige Schwefelsäure). — Selmi, Akten d. Akad. zu Bologna. Ser. 3, Bd. 6. — Smith, Ber. 1879, Fag. 422 (Verhalten gegen schwelzendes Antimonchlorür). — Fraude, Ber. 1879, pag. 1558 (Verhalten gegen Ueberchlorsäure). — How, Chem. News. 37, pag. 244 (Verhalten gegen Schwefelsäure und Eisenchlorid).

Ueber die mikroskopische Untersuchung der ausgeschiedenen Alkaloide oder ihrer benvate als Hülfsmittel für ihre Diagnose vergl. Anderson, Chem. Centralbl. 1848, pag. 591.

— HELWIG, Das Mikroskop in der Toxikologie« 1865. — ERHARD, N. Jahrb. Pharm. 25, pag. 129, 193, 283; 26, pag. 9, 129. Ueber die Mikrosublimation: HELWIG, Zeitschr. anal. Ch. 3, pag. 43. — Guy, Pharm. J. and Trans. (5) 8, pag. 718; 9, pag. 10, 58, 106, 195 370. — WADDINGTON, ebend. 9, pag. 266, 409. — STODDART, ebend. 9, pag. 173. — BRADV ebend. 9, pag. 234. — ELLWOOD, ebend. 10, pag. 152. — SEDGWICK, Brit. Rev. 81, pag. 261 — BLYTH. Ber. 1878, pag. 996.

Bei manchen Farbenreactionen kann die Subjectivität der Beurtheilung durch Beobachtung des Absorptionsspectrums vermindert werden. (MEYER, Arch. Pharm. (3) 13, pag. 413. – POEHL, Russ. Zeitschr. Pharm. 1876, pag. 353, 385, 417, 449. —) Seltener wird man be gerichtlich chemischen Untersuchungen aus der Beobachtung des Rotationsvermögens Nutze ziehen können. (POEHL a. a. O.)

Sehr wichtig für die Identificirung mancher Alkaloide ist die Beobachtung ihrer physiole gischen Wirkung. Vergl. Köhler, Arch, Pharm. 202, pag. 244. Th. HUSEMANN, Ebens 211, pag. 193.

Für die quantitative Bestimmung der Alkaloide in gerichtlichen Fällen bietet sich it Allgemeinen kein andrer Weg, als die Reindarstellung und Wägung derselben, oder eventue solcher Verbindungen derselben, deren constante Zusammensetzung bekannt ist. Wegen der wermeidlichen Verluste ist selbst in dem seltenen Fall, dass die Quantität des Alkaloids überham den Versuch solcher Bestimmung zulässt, der Grad ihrer Genauigkeit ein sehr mangelhafte Freilich kann für die Zwecke der Untersuchung oft schon die Bestimmung einer Minimalgren von grosser Bedeutung sein. Zur Bestimmung einzelner, gebräuchlicherer Alkaloide in Rohstoffe für Zwecke der Fabrikation oder der arzeneilichen Verwendung sind zahlreiche besondre is lirungsmethoden angegeben. Vergl. besonders: DRAGENDORFF, »Chem. Werthbestimmung einig stark wirkender Droguen«, 1874. — LÖSCH, Chem. Centralbl. 1879, pag. 812, 826.

Eine volumetrischt Bestimmung der Alkaloide mittelst Kaliumquecksilberjodid ist von J. MAY vorgeschlagen. (Zeitschr. anal. Ch. 2, pag. 225.)

Die einzelnen Alkaloide sollen im Nachfolgenden nach den sie liefemder Pflanzenfamilien geordnet behandelt werden.

Fungi.

Muscarin*). - C,H,,NO,.

Giftiges Alkaloid des Fliegenpilzes. (Agaricus muscarius L. Amanita muscaria PERS.) V SCHMTEDEBERG und KOPPE (1) 1870 daraus isolirt.

Darstellung. Die vorsichtig getrockneten Pilze werden gepulvert und mit starkem Weinge ausgezogen. Den Verdunstungsrückstand des Auszugs nimmt man in Wasser auf, entfernt durch ! triren das Fett und fällt mit Bleiessig und Ammoniak. Die durch Schwefelsäure entbleite Flüssigt wird mit Kaliumquecksilberjodid gefällt und der Niederschlag nach Zusatz von etwas verdünnter Schwel säure abfiltrirt. Da die Fällung auch bei Vermeidung eines Ueberschusses an Jodkalium nur unv ständig ist, muss die abfiltrirte Flüssigkeit mit Barytwasser alkalisch gemacht, mit Schwefelwau stoff gesättigt, aus dem Filtrat das Jod durch Bleiessig, das Blei durch Schwefelsäure entid und die Flüssigkeit nochmals mit Kaliumquecksilberjodid gefällt werden. Diese Operation sind nochmals zu wiederholen. Schliesslich werden die vereinigten Fällungen mit Baryumhydron gemischt, in Wasser suspendirt und durch Schwefelwasserstoff zersetzt. Zum Filtrat fügt u überschüssiges schwefelsaures Silber und säuert mit Schwefelsäure an. Die nunmehr abfilm schwefelsaures Silber und sehwefelsaures Muscarin enthaltende Flüssigkeit wird mit überschüssig Baryumbydroxyd versetzt, das Filtrat genau mit Schwefelsäure neutralisirt und nach dem Filtra verdunstet, wobei das schwefelsaure Muscarin als eine zunächst syrupartige, dann krystallini erstarrende, sehr hygroskopische Masse zurückbleibt. Durch Zersetzung desselben mit Bayu hydroxyd wird daraus das freie Muscarin erhalten (1).

Eigenschaften. Farbloser, geruch- und geschmackloser Syrup, über Schwefelsäure lar sam krystallinisch werdend, aber an der Luft wieder zerfliessend. Wenig löslich in Chlorofor gar nicht in Aether.

^{*) 1)} SCHMIEDEBERG und KOPPE, Viertelj. f. Pharm, 19, pag. 276, 2) HARNACK, Arc f. exper Pathol. 4, pag. 168. 3) SCHMIEDEBERG und HARNACK. Chem. Centralbl. 1876, pag. 55

Reactionen. Concentrirte Schwefelsäure und Salpetersäure geben farblose Lösungen. Durch Pikrinsäure, Jod- Jodkalium, dichromsaures Kalium, Platinchlorid werden die Salzlösungen des Mascarins nicht gefällt. Bromwasser erzeugt einen gelben, bald verschwindenden Niederschlag. Gerbsäure fällt nur bei grosser Concentration. Quecksilberchlorid giebt nach längerer Zeit grosse, glänzende Krystalle. Goldchlorid fällt einen feinkörnigen, Phosphormolybdänsäure einen sockigen Niederschlag. Der durch Kaliumquecksilberjodid erzeugte gelbe, allmählig krystallinisch werdende Niederschlag ist ziemlich leicht löslich in Weingeist, sehr leicht in Jodkalium. Kaliumwismuthjodid giebt eine rothe, ebenfalls krystallinisch werdende Fällung, die in Jodkalium nur wenig löslich ist (1).

Die Salze des Muscarins mit Schwefelsäure, Salzsäure, Kohlensäure sind äusserst leicht löslich und zerfliesslich. Das

Platındoppelsalz, 2(C₅H₁₄NO₅Cl)PtCl₄ + 2H₅O, krystallisirt aus heissem Wasser in bleinen Octaëdern.

Golddoppelsalz: C₅H₁₄NO₂Cl·AuCl₂ (2) (3). Beim Erhitzen zersetzt sich das Muscarin unter Bildung von Trimethylamin. Es ist eine Trimethylamin-Ammoniumbase und unterscheidet sich vom Cholin durch den Mehrgehalt von einem Sauerstoffatom. Künstlich kann es aus dem Cholin (am besten aus dessen Platindoppelsalz) durch Oxydation mittelst concentrirter Salpetersäure erhalten werden (3). SCHMIEDEBERG u. HARNACK glauben danach, seine Zusammensetzung durch die Formel (CH₂)₂N\CH₂·CH(OH)₂ ausdrücken zu können, welche

die nahe Beziehung der Base zu dem Cholin (CH₃)₃N CH₂·CH₂OH hervortreten lässt.

Das Muscarin wird übrigens im Fliegenpilz von Cholin begleitet, welches, bevor man es als solches erkannte (3) von HARNACK als Amanitin bezeichnet wurde (2). Zur Trennung des Cholins vom Muscarin lässt sich die geringere Zersliesslichkeit seines salzsauren Salzes between.

Schon früher wurde der Name Amanitin einer aus A. muscaria und aus A. bulbosa BULL. in anscheinend nicht reinem Zustande isolirten Substanz beigelegt. (LETELLIER, Magaz. f. Fharm. 16, pag. 137. Repert. Pharm. 24, pag. 49; 40, pag 157. Wiggers, Canstatts Jahresber. 1851, pag. 23). Das aus A. bulbosa erhaltene »Amanitin« soll nach einer neueren Angabe (LETELLIER u. Speneux, Ann. d'hyg. 1867, pag. 71) ein Glycosid sein. Boudier (B. u. Husemann, Die Pilze, pag. 65) nannte eine aus A. bulbosa erhaltene syrupförmige Base Bulbosin. Sie ist vielleicht mit dem Muscarin identisch (1). Krystallisirte salzaure Salze und Platindoppelsalze basischer Körper erhielt auch Thörner (Ber. 1878, pag. 535) aus Agaricus atrotomentosus A. bulbosus u. A. integer.

Almín, (Upsala Lär, Forhandl. 2, pag. 274) isolirte aus Boletus luridus ein durch Phosphormolybdänsäure fällbares, aus Chloroform in langen, feinen Nadeln krystallisirendes Alkaloid.

Mutterkorn-Alkaloide*).

Das Mutterkorn (der parasitische Pilz Claviceps purpurea TULASNE) enthält ausser Trimethylzmin (1—3) noch feste organische Basen. Zwei derartige Basen wurden 1865 von WENZELL (3) in freilich noch unreinem Zustande dargestellt und als Ergotin und Ecbolin bezeichnet, nachdem früher der Name Ergotin, wie es z. Th. noch jetzt geschieht, verschiedenen, arzneilich verwendeten Extracten des Mutterkorns beigelegt worden war.

Ergotin und Ecbolin. Darstellung. Der kalt bereitete wässrige Auszug des Mutterkorns wird mit Bleizucker gefällt, das mit Schwefelwasserstoff entbleite Filtrat stark eingedampft und mit gepulvertem Quecksilberchlorid versetzt, welches nur das Ecbolin fällen soll. Aus

147. 10) TANRET, Compt. rend. 81, pag. 896. 11) Ders. Ebend. 86, pag. 888. 12) Ders. Asn. chim. phys. (5) 17, pag. 493.

^{*) 1)} WALZ, N. Jahrb. Pharm. 24, pag. 242. 2) BUCHHEIM, Arch. Pharm. 207, pag. 32. 3) WENZELL, Viertelj. Pharm. 14, pag. 18. 4) MANASSEWITZ, Russ. Zeitschr. Pharm. 6, pag. 387.

⁵⁾ HERMANN, Viertelj. Pharm. 18, pag. 481. 6) GANSER, Arch. Pharm. 194, pag. 195.

⁷⁾ DRAGENDORFF, Pharm. J. Trans. (3) 6, pag. 1001. 8) DRAGENDORFF u. PODWISSOTZKY, Russ. Zeitschr. Pharm. 16, pag. 129, 161. 9) BLUMBERG, Pharm. J. Trans. (3) 9, pag. 23, 66,

dem Filtrat wird nach Entfernung des Quecksilbers mittelst Schwefelwasserstoff das Ergotin durch Phosphormolybdänsäure niedergeschlagen, der Niederschlag mit kohlensaurem Baryum und Wasser digerirt und das Filtrat vorsichtig zur Trockne verdunstet. Das Echolin gewinnt man aus dem Quecksilberchloridniederschlag durch Zerlegung desselben mit Schwefelwasserstoff Behandeln des salzsauren Echolins mit phosphorsaurem Silber, Schütteln des Filtrats mit Kalkmilch, Befreiung des nunmehrigen Filtrats von Kalk durch Kohlensäure und vorsichtiges Verdunsten.

Eigenschaften. Beide Basen wurden nur als amorphe, braune, schwach bitter schmeckende alkalisch reagirende Substanzen erhalten; leicht löslich in Wasser und Weingeist, unlöslich in Aether und Chloroform. Sie besitzen keine besondere physiologische Wirkung (7). Das Mutterkorn wird trotzdem arzneilich verwerthet. Salze amorph.

Reaction. Durch Phosphormolybdänsäure, Gerbsäure, Goldchlorid werden beide Basen gefällt, das Ecbolin auch durch Quecksilberchlorid und Platinchlorid, das Ergotin durch ersteres aus saurer Lösung gar nicht, durch letzteres erst auf Zusatz von Aetherweingeist. Cyankalium fällt nur das Ecbolin. Concentrirte Schwefelsäure löst das Ecbolin mit dunkelrosenrother Farbe.

MANASSEWITZ (4), stellte für das Ergotin (als schwarzbraunes Pulver analysirt) die Formel C₅₀H₅₂N₂O₃ auf. Das Ecbolin vermochte er nicht zu gewinnen. Andre fanden dessen Existent bestätigt (5) (6); doch ist es nicht unwahrscheinlich, dass Ergotin und Ecbolin im Wesentliches aus einem und demselben Alkaloid in verschiedenen Graden der Reinheit bestehen (7-9).

Ergotinin. C₃₅H₄₀N₄O₆. Krystallisirbares Alkaloid, von TANRET 1875 aus dem Mutterkorn isolirt (10—12).

Darstellung. Mutterkornpulver wird mit 95 & Weingeist ausgezogen, der Auszug mit Natroa lauge schwach alkalisch gemacht, der Alkohol abdestillirt, der Rückstand mit viel Aether ausgeschüttelt, dem das Alkaloid dann durch wässrige Citronensäurelösung wieder entzogen wird Nachdem die mit Aether gewaschene saure Lösung mit überschüssigem kohlensaurem Kaliun zersetzt ist, nimmt man das Alkaloid wieder in Aether auf, entfärbt mit Thierkohle, destillir den Aether ab und erhält aus dem schliesslich im Exsiccator verdunstenden Rückstand krystallsirtes Ergotinin, während in der Mutterlauge ein als aunkrystallisirbares Ergotinin« bezeichnete amorphes Alkaloid, ein Umwandlungsprodukt des ersteren, gelöst bleibt.

Eigenschaften. Lange, farblose Nadeln, unlöslich in Wasser, löslich in Aether, Alkohol und Chloroform. Seine Lösung in verdünnten Säuren fluorescirt violett. Es ist rechtsdrehen $(\alpha)_D = +334$ bis 336. Säuren oder Alkalien verringern das Drehungsvermögen. Das Ergtinin reagirt nicht alkalisch. Seine Salze werden schon durch Wasser zersetzt. Das schwefelsaure und das milchsaure Salz sind krystallisirbar, das salzsaure und bromwasserstofsaure amorph.

Die alkoholische Lösung des Alkaloids nimmt an der Luft eine grüne, dann braune, de Lösung in verdünnten Säuren eine rothe Färbung an. Mit Essigäther übergossen giebt das Frigotinin auf Zusatz von etwas verdünnter Schwefelsäure eine anfangs orangerothe, durch Violen in Blau übergehende Färbung. Durch Kaliumquecksilberjodid, Jod-Jodkalium, Bromwasser, Gerbsäure, Phosphormolybdänsäure, Gold- und Platinchlorid werden seine Lösungen gefällt. Bei der Destillation mit Alkalien liefert das Ergotinin Methylamin.

Unter dem Einfluss von Licht und Wärme geht es sehr leicht in die amorphe Modification über, welche im Allgemeinen leichter löslich ist, nur amorphe Salze bildet und das geringere Drehungsvermögen (α)D = + 192 bis 195° zeigt.

Pikrosclerotin hat DRAGENDORFF eine bitter schmeckende, sehr giftige, alkaloidsche Substanz aus dem Mutterkorn genannt. (Russ. Zeitschr. Pharm. 16, pag. 609.)

Lycopodiaceae.

Lycopodin, C₃₂H₅₂N₂O₂. Von Bödeker 1881 aus *Lycopodium complematum* L. isolini. (Ann. 208, pag. 363.)

Darstellung. Der eingedampste Destillationsrückstand des mit siedendem 90 g Alkobol bereiteten Auszugs wird mit lauwarmem Wasser ausgeknetet, so lange dieses einen bitteren Geschmack annimmt, die wässrige Flüssigkeit mit basisch essigsaurem Blei geställt, das mit Schweftwasserstoff entbleite Filtrat weit eingedampst, mit Natronlauge stark alkalisch gemacht und wieder-

bolt mit grossen Mengen Aether ausgeschüttelt. Den nach dem Abdestilliren des Aethers bleibenden Rückstand nimmt man in sehr verdünnter Salzsäure auf und verdunstet die nur schwach saure Flüssigkeit zur Krystallisation. Aus dem umkrystallisirten salzsauren Salz gewinnt man das E. Wasser leicht lösliche freie Alkaloid am besten durch Behandeln der höchst concentrirten Losung mit Natronlauge und festem Aetzkali, wobei sich dasselbe zunächst als harzig klebrige Masse abscheidet, die sich aber unter der Flüssigkeit allmählich in einzelne lange, monokline Prismen umwandelt.

Eigenschaften. Sehr leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol, Amylalkohol, ziemlich leicht auch in Wasser und Aether. Geschmack stark bitter.

Durch Jodwasser wird selbst die sehr verdünnte wässrige Lösung braunroth gefällt.

Salzsaures Lycopodin, C₂₂H₅₂N₂O₃·2HCl+H₂O. Monokline Krystalle, die bei 100° schmell wasserfrei werden und selbst bei 200° nicht schmelzen.

Das Golddoppelsalz, $C_{22}H_{52}N_2O_3\cdot 2HCl + 2AuCl_3 + H_2O_5$ bildet feine, glänzende gebe Nadeln.

Colchicaceae.*)

Colchicin. Dieses gistige Alkaloid sindet sich in der Herbstzeitlose (Colchicum autumnale L.) und zwar am reichlichsten in den Samen und den Zwiebel-knollen, während es in dem oberirdischen, grünen Theil der Blätter zu sehlen scheint. (8). Nach Rochette (L'Union pharm. 17, pag. 200) ist es auch in andern Colchicum-Arten (C. neapolitanum, C. montanum, C. arenarium, C. alpinum) entalten. Es wurde zuerst von Pelletier und Caventou (1), beobachtet, aber sür identisch mit Veratrin gehalten. Geiger und Hesse (2) erkannten es 1838 als eigenthümliches Alkaloid.

Die Zusammensetzung ist nicht mit voller Sicherheit bekannt. HÜBLER

(5) drückt sie durch die Formel C₁₇H₁₉NO₅ aus, HERTEL (7) durch C₁₇H₂₃NO₆.

Darstellung. Es sind sehr zahlreiche Methoden empfohlen worden (2-8). Sie führten

^{*) 1)} PELLETIER u. CAVENTOU, Ann. chim. phys. 14, pag. 69. 2) GEIGER u. HESSE, Ann. 7, pag. 274. 3) ASCHOFF, BLEY, HÜBSCHMANN, Viertelj. Pharm. 6. pag. 376. 4) WALZ, 📕 Jahrb. Pharm. 16, pag. 1. 5) HÜBLER, Arch. Pharm. 121, pag. 193. 6) MOLS, Pharm. J. Trans. [3] 8, pag. 649. 7) EBERBACH, Schweiz. Wochenschr. Pharm. 14, pag. 207. 8) HERTEL, Buss. Zeitschr. Pharm. 1881, pag. 245, 263, 281, 299, 317. 9) SCHOONERODT, Viertelj. Pharm. 18, pag. 81. 10) ROSENWASSER, Americ. Journ. Pharm. [4] 49, pag. 435. 11) HAGER, Zeitschr. . mal. Ch. 1872, pag. 202. 12) FLÜCKIGER, N. Repert. Pharm. 25, pag. 18. 13) OBERLIN, Ann. chim. phys. [3] 50, pag. 108. 14) MEISSNER, Schweigg. Journ. 25, pag. 377. 15) PELLE-TBR u. CAVENTOU, Ann. chim. phys. [2] 14, pag. 69. 16) COUERBE, Ebend. [2] 52, pag. 368. 17. VASMER, Arch. Pharm. [2] 2, pag. 74. 18) HENRY, Journ. Pharm. [2] 18, pag. 663. 19) RIGHINI. Ebend. [2] 23, pag. 520. 20) DELONDRE, Ebend. [3] 27, pag. 417. 21) SIMON, Repert. Pharm. 65, pag. 195. 22) SCHMIDT, Arch. Pharm. 210, pag. 511. 23) MERCK, Ann. 95, pag. 200. 24) PERCY, Chem. news 10, pag. 87. 25) TOBIEN, Dissert. Dorpat 1877, Pharm. 1 Trans. [3] 8, pag. 808. 26) WRIGHT u. LUFF, Chem. soc. J. 35, pag. 387, 405. 27) WRIGHT, Ebend. pag. 421. 28) WEPPEN, Arch. Pharm. 202, pap. 101, 193. 29) WEIGELIN, Unters. tib. d. Alkaloide des Sabadillsamens. Dorpat 1871. 30) SCHMIDT u. KÖPPEN, Ber. 1876, pag. 1115. 31) BULLOCK, Pharm J. Trans. [3] 6, pag. 1009. 32) WRIGHT u. LUFF, Chem. soc. J. 33, ' [2g. 338. 33] HESSE, Ann. 192, pag. 186. 34) BUIGNET, Zeitschr. anal. Ch. 1862, pag. 231. 35. LANGLOIS, Ann. chim. phys. [3] 34, pag. 278. 36) BAUER, Arch. Pharm. 205, pag. 289. 37) LANGLOIS, Ann. chim. phys. [3] 48, pag. 502. 38) WEPPEN, Zeitschr. anal. Ch. 1874, 72. 454. 39) TRAPP, Russ. Zeitschr. Pharm. 1862, pag. 28. 40) MASING, Ebend. 1868, pag. 639. 41) MITSCHELL, Pharm. J. Trans. (3) 5, pag. 768, 785, 847, 867, 886. 42) HÜBSCHMANN, Viertelj. Pharm. 1, pag. 598. 43) SIMON, Ann. 24, pag. 214. MITSCHELL, Pharm. J. Trans., 3) 4. pag. 796. 45) DRAGENDORFF, Gerichtl. chem. Ermittl. v. Giften, 1876, pag. 209, 213. 46) WORMLEY, Americ. Journ. Pharm. 48, pag. 1. 47) WILL, Ann. 35, pag. 116. 48) BULLOCK, Amer. Journ. Pharm. 47, pag. 449.

z. Th. zu Präparaten, welche wegen theilweiser Umwandlung des Colchicins in Colchicen oder wegen anderer Beimengungen abweichende Eigenschaften zeigten.

Nach HERTEL (8), digerirt man den nicht zerkleinerten Samen wiederholt mit 85 \ Weingeist, versetzt die Auszüge mit gebrannter Magnesia, filtrirt nach einigen Stunden und destillirt den Alkohol im Vacuum ab. Der Rückstand wird mit der zehnfachen Menge Wasser behandelt, vom Oel getrennt, mehrmals mit Chloroform ausgeschüttelt, dieses endlich in dünner Schicht verdunstet und das Colchicin bei 80-100° getrocknet. Ausbeute 0,38-0,4 \ ASCHOFF erhich aus reifen oder unreifen Samen 0,2 \ , aus den im Juli und August gegrabenen Zwiebelknollea 0,085 \ .

Eigenschaften. Amorphe, gelblich weisse Masse. (Wo das Colchicin krystallinisch beobachtet wurde (2, 4, 9, 10) scheint dies durch einen Gehalt an Colchice in bedingt gewesen zu sein). Es löst sich langsam schon in weniger als 2 Th. Wasser von 22°, leicht auch in Weingeist, aber nach Hübler nicht in Aether. Ueber 130° erweicht es, schmilzt bei 145° und zersetzt sich in höhere Temperatur. Optisch inactiv. Es reagirt nicht deutlich alkalisch und bildet mit Säuren nur so unbeständige, leicht zersetzliche Salze, dass diese sich in seste Form nicht darstellen lassen. Nur gerbsaures Colchicin wurde als weisses amorphes leicht in Weingeist, schwer in Wasser, gar nicht in Aether lösliche Pulver gewonnen (5).

Reactionen. Concentrirte Salpetersäure oder Schweselsäure und Salpeter geben die blauviolette, später in Braun und Gelb übergehende Färbung. Durch Verdünnen mit Wasse geht sie rasch in Gelb und dann durch Natronlauge in Ziegelroth über. Concentrirte Schwese säure färbt sehr intensiv gelb. Diese Färbung tritt auch noch mit einer ziemlich verdünnte Colchicinlösung ein. Auf Zusatz eines Tropsen Salpetersäure geht die Farbe in Blauviolett über (12). Mit Chlorwasser giebt Colchicinlösung eine gelbliche Fällung, die sich in Ammonial se gelbrother Farbe löst. Phenolwasser giebt eine starke weisse Trübung, die auf Zusatz wir Säuren verschwindet (11). Colchicinlösungen werden serner gesällt durch Phosphormolybdänsam Gerbsäure, nur schwach und langsam durch Gold- und Platinchlorid, nicht durch Quecksilberhorid, nur bei Gegenwart von Mineralsäuren durch Pikrinsäure, Kaliumcadmium- und Kahur quecksilberjodid.

Durch Einwirkung von verdünnten Mineralsäuren (13), sowie durch Koche mit Barytwasser (5), geht das Colchicin in Colchice in über. Gleichzeitig en steht bei Luftzutritt eine amorphe, in Wasser unlösliche, bei 90° schmelzend Substanz (C₂₄H₃₉NO₁₀?) die als βColchicoresin bezeichnet ward (8). Falängerem Aufbewahren an der Luft oder beim Erhitzen im feuchten Zustand verwandelt sich das Colchicin in einen harzartigen, braunen Körper, das Colchicoresin, welches auch in den getrockneten Zwiebelknollen und in den reife Samen von Colchicum das Colchicin begleitet (8).

Das Colchicin verbindet sich nicht mit Aethyljodid (8).

Colchice in. Krystallisirbares Umwandlungsprodukt des Colchicins, nach OBERLIN (1) auch schon fertig in der Herbstzeitlose vorkommend.

Darstellung. (13, 5, 8). Colchicin wird mit 30 Th. Wasser und 2 Th. 25 § Salvast auf 100° erwärmt. Die vom Harz abfiltrirte Flüssigkeit liefert nach dem Eindampfen Krystal von Colchicein.

Die Zusammensetzung derselben entspricht nach Oberlin dem Verhältniss $C_{17\frac{1}{2}}H_{22}N^{O_1}$. Nach Hübler (5) ist es isomer mit dem Colchicin $(C_{17}H_{19}NO_5)$. Hertel (8) ertheilt ihm d Formel $C_{17}H_{21}NO_5 + 2H_2O$, sodass das wasserfreie Colchicein durch Abspaltung von II_1 aus dem Colchicin (nach Hertel $C_{17}H_{23}NO_6$) entstehen würde.

Eigenschaften. Farblose, perlmutterglänzende Blättchen oder zu Warzen veren in Nadeln, schwer löslich in kaltem Wasser und in Aether, leicht in Alkohol und Chkwofort Schmp. 155° (13). Linksdrehend. (α)D = - 31,6. Es reagirt schwach alkalisch und b. 1

Alkaloide, 231

znorphe Salze (8). (OBERLIN fand neutrale, HÜBLER saure Reaction). An der Luft verwandelt es sich leicht in eine braune, amorphe Masse.

Concentrirte Salpetersäure färbt es zuerst gelb, dann violett, endlich wieder gelb. Seine wisserige Lösung wird wie die des Colchicins, durch Schwefelsäure oder Salzsäure gelb gefärbt. Die alkalische Lösung wird durch die Salze der Erdalkali- und der Schwermetalle gefällt. Für den amorphen Barytniederschlag fand HÜBLER die Zusammensetzung (C₁₇H₁₈NO₅)₂Ba. Der Kupferniederschlag ist krystallinisch (5).

Veratrin. 1818 von Meissner (14) im Sabadillsamen (von Sabadilla officinalis Brandt) und unabhängig davon 1819 von Pelletier und Caventou (15),
in demselben Samen, sowie angeblich in der weissen Niesswurzel (dem Wurzelstock von (Veratum album L.) aufgefunden. Es wird im Sabadillsamen von Sabadillin und Sabatrin begleitet. Der früher allgemeinen Annahme entsprechend,
dass nicht nur V. album, sondern auch verschiedene andere Veratrum-Arten in
ihrem Wurzelstock Veratrin enthalten, fand Percy (24) und neuerdings Wright (27)
dieses Alkaloid in der Wurzel von V. viride. Jedenfalls tritt es in den Wurzeln
der verschiedenen Veratrum-Arten sehr gegen das Jervin zurück (26, 28). Nach
anderen Angaben (31, 25), soll es darin überhaupt nicht vorkommen, sollen vielmehr die Wurzelstöcke von V. album, V. Lobelianum und V. viride nur Jervin und
Veratroidin enthalten.

Die Darstellung geschieht immer aus dem Sabadillsamen (14—23). Nach MERK (23), werden die gepulverten Samen mit salzsäurehaltigem Wasser ausgekocht, der Auszug zur Syrupstwasistenz verdampst und solange mit Salzsäure versetzt, als sich noch ein Niederschlag bildet. Des Filtrat wird mit überschüssiger Kalkmilch versetzt. Der Niederschlag mit siedendem Weingeist ausgezogen, der Auszug verdunstet, der Rückstand in verdünnter Essigsäure gelöst, durch Ammoniak das Veratrin gesällt, in Aether gelöst und die von einer zurückbleibenden braunen Substanz getrennte ätherische Lösung verdunstet.

MERK hat 1855 zuerst das Veratrin in krystallisirter Form gewonnen, indem er das nach der angegebenen Methode dargestellte Alkaloid in sehr verdünntem Weingeist löste, die Lösung m gelinder Wärzne verdunsten liess, das dabei ausgeschiedene krystallinische Pulver durch Waschen mit kaltem Weingeist von der begleitenden harzartigen Substanz befreite und seine alkoholische losing freiwillig verdunsten liess (23). Er hob bereits hervor, dass nur ein kleiner Theil des usprünglichen Veratrins in Krystallen erhalten werde, und spätere Untersuchungen haben genigt, dass das krystallinische Veratrin nicht identisch ist mit dem bis dahin so bezeichneten morphen oder theilweise mikrokrystallinischen Alkaloid, wie es noch jetzt unter dem Namen Veratrin käuslich ist und arzeneilich verwendet wird, sondern dass es von diesem nur einen Gemengtheil ausmacht. Nach Weigelin (29), ist der zweite Hauptgemengtheil desselben eine in Wasser lösliche Modification des Veratrins. Dasselbe bildet die harzartige Beimengung der MER'schen Veratrinkrystalle und lässt sich nicht nur durch Weingeist, sondern auch durch kaltes Wasser davon trennen. Wird schwefelsaures Veratrin kalt mit Ammoniak gefällt, so löst sich der Niederschlag nach dem Wegwaschen des schwefelsauren Ammoniaks in dem reinen Waschwaser vollständig auf, und diese Lösung hinterlässt beim Verdunsten in sehr gelinder Wärme 🗫 Veratrin in seiner harzartig amorphen Modification, die in kaltem Wasser wieder vollständig balich ist. Wird aber diese Lösung erhitzt, so scheidet sie das Veratrin in seiner unlöslichen, krystallisirbaren Modification ab.

Nach Schmidt und Köppen (30) (22) existirt ausser dem krystallisirbaren und dem löslchen Veratrin noch eine dritte, in Wasser unlösliche, aber amorphe Modification desselben.
Sie fanden, dass bei der Ueberführung des käuflichen Veratrins in das krystallisirte nach dem
Merkischen Verfahren die den Krystallen beigemengte harzartige Masse nicht vollständig durch
Wasser entfernt "werden könne, sondern schliesslich Weingeist erforderlich sei, um eben diese
dritte Modification aufzunehmen. —

Die Zusammensetzung des Veratrins wurde von Pelletier und Dumas durch die Formel C₂₆H₂₄NO₆, von Courrer durch C₃₄H₂₁NO₆, ausgedrückt.

MERCE stellte nach der Analyse seines krystallisirten Veratrins die Formel C22H32N2O8

- auf, Weigelin gelangte zur Formel $C_{52}H_{86}N_2O_{15}$, Schmidt und Köppen für ihre drei Modificationen zur Formel $C_{32}H_{50}NO_9$, die wohl in $C_{32}H_{51}NO_9$ oder $C_{32}H_{49}NO_9$ umzuänden ist. Die Formel $C_{32}H_{49}NO_9$ legen auch Wright und Luff (32) dem krystallisisten Veratribei. Hesse (33) empfiehlt die Formel $C_{32}H_{51}NO_9$, als mit den verschiedenen neueren Amlysen gut übereinstimmend.
- 1. Krystallisirtes Veratrin. (*Cevadin* nach WRIGHT und LUFF). Vollkomme durchsichtige rhombische Prismen, die an der Luft ohne Gewichtsverlust bald undurchsicht, werden. Sie sind leicht löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in siedendem Wasser, verliere in letzterem aber ihre Form und ihre Durchsichtigkeit. Schmelzp. 206° (corr.) (32). Optisc inactiv. Die alkoholische Lösung reargirt alkalisch. Wird das krystallisirte Veratrin in seine Vertheilung anhaltend mit kaltem Wasser behandelt, so geht es nach und nach in die loslich Modification über (30). Durch Erhitzen mit weingeistiger Natronlauge soll es sich nach de Gleichung C₂₂H₄₉NO₉+H₂O=C₂₇H₄₂NO₈+C₅H₈O₂ in eine als *Cevin* bezeichnete Bas und Methylcrotonsäure spalten, welche letztere (= *Cevadinsäure* von Pelletter und Caventot mit der von Frankland und Duppa aus Aethomethoxalsäureäther dargestellten identisch ist (32)

Salze des krystallisirten Veratrins. Chlorwasserstoffsaures V. (15, 23, 29, 30, 32) wir nur als amorphe, gummiartige Masse erhalten, — ebenso das neutrale schwefelsaure V (23, 30, 32).

Quecksilber-Platin- und Goldchlorid erzeugen in der Lösung des ersteren Salzes krystallinisch Niederschläge der betreffenden Doppelsalze (23). Die Goldverbindung krystallisirt aus heisse Weingeist in feinen, seideglänzenden, gelben Nadeln (23, 29, 30, 32).

Die Platinverbindung ist nur undeutlich krystallinisch und wird schon durch Auswasche mit Wasser zersetzt (30).

Benzoyl-Veratrin (32) entsteht beim Erhitzen des krystallisirten Veratrins mit Benzw säureanhydrid auf 100°. Aus Aether krystallisirbar. Schmelzp. 170—180°.

- 2. Lösliches Veratrin bleibt beim Verdunsten seiner wässrigen Lösung in sehr gelinde Wärme als harzartig amorphe Masse zurück, die in kaltem Wasser wieder löslich ist, beim Ei hitzen dieser Lösung aber in unlösliches Veratrin übergeführt wird (29). Ebenso wird aus de wässrigen Lösung des löslichen Veratrins bei einer gewissen Concentration durch Ammoniak di unlösliche, krystallisirbare Modification gefällt, namentlich bei Gegenwart von etwas Salmus während ein Uebermaass des letzteren die Fällung hindert (22).
- 3. Amorphes, unlösliches Veratrin ist nach Schmidt (30, 22) der wesentliche Bestandtheil der bei der Darstellung der krystallisirten Modification den Krystallen beigemengte harzigen Masse. Unlöslich in Wasser, in verdünntem Weingeist leichter löslich, als das krystallsirte Veratrin. Das Pulver erregt, wie das des letzteren, sehr heftiges Niesen. Das amorph Veratrin liefert ein amorphes Gold doppelsalz von gleicher Zusammensetzung wie das krystallsirte aus dem krystallisirbaren Veratrin. (C₃₂H₅₁NO₉·HCl+AuCl₂ nach Schmidt, 22). Og diese dritte Modification des Veratrins schon fertig im Sabadillsamen enthalten ist, wurde next nicht entschieden. Durch anhaltende Behandlung mit kaltem Wasser wird auch sie in die lösliche Modification übergeführt.

Nach den abweichenden Angaben von WRIGHT und LUFF (32) soll das krystallisirte Verstrin (•Cevadin•) im Sabadillsamen allerdings von zwei amorphen Basen begleitet sein, von dener aber keine mit jenem isomer, sondern die eine, als Cevadillin bezeichnete, nach der Formel. C_{3.4}H_{5.3}NO₈, die andere, welcher der Name Veratrin belassen bleibt, nach der Formel. C_{3.7}H_{5.3}NO₁₁, zusammengesetzt ist. Dies letztere unkrystallisirbare Veratrin wird für identisch mit dem von Couerbe dargestellten erklärt. (Es soll übrigens bei 180° (cort. schmelzen, während Couerbe's Veratrin, welches nach MITCHELL (41) ein Gemenge von Veratr sund Harz war, schon bei 115° schmolz.)

Sein salpetersaures Salz ist amorph, das salzsaure und das saure schwefelsaure Salz sind, wenn auch schwierig, krystallisirbar. (16, 32) für letzteres wurde die Formel, $C_{37}H_{31}N^{(1)}$ SO₄H₂ + 10 H₃O gefunden (32). Das Golddoppelsalz ist amorph und trocknet su cm-7 hornartigen Masse ein.

Durch Erhitzen mit alkoholischer Natronlauge wird dieses unkrystallisirbare Veratrin

Veratrinsäure (Dimethylprotocatechusäure) und eine neue amorphe Base, das Verin C₃₈H₄₅NO₈ gespalten, welche letztere zwischen 130 und 145° sehmilzt und amorphe Salze bildet.

Das käusliche Veratrin, welches nach dem Gesagten nicht als ganz einheitliche Substanz in betrachten ist, bildet ein weisses oder grauweisses amorphes oder mikrokrystallinisches Pulver. Et ist geruchlos, erregt aber, in die Nase gelangend, äusserst hestiges Niesen, wirkt stark hautwied und innerlich angewandt als hestiges Gist. Geschmack scharf und brennend, nicht bitter. Per Schmelzpunkt psiegt zwischen 150 und 160° zu liegen (22). Mitunter soll es mit Sababillin und Sabatrin verunreinigt sein. — Aus käuslichem Veratrin sind noch die solgenden Derivite dargestellt worden: Ueberjodsaures V. (35. 36). Mikroskopische Krystalle. Kohlensaures V. (37). Es scheidet sich aus einer Lösung des Veratrins in kohlensäurehaltigem Wasser in der Lust als eine aus durchsichtigen, kleinen Krystallen bestehende Haut ab. Beim Trocknen

Reactionen. Aus den Lösungen des krystallisirten oder des käuflichen Veratrins wird durch Alkalien nur bei ziemlich grosser Concentration oder nach vorherigem Erwärmen das Veratrin in weissen Flocken gefällt. · Verdünnte, kalte Lösungen geben wegen der Bildung der "slichen Modification keine Fällung (22). Phosphormolybdänsäure giebt einen hellgelben, Jodindialium einen kermesfarbigen, Kaliumquecksilberjodid einen gelbweissen, Pikrinsäure einen geben, amorphen Niederschlag. In diesen Fällungsreactionen sowohl wie in den verschiedenen Färbungsreactionen, welche zur Erkennung des Veratrins dienen, stimmen, soweit bekannt, die verschiedenen Modificationen des letzteren mit einander überein (22): Concentrirte Schwefelsure lost mit schön gelber Farbe, die nach einigen Minuten durch Orange in Blutroth, später 2 ein sehr schones, sich lange erhaltendes Carminroth übergeht. Beim Hinzumischen des etwa geichen Volumens Bromwasser geht die gelbe Färbung der frischen Schwefelsäurelösung sofort m eine purpurrothe über. Ein Gemenge von Veratrin mit etwa dem vierfachen Gewicht Zucker arst sich beim Durchfeuchten mit concentrirter Schweselsäure zunächst gelb, dann dunkelgrun, pater schön blau, endlich schmutzig violett (38). Eine Lösung von Veratrin in concentrirter Selesaure nimmt beim Kochen allmählich eine sehr intensive und bleibende purpurrothe Färbung **a** (39).

Bei der Abscheidung des Veratrins nach DRAGENDORFF's Verfahren kommt in Betracht, das schon sauren Lösungen durch Benzol, aber nicht durch Petroleumäther, etwas Veratrin entzogen sind (40). Die Fähigkeit des Veratrins, unter bestimmten Verhältnissen in eine wasserlösliche Wodification überzugehen, wird bei gerichtlich chemischen Untersuchungen zu berücksichtigen sein.

Cevadillin. Amorphes Alkaloid, welches nach WRIGHT u. LUFF (32) das amorphe Veratrin und das krystallisirbare Veratrin (»Cevadin«) im Sabadillsamen begleitet; vielleicht dentisch mit WEIGELIN'S Sabadillin. Beim Verdunsten seiner Lösung in Benzol scheidet es sich mamorphen Flocken aus. Es soll die Formel C₃₄H₅₂NO₈ besitzen und durch Verseifung we füchtige Säure (anscheinend Methylcrotonsäure) und eine neue Base, das Cevillin liefern.

Sabadillin. Krystallisirbares Alkaloid, neben dem Veratrin im Sabadillsamen vorkommend. CIR TELES (16) erhielt es 1834 aus seinem rohen Veratrin durch Auskochen mit Wasser, welches dann beim Erkalten zuerst Krystalle von Sabadillin, dann eine als Sabadillinhydrat oder ·Réinigomme de sabadilline« bezeichnete amorphe Base ausschied. Dem (geschmolzenen) المعامة المعا Nach Couerbe bildet das Sabadillin kleine, weisse, büschelig vereinigte Nadeln von stark alkaliber Reaction, bei 180° 2 Mol. Krystallwasser verlierend, bei 200° schmelzend, unlöslich in Arther, leicht löslich in Weingeist und in heissem Wasser. (In 143 Theilen siedendem Wasser "жh Hübschmann, (42) (56). Nach Weigelein (29), welcher im Sabadillsamen ausser Veratrin *Sabadilline und *Sabatrine fand, werden die letzteren beiden Basen, nachdem man in der Hitze 🗫 Veratrin durch Ammoniak ausgefällt hat, aus dem Filtrat durch Amylalkohol ausgeschüttelt and schliesslich durch Aether, worin nur das Sabatrin löslich ist, getrennt. WEIGELIN's Saba-57hn, für welches die sehr abweichende Formel C41H66N2O13 gefunden wurde, konnte nicht 48 Wasser oder Weingeist, wohl aber aus Benzol krystallisirt erhalten werden. Es bildet mit wheefelsaure und Salzsäure nur amorphe Salze. Das ebenfalls amorphe Golddoppelsalz zeigte he Zusammensetzung C41H66N2O13.2HCl.2AuCl2. Durch Ammoniak, ätzende und kohlensaure Alkalien wird dieses Sabadillin selbst in der Hitze nicht gefällt, von concentrirter Schweielsäure mit rother Farbe gelöst. Es wirkt nicht niesenerregend. HESSE (33) schlug die Formel $C_{21}H_{35}NO_7$ vor.

Sabatrin. Nach Weigelin (29) eine amorphe Base des Sabadillsamens (vergl. unter Sabadillin) von der angeblichen Formel C₅₁H₈₆N₂O₁₇, resp. C₂₆H₄₅NO₂ (33). Auch in Aether sowie in Wasser (in 40 Th.) löslich. Bildet mit Salzsäure und Schwefelsäure nur gummiartige Salze, deren Lösungen selbst in der Hitze durch Ammoniak nicht gefällt werden. Weight und Luff (32) halten das Sabatrin, sowie Couerbe's Sabadyllinhydrat nur für ein Gemenge von Zesetzungsprodukten.

Jervin. Von Simon (43), 1838 in der Wurzel von Veratrum album L. aufgefundene Alkaloid, welches auch in der Wurzel anderer Veratrum-Arten, wie V. Lobelianum (25) V. viele (44, 41), aber nicht im Sabadillsamen (41) vorkommt. Simon nannte es anfangs Barytin später nach der spanischen Bezeichnung der weissen Niesswurzel (Jerva) Jervin.

Es wird in den genannten Wurzeln nicht (31) (25) oder doch nur von sehr geringen Menge (27) (28) Veratrin begleitet, dagegen nach BULLOCK (48) und TOBIEN (25), von Veratroidis nach MITCHELL (41) ausserdem von Veratralbin, nach WRIGHT (27) auch noch von Pseudo jervin und Rubijervin. Nach DRAGENDORFF (45) enthält die Wurzel von V. Lobekams nicht Jervin, sondern ein diesem ähnliches Alkaloid.

WILL's Analysen (47) ergaben für das Jervin die Zusammensetzung $C_{20}H_{41}N_3O_{22}$. Gzi HARD stellte die übliche Formel $C_{20}H_{46}N_3O_3$ auf. Tobien (25) glaubt sie durch $C_{27}H_{47}N_3O_3$ ersetzen zu müssen, während WRIGHT und LUFF (26) die Zusammensetzung $C_{26}H_{37}NO_3$ fander

Darstellung. Das alkoholische Extrakt der Wurzel wird wiederholt mit salzsäurehaltige Wasser ausgekocht, das Filtrat mit Soda gefällt, der Niederschlag in heissem Alkohol geles nach dem Entfärben mit Thierkohle der Alkohol abdestillirt und das beim Erkalten krystallisirend unreine Jervin ausgepresst. Aus der Mutterlauge kann mit Benutzung der Schwerlöslichkeit de schwefelsauren Jervins noch ein Antheil der Base gewonnen und diese schliesslich aus ihre krystallisirten salpetersauren Salz durch Fällen mit Natronlauge und Krystallisiren aus Alkohvöllig rein erhalten werden (43) (25).

Eigenschaften. Farblose Prismen mit 2 Mol. Krystallwasser, fast unlöslich in Wasse leicht löslich in Chloroform und heissem Alkohol, schwer in Aether und Benzol. Bei 100° wir das Jervin wasserfrei. Sein Schmp. wird zu 196—199 (31) 204° (41) oder 237° (26) angegebe

Reactionen. Concentrirte Schwefelsäure löst mit gelber Farbe, die später in Grün über geht (25) (26). Bei Zusatz von Rohrzucker geht die gelbe Farbe der Schwefelsäurelösung dur Grün in Blau über (45). Salpetersaures Jervin giebt mit concentrirter Schwefelsäure eine stunde lang orangegelb bleibende Lösung (46). Concentrirte Salzsäure färbt nicht (46). Durch wiedennte Schwefelsäure, Salzsäure, Salpetersäure oder deren Salze werden selbst 1 gige Lösunge von essigsaurem Jervin wegen der Schwerlöslichkeit der betreffenden Salze noch stark gefällt (4 Ammoniak fällt das Jervin aus seinen Salzlösungen in etwas gelatinösen Flocken (31).

Salze (43) (26). Chlorwasserstoffsaures J. bildet Krystalle, die selbst in heise Wasser und namentlich in Salzsäure schwer, in Essigsäure leicht löslich sind. Auch das salpete saure und besonders das schwefelsaure J. sind schwer löslich und gut krystallisirbar; dessigsaure und das phosphorsaure Salz lösen sich leicht. Das Platindoppelsalz bildeinen hellgelben flockigen Niederschlag (47), das Golddoppelsalz ist krystallinisch (26).

Veratroidin. Begleiter des Jervins in den Wurzeln verschiedener Veratroim-Arten; such von BULLOCK (48) in V. triride, von TOBIEN (25) auch in V. Lobeliannum und V. album aufg funden. Seine Zusammensetzung ist nach TOBIEN durch C₅₁H₇₈N₂O₁₆ oder durch C₂₄H₂₁N⁴ auszudrücken.

Dars tellung. Die Filtrate, aus denen das Jervin durch Schweselsäure, Salzsäure of Salpetersäure ausgeställt ist, werden nach dem Uebersättigen mit Alkalien wiederholt mit Chlor som ausgeschüttelt, der Verdunstungsrückstand dieser Auszüge in verdünnter Essigsäure gele und nach Entsernung eines Restes von Jervin durch Salpeter noch einmal aus alkalischer Flüssikeit in Chlorosorm ausgenommen (25).

Eigenschaften. Amorphe oder theilweise krystallinische Masse, aus Aether oder Alkold krystallisirbar, unlöslich in Petroleumäther.

Reactionen. Concentrirte Salzsäure färbt in der Kälte vorübergehend rosenroth. Die durch concentrirte Schwefelsäure bewirkte gelbe Färbung geht auf Rohrzuckerzusatz nicht in Blau über. Mineralsäuren geben in Jervinlösungen keine schwer löslichen Niederschläge. Durch Erbetzen mit alkoholischer Kalilauge wird das Jervin nicht gespalten (26).

Veratralbin. Amorphe Base; von MITCHELL (41), später auch von WRIGHT und LUFF (26) in der Wurzel von Veratrum album, nur spurweise in derjenigen von V. viride (27) aufgrunden. Angebliche Zusammensetzung: C₂₈H₄₈NO₅ (26) die Isolirung dieser und der beiden folgenden Basen geschah wesentlich durch fractionirte Fällung des mit weinsäurehaltigem Alkohol bereiteten Extrakts durch kohlensaures Natrium und fraktionirtes Lösen der Fällungen in Aether. Die zuletzt gefällte und von Aether am reichlichsten gelöste Fraction lieserte das Veratralbin (26).

Rubijervin, (C₂₆H₄₂NO₂?) (26), wird aus Weingeist in wasserfreien Krystallen erhalten, die in reinem Zustande, wie das Jervin, in Aether schwer löslich sind.

Das salzsaure Salz ist leicht löslich, das schwefelsaure ziemlich schwer löslich in reinem Wasser, leicht in verdünnter Schwefelsäure.

Concentrirte Schwefelsäure löst die Base mit gelber, durch Braungelb in Braunroth übergehender Farbe.

Pseudojervin, (C₂₉H₄₃NO₇?) (26). Bei 299° unter Bräunuug schmelzende Krystalle, a Aether noch schwerer lössich, als Jervin und Rubijervin.

Das salzsaure Salz ist selbst in heissem Wasser schwer löslich, leichter in verdünnter Salzsäure, das schwefelsaure löst sich leicht in heissem, schwer in kaltem Wasser.

Coniferae.

Taxin. Giftiges Alkaloid aus dem Laub und dem Samen von Taxus baccata L.; zuerst von Lucas (Arch. Pharm. 185, pag. 145), in amorphem Zustande, dann von Marmé (Medicin. Centralbl. 14, pag. 97) krystallinisch dargestellt. Letzterer gewann es durch Ausschütteln des ätherischen Extracts mit angesäuertem warmem Wasser und Fällen mit Ammoniak.

Eigenschaften. Wenig löslich in Wasser, leicht in Aether, Alkohol, Chloroform, Benzol, E.ht in Petroleumäther. Schmp. 80°. Geschmack bitter.

Reactionen. Concentrirte Schweselsäure färbt purpurroth. Concentrirte Salpetersäure rust keine (nach Lucas eine gelbbraune) Färbung hervor. Durch Platin-, Gold- und Quecksilber-chlorid, sowie durch Kaliumplatincyanür werden die schwach sauren Lösungen des Taxins nicht gefallt, wohl aber durch die übrigen Fällungsmittel für Alkaloide. Die Salze krystallisiren nicht.

Ein flüchtiges Alkaloid haben aus dem Laub von Taxus baccata AMATO und CAPPARELLI Gazz. chim. ital. 10, pag. 349) gewonnen. Dasselbe besitzt einen schimmelartigen Geruch, wird von Salpetersäure (1,4) nicht angegriffen, von kalter Schwefelsäure mit gelber, erst beim Erwärmen in Rothviolett übergehender Farbe gelöst, durch Schwefelsäure und chromsaures Kalium grün, beim Erwärmen violett gefürbt.

Piperaceae*).

Piperin. C₁₇H₁₉NO₃. Alkaloid des Pfeffers. 1819 von Oerstedt (1) entdeckt. Es kommt vor sowohl im schwarzen Pfeffer (den unreifen, getrockneten

^{*) 1)} OERSTEDT, Schweigg. Journ. 29, pag. 80. 2) STENHOUSE, Ann. 95, pag. 106. 3; Pelletier, Ann. chim. phys. [2] 16, pag. 344; 51, pag. 199. Ann. 6, pag. 33. 4) LIEBIG, Ann. 6, pag. 36. 5) REGNAULT, Ann. 24, pag. 315. 6) LAURENT, Ann. 62, pag. 98. 7) WERT-BEIM, Ann. 70, pag. 58. 8) v. Babo u. Keller, Journ. pi. Ch. 72, pag. 53. 9) STRECKER, Ann. 105, pag. 317. 10) BUCHNER, Repert. Pharm. 22, pag. 270. 11) PFEIL, Magaz. Pharm. 13, pag. 56. 12) Henkenius, Ebend. 13, pag. 59. 13) Winckler, Ebend. 18, pag. 153. 14) Poutett, Journ. chim. méd. 1, pag. 531. 15) Wittstein, Viertelj. Pharm. 11, pag. 72. 16) CAZENEUVE 1. CAILLOL, Bull. soc. chim. 1877, pag. 290. Ber. 1877, pag. 731. 17) DAUBER, Ann. 74, pag. 204. 18) SCHABUS, Best. der Krystallgestalten. Wien 1855, pag. 177, 198. 19) WILL u. VARIENTRAPP, Ann. 39, pag. 283. 20) HINTERBERGER, Ann. 77, pag. 201. 21) GALLETLEY, Chem. Centralbl. 1856, pag. 606. 22) JÖRGENSEN, Ber. 10, pag. 731. 23) ANDERSON, Ann. 75, pag. 82. 24) WANKLYN u. CHAPMAN, Chem. soc. J. [2] 6, pag. 161. 25) STRECKER, Ann. 105, pag. 317. 26) ANDERSON, Ann. 84, pag. 345. 27) CAHOURS, Ann. chim. phys. [3] 38, pag. 76.

Früchten) wie im weissen Pfeffer (den reisen Samen von Piper nigrum I..), semer im langen Pseffer (13) (Fruchtkolben von Chavica officinarum Mig. und Ch. Rozburghii Mig.) und in dem westasrikanischen schwarzen Pseffer (2) (den Früchten von Cubeba Clusii Mig.).

Nachdem für das Piperin zuerst von Pelletier (3) die Formel C₂₀H₂₄NO₄, von Liebes (4) die Formel C₂₀H₂₂NO₄ aufgestellt worden war, berechnete Regnault (5) aus seinen Aralysen die richtige Formel C₁₇H₁₉NO₃, die von Laurent (6) bestätigt wurde. Durch Strecker's Untersuchungen (9) wurde die Regnault'sche Formel ausser Zweisel gestellt.

Darstellung (1, 3 10—16) das geeignetste Material ist der weisse Pfesser. Sein m Weingeist (spec. Gew. 0.833) bereitetes Extract wird mit Kalilauge behandelt, welche harrige Substanzen ausstellungen auflöst und unreines Piperin zurücklässt. Dieses wird durch wiederholtes Umkrystallisiren aus Weingeist unter Zusatz von Thierkohle gereinigt (14).

In verschiedenen Handelssorten schwarzen und weissen Pfeffers wurden 5,24—9,15 Piperu gefunden (16).

Eigenschaften. Farblose, glänzende, wasserfreie Prismen des monoklinen Systems (17) (18), als Pulver fast geschmacklos, in weingeistiger Lösung schar pfefferartig schmeckend, nicht alkalisch reagirend. Optisch inactiv. Künstlich entsteht es aus Piperidin durch die Einwirkung von Piperinsäurechlorid (42). Be 129° schmilzt es zu einem beim Erkalten harzartig erstarrenden gelblichen Oel das sich in höherer Temperatur zersetzt. In Wasser ist das Piperin selbst in Siedhitze nur wenig löslich, dagegen in 60—100 Theilen kaltem Aether, in etwa 30 Th. kaltem 80 & Weingeist und schon in gleichen Th. siedendem Weingeist ebenfalls löslich in Chloroform, Benzol und Petroleumäther.

Reactionen. Mit concentrirter Schweselsäure giebt das Piperin eine blutrothe Färbung die auf Wasserzusatz verschwindet. Für die Abscheidung aus organischen Gemengen und die Trennung von anderen Alkaloiden kann der Umstand benutzt werden, dass sich das Piperin durc Petroleumäther schon aus sauren Lösungen ausschütteln lässt. Die quantitative Bestimmung im Psessen gelingt durch Eintrocknen des Psessen mit Kalkmilch, Ausziehen mit Aether und Umkrystallisiren des Piperins aus heissem Alkohol (16).

Salze. Das Piperin ist eine sehr schwache Base. Seine Salze werden schon durch Wacczerzetzt, so dass das Piperin in verdünnten Mineralsäuren kaum löslich ist.

Salzaaures Piperin, C₁₇H₁₉NO₂·HCl (19) entsteht beim Ueberleiten von Salzaure gas über schliesslich bis zum Schmelzen erhitztes Piperin. Krystallinisch erstarrende Masselbas l'latindoppelsalz 4(C₁₇H₁₉NO₂)2HCl·PtCl₄ (19) (7) scheidet sich in grossen, dunkt orangerothen monoklinen Krystallen aus, wenn eine salzsäurehaltige weingeistige Lösung vor l'iperin und l'latinchlorid freiwillig verdunstet. Fast unlöslich in Wasser, unzersetzt löslich unsiedendem Alkohol, nahe über 100° schmelzend.

1)as Quecksilberdoppelsalz 2(C₁₇H₁₉NO₃)HCl·HgCl₂ (20) (18) entsteht wie de vorige Verbindung. Gelbe, trikline Krystalle, unlöslich in Wasser, löslich in heissem Weingerst

Ein Cadmiumdoppelsalz, $4(C_{17}H_{19}NO_2)4HCl\cdot 9CdCl_2 + 4H_3O$ (21) wurde u atrohyelben Nadeln erhalten.

Piperintrijodid, 2(C₁₇H₁₉NO₃)HJ₃ (22) entsteht beim Zusammenbringen einer heisen salzahurchaltigen, alkoholischen Piperinlösung mit wässriger Jod-Jodkaliumlösung. Sehr lange stahlblaue, metallglänzende Nadeln.

Zernetzungen. Concentrirte Salpetersäure verwandelt das Piperin in eine Ann. 84, pag. 342. 28) Wertheim, Ann. 127, pag. 75. 29) Buchheim, N. Repert. Pharm. 25, pag. 335. 30) Bruht, Ber. 1876, pag. 41. 31) Kraut, Ann. 157, pag. 66. 32) Barver u Inder, Ber. 1875, pag. 893. 33) Hofmann, Ber. 1881, pag. 659. 34) Brühl, Ber. 1874, pag. 738. 35) Schuff, Gazz. chim. ital. 9, pag. 333. 36) Hofmann, Ber. 1879, pag. 984. 37) Konnas, Ber. 1879, pag. 2341. 38) Schotten, Ber. 1882, pag. 421. 39) Ladenburg. Ber. 1881, pag. 1876. 40) Ders., Ber. 1881, pag. 2406. 41) Ders., Ber. 1881, pag. 1344. 43) Ruhhimer, Ber. 1882, pag. 1390. 43' Konnas, Ber. 1882, 1856.

harzige Masse, die sich mit Kalilauge blutroth färbt und damit gekocht Piperidin liefert (23). Beim Kochen mit starker Kalilauge und übermangansaurem Kalium giebt das Piperin seinen ganzen Stickstoffgehalt als Ammoniak aus (24). Das Produkt der Einwirkung von salpetriger Säure auf Piperin liefert bei der Destillation mit Kalilauge ein nadelförmiges Sublimat, welches in der Kalischmelze in eine mit Eisenchlorid die Phenolreaction gebende Säure übergeführt wird (8). Beim Erhitzen mit Natronkalk liefert das Piperin Piperidin. Durch Kochen mit veingeistiger Kalilauge wird es in Piperidin und Piperinsäure gespalten: (8) (25) $C_{17}H_{19}NO_3 + KOH = C_{12}H_9KO_4 + C_5H_{11}N$. Nach der bekannten Constitution der Piperinsäure ist diejenige des Piperins durch die Formel $C_cH_3 \stackrel{O}{\bigcirc} CH_2 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CO \cdot NC_5H_{10}$ auszudrücken und falls man die Auffassung des Piperidins als hexahydrirtes Pyridin als völlig erwiesen betrachten darf, ist somit die Constitution des Piperins vollständig ermittelt.

Piperidin. C₅H₁₁N. Durch Spaltung des Piperins entstehende flüchtige Base. Zuerst beobachtet von Wertheim (7) als Produkt der trocknen Destillation von Piperin mit Natronkalk, aber für Picolin gehalten. Anderson (26) erhielt dann das Piperidin durch Destillation des aus Piperin mit Salpetersäure erhaltenen Harzes mit Kalilauge und stellte die Zusammensetzung fest. Cahours (27) gewann es wieder direkt aus dem Piperin durch Erhitzen mit Kalikalk, untersuchte es eingehender und gab ihm seinen Namen, v. Babo u. Keller (8) führten die Spaltung des Piperins in Piperidin und Piperinsäure aus, welche von Strecker (25) richtig gedeutet wurde. — Piperidin entsteht auch neben Chavicinture aus dem Chavicin, sowie neben Pyrithrinsäure aus dem Pyrathrin beim Kochen mit alkoholischer Kalilauge (29).

Darstellung. a) Man unterwirft Piperin mit der zwei- bis dreifachen Menge Natronkalk der trocknen Destillation, scheidet durch Zusatz von festem Aetzkali aus dem Rohdestillat das Figeridin ab und bringt es durch fractionirte Destillation auf den Siedepunkt von 106° (27).

- b) Piperin wird mit der dreifachen Menge Kaliumhydroxyd und 16-20 Th. absolutem Allohol 12 Stunden lang gekocht und die von dem ausgeschiedenen piperinsaurem Kalium getrennte Mutterlauge destillirt (8).
- c) Das mit Alkohol bereitete Pfefferextract wird mit einem Ueberschuss von Kaliumhydroxyd, whiteslich unter Zusatz von Wasser, destillirt, das Destillat mit Salzsäure neutralisirt, eingedampft, der Rückstand in absolutem Alkohol aufgenommen, die Lösung wieder verdampft, das salzsaure wir in wenig Wasser gelöst, von beigemengtem Pfefferöl absiltrirt, durch sestes Aetzkali zersetzt wid die abgehobene Base rectificirt.
- 14 Kgrm. weisser und 14 Kgrm. schwarzer Pfeffer lieferten zusammen 350 Grm. reines † peridin. (28).

Eigenschaften. Farblose, nach Ammoniak und Pfeffer riechende, ätzend schmeckende, stark alkalisch reagirende Flüssigkeit, mit Wasser und Weingeist m jedem Verhältniss mischbar, unlöslich in gesättigter Kalilauge. Siedep. 106°. Wässige Piperidinlösung fällt wie Ammoniak die Metallsalze, ein Ueberschuss löst aber Zink- und Kupferhydroxyd nicht wieder auf.

Salze (27). Chlorwasserstoffsaures Piperidin, C₅H₁₁N·HCl. Lange, farblose, icht lösliche, luftbeständige Nadeln des rhombischen Systems. (Ueber die Krystallform dieses and anderer Salze und Doppelsalze des Piperidins und Methylpiperidins vergl. HJORTDAHL. Zeischr. f. Krystallogr. 3, pag. 299.)

Brom- und jodwasserstoffsaures P. krystallisiren ebenfalls in Nadeln. Salpeter- $C_{\rm ottes}$ P. bildet leicht lösliche Nadeln, schwefelsaures P., $2(C_5H_{11}N)SO_4H_2$, zerfliessliche $C_{\rm otte}$ P., $2(C_5H_{11}N)C_2O_4H_2$, feine Nadeln, piperinsaures P. (8) farblose, eileglänzende Blätter, die an der Luft unter Verlust an Base gelb werden und bei 120° schmelzen.

Nitrosopiperidin, C₅H₁₀(NO)N (27, 28, 38), entsteht bei Einwirkung von salpetriger Säure auf abgekühltes Piperidin (28), oder besser beim Aufkochen einer verdünnten salzsunen oder schwefelsauren Lösung von Piperidin mit etwas mehr als der berechneten Menge salpetrigsaurem Kalium (38). — Blassgelbe, aromatisch riechende Flüssigkeit, schwerer als Wasser, weng darin löslich. Siedep. 218°. — Mit Zink und Salzsäure giebt die Verbindung Piperidin und Ammoniak (28). Bei Anwendung von Natriumamalgam entsteht ausserdem eine mit Wasserdämpfen flüchtige, krystallisirbare, bei 58° schmelzende basische Substanz (38). Salzsäuregabildet mit Nitrosopiperidin in der Kälte zunächst eine farblose Krystallmasse, dann eine dicke Flüssigkeit, anscheinend das neutrale und das saure Salz. Diese bilden indess keine Platindoppelsalze und werden durch Wasser wieder zersetzt.

Mit Schwefelkohlenstoff verbindet sich das Piperidin unter Wärmeentwicklung zu dem aus Alkohol in grossen monoklinen Prismen krystallisirenden piperylsulfocarbaminsaurem Piperidin, C₅H₁₀N·CS·SNH₂·C₅H₁₀ (27).

Piperidinharnstoff, NH₂·CO·NC₃H₁₀ (27), entsteht durch Kochen von schweselsaurem Piperidin und cyansaurem Kalium in wässriger Lösung. Aus Alkohol in langen Nadela krystallisirbar. Mit Cyansäure-Methyläther bildet das Piperidin Piperidinmethylharnstoff, welcher, wie die entsprechende Aethylverbindung, in langen Nadela krystallisirt (27).

Piperylurethan, C₅H₁₀N·CO₂·C₂H₅ (38), entsteht neben salzsaurem Piperidin bein Eintropfen von Chlorkohlensäureäther in Piperidin. Farblose Flüssigkeit, schwerer als Wasse und darin fast unlöslich, bei 211° siedend. Es erleidet durch Kochen mit Alkalien oder con centrirter Salzsäure keine Zersetzung. Mit Ammoniak oder Piperidin behandelt, liefert es du betreffenden, in Wasser leicht löslichen Harnstoffe.

Acetylpiperidin (35) (38), C₂H₃O·NC₅H₁₀. Aus Acetylchlorid und Piperidin dar stellbar. Mit Wasser mischbare Flüssigkeit. Siedep. 224°.

Oxalpiperidin, C₂O₂(NC₅H₁₀)₂ (38), durch Erhitzen von Piperidin mit Oxalsäureäthe gewonnen, ist in Wasser, Alkohol und Aether leicht löslich, aus letzterem in Nadeln krystallisst bar. Es schmilzt bei 90° und siedet oberhalb 360°.

Benzoylpiperidin, C₆H₅·CO·NC₅H₁₀ (27), entsteht aus Benzoylchlorid und Pipendir krystallisirt aus Alkohol in langen Nadeln. Cumoylpiperidin (27) bildet schöne Tafeln.

Wird überschüssiges Piperidin mit α-Chlorpropionsäure-Aethyläther auf 100° erhitzt, so entstehneben salzsaurem Piperidin der Piperyl-α-Propionsäureäther, C₅H₁₀N·CH CH₃CO₃·C₄H₄ aus dessen Salzsäureverbindung durch Silberoxyd das Piperyl-α-Alanin, C₅H₁₀N·CH CH₄CO₃·H₄ gewonnen wurde (30). Letzteres ist sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, krystallisir is Prismen, reagirt neutral, bildet mit Säuren und Basen krystallisirbare Verbindungen, mit Goldchlorid ein in Nadeln krystallisirendes, leicht lösliches Doppelsalz.

Essigpiperidiniumhydroxyd, $N = C_3H_10 - H_2O$ (31), bildet sich schon in de Kälte aus Monochloressigsäure und überschüssiger Piperidinlösung. Nach dem Abdestilliren de überschüssigen Piperidins, Schütteln des Rückstands mit Silberoxyd und Behandeln des Filtra mit Schwefelwasserstoff wird es aus Weingeist in farblosen, glasglänzenden, luftbeständige rhombischen Prismen erhalten. Leicht löslich in Wasser, schwerer in Weingeist. Unverande sublimirbar. Sein Chlorid bildet eine strahlige Krystallmasse, die Kupferverbindung schöne, blas Blätter mit $4H_2O$.

Diazobenzol-Piperidin, C_eH₅·N:N·NC₅H₁₀ (32), wurde aus wässrigen Lösunge von Piperidin und salpetersaurem Diazobenzol erhalten. Nach der Destillation mit Wasserdampfe erstarrt es zu einer krystallinischen Masse, die durch Umkrystallisiren aus Benzol, Aether of Petroleumäther gereinigt werden kann. Grosse, gelbliche, nach frischem Brot riechende Krystallischen, 41°.

Methylpiperidin, C₅H₁₀N·CH₂ (27). Die krystallisirbare Jodwasserstoffverbindun entsteht unter äusserst heftiger Einwirkung aus Piperidin und Methyljodid. Die daraus alge schiedene, in Wasser lösliche Base siedet bei 107° (33). Am besten wird sie durch Destation des Aethylmethylpiperylammoniumhydroxyds dargestellt (s. u.) (33). Ihr Platindoppelsal krystallisirt aus Alkohol in gelben Nadeln oder orangefarbenen Tafeln.

Mit überschüssigem Methyljodid bildet das Methylpiperidin bei 100° das schön krystallisirende, in Alkohol ziemlich schwer lösliche Dimethylpiperylammoniumjodid, $C_5H_{10}N(CH_3)_2J_1$ (27) (33), welches sich bei starkem Erhitzen grösstentheils in Methyljodid und Methylpiperidin insett. Das durch Silberoxyd frei gemachte Dimethylpiperylammoniumhydroxyd zerett sich bei der Destillation in Wasser und Dimethylpiperidin, $C_5H_9(CH_3)NCH_3$ (33), one bei 118° siedende, stark alkalische Flüssigkeit. Durch Einwirkung von überschüssigem Silzsäuregas in der Wärme wird aus dieser Base Methylchlorid abgespalten und Methylpiperidin gebildet. Es verbindet sich mit Jod zu einem in Wasser schwer löslichen in Prismen krystallistenden Jodür, $C_7H_{15}NJ_2$. Diesem werden durch Silberoxyd 2HJ entzogen und so eine Base $C_7H_{12}N$ Dimethylpiperidern gebildet, welche zwischen 137° und 140° siedet (41). Aus desen wird durch abermalige Methylirung und Destillation des so gewonnenen Trimethylpiperidernjodürs mit Kali der Kohlenwasserstoff C_5H_6 , das Pirylen, gewonnen. Das Dimethylpiperidin verbindet sich ferner mit Methylenjodid zu dem in Prismen krystallisirenden Körper $C_1H_{17}NJ_2$ (41).

Mit Methyljodid liefert das Dimethylpiperidin Trimethylpiperylammoniumjodid, C₃H₃(CH₃)N(CH₃)₂J. Dieses Jodid wird aus seiner wässrigen Lösung durch concentrirte Narronlange als farbloses, alsbald krystallinisch erstarrendes Oel gefällt. Mit Silberoxyd behandelt giebt es das Trimethylpiperylammoniumhydroxyd, dessen Lösung sich ohne Zersetzung in Siedehitze concentriren lässt, beim vollständigen Verkochen aber in flüchtige Produkte, nämbeh zum Theil in Dimethylpiperidin und Methylalkohol, zum grösseren Theil in Wasser, Trimethylmin und Piperylen, (C₅H₈) (33), zerfällt.

Aethylpiperidin, C₈H₁₀N·C₂H₅ (27), wird wie die Methylbase erhalten. Siedep. 128°. Aus der concentrirten Lösung seines in glänzenden Nadeln krystallisirenden salzsauren Salzes fülk Platinchlorid ein Doppelsalz, welches aus Weingeist in orangefarbenen Prismen krystallisirt.

Diäthylpiperylammoniumjodid krystallisirt nicht, während das Chlorid zerfliessliche Krystallschuppen und mit Platinchlorid ein krystallinisches, schwer lösliches Doppelsalz bildet. Am dem Jodid wurde das Diäthylpiperylammoniumhydroxyd als stark alkalische, zerfessliche Krystallmasse erhalten, die sich in starker Hitze unter Bildung von Aethylpiperidin und Achylen zersetzt (27). Das aut entsprechende Weise darstellbare Methyläthylpiperylammoniumhydroxyd zerfällt bei der Destillation in gleiche Molektile Methylpiperidin, Aethylen and Wasser (33). Mit Methylenjodür verbindet sich das Aethylpiperidin zu dem in Prismen brystallisirenden Jodür C₈H₁₇NJ₂.

Amylpiperidin (27) (38) entsteht beim Erwärmen von Piperidin mit Amyljodid (27), oder mit Amylbromid und wässriger Kalilauge (38). Es siedet bei 1880 und ist weniger löslich wasser als die Methyl- und Aethylbase. Das Platindoppelsalz wird zunächst als dunkel orange-whes, später krystallinisch erstarrendes Oel gefällt.

Methylamylpiperidin (38). Das Amylpiperidin vereinigt sich mit Methyljodid unter warker Erwärmung. Das Methylamylpiperylammoniumjodid, $C_5H_{10}N\cdot C_5H_{11}\cdot CH_2J$, bystallisirt aus heissem absoluten Alkohol in derben Prismen, die bei 195° schmelzen. Die wach Silberoxyd daraus frei gemachte Ammoniumbase zersetzt sich beim Erhitzen nicht wie die ausprechende Methyläthylbase in Methylpiperidin und einen Kohlenwasserstoff, sondern in Wasser and Methylamylpiperidin, $C_5H_9N\cdot C_5H_{11}\cdot CH_3$. Letzteres ist eine etwas ammoniakalisch rechende Flüssigkeit, leichter als Wasser und wenig darin löslich, bei 190—193° unverändert destillirbar. Sein salzsaures Salz ist sehr hygroskopisch. Das Platindoppelsalz schmilzt schon unter siedendem Wasser, trocken bei 140°. Mit Methyljodid verbindet sich das Methylamylpiperidin zu einem krystallinischen Additionsprodukt.

Benzylpiperidin, C₅H₁₀N·C₇H₇ (38), entsteht unter heftiger Reaction aus Benzylchlorid and Piperidin. Leichter als Wasser und darin fast unlöslich. Siedep. 245°. Mit Methyljodid vereinigt es sich zu Methylbenz ylpiperylammoniumjodid, welches aus heissem, absoluten Alkohol in derben Prismen krystallisirt. Die daraus durch Silberoxyd frei gemachte Ammonium-was zerfülk beim Erhitzen wesentlich in derselben Weise, wie die Methylamylverbindung, nämlich wasser und das bei ungeführ 245° siedende Methylbenzylpiperidin, C₅H₉N·CH₃·C₇H₇. Dieses verbindet sich wieder mit Methyljodid, und die aus dem so entstehenden Jodid abge-

schiedene Ammoniumbase zersetzt sich beim Erhitzen unter Bildung von Piperylen und Benzyldimethylamin.

Aethylendipiperidin. $(C_5H_{10}N)_2 \cdot C_2H_4$ (34). Das aus Piperidin und Aethylenbromid entstehende bromwasserstoffsaure Salz krystallisirt in rhombischen Täfelchen und liefert mit Kalilauge die freie Base als eine bei 263° siedende Flüssigkeit, die in der Kälte zu einer bei $+4^\circ$ schmelzenden Krystallmasse erstarrt. Mit überschüssigem Aethylenbromid bildet diese in der Wanne das Diäthylendipiperylammoniumbromid, $(C_5H_{10})_2 \cdot (C_2H_4)_2 \cdot N_2Br_3$, aus welchem durch Silberoxyd die entsprechende Ammoniumbase erhalten wird. Letztere liefert bei der Destillation wieder Aethylendipiperidin (34).

Piperäthylalkin. C₅H₁₀N·C₂H₄·OH(39). Das krystallisirbare salzsaure Salz entsteht beim Erhitzen von Piperidin mit Aethylenchlorhydrin auf 100°. Die durch Kali daraus abgeschiedene Base ist eine farblose, mit Wasser mischbare, bei 199° siedende Flüssigkeit.

Piperpropylalkin, $C_5H_{10}N\cdot C_3H_6\cdot OH\cdot$ (39 40), in entsprechender Weise gewonnen, siedet bei 1940.

Dipiperallylalkin, $(C_5H_{10}N)_2 \cdot C_3H_5 \cdot OH$ (39), aus Piperidin und Dichlorhydrin erhaltes, siedet unter geringer Zersetzung zwischen 280 und 290°.

Zersetzungen des Piperidins. Wird eine concentrirte Lösung von salzsaurem Piperidin mit sehr überschüssigem Brom auf 200—220° erhitzt, so ensteht neben etwas Bromoform und verschiedenen bromirten Basen eine durch Wasset fällbare krystallinische, durch Umkrystallisiren aus heissem Wasser leicht was reinigende Substanz von der Formel, C₅H₃Br₂NO. Sie bildet vielseitige Steme ist in kaltem Wasser fast unlöslich, leicht löslich in concentrirter Salzsäure Ammoniak und Natronlauge. Hofmann (36) nimmt an, dass diese Substanz a dem Pyridin, C₅H₅N, in der durch die Schreibweise, C₅H₂Br₂(OH)N, ausge drückten Beziehung stehe.

Durch Erhitzen von trocknem salzsauren Piperidin mit überschüssigem Brom auf 180° erhielt Schotten (38) dasselbe Dibrompyridin, welches sich auch durch Bromiren des Pyridins gewinnen lässt.

Schon früher wurde durch die von König's (37) ausgeführte Oxydation des Piperidins zu Pyridin ein naher Zusammenhang dieser beiden Basen festgestellt. Diese Oxydation gelingt am besten durch andauerndes Erhitzen des Piperidin mit concentrirter Schwefelsäure auf 300°. Sie kann ausserdem durch Silberoxydanscheinend auch durch Ferridcyankalium, bewirkt werden. Andererseits soll Pyridin durch Zinn und Salzsäure in Piperidin übergehen (43).

Auf Grund dieses Resultates gilt das Piperidin für hexahydrirtes Pyridin (37) wenn auch noch nicht alle Bedenken gegen diese Auffassung gehoben sind (30)

Chavicin ist eine dem Piperin chemisch ähnliche, neben diesem im schwarzen Pfeffis vorkommende Substanz von Buchheim (29) genannt worden. Sie lässt sich aus dem weingeistiger Pfefferextract durch Aether ausziehen und bildet eine amorphe dickflüssige Masse von schrischarfem Pfeffergeschmack, die in Wasser leichter löslich ist, als das Piperin und bei der Spaltung durch alkoholische Kalilauge ebenfalls Piperidin, aber daneben anstatt der Piperinsäure die amorpheschwiche Kalilauge ebenfalls Piperidin, aber daneben anstatt der Piperinsäure die amorpheschwiche Kalilauge ebenfalls Piperidin, aber daneben anstatt der Piperinsäure die amorpheschwiche Kalilauge ebenfalls Piperidin, aber daneben anstatt der Piperinsäure die amorpheschwiche Kalilauge ebenfalls Piperidin, aber daneben anstatt der Piperinsäure die amorpheschwiche Piperinsäure die amorpheschwi

Urticaceae.

Lupulin. Aus dem Hopfen (den unbefruchteten weiblichen Blüthenkätzschen von Humuhi Lupulus L.) erhielt Griessmayer (Dingl. polytechn. Journ. 212, pag. 67) — meistens nebet Trimethylamin ein von ihm als Lupulin bezeichnetes flüssiges, mit Wasserdämpfen flüchtiges Alkaloid. (Mit diesem Namen wird sonst das von dem Hopfen abgeklopfte und gesiebte, au den körnigen, klebrigen Drüsen der Kätzchen bestehende Hopfenmehl bezeichnet, welches arze neiliche Verwendung findet.)

Darstellung. Wässriges Hopfenextract wurde mit gebrannter Magnesia versetzt und mit Wasserdämpfen destillirt, das mit Salzsäure neutralisirte Destillat zur Trockne verdampft und dat Rückstand mit Alkohol ausgezogen. Nach dem Eindampfen der alkoholischen Lösung krystadi

site das salzsaure Trimethylamin grösstentheils heraus. Die Mutterlauge wurde alkalisch gemacht, mit Aether ausgeschüttelt und die ätherische Flüssigkeit bei gewöhnlicher Temperatur verdunstet. — Auch aus normalem Bier kann das Lupulin isolirt werden. (Zeitschr. anal. Ch. 1880, pag. 105)

Eigenschaften. Stark alkalische Flüssigkeit von betäubendem, an Coniin erinnerndem Geruch und laugenhaftem, nicht bitterem Geschmack. Reactionen: Phosphormolybdänsäure erzeugt einen anfangs weissen, dann gelben Niederschlag, dessen Farbe auf vorsichtigen Zusatz von Ammoniak in Grün und Blau übergeht, worauf ein grössrer Ueberschuss von Ammoniak mit blauer Farbe löst.

Es ist darauf hingewiesen worden, dass das Lupulin das mehrfach im Bier ausgefundene dem Colchicin ähnliche« Alkaloid sein dürfte. (Vergl. Zeitschr. anal. Ch. 16, pag 116; 18, pag. 129.)

Cannabiris. PREOBRASCHENSKY (Ber. 1876, pag. 1024) fand in dem aus dem indischen Hanf (Cannabis sativa var. indica) bereiteten Haschisch ein dem Nicotin ähnliches Alkaloid. Durauf hin wurde dieses Alkaloid von SIEBOLD und BRODBURY (Pharm. J. Trans. (3) 590, pag. 326) wesentlich nach dem für die Darstellung von Coniin üblichen Verfahren aus der genannten Pflanze gewonnen und Cannabinin genannt. Es ist eine gelbliche, dicke Flüssigkeit, die über Schwefelsäure allmählich zu einer firnissartigen Masse eintrocknet. Platinchlorid giebt eine in heissem Wasser lösliche, gelbe Fällung. Auch durch Gerbsäure, Jod- Jodkalium und Chlorwasser werden Niederschläge erzeugt. Concentrirte Mineralsäuren geben keinerlei Färbung.

Euphorbiaceae*).

Buxin. C₁₈H₂₁NO₂. Das Buxin wurde 1830 von Fauré in der Rinde des Buchsbaums (Buxus sempervirens L.) entdeckt. Es gehört zu den durch verschiedene Pflanzenfamilien verkeiten Alkaloiden. Aus verschiedenen Pflanzen gewonnen wurde es früher mit verschiedenen Famen bezeichnet.

RODIE (2) fand es 1834 in der als Färbemittel benutzten Bibirurinde, die von einem in Goyana wachsenden, zur Familie der Laurineen gehörenden Baume, Nectandra Rodiaci SCHOMB.

LEMINI. Er nannte es Bebeerin (Bibirin). Von MACLAGAN und TILLEY (3, 4) später von PLANTA (5) wurde diese Base näher untersucht. WALZ (6) erklärte 1860 das Bebeerin für ikntisch mit dem Buxin. WIGGERS (7) isolirte 1838 das Alkaloid der von Cissampelos Pareira L.

Oder nach FLÜCKIGER von Botryopsis platiphylla St. HIL. (Fam. Menispermeae) stammenden Pareirarnde und nannte es Pelosin. Nachdem dasselbe namentlich von BÖDECKER (8) näher untersucht worden war, wurde es von FLÜCKIGER (9) 1869 als ebenfalls identisch mit dem Buxin erkannt und auch in der wirklichen Cissampelos-Rinde und Wurzel aufgefunden.

Zusammensetzung. Walz (6) stellte nach seiner Analyse des Buxins aus Buxus die Formel C₁₉H₂₁NO₃ auf. Dieselbe Formel gab v. Planta (5) für das Bebeerin, nachdem früher Maclagan und Tilley (4) die Zusammensetzung C₁₇H₂₀NO₃ gefunden hatten. Bödeker (8) legt dem »Pelosin« die Formel C₁₈H₂₁NO₃ bei, und ebenso erwies sich das von Flückiger wirklicher Cissampelos-Wurzel erhaltene Alkaloid zusammengesetzt (9).

Für die Darstellung aus Buxus (10—12) werden nach BARBAGLIA die Blätter und grünen Zweige dieser Pflanze mit schwefelsäurehaltigem Wasser ausgezogen und der Auszug mit Kalk oder Soda gefällt. Den getrockneten Niederschlag zieht man mit absolutem Alkohol aus, de-

¹⁾ FAURÉ, Journ. de Pharm. [2] 16, pag. 432. 2) RODIE, Ann. 48, pag. 106. 3) MACLAGAN, Ann. 48, pag. 109. 4) MACLAGAN und TILLEY, Ann. 55, pag. 105. 5) v. PLANTA, Ann. 77, pag. 333. 6) WALZ, N. Jahrb. Pharm. 14, pag. 15. 7) WIGGERS, Ann. 33, pag. 81. 8, BÖDEKER, Ann. 69, pag. 53. 9) FLÜCKIGER, N. Jahrb. Pharm. 31, pag. 257. 10) COUERBE, Ann. 12, pag. 251. 11) TROMMSDORFF, N. JOURN. Pharm. 25, 2, pag. 66. 12) BARBAGLIA, Ber. 1871, pag. 757. 13) WILLIAMS, JOURN. pr. Ch. 76, pag. 382. 14) PAVESI und ROTONDI, Carl. chim. ital. 1874, pag. 193. 15) TUSON, Chem. soc. J. [2] 2, pag. 195. 16) WAYNE, Pharm. J. Trans. [3] 4, pag. 749. 17) WERNER, Chem. Centralbl. 1870, pag. 448. 18) TUSON, Chem. news, 22, pag. 229. 19) REICHARDT, Chem. Centralbl. 1863, pag. 65. 20) Ders. Journ. 77. Ch. 104, pag. 301. 21) SCHMIDT, Ann. 193, pag. 73.

stillirt diesen ab, behandelt den Rückstand mit schwefelsäurehaltigem Weingeist, um das in Alkohol unlösliche schwefelsaure Parabuxin zu entfernen, dampft das Filtrat ein und fällt das Buxin aus der wässerigen Lösung seines schwefelsauren Salzes bei 40—50° durch überschüssiges kohlensaures Natrium. Der gewaschene Niederschlag wird in Wasser suspendirt und durch Einleiten von Kohlensäure gelöst. Die Lösung wird erwärmt, bis sich das verunreinigende Harz ausgeschieden hat, worauf das gelöst gebliebene Buxin durch Ammoniak völlig weiss gefällt wird.

Eigenschaften. Lockeres, amorphes, beim Reiben elektrisch werdendes Pulver von langsam hervortretendem bitterem Geschmack, löslich in 6600 Th. kaltem, in 1800 Th. siedendem Wasser (6), leicht löslich in Alkohol, Benzol und namentlich in Chloroform und Aceton, weniger leicht in Aether und Schwefelkohlenstoff. Rechtsdrehend. Die Lösungen reagiren stark alkalisch.

Das lufttrockene Buxin verliert bei 100° 28,8 g Wasser, sintert bei 145-148° zu einer othbraunen Masse zusammen, die sich in höherer Temperatur verstüssigt, ohne zu sublimiren. (9).

Reactionen. In der Lösung des Buxins in verdünnter Essigsäure erzeugen Salpeter, phosphorsaures Natrium, Jodkalium, Salpetersäure, Quecksilberchlorid, Kaliumquecksilberjodd, Kaliumplatincyanür reichliche weisse Niederschläge, von denen nur der durch das letztgenanzte Fällungsmittel erzeugte mikrokrystallinisch ist. Gelbliche bis gelbe, ebenfalls amorphe Fällungsentstehen durch gelbes oder rothes Blutlaugensalz, neutrales chromsaures Kalium und Platochlorid. Phosphormolybdänsäure fällt aus stark saurer Lösung einen gelblichen, in Ammonat mit blauer Farbe löslichen Niederschlag.

Ammoniak, Alkalien und ihre kohlensauren Salze fällen voluminöses, wasserhaltiges Buna, welches in überschüssiger Kalilauge, sowie in freier Kohlensäure leicht löslich ist.

Die Salze des Buxins sind nicht krystallisirbar. Sie schmecken sehr stark bitter. Dablassgelbe, amorphe Platindoppelsalz hat die Zusammensetzung 2(C₁₈H₂₁NO₃·HCl)PtCl₄ (8.9)

Bei der Destillation mit Kaliumhydroxyd giebt das Buxin Methylamin, Dimethylamin und

eine Pyrrolbase (13).

Parabuxin $C_{34}H_{48}N_{2}O$. Von B. Pavia als Nebenprodukt bei der Darstellung von Buzu aus Buxus erhaltenes, von Pavesi und Rotondi (14) untersuchtes Alkaloid. Das schwefel saure Salz $C_{24}H_{48}N_{2}O \cdot SO_{4}H_{2}$, welches aus heissem Wasser in farblosen, amorphen Wand erhalten wird, unterscheidet sich von dem schwefelsauren Buxin durch seine Unlöslichkeit u Weingeist. Das salzsaure Salz $C_{24}H_{48}N_{2}O \cdot 2H$ Cl bildet mikroskopische Nadeln, das salpetet saure perlmutterglänzende Schuppen. Durch Alkalien wird das Parabuxin aus seinen Silb lösungen gallertartig gefällt.

Ricinin. Eine von Tuson (15) 1864 im Samen von Ricinus communis L. entdechte nach WAYNE (16) auch in den Blättern dieser Pflanze vorkommende Base. Sie krystallisirt au Alkohol in rechtwinkligen Prismen oder Tafeln von schwach bitterem Geschmack. Leicht los lich in Wasser und Alkohol, wenig in Aether und Benzol. Stickstoffgehalt 20,79 §.

Vergl. über die Existenz des Ricinins: (17) (18).

(Mercurialis hat REICHARDT (19) (20) eine aus Mercurialis annua L. und M. percuri L. erhaltene flüchtige Base von der Zusammensetzung CH₅N genannt, die später als identisch mit Methylamin erkannt wurde [21]).

Chenopodiaceae.

Chenopodin, von REINSCH 1863 aus Chenopodium album L. isolirt (N. Jahrb. Pharm 20, pag. 268; 27, pag. 193) war allem Anschein nach Leucin. (v. GORUP, Ber. 1874 pag. 147).

Betwie, $C_bH_{11}NO_2$, im Saft der Zuckerrübe enthalten, ist identisch mit Oxyneur. (Schmin.er, Ber. 1869, pag. 292; 1870 pag. 155).

Laurineac.

Notatedrie haben Maglagan u. Gamger (Pharm. J. Trans. 1869, 11, pag. 19.) et Alkaloid genannt, welches sie neben zwei noch weniger untersuchten in dem Holz von Account Radion Schome, auffanden. (Die Rinde des Baumes enthält Buxin). Weisses, amorphes Pulve von sehr bitterem Geschmack, unter siedendem Wasser schmelzend, erst in 250 Th. Aether liellich, leicht löslich in Chloroform. Mit concentrirter Schwefelsäure und etwas Braunstein giel es eine anfangs grüne, dann rein violette Färbung. Die Analyse führte zur Formel C22H22NC2

Monimiaceae.

Atherospermin. Von ZEYER 1861, aus der Rinde von Atherospermum moschatum, einer sidusstralischen Drogue, gewonnen. (Viertelj. Pharm. 10, pag. 504.)

Die Rinde wird mit schwefelsäurehaltigem Wasser ausgekocht, der Auszug mit Bleizucker ausgeklilt, das entbleite Filtrat mit Ammoniak gefällt, der Niederschlag in Weingeist aufgenommen, der Verdampfungsrückstand dieser Lösung in verdünnter Salzsäure gelöst, der jetzt durch Ammoniak erzeugte Niederschlag nach dem Trocknen in Schwefelkohlenstoff gelöst und nach dem Verdunsten des letzteren nochmals aus salzsaurer Lösung durch Ammoniak niedergeschlagen.

Weisses, amorphes Pulver von rein bitterem Geschmack und alkalischer Reaction, fast unisteh in Wasser, sehr schwer löslich in Aether, leicht in Alkohol und Chloroform.

Es schmilzt bei 128° und zersetzt sich in höherer Temperatur unter Verbreitung eines an Immethylamin erinnernden Geruchs.

Das Atherospermin reducirt Jodsäure. Seine farblose Lösung in concentrirter Schwefelsere färbt sich mit chromsaurem Kalium grün. Die Salze sind amorph.

Boldin. Alkaloid aus den Blättern des in Chile einheimischen Baumes Peumus boldus Bullon. Von Bourgoin u. Verne (Bull. soc. chim. [2] 18, pag. 481) 1872 entdeckt.

Amorph, löslich in Alkohol und Aether. Es färbt sich mit Salpeterschwefelsäure blutroth.

Compositae.

Anthemin. (?) Eine angeblich in dem in Weingeist unlöslichen Theil des wässrigen Latrats aus Anthemis arvensis L. enthaltene, durch Ammoniak fällbare Base. (PATTONE, Journ. & Pharm. [3] 35, pag. 198).

Eupatorin. (?) Angeblich in den Blättern und Blüthen von Eupatorium cannabinum L. erhätenes Alkaloid. Weisses, bitter schmeckendes Pulver, unlöslich in Wasser, löslich in Lindol und Aether. Das schwefelsaure Salz krystallisirt in seideglänzenden Nadeln.

(RIGHINI, Journ. de Pharm. [2] 14, pag. 623.)

Baccarin. (?) Angebliches Alkaloid aus der in Uruguay einheimischen Baccharis cor-

ARRATA (Pharm. J. Trans. [3] 10, pag. 6) gewann es aus der getrockneten Pflanze durch Assiehen mit warmem Wasser, Verdampfen des Auszugs mit Kalk oder Magnesia und Auszehen des Rückstands mit Amylalkohol, der beim Verdunsten die Base in mikroskopischen Arytallen zurückliess. Sie ist sehr schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol und Aether, an leichtesten in Amylalkohol. Sie giebt die allgemeinen Fällungsreactionen der Alkaloide.

Lobeliaceae.

Lobelin. Nachdem unter diesem Namen von REINSCH (Jahrb. Pharm. 5, pag. 292) und va Pirrira (Chem. Gaz. 1843, pag. 521) gummiartige, nicht basische Substanzen aus der Lotein infata L. beschrieben worden waren, wurde er später einer von Bastik (Pharm. J. Trans. 10. pag. 217) aus dem Kraut, von Procter (Ebend. pag. 456) aus dem Samen jener Pflanze meinen Base beigelegt. (Vergl. auch Mayer, Viertelj. Pharm. 15, pag. 233). Das Lobelin ist trat einrige, nicht unzersetzt flüchtige Flüssigkeit von stark alkalischer Reaction, schwach gewirtstem Geruch und stechend tabakähnlichem Geschmack, stark narkotisch wirkend, löslich Waser, Alkohol und Aether. Es bildet mit Salzsäure, Salpetersäure, Schwefelsäure und Grakame krystallisirbare Salze.

Rubiaceae.

China-Alkaloide*).

Die gegen die Mitte des 17. Jahrhunderts zuerst nach Europa gekommenen Chinarinden stammen von verschiedenen Arten der Gattung Cinchona, Bäumen,

^{9) 1)} VAN DER BURG, Zeitschrift anal. Ch. 4, pag. 273. 2) CARLES, Journ. de Pharm. [4] 12, PR. 81. 3) CLAUS, Viertelj. Pharm. 13, pag. 244. 4) RABOURDIN, Compt. rend. 31, pag. 782. 5) HAGER, Zeitschr. anal. Ch. 8, pag. 477. 6) DE VRIJ, Jahresber. 1873, pag. 787. 7) REICHARDT, Then. Centralbl. 1855, pag. 631. 8) DE VRIJ, Pharm. J. Trans. [3] 4, pag. 181, 869. 9) JOBST, let. 1873, pag. 1129. 10) CARLES, Pharm. J. Trans. [3] 3, pag. 643, 723. 11) STÖDER, Arch. Pharm. 213, pag. 243. 12) HOWARD, Pharm. J. Trans. [3] 8, pag. 1. 13) GOMEZ, Edinb. med. 128. Journ. 1811, Octb., pag. 420. 14) PELLETIER U. CAVENTOU, Ann. chim. phys. 15, pag. 291.

welche sämmtlich in Süd-Amerika einheimisch sind und zwar am Ostabhang der Anden zwischen 10° N. und 20° S. Br. vorkommen. Seit einigen Jahrzehnten

¹⁵⁾ Dies., Ebend. pag. 357. 16) PELLETIER u. DUMAS, Ebend. 24, pag. 169. 17) LIERG. POGGMND. Ann. 21, pag. 23. 18) Ders., Ann. 26, pag. 47. 19) REGNAULT, Ebend. 26, pag. 11 29, pag. 58. 20) LAURENT, Ann. 62, pag. 98. 21) STRECKER, Ann. 91, pag. 155. 22) THEOU MERY, Journ. de Pharm. 16, pag. 369. 23) CLARK, Dingl. polytechn. J. 156, pag. 78 24) HERRMANN, Schweigg. Journ. 42, pag. 358. 25) HERRY u. PLISSON, Ann. chim. phys. [2] 35 pag. 166. 26) CASSOLA, Journ. de Pharm. [2] 15, pag. 167. 27) HERRING, Journ. pr. Ch. 62 pag. 505. 28) STRATHING, Repert. Pharm. 15, pag. 139. 29) RABOURDIN, Viertelj. Pharm. 11 pag. 219. 30) HESSE, Ann. 135, pag. 325. 31) Ders., Ann. 166, pag. 217. 32) OUDEMAN Ber. 1873, pag. 1165. 33) VAN HEIJNINGEN, Chem. Centralbl. 1850, pag. 90. 34) HANAMAN Viertelj. Pharm. 12, pag. 526. 35) HESSE, Ann. 176, pag. 205. 36) SESTINI, Zeitschr. ana Chem. 6, pag. 359. 37) REGNAULD, Pharm. J. Trans. [3] 5, pag. 602. 38) OUDEMANS, Arch néerland. 9, pag. 285. 39) BOEKE, Ber. 1873, pag. 489. 40) STOKES, Chem. soc. J. [2] 3 pag. 147. 41) MORREN, Ber. 1869, pag. 556. 42) BRANDES, Arch. Pharm. 13, pag. 64 43) FLÜCKIGER, Ebend. 201, pag. 111. 44) VOGEL, Ann. 73, pag. 221; 84, pag. 121 45) DUFLOS, Schweigg. Journ. 62, pag. 312. 46) LATOUR, Journ. de Pharm. [4] 12, pag. 91 47) MACDONALD, Pharm. J. Trans. [3] 3, pag. 406. 48) BOILLE, Journ. de Pharm. [4] a pag. 181. 49) WINCKLER, Jahrb. Pharm. 20, pag. 321. 50) BAUER, Arch. Pharm. 205, pag. 3 51) ELDERHORST, Ann. 74, pag. 79. 52) TICHBORNE, Chem. news 16, pag. 111. 53) BÖDER Ann. 71, pag. 60; DAUBER, Ebend., pag. 65. 54) SERULLAS, Ann. 22, pag. 127. 55) LANGLO Ann. chim. phys. [3] 34, pag. 274. 56) HESSE, Ber. 1880, pag. 1519. 57) JOEST u. HESSE, Ann. 10 pag. 361. 58) Cownley, Pharm. J. Trans. [3] 7, pag. 189. 59) Hesse, Arch. Pharm. 22 pag. 490. 60) KERNER, Zeitschr. anal. Chem. 1, pag. 150. 61) Ders., Arch. Pharm. 28 pag. 186. 62) HESSE, N. Jahrb. Pharm. 40, pag. 129. 63) Ders., Ann. 205, pag. 21 64) ROBIQUET, Ann. chim. phys. [2] 17, pag. 316. 65) HJORTDAHL, Zeitschr. Krystallogr. pag. 302. 66) Winckler, Jahrb. Pharm. 15, pag. 281. 67) WETHERILL, Ann. 66, pag. 19 68) How, Chem. Centralbl. 1855, pag. 93. 69) HEEREN, POGGEND. Ann. 7, pag. 193. 70) G HARDT, Journ. de Pharm. 14, pag. 52. 71) ANDERSON, Ann. 66, pag. 59. 72) SMITH, Ame J. Pharm. 31, pag. 285; 32, pag. 410, 73) ANDRÉ, Journ. de Pharm. [3] 41, pag. 34 74) LANGLOIS, Ann. chim. phys. [3] 41, pag. 89. 75) WERTHEIM, Ann. 73, pag. 210. 76) Bow PARTE, Journ. pr. Ch. 30, pag. 305, 314. 77) SCHWARZENBACH, Viertelj. Pharm. 8, pag. 528 78) STALMANN, Ann. 147, pag. 129. 79) ARPPE, Journ. pr. Ch. 53, pag. 334. 80) PASTELL Ann. chim. phys. [3] 38, pag. 477. 81) MANDELIN, Arch. Pharm. 215, pag. 129. 82) Doite SCRIBANI, Gazz. chim. ital. 9, pag. 283. 83) WITTSTEIN, Viertelj. Pharm. 5, pag. 552. 84) As DREAE, Ebend. 10, pag. 382. 85) Austen, Pharm. J. Trans. [3] 3, pag. 1016. 86) JOEST. Repert. Pharm. 24, pag. 193. 87) KARMRODT, Ann. 81, pag. 170. 88) BAUP, Ann. ch. phys. [2] 51, pag. 70. 89) CAREY LEA, Sillim. amer. J. 26, pag. 379. 90) ROSZNYAY, Phara Centralh. 16, pag. 1106. 91) LINTNER, N. Repert, Pharm. 1, pag. 411. 92) REGNAULD, Jugar de Pharm. [4] 19, pag. 5; 20, pag. 9. 93) JOBST, Arch. Pharm. 212, pag. 331. 94) HINTER BERGER, Ann. 77, pag. 201. 95) GRÄFINGHOFF, Journ. pr. Ch. 95, pag. 221. 96) WILL, Ann. 42 pag. 111. 97) DOLLFUS, Ann. 65, pag. 212. 98) HESSE, Ann. 181, pag. 48, 53. 99) JOEST u HESSE, Ann. 180, pag. 248. 100) COTTON, Bull. soc. chim. [2] 24, pag. 535. 101) DRYGEN Russ. Zeitschr. Pharm, 17, pag. 449. 102) SCHMIDT, Ber. 1875, pag. 1274. 103) SCHUTZEN BERGER, Journ. pr. Ch. 74, pag. 227. 104) HOWARD, Chem. soc. J. [2] 11, pag. 1272 105) SCHUTZENBERGER, Journ. pr. Ch. 75, pag. 124. 106) KERNER, Zeitschr. Chem. 1864 pag. 593. 107) PELLETTER, Ann. chim. phys. [2] 63, pag. 184. 108) BAUER, Arch. Pharm. 205 pag. 214. 109) HERAPATH, Philos. Mag. [4] 3, pag. 161; 4, pag. 186. 110) JÖRGENSEN, JOHETT pr. Ch. [2] 14, pag. 213, 356. 111) Ders., Ebend., [15] pag. 65. 112) WRIGHT u. BECKETT, Revi 1876, pag. 508. 113) HESSE, Ann. 205, pag. 315. 114) CLAUS u. BOTTLER, Ber. 1881, pag. Seg. 115) Claus u. Bätcke, Ber. 1880, pag. 2194. 116) Claus u. Mallmann, Ber. 1881, pag. 🖯 117) SKRAUP, Monatsh. f. Ch. 2, pag. 610. 118) JÖRGENSEN, JOUTH. pr. Ch. [2] 3, pag. 145

werden namentlich auf Java und in Britisch-Indien einige dieser Cinchona-Arten für die Gewinnung der Rinde cultivirt.

119) PASTEUR, Compt. rend. 37, pag. 110. 120) GERHARDT, Revue scientif. 10, pag. 186. 121) WISCHNEGRADSKY u. BUTLEROW, Ber. 1878, pag. 1254; 1879, pag. 2094. 122) SCHÜTZEN-25012, Journ. pr. Ch. 75, pag. 254. 123) ANDRÉ, Ann. chim. phys. 71, pag. 195. 124) PELLE-TEI, Ann. 29, pag. 48. 125) Brandes u. Leber, Arch. Pharm. 16, pag. 259. 126) Zorn, Jam. pr. Ch. [2] 8, pag. 279. 127) BRETT, Journ. de Pharm. [3] 27, pag. 116. 128) MARCHAND, Jaum. chim. méd. 10, pag. 362. 129) SKRAUP, Ber. 1879, pag. 232, 1104. 130) Ders., Monatsh. f. L 2, pag. 587. 131) WEIDEL u. SCHMIDT, Ber. 1879, pag. 1146. 132) WANKLYN u. CHAPMAN, Chem. m. J. [2] 6, pag. 161. 133) HOOGEWERFF u. VAN DORP, Ber. 1877, pag. 1936. 134) Dies., Ber. តី79, pag. 158. 135) Dies., Ber. 1880, pag. 61, 152. Ann. 204, pag. 84. 136) RAMSAY u. DOBBIR, tem. soc. J. 35, pag. 189. 137) GERHARDT, Ann. 44, pag. 280. 138) HLASIWETZ, Ann. 77, 139) SKRAUP, Wien. akad. Ber. 1878, Juli; Ber. 1878, pag. 1516. 140) CLAUS, In. 1878, pag. 1820. 141) CAVENTOU u. WILLM, Ann. Supplem. 7, pag. 247. 142) HESSE, Am. 205, pag. 211. 143) Ders., Ann. 122, pag. 226. 144) OUDEMANS, Ann. 166, pag. 75. 145) HESSE, Ann. 166, pag. 257. 146) Ders., Ann. 176, pag. 228. 147) OUDEMANS, Ann. 182, 78. 44. 148) STODDART, Pharm. J. Trans. [2] 6, pag. 241. 149) LAURENT, Ann. 69, pag. 9. 150; Ders., Ann. chim. phys. [3] 24, pag. 303. 151) PELLETIER, Ann. 22, pag. 126. 152) Se-MILAS, Ann. chim. phys. [2] 45, pag. 274. 153) BAUP, Ann. chim. phys. 27, pag. 323. M) Schabus, Bestimmung d. Krystallgestalten. Wien 1855, pag. 179. 155) Calllot, Ann. phys. 42, pag. 263. 156) HINTERBERGER, Ann. 82, pag. 311. 157) GALLETLEY, N. Edinb. 本 . 4, pag. 94. 158) Groves, Chem. soc. J. 11, pag. 97. 159) DELFFS, N. Jahrb. Pharm. 21, Pg. 31. 160) Martius, Ann. 117, pag. 376. 161) Bill, Journ. pr. Ch. 75, pag. 484. № SELIGSOHN, Chem. Centralbl. 1861, pag. 231. 163) КЕМР, Repert. Pharm. 71, pag. 264. 🎮 Schützenberger, Ann. 108, pag. 348. 165) Rochleder u. Ginse, Wien. akad. Anz. 1874, 🔼 14. 166) ROCHLEDER u. STRAUSS, Ebend. 1874, pag. 119. 167) SKRAUP, Ber. 1878, 1516. 168) SCHÜTZENBERGER, Journ. pr. Ch. 74, pag. 76. 169) STRECKER, Ann. 123, F: 379. 170) A. KOPP, Arch. Pharm. 209, pag. 34. 171) LAURENT, Compt. rend. 20, PK 1588. 172) FILETI, Ber. 1879, pag. 423. 173) HESSE, Ann. 174, pag. 340. 174) SKRAUP, la 1879, pag. 1107. 175) Königs, Ber. 1880, pag. 285. 176) Laurent, Ann. 72, pag. 305. 177 SKRAUP, Ann. 201, pag. 291. 178) STAHLSCHMIDT, Ann. 90, pag. 218. 179) CLAUS u. Miler, Ber. 1880, pag. 2290. 180) CLAUS u. KEMPERDICK, Ber. 1880, pag. 2286. 181) CLAUS * Treurel, Ber. 1880, pag. 2294. 182) PASTEUR, Compt. rend. 37, pag. 110. 183) Hesse, Am. 178, pag. 253. 184) WILLIAMS, Journ. pr. Ch. 66, pag. 334. 185) DE CONINCE, Bull. te chim. [2] 34, pag. 210. 186) WISCHNEGRADSKY, Ber. 1879, pag. 1480. 187) Ders., Ber. 1860, pag. 2318. 188) WEIDEL, Ann, 173, pag. 76. 189) Ders., Wien. akad. Ber. [II.] 72, 琴: 190) Königs, Ber. 1879, pag. 97. 191) Ders., Ber. 1881, pag. 1852. 192) van Heij-T. Ann. 72, pag. 302. 193) HLASIWETZ, Ann. 77, pag. 49. 194) HESSE, Ber. 1877, 149; Ann. 192, pag. 189, 362. 195) Ders., Ann. 146, pag. 357. 196) DE VRIJ, Journ. * Pharm. [3] 31, pag. 183, 369. 197) Ders., Jahresber. 1866, pag. 473. 198) PASTEUR, Compt. 78d 34, pag. 26. 199) HESSE, Ber. 1877, pag. 2152. 200) Ders., Ber. 1879, pag. 425. ²⁰¹ Dets., Ber. 1878, pag. 1162. 202) STENHOUSE, Ann. 129, pag. 15. 203) HERAPATH, Phil. ^{Mg}. [4] 14, pag. 324. 204) Forst u. Böhringer, Ber. 1881, pag. 1954. 205) Rennie, Chem. ⁶⁶C. J. 1881, I, pag. 469. 206) HESSE, Ber. 1881, pag. 1890. 207) WINCKLER, Repert. Pharm. 85, P4. 392; 98, pag. 384; 99, pag. 1. 208) LEERS, Ann. 82, pag. 147. 209) HENRY u. DELONDRE, frum de Pharm. 19, pag. 623. 210) WITTSTEIN, Viertelj. Pharm. 5, pag. 511. 211) MENGA-¹⁰¹(OE, Compt. rend. 27, pag. 221. 212) DE VRIJ, Pharm. J. Trans. [3] 4, pag. 121. 213) HESSE, ¹m 205, pag. 197. 214) CLAUS u. WELLER, Ber. 1881, pag. 1921. 215) HESSE, Ber. 1881, ²⁴. 1888, 1890. 216) CLAUS, Ber. 1881, pag. 413. 217) OUDEMANS, Arch. néerland. 10, 193. 218) Hesse, Ann. 147, pag. 241. 219) Oudemans, Arch. néerland. 12, pag. 55. 200 Hesse, Ann. 182, pag. 160. 221) CLAUS u. BOCK, Ber. 1880, pag. 2191. 222) CLAUS u. DANNERAUM, Ber. 1880, pag. 2187. 223) SKALWEIT, Ann. 172, pag. 103. 224) HESSE, Ber. 1678, pag. 1520. 225) SKRAUP, Ann. 199, pag. 359. 226) CLAUS, Ber. 1880, pag. 2184.

Alle echten, von Cinchona-Arten abstammenden Chinarinden enthalten a charakteristischen Bestandtheilen ausser der Chinasäure, eigenthümlichen Gerl säuren und deren Zersetzungsprodukten verschiedene Alkaloide, denen die Rinde ihre fiebervertreibende Wirkung verdanken.

Als sfalsche Chinarinden« pflegt man gewisse Rinden zu bezeichnen, welch entweder von der Gattung Cinchona nahe verwandten Bäumen stammen und dar theils eigenthümliche, theils auch in echten Rinden vorkommende Alkaloide enthalte können, oder aber, welche den echten Chinarinden nur äusserlich ähnlich sin so dass sie diesen zufällig oder absichtlich beigemengt im Handel vorkomme Die Rinden verschiedener Cinchona-Arten enthalten die einzelnen Chinaalkaloig in sehr verschiedenen Mengenverhältnissen. Ausserdem ist die absolute und r lative Menge, in welcher ein Alkaloid auftritt, in hohem Grade abhängig vo Standort und den Vegetationsverhältnissen des Baumes, vom Alter der betreffende Aeste und Zweige, und bei der nicht frischen Rinde von den Einflüssen, dene sie während des Transports und der Auf bewahrung ausgesetzt war.

Am reichsten an Alkaloiden, wenigstens an Chinin, scheint im Allgemeine nicht, wie früher angenommen wurde, die Bastschicht, sondern die äusser Parenchymschicht der Rinde zu sein. Die Stammrinden sollen gewöhnlich reit tiv reicher an Chinin, die Rinden der jüngeren Aeste und Zweige reicher z Cinchonin sein, Der Gesammtgehalt an Alkaloiden wurde von de Vrij bei viele Cinchona-Arten in den Wurzelrinden grösser gefunden, als in den Stammrinde In anderen Theilen der Pflanze, in Holz, Blättern, Samen, sind keine Alkaloid vorhanden (145). —

Seitdem das als Heilmittel wichtigste Alkaloid der Chinarinden, das Chini zugleich mit dem Cinchonin, 1820 von Pelletier und Caventou entdeckt wurd hat man eine grosse Anzahl andrer Chinaalkaloide aufgefunden, welche die beid genannten begleiten und z. Th. ersetzen, keineswegs aber sämmtlich in jed

²²⁷⁾ HESSE, Ber. 1881, pag. 45. 228) SKRAUP, Wien, akad. Ber. 1879, pag. 217. 229) Iber Monatsh, f. Ch. 2, pag. 345. 230) DRYGIN, Russ. Zeitschr. Pharm. 18, pag. 356. 231) HES! Ber. 1872, pag. 265. 232) Ders., Ann. 207, pag. 288. 233) DE VRIJ, Pharm. J. Trans. [3] pag. 609. 234) OUDEMANS, Ann. 197. pag. 48. 235) HESSE, Ann. 199, pag. 333. 236) Des Ann. 207, pag. 309. 237) Ders., Ann. 209, pag. 62. 238) OUDEMANS, Arch. néerland. 1 pag. 155. 239) WINCKLER, Repert. Pharm. 91, pag. 145; 92, pag. 29, 231. N. Repert. Pharm pag. 11; 14, pag. 337. 240) FLÜCKIGER, Arch. Pharm. 141, pag. 97. 241) HESSE, Ber. 157 pag. 232. 242) HOWARD, Pharm. J. Trans. [3] 9, pag. 611, 972, 1033. 243) HESSE, ebeni pag. 839, 993. 244) Ders., Ann. 154, pag. 287. 245) Ders., Jahresber. 1877, pag. 🛇 246) PELLETIER u. CORIOL, Ann. chim. phys. [2] 51, pag. 585. 247) LEVERKÖHN. Repe-Pharm. 33, pag. 353. 248) MANZINI, Ann. chim. phys. [3] 6, pag. 127. 249) BOUCHARDA Quinologie, pag. 29. 250) Winckler, Repert. Pharm. [2] 31, pag. 294; 42, pag. 25, 23 N. Repert. Ph. 1, pag. 11. 251) HESSE, Ann. 181, pag. 58. 252) Ders., Ann. 185, pag. 30 253) Ders., Ann. 200, pag. 302. 254) Ders., Ber. 1881, pag. 1683. 255) HOWARD, Circle soc. J. [2] 9, pag. 61. 256) SERTÜRNER, GEIGER'S Mag. Pharm. 7, pag. 44. 257) WINCKLER, Jat-Pharm. 17, pag. 32. 258) DELFFS, N. Jahrb. Pharm. 11, pag. 321. 259) WINCKLER, Jahr Pharm. 6, pag. 65. 260) LIEBIG, Ann. 58, pag. 348. 261) HOWARD, Chem. soc. J. (2 1 pag. 103. 262) DE VRIJ, Pharm. J. Trans. [3] 4, pag. 589. 263) HESSE, Ann. 178. pag. 24 264) FORST u. BÖHRINGER, Ber. 1881, pag. 436, 1266. 265) HESSE, Ber. 1878, pag. 125 266) PAUL u. COWNLEY, Pharm. J. Trans. 1881, No. 599, pag. 497. 267) WHIFFEN, Elect-268) HOWARD u. HODGKIN, Chem. soc. J. 1882 I., pag. 66. 269) WOOD u. BARRET, Pharm. Trans. 1882, No. 604, pag. 612; No. 605, pag. 640. 270) FORST u. BÖHRINGER, Ber. 18. pag. 519.

Chmarinde vorkommen. Manche derselben sind noch nicht mit voller Sicherheit als bestimmte chemische Individuen erkannt, andre, namentlich nicht krystallisirbare Basen nicht einmal in angenähert reinem Zustande isolirt worden.

Nach dem gegenwärtigen Stand unsrer Kenntnisse lässt sich die folgende lasammenstellung der in den Chinarinden vorkommenden Basen geben:

$$\begin{array}{lll} \text{Chinin} & \text{C}_{20}\text{H}_{24}\text{N}_{2}\text{O}_{2}. & \text{Hydrochinin} \\ \text{Conchinin} & \text{C}_{20}\text{H}_{24}\text{N}_{2}\text{O}_{2}. & \text{Hydrocnchinin} \\ \text{Cinchonin} & \text{C}_{19}\text{H}_{22}\text{N}_{2}\text{O}. & \text{Hydrocinchonin} \\ \text{Chinamin} & \text{C}_{19}\text{H}_{24}\text{N}_{2}\text{O}_{2}. & \text{Cinchonamin} \\ \text{Conchinamin} & \text{C}_{19}\text{H}_{24}\text{N}_{2}\text{O}_{2}. & \text{Cinchonamin} \\ \text{Cinchonamin} & \text{Conchinin} & \text{C}_{19}\text{H}_{24}\text{N}_{2}\text{O}. \\ \text{Cinchonamin} & \text{Conchinin} & \text{C}_{19}\text{H}_{22}\text{N}_{2}\text{O}_{2}. \\ \text{Cinchonamin} & \text{Cusconin} & \text{Cusconin} & \text{Cusconin} & \text{Cusconin} & \text{Cusconin}. \\ \text{Cusconin} & \text{Cusconin}. & \text{Cusconin}. \end{array}$$

Diesen besser bekannten, meistens krystallisirbaren Chinaalkaloiden reihen sich verschiedene amorphe Basen an, welche schon wegen dieser Form für die genauere Untersuchung wenig zugänglich sind. Sie können z. Th. als Umwandlungsprodukte der ersteren betrachtet, in einigen Fällen auch als solche dargestellt verden. Derartige amorphe Alkaloide, welche fertig in den Chinarinden vorzukommen scheinen, sind:

Chinicin, $C_{20}H_{24}N_2O_2$, Cinchonicin, $C_{19}H_{22}N_2O$, Diconchinin, $C_{18}H_{46}N_4O_3$, Dicinchonin, $C_{40}H_{48}N_4O_2$ (?), Cusconidin, Cuscamidin.

Sehr wenig untersucht oder noch zweiselhast sind: Homocinchonidin, Javanin, Chinichin, Cinchonichin und die slüssigen Chinaalkaloide, von denen eins als Cincholin bezeichnet wurde.

Für die Ermittlung der Gesammtmenge der Alkaloide, sowie zur angenäherten Bestimmung der wichtigeren derselben in den Chinarinden sind zahlreiche Methoden angegeben worden (1—6).

Ueber vergleichende Untersuchungen verschiedener Chinarinden vergl. (7—12). Chinin. C₂₀H₂₄N₂O₂. Besonders reich an Chinin sind die Rinden von Cinchona Calisaya, C. lancifolia, C. officinalis, C. Hasskarliana, C. Pitayensis und C Tucujensis. Das Chinin wird stets von Cinchonin, meistens auch von Cinchonidin und anderen Chinabasen begleitet.

Nachdem schon mehrfach der Versuch, die Wirkung der Chinarinden zu tracentriren, zu extract- oder harzartigen Präparaten gesührt hatte, in denen man das wirksame Princip der Rinden zu sehen glaubte, wurden zuerst 1811 von GOMEZ (13) aus einer Chinarinde farblose, sehr bittre Krystalle isolirt, die vermuthlich wesentlich aus Cinchonin bestanden. 1820 entdeckten und untersuchten PELLETIER und CAVENTOU die beiden ersten Chinaalkaloide, von denen sie das eine mit einem schon von VAUQUELIN sür das wirksame Princip der Chinarinde gebrauchten Namen als Cinchonin (14), das zweite als Chinin (15) bezeichneten. Durch vergleichende Untersuchungen von Pelletter und Dumas (16) wurden die beiden Alkaloide schärser unterschieden, auch bereits ihre procentische Zusammensetzung zu ermitteln versucht.

Weitere Analysen wurden von Liebig (17, 18) und von Regnault (19) ausgeführt. Liebig schangte zu der Formel, C₁₀H₁₂NO, Regnault fand ansänglich die Zusammensetzung ⁽¹⁴¹H₁₃N₂O₂, erklärte sich aber bald darauf für die verdoppelte Liebig'sche Formel. Laurent ⁽²⁰⁾ stellte die Formel, C₁₉H₂₂N₂O₂ auf. Strecker (21) bestätigte aber die von Liebig gemetre Zusammensetzung und sprach sich, gestützt auf die Analyse des Methyl- und Aethyl-

chinins, für die schon von Regnault geforderte Verdoppelung der Liebic'schen Formel, also für die jetzt allgemein angenommene Formel C₂₀H₂₄N₂O₂ aus.

Darstellung. Die Alkaloide sind in den Chinarinden an Chinasäure, Chinagerbsäure und Chinaroth gebunden. Wasser entzieht selbst bei anhaltendem Kochen den Rinden nur einer Theil dieser Verbindungen. Die Rinden werden deshalb mit schwefelsäure- oder salzsäurehaltigen Wasser ausgekocht. Aus den stark gefärbten Ausztigen fällt man durch Kalkmilch oder Natrolauge die Alkaloide, welche dann gewaschen, ausgepresst, getrocknet und in siedendem 80 Weingeist aufgenommen werden. Die weingeistige Lösung wird mit Schwefelsäure versettt bit zu sehr schwach saurer Reaction, worauf nach dem Abdestilliren des Alkohols der Rückstand is einer lockeren Krystallmasse des schwer löslichen schwefelsauren Chinins gesteht. Sie wird aus gepresst, gewaschen und durch Behandeln mit Thierkohle und Umkrystallisiren aus heissem Wasse gereinigt.

Bei der Verarbeitung einchoninreicher Rinden ändert man das Verfahren dahin ab, dass de ursprüngliche Alkaloidniederschlag mit starkem (85—90 g) Weingeist ausgekocht und die bei Erkalten herauskrystallisirende Hauptmenge des in kaltem Weingeist schwer löslichen Cinchonin vorweggenommen wird, bevor man die Mutterlauge nach dem angegebenen Verfahren auf schwefe saures Chinin verarbeitet.

Aus den ersten Mutterlaugen dieses Chininsalzes lassen sich weitere Antheile unreinere Chinins und namentlich Cinchonin gewinnen. Die letzten Mutterlaugen, welche keine krywisilisirte schweselsaure Salze mehr liesern, werden meistens durch Alkalien gestillt und der bezartige, mit Wasser ausgeknetete und getrocknete Niederschlag, welcher wesentlich aus verschieden amorphen Basen besteht, in Stangen oder Taseln gesormt als »Chinoidin« in den Handel gebrach Bei dem hohen Werth der Chinaalkaloide und namentlich des Chinins hat das Bestreben, die selben möglichst vollständig zu gewinnen zu zahlreichen Abänderungen der oben kurr ang deuteten Fabrikationsmethode gesührt. Die wesentlicheren Modificationen betreffen z. Th. die Bereitung der ersten Auszüge ans den Chinarinden, namentlich aber die Ersetzung des Weingers durch andere Lösungsmittel. Thiboumery (22) hat schon 1833 anstatt des Weingeists sette Geoder Terpentinöl empsohlen. CLARK (23) schlägt vor, die sauren Rindenauszüge sehr schwa alkalisch zu machen und die Flüssigkeit, welche die Alkaloide suspendirt enthält, mit sesten Festuren (käusseicher Stearinsäure) zu kochen, welche die Alkaloide ausnehmen. Die erstarte, algehobene Masse wird durch Umschmelzen in siedendem Wasser gereinigt, woraus man ihr durc Kochen mit säurehaltigem Wasser die Alkaloide in verhältnissmässig reinem Zustande entzieh

In neuerer Zeit haben namentlich die schweren Oele des Steinkohlentheers und des Petr leums Verwendung gefunden. Es wird z. B. der durch Kalmilch aus den sauren Rindenau zügen erhaltene Niederschlag bei 100° getrocknet und mit den betreffenden Kohlenwasserstoße erschöpft, worauf diesen die Alkaloide durch Schütteln mit verdünnten Säuren entzogen werde

Ueber andere Darstellungsmethoden vergl. (24—29). Zur Trennung des Chinins von de übrigen Chinabasen benutzt man bei der Darstellung die Schwerlöslichkeit des schwefelsams Chinins. Das entsprechende Cinchoninsalz ist leicht löslich. Cinchonidin und Conchinin bleibe wenigstens bei wiederholtem Umkrystallisiren ebenfalls vollständig in der Mutterlauge, doch un namentlich von dem ersteren in dem käuslichen Chininsulfat oft nicht unerhebliche Menge vorhanden.

Für die Trennung kleinerer Mengen Chinin und Cinchonin lässt sich die Schwerlöslichke des letzteren in Aether benutzen.

Eigenschaften. Aus der sauren Lösung seines schwefelsauren Salzes wir das Chinin durch Alkalien als weisser, käsiger, amorpher Niederschlag zunächt wasserfrei (30) gefällt, verwandelt sich aber unter der Flüssigkeit bald in di krystallinische Hydrat $C_{20}H_{24}N_2O_2 + 3H_2O$. Letzteres krystallisirt auch au wässrigem Ammoniak, sowie unter gewissen Bedingungen aus verdünntem Wein geist und bildet dann lange, seideglänzende Nadeln (30, 31). Mitunter scheide sich beim Eintröpfeln einer Lösung von schwefelsaurem Chinin in überschüssige verdünntes Ammoniak ein amorphes Hydrat mit $9H_2O$ ab (32). Ausserden sind sehr zweifelhafte Hydrate mit $1H_2O$ (33) mit 8 und mit $5H_2O$ (34) be

whieben worden. Das krystallisirte Chininhydrat schmilzt bei 57°, verliert bei weiterem Erhitzen sein Krystallwasser, wird wieder fest und schmilzt dann wieder bei 176°. An trockner Luft wird das Hydrat matt. Im Exsiccator verliert es leicht 2 Mol., nur sehr langsam das dritte Mol. Wasser.

Das Hydrat löst sich bei 15° in 1670 Th. Wasser (35), bei 20° in 1428 Th. 36); von siedendem Wasser braucht es 773 Th. (36). Verschiedene Calciumund Ammoniaksalze erhöhen die Löslichkeit. Beim Verdampfen der wässrigen Lösung zwischen 60 und 80° scheidet sich das Hydrat in öligen Tropfen an der Oberfläche aus.

Aus der heiss bereiteten und lange Zeit einer Temperatur von 30° ausgesetzten Lösung des krystallisirten Hydrats in verdünntem Alkohol erhielt Hesse [35] lange, seideglänzende Nadeln des wasserfreien Chinins C₂₀H₂₄N₂O₂ (Chinin-Anhydrid). Dieses löst sich bei 15° erst in 1960 Th. Wasser und wird beim Verdampfen dieser Lösung wieder in langen Nadeln, ohne Bildung öliger Iropfen ausgeschieden. Es giebt ein schwefelsaures Salz von der Zusammensetzung des gewöhnlichen Chininsulfats, aus welchem aber durch Ammoniak ein wasserfrei bleibendes Chinin gefällt wird. Erst nach mehrfach wiederholter Fillung und Lösung mit Schwefelsäure lässt sich wieder das Hydrat mit 3H₂O ethalten (35).

Bei 15° lösen nach REGNAULD (37) 100 Th. absoluter Alkohol 88,2 Th. Chim, 100 Th. Chloroform 51,9 Th. 100 Th., Aether 4,42 Th. In Schwefelkohlenstoff ist das Chinin leicht löslich, weniger leicht in flüchtigen und fetten Relen, sowie in Benzol (38) und namentlich in Petroleumäther. Aus seiner Lisung in Petroleumäther (nach BOEKE [39] auch in Chloroform) wird es beim Ferdunsten in Nadeln krystallisirt erhalten. Aus den Lösungen in Benzolkohlenserstoffen krystallisiren beim Erkalten Verbindungen der letzteren mit Chinin, vie C20H24N2O2 + C6H6 u. s. w., welche an der Luft, namentlich beim Ersimen, den Kohlenwasserstoff abgeben (38). Die Lösungen des Chinins wirken misdrehend. Das Drehungsvermögen ist verschieden je nach der Concentration der Lösung und nach der Natur des Lösungsmittels. HESSE (35) fand für die Anflösung des gewöhnlichen Hydrats in Aether ($\delta = 0.7296$) bei 15°: (α)_D = -1158,7 – 1,911 c) für die Auflösung in 97 g Alkohol: $(\alpha)_D = -(145,2-0,657 c)$ The disjensige in 80 % Alkohol: $(\alpha)_D = -(165.81 - 8.203 c + 1.0654 c^2 - 0.04644 c^3)$ for the $5\frac{a}{b}$ Lösung des wasserfreien Chinins in Chloroform: $(a)_D = -106,6$. Samen vergrössern die Ablenkung.

Die Lösungen des Chinins in den meisten Säuren zeigen starke, blaue Fluorescenz. Diese wird aber aufgehoben durch die Halogenwasserstoffsäuren, durch Sulfocyansäure, Ferro-Palladio- und Platincyanwasserstoffsäure, sowie durch unterschwefligsaure Salze (40).

Die Lösung des sauren schweselsauren Chinins absorbirt energisch die chemisch wirksamen Lichtstrahlen (41).

Reactionen. Wird Chinin in saurer wässriger Lösung mit Chlorwasser und dann mit berschüssigem Ammoniak versetzt, so entsteht eine schön smaragdgrüne Färbung (42) (43). Bei genanem Neutralisiren der Flüssigkeit mit einer Säure geht diese Färbung in eine himmelane, durch Zusatz überschüssiger Säure in eine violette bis rothe über. Ammoniak macht sie wieder grün. Die Reaction ist noch bei einer Verdünnung von 1:5000 erkennbar. Wenn zu der mit Chlorwasser versetzten Chininsalzlösung zunächst Blutlaugensalz und dann Ammoniak angefügt wird, so entsteht eine dunkelrothe Färbung (44). Diese Reactionen treten nicht dem Cinchonin und Cinchonidin ein, wohl aber beim Conchinin. Letzteres kann durch seine Fäharkeit mittelst Jodkalium aus neutraler Lösung vom Chinin unterschieden werden.

Aus Ueberjodsäure wird durch Chinin schon in der Kälte Jod frei gemacht.

Von den allgemeineren Fällungsmitteln für Alkaloide werden Chininlösungen meistens mibei grosser Verdünnung gefällt. Kaliumquecksilberjodid trübt noch bei einer Verdünnung 1: 125000 (MAYER, BAUER), Kaliumwismuthjodid noch sehr deutlich bei 1:500000 (DRAG DORFF).

Bei der Aufsuchung der Chinaalkaloide in organischen Gemengen ist zu beachten, das ammoniakalisch gemachten wässrigen Flüssigkeiten durch Amylalkohol, sowie durch Chleform, weniger leicht durch Benzol, Chinin, Cinchonin, Conchinin und Cinchonidin zusamm ausgeschüttelt werden können, während Petroleumäther wesentlich nur Chinin, Aether vorwieg Chinin und Conchinin aufnimmt.

Salze. Das Chinin ist eine starke Base. Es treibt beim Erhitzen e Ammoniak aus seinen Salzen aus. Seine weingeistige Lösung reagirt alkalis Mit Säuren bildet es neutrale (früher als basisch bezeichnete) und saure Sal Die löslichen Salze sind meistens gut krystallisirbar. Ihre Lösungen schmeck sehr intensiv bitter. Im Handel kommt das Chinin besonders in Form sein neutralen schwefelsauren Salzes vor, welches medicinisch weitaus am meis Anwendung findet.

Chlorwasserstoffsaures Chinin, C₂₀H₂₄N₂Ol₂·HCl + 2H₂O (15, 19, 30, 35) durch Umsetzung des Sulfats mit Chlorbaryum oder durch Neutralisiren alkoholischer Cz lösung mit Salzsäure gewonnen. Asbestartige, lange Nadeln, die in gelinder Wärme zum hei 120° vollständig ihr Krystallwasser verlieren. Bei 10° in 35 Th. Wasser löslich. Udie Prüfung des käuflichen Salzes vergl. Wolff, Arch. Pharm. 219, pag. 1.

Saures chlorwasserstoffsaures Ch. wird beim Ueberleiten von Salzsäuregus Chinin gebildet, aber schon durch Wasser grossentheils zersetzt (18).

Bromwasserstoffsaures Ch. C₂₀H₂₄N₂O₃ · HBr + H₂O (46-48). Perlmutterglänze vierseitige Tafeln, leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Das saure Salz, C₂₀H₂₄N₂O₃·2HBr+3H₃O (46), bildet leicht lösliche, perlms glänzende Krystalle.

Jodwasserstoffsaures Ch. $C_{20}H_{34}N_3O_2 \cdot HJ$, ist in kaltem Wasser schwer, in A hol und selbst in Aether leicht löslich, nach Einigen (49, 1,) nur amorph, harzarig, 1 BAUER (50), älteren Angaben entsprechend, in dünnen Nadeln krystallisirbar. Das saure $C_{20}H_{24}N_2O_2 \cdot 2HJ + 5H_2O$ (30), $(2\frac{1}{2}H_2O)$ (1), krystallisirt in goldgelben Prismen, die k Krystallwasser verlieren.

Fluorwasserstoffsaures Ch. (51), bildet eine aus feinen, concentrisch grupp Nadeln bestehende zerfliessliche, auch in Alkohol leicht lösliche Krystallmasse.

Chlorsaures Ch. $4(C_{20}H_{24}N_2O_2 \cdot ClO_2H) + 7H_2O$ (152, 52), aus dem Sulfat durch c saures Barium erhalten, scheidet sich beim Erkalten seiner Lösung in später krystallinisch starrenden Oeltropfen ab.

Ueberchlorsaures Ch. C₂₀H₂₄N₂O₂·2ClO₄H + 7H₂O (53), wird in gleicher V in Form von Oeltropfen erhalten, die sich in warmem Wasser lösen und daraus in rhombis Pyramiden krystallisiren. Bei gewisser Concentration krystallisiren rhombische Tafeln mit 2H₂O. Die Krystalle wie ihre alkoholische Lösung zeigen Dichroismus in Blau und (Ueber 160° explodirt das Salz.

Jodsaures Ch. Ausser dem leicht löslichen neutralen Salz wurde ein schwer lost saures dargestellt (54).

Ueberjodsaures Ch. C₂₀H₂₄N₂O₃·JO₄H + 11H₂O (55). Beim Verdunsten der i holischen Lösung in kleinen, schwer löslichen Nadeln erhalten. Bei 100° soll es 6 zurückhalten.

Salpetersaures Ch. C₂₀H₂₄N₂O₃·NO₃H+H₂O (16, 21). Grosse, durchsed Prismen, in Wasser und Alkohol leicht löslich. In der Hitze scheidet sich das Salz zuniölig aus.

Schwefelsaures Chinin. $2(C_{20}H_{24}N_2O_3)$ $SO_4H_3 + 8H_3O$ (15, 19, 35, 56). Pschwer lösliche Salz bildet, aus heissem Wasser krystallisirt, eine voluminöse, lockte N

feiner, seideglänzender Nadeln oder Prismen, die dem monoklinen System angehören. Es löst sch in 30 Theilen siedendem Wasser, aber erst in 670 Theilen Wasser von 6°(57), und bei gwöhnlicher Temperatur in 100-115 Theilen Weingeist vom spec. Gewicht 0.852. Aus seiner ariosung in siedendem Alkohol krystallisirt beim Erkalten das Salz in Nadeln mit nur 2H₂O. Nud das gewöhnliche Salz im Exsiccator getrocknet, so hält es 2H,O zurück. Schon an geschnlicher Lust verwittert es theilweise, weshalb man häufig einen geringeren Krystallwasserghalt (7H,O (19) und 71/2H,O (57, 58) gefunden hat. Das Salz wie es im Handel vorkommt, plegt etwa 15,3g Wasser (entsprechend 74H,O) zu enthalten. Es lässt unterm Mikroskop eine geinge Verwitterung erkennen. Das bei 100-120° entwässerte Salz nimmt an der Luft wieder \$H₂O auf. Es lässt sich ohne Zersetzung bis gegen 160° erhitzen, phosphorescirt bei dieser Superatur mit blassgrünem Licht und wird positiv elektrisch. Bei weiterem Erhitzen schmilzt 🌲 und zersetzt sich unter Bildung purpurrother Dämpfe. Im Sonnenlicht wird das Salz gelb. In käufliche schwefelsaure Chinin ist häufig mit Cinchonidinsalz, zuweilen auch mit Conchininsic Cinchoninsalz verunreinigt. Zur Erkennung solcher Verunreinigung sind zahlreiche Me-🌬 vorgeschlagen worden. Liebig's Methode benutzt die verschiedene Löslichkeit der Chinabasen in Aether. Nach Hesse's Modification derselben (59), werden 0,5g des Chininwhis in 10cc Wasser von 50-60° eingetragen, stark geschüttelt, nach 10 Minuten 5 cc abfiltatt, in einem Probirglase mit 1 cc Aether übergossen, 5 Tropfen Ammoniakflüssigkeit zugesetzt n das Gemenge wieder stark geschüttelt. Bei reinem Chininsulfat erfolgt vollständige Lösung, te ist dagegen nicht vollständig, wenn das Salz mit mehr als 0,25 f Cinchoninsalz, 0,5 f Cinchonidin- oder Homocinchonidinsalz verunreinigt war. — Eine von KERNER 🌺 61), angegebene Methode gründet sich auf die verschiedene Löslichkeit der Chinabasen in moniak. (Vgl. 56). Auch die sehr geringe Löslichkeit des schwefelsauren Chinins in moform gegenüber derjenigen des Conchininsalzes und Cinchoninsalzes wird von HESSE (62), Prüfung benutzt. Derselbe (63), hat eine Methode angegeben, um das Cinchonidinsulfat läuflichen Chininsalz auf optischem Wege zu bestimmen.

Saures schwefelsaures Chinin. $C_{20}N_{24}N_{2}O_{2} \cdot SO_{4}H_{2} + 7H_{2}O$ (64, 31, 35, 65). Its Prismen oder Blätter des rhombischen Systems, an der Luft etwas verwitternd, bei 13° in Il Thh., bei 22° in 8 Thln. Wasser löslich, weniger leicht in Alkohol. Die blaue Fluorescenz is wässrigen Lösung ist mit Hülfe einer Linse noch bei einer Verdünnung von 1:100000 itembar.

Das zweifach saure Salz C₂₀H₂₄N₂O₂·2SO₄H₂ + 7H₂O (31, 35), krystallisirt aus seer in Prismen, die sich sehr leicht in Wasser und siedendem Alkohol lösen. Die letztere sing gesteht beim Erkalten zu einem Kleister, der sich zwischen Fliesspapier in kleine Priamit 5H₂O umsetzt.

Saures selensaures Ch. $C_{20}H_{24}N_{2}O_{2}$ ·Se $O_{4}H_{2} + 7H_{2}O$ (65), farblose, luftbeständige, Wasser leicht, in Alkohol wenig lösliche Krystalle des rhombischen Systems.

Unterschwefligsaures Ch. 2(C₂₀H₂₄N₂O₂)S₂O₃H₂ + 2H₂O (66-68), wird durch Filmg als weisser, aus heissem Weingeist in schönen, durchscheinenden Nadeln krystallisirender Federschlag erhalten. Löslich in 300 Theilen kaltem, leicht in heissem Wasser.

Dithions aures Chinin (69), krystallisirt gut, ist in kaltem Wasser fast so schwer lös-

Phosphorsaures Ch. $2(C_{20}H_{24}N_{2}O_{2}) \cdot PO_{4}H_{3} + 8H_{2}O$ (15, 70, 71, 35), wird durch Lestrung des salzsauren Salzes mit phosphorsaurem Natrium in langen Nadeln erhalten, die 10° in 657 Theilen Wasser lösen.

Unterphosphorigs. Ch. C₂₀H₂₄N₂O₂·PO₂H₃ (72). Lockre, aus feinen Prismen bechende Masse, in 60 Thln. kaltem Wasser löslich.

Arsensaures Ch. $2(C_{20}H_{24}N_{2}O_{2})AsO_{4}H_{3} + 8H_{2}O$ (15, 30), krystallisirt in langen fremen, in kaltem Wasser schwer, in heissem leicht löslich.

Ein borsaures Salz wurde von SERULLAS in körnigen Krystallen erhalten.

Chromsaures Ch. $2(C_{20}H_{24}N_2O_2)$ CrO₃, (73), wird aus einer säurefreien Lösung des icamlen oder sauren Sulfats durch neutrales chromsaures Kalium gefällt, krystallisirt aus heissem water in hellgelben, büschelig vereinigten Nadeln, die sich bei 15° in 2400 Thln., bei 100° in 160 Thln. Wasser lösen.

Saures chromsaures Ch. $C_{20}H_{24}N_2O_3 \cdot CrO_3 + 8H_2O_1$, (73), entsteht bei Anwesenheit freier Schwefelsäure als orangegelber, käsiger, aus mikroskopischen Nadeln bestehender Niederschlag, der sich am Licht zersetzt.

Kohlensaures Ch. C₂₀H₂₄N₂O₂·CO₃H₃, (74). Wird das aus 10 g Sulfat gefalte Chinin in 1 L Wasser suspendirt und Kohlensäure eingeleitet, so entsteht eine alkalisch reagirende Lösung, aus der sich später das kohlensaure Salz in durchscheinenden Nadeln abscheidet. E ist löslich in Weingeist, unlöslich in Aether, verwittert an der Luft und verliert bei 110° als Kohlensäure. Beim Verdunsten seiner Lösung, sowie beim Fällen von Chininsalzen mit kohlensauren Alkalien wird nur reines Chinin abgeschieden.

Cyanursaures Ch., (51). Leicht löslich. Amorph.

Sulfocyansaures Ch. C₂₀H₂₄N₂O₂·CNSH+H₂O, (98), aus Rhodankalium un salzsaurem Chinin in heisser, wässriger Lösung entstehend, bildet farblose, zarte Nadeln bi 20° in 562 Thln. Wasser löslich.

Saures sulfocyansaures Ch. C₂₀H₃₄N₂O₂·2CNSH, entsteht in Malicher Wessaus saurer Lösung. Grosse, hellcitronengelbe, klinorhombische Krystalle (75, 154), oder Nadel mit 4H₂O, (98).

Ameisensaures Ch. (76), krystallisirt gut in kleinen, leicht löslichen Nadeln.

Essigsaures Ch. C₂₀H₂₄N₂O₂·C₂H₄O₂, (15, 19). Lange, seideglänzende Nadeln. d schon im Wasserbad Essigsäure verlieren.

Saures essigsaures Ch. $C_{20}H_{24}N_2O_2 \cdot 2C_2H_4O_2 + 2H_2O$, (77), krystallisint ber freiwilligen Verdunsten einer Lösung von Chinin in überschüssiger Essigsäure in langt seideglänzenden Nadeln.

Baldriansaures Ch. C₂₀H₂₄N₂O₃·C₅H₁₀O₂, (76, 78), wird durch Neutralisiren en weingeistigen Chininlösung mit Baldriansäure und freiwilliges Verdunsten der mit Wasser ut setzten Lösung in luftbeständigen, harten Krystallen von octaëdrischem oder hexaëdrischem Habita bei schnellerer Ausscheidung in seideglänzenden Nadeln erhalten.

Milch saures Ch., (76). Seideglänzende Nadeln, ähnlich dem Sulfat, aber leichter bilch, als dieses.

Oxalsaures Ch., (19, 30, 35), $2(C_{20}H_{24}N_{2}O_{2})C_{2}O_{4}H_{2} + 6H_{2}O$, krystallisirt beim Ekalten seiner Lösung in sehr feinen Nadeln, beim langsamen Verdunsten derselben in kleine leicht verwitternden Prismen, die sich bei 10^{0} in 898 Thln. Wasser lösen.

Das saure oxalsaure Salz, C₂₀H₂₄N₂O₂·C₂O₄H₂ + H₂O, (30), bildet kleine. Wasser ziemlich leicht lösliche Prismen.

Bernsteinsaures Ch., $2(C_{20}H_{24}N_3O_2)C_4H_6O_4 + 8H_2O_5$, (30). Lange Prismen. Alkohol und in heissem Wasser leicht, aber bei 10^0 erst in 910 Thln. Wasser löslich.

Weinsaures Ch., 2(C₂₀H₂₄N₂O₃)C₄H₆O₆ + H₂O, (79, 219). Krystallinischer, skleinen Prismen bestehender, sehr schwer löslicher Niederschlag.

Das saure Salz, $C_{20}H_{24}N_2O_2 \cdot C_4H_6O_6 + H_2O$, (80) ist schwer löslich in kaltem Wass (Ein äusserst leicht lösliches saures Salz erhielt Arppe durch Verdunsten einer Lösung von Chis in überschüssiger Weinsäure, (79).

Saures linksweinsaures Ch., (80), unterscheidet sich vom vorigen Salz in der Krystal form und durch grössere Löslichkeit.

Einbasisch (*saures*) citronensaures Ch., C₂₀H₂₄N₂O₂·C₄H₈O₇. (30. 81, 84 Kleine Prismen oder Nadeln, bei 17° in 640 Thln., bei 100° in 38,5 Thln. Wasser löslich

Zweibasisches (*neutrales*) Salz, $2(C_{20}H_{14}N_2O_3) \cdot C_6H_8O_7 + 7H_3O_7$ (83, 30, 81 Kleine Prismen oder Nadeln, bei 12° in 806 Thln. Wasser löslich.

Dreibasisches (*basisches«) Salz. $3(C_{30}H_{34}N_{3}O_{3}) \cdot C_{6}H_{8}O_{7}$, (81). Kleine Primen, bei 17° in 882, bei 100° in 41,8 Thln. Wasser löslich.

Harnsaures Ch. wurde als amorphe, blättrige Masse, (51), und als krystallinisches, in d Kälte schwer lösliches Pulver, (84), beschrieben.

Meconsaures Ch., (85). Schuppige, seidenglänzende Krystalle, in Alkohol wenig loslich. Benzoësaures Ch., C₂₀H₂₄N₂O₂·C₇H₆O₂, (30). Kleine Prismen, bei 10° in 373 This Wasser löslich.

Salicylsaures Ch., C20H24N2O2 · C7H6O2, (86), wird aus einer wässrigen Lösung vol

saksaurem Chinin durch salicylsaures Ammoniak als käsiger Niederschlag gefällt, der sich in Alobol leicht löst und daraus in schönen, concentrisch gruppirten Prismen krystallisirt.

Mellithsaures Ch., (87), wurde in schwer löslichen, perlmutterglänzenden, rhombischen lieh erhalten.

Chinasaures Ch. (88). Kleine, leicht lösliche Nadeln.

Paraphenolschwefelsaures Ch., $C_{20}H_{24}N_2O_2 \cdot C_6H_3O \cdot SO_2H + 2H_2O$, aus dem hymnsals und schwefelsaurem Chinin zu gewinnen, bildet sehr schwer lösliche, feine Nadeln. (Jacobsen).

Pikrinsaures Ch., (89), entsteht als gelber Niederschlag durch Pikrinsäure in Chininsalzisungen, ist in Wasser unlöslich, löslich in Alkohol und daraus in Nadeln krystallisirbar.

Gerbsaures Ch., (15, 90—93), Gerbsäure und lösliche Gerbsäure-Salze erzeugen in sauren met neutralen Chininsalzlösungen amorphe Niederschläge von wechselnder Zusammensetzung. Im Alkohol werden sie ziemlich reichlich gelöst, in Wasser sind sie sehr schwer löslich. Die gerbsäurereicheren schmecken nicht bitter. Für die Bestimmung des Chinins in den arzeneilich zu verwendenden Präparaten trocknet man mit Kalkmilch auf dem Wasserbad ein und zieht den Reckstand mit Chloroform aus.

Doppelsalze. Neutrales chlorwasserstoffsaures Chinin-Platinchlorid, $\frac{3(C_{16}H_{14}N_2O_2)}{2HCl} \cdot PtCl_4 + 3H_2O$, (236), wird aus neutralem salzsaurem Chinin durch Mariumplatinchlorid als fast unlöslicher, orangefarbener, amorpher Niederschlag erhalten.

Das saure Platindoppelsalz, C_{9.0}H_{2.4}N₂O₃·2HCl·PtCl₄ + H₂O, (45, 18), entsteht is weisslich gelber, bald krystallinisch und dunkelgelb werdender Niederschlag aus schwach im Lösung des salzsauren Chinins mit Platinchlorid. Löslich in 120 Thln. siedendem, in Thln. kaltem Wasser, in 2000 Thln. siedendem Alkohol, leicht löslich in verdünnter desige.

Das Quecksilberdoppelsalz, C₂₀H₂₄N₂O₂·2HCl·HgCl₂, (94), entsteht aus den engeistigen Lösungen der Componenten als körnig krystallinische Fällung; in Wasser, kaltem engeist und Aether schwer löslich.

Das Zinkdoppelsalz, C₂₀H₂₄N₂O₂·2HCl·ZnCl₂ + 2H₂O, (95), krystallisirt allmählich feinen, flachen Prismen, wenn weingeistige Chininlösung mit Zinkchlorid und dann bis zum exchwinden des Niederschlags mit Salzsäure versetzt wird. Aus seiner Lösung in warmer, rechanter Salzsäure krystallisirt wawellitähnlich ein leicht lösliches Doppelsalz von der Formel $\mathbb{R}^{C_{10}}$ H₂₄N₂O₂·3HCl)ZnCl₂ + 3H₂O.

Schwefelsaures Chinin-Eisenoxyd, (96), krystallisirt nach langer Zeit beim freigen Verdunsten einer gemischten Lösung der beiden Salze in kleinen regulären Octaëdern.

Cyanwasserstoffsaures Chinin-Platincyanür, (75, 77, 1), 2(C₂₀H₂₄N₂O₂·CNH)

CN)₂ + 2H₂O, (1), wird durch Kaliumplatincyanür aus einer warmen, neutralen Lösung von kraurem Chinin als amorpher, harzartiger, beim Erkalten erhärtender Niederschlag gefällt.

Eich löslich in Alkohol, sehr schwer in kaltem Wasser. Die saure Verbindung C₂₀H₂₄N₂O₂·

\$\text{2CNH \cdot Pt(CN)}_2 \rightarrow 2H_2O, (1), entsteht durch F\u00e4llen einer L\u00f6sung von saurem schwefel\u00e4mem Chinin mit Kaliumplatincyantir. Aus heissem Wasser in kleinen, perlmuttergl\u00e4nzenden
\u00e4titchen krystallisirbar.

Ferrocyan wasserstoffsaures Ch., $C_{20}H_{24}N_2O_2$ Fe(CN)₆H₄ + 3H₂O, (97), entsteht bem Fällen weingeistiger Lösungen von Chinin und Ferrocyanwasserstoffsäure als orangegelber, krystillinischer Niederschlag.

Ferrideyanwasserstoffsaures Ch., C₂₀H₂₄N₂O₂Fe₃(CN)₁₂H₆ + 3H₃O, (97), wird bem Mischen kalter, concentrirter Lösungen von salzsaurem Chinin und rothem Blutlaugensalz goldgelben Blättchen ausgeschieden, die sich in Wasser mässig leicht lösen, aber beim Vergenen der Lösung zersetzt werden.

Doppelsalze des sulfocyansauren Ch. mit Quecksilberchlorid und Quecksilbercyanid, 1°, 4H₂₄N₂O₂·2CNSH)·4HgCl₂ und 2(C₂₀H₂₄N₂O₂·2CNSH)·Hg(CN)₂ wurden durch filmg gewonnen, (75).

Sonstige Verbindungen und Derivate des Chinins.

Chininsilber, C20H22N2O2Ag, (117), entsteht als gelatinöser Niederschlag, wenn über-

schüssiges salpetersaures Silber zu einer mit etwas mehr als gleichen Molekülen Ammoniak ver setzten verdünnten, weingeistigen Chininlösung hinzugesetzt wird.

Chininsilbernitrat, C₂₀H₂₄N₂O₃·NO₂Ag, (19, 21, 117) bildet sich aus weingeistige Lösungen von Chinin und salpetersaurem Silber als krystallinischer Niederschlag.

Chininkupferacetat, $C_{20}H_{24}N_2O_2 \cdot Cu(C_2H_2O_2)_2$ (117), scheidet sich in kleiner grünen, wasserhaltigen Krystallen aus, wenn man eine weingeistige Chininlösung mit em ammoniakalischen Lösung von essigsaurem Kupfer verdunsten lässt.

Phenol-Chinin, C₂₀H₂₄N₂O₂·C₆H₆O, (86), wird durch direkte Addition in alkoholische Lösung erhalten. Es krystallisirt aus Wasser oder Alkohol in zarten Nadeln, die bei 16° i 400 Thln. Wasser, leichter in Alkohol, wenig in Aether löslich sind.

Schwefelsaures Phenol-Chinin, $2(C_{20}H_{24}N_2O_2)SO_3 \cdot C_6H_6O + 2H_2O$, or $(7H_2O)$ (100) — isomer mit phenolschwefelsaurem Chinin, krystallisirt beim Erkalten aus em mit Phenol versetzten heissen, wässrigen Lösung des schwefelsauren Chinins oder aus en Lösung dieses Salzes in alkoholischer Phenollösung. Es bildet, aus heissem Alkohol w krystallisirt, weisse, glänzende Prismen, die sich bei 150 erst in 680 Thln. Wasser und 74 Thln. 80 Alkohol, in Aether und Chloroform fast gar nicht lösen. In ähnlicher Wewurden dargestellt:

Salzsaures Phenol-Chinin, $2(C_{20}H_{24}N_{2}O_{2}\cdot HCl)\cdot C_{6}H_{6}O + 2H_{2}O$, (99). West Prismen, bei 15° in 101 Thln. Wasser und in 4 Thln. 80% Alkohol, in der Hitze viel leck löslich.

Bromwasserstoffsaures Phenol-Chinin. Ebenfalls farblose Prismen.

Harnstoffverbindungen des salzsauren Chinins, welche als Verbindungen von 1,1 t 2 Mol. Harnstoff mit dem sauren Salz betrachtet werden können, erhielt DRYGIN (101), knysa sirt aus mit Harnstoff versetzten salzsauren Lösungen des Chinins. (Conchinin liefert ahalik Verbindungen, Cinchonin und Cinchonidin nicht).

Bei Einwirkung von Schweselwasser-stoff auf alkoholische Chininlösung entstel nur sehr unbeständige Verbindungen (102).

Hydrochinin, C₂₀H₂₆N₂O₃. Diese Base (nicht zu verwecheeln mit de natürlicen Hydrochinin) entsteht bei Einwirkung von Zink (103), oder Natura amalgam (104), auf saure Chininlösungen. Sie wird durch Ammoniak amorphe, harzige, in gelinder Wärme erweichende, bei 100° schmelzende. Alkohol und Aether leicht lösliche Masse gefällt. Die Salze sind sehr leicht, das schwefelsaure krystallisirt.

Als Oxychinin, $C_{20}H_{24}N_2O_3$, (105), bezeichnet Schützenberger eine be Kochen einer Lösung von schwefelsaurem Chinin mit salpetrigsaurem Kalifentstehende Substanz. Sie wird aus der erhalteten Lösung durch Ammonikörnig krystallinisch gefällt. Bei 103° verliert sie Krystallwasser und bleibt harzartige Masse zurück. Platindoppelsalz: $C_{20}H_{24}N_2O_3 \cdot 2HCl \cdot PtCl_4$.

Ein Dinitrochinin $C_{20}H_{22}(NO_2)N_2O_2 + H_2O$, welches durch Eintrag von Chinin in ein kalt gehaltenes Gemisch von Salpetersäure und Schwefelsat gewonnen wurde, beschreibt Rennie (205), als einen amorphen, in Säuren u in Alkohol leicht, in Wasser und Aether kaum löslichen Körper.

Dihydroxylchinin, $C_{20}H_{26}N_2O_4 + 4H_2O$ erhielt Kerner, (106), neb Kohlensäure, Ammoniak und harzigen Produkten bei der Einwirkung von üb mangansaurem Kalium auf eine Lösung von Chinin in überschüssiger Salz- of Salpetersäure. Es scheidet sich aus dem alkalisch gemachten eingedampft Filtrat nach dem Ansäuern krystallinisch aus und kann durch Umkrystallisit aus sehr verdünnter Natronlauge und Waschen mit starkem Alkohol gerein werden. Aus Wasser krystallisirt es in harten, glasglänzenden Prismen, a Alkohol in langen, seideglänzenden Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wassoder Weingeist, leichter bei Gegenwart von Alkalien oder einem grossen Uch

schuss von Säuren. Geschmacklos. Ohne entschieden basische Eigenschaften. Seine salpetersaure Lösung fluorescirt blau. Mit Chlorwasser und Ammoniak gibt es die Chininreaction. Durch Gerbsäure, Jod-Jodkalium, Kaliumquecksilberjid, Phosphomrolybdänsäure, Platinchlorid werden in seiner wässrigen oder
men Lösung Niederschläge erzeugt. Nach grossen Gaben von Chinin finden
ich Spuren dieses Dihydroxylchinins neben unverändertem Chinin im Harn.

Jodverbindungen des Chinins, Durch Zusammenreiben von Chinin mit dem halben swicht Jod unter Zusatz von Weingeist erhielt PELLETIER (107) neben jodwasserstoffsaurem min ein Jodchinin von der Zusammensetzung $2(C_{20}H_{24}N_3O_3)J_2$ als safrangelbe Masse, kend Bauer (108) auf demselben Wege zu einer safrangelben Verbindung $2(C_{20}H_{24}N_2O_2)J_3$ einer in braunen Nadeln krystallisirenden von der Formel $4(C_{20}H_{24}N_2O_3)J_5$ gelangte.

Ein Chinin dijo did (jodwasserstoffsaures Jodchinin) C₂₀H₂₄N₂O₂·HJ₂ (?) gewann BAUER hat Fällen von saurem schwefelsaurem Chinin mit jodhaltiger Jodkaliumlösung als kermessen Niederschlag, der aus Alkohol in bronzefarbenen Blättchen krystallisirte. Wurde mit habbischer Lösung operirt, so entstand eine Verbindung von gleicher Zusammensetzung, die taber von der ersteren durch Löslichkeit in Wasser und Unlöslichkeit in Benzol und Chloromaterschied.

Chinin'pentajodid $C_{20}H_{24}N_2O_2 \cdot HJ_5$ entsteht aus dem Dijodid durch überschüssiges i Es krystallisirt aus Alkohol in fast schwarzen Säulen.

Durch Einwirkung von Jod auf neutrale oder saure Lösungen von Chininsalzen entstehen zahreiche, durch ihr optisches Verhalten interessante Verbindungen, welche als aus Chinin, kertessenden Säure, Jodwasserstoff und Jod bestehend angesehen und von JÖRGENSEN als Eperjodides des Chinins bezeichnet werden. Die am längsten bekannte derartige Verteg ist das schon von BOUCHARDAT beobachtete, später von HERAPATH (109) beschriebene zach ihm als Herapathits bezeichnete schweselsaure Jodchinin von der Formel J. H., H., 1, N., O., 23 SO., H., 2HJ. J., + x. H., O. (110)(6H., O.) Dasselbe wird durch Eintragen einer meichenden Menge Jod in eine heisse, mit Weingeist versetzte Lösung des neutralen schweselsen. Chinins in Essigsäure erhalten oder besser durch Auslösen des Chininsulsats in der besten Menge Schweselsäure, Erhitzen mit viel Weingeist zum Sieden, Versetzen mit der besten Menge Jod und Jodwasserstoff und langsames Erkaltenlassen.

Es krystallisirt in dünnen, rechtwinkligen, rhombischen, sechs- oder achteckigen Blättern, m durchfallenden Licht nur blass olivengrün, im reflectirten schön cantharidengrün, metallkend erscheinen. Sie polarisiren das Licht fünfmal so stark wie der Turmalin und erscheinen warsirten Licht je nach der Stellung der Axe grün oder roth. Die Verbindung ist in Th. kaltem, in 50 Th. siedendem Weingeist vom spec. Gew. 0,837 und fast ebenso reichin Essigsäure löslich. Mit Wasser zersetzt sie sich unter Bildung von saurem schwefelsaurem in jodwasserstoffsaurem Chinin und jodreicheren Jodchininsulfaten. Beim Schüttteln mit weisiber bildet sie ein Doppelsalz von der Formel 3(C₂₀H₂₄N₂O₂)2SO₄H₂·2HJ·2HgJ₂, webes aus Weingeist in doppeltbrechenden, rhombischen Tafeln krystallisirt. Ausser dem Heratim sind durch Einwirkung von Jod auf heisse weingeistige Lösungen von neutralem oder serm schwefelsaurem Chinin verschiedene andere Jodchininsulfate erhalten, welche oft zu mehreren inheitig entstehen und z. Th. beim Umkrystallisiren in einander übergehen (110). Dargestellt wird die Verbindungen:

```
\S(C_{10}H_{14}N_{1}O_{2})6SO<sub>4</sub>H<sub>3</sub>·4HJ·J<sub>10</sub>, —

\S(C_{10}H_{14}N_{2}O_{2})3SO<sub>4</sub>H<sub>2</sub>·2HJ·J<sub>6</sub> + 2H<sub>2</sub>O, —

\S(C_{10}H_{14}N_{2}O_{2})6SO<sub>4</sub>H<sub>2</sub>·4HJ·J<sub>14</sub> + 4H<sub>2</sub>O, —

\S(C_{10}H_{14}N_{2}O_{2})SO<sub>4</sub>H<sub>2</sub>·2HJ·J<sub>2</sub>, —

\S(C_{10}H_{14}N_{2}O_{2})SO<sub>4</sub>H<sub>2</sub>·2HJ·J<sub>4</sub>, —
```

**C₁₆H₂₄N₂O₂)SO₄H₂·2HJ.J₈ und verschiedene, schwer ganz rein zu gewinnende Verschingen von der allgemeinen Formel 3(C₂₀H₂₄N₂O₂)2SO₄H₂·2HJ·J_n.

Auch der Selensäure-Herapathit, welcher dem Heraphatit analog zusammengesetzt und

at ihm isomorph ist, sowie verschiedene, anderen Jodchininsulfaten entsprechende Selenver
behagen sind dargestellt worden. (111).

Von Chinin perjo did chlorhy draten wurden dargestellt: 3(C₂₀H₂₄N₂O₂)5HCl4HJ·]. und 4(C₂₀H₂₄N₂O₂)3HCl·5HJ·J₄. Alle diese Verbindungen polarisiren das Licht, ähnlich der Herapathit, wenn auch in sehr verschiedenem Grade.

A cetylchinin, C₂₀H₂₃(C₂H₃O)N₂O₂. Nachdem früher aus dem Chinz durch Acetylchlorid (105) oder Essigsäureanhydrid (112) nur amorphe, harnze Produkte gewonnen waren, stellte Hesse (113) reines Acetylchinin dar durc Einwirkung von Essigsäureanhydrid auf Chinin bei 60—80°, Uebersättigen mach Ammoniak und Ausschütteln mit Aether. Es bildet farblose, glänzende Prisme, leicht löslich in Weingeist und Chloroform, schwieriger in Aether. Schmp. 169°. Sein Platindoppelsalz, (2H₂O), ist ein dunkelgelber, amorpher, das Goldstappelsalz ein lebhaft gelber, flockiger, allmählich krystallinisch werdende Niederschlag.

Propionylchinin, C₂₀H₂₃(C₃H₃O)N₂O₃, (113) auf ähnliche Weise dargestellt, krystallisirt beim Verdunsten seiner ätherischen Lösung in grossen, irblosen, sechsseitigen Prismen, die bei 129° schmelzen, leicht in Chlorotera, ziemlich leicht auch in Aether und Alkohol, aber sehr schwer in Wasser lost sind. Sein Platindoppelsalz (2H₂O) ist ein anfangs amorpher, dunkelgeter Niederschlag, der sich bald in dunkel orangefarbene Prismen verwandelt. In Golddoppelsalz ist ebenfalls anfangs amorph, später krystallinisch.

Benzoylchinin, C₂₀H₂₃(C₇H₅O)N₂O₂· (105) Benzoylchlorid löst Charfunter Erwärmung auf. Aus der erkalteten syrupdicken Flüssigkeit zieht Wasserdas salzsaure Salz des Benzoylchinins aus. Ammoniak fällt diese Base als urblose, harzartige Masse.

Toluylchinine, $C_{20}H_{23}(C_7H_7)N_2O_2$ (114) wurden durch Erhitzen var Para- und von Orthotoluidin mit salzsaurem Chinin erhalten. Jedes dieser besign Toluidine liefert zwei Modificationen der betreffenden Verbindung. Die a-Modificationen bilden in Aether lösliche Oele; die bei sehr lange fortgesetztem Erhitzen fast ausschliesslich erhaltenen β -Modificationen sind gelb bis braun gefärbte, amorphe Pulver, die sich nicht in Aether, wohl aber in Alkohol and Chloroform lösen. Alle vier Verbindungen geben gelbe, krystallinische Plattidoppelsalze von der Formel $C_{20}H_{23}(C_7H_7)N_2O_2 \cdot 2HCl \cdot PtCl_4 + H_2O$.

Beim Erhitzen neutraler Chininsalze mit Anilin entstehen in ähnlicher Weise unkrystallisirbare phenylirte Derivate (115).

Methyl- und Aethylderivate des Chinins. Schon Strecker (21) hat kethyljodid und Aethyljodid zu Chinin addirt und durch Silberoxyd aus dem Aetischininjodid die freie äthylirte Base gewonnen. Er fand, dass Kalilauge diese Base nicht abzuscheiden vermöge. Letztere wurde dadurch als Ammoniumbase (Aethylchininhydroxyd C₂₂H₂₄N₂O₂·C₂H₅·OH) und das Chinin selber als eine Nitrilbase charakterisirt. Nach neueren Untersuchungen von Claus weicht das Verhalten des Chinins (sowie des Cinchonins und Homocinchonidins) darin vor denjenigen der gewöhnlichen Nitrilbasen ab, dass Methylchininjodid, Aethylchininjodid u. s. w. von Kalilauge freilich nicht in der Kälte, wohl aber beim Erhitzen zerlegt werden. Es entstehen dabei Basen, welche dem Chinin (resp. Cinchonin) homolog sind und ihrerseits wieder den Charakter tertiärer Aminbasen besitzen, insofern sie mit Alkyljodiden nochmals Additionsprodukte liefern. Auch die letzteren werden durch Kalilauge in der Hitze weiter angegriffen.

CLAUS hat ferner gezeigt, dass auch eine direkte Addition von zwei Molekülen eines Alkyljodids zum Chinin, beziehungsweise von noch einem Moleküdesselben zu den Jodalkylchininen möglich ist. Die Existenz der so entstehenden

Verbindungen (Dijodmethylchinin, Jodmethyl-Jodäthylchinin u. s. w.) lässt das Chinin und andere Chinabasen als Diamine erscheinen.

Jodmethylchinin (Methylchininjodid) C₂₀H₂₄N₂O₂·CH₃J, (21) (116) scheidet sich aus mer ätherischen Lösung von Chinin und Methyljodid nach einiger Zeit in Krystallen aus und kan durch Umkrystallisiren aus heissem Wasser gereinigt werden Farblose, glasglänzende Nadeln, die ihr Krystallwasser (1H₂O) schon über Schwefelsäure verlieren. Sie sind wenig löslich in kehem, leicht in heissem Wasser und in Alkohol, fast unlöslich in Aether und Chloroform. Am licht und bei längerem Erhitzen auf 100° färben sie sich gelb. Sie schmelzen unter Zersetzung in 33—236°. Ihre Lösung in warmer verdünnter Salzsäure ist intensiv gelb und erstarrt beim kristen zu einem gelben Krystallbrei, der anscheinend aus der Verbindung C₂₀H₂₄N₂O₂·CH₃J·\$CI besteht.

Methylchinintrijodid C₂₀H₂₄N₂O₃·CH₂J₃ (118) entsteht aus Jodmethylchinin und Jod in weingeistiger Lösung. Schwarze, diamantglänzende Nadeln. Sehmelzp. 159 — 160⁰. Juch Einwirkung verschiedener Mengen Jod auf Jodmethylchinin und Schwefelsäure in weingeistger Lösung wurden folgende Acidperjodide gewonnen: (110)

 $\begin{array}{l} 2(C_{10}H_{24}N_{2}O_{2} \cdot CH_{2}J)SO_{4}H_{2} \cdot J_{4}, \ -\\ 2(C_{20}H_{24}N_{2}O_{2} \cdot CH_{2}J) \cdot {}_{1}SO_{4}H_{2} \cdot J_{6}, \ -\\ 4(C_{10}H_{24}N_{2}O_{2} \cdot CH_{2}J)2SO_{4}H_{2} \cdot J_{24} \ \ \text{und} \\ 4(C_{10}H_{24}N_{2}O_{2} \cdot CH_{2}J)2SO_{4}H_{2} \cdot J_{18}. \end{array}$

Brommethylchinin, C₂₀H₂₄N₂O₂·CH₂Br. (116). Feine seideglänzende Nadeln mit Mol Krystallwasser, welches sie im Exsiccator verlieren. Schmelzp. 124—126°.

Chlormethylchinin C₂₀H₂₄N₂O₂CH₃Cl (116) aus der Jodverbindung durch Chlorsilber setellt, krystallisirt ebenfalls mit 1H₂O in langen, seideglänzenden Nadeln, die bei 181—182° teleen. Mit Platinchlorid liefert es ein gelbrothes, krystallinisches, wasserfreies Doppelsalz. Methylchinin, C₂₀H₂₃(CH₃)N₂O₂ (116) wird durch Kochen des Jodmethylchinins mit länge oder Barytwasser als dickflüssiges, hellgelbes, sehr bitter schmeckendes Oel erhalten, kins sich am Licht roth bis braun färbt und in Alkohol, Aether, Benzol u. s. w. leicht löst, aber in Wasser unlöslich ist. In Säuren löst es sich leicht und bildet damit unkrystallisirbare hie von colophoniumartigem Aussehen. Das Platindoppelsalz ist ein rein gelber, kaum syställisischer Niederschlag, isomer mit dem aus Chlormethylchinin erhaltenen, aber 1 Mol.

Jodmethyl-Methylchinin, C₂₀H₂₃(CH₂)N₂O₃·CH₂J (116) entsteht schon in der Kälte Methylchinin und Jodmethyl in alkoholischer Lösung. Es krystallisirt aus Wasser in feinen, wassen Nadeln mit 1 Mol. Wasser, leicht löslich in Alkohol und heissem Wasser. Schmp. 15-218°.

Jodäthylchinin, C₂₀H₂₄N₂O₃·C₂H₅J (21, 104, 116) bildet sich schon in der Kälte Achtyljodid und alkoholischer oder ätherischer Chininlösung. Lange, seideglänzende Nadeln III,O von sehr bitterem Geschmack.

Acthylchinintrijodid, C₂₀H₂₄N₂O₂·C₂H₅J₃ (118). Schwarze Nadeln. Schmp. 150⁰

Bromathylchinin, C₂₀H₂₄N₂O₂·C₂H₅Br krystallisirt mit 2H₂O, die es im Exsiccator weitert.

Chloräthylchinin, C₂₀H₂₄N₂O₂·C₂H₅Cl (21) wird durch Sättigen der freien Base erlächen, oder besser indem man aus dem Jodäthylchinin mittelst Silbernitrat das leicht lösliche, scht krystallisirbare salpetersaure Salz darstellt und dessen Lösung mit gesättigter Kochsalzhsing zersetzt, wobei die Verbindung sich in feinen, zu halbkugeligen Massen vereinigten Nadeln

Bes:heidet. Sie enthält 3H₂O (104).

Schwefelsaures Aethylchinin 2 $(C_{20}H_{24}N_2O_2 \cdot C_2H_5)SO_4 + 8H_2O$, (21), wurde the der Jodverbindung durch schwefelsaures Silber, das saure Salz $C_{20}H_{24}N_2O_2 \cdot C_2H_5 SO_4H^{\pm 2H_{10}}$ (21), aus der freien Base dargestellt. Letzteres ist in Wasser sehr leicht, in Alkohol singer leicht, als das neutrale Salz löslich und krystallisirt daraus in Nadeln.

Aethylchiniumhydroxyd. $C_{20}H_{24}N_2O_2 \cdot C_2H_5$. OH (21, 104,) wird aus dem Jodäthyldzin durch Silberoxyd gewonnen. Die stark alkalisch reagirende wässrige Lösung hinterlässt beim

Verdunsten über Schweselsäure einen nicht krystallinischen, nur sehr langsam sest werdende Rückstand. Aether scheidet aber aus ihr einen bald krystallinisch erstarrenden Syrup ab. D Base zersetzt sich schon bei 120° unter Verbreitung eines an Chinolin erinnernden Geruchs.

Dijodmethylchinin. C₂₀H₂₄N₂O₂(CH₃J)₃ (116), entsteht beim Erhitzen von Chin mit 2 Mol. Methyljodid auf 100°, oder beim anhaltenden Kochen des Jodmethylchinins methyljodid am Rückflusskühler. Aus der durch Kochen mit Thierkohle gereinigten wässrag Lösung scheidet sich die Verbindung in kleinen, gelben, glänzenden Krystallen aus, die Krystallwasser über Schweselsäure verlieren und nicht unzersetzt schmelzbar sind.

Dijodäthylchinin C₂₀H₂₄N₂O₂(C₂H₅J)₂ (117), bildet sich bei anhaltendem Erhiti von Chinin mit überschüssigem Aethyljodid und Aetzkali. Es krystallisirt aus heissem Was oder verdünntem Weingeist in gelben Tafeln mit 3H₂O. Schmp. 115°.

Jodäthyl-Jodmethylchinin C₂₀H₂₄N₂O₂·CH₃J.C₂H₅J (116) wird durch Kochen s Jodmethylchinin und Aethyljodid in alkoholischer Lösung gewonnen. Es krystallisirt aus heise Wasser in goldglänzenden, dünnen Blättchen, die sich am Licht bräunen und erst bei 206-2 unter vollständiger Zersetzung schmelzen.

Jodmethyl-Jodäthylchinin C₂₀H₂₄N₂O₂·C₂H₅J·CH₃J (116), auf gleiche Weises Jodäthylchinin und Methyljodid gewonnen, bildet dicke, hellgelbe Prismen mit 1H₂O₂ lichtbeständiger sind, als die vorige Verbindung und schon bei 157—160° unter Zersetts schmelzen.

Zersetzungen des Chinins. Am Licht färben sich die Chininsalze ze besonders leicht das phosphorsaure und das arsensaure Salz. Auch die schueß saure wässrige Lösung des Chinins wird am Licht bald gelb und schliessbibraun. Das Chinin verwandelt sich dabei zum Theil in eine rothe, amonst nicht mehr basische Substanz, neben welcher etwas Chinicin zu entstehen schei (31). Bei sehr vorsichtigem Erhitzen des Chinins sublimirt ein kleiner Th (vielleicht Chinicin) als gelbes Pulver, bei stärkerem Erhitzen tritt Verkohlung e

Durch Erhitzen mit Glycerin auf 180—210° wird die Hauptmenge des Chimin das isomere Chinicin umgewandelt, während gleichzeitig eine rothe, nicht me basische Substanz entsteht. (31). Wenn Chininsalze, und zwar am besten sold welche vor der Zersetzung schmelzbar sind, wie das saure Sulfat, längere Zeit 120—130° erhitzt werden, so gehen sie ebenfalls in Salze des Chinicins über (11 Beim Schmelzen des Chinins mit Kaliumhydroxyd destillirt als erstes Reaction produkt eine Base, welche nicht, wie beim Cinchonin, und wie früher auch das Chinin angenommen wurde, (120, 75) Chinolin, sondern ein bei 280° siedend Oxylepidin C₁₀H₉NO resp. ein Methoxylchinolin ist. Ausserdem entsteht efestes Produkt, welches anscheinend mit dem aus Cinchonin neben Chinolin estehenden identisch ist und wie dieses in einer zweiten Reactionsphase neb flüchtigen Fettsäuren Aethylpyridin liefert. (121).

Mit gepulvertem Zinknatrium und überschüssigem Zinkstaub liesent d Chinin in Rothglühhitze neben Cyannatrium ein angenehm nach Kümmelöl riechend stickstofffreies, öliges Destillat. (39).

Rauchende Schwefelsäure wirkt schon in der Kälte auf Chinin et Nach einiger Zeit wird die Lösung, nachdem sie mit Wasser verdünnt ist, dur Ammoniak nicht mehr gefällt. Durch Sättigen derselben mit kohlensaure Baryum und genaues Zerlegen der Baryumsalzlösung mit Schwefelsäure erhält midie Sulfochininsäure (122), als amorphe, in Wasser und Alkohol in allen Vehältnissen lösliche Masse von der Formel C₄₀H₄₈N₄O₄·SO₃. Ihr Baryumsa ist ebenfalls eine amorphe, sehr leicht lösliche Masse.

Trocknes Chlor färbt Chinin carminroth und verwandelt es schliesslic in eine leicht lösliche Masse (123.) Wird das Chlor zu in Wasser suspendintel Chinin geleitet, so färbt sich die entstehende Lösung bald hellroth, violett un

schiesslich dunkelroth, worauf die Färbung wieder abnimmt und eine rothe, lebrige Substanz sich an die Gefässwandungen ansetzt (124). Eine saure wässrige, Lösung von Chinin giebt mit Chlorwasser und Ammoniak die als Chininreaction beutzte Grünfärbung. Wird dabei statt des Chlorwassers eine gesättigte Chlorbiklösung angewandt, so entsteht ein grüner, harziger Niederschlag, das sogen. Thalleiochin (125), neben anderen, als Rusiochin und Melanochin bezichneten Substanzen. Das Thalleiochin ist unlöslich in Wasser, Kohlenwassersoffen, Aether und Schwefelkohlenstoff, löslich in Alkohol und Glycerin. Die Jaholische Lösung färbt Seide und Wolle grün.

Wird Chinin mit wässriger Salzsäure vom spec. Gew. 1,125 sechs bis zehn meden auf 140—150° erhitzt, so wird Methylchlorid abgespalten, und aus der medünnten Flüssigkeit fällt Ammoniak das Apochinin, $C_{19}H_{22}N_2O_2$, (113). Bei Anwendung einer in der Kälte völlig gesättigten Salzsäure entsteht durch Addition m 3 Mol. Salzsäure salzsaures Hydrochlorapochinin, $C_{19}H_{23}ClN_2O_2 \cdot 2HCl$. (5. unter >Apochinin c.)

Oxydation. Wird Chinin mit gleichen Theilen Jodsäure und etwas Wasser msammengerieben, so tritt unter Gasentwicklung eine Reihe kleiner Explosionen suf (127). Beim Kochen von Chinin mit Bleisuperoxyd und Wasser unter jewigem Zusatz von etwas Schwefelsäure entsteht eine rothe Masse, von der sich ein Theil in Wasser löst, der Rest aus Alkohol krystallisirbar ist (128).

In neuerer Zeit sind durch Einwirkung von Oxydationsmitteln auf Chinin und andere Chinaalkaloide verschiedene krystallisirbare Säuren erhalten, die sich Chinolin und vom Pyridin ableiten: Durch Kochen einer schwefelsauren minlösung mit Chromsäure entsteht unter Kohlensäureentwicklung neben mit asserdämpfen flüchtigen Säuren die Chininsäure C₁₁H₉NO₃ (eine Methoxyldinolincarbonsaure, C₉H₅N(OCH₃)·(CO₂H), und eine zweite nicht flüchtige Säure ten Lösung beim Verdampfen einen nicht krystallisirbaren Syrup hinterlässt. H29, 130). Wird Chinin mit der 25 bis 30 fachen Menge Salpetersäure zwei drei Tage lang gekocht, bis die Flüssigkeit durch Ammoniak nicht mehr gewird, so enthält diese als einziges wesentliches Oxydationsprodukt die als inchomeronsäure bezeichnete Pyridindicarbonsäure $C_7H_5NO_4=C_5H_8N$. 🕼 H), (131). Beim Kochen von Chinin mit übermangansaurem Kalium and starker Kalilauge wird gegen die Hälfte des Stickstoffs als Ammoniak entmickelt (132, 133). Dabei entsteht neben Oxalsäure eine Pyridintricarbonsaure C3H2N (CO2H)3 (134), welche beim Erhitzen auf 185-190° eine Pyridindicarbonsäure (Cinchomeronsäure) (135), und bei weiterem Erhitzen eine Pyridinmonocarbonsäure liefert. Dieselbe Pyridintricarbonsäure wurde durch Einwirkung von übermangansaurem Kalium auf Chinin in neutraler, kalter Lösung Sie ist identisch mit derjenigen, welche auch aus Cinchoninsaure oder direkt aus Cinchonin, Conchinin und Cinchonidin entsteht (135). Wirkt übermangansaures Kalium in der Kälte auf eine Lösung von Chininsulfat ein, die mit genau soviel Schwefelsäure versetzt ist, dass alles Kalium als neutrales Sulfat gebunden werden kann, so enthält die filtrirte Lösung, falls 4 Atome disponibler Sauerstoff auf 1 Mol. Chinin kommen, fast nur Ameisensäure. Aus dem Manganniederschlag wird durch heissen Weingeist Chitenin, C19H22N2O4 + 4H2O ausgezogen (129). Ueber die Constitution des Chinins s. unter »Cinchonin«. Cinchonin. C19H29N2O.

Das Cinchonin wurde 1820 von Pelletter und Caventou entdeckt, oder doch zuerst rein dargestellt und näher untersucht. (Vergl. unter »Chinin«).

Pelletier und Dumas (16) fanden (in jetzigen Atomgewichten ausgedrückt) die Zusamm setzung, C₂₀H₂₀N₂O₁½, Liebig (17, 18), C₁₀H₁₁NO½, Regnault (19), C₂₀H₂₄N₂O, el so Gerhardt (137), Laurent (20), C₁₉H₂₂N₂O, ebenso Dollfus (97). Nachdem Hlasiw (138), die von Laurent angefochtene Regnault'sche Formel bestätigt gefunden hatte, t welcher das Cinchonin in seiner Zusammensetzung vom Chinin nur durch einen Minderge von einem Sauerstoffatom sich unterschied, war diese Formel lange die allgemein angenomm bis Skraup (139), die Laurent'sche Formel C₁₉H₂₂N₂O wieder herstellte. (Vgl. indess (1

Das zeitweilig unter dem Namen »Huanokin« (ERDMANN Ann. 100 pag. 341) unterst dene Alkaloid aus Huanukorinden, sowie das aus Chinoïdin isolirte »Betacinchonin« (Schw Arch. Pharm. 203 pag. 273) haben sich als mit dem Cinchonin identisch erwiesen (DE V Journ. pr. Ch. 73 pag. 256 und Hesse, Ann. 122, pag. 226.)

Das Cinchonin kommt selten allein oder fast allein in Chinarinden vor. Meistens begi es das Chinin. Durch das bei der Fabrikation des letzteren als Nebenprodukt erhaltene Cinnin wird der ganze Bedarf an diesem Alkaloid gedeckt, so dass fast niemals Chinarinden ihres Cinchoningehaltes wegen verarbeitet werden.

Darstellung. Bei der Verarbeitung der an Cinchonin relativ armen Chinarinden Chinin und Cinchonin bleibt das letztere wesentlich in den Mutterlaugen des schweselsus Chinins. Es wird daraus durch Natronlauge im unreinen Zustande als harziger Niederschlassen Meingeist wird das Cinchonin beim Erlah.: Krystallen abgeschieden. Man reinigt es durch Umkrystallisiren seines neutralen schweselses Salzes, füllt durch Ammoniak und krystallisirt das Alkaloid nochmals aus Alkohol.

Eigenschaften. Das Cinchonin krystallisirt aus heissem Alkohol in dur sichtigen, glänzenden, wasserfreien Nadeln oder Prismen des monoklinen Syster (154). Aus den wässrigen Lösungen seiner Salze wird es durch Ammonials weissen, allmählich krystallinisch werdenden Flocken, aus Lösungen der Salze verdünntem Weingeist in feinen, weissen Nadeln gefällt. Es besitzt einen bate Geschmack, der sich aber wegen der Schwerlöslichkeit der Base nur lang entwickelt. Beim Erhitzen beginnt das Cinchonin schon unterhalb seines Schme punktes, sich zu verflüchtigen und kann im Wasserstoff- oder Ammoniakstr unzersetzt in langen Nadeln sublimirt werden. Der Schmelzpunkt wurde CLAUS (180), bei 253°-254°, von CAVENTOU und WILLM (141), bei 257. SKRAUP (139), bei 268,8° (corr.) gefunden. Nach Hesse (142) schmilzt das Cinc nin, rasch erhitzt, bei 248-252° (uncorr.), bei langsamem Erhitzen wegen ei beginnenden Zersetzung schon niedriger (bis 236°). Das Cinchonin löst sich 3810 Th. Wasser von 10°, in 3670 Th. von 20°, in 371 Th. Aether (spec. Gew. 0) von 20° (nach anderen Angaben erst in viel grösserer Menge Aether) 140 Thln. Alkohol (spec. Gew. 0,852) bei 10° in 125,7 Thln. bei (143). Die siedend gesättigte wässrige Lösung scheidet beim Erkalten Spuren ab. In verdünntem Ammoniak und wässrigen Alkalien ist das Alkali fast ganz unlöslich (143). Von Chloroform sind bei gewöhnlicher Tempera nach Hager 35 Th., nach Pettenkofer 40 Th., nach Oudemans (144), al von ganz alkoholfreiem Chloroform bei 17° 356 Theile zur Lösung erforderlie während Gemische von Chloroform und Alkohol das Cinchonin viel reichlich und zwar zum Theil noch reichlicher als reiner Alkohol lösen. wird das in der Wärme gelöste Cinchonin beim Erkalten fast vollständig wied ausgeschieden. Petroleumäther nimmt nur von frisch gefälltem, amorphen Cinchol geringe Spuren auf (DRAGENDORFF).

Das Cinchonin ist rechtsdrehend. Die Grösse des Drehungsvermögens won der Natur des Lösungsmittels und der Concentration der Lösung sehr west lich beeinflusst (144—146), OUEDEMANNS (147), fand bei 17° für die Lösung absolutem Alkohol (c = 0,5 bis 0,75).

 $(\alpha)_D = 223,3$, für die Lösung in Chloroform:

 $(\alpha)_D = 214.8$, wenn c = 0.455,

 $(\alpha)_D = 213,3$, wenn c = 0,535 und

 $(\alpha)_D = 209.6$, wenn c = 0.560.

Durch Säuren kann das Drehungsvermögen je nach deren Natur und Menge emindert oder vergrössert werden (145).

Die sauren Lösungen des Cinchonins zeigen keine Fluorescenz.

Reactionen. Das Cinchonin giebt mit Chlorwasser und Ammoniak keine Färbung. Berjodsäure wird unter Abscheidung von Jod zersetzt. Rhodankalium fällt aus nicht zu versenten Cinchoninsalzlösungen einen käsigen, später krystallinisch werdenden Niederschlag. Die myerschiedenheit der so aus verschiedenen Chinaalkaloiden erhaltenen Niederschläge soll für mikroskopische Unterscheidung der letzteren verwendbar sein (148), Vgl. (98). Von den allemen Alkaloidreagentien giebt Kaliumquecksilberjodid noch bei einer Verdünnung von f. 500000 Opalescenz, Phosphormolybdänsäure und Kaliumwismuthjodid bei 1:200 000 deutliche Etzang, Pikrinsäure bei 1:100000 deutliche Trübung, Gerbsäure bei 1:40000 erst allmählich wache Trübung; Quecksilberchlorid trübt nur noch schwach bei 1:10000, Platinchlorid bei 500. Jod-Jodkalium fällt noch bei einer Verdünnung von 1:5000000. Aus dem Niederschlag in durch unterschwefligsaures Natrium unter Entfärbung Cinchonin ausgeschieden. (Dragendorff). Be wensäurehaltiger Lösung wird das Cinchonin durch doppelt kohlensaures Natrium erst beim ihnen gefällt (143).

Für die analytische Trennung des Cinchonins vom Chinin ist namentlich seine Schwerlösan Aether zu benutzen.

Salze. Das Cinchonin ist eine starke Base. Es treibt beim Kochen mit moniaksalzen das Ammoniak aus (145). Seine alkoholische Lösung reagirt mich alkalisch. Es bildet neutrale und saure Salze. Dieselben sind im Allmeinen in Wasser leichter löslich, als die entstprechenden Chininsalze. Sie iden meistens ebenfalls leicht von Weingeist, einige auch von Chloroform gehen Die Cinchoninsalze mancher organischen Säuren (Essigsäure, Citronensäure) in den beim Kochen ihrer Lösung unter Abscheidung der freien Base zerlegt (143). Salzsaures Cinchonin, $C_{19}H_{23}N_3O \cdot HCl + 2H_2O$ (14, 149, 143), krystallisirt in seitigen Prismen des rhombischen Systems und kann in so feinen, leichten Nadeln erhalten in, dass es zur Verfälschung des schwefelsauren Chinins benutzt wird. Die Krystalle sind ständig, verwittern aber im Exsiccator, werden bei 100° wasserfrei und schmelzen über 130°. Ibsen sich bei 10° in 24 Th. Wasser, bei 16° in 1,3 Th. Weingeist vom spec. Gew. 0,85, 15° in 273 Th. Aether. Für die wässerige Lösung bestimmte Hesse (146) (α)D = + 165,5 + 1425 · c.

Saures salzsaures C. C₁₉H₂₂N₂O·2HCl (150), entsteht bei Einwirkung von Salzbergs auf Cinchonin und scheidet sich in schönen Krystallen ab, wenn Cinchonin mit übertessiger Salzsäure übergossen, in Weingeist gelöst und diese Lösung einer sehr langsamen Vertesung überlassen wird. Orthorhombische Tafeln, leicht löslich in Wasser, etwas weniger in bebol. Beim Durchleiten von Chlor durch seine Lösung scheidet sich saures salzsaures Dichlorhomin aus.

Bromwasserstoffsaures C. (46) bildet lange, glänzende, in Alkohol leicht lösliche

Saures bromwasserstoffsaures C., C₁₉H₂₂N₂O. 2HBr (46), Rhomboëdrische Krystalle, Wisser sehr leicht löslich.

Jodwasserstoffsaures C., C₁₉H₂₂N₂O·HJ+H₂O, (151, 19, 143). Das Salz wird Erkalten einer heiss gesättigten Lösung von Cinchonin in wässriger Jodwasserstoffsäure, bei Zersetzung des salzsauren Salzes mit Jodkalium z. Th. als blassgelbes, bald krystallinisch sammendes Oel, z. Th. in zarten, farblosen, anscheinend monoklinen Prismen abgeschieden. Es a Wasser weniger leicht löslich, als das salzsaure Salz, löst sich auch in Aether und sehr eich in Chloroform. Die letztere Lösung scheidet aber bald lange Nadeln eines andern, in Loroform schwer löslichen Salzes ab (143).

Saures jodwasserstoffsaures C., C₁₉H₂₂N₂O·2HJ + H₂O (30). Goldgelbe Bläncher Saures fluorwasserstoffsaures C., C₁₉H₂₂N₂O·2HFI (51), krystallisint beim Vedunsten seiner Lösung in farblosen, vierseitigen Prismen, die bei 100° milchweiss werden, die höherer Temperatur purpurroth färben und unter Entwicklung von Fluorwasserstoff ein roth Sublimat geben.

Chlorsaures C., $C_{19}H_{22}N_2O \cdot ClO_3H + \frac{1}{2}H_3O$ (152). Weisse, lockre Schuppen, ider Hitze explodirend.

Saures überchlorsaures C., C₁₉H₂N₂O.2 ClO₄H+H₂O (?) (53), wird durch Zersetze des schwefelsauren Salzes mit überchlorsaurem Baryum und Verdunsten des Filtrats in gross glänzenden Prismen erhalten. Es ist leicht löslich in Wasser und Alkohol, schmilzt bei 160 unter Verlust des Krystallwassers und explodirt in höherer Temperatur. Seine Lösung zeigt webei grosser Verdünnung schönen Dichroismus in Blau und Gelb.

Jodsaures Cinchonin, C₁₉H₂₂N₂O·JO₂H (54, 19). Feine, weisse, leicht in Wasse nicht in Weingeist lösliche Nadeln, die bei 120° verpuffen.

Ueberjodsaures C. scheidet sich beim vorsichtigen Verdunsten einer mit Ueberjodsaures versetzten weingeistigen Cinchoninlösung in kurzen, farblosen, an der Lust gelb werdenden R men aus (55).

Salpetersaures C., $C_{19}H_{22}N_2O \cdot NO_3H + \frac{1}{2}H_2O$ (14, 143), krystallisirt beim Verdus seiner wässrigen Lösung in grossen, oft mehrere Centimeter langen monoklinen Zwillingskryst. In der Hitze scheidet es sich leicht ölig aus, erstarrt dann wachsartig und wird erst allmal krystallinisch. Es löst sich bei 12^0 in 26,4 Thl. Wasser, in der Hitze viel leichter.

Schwefelsaures C., $2(C_{19}H_{22}N_2O)SO_4H_2 + 2H_2O$ (14, 19, 153, 143). Harte, describing, glasglänzende monokline Prismen (154), die bei 100^0 ihr Krystallwasser verlieren bei dieser Temperatur, namentlich beim Reiben, mit blassgrünem Licht leuchten. Die Krystallösen sich bei 13^0 in 65,5 Thln. Wasser (Hesse), in 14 Thln. siedendem Wasser (Schware. 8 bei 11^0 in 5,8 Thln. 80 & Alkohol (Hesse). Auch in Chloroform sind sie etwas löslich, a nicht in Aether. Drehungsvermögen in wässriger Lösung: $(\alpha)_D = +170.3 - 0.855 \cdot c$, für Lösung in 97 & Alkohol: $(\alpha)_D = +193.29 - 0.374 \cdot c$ (146).

Saures schwefelsaures C., C₁₉H₂₂N₂O·SO₄H₂ + 3H₂O (153), krystallisirt beim kalten der concentrirten wässrigen Lösung in wasserhellen rhombischen Octaëdern, der trockner Luft etwas verwittern, bei 14° in 0,46 Thln. Wasser, in gleichen Theilen absolut Alkohol, aber nicht in Aether löslich sind.

Unterschwefligsaures C., $2(C_{19}H_{29}N_{2}O)S_{2}O_{3}H_{2} + 2H_{2}O$ (68, 143), wird aus Lösung des salzsauren Salzes durch unterschwefligsaures Natrium krystallinisch gefall: krystallisirt aus heissem Wasser in rhombischen Prismen, die bei 16° in 157 Thln. Wasser der Hitze viel leichter löslich sind.

Dithionsaures C., (69), ist ebenfalls krystallisirbar.

Phosphorsaures C, 2(C₁₉H₂₉N₃O)PO₄H₃ + 12H₃O, (14, 143), aus Phosphors und überschüssigem Cinchonin dargestellt, bildet concentrisch gruppirte, in Wasser leicht lost Prismen.

Arsensaures C., $2(C_{19}H_{22}N_{3}O)AsO_{4}H_{3} + 12H_{2}O$, (14, 143). Lange, leicht lost Prismen.

Chromsaures C., C₁₉H₂₂N₂O·Cr₂O₇H₂, (73, 51, 143), wird aus salzsaurem Cinch durch dichromsaures Kalium in kleinen, ochergelben Prismen, in der Wärme als harrige M gefällt. Das noch feuchte, krystallinische Salz zersetzt sich leicht am Licht. Das im Exsist getrocknete verkohlt schon bei 100° und verglimmt dann an der Luft. Das Sals lost sed 80 Thln. siedendem Wasser.

Sulfocyansaures C., C₁₉H₂₂N₂O·CNSH, (97, 98), wird durch Rhodankalium Cinchoninsalzlösungen als weisser, käsiger, allmählich krystallinisch werdender Niederschlag, warmen, verdünnten Lösungen direkt in hübschen Prismen oder sechsseitigen Blättchen gef Es löst sich bei 20° in 474 Theilen Wasser.

Cyanursaures C., durch Auflösen des Alkaloids in siedend gesättigter Cyanursäurel werhalten, bildet flache, vierseitige Prismen, die in Wasser schwer, in Alkohol und Aether blöslich sind und bei 100° 17, 79 g Wasser verlieren (51).

Ameisensaures C., (76), ist sehr leicht löslich, schwierig krystallisirend.

Essigsaures C. Die Lösung dieses Salzes scheidet, wie die des vorigen, leicht Cinchonin aus die dadurch sauer gewordene Flüssigkeit hinterlässt schliesslich einen amorphen Rückstud (14, 143).

Oxalsaures C., $2(C_{19}H_{22}N_2O)C_2O_4H_2 + 2H_2O$, (14, 143,146). Das neutrale Salz wird arch oxalsaures Ammoniak aus Cinchoninsalzlösungen als krystallinisches Pulver gefällt. Es läst sich aus heissem Wasser in grösseren Prismen krystallisiren, die bei 10° in 104 Thln. Wasser löslich sind und bei 130° wasserfrei werden. Von Oxalsäure wird es zu leicht löslichem tauren Salz gelöst.

Saures bernsteinsaures C., $C_{19}H_{22}N_3O \cdot C_4H_6O_4$ (143), krystallisirt mit $1H_3O$ in langen, schiefwinkligen Nadeln. Es löst sich leicht in lessem Wasser und schmilzt in beiden Formen bei 110^0 zu einer dunkelrothen Masse.

Roccellsaures C., (143). Amorphe, unlösliche Masse.

Oxalursaures C., (51), aus Parabansäure und überschüssigem Cinchonin als amorphe, allzählich krystallinisch werdende Masse erhalten.

Harnsaures C., $C_{19}H_{29}N_2O \cdot C_5H_4N_4O_3$ (51), krystallisirt aus der durch Kochen von Harsture mit überschüssigem, frisch gefälltem Cinchonin und viel Wasser erhaltenen Flüssigkeit bim Erkalten in schwer löslichen Prismen, die beim Trocknen undurchsichtig werden und sich wer lebhafter Bewegung in zahllose kleine Krystalle von andrer Form zerklüften.

Weinsaures C., $2(C_{19}H_{21}N_{2}O)C_{4}H_{6}O_{6}+2H_{2}O$ (14, 79, 80, 143), krystallisirt aus ar heiss bereiteten Lösung von Cinchonin in saurem weinsaurem Kalium in Form grosser the von Krystallnadeln und lässt sich auch durch Fällen von salzsaurem Cinchonin mit weinsaurem Kalium darstellen. Es reagirt schwach alkalisch und löst sich bei 15^{0} in Thin. Wasser.

Saures weinsaures C., $C_{19}H_{32}N_2O \cdot C_4H_6O_6 + 4H_2O$ (80, 143), krystallisirt in gut tebildeten, perlglänzenden Krystallen des rhombischen Systems, die sich hei 16° in 101 Thln. Ser, leichter in heissem Wasser und sehr leicht in Alkohol lösen, bei 120° sich dunkel ben und bei 170° Cinchonin und Traubensäure liefern.

Saures linksweinsaures C., C₁₉H₂₂N₂O·C₄H₆O₆ + H₂O (80), scheidet sich aus einer Erstung von Cinchonin in sehr überschüssiger Linksweinsäure in perlglänzenden Nadeln aus, sehr schwer in Wasser und auch erst in 338 Thln. absolutem Alkohol von 19⁰ löslich sind. i 170⁰ zersetzt es sich wie das rechtsweinsaure Salz.

Citronensaures C., (143). Durch Fällung von salzsaurem Cinchonin mit neutralem mensaurem Kalium entsteht das normale Salz 3(C₁₉H₂₂N₂O)C₆H₇O₈+4H₂O. Dasselbe eidet sich beim Verdunsten seiner weingeistigen Lösung zunächst als ein Oel ab, welches später zu langen, concentrisch gruppirten, bei 12° in 48,1 Thln. Wasser löslichen Nadeln betr.

- 1 Das zweibasische Salz, $2(C_{19}H_{29}N_{2}O)C_{6}H_{7}O_{8}+4H_{2}O$, wird aus Cinchonin und berschüssiger Citronensäure erhalten. Es bildet kleine Prismen, die bei 15° in 55,8 Thln. Weser löslich sind.
- : Gerbsaures C., (14), ist ein gelblich weisser, in kaltem Wasser sehr wenig löslicher Biederschlag.
- Benzoës aures C., C₁₉H₂₂N₂O·C₇H₆O₂ (143), krystallisirt in sternförmig gruppirten stern, bei 15°0 in 163 Thln. Wasser löslich.
- Hippursaures C. ist amorph (51).
- ; Chinasaures C., (88), krystallisirt aus einer concentrirten Lösung von Cinchonin in vænger Chinasäure in seideglänzenden Nadeln mit 2H₂O, die bei 15⁰ schon in ihrem halben bewicht Wasser, weniger leicht in Weingeist, löslich sind.

Mellithsaures C., (87), wird durch Mellithsaure aus weingeistiger Cinchoninlösung als

Pikrinsaures C., 2(C₁₈H₂₂N₂O)·3(C₆H₂(NO₂)₂OH) (163, 143). Gelber, allmählich bett und krystallinisch werdender Niederschlag.

Doppelsalze. Das Platindoppelsalz, C₁₉H₂₂N₂O·2HClPtCl₄ (45, 138), wird durch fürsig einer sauren wässrigen Lösung des salzsauren Cinchonins mit Platinchlorid als hellgelber,

aus alkoholischer Lösung als fast weisser, krystallinischer Niederschlag erhalten. Derselbe lös sich bei längerem Kochen in etwa 500 Thln. Wasser, ziemlich leicht in Salzsäure. Der au möglichst neutralen Lösungen von salzsaurem Cinchonin und Platinchlorid entstehende gelbsflockige Niederschlag besteht wesentlich aus dem neutralen Doppelsalz 2(C₁₉H₂₉N₂O·HC PtCl₄ + 2H₂O (142). Ein zweites, wasserfreies, neutrales Doppelsalz 2(C₁₉H₂₉N₂O·HC PtCl₄ erhält man in kleinen orangefarbenen Krystallen, wenn Natriumplatinchlorid als Fällung mittel angewandt wird (236).

Salzsaures C. = Quecksilberchlorid, C₁₉H₂₂N₃O·2HCl·HgCl₃ (155, 94, 156 wird durch Zusatz von Wasser aus einer mit Quecksilberchlorid versetzten weingeistigen Lösur von salzsaurem Cinchonin als weisser, allmählich krystallinisch werdender Niederschlag ausg schieden. Fast unlöslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht löslich in heissem Wasser und Weingeist.

Salzsaures C. = Zinkchlorid, (95). Die Doppelsalze $2(C_{19}H_{22}N_{2}O\cdot 2HCl)Z_{0}C_{19}+2H_{2}O$ und $2(C_{19}H_{22}N_{2}O\cdot 3HCl)Z_{19}Cl_{2}+H_{2}O$ lassen sich in gleicher Weise, wie die a sprechenden Chininverbindungen darstellen.

Salzsaures C. = Cadmiumchlorid, (157), 2(C₁₉H₂₉N₃O·HCl)CdCl₂+H₃O bld grosse Krystalle.

Salzsaures C. = Zinnchlorur, C₁₉H₉₉N₉O·2HCl·SnCl₂ (143), bildet gelbe, grouprismen, die sich aus einer Mischung von salzsaurem Cinchonin und Zinnchlorur über einer werst niederfallenden ölartigen Verbindung abscheiden. Sie schmelzen bei 100°.

Salzsaures C. = Goldchlorid, C₁₉H₂₂N₂O·2HCl·2AuCl₃ (30), wird durch Falls als schweres, hellgelbes, über 100° schmelzendes Pulver erhalten.

Jodwasserstoffsaures C. = Quecksilberjodid, $C_{19}H_{29}N_{2}O\cdot 2HJ\cdot HgJ_{115}$ (15) Weisser amorpher Niederschlag. Eine krystallinische Verbindung $C_{19}H_{29}N_{2}O\cdot HJ\cdot HgJ_{115}$ won Groves beschrieben (158).

Jodwasserstoffsaures C. = Quecksilbercyauid, (155), $C_{19}H_{99}N_3O \cdot 2HJ \cdot Hg \langle CN \rangle$ wurde als weisser, flockiger Niederschlag erhalten.

Cyanwasserstoffsaures C. = Platincyanür. Die Verbindung $2(C_{19}H_{22}N_2O \cdot CN)$ Pt(CN)₂ + $3H_2O$ erhielt Delffs (159), durch Fällung von Cinchoninsalzlösungen mit Kalplatincyanür. Durch Zersetzung von Baryumplatincyanür mit schwefelsaurem Cinchonin gewindertus (160), ein in wasserfreien Nadeln krystallisirendes Doppelsalz.

Ferrocyanwasserstoffsaures C., $C_{19}H_{22}N_{2}O \cdot Fe(CN)_{6}H_{4} + 2H_{2}O$ (97, 161. If entsteht durch Fällung aus weingeistigen Lösungen von Cinchonin und Ferrocyanwasserstoffsoder aus concentrirten wässrigen Lösungen von Cinchoninsalzen und Ferrocyankalium. Citros gelber, krystallinischer Niederschlag, aus heissem Wasser krystallisirbar.

Ferridcyan wasserstoffsaures C., 2(C₁₉H₂₂N₂O)·Fe₂(CN)₁₂H₆+4H₂O (97), 1 aus salzsaurem Cinchonin und Ferridcyankalium als citronengelber, aus spiessigen Krystallen stehender Niederschlag erhalten.

Weinsaures C. = Antimonoxyd, (143, 30), wurde von Hesse durch Zersetzung schwefelsaurem Cinchonin mit weinsaurem Baryum-Antimonoxyd dargestellt und beim Verdum der Lösung bald in Warzen mit 2,4 §, bald in salpeterähnlichen Prismen mit 9,95 § Kryswasser erhalten.

Sonstige Verbindungen und Derivate des Cinchonins.

Die Phenolverbindungen der Cinchoninsalze sind amorph, ölig, lei löslich in Wasser. Freies Cinchonin scheint überhaupt keine Phenolverbinduzu geben (98). (Vergl. unter »Chinin«).

Mit Schwefelwasserstoff giebt das Cinchonin bei Luftzutritt anscheine ein Gemenge höchst unbeständiger Polysulfurete (102).

Hydrocinchonine entstehen durch Einwirkung von nascirendem Wass stoff auf Cinchonin: (164, 126, 104, 165—167).

Dihydrodicinchonin, $2(C_{19}H_{22}N_9O)H_9$ (167), zuerst von Zorn it dargestellt und als »krystallisirbares Hydrocinchonin bezeichnet. Es bildet s bei Einwirkung von Natriumamalgam auf Cinchonin in essigsaurer oder schwe

saurer Lösung. Von der gleichzeitig entstehenden nächsten Verbindung kann es durch Aether, worin es fast unlöslich ist, getrennt werden. Es krystallisirt aus Alkohol in farblosen, wasserfreien Schüppchen, bei langsamer Ausscheidung in wehlausgebildeten, dünnen Blättern, die bei 257—258° schmelzen. Sein schwefelaures Salz krystallisirt mit 2H₂O in langen, haarfeinen, weichen Krystallen (139). Mit Aethylbromid bildet das Dihydrodicinchonin beim Erhitzen im zugesmolzenen Rohr eine in Alkohol fast unlösliche, aus Wasser in Rhomboëdern installisirende Verbindung (126).

Hydrocinchonin, C₁₉H₂₄N₂O (?) (126, 164—167). Diese neben der meen entstehende, in Aether lösliche Verbindung wurde als »amorphes Hydromehonin« bezeichnet, kann aber durch Fällen ihrer verdünnten salzsauren lösung mit Alkalien auch krystallisirt erhalten werden und bildet dann gelbliche, sche Tafeln (167). Ihre Salze sind gelb. — Dasjenige »Hydrocinchonin« Enchotin), welches zuerst von Caventou und Willm (141) bei der Oxydation im schwefelsaurem Cinchonin mit Kaliumpermanganat beobachtet wurde, ist mit im obigen Hydrocinchonin nur isomer. Es ist ein natürlicher Begleiter des Inchonins in den Chinarinden. (Vergl. unter »Cinchotin«).

Oxycinchonine, denen man nach der früheren Formel des Cinchonins die manmensetzung C₂₀H₂₄N₂O₂ zuschrieb, die man also für isomer mit dem min hielt, sind auf verschiedene Weise aus dem Cinchonin erhalten worden: Schützenberger (168), soll ein derartiges Oxycinchonin beim Kochen von eielsaurem Cinchonin mit salpetrigsaurem Kalium entstehen. Strecker behandelte Dibromcinchonin in alkoholischer Lösung mit Silberoxyd oder lauge und erhielt so ein aus Alkohol in farblosen Blättchen krystallisirendes unchonin, welches ein gut krystallisirendes neutrales Sulfat und ein hellgelbes tindoppelsalz bildete. — A. Kopp (170), beschreibt drei krystallirbare Subzen, die er aus Mono-, Anderthalb- und Dibromcinchonin erhalten habe, als nooxycinchonin, Anderthalboxycinchonin und Dioxycinchonin.

Chlorhaltige Cinchonin-Derivate. Durch Einwirkung von Chlorgas eine warme, concentrirte Lösung von salzsaurem Cinchonin scheidet sich das aure Salz des Dichlorcinchonins als schweres Krystallpulver ab. Das hammoniak daraus frei gemachte Dichlorcinchonin, C₁₉H₂₀Cl₂N₂O, krystalliaus Alkohol in mikroskopischen Nadeln. Die alkoholische Lösung reagirt alisch und wirkt rechtsdrehend. Sie liefert mit Säuren gut krystallisirbare des saure salzsaure Salz ist schwer löslich in Wasser, ziemlich leicht Weingeist. Seine Platinverbindung ist ein blassgelbes Pulver. Das saure samwasserstoffsaure Salz bildet glänzende, in Wasser schwer lösliche Nadeln, salpetersaure Salz kleine, schwer lösliche Tetraëder (171).

Bei anhaltender Einwirkung von Chlor auf verdünnte, schwach salzsaure honinlösung setzt sich an den Glaswandungen eine gelbliche, nur selten deutsystallinische Substanz ab, welche nur in Eisessig löslich ist und nach einer korbestimmung die Verbindung $C_{19}H_{20}Cl_2N_2O \cdot Cl_6 \cdot HCl$, sein könnte (172). Durch gleichzeittige Einwirkung von Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlosuf tocknes salzsaures Cinchonin, Behandeln mit Wasser und Fällen mit Ammoki erhielt Königs (175) eine chlorhaltige, sauerstofffreie Base von der Zusammentrng, $C_{19}H_{21}ClN_2$, das Cinchoninchlorid. Dieselbe krystallisirt aus heissem eingest in weissen, breiten bei 72° schmelzenden rhombischen Prismen (191), m Wasser auch bei Siedhitze nur wenig löslich und giebt in salzsaurer Lösung Platinchlorid einen hellgelben, aus heisser Salzsäure in goldgelben Krystallen

zu erhaltenden Niederschlag. — Durch Kochen mit alkoholischer Kalilauge wir das Cinchoninchlorid in eine chlor- und sauerstofffreie Base C₁₉H₂₀N₂, überg führt, welcher der Name Cinchen beigelegt wurde (191).

Bromhaltige Derivate: Monobromeinch onin, C₁₉H₂₁BrN₂O(150, 17) entsteht bei Einwirkung von Brom auf feuchtes bromwasserstoffsaures Cinchor oder eine weingeistige Lösung dieses Salzes. Es wird aus der weingeistig Lösung seines Salzes durch Ammoniak krystallinisch gefällt und kann durch U krystallisiren aus siedendem Alkohol gereinigt werden.

Das saure salzsaure Salz ist mit dem entsprechenden Cinchoninsalz i morph. Mit Platinchlorid giebt es das Doppelsalz, $C_{19}H_{21}BrN_{2}O\cdot 2HCl\cdot Pt(+H_{2}O)$ als blassgelbes Pulver.

Ses quibromcinchonin, C₃₈H₄₁Br₃N₄O₂(?))150, 170), entsteht neben (vorigen Verbindung. Sein bromwasserstoffsaures, salzsaures und salpetersau Salz sind in Weingeist fast unlöslich.

Dibromeinehonin, C₁₉H₂₀Br₂N₂O (176, 169, 170), erhält man du Einwirkung von überschüssigem Brom auf salzsaures Cinchonin in der Wärme u Fällen der heissen, alkoholischen Lösung durch Ammoniak. Es krystallisiffarblosen Prismen und Blättchen, oder in rechtwinkligen Octaëdern mit 1H₁ Sein saures salzsaures Salz scheidet sich aus siedender Lösung in rhombisch Tafeln aus. Es ist isomorph mit dem isomeren sauren bromwasserstoffsau Salz des Dichloreinchonins (176).

Concentrirte Bromwasserstoffsäure führt das Cinchonin beim Erhitzen in Hyd bromapocinchonin über (174, 177). (S. unter Apocinchonin.)

Jodhaltige Derivate. PELLETIER (107) erhielt durch Zusammenreiben von Cinch mit dem halben Gewicht Jod und Behandeln mit Alkohol neben jodwasserstoffsaurem Salz sa gelbe Blätter eines Jodcinchonins, $2(C_{19}H_{22}N_2O)J_2$. Nach BAUER (108) ist diese bindung, $C_{19}H_{22}N_2O \cdot HJ_2 + 2H_2O$. (•Cinchonindijodid •). Cinchonintrijo $C_{19}H_{22}N_2O \cdot HJ_3 + H_2O$ (118, 108) entsteht aus neutraler, weingeistiger Lösung von jodwastoffsaurem Cinchonin und der berechneten Menge Jodtinctur als rothbrauner Niedersc Krystallisirt aus alkoholischer Lösung in schönen, rothbraunen Tafeln oder Prismen des ribischen Systems. Schmp. 90—92°. Die Verbindung bildet sich auch durch Oxydation talkoholischen Lösung von jodwasserstoffsaurem Cinchonin.

Von Acidperjodiden des Cinchonins (vergl. unter Chinin) wurden von JÖRGENSEN gestellt: (110, 111 Vergl. 109), $8(C_{19}H_{22}N_3O)6SO_4H_2\cdot 6HJ\cdot J_{10} + 12H_2O$, in under krystallinischen Warzen, $4(C_{19}H_{22}N_2O)2SO_4H_2\cdot 4HJ\cdot J_{10}$ in dünnen, braunen Blätters fast schwarzen Prismen, $2(C_{19}H_{22}N_2O)SO_4H_2\cdot 2HJ\cdot J_6$, in schwarzen Prismen mit blaulis Reflex, $2(C_{19}H_{23}N_2O)SO_4H_2\cdot 2HJ\cdot J_6$, der vorigen Verbindung sehr ähnlich, $4(C_{19}H_{22}N_2O)SO_4H_2\cdot 4HJ\cdot J_{10}$ in schwarzen, glänzenden, rhombischen Prismen, $2(C_{19}H_{22}N_2O)SHJ\cdot J_6$ in hellbraunen Blättern.

Acetylcinchonin, $C_{19}H_{21}N_9O \cdot C_2H_2O$, entsteht beim Erhitzen von chonin mit Acetylchlorid (105) oder Essigsäureanhydrid (113). In Weing Aether und Chloroform leicht lösliche, in gelinder Wärme schmelzende, amot Masse, die durch Kalilauge allmählich schon bei gewöhnlicher Temperatur und Rückbildung von Cinchonin verseift wird. Das Platindoppelsalz bildet ora rothe Krystalle und enthält, wie die amorphe Goldverbindung, $1H_2O$.

Benzoylcinchonin. $C_{19}H_{21}N_2O\cdot C_7H_5O$ (105). Cinchonin löst sich Erhitzung in Benzoylchlorid, und die Lösung erstarrt beim Erkalten zu 6 krystallinischen Masse von salzsaurem Benzoylcinchonin. Ammoniak scheides dessen Lösung die Base als amorphe, klebrige, allmählich erhärtende Masse Die Platinverbindung, $C_{19}H_{21}N_2O\cdot C_7H_5O\cdot 2HCl\cdot PtCl_4$, ist schwer löslich.

Alkylderivate des Cinchonins (178, 104, 179—181). Gegen die Bromide md Jodide der Alkoholradicale verhält sich das Cinchonin wie das Chinin; die Additionsprodukte werden in der Hitze schon durch Kalilauge zersetzt und die dabei entstehenden Basen können sich ihrerseits wieder zu Methyljodid u. s. w. addiren:

Brommethylcinchonin, C₁₉H₂₂N₂O·CH₃Br+H₂O (179), entsteht schon in der Libe ans Methylbromid und Cinchonin in alkoholischer Lösung und krystallisirt aus Wasser, wein es nur mässig leicht löslich ist, in grossen, meistens gelblich gefärbten Krystallen, die bei 1000 ihr Krystallwasser verlieren und bei 265-2690 unter Zersetzung zu einer fast schwarzen Lässe schmelzen. Beim Erhitzen mit überschüssigem Methylbromid bildet es Dibrommethyltünchonin, C₁₉H₂₂N₂O·(CH₂Br)₂, welches bis jetzt nur als syrupdicke, in Wasser sehr leicht Läche Flüssigkeit erhalten wurde.

Jodmethylcinchonin, $C_{19}H_{22}N_3O\cdot CH_2J$ (178, 179), entsteht unter Selbsterhitzung aus grahertem Cinchonin und Methyljodid. Es krystallisirt aus heissem Wasser in schönen, wasserfeien Nadeln, die bei 254° unter Zersetzung schmelzen. Mit Jodtinctur liefert es Methylcintenintrijodid $C_{19}H_{22}N_2O\cdot CH_2J_3$ (118), welches aus Weingeist in braunen, diamantgläntenden, bei 161—162° schmelzenden Blättchen krystallisirt.

Dijodmethylcinchonin, C₁₉H₂₉N₂O·(CH₂J)₂(+H₂O?) (179), entsteht beim Erhitzen Cinchonin oder der Monojodmethylverbindung mit der geeigneten Menge Methyljodid auf b. Es krystallisirt aus Wasser oder Alkohol in prachtvoll gelben Tafeln oder Prismen, die 35° unter Zersetzung schmelzen. — Selbst durch sehr verdünnte Kalilauge wird das Brombicinchonin (auffallend viel leichter, als die Jodverbindung) schon bei längerem Erhitzen wird wasserbad zersetzt, — ebenso durch Kochen mit Barytlösung und beim Erhitzen mit beigem Ammoniak auf 120—130°. Das so entstehende

Methylcinchonin, $C_{19}H_{21}(CH_3)N_2O$ (179), ist in Aether, Alkohol, Chloroform, Benzol is löslich und krystallisirt daraus in grossen, farblosen, am Licht sich rosenroth färbenden ich, die bei 74° schmelzen. Aus der salzsauren Lösung der Base werden durch die Chloride Quecksilber, Platin und Gold Doppelsalze gefällt (178, 179), von denen die Platinverfadung, $C_{19}H_{21}(CH_3)N_2O \cdot 2HCl \cdot PtCl_4 + H_2O$, als ein hellgelbes, am Licht braun werdendes wer, die Goldverbindung, $C_{19}H_{21}(CH_2)N_2O \cdot 2HCl \cdot 2AuCl_3 + H_2O$, als ein bei 93° kelzendes, gelbes, sehr lichtempfindliches Pulver erhalten wurde.

Methylcinchoninhydroxyd, $C_{19}H_{22}N_2O \cdot CH_2OH$ (178), entsteht aus Jodmethylcinchomd feuchtem Silberoxyd. Es ist sehr leicht löslich in Wasser und bleibt beim Verdunsten Losung als theilweise zersetzte Krystallmasse zurück.

Jodmethyl-Methylcinchonin, $C_{19}H_{21}(CH_3)N_2O\cdot CH_3J$ (179), scheidet sich in stallen aus einer alkoholischen Lösung von Methylcinchonin und Methyljodid aus. Es stallisirt aus Wasser und Alkohol in glänzenden, meist zu Warzen gruppirten Nadeln, die bei 1° unter Zersetzung schmelzen.

Jodäthylcinchonin, C₁₉H₂₂N₂O·C₂H₅J (104, 180), wird am bequemsten durch allhabben Zusatz des Aethyljodids zu einer siedenden, alkoholischen Cinchoninlösung bei Abhas des Lichts dargestellt. Wasserfreie, weisse, seideglänzende Nadeln, die bei etwa 260°0 har Zersetzung schmelzen. Mit weingeistiger Jodlösung bildet es

Aethylcinchonintrijodid, C₁₉H₃₂N₂O·C₂H₅J₃ (118), dunkelbraune, bei 141—142°
Activities of the contraction
Das Jodäthylcinchonin wird durch Kochen mit Kalilauge zersetzt, wenn auch weniger leicht,

Das Aethyleinchonin, $C_{19}H_{21}(C_2H_5)N_2O$ (180), wird dabei als Oel abgeschieden, geht bei nach dem Verdunsten seiner ätherischen Lösung allmählich zum Theil in Krystalle über, bei 49-50° schmelzen.

Aethylcinchoninhydroxyd, $C_{19}H_{22}N_2O\cdot C_2H_5\cdot OH$ (104), entsteht durch feuchtes sheroxyd aus Jodäthylcinchonin.

Bromathylcinchonin, C₁₉H₂N₂O·C₂H₅Br (104), krystallisirt wasserfrei, Chlor athylcinchonin mit 1 Mol. Krystallwasser.

Das aus Aethylcinchonin gewonnene Platindoppelsalz, C₁₉H₂₁(C₂H₅)N₂0·2HCl-PtCl₄+2H₂O (180), bildet einen schön gelben, aus mikroskopischen Blättchen bestehenden Niederschlag. Das Golddoppelsalz ist ein ähnlicher Niederschlag, der schon unter 100° schmilzt und am Licht schnell unter Ausscheidung von Gold zersetzt wird.

Jodäthyl-Aethylcinchonin, $C_{19}H_{21}(C_2H_5)N_2O\cdot C_2H_5J$ (180), entsteht schon bei gewöhnlicher Temperatur, schneller bei 100^0 , aus Aethylcinchonin und Aethyljodid. Es bildet aus Wasser oder Weingeist krystallisirt, feine, weisse, seideglänzende Nadeln, die bei etwa 242° unter Zersetzung zu schmelzen beginnen. Durch Kochen mit Kalilauge wird auch aus dieser Verbisdung Jodwasserstoff abgespalten, wobei eine dem Aethylcinchonin ähnliche, in Wasser unlöslich Base (Diäthylcinchonin?) entsteht.

Cinchoninbenzylchlorid, C₁₉H₂₂N₂O·C₇H₇Cl (181), bildet sich neben salzsaures Cinchonin und einem rothen Farbstoff beim Kochen von Cinchonin mit dem halben Gewich Benzylchlorid in alkoholischer Lösung. Es wird durch Auswaschen des Destillationsrückstands akaltem Wasser und Krystallisiren aus siedendem Wasser in wasserfreien, weissen, glänzende Nadeln erhalten, die bei 248° unter Rothfärbung schmelzen. Beim Erhitzen dieser Verbindung mit überschüssigem Benzylchlorid entsteht ein sehr leicht lösliches Produkt. (Dibenzylchloride bindung?)

Benzylcinchonin, C₁₉H₂₁(C₇H₇)N₂O (181), aus dem Cinchoninbenzylchlorid dur Kochen mit Kalilauge darstellbar, bildet weisse, in Wasser unlösliche, in Alkohol und Adleicht lösliche Nadeln, die sich am Licht roth färben, bei 117° schmelzen und bei 120° zend werden. Sein Platindoppelsalz enthält 2H₂O, während die isomere Platinchloridverbund des Cinchoninbenzylchlorids wasserfrei ist.

Benzylcinchonin-Benzylchlorid, C₁₉H₂₁(C₇H₇)N₂O·C₇H₇Cl (181), wird aus sei Componenten auf die gleiche Weise wie das Cinchoninbenzylchlorid gewonnen. Farblose Naddie bei 255° unter Zersetzung schmelzen.

Benzylcinchoninhydroxyd, C₁₉H₂₂N₂O·C₇H₇·OH (181). Diese Ammoniumbentsteht aus dem Cinchoninbenzylchlorid durch feuchtes Silberoxyd. Mit Salzsäure bildet wieder Cinchoninbenzylchlorid, nicht das davon verschiedene salzsaure Benzylcinchonin.

Phenylirte Derivate des Cinchonins entstehen unter Ammoniakentwicklung bein hitzen neutraler Cinchoninsalze mit Anilin. Sie sind meistens nicht krystallisirbar (115).

Zersetzungen des Cinchonins. Beim Erhitzen mit Glycerin auf 180-91 wird das Cinchonin in das isomere Cinchonicin (145) und ebenso das neutr schwefelsaure Salz des Cinchonins in dasjenige der letzteren Base übergeführt (10. Mit rauchender Schwefelsäure giebt das Cinchonin die amorphe, leicht löslic Cinchoninschwefelsäure, 2(C19H22N2O)SO2 (122). Durch trockne Destill tion mit Kaliumhydroxyd erhielt zuerst GERHARDT (120) aus dem Cinchot unreines Chinolin. WILLIAMS (184) fand, dass hierbei neben Chinolin (und Pym Lepidin, Pyridin und Homologe des Pyridins entstehen, welche letztere (nämli ein Lutidin, ein Collidin und ein Parvolin) de Сомінск (185) von den damit 🛭 isomeren, niedriger siedenden Basen des Thieröls unterschied. Nach Wischt GRADSKY und BUTLEROW (121, 186) entstehen die meisten dieser Basen durch be eingreifende Zersetzung, die durch Einhalten geeigneter Reactionsbedingung vermieden werden kann. Es bildet sich dann in einer ersten Phase der Reacti nur Chinolin neben einer festen Verbindung, welche in einem zweiten Stadi in fette Säuren und ein bei 166° siedendes Aethylpyridin zerlegt wird. Bei glei zeitiger Anwesenheit von Kupferoxyd wird aus Cinchonin und Kaliumhydros nur Chinolin erhalten (187). Beim Erhitzen mit Zinknatrium und Zinkstaub v hält sich das Cinchonin ähnlich wie das Chinin (39). Beim Erhitzen mit Sal säure wird es, ohne dass, wie beim Chinin, Methyl abgespalten wilrde, je na der Concentration der Säure in Apocinchonin und Diapocinchonin, oder in Hyd chlorapocinchonin übergeführt (113). (S. unter »Apocinchonin«.)

Oxydation. Wird Cinchonin mit verdünnter Schweselsäure und Bleisuge

out gekocht, bis eine Filtratprobe durch Alkalien nicht mehr gefällt wird, so hinterlässt das durch kohlensaures Blei von Schwefelsäure und durch Schwefelvasserstoff von Blei befreite Filtrat beim Verdampsen eine amorphe, harte Masse, de als Cinchonetin bezeichnet worden ist. Sie zerfliesst an der Luft, löst sich n Wasser und Weingeist mit rother Farbe und schmeckt bitter (128). Dieselbe Substanz scheint auch bei der Oxydation des Cinchonicins durch übermangansures Kalium zu entstehen (263). Durch anhaltendes Kochen mit Salpetersture [WEIDEL (188)] wird das Cinchonin wesentlich zu verschiedenen Säuren andirt, die sich vom Pyridin und Chinolin ableiten. Das Kochen wird fortgettt, bis eine Probe der Flüssigkeit durch überschüssiges Ammoniak nicht mehr fallt wird, die überschüssige Salpetersäure dann abdestillirt, der Rückstand Inter Umrühren zum zähen Syrup eingedampst, dieser mit Wasser angerührt und h viel Wasser eingegossen. Aus der anfangs flockig getrübten Flüssigkeit setzen ich nach einiger Zeit körnige Krystalle unreiner Chinolsäure ab. beer Säure wird der Flüssigkeit durch Aether entzogen. Nach dem Verdampfen tr wässrigen Flüssigkeit krystallisirt zuerst ein Gemenge von Oxycinchomeron-Mure, Cinchomeronsäure und Cinchoninsäure, später nur Cinchoninsäure. son diesen Säuren ist die Cinchoninsäure, C₁₀H₇NO₂, als eine Chinolinphonsäure, die auch aus Chinin entstehende Cinchomeronsäure, C7H5NO4, ne Pyridindicarbonsaure, die Oxycinchomeronsaure, C₈H₂NO₆, als eine untricarbonsäure erkannt worden. Die Chinolsäure tritt als Zwischenprodukt then der Cinchoninsäure und der Cinchomeronsäure auf; sie kann durch Erm mit Salpetersäure aus der Cinchoninsäure dargestellt und ihrerseits auf selben Wege in Cinchomeronsäure übergeführt werden (131).

Ausser den genannten vier Säuren erhielt WEIDEL (189) aus den letzten rohen merlaugen derselben ein basisches Oxydationsprodukt des Cinchonins. Ir aus diesen unkrystallisirbaren Mutterlaugen nach der Neutralisation mit moniak durch salpetersaures Silber erhaltene Niederschlag wird mit Salzsäure Betzt. Das Filtrat giebt nach dem Verdampsen noch Cinchonin- und Cinchonosäure. Aus der letzten, dicken, braunen Mutterlauge wird dann bei monatem Stehen das salzsaure Salz des basischen Oxydationsprodukts als braunes stallmehl ausgeschieden. Dasselbe besitzt nach dem Umkrystallisiren aus vermter Salzsäure und Waschen mit Alkohol die Zusammensetzung $C_{16}H_{18}N_2O_5\cdot HCl.$ Platindoppelsalz ist ein schwerlöslicher, krystallinischer Niederschlag, das spetersaure Salz bildet leicht lösliche Prismen, das schweselsaure mikrospische Nadeln. Die noch nicht weiter untersuchte freie Base reducirt alkalische spielösung.

Beim Kochen mit übermangansaurem Kalium und starker Kalilauge wird dem Cinchonin nahezu die Hälfte seines Stickstoffs als Ammoniak entwickelt [32]. In saurer Lösung wird das Cinchonin durch übermangansaures Kalium sentlich in Cinchonetin übergeführt, unter gleichzeitiger Bildung von Ameisenfen. Durch weitere Einwirkung entsteht dann Cinchoninsäure (von CAVENTOU WILLM als Carboxycinchoninsäure bezeichnet) (141, 139).

Durch Oxydation des Cinchonins mittelst übermangansauren Kaliums in lettaler oder alkalischer Lösung entsteht dieselbe Pyridintricarbonsäure (Oxy-inchomeronsäure), wie aus Chinin, Conchinin und Cinchonidin (136, 135). Litomsäure oxydirt das Cinchonin in schwefelsaurer Lösung zu Cinchoninsäure 100, 177).

Constitution der Chinabasen. Die nahen Beziehungen zwischen den

empirischen Formeln der Chinabasen und die theils identischen, theils nahe ver wandten Zersetzungsprodukte, welche durch verschiedene Reactionen wenigster aus den besser bekannten dieser Basen erhalten werden, lassen es nicht zweiße haft, dass die letzteren ihrer chemischen Constitution nach sich nahe stehe Die Zersetzungserscheinungen, auf welche die bisherigen Speculationen über d Constitution der Chinabasen sich stützen, sind weitaus am ausführlichsten bei Chinin und Cinchonin studirt worden.

Die Bildung von Ammoniumbasen durch einmalige Addition von Alkyljodid zu Chinin oder Cinchonin und Behandlung des Produkts mit Silberoxyd bit diese Alkaloide zunächst als tertiäre Aminbasen erkennen. Zu bestimmter Ansichten über die Verkettung der Kohlenstoffatome in denselben wurde m namentlich durch die Auffindung der Beziehungen geführt, welche zwischen d Chinaalkaloiden und den Basen der Pyridin- und Chinolinreihe bestehen. Na dem schon Gerhardt aus dem Cinchonin durch Schmelzen mit Kaliumhydron Chinolin, und aus dem Chinin eine ebenfalls für Chinolin gehaltene, später ein Oxylepidin erkannte Base erhalten hatte, machte die Ermittlung der Con tution der Chinabasen sehr wesentliche Fortschritte, als einerseits die Oxydan der letzteren zu Chinolin- und Pyridin-Carbonsäuren gelang (Weidel, Ramsen Edder von Königs) und andererseits, ungesähr gleichzeitig, durch die Sthesen von Königs und Baeyer die Constitution des Chinolins, sowie durch des Uebersührung in Pyridincarbonsäuren und Pyridin (Königs) auch diejenige eletzteren sestgestellt wurde.

Für das Cinchonin wurde man zunächst zu der Ansicht geführt, dass seinem Molekül zwei Chinolinreste enthalten seien.

Die Beobachtung, dass aus Cinchonin in der Kalischmelze ausser Chin noch Aethylpyridin, sowie Ameisensäure und deren nächste Homologen entstel veranlasste dann Wischnegradsky (186) für das Cinchonin, unter Zugrundeleg der älteren Formel C20H24N2O, die Constitution CH3·C9H7N·CO·C2H4·C3H C. H. als wahrscheinlich hinzustellen, also einen dihydrirten Methylchinolineinen dihydrirten Aethylpyridinrest, durch ein Fettsäureradical mit einander knüpst, darin anzunehmen. Königs (191) hat indess darauf hingewiesen, dass Annahme zweier Chinolinreste mit den Resultaten der Kalischmelzung nich Widerspruch stehe, sondern die Bildung von Aethylpyridin und niederen ! säuren sehr wohl der energischen Einwirkung des Aetzkalis auf einen zwe (hydrirten) Chinolinrest zugeschrieben werden könne. Sich namentlich stutt auf die Bildung des Cinchens, C₁₉H₂₀N₂, aus dem Cinchoninchlorid und die durch Salzsäure bewirkte Abspaltung von Methylamin aus diesem Cint unter Bildung des Apocinchens, C18H17NO, nimmt Konigs an, dass im Cinch ein normaler Chinolinrest verknüpft sei mit einem hydrirten Chinolinrest, wel letzterer eine an den Stickstoff gebundene Methylgruppe, und ausserdem muthlich an seinem Benzolring) eine Hydroxylgruppe trage. Es würde dan also vorläufig durch die Formel C9H6N·C9H4·H8 COH ein Bild von Zusammensetzung des Cinchonins gegeben werden.

In Betreff der Bindungsform, in welcher der Sauerstoff in den Chinal vorhanden ist, hat HESSE (113) durch Acetylirung derselben nachgewiesen, Chinin, Cinchonin, Conchinin und Cinchonidin je eine Hydroxylgruppe enthal Er hat ferner durch Abspaltung von Methylchlorid aus Chinin und Conch beim Ueberhitzen mit Salzsäure gezeigt, dass diese beiden Basen ausserdem

Methoxylgruppe enthalten, welche dem Cinchonin und Cinchonidin fehlt. Diese Methoxylgruppe ist es, welche die Differenz OCH₂ zwischen der Zusammenstrung des Cinchonins und Cinchonidins einerseits und derjenigen des Chinins and Conchinins andererseits bedingt, — eine Differenz, die sich zwischen der Cinchoninsäure und der Chininsäure, sowie zwischen dem aus Cinchonin erhaltenen Chinolin und der aus Chinin erhaltenen, als Oxylepidin bezeichneten Base $C_{10}H_0NO$ wiederfindet.

Die Verschiedenheit der unter sich isomeren Chinabasen wird durch die beschiedene Stellung der einzelnen Gruppen zu einander erklärt werden müssen, welcher Beziehung sich ähnliche Fragen darbieten, wie diejenigen, welche bei im aromatischen Substanzen durch die sogenannten Ortsbestimmungen beantwete werden.

Conchinin (Chinidin) $C_{20}H_{24}N_2O_2$. Das mit dem Chinin isomere Conchinin hommt, zusammen mit jenem und andern Chinaalkaloiden in verschiedenen hanninden vor, besonders in den Rinden von Cinchona pitayensis, C. amygdali-hha, C. ovata und in einer auf Java unter dem Namen C. calisaya kultivirten pecies (173, 9).

Es wurde zuerst von van Heijningen (192), 1848 aus käuslichem Chinoidin abgeschieden, als met mit dem Chinin erkannt und als β-Chinin bezeichnet. Hlasiwetz (193), fand es auch mem käusslichen Cinchonin und schlug den Namen β-Cinchotin vor. Pasteur (182), isolitte me einem von ihm als Gemenge erkannten käusslichen β-Chinidin und hielt es irrthümlicherfür identisch mit dem von Henry und Delondre als Chinidin bezeichneten Alkaloid, wesentlich aus Winkler's Chinidin, d. h. aus Cinchonidin, bestand (194). Der von turk dem Conchinin beigelegte Name β-Chinidin ist für dasselbe zum Theil gebräuchlich mehre. Da derselbe zu Verwechslungen Anlass geben kann, bediente sich schon Kerner in der Bezeichnung β-Chinidin, bis Hesse (195), den Namen β-Conchinin einführte.

Darstellung (192, 195—197). Bei der Fabrikation des schweselsauren Chinins geht das bedinin in das als Chinoidin bezeichnete harzige Nebenprodukt ein. Das aus conchininreicheren bein gewonnene Chinoidin ist daher ein geeignetes Material stir die Darstellung des Conchin. VAN HEIJNINGEN erhielt aus dem Chinoidin, in welchem er das Conchinin entdeckte, -60 d der letzteren Base.

Man zieht nach HESSE (195), das gepulverte Chinoidin mit Aether aus, bindet die davon mommenen Alkaloide an Schwefelsäure, fällt aus der neutralen Lösung der Sulfate etwaiges im und Cinchonidin durch Seignettesalz und aus dem mit Thierkohle behandelten Filtrat'durch talium das Conchinin. Schliesslich wird die aus ihrem jodwasserstoffsauren Salz durch Amink gefällte Base in essigsaurer Lösung durch Thierkohle entfärbt, nochmals gefällt und aus Mandem Weingeist krystallisirt.

Eigenschaften. Das Conchinin krystallisirt beim Erkalten seiner weinstigen Lösung in grossen, glasglänzenden, monoklinen Prismen. Dieselben walten 2½ Mol. Krystallwasser, von denen ½ Mol. schon bei gewöhnlicher imperatur an trockner Luft unter Mattwerden der Krystalle entweicht, während übrige Wasser erst bei 120° abgegeben wird. Bei 168° schmilzt das Conchina Seine weingeistige Lösung kann leicht zur Uebersättigung gebracht werden der starrt dann bei der Berührung zu einem aus feinen Nadeln bestehenden installbrei. Aus Aether krystallisirt des Conchinin in Rhomboëdern mit 2H₂O, is siedendem Wasser in zarten Blättchen mit 1½H₂O. In diesen beiden Formen in sintert es nicht bei gewöhnlicher Temperatur (199).

Es löst sich bei 10° in 35 Thln., bei 20° in 22 Thln. Aether vom spec. ew. 0,729, bei 15° in 2000 Thln., bei Siedhitze in 750 Thln. Wasser, bei 20° 26 Thln. 80 & Alkohol (195). (Nach van der Burg (1), soll es bei 19° erst 50.9 Thln. Aether vom spec. Gew. 0,72, nach Dragendorff bei 10° in

76,4 Thln. Aether und in 19,6 Thln. 80% Alkohol löslich sein.) Von Chlorosom wird es sehr leicht, von Petroleumäther, namentlich wenn es krystallinisch ist, m sehr wenig gelöst.

Es lenkt die Polarisationsebene nach rechts ab (198), Hesse bestimmte di Drehungsvermögen für die Lösung in 97 $\frac{1}{9}$ Alkohol bei 15° zu (α)_D = +23 $\frac{1}{9}$, $-3,01 \cdot c$ oder für das wasserfreie Alkaloid = +269,57-3,428 $\cdot c$ (146). Di Drehungsvermögen wird nicht nur durch die Natur des Lösungsmittels, sonder auch durch die Temperatur beeinflusst (147). Das Conchinin schmeckt intembitter. Seine Lösung in verdünnter Schwefelsäure und in verschiedenen ande Säuren zeigt blaue Fluorescenz.

Reactionen. Mit Chlorwasser und Ammoniak, sowie mit diesen Reagentien und El laugensalz giebt das Conchinin dieselben Reactionen, wie das Chinin. Es unterscheidet sich v letzterem durch die Richtung seines Drehungsvermögens, durch seine grössere Neigung, sich i alkoholischer oder ätherischer Lösung krystallinisch abzuscheiden, ferner dadurch, dass die Chle formlösung seines neutralen Sulfats dieses Salz beim Verdunsten in amorpher Form zurückla

Es ist endlich von allen übrigen Chinaalkaloiden dadurch zu unterscheiden, dass aus en neutralen Salzlösungen durch Jodkalium das jodwasserstoffsaure Salz als krystallinisches in geställt wird. Ueber die Prüfung der unter dem Namen »Chinidin« im Handel vorkommen Präparate vergl. HESSE (62).

Salze. Das Conchinin ist eine starke Base, reagirt in wässriger Lösung alkalsca bildet mit Säuren zwei Reihen meistens gut krystallisirbarer Salze.

Salzsaures Conchinin, C₂₀H₂₄N₂O₂·HCl + H₂O (192, 195, 146). Glänzende sei artige Prismen, leicht löslich in Alkohol, Chloroform und in heissem Wasser, dagegen on 62,5 Thln. Wasser von 10°, kaum in Aether.

Saures salzsaures C., C₂₀H₂₄N₂O₂ 2HCl+H₂O, (192 173, 146), wird durch Emark sehr concentrirter Salzsäure auf schwefelsaures Conchinin, oder durch Auflösen von C. auf in überschüssiger Salzsäure erhalten. Kleine, in verdünnter Salzsäure schwer lösliche, in C. form fast unlösliche Prismen.

Bromwasserstoffsaures C., C₂₀H₂₄N₂O₂·HBr (196). Körnige Krystalle, be: ll 200 Thln. Wasser löslich.

Jodwasserstoffsaures C., $C_{20}H_{24}N_2O_2 + HJ$ (196, 195), wird durch Fällerg neutralen salzsauren Salzes mit Jodkalium gewonnen, und zwar aus concentriter Lerus, körnig krystallinisches Pulver, aus verdünnter in grossen, aus Prismen zusammengesetzten Kryblättern. Es löst sich bei 10^0 in 1270 Thln. Wasser.

Saures jodwasserstoffsaures C., C₂₀H₂₄N₂O₂·2HJ+3H₂O (196, 195). Geoldglänzende Prismen, die bei 15⁰ in 90 Thln. Wasser, leicht in heissem Wasser und zå hol löslich sind.

Salpetersaures C., C₂₀H₂₄N₂O₂·NO₂H (192, 195). Kurze, dicke Prismen, be 1. 85 Thln. Wasser löslich. Bei schnellem Verdampsen der wässrigen Lösung scheidet wall Salz zunächst ölig ab und bleibt schliesslich als amorphe, firnissartige Masse zurück.

Schwefelsaures C., $2(C_{20}H_{24}N_{2}O_{2})SO_{4}H_{2} + 2H_{2}O$ (192, 195, 201, 146). Zarte, lepismen, selbst bei 80° nicht verwitternd, leicht löslich in Chloro form (bei 15° in 195 lei 61—62° in 9 Thln.) leicht löslich auch in Alkohol und heissem Wasser, schwer lowisch kaltem Wasser (bei 10° in 108 Thln.). Die Chloroformlösung hinterlässt das Salz amort nimmt im Licht allmählich eine grüne Fluorescenz an, ohne dass das Conchinin dabei west verändert würde (200). Die Lösungen sind rechtsdrehend (146). Das Salz findet, wis Chininsulfat, wenn auch in viel weniger ausgedehntem Maasse, als Heilmittel Verwendung, besteht das als "Chinidinsulfat" käusliche Präparat häusig aus chininhaltigem Cinchon in Zur Prüfung des schweselsauren Conchinins erwärmt man 0,5 g desselben mit 10 cc Wasse etwa 60°, bringt 0,5 g reines Jodkalium hinzu, rührt die Masse einige Male um, lasst ets und filtrirt nach etwa einer Stunde die Flüssigkeit von dem Niederschlag ab. War das Salz von andern Chinaalkaloiden, so bleibt das Filtrat auf Zusatz von einem Tropsen Ammittussigkeit völlig klar; im andern Falle entsteht eine Fällung.

Ferner muss 1 g des Salzes mit 7 cc eines Gemisches von 2 Vol. Chloroform und 1 Vol. 5; Alkohol eine klare Lösung geben (201).

Saures schwefelsaures C., $C_{20}H_{24}N_{2}O_{2}$ S $O_{4}H_{2}+4H_{2}O$ (195, 146). Lange, asbestage Prismen, bei 10° in 8,7 Thln. Wasser löslich. Bei 100° verliert das Salz sein Krystallwee, schmilzt bei etwa 125° und geht dabei in schwefelsaures Chinicin über.

Unterschwefligsaures C., $2(C_{20}H_{24}N_2O_2)S_2O_3H_2 + 2H_5O$ (195). Kurze, glas-glazende Prismen, bei 10° in 415 Thln. Wasser löslich.

Saures phosphorsaures C., C₂₀H₂₄N₂O₂·PO₄H₃ (195). Kurze, vierseitige Prismen, in 100 in 131 Thln. Wasser löslich.

Sulfocyansaures C., $C_{20}H_{24}N_2O_2 \cdot CNSH$ (98) Aus kurzen Prismen bestehender keterschlag, bei 200 in 1477 Thln. Wasser löslich.

Saures sulfocyansaures C., $C_{20}H_{24}N_{2}O_{2} \cdot 2CNSH + H_{2}O$ (98). Dicke, gelbe Prism in Siedhitze ziemlich leicht löslich und unter siedendem Wasser schmelzend.

Essigsaures C., (192, 195), ist nicht oder schwierig krystallisirbar.

Oxalsaures C., $2(C_{20}H_{24}N_2O_2)C_2O_4H_2 + H_2O$ (202, 146). Kleine, zerbrechliche tisten, oder perlmutterglänzende Blättchen, bei 150 in 151 Thln., bei Siedhitze leicht in Wasser tiet.

Saures oxalsaures C., $C_{20}H_{24}N_2O_2 \cdot C_2O_4H_2$ (192). Perlmutterglänzende, leicht lösk Krystalle.

Bernsteinsaures C., $2(C_{20}H_{24}N_{2}O_{2})C_{4}H_{6}O_{4} + 2H_{2}O$ (195). Feine Prismen, schon fr 100^{0} schmelzend, bei 10^{0} in 41.5. Thin. Wasser löslich.

Weinsaures C., $2(C_{20}H_{24}N_{2}O_{2})C_{4}H_{6}O_{6} + H_{2}O$ (195). Seideglänzende Prismen, bei 38,8 Thin. Wasser löslich.

Saures weinsaures C., C₂₀H₂₄N₂O₂·C₄H₆O₆ + 3H₂O (195). Kurze, perlmuttermide Prismen, bei etwa 100° schmelzend, bei 10° in 400 Thln. Wasser löslich.

Salicylsaures C., C₂₀H₂₄N₂O₂·C₇H₆O₃, krystallisirt aus siedendem Wasser in Prismen, is in kaltem Wasser schwer, in Alkohol und Chloroform leicht lösen (HESSE).

Pikrinsaures C., ist eine in heissem Alkohol lösliche, harzartige, nicht krystallisirbare & 202).

Poppelsalze. Das Platindoppelsalz, C₂₀H₂₄N₂O₂·2HCl·PtCl₄ + H₂O (192, 202, 5: st ein eigelber Niederschlag, in der Kälte fast unlöslich in Wasser und verdünnten Säuren, sedender verdünnter Salzsäure in glänzenden, unregelmässigen Krystallen zu erhalten.

Das neutrale Platindoppelsalz, $2(C_{20}H_{24}N_2O_2)2HCl\cdot PtCl_4 + 3H_2O$ (236), wird dem neutralen salzsauren Salz durch Natriumplatinchlorid in orangefarbenen, glänzenden ka gefällt. Golddoppelsalz, $C_{20}H_{24}N_2O_2\cdot 2HCl\cdot 2AuCl_3$ (202, 195), hellgelber Niederker bei 115° unter Zersetzung schmilzt.

Quecksilberdoppelsalz, 2(C₂₀H₂₄N₂O₂·2HCl).HgCl₂ (202). Weisser Niederschlag, wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in siedendem Alkohol, woraus er in perlmuttermenden Blättchen krystallisirt.

Zinkdoppelsalz, C₂₀H₂₄N₂O₂·2HCl·ZnCl₂ (202). Es wird aus einer alkoholischen Rug der Base durch saure Zinkchloridlösung als körniges Pulver gefällt. Leicht löslich in Ruger Salzsäure und in 50 % Weingeist, aus welchem es anscheinend in Skalenoëdern Rugsit. Bei wiederholtem Umkrystallisiren bilden sich grosse, sechsseitige Blätter und Prisadere Zinkgehalt der Formel 2(C₂₀H₂₄N₃O₂·HCl)ZnCl₂ entspricht.

Salpetersaures Silber-Conchinin. C₂₀H₂₄N₂O₂·NO₃Ag (202) fallt beim Verthen weingeistiger Lösungen von Conchinin und salpetersaurem Silber in feinen, sehr schwer Lin Nadeln nieder.

Ferrocyan wasserstoffsaures C. (195), wird auf Zusatz von Blutlaugensalz zu einer schwach sauren Conchininsalzlösung in schönen, goldglänzenden Prismen, bei grösserer schwach als krystallinischer, gelber Niederschlag ausgeschieden.

Cranwasserstoffsaures C. = Platincyanür. $C_{20}H_{24}N_{3}O_{3}\cdot 2CNH + Pt(CN)_{3}$ 2; $H_{2}O$ ist ein krystallinischer, die Verbindung $2(C_{20}H_{24}N_{3}O_{3}\cdot CNH) Pt(CN)_{2} + 3H_{3}O$ Coopher Niederschlag, — beide in verdünnter Schwefelsäure unlöslich (1).

Weinszures C. = Antimonoxyd, $C_{20}H_{24}N_2O_2 \cdot C_4H_5SbO_7 + 4H_2O$ (202, 195),

scheidet sich nach anfänglich milchiger Trübung in langen, seideglänzenden Nadeln aus, weu eine neutrale Conchininsalzlösung in der Wärme mit Brechweinsteinlösung vermischt wird. E löst sich bei 20° in 540 Theilen Wasser und krystallisirt aus heissem Weingeist in Buschel dünner Nadeln.

Von Acidperjodiden des Conchinins sind, nachdem schon HERAPATH (203) die Er stehung einer derartigen Verbindung beobachtet hatte, von JÖRGENSEN (110) dargestellt worde $2(C_{20}H_{24}N_2O_2)SO_4H_2\cdot 2HJ\cdot J_4$ in langen, granatrothen Nadeln mit bläulichem Reflex w $3(C_{20}H_{24}N_2O_2)3SO_4H_2\cdot 2HJ\cdot J_4$ in olivenbraunen, rhombischen Blättern.

Acetyl-Conchinin, C₂₀H₂₂ (C₂H₂O)N₂O₂ (113), entsteht beim Erhitzen von Cochinin oder Conchininsalzen mit Essigsäureanhydrid auf 60-80°. Amorphe, in Alkohol u Chloroform leicht lösliche Masse, die bei der Verseifung wieder Conchinin liefert.

Methyl- und Aethylderivate. Das Conchinin, als eine tertiäre Aminba giebt mit Alkyljodiden Verbindungen, aus welchen Silberoxyd die entsprechend Ammoniumbasen frei macht. Das Verhalten der Jodide gegen heisse Kaliist ist noch nicht untersucht.

Methylconchininhydroxyd (118) wurde nur in Lösung hergestellt. Sein salest Salz, das Chlormethylconchinin, giebt mit Platinchlorid einen hellgelben, aus verdem Salzsäure in schiefen, vierseitigen Prismen krystallisirenden Niederschlag von C₂₀H₂₄N₂O₂·Cl₁HCl·PtCl₄.

Jodmethylconchinin $C_{20}H_{24}N_2O_3 \cdot CH_3J$ krystallisirt in farblosen, seidegläuse Blättern. Es giebt in alkoholischer Lösung mit Jod das Methylconchinintrijodid $C_{i,i}I$ $N_3O_3 \cdot CH_3J_3$, welches in braunen, diamantglänzenden Blättern krystallisirt und bei 164-1 schmilzt.

Aethylconchininhydroxyd (104, 202). Seine Lösung ist eine bitter schmecke stark alkalisch reagirende Flüssigkeit, die leicht Kohlensäure anzieht.

Chlor äthylconchinin krystallisirt mit 1H₂O. Mit Platinchlorid giebt es einen fast löslichen Niederschlag von C₂₀H₂₄N₂O₂·C₂H₅Cl·HCl·PtCl₄.

Jodäthylconchinin, C₂₀H₂₄N₂O₂·C₂H₅J, krystallisirt in langen, seideglänzenden Naffast unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in siedendem Weingeist.

Das schwefelsaure Aethylconchinin ist äusserst leicht löslich. Mit Jodtinch: es die Verbindung 2 (C₂₀H₂₄N₂O₂·C₂H₅J) SO₄H₂·J₄ (110).

Als Hydroconchinin (oder Hydrochinidin) sind zwei verschiedene stanzen bezeichnet worden: einerseits eine amorphe Base, welche aus dem Chinin durch Einwirkung von nascirendem Wasserstoff entsteht, und welche Hydrochinin sehr ähnlich, oder mit ihm identisch ist (104), andererseits krystallisirbare, dem Conchinin äusserst ähnliche Base von der Zusammensen C₂₀H₂₆N₂O₂, welche von Forst und Böhringer zuerst bei der Behandlung Conchinin mit übermangansaurem Kalium beobachtet wurde (204), und scheinend schon in dem rohen Conchinin präexistirt (270).

Zersetzungen des Conchinins. Durch Erhitzen mit Glycerin auf sowie durch geeignetes Erhitzen seiner Salze wird das Conchinin, wie das Ch in Chinicin übergeführt.

Wird Conchinin mit Salzsäure (spec. Gew. 1,125) stundenlang auf 140erhitzt, so entsteht Apoconchinin und Methylchlorid; bei höchster Concentra der Salzsäure wird Hydrochlorapoconchinin gebildet (113).

Bei der Oxydation durch übermangansaures Kalium liesert das Conclusieselbe Pyridintricarbonsäure, wie das Chinin und Cinchonin 134, 136.

Cinchonidin, C, 9H, 2N2O.

Dieses mit dem Cinchonin isomere Alkaloid kommt neben Chinin in schiedenen Chinarinden, namentlich in den Rinden von Cinchona lancifons C. Tucujensis vor, sowie in denjenigen der in Ost-Indien besonders kultiv

Anten C. succirubra und C. officinalis (206, 212). Es wurde von Winckler (207), 1847 in der Maracaiborinde (von C. Tucujensis) und einer der Huamalies ähnken Chinarinde entdeckt und als »Chinidin« bezeichnet. Leers (208), schied is aus der Bogotarinde (von C. lancifolia) ab. Pasteur schlug den Namen Cinchonidin« vor (182).

Mehrfach wurden Gemenge des Cinchonidins mit anderen Chinabasen untersucht und als mendlich einheitliche Substanzen mit besonderen Namen belegt. Zu derartigen Gemengen talen das »Chinidin« von Henry und Delondre (209), (Gemenge von Cinchonidin, Chinin al anscheinend Cinchonin (145, 146), das »Cinchonidin« von Wittstein (210), (= Howard's Patochine, aus Cinchonidin und Cinchonin bestehend) das »Carthagin« von Gruner, das patochinin« von Mengadurque (211), das »Chinidin« von Koch (145), sowie einige der pachedenartigen Substanzen, denen die Bezeichnungen »Aricin« und »Cinchovatin« beigelegt brien sind, und eine krystallisirbare Base, die de Vrij (212), in Chinarinden von Jamaica auf-Mauch Hesse's s. g. »Homocinchonidin« (s. d.) verdankt die sehr geringen Abweichungen ma Cinchonidin anscheinend nur einer kleinen Verunreinigung.

Winckler hielt anfänglich das Cinchonidin für isomer mit dem Chinin. Leers wurde i der Formel C₁₈H₂₂N₂O geführt (208), Pasteur erkannte die Isomerie mit dem Cinchonin in mit welchem das Cinchonidin dann die Formel C₂₀H₂₄N₂O theilte, bis es dieselbe neuerse gleichzeitig mit dem Cinchonin, gegen die Formel C₁₉H₂₂N₂O vertauschen musste (139, I), CLAUS hält es für wahrscheinlich, dass auch ein Cinchonidin von der Zusammensetzung in 1, 1, 20 existire, ohne aber eine deutlich erkennbare Verschiedenheit von dem gewöhnte zu zeigen (214).) Das als Nebenprodukt bei der Chininfabrikation gewonnene Cinchonidin in hänfig noch unter dem Namen Chinidin im Handel vor. Es pflegt dann mit Chinin verlagt zu sein, dem es die Eigenschaft verdankt, sich mit Chlorwasser und Ammoniak grün in ihren.

Reindarstellung. Käufliches, oder aus käuflichem Sulfat durch Ammoniak gefälltes khonidin wird wiederholt unter jeweiligem Abpressen der Mutterlauge aus heissem Alkohol psallisirt, wobei das Chinin in der Mutterlauge bleibt. Das krystallisirte Cinchonidin ist meutrales Sulfat zu verwandeln und dieses mehrmals aus siedendem Wasser zu krystallisiren. Erzei soll das nach Hesse ihm beigemengte Homocinchonidinsalz entfernt werden). Schliesswird das Cinchonidin wieder durch Ammoniak gefällt, getrocknet und durch Auswaschen Archer oder Umkrystallisiren aus Alkohol von den letzten Spuren Chinin befreit. — Falls Probe des käuflichen Cinchonidins aus neutraler Salzlösung durch überschüssiges Seignetteuur so unvollständig gefällt wird, dass das Filtrat sich mit Ammoniak trübt, so fällt man das Ganze mit Seignettesalz, scheidet aus der salzsauren Lösung des gefällten weinsauren durch Ammoniak das unreine Alkaloid ab und verfährt mit diesem wie angegeben (213).

Eigenschaften. Das Cinchonidin krystallisirt aus Alkohol in stark glänzenk, kurzen Prismen, aus verdünntem Weisgeist in schönen, dünnen Blättchen.
km bitterer Geschmack ist weniger intensiv, als der des Chinins. Es schmilzt
is 200—201° (215, 216). Bei 10° löst es sich in 1680 Thln. Wasser, in
k4 Thln. Aether vom spec. Gew. 0,7296, in 19,7 Thln. 80 g Weingeist, leicht
Chloroform (30). Seine Lösungen wirken linksdrehend. Die Grösse des
heiungsvermögens ist von der Natur des Lösungsmittels und von der Temperaabhängig (35, 217). Die Lösungen zeigen keine Fluorescenz. Sie geben mit
hmoniak und Chlorwasser keine Färbung (208).

Salze. Das Cinchonidin bildet, ähnlich dem Chinin, mit Säuren neutrale, are und übersaure Salze.

Salzsaures Cinchonidin, C₁₉H₂₂N₂O·HCl+H₂O, (208, 30, 31, 35). Sehr charakteSche Doppelpyramiden des monoklinen Systems. Aus übersättigter Lösung scheidet sich das

imit 2H₂O in langen, asbestartigen, seideglänzenden Prismen ab, die sich unter der Mutter
ir illmählich in die compacteren Krystalle der ersten Verbindung verwandeln (31). Das

scheie Salz löst sich bei 10° in 38,5 Thln., bei 20° in 20,1 Thln. Wasser, leicht in

siedendem Wasser, in Alkohol und Chloroform, dagegen bei 10° erst in 325 Thln. Aether (30). Aus der Chloroformlösung scheidet sich in der Kälte allmählich in kleinen Nadeln eine Ver bindung des Salzes mit Chloroform ab, aus welcher das Letztere an der Luft entweicht (35). Ueber das Drehungsvermögen vergl. (35).

Saures salzsaures C., C₁₉H₂₂N₂O·2HCl+H₂O (208, 217). Grosse, glasglänzend Krystalle des monoklinen Systems, leicht löslich in Wasser und Weingeist.

Jodwasserstoffsaures C., ist schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol.

Saures jodwasserstoffsaures C., $C_{19}H_{32}N_{2}O\cdot 2HJ + H_{3}O$ bildet schöne, citronet gelbe Prismen (30).

Fluorwasserstoffsaures C. Leicht lösliche, seideglänzende Nadeln (208).

Salpetersaures C., C₁₉H₂₂N₂O·NO₃H+H₂O (30). Grosse Prismen, bei 10° i 70,5 Thln. Wasser löslich, gegen 100° unter Wasserverlust schmelzend.

Chlorsaures C. Lange, seideglänzende, zu Büscheln vereinigte Nadeln. Beim Erhtze schmilzt das Salz, bevor es explodirt (208).

Schwefelsaures C., $2(C_{19}H_{29}N_2O)SO_4H_2 + 6H_2O$ (207, 208, 30, 35, 199, 213, 215) Dieses Salz scheidet sich beim Erkalten seiner wässrigen Lösung in langen, glänzenden Nadel oder Prismen ab, welche an der Luft unter Verlust von nur 1 Mol. Wasser verwittern. Begestörter, schnellerer Krystallisation erhält man das Salz in sehr feinen Nadeln, die durch verwitterung vier von ihren 6 Mol. Krystallwasser verlieren können. Aus concentrirter, ham Lösung entstehen bisweilen harte, glänzende Prismen mit nur 3 Mol. Krystallwasser. Aus Abol krystallisirt das Salz mit $2H_2O$. Das bei 100^0 entwässerte Salz nimmt an feuchter $2H_2O$ auf. Das wasserfreie Salz löst sich bei 12^0 in 97,5 Thln. Wasser, ziemlich leicht min Alkohol, nur spurweise in Aether. Das gewöhnliche, wasserhaltige Salz quillt beim Ucht giessen mit Chloroform unter Wasserverlust gallertartig auf und löst sich dabei in etwa 1000 Thik kaltem, in 300 Thln. siedendem Chloroform. Die Lösungen des Salzes wirken je nach de Lösungsmitteln in verschiedenem Grade linksdrehend (146, 217). Im Handel kommt de schwefelsaure Cinchonidin häufig unter dem Namen »Chinidinsulfat« vor. Es bildet die geweillichste Verunreinigung des käuflichen schwefelsauren Chinins.

Saures schwefelsaures C., C₁₉H₂₃N₂O·SO₄H₂+5H₃O (208, 30). Lange, gestelleicht verwitternde Prismen, leicht löslich in Wasser und Alkohol, beim Zerreiben im Dualblauviolett leuchtend.

Zweifach saures schwefelsaures C., C₁₉H₂₂N₂O·2SO₄H₂+2H₂O (30). Km. Prismen, die sich in kaltem Wasser nur langsam lösen.

Unterschwefligsaures C., $2(C_{19}H_{22}N_{3}O)S_{2}O_{3}H_{2}+2H_{2}O$ (208, 30). Dunne, were Prismen, bei 10° in 221 Thln. Wasser löslich.

Phosphorsaures C., 3(C₁₉H₂₂N₂O)2PO₄H₃+12H₂O (207), wird aus dem schwie sauren Salz durch phosphorsaures Natrium als krystallinischer, aus mikroskopischen, vierseit Prismen bestehender Niederschlag gefällt.

Unterphosphorigsaures C., (30). Zarte Prismen, erheblich leichter löslich, ab dentsprechende Chininsalz.

Sulfocyansaures C., (98) C₁₉H₂₂N₂O·CNSH. Farblose Prismen, bei 20° i 305 Thin. Wasser löslich. Mit verdünnter Schwefelsäure giebt das Salz ein öliges saurt Rhodanat.

Ameisensaures C., bildet lange, seideglänzende Nadeln (208).

Essigsaures C., C₁₉H₂₉N₂O·C₂H₄O₂+H₂O (208, 30). Leicht lösliche, seideglanten Nadeln.

Buttersaures C., Leicht lösliche Warzen und Krusten (208).

Oxalsaures C. $2(C_{19}H_{12}N_2O)C_2H_2O_4 + 6H_2O$ (208, 30). Lange asthestartige In men. Das wasserfreie Salz bildet aus kleinen Nadeln bestehende Warzen. Auch ein Salz 2H₂O wurde beobachtet (35). 252 Thle. Wasser lösen bei 12° 1 Thl. wasserfreies Salz

Bernsteinsaures C. $2(C_{19}H_{22}N_2O)C_4H_6O_4+2H_2O$ (30). Kleine Prismen, be: % in 582,5 Thin. Wasser loslich.

Weinsaures C. $2(_{19}H_{22}N_2O)C_4H_6O_6 + 2H_2O$ (30, 219) wird durch Seignettealt a weisser, krystallinischer Niederschlag erhalten, der im Ueberschuss jenes Salzes fast unlocht a

we reinem Wasser bei 10° 1265 Thle. zur Lösung gebraucht und aus siedendem Wasser in habschen Nadeln krystallisirt. Die Schwerlöslichkeit des Salzes wird zur Trennung des Cinchozidns vom Cinchonin benutzt.

Zweifachsaures weinsaures C., $C_{19}H_{22}N_2O \cdot 2C_4H_6O_6 + 3H_2O$ (218), krystallist aus einer heissen, mit sehr überschüssiger Weinsäure versetzten Lösung des vorigen Salzes, x langen Prismen. Wasser zerlegt es in neutrales Salz und freie Säure.

Citronensaures C. krystallisirt aus neutraler Lösung in kleinen, schwerlöslichen Nadeln (208). Wird essigsaures Cinchonidin in concentrirter Lösung mit 2 Mol. Citronensäure versetzt, so scheiden sich Prismen ab, die anscheinend das einbasische Salz sind, beim Auflösen in Wasser aber unter Bildung eines basischeren Salzes zersetzt werden.

Benzoësaures C., $C_{19}H_{22}N_2O \cdot C_7H_6O_2$ (30). Kurze Prismen, bei 10^0 in 340 Thln. Wasser löslich.

Hippursaures C. krystallisirt in langen Prismen (208).

Chinasaures C., $C_{19}H_{22}N_2O \cdot C_7H_{12}O_6$ (208 213). Wasserfreie Nadeln, bei 15° in \$5.5 Thln. Wasser und in 3,7 Thln. 97% Alkohol löslich.

· Salicylsaures C., C₁₉H₂₂N₂O·C₇H₆O₃ (213), krystallisirt in Nadeln, die sich bei 18⁰ mst in 766 Thln. Wasser lösen.

Doppelsalze. Das Platindoppelsalz $C_{19}H_{22}N_2O2HCl\cdot PtCl_4 + H_2O$ (208, 30), st ein blass orangegelbes, krystallinisches, in kaltem Wasser fast unlösliches Pulver. Das neutrale Doppelsalz, $2(C_{19}H_{22}N_2O\cdot HCl)PtCl_4 + 2H_2O$ (236), wird durch Natriumplatinchlorid of m neutralen salzsauren Salz in kleinen, orangefarbenen Prismen gefällt.

Golddoppelsalz, $C_{19}H_{22}N_2O\cdot 2HCl\cdot 2AuCl_3$ (30). Schön gelbe, pulverige Masse, bei øn 100° unter Zersetzung schmelzend.

Quecksilberdoppelsalz, $(C_{19}H_{22}N_2O\cdot 2HCl\cdot HgCl_2$ (208, 30). Kleine, perlglänzende, köver lösliche Schuppen.

Ferrocyanwasserstoffsaures C. (30), ist ein dottergelber, aus kugeligen Aggregaten ber aus kleinen Blättchen bestehender Niederschlag.

Weinsaures Cinchonidin-Antimonoxyd (30) krystallisirt in Prismen, die in Alkobil und in heissem Wasser leicht löslich sind. —

Von Acidperjo diden des Cinchonidins hat JÖRGENSEN (110, 111) die folgenden darge-Rh: Aus schwefelsaurem Salz:

$$\begin{array}{l} 12(C_{19}H_{22}N_{2}O) \cdot 9SO_{4}H_{2} \cdot 8HJ \cdot J_{24} + 8H_{2}O, \\ 4(C_{19}H_{22}N_{2}O) \cdot 2SO_{4}H_{2} \cdot 3HJ \cdot J_{6} + 4H_{2}O, \\ 8(C_{19}H_{22}N_{2}O) \cdot 5SO_{4}H_{2} \cdot 6HJ \cdot J_{12} + 6H_{2}O, \\ 2(C_{19}H_{22}N_{2}O) \cdot SO_{4}H_{2} \cdot HJ \cdot J_{4} + H_{2}O, \end{array}$$

■ dem selensauren Salz:

$$12(C_{19}H_{22}N_{2}O) 9 SeO_{4}H_{2}\cdot 8HJ\cdot J_{24} + 8H_{2}O, -2(C_{19}H_{22}N_{2}O)\cdot SeO_{4}H_{2}\cdot HJ\cdot J_{4} + H_{2}O, -$$

a dem phosphorsauren und arsensauren Salz:

$$2(C_{19}H_{22}N_{2}O)2PO_{4}H_{3}\cdot HJ\cdot J_{4}, -2(C_{19}H_{22}N_{2}O)2AsO_{4}H_{3}\cdot HJ\cdot J_{4}, -$$

as dem oxalsauren Salz:

$$2(C_1,H_2,N_2,O)\cdot C_2O_4H_2\cdot 2H_J\cdot J_4$$

end aus dem weinsauren Salz:

$$2(C_{19}H_{22}N_{2}O)\cdot C_{4}H_{6}O_{6}\cdot HJ\cdot J_{2}.$$

(Diese Formeln wurden übrigens eigentlich für die ältere Cinchonidinformel C₂₀H₂₄N₂O betechnet.) —

Phenol-Cinchonidin (220), Phenol und Cinchonidin, in alkoholischer Lösung zusammenschacht, verbinden sich zu krystallisirbaren Verbindungen, und zwar entsteht Semiphenol-inchonidin, $2(C_{19}H_{22}N_2O)\cdot C_6H_6O$, wenn gleiche Moleküle, dagegen Sesquiphenolcin-chonidin, $2C_{19}H_{22}N_3O)\cdot 3C_6H_6O$, wenn auf 1 Mol. des Alkaloids 2 bis 3 Mol. Phenol answandt werden. Beide Verbindungen werden schon durch Alkohol in Phenol und Cinchonidin selegt. Mit Schwefelsäure geben sie: Schwefelsaures Phenolcinchonidin, $2(C_{19}H_{22}N_2O)\cdot SO_iC_6H_6O+5H_2O$ (98). Dasselbe krystallisirt ebenfalls aus einer mit Phenolwasser ver-

setzten heissen Lösung von schwefelsaurem Cinchonidin und kann durch Umkrystallisiren auheissem Wasser gereinigt werden. Weisse, glänzende, geruchlose Prismen, bei 15° in 425 Thla.
Wasser löslich, leicht in Alkohol. Säuren oder Basen scheiden Phenol ab. Eisenchlorid fart:
die Verbindung nur gelb. In ähnlicher Weise, wie diese Verbindung erhält man: Salzsaures
Phenolcinchonidin, C₁₉H₂₂N₂O·C₆H₆O·HCl+H₂O (98). Weisse, körnige Krystalle, be.
15° in 46 Thln. Wasser löslich, schon bei 100° neben Krystallwasser Phenol verlierend.

Dibromeinchonidin, $C_{19}H_{20}Br_2N_2O$ (223), das bromwasserstoffsaure Salz bildet sich wenn fein gepulvertes Cinchonidin mit Schwefelkohlenstoff übergossen und allmählich mit der erforderlichen Menge Brom versetzt wird. Die freie Base wurde nicht dargestellt. Aus jenem Salz lässt sich durch längeres Kochen mit Kalilauge alles Brom entfernen. Man erhält so das Dioxycinchonidin, $C_{19}H_{22}N_2O_3$ (223), welches aus Alkohol krystallisirbar und in Säurer leicht löslich ist. Sein schwefelsaures Salz, $2(C_{19}H_{22}N_2O_3)SO_4H_2 + H_2O$, bildet sand lichtbrechende, farblose Blättchen, das saure schwefelsaure Salz harte Krystallgruppen, das Platze doppelsalz, $C_{19}H_{22}N_2O_3 \cdot 2 + Cl \cdot Pt Cl_4$, einen fast unlöslichen, gelben Niederschlag.

Acetylcinchonidin, $C_{19}H_{21}(C_2H_3O)N_2O$ (113), durch Erhitzen des Alkaloids mit Essigsäureanhydrid auf 60-80° dargestellt, ist eine amorphe, spröde, bei 42° schmekerd Masse, wenig löslich in Wasser, leicht in Aether, Alkohol und Chloroform. Sein neutrales wens saures Salz ist in warmem Wasser weniger löslich, als in kaltem. Das Platindoppelsal (2H₂O) wird als gelber, flockiger Niederschlag erhalten, der sich bald in orangerothe, wand förmige Krystallgruppen umsetzt. Das Golddoppelsalz (1H₂O) ist 'ein gelber, amorpe Niederschlag.

Die Alkyljodidverbindungen des Cinchonidins zeigen gegen Silberom und gegen Kalilauge dasselbe Verhalten, wie die entsprechenden Verbindunge des Chinins und Cinchonins.

Jodmethyl-Cinchonidin, C₁₉H₂₂N₂O·CH₃J (178, 221, 222), entsteht leicht dm Addition von Methyljodid zu Cinchonidin. Es krystallisirt aus Wasser oder Alkohol m fx² losen Nadeln, die bei 245° unter Zersetzung zu schmelzen beginnen und bei 255° eine ausser voluminöse, braunrothe Masse liefern. Das Trijodid (118), ist nur in unreinem Zustande ze gestellt.

Chlormethyl-Cinchonidin, durch Zersetzung der Jodmethylverbindung mit salpen saurem Silber und der dabei erhaltenen Lösung mit Chlornatrium erhalten, krystallisirt leich feinen, seideglänzenden Nadeln, die 1 Mol. Wasser enthalten und nach dem Entwässern bei ist schmelzen (221).

Methylcinchoninhydroxyd, C₁₉H₂₂N₂O·CH₃·OH, wurde durch Silberoxyd au b Jodverbindung als braune, krystallinische Masse erhalten (178).

Methylcinchonidin, $C_{19}H_{21}(CH_3)N_2O + H_2O$ (221), erhält man durch vorsicht & Erhitzen des Jodmethylcinchonidins mit Kalilauge. Es krystallisirt aus Aether oder verdunnts Alkohol in fast farblosen, am Licht sich röthenden Tafeln. Schmp. 75–76° (uncorrig). Bei Erhitzen auf 130° entweicht das Krystallwasser, worauf dann die ölige Flüssigkeit nicht 'et Erkalten, sondern erst durch Anziehung von Wasser wieder erstarrt. Die Salze dieser Basind in Wasser äusserst leicht löslich, sehr hygroskopisch und nur schwierig krystallisirbar. Dis salzsaure Salz unterscheidet sich durch diese Eigenschaften von dem isomeren »Chlormethy Cinchonidin«. Sein Platindoppelsalz ist ein hellgelber, krystallinischer Niederschlag von & Zusammensetzung: $C_{19}H_{21}(CH_3)N_3O\cdot 2HCl\cdot Pt Cl_4 + 3H_3O$.

Jodmethyl-Methylcinchonidin, $C_{19}H_{21}(CH_3)N_2O \cdot CH_2J + 2H_2O$, (221) enter leicht schon in der Kälte aus seinen in Alkohol gelösten Bestandtheilen. Farblose Prismer. Uber Schwefelsäure unter Verlust von 1H₂O verwittern, bei 105—110° den Rest des Wasse verlieren.

Dijodmethyl-Cinchonidin, C₁₉H₂₂N₂O·2CH₂J, bildet sichbei mehrstündigem Erhitzi der Monojodmethylverbindung mit Methyljodid auf 100°. Es krystallisirt in grossen, bernatt gelben Prismen und liefert mit Kalilauge eine in Aether leicht lösliche jodfreie Base (221

Jodäthyl-Cinchonidin, C₁₉H₂₂N₂O·C₂H₃J (104, 140, 222). Lange, farblose Nachidie bei etwa 249° unter Zersetzung zu schmelzen beginnen. Mit Salzsäure bildet es ein intensiv gelben Nadeln krystallisirendes Salz.

Aldehyde.

Aethylcinchonidintrijodid, C₁₉H₂₂N₂O·C₂H₅J₂, wird durch Zusatz von Jodlösung wässrigen Lösung des Jodäthylcinchonidins als rothbrauner Niederschlag erhalten (140).

Chloräthyl-Cinchonidin, $C_{19}H_{22}N_2O \cdot C_2H_3Cl + 3H_2O$, ist von Howard (104) dar-cerllt, der aus der Jodäthylverbindung durch Silberoxyd $\frac{1}{2}$ ch eine Lösung der Ammoniumbase Acthylcinchonidinhydroxyd gewann.

Bromäthyl-Cinchonidin, $C_{19}H_{2}N_{2}O\cdot C_{2}H_{5}$ Br (104, 214), entsteht schon bei gewinlicher Temperatur. Weisse, würfelartige Krystalle.

Aethylcinchonidin, $C_{19}H_{21}(C_2H_5)N_3O$ (222), wird schon durch Kochen mit versämmer Kalilauge aus dem Jodäthyl-Cinchonidin erhalten. Es krystallisirt aus Aether oder Alkohol w wasserhellen Nadeln, die sich am Licht röthen und bei 90° schmelzen. Löslich in Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, unlöslich in Wasser. Es bildet äusserst leicht lösliche, nicht bystallisirbare Salze. Das Platindoppelsalz, $C_{19}H_{21}(C_{2}H_{3})N_{2}O\cdot 2HCl\cdot PtCl_{4} + H_{2}O$, ist in hellgelber, krystallinischer Niederschlag.

Jodäthyl-Aethylcinchonidin, $C_{19}H_{21}(C_{2}H_{5})N_{2}O\cdot C_{2}H_{5}J$ (222), entsteht schon bei grachnlicher Temperatur. Es krystallisirt aus Wasser in langen, farblosen, wasserfreien Nadeln, für bei 257° unter Zersetzung zu schmelzen beginnen. Durch Kalilauge wird es unter Abpaltung von Jodwasserstoff in eine neue Base übergeführt.

Jodmethyl-Aethylcinchonidin ist der vorigen Verbindung durchaus ähnlich.

Amyleinehonidin. Amylbromid wirkt erst bei 150-200° auf Cinchonidin ein. Aus der entstehenden Verbindung wird das Amyleinehonidin sehon durch Ammoniak als braune wett krystallisirbare Substanz gefällt (214).

Zwei Phenyl-Cinchonidine (115) vergl. (216), hat CLAUS durch Erhitzen von Cinchoach mit Anilin gewonnen. Die α -Verbindung wurde als ein in Aether lösliches Oel, die β -Verund als ein darin unlösliches, braunes Pulver erhalten. Ihre einfachen Salze konnten nicht
a krystallisirter Form, die Platindoppelsalze aber in reinem Zustande gewonnen werden.

Zersetzungen des Cinchonidins. Durch Erhitzen mit Glycerin auf 180-210° oder durch Erhitzen seines Disulfats auf 135° wird das Cinchonidin in Cinchonicin übergeführt (145, 183). Mit Salzsäure erhitzt giebt es je nach der Concentration der Säure Apocinchonidin oder Hydrochlorapocinchonidin (113). Deim Erhitzen mit Kaliumhydroxyd entsteht Chinolin (208). Die Oxydation des Cinchonidins mit Salpetersäure führt zu denselben Produkten, wie die des Cinchonins (189). Bei gemässigter Einwirkung von übermangansaurem Kalium wird Ameisensäure und das dem aus Cinchonin entstehenden Cinchotenin isomere, aber linksdrehende Cinchotenidin gebildet (139, 215). Durch energischere Einwirkung des übermangansauren Kaliums entsteht dieselbe Pyridintricarb onsäure, wie aus Chinin, Conchinin und Cinchonin (135).

Hydrochimin, C₂₀H₂₆N₂O₂. Von HESSE (271) 1882 aus den Mutterlangen des schwefeleuren Chinins isolirte Base. (Nicht zu verwechseln mit dem ebenfalls als "Hydrochinin" bemitheten Produkt der Einwirkung von nascirendem Wasserstoff auf Chinin). Das Alkaloid wird aus einer blau fluorescirenden Lösung in verdünnter Schwefelsäure durch Ammoniak in weissen, morphen, bald krystallinisch werdenden Flocken gefällt. Es enthält im lufttrocknen Zustande Krystallwasser, Schmp. 1680 (uncorrig.) Leicht löslich in Alkohol und Aether, beim Verdunsten deser Lösungen amorph zurückbleibend. Mit Chlorwasser und Ammoniak giebt es die Chinin vachon. Von übermangansaurem Kalium wird es in saurer Lösung nur langsam angegriffen.

Das schwefelsaure Salz, $2(C_{20}H_{26}N_2O_2)$ SO₄H₂ + 8H₂O, krystallisirt in farblosen, a kaltem Wasser schwerlöslichen Nadeln. Es wirkt unter gleichen Bedingungen in saurer Laung weniger stark linksdrehend, als das Chininsalz. Das weinsaure Salz $2(C_{20}H_{26}N_2O_2)$ $_{4}^{4}H_{4}O_{6}$ + H₂O bildet farblose Prismen, in kaltem Wasser schwer, aber doch leichter als das Chiminsalz löslich. Das Platindoppelsalz, $C_{20}H_{26}N_2O_2$ 2HCl-PtCl₄ + 2H₂O, ist ein zusachst amorpher, später krystallinischer, gelber Niederschlag.

Hydroconchimin, C20H26N2O2. Dem Conchinin sehr ähnliche Base, zuerst von FORST und

BÖHRINGER (204), bei der Behandlung von Conchinin in saurer Lösung mit übermangansauren Kalium erhalten, anfangs für ein Oxydationsprodukt des Conchinins, erst später (270), für eine im rohen Conchinin präexistirenden Begleiter desselben gehalten. Von HESSE (271) aus der Mutterlaugen des schwefelsauren Conchinins dargestellt.

Das Hydroconchinin krystallisirt aus Weingeist in dünnen, leicht verwitternden Prismen mi 2 ½ Mol. Krystallwasser, aus der verdunstenden ätherischen Lösung in dicken, rhombischen Taseb Leicht löslich namentlich in heissem Weingeist und in Chloroform, ziemlich schwer in Achte Schmp. 168° (uncorrig.) (271). Rechtsdrehend. Die alkoholische Lösung reagirt alkalisch. Di Lösung in verdünnten Säuren zeigt starke, blaue Fluorescenz. Mit Chlorwasser und Ammona tritt Grünfärbung ein.

Salzsaures H. Leicht lösliche kurze Nadeln.

Jodwasserstoffsaures H., $C_{20}H_{26}N_2O_2\cdot HJ$. Breite, gestreifte Nadeln, in kalte Wasser sehr schwer löslich.

Schwefelsaures H., $2(C_{20}H_{26}N_{2}O_{2})SO_{4}H_{2} + 12H_{2}O$, bildet beim langsamen Vedunsten der wässerigen Lösung derbe, flächenreiche Krystalle, die an der Luft verwittem 204 (Zarte Nadeln, 271). Das Platindoppelsalz, $C_{20}H_{26}N_{2}O_{2}\cdot 2HCl\cdot PtCl_{4} + 2H_{2}O$, krystall sirt aus warmer, verdünnter Salzsäure in kurzen, orangefarbenen Nädelchen.

Durch übermangansaures Kalium wird das Hydroconchinin in saurer Lösung nur schwangegriffen. Bei der Oxydation durch Chromsäure und Schwefelsäure liefert es, wie das Conchinin, Chininsäure (270).

Hydrocinchonin (Cinchotin), C₁₉H₂₄N₂O. Zuerst von Caventou und Willm (141, 16) der Oxydation von schwefelsaurem Cinchonin mit übermangansaurem Kalium beobachtet. Di Frage, ob das Hydrocinchonin bei dieser Operation aus dem Cinchonin entstehe (31, 264), od in letzterem als Beimengung präexistire (141, 167, 130), ist neuendings in letzterem Sinne is schieden worden (270, 271). Das Hydrocinchonin krystallisirt aus Alkohol in kleinen, gläner den Prismen, die bei 16° in 1360 Thln. Wasser, bei 20° in 534 Thln. Aether löslich in (31). 1 Liter 90 g Alkohol löst bei 15° 7,25 Grm. (141). die Lösung reagirt alkalisch. Schmels 268° (uncorrig.) (141). Rechtsdrehend.

Salze. Salzsaures H., C₁₉H₂₄N₂O·HCl+2H₂O (31, 264), feine, farblose Nadeln. 10⁰ in 47,2 Thin. Wasser löslich, schwer in Kochsalzlösung.

Saures salzsaures H, C₁₉H₂₄N₂O·2HCl (264). Glänzende Krystalle, leicht losled Wasser, schwer in Weingeist.

Bromwasserstoffsaures H., C₁₉H₂₄N₂O·HBr+2H₂O (264).

Saures bromwasserstoffsaures H., C₁₉H₂₄N₂O·2HBr. Spröde Nadeln, leicht lo lich in Wasser, schwer in Alkohol.

Jodwasserstoffsaures H., C₁₉H₂₄N₂O·HJ+H₂O (31, 264). Durch Fällung mit lokalium darstellbar. Farblose Nadeln, in Jodkaliumlösung schwer löslich.

Salpetersaures H., $C_{19}H_{24}N_2O\cdot NO_3H + H_2O$ (264), scheidet sich beim Verduntz seiner weingei-tigen Lösung als gelbliches Oel ab, welches sich allmählich in schöne, tate förmige Krystalle verwandelt.

Schwefelsaures H., $2(C_{19}H_{24}N_2O)SO_4H_1+12H_2O$ (31, 167, 264), krystallisit is Wasser in feinen, spröden Nadeln, aus Alkohol in durchsichtigen Tafeln des hexagonalen Systems die an der Luft verwittern. Bei 13° in 30,5 Thln. Wasser löslich.

Sulfocyansaures H., $C_{19}H_{24}N_2O\cdot CNSH$ (264), krystallisirt aus heissem Wasser i langen Nadeln, in kaltem schwer, in Rhodankaliumlösung fast gar nicht löslich.

Oxalsaures H., $2(C_{19}H_{24}N_2O)\cdot C_3O_4H_2+H_3O$ (264), scheidet sich aus der ubsi Schwefelsäure verdunstenden Lösung in weichen Nadeln aus, die sich bei 10° in 86 Thln. Waxel lösen.

Weinsaures H., $2(C_{19}H_{24}N_{2}O) \cdot C_{4}H_{6}O_{6} + 2H_{2}O$ (31, 264). Leicht lösliche Nadeln. Saures weinsaures H., $C_{19}H_{24}N_{2}O \cdot C_{4}H_{6}O_{6} + 4H_{2}O$ (31, 264), Nadeln, die stellte in 78 Thln., in der Hitze sehr leicht in Wasser lösen.

Benzoësaures H., C₁₉H₂₄N₂O·C₇H₆O₂ (264). Kleine, in kaltem Wasser nen schwer lösliche Nadeln.

Platindoppels alz, C₁₉H₂₄N₂O·2HCl·PtCl₄ (141), ziemlich grosse, glänzende Krystalle, malsture leicht löslich.

Mit 1 Mol. Methyljodid giebt das Hydrocinchonin schon in der Kälte das gut krystallisirende leid einer Ammoniumbase. Chromsäuremischung erzeugt Cinchoninsäure (264). (HESSE 271, schielt aus einer China cuprea ein Hydrocinchonin mit mehrfach abweichenden Eigenschaften: xamelep. 256° (uncorrig.) Platindoppelsalz: amorphes Pulver mit 2H₂O).

Hydrocinchonidin. C₁₉H₂₄N₂O. Von Forst und Böhringer (264), bei der Oxydation unsehen Cinchonidins mit übermangansaurem Kalium beobachtet und anfänglich für ein Oxydationsprodukt erklärt, später als in dem angewandten Cinchonidin präexistirend erkannt (270). Wahrscheinlich identisch mit Hesse's »Cinchamidin« (215, 270, 271). Von dem Cinchonidin, dem es unst sehr ähnlich ist, unterscheidet das Alkaloid sich durch seine Widerstandsfähigkeit gegen es genannte Oxydationsmittel und seinen höhern Schmelzpunkt, (229°) vom Hydrocinchonin, dem es sich in seiner Krystallform (kurze, feine Nädelchen) nähert, durch grössre Löslichkeit in Wengeist und seine linksdrehende Wirkung.

Das schwefelsaure Salz enthält 6H₂O; das weinsaure und das sulfocyansaure in in sind relativ schwer löslich. Bei der Oxydation mit Chromsäure und Schwefelsäure entsteht Chehoninsäure (270).

Homocinchonsidin, C₁₉H₂₂N₂O. Mit diesem Namen bezeichnet HESSE ein mit dem Cinchomin isomeres und ihm äusserst ähnliches Alkaloid, welches dasselbe mitunter in kleinen Mengen bezeiten, in erheblicherer Menge namentlich in einigen rothen, südamerikanischen Chinarinden wächmen soll (199, 224, 213, 227, 215), Nach den Untersuchungen von SKRAUP und von Quis ist das Homocinchonidin nur ein etwas verunreinigtes Cinchonidin (139, 225, 226, 228, 226, 229, 214).

Cinchonichin nennt DRYGIN (101), ein in käuflichem salzsauren Chinin gefundenes, angeblich

Meter Alkaloid, welches sich bei der Darstellung des salzsauren Chinin-Harnstoffs in dessen

Matterlaugen anhäufen und von dem Cinchonidin durch grössre Löslichkeit in Aether und Chlo
Morm, sowie durch grössre Löslichkeit seines Sulfats in Wasser unterscheiden soll.

Chimichin soll sich als ein weiteres neues Alkaloid aus der Mutterlauge des salzsauren Ginin-Harnstoffs isoliren lassen (230). Es krystallisirt in durchsichtigen Rhomboëdern, sein wir er losliches Sulfat in diamantglänzenden, harten, rhombischen Prismen.

Disonchinin, C₄₀H₄₆N₄O₃ (194). Amorphes Alkaloid, welches das Chinin und Conchinin Escheinend in allen Chinarinden begleitet und den wesentlichsten Bestandtheil des sogen. Chinoidins ausmacht. Hesse vermuthet, dass es in naher Beziehung zum Conchinin stehe, $\{C_{-1}H_{14}N_{2}O_{3}-H_{2}O=C_{40}H_{46}N_{4}O_{3}\}$ vermochte aber nicht, es in Conchinin überzuführen. Das Diconchinin scheint nur amorphe Salze zu bilden, Es fluorescirt in schwefelsaurer Lösung ver Chinin und Conchinin und giebt wie diese mit Chlor und Ammoniak eine grüne Färbung. Es wirkt rechtsdrehend. Beim Erhitzen mit 1 Mol. Schwefelsäure bildet es kein Chinicin.

Diainchomin, C₄₀H₄₈N₄O₂ (?) vermuthet HESSE (194) in Chinarinden, welche reich an tachonin und Cinchonidin sind, resp. in dem aus solchen Rinden gewonnenen Chinoidin.

Chinamin, C₁₉H₂₄N₃O₂. Von Hesse 1872 in einer indischen Chinarinde von Cinchona marubra entdeckt (231), und seitdem in allen aus Britisch Indien oder Java kommenden Rinden oder C. succirubra, C. officinalis, C. Calisaya var. javanica, C. Calisaya var. Ledgeriana, sowie in fichen südamerikanischen Chinarinden verschiedener Abstammung aufgefunden (194, 232).

Die Zusammensetzung drückte Hesse anfänglich durch die Formel $C_{20}H_{26}N_2O_2$ aus. Die Zersetzungsprodukte des Alkaloids veranlassten ihn später zur Annahme der Formel $C_1,H_{24}N_2O_2$ (194). Von den Analysen (194, 234, 235), haben die neuesten ebenfalls zu dieser Formel geführt.

Darstellung (217, 233, 194, 232). Die Mutterlaugen des aus chinaminhaltigen Rinden freonnenen schweselsauren Chinins werden durch Seignettesalz von den dadurch fällbaren Alkaisvien besteit, dann mit Ammoniak gefällt, der Niederschlag mit Aether behandelt, welcher die Huptmenge des Cinchonins ungelöst lässt, und die gelösten Alkaloide in essigsaure Lösung niergeführt. Diese wird neutralisirt und in der Wärme so lange mit Rhodankalium versetzt, bis Lich dem Erkalten sich kein Cinchonin mehr nachweisen lässt. Die klare Lösung fällt man han mit Natronlauge und löst den harzigen Niederschlag in siedendem 80 g Weingeist, woraus

beim Erkalten das Chinamin krystallisirt. Es wird durch Behandeln mit Thierkohle und Unkrystallisiren gereinigt.

Eigenschaften. Lange, asbestartige Prismen, ähnlich dem schwefelsauren Ching. Wasserfrei. Ueber 120° zersetzt es sich allmählich unter Braunfärbung. Bei schnelleren Erhitzen im Capillarröhrchen schmilzt es fast ohne Färbung bei 172° . In Wasser ist es nur purweise löslich (1:1516 bei 16°). Bei 20° löst es sich in 32 Thln. Aether, in 105 Thln. 80° Weingeist, viel reichlicher in absolutem Alkohol (31). Ammoniak und Alkalien lösen nicht reichlicher, als reines Wasser. Cinchaminsalzlösungen werden durch dieselben zunächst militz getrübt, worauf sich zarte Prismen abscheiden. Die Lösungen des Cinchamins wirken rechtdrehend. Die Grösse der Drehung ist bei verschiedenen Lösungsmitteln sehr verschiede (234, 235). Für die $1\frac{9}{8}$ Lösung in absolutem Alkohol ist $(\alpha)_D = +104^{\circ}$. Die Lösungen zu verdünnten Säuren fluoresciren nicht. Die alkoholische Lösung reagirt alkalisch.

Reactionen. Concentrirte Schwefelsäure löst in der Kälte farblos, beim Erwärmen in sich die Lösung gelb bis braun. Concentrirte Salpetersäure nimmt schon in der Kälte ex gelbe, später orangerothe, schliesslich hellgelbe Färbung an (31). Mit salpetersäurehalter Schwefelsäure giebt eine Cinchaminsalzlösung an der Berührungsstelle eine orangerothe bis braz rothe Färbung, die beim Verdünnen mit Wasser in Purpurroth und schliesslich in Rosengutbergeht. Auf Papier fast eingetrocknete schwefelsäurehaltige Cinchaminsalzlösung wird dar. Dämpfe von Chlorperoxyd, wenn wenig Schwefelsäure zugegen war bräunlich, bei mehr Schweissaure dunkelblau gefärbt. An feuchter Luft gehen beide Färbungen in Rosenroth über (23 Mit Chlorwasser und Ammoniak zeigt das Chinamin keine Grünfärbung. Durch Phenolwase werden seine Salze nicht gefällt.

Salze. Das Chinamin ist eine einsäurige Base; es bildet mit einbasischen Säuren zweibasischen ausserdem einfach saure Salze. Letztere sind amorph und keit veränderlich. Die Salze schmecken stark bitter.

Salzsaures Ch., $C_{19}H_{24}N_{2}O_{2}\cdot HCl+H_{2}O$ (31, 234, 232), farblose, derbe Priezes leicht löslich in Wasser, etwas weniger in verdünnter Salzsäure.

Bromwasserstoffsaures Ch., C₁₉H₂₄N₂O₂·HBr+H₂O (234, 232). Schöne, den Prismen, leicht löslich in Wasser und namentlich in Alkohol.

Jodwasserstoffsaures Ch., $C_{19}H_{24}N_2O_2\cdot HJ$ (31, 234). Kleine, farblose Prisrca leicht in siedendem, schwer in kaltem Wasser (1:71 bei 16°) löslich, sehr wenig in Jodkalinioung.

Salpeters aures Ch., $C_{19}H_{24}N_2O_2$ -NO₃H (234). Monokline Prismen, bei 15" = 16,5 Thln. Wasser löslich.

Chlorsaures Ch., C₁₉H₂₄N₂O₂·ClO₃H (234). Rhombische Krystalle, bei 16' = in 137 Thln. Wasser löslich.

Ueberchlorsaures Ch., C₁₉H₂₄N₂O₂·ClO₄H (234). Anscheinend monokline Krysnissen Schwefelsaures Ch., (31, 234). Sehr leicht löslich, nur schwierig in sechsseitigen Blanchen oder kurzen Prismen krystallisirend.

Saures schwefelsaures Ch., (233), wird nur als gelblicher, unkrystallisirbarer Rückstz-erhalten.

Ameisensaures Ch., (234), bildet federförmige Krystalle.

Essigsaures Ch., (31). Amorph, leicht löslich.

Oxalsaures Ch., 234, 232), krystallisirt schwierig in derben Nadeln.

Weinsaures und saures weinsaures Ch. sind amorph und leicht löslich (31, 234 ebenso benzoesaures, salicylsaures und chinasaures Chinamin (232).

Doppelsalze. Die Platinverbindung $2(C_{19}H_{24}N_2O_{9}\cdot HCl)PtCl_4 + 2H_2O$ (31, 255 234, 232), wird nur aus concentrirter Lösung niedergeschlagen. Einmal abgeschieden ist se schwer löslich in reinem, aber leicht in säurehaltigem Wasser. In trocknem Zustande ist sie ber 100^{0} beständig, feucht zersetzt sie sich selbst in der Kälte und im Dunkeln, wobei sie eine rosenrothe, mit Salzsäure sich dunkelblau färbende Masse bildet.

Das Golddoppelsalz (31), ist ein gelblich weisser, amorpher Niederschlag, der sat leicht unter Annahme einer purpurrothen Färbung und Abscheidung von Gold zersetzt.

Das Quecksilberdoppelsalz (31), wird nur aus concentrirter Chinaminsalzlösung duck

Quecksilberchlorid als amorpher Niederschlag gefällt. Jodwasserstoffsaures Chinamin-Quecksilberjodid (31), gelber, amorpher Niederschlag, leicht löslich in Alkohol.

Beim Erwärmen von Chinamin mit Aethyljodid und Alkohol scheint Jodäthyl-Chinamin zu untstehen und beim Verdunsten amorph zurückzubleiben. Beim Kochen mit Wasser zersetzt sich deser Rückstand allmählich, unter Bildung von jodwasserstoffsaurem Chinamin. Durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid auf 60—80° wird aus dem Chinamin nicht ein Acetylchinamin, sondern cas um H₂O ärmere Acetyl-Apochinamin erhalten. Durch kurzes Kochen mit 20 Thln. Salzsäure vom spec. Gew. 1,125 wird das Chinamin unter Braunfärbung in Apochinamin übergeführt. Bei längerem Kochen entsteht eine in verdünnter Salzsäure äusserst schwer lösliche braune Sabstanz. Erhitzen mit kalt gesättigter Salzsäure auf 140° verwandelt das Chinamin in eine kurschukähnliche, in allen Lösungsmitteln unlösliche Masse. Eine Auflösung von Chinamin in 10 Thln. 13 § Salzsäure färbt sich bei gewöhnlicher Temperatur bald gelb, dann roth, trübt sich tarauf und scheidet neben einem rothem Oel farblose Krystalle von salzsaurem Chinamidin ab (232).

Cinchonamin, C₁₉H₂₄N₉O (236). Dieses mit dem Hydrocinchonin somere Alkaloid wurde 1881 von Arnaud neben Cinchonin in einer sehr dichten, dunkelbraunen columbischen Chinamade von unbekannter Abstammung gefunden.

Die gepulverte Rinde wurde mit Kalkmilch eingetrocknet, mit heissem Alkohol erschöpft, tach dem Abdestilliren des letzteren der Rückstand in überschüssiger verdünnter Salzsäure aufgenommen, worauf sich das in der Kälte schwer lösliche salzsaure Cinchonamin krystallinisch abschied und so von Cinchoninsalz getrennt wurde. Das Cinchonamin ist unlöslich in kaltem Weser, loslich bei 17° in 100 Thln. Aether (spec. Gew. 0,72) und in 31,6 Thln. 90 § Alkohol. Is systallisirt aus heissem Alkohol in glänzenden, wasserfreien Prismen, beim Verdunsten seiner abrischen Lösung in feinen Nadeln. Es schmilzt gegen 195° und erstarrt zu einer durchsennenden, amorphen Masse. Die alkoholische Lösung reagirt alkalisch. Sie wirkt rechtschend (a) D = + 117,9°.

Die Salze sind meistens schwer löslich. Ihre sauren Lösungen fluoresciren nicht. Der Gechmack ist nur schwach bitter.

Salzsaures Cinchonamin $C_{19}H_{24}N_2O$ ' $HCl+H_2O$ krystallisirt sehr leicht in Prismen ber Tafeln, die in kaltem Wasser schwer löslich sind. Das salpetersaure Salz ist ein in Wittinnter Salpetersäure fast unlöslicher, krystallinischer Niederschlag. Auch das jod wasserstoff blure und das essigsaure Salz sind krystallinisch und in kaltem Wasser schwer löslich. Dagegen löst sich das schwefelsaure C. $(2(C_{19}H_{24}N_2O)SO_4H_2)$, bei 100° getrocknet) sehr becht in Wasser und krystallisirt nur aus Alkohol. Das Platindoppelsalz $2(C_{19}H_24N_2O)B(C)$ PCC_4 ist ein sehr schwer lösliches, hellgelbes, krystallinisches Pulver.

Conchinamin, C₁₉H₂₄N₂O₂. Dieses Alkaloid, von Hesse zuerst in einer Rinde von Cantina succirubra gefunden (199, 237) ist anscheinend ein steter Begleiter des Chinamins. Die Famel C₁₉H₂₄N₂O₂, nach welcher es mit dem letzteren isomer ist, wurde von OUDEMANS bester (238).

Darstellung. Bei der Gewinnung des Chinamins bleibt das Conchinamin in den alko
krischen Mutterlaugen desselben. Aus dem Verdampfungsrückstand dieser Mutterlaugen wird es

krien amorphen Basen durch siedendes Ligroin ausgezogen. Nachdem sich beim Erkalten die

flauptmenge der amorphen Basen ausgeschieden hat, wird die übrige Lösung mit verdünnter

Eurgsaure geschüttelt und die essigsaure Lösung mit Natronlauge gefällt. Den harzigen Nieder
richtig knetet man mit lauwarmem Wasser aus, löst ihn in heissem Alkohol und sättigt die

Lösung mit Salpetersäure, worauf binnen einigen Tagen das salpetersaure Conchinamin aus
arystallisirt. Es wird aus siedendem Wasser umkrystallisirt, in heissem 60

Weingeist gelöst

and durch Ammoniak gefällt.

Eigenschaften. Das Conchinamin krystallisirt aus 60 % Weingeist in langen, vierseitigen visserfreien Prismen, aus Aether und Ligroin in derberen Prismen. In diesen Lösungsmitteln und namentlich in Chloroform ist es sehr leicht, in Wasser fast gar nicht löslich. Die alkoholische installig reagirt stark alkalisch. Das Conchinamin schmilzt bei 123° (corrig.) und erstarrt strahlig registallinisch. Es wirkt stark rechtsdrehend. Für seine Lösung in 97% Alkohol (c = 2, t = 15) ind Hesse (a) D = $+204.6^{\circ}$.

In seinen Reactionen stimmt das Conchinamin ganz mit dem Chinamin überein, dem es überhaupt in chemischer Beziehung sehr nahe steht.

Salze. Die neutralen Salze des Conchinamins sind im Allgemeinen etwas leichter krystallisirbar, als diejenigen des Chinamins.

Salzsaures C. C₁₉H₂₄N₂O₂·HCl (237), wird leicht in grossen, octaëdrischen Krystale erhalten, die ziemlich leicht in Wasser, sehr leicht in Alkohol löslich sind.

Jodwasserstoffsaures C. C₁₉H₂₄N₂O₂·HJ (238, 237), bildet ziemlich leicht locht. Prismen; es kann durch Fällung des essigsauren Salzes mit Jodkalium gewonnen werden.

Salpetersaures C., C₁₉H₂₄N₂O₂·NO₃H (238, 237), krystallisirt in Prismen, de E kaltem Wasser sehr schwer, in Alkohol etwas leichter löglich sind.

Schwefelsaures C., 2(C₁₉H₂₄N₉O₂)SO₄H₂ (237). Sehr lange, in Wasser und Allebhol leicht lösliche Prismen.

Oxalsaures C., $2(C_{19}H_{24}N_2O_2)C_2O_4H_2 + 3H_2O$ (238. 237). Wenig in kaltem, leads in siedendem Wasser und in Weingeist löslich. Es verliert bei 95° sein Krystallwasser, schutzt dann bei 105° und verwandelt sich in oxalsaures Chinamicin, schliesslich unter Wasserverkein Apochinaminsalz.

Saures oxalsaures C., (237), ist amorph und leicht zersetzlich.

Chinasaures C., $C_{19}H_{24}N_{2}O_{2} \cdot C_{7}H_{12}O_{6} + 2H_{2}O$ (237), lange, leicht lösliche Prismes Salicylsaures C. (237), ist amorph, leicht in Alkohol, sehr wenig in Wasser in the proposition of the Prismes of the Prisme

Das neutrale Platindoppelsalz, 2(C₁₉H₂₄N₂O₂·HCl)PtCl₄+2H₂O (238, 237). vr. durch Natriumplatinchlorid aus dem salzsauren Salz als gelber, flockiger Niederschlag ausschieden.

Gold- und Quecksilberdoppelsalz (237), sind den entsprechenden Chinaminten bindungen ähnlich. Kaliumquecksilberjodid fällt auch aus sehr verdünnten Chonchinamintellösungen einen weissen, flockigen, auch in sehr überschüssiger Salzsäure unlöslichen Niederschles.

Wird Conchinamin mit Salzsäure (spec. Gew. 1,125) nur einige Minuten gekocht, so spalze es sich, wie das Chinamin, in Wasser und Apochinamin.

Cinchamidin. C₂₀H₂₆N₂O. Ein nach HESSE das Cinchonidin begleitendes Alkaloid, wei ze er aus den Mutterlaugen seines schwefelsauren .Homocinchonidins isolirte (254, vergl. 244-Vielleicht identisch mit dem Hydrocinchonidin von FORST und BÖHRINGER (215, 270, 271

Darstellung. Die aus jenen Mutterlaugen gefällten und aus Alkohol umkrystalisere. Alkaloide wurden aus salzsaurer Lösung durch weinsaures Natrium fractionirt gefällt, das in der letzten Fällungen enthaltene Cinchamidin schliesslich durch Behandlung mit wenig übermangssaurem Kalium von leichter oxydirbaren Verunreinigungen befreit.

Eigenschaften. Es krystallisirt aus verdünntem Weingeist ohne Krystallwasser in Blachen oder flachen Nadeln, aus starkem Alkohol in kurzen, dicken Prismen, die sich sehr schwei in Aether, leicht in Chloroform, auch ziemlich leicht in kaltem Alkohol lösen. Schmelzp. 23% (uncorrig.). Die sauren Lösungen fluoresciren nicht und färben sich mit Chlorwasser und Ammoniak nicht grün. Die alkoholische Lösung reagirt alkalisch. Das Alkaloid wirkt Inderhend. Für seine Lösung in 97% Alkohol ($t=15^{\circ}$, c=2) wurde (α) $p=-98,4^{\circ}$ bestimmt. In saurer Lösung ist das Drehungsvermögen grösser.

Salze. Das Cinchamidin ist eine zweisäurige Base, die meistens gut krystallisirbare Salze bildet.

Salzsaures C., $C_{20}H_{26}N_2O\cdot HCl + 2H_2O$. Derbe, rhombische Prismen. Es blüde die beiden Platin doppelsalze $2(C_{20}H_{26}N_2O\cdot HCl)$ PtCl₄ + $3H_2O$ und $C_{20}H_{26}N_2O\cdot 2H^{Cl}$ PtCl₄. Ersteres ist ein blassgelber, amorpher Niederschag; letzteres krystallisirt in orange farbenen Blättchen.

Weinsaures C., $2(C_{20}H_{26}N_2O)C_4H_6O_6 + 2H_2O$. In kaltem Wasser sehr schwer low liche Prismen.

Paricin, C₁₆H₁₈N₂O. 1845 von Winckler (239), in einer von Para importirten falscher Chinarinde, (angeblich von Buena hexandra Pohl.) später auch in einer echten Chinarinde (1000 Cinchona lutea) aufgefunden. Hesse fand es neben Chinamin in ostindischen Rinden von Cuccirubra (31, 199). Nachdem schon Winckler auf die grosse Aehnlichkeit mit dem Buin hingewiesen hatte, hielt Flückiger (240), das Paricin für identisch mit dem letzteren Alkalend

HESSI (241), verwies dagegen auf das verschiedene optische Verhalten, stellte später (31), durch engehendere Untersuchung die Eigenartigkeit des Paricins fest, vertheidigte dieselbe gegen Einwendungen von Howard (242), und ermittelte die Zusammensetzung (243).

Darstellung. Für die Trennung des Paricins von den übrigen Chinaalkaloiden benutzt HESSE (199, 343) den Umstand, dass aus verdünnten Salzlösungen nur das Paricin durch doppelt tohlensaures Natrium gefällt wird, sowie die Schwerlöslichkeit des schwefelsauren Salzes in verdünnter Schwefelsäure. Die verdünnte Lösung der aus der Rinde von C. succirubra erhaltenen Basen in überschüssiger Schwefelsäure wird mit kohlensaurem Natrium bis zu schwach alkalischer Reaction versetzt und der Niederschlag mit überschüssiger verdünnter Schwefelsäure erhitzt, wobei das schwefelsaure Paricin ungelöst bleibt. Das durch Sodalösung daraus freigemachte Alkaloid löst man in wenig Aether und fällt durch Zusatz von leichtem Petroleumäther zunächst die Verunreinigungen, dann das Paricin, welches schliesslich durch wiederholte derartige Fällung gereinigt wird.

Eigenschaften. Amorphes, blassgelbes Pulver, welches, aus essigsaurer Lösung gefällt, † Mol. Wasser enthält, bei 136° schmilzt, sich leicht, mit gelber Farbe in Alkohol und Aether, schwer in Wasser und in Petroleumäther löst. Beim Aufbewahren erleidet es, anscheinend unter Aufnahme von Sauerstoff, eine Zersetzung, durch die es mehr und mehr in Aether unlöslich wird. Die alkoholische Lösung schmeckt bitter, reagirt schwach alkalisch und ist optisch inactiv.

Reactionen. Concentrirte Schwefelsäure löst mit grünlich gelber, beim Erwärmen in Dukelbraun übergehende Farbe. Concentrirte Salpetersäure giebt ein dunkelgrünes Harz, das sich beim Erwärmen mit dunkelgelber Farbe löst. Mit der essigsauren Lösung des Paricins seinen Salpetersäure und derer Salze einen flockigen, gelblichen Niederschlag von salpetersaurem Paricin; Jodkalium und Chlornatrium verursachen ebenfalls gelbliche, im Ueberschuss der Fallungsmittel schwer lösliche Niederschläge. Ebenso wird durch Platin-Gold- und Quecksilberschlörid die salzsaure Lösung des Alkaloids flockig gefällt.

Die Salze sind durchweg amorph und in verdünnten Säuren schwerer löslich, als in Wasser. Das Platindoppelsalz hat die Zusammensetzung 2(C₁₆H₁₈N₂O·HCl)PtCl₄+4H₂O.

Aricin, C₃₂H₂₆N₂O₄. Pelletier und Coriol (246) entdeckten dieses Alkaloid 1829 in teit zuerst über Arica ausgeführten sogen. falschen Calisayarinde. Bald darauf untersuchte Leverköhn (247), nach einem andern Verfahren eine ähnliche Rinde, die er nach dem Exportiefen China de Cusco nannte, und fand darin ein Alkaloid, welches von Buchner als »Cusconine bezeichnet, später aber lange für identisch mit dem Aricin gehalten wurde. Das später von Munzini (248), aus der sogen. blassen Jaen- oder Ten-China isolirte »Cinchovatin« wurde von Boichardat (249), und von Winckler (250), als identisch mit dem Aricin erkannt. Hesse bezweifelte die Existenz des Aricins und des Cusconins (31, 251), vermochte aber später, (252, 253), aus geeignetem Material, nämlich einer vermuthlich von C. Pelleteriana stammenden Cuscorinde, diese Alkaloide in grösserer Menge darzustellen und ausführlich zu untersuchen.

Die betreffende Cuscorinde enthielt 0,62 f Aricin, 0,93 f Cusconin und 0,16 f amorphes Abaloid.

Darstellung. Das alkoholische Extrakt der Rinde wurde mit Soda übersättigt und mit Aether ausgeschüttelt, der ätherischen Lösung durch ziemlich concentrirte Essigsäure die Hauptmenge der Alkaloide entzogen. Aus der mit Ammoniak fast neutralisirten Lösung schied sich das essigsaure Aricin in kleinen Krystallen aus, worauf aus dem Filtrat durch eine concentrirte Losung von schwefelsaurem Ammoniak das schwefelsaure Cusconin als gelatinöse, schwierig zu trennende Masse ausgefällt wurde. Das essigsaure Aricin wurde noch mit schwach essigsaurem Wasser ausgekocht, das Ungelöste mit Soda behandelt und das Alkaloid durch Umkrystallisiren aus beissem Weingeist gereinigt.

Eigenschaften (252). Schöne, weisse, wasserfreie Prismen, bei gewöhnlicher Temperatur ehr leicht in Chloroform, ziemlich leicht in Aether, wenig in Alkohol, gar nicht in Wasser selich. Die alkoholische Lösung reagirt nur beim Eintrocknen auf rothem Lackmuspapier bwach alkalisch. Das Aricin schmilzt bei 188° (uncorrig.) zu einer bräunlichen, amorph ertarrenden Masse. Es schmeckt sehr schwach adstringirend, nicht bitter. Seine Lösung in Sauren zeigt keine Fluorescenz. Die alkoholische oder ätherische Lösung wirkt linksdrehend,

während die salzsaure Lösung keine Ablenkung bewirkt. Für die Lösung in 97 $\frac{1}{6}$ Alkohol wurde (α)D = -54.09, für die ätherische Lösung (α)D = -94.77 gefunden (c = 1).

Reactionen. Concentrirte Schwefelsäure löst das Aricin mit grünlich gelber Farbe, die beim Erwärmen in Dunkelbraun, bei Gegenwart von molybdänsaurem Ammoniak in Dunkelblau und Olivengrün übergeht. Concentrirte Salpetersäure färbt Aricin dunkelgrün und löst es allmählich mit grünlich gelber Farbe. Ueber die Empfindlichkeitsgrenze verschiedener Fällungreagentien vergl. (252).

Salze (252). Die Lösungen der normalen Aricinsalze reagiren mehr oder weniger sauer, Bei Anwendung von Wasser als Lösungsmittel zeigt eine theilweise Ausscheidung von freien Alkaloid die stattfindende Zersetzung an. Alle Salzlösungen färben sich allmählig gelb, inden das Aricin in eine gefärbte, amorphe Substanz übergeht.

Salzsaures A., C₂₂H₂₆N₂O₄·HCl+2H₂O. Zarte, weisse Prismen, schwer lower in kaltem Wasser, etwas leichter in Alkohol und Chloroform. Ein saures Salz scheint nicht in existiren.

Das Platindoppelsalz ist ein orangefarbener, amorpher, schwer löslicher Niederschlag das Golddoppelsalz ein schmutzig röthlich gelber, ebenfalls amorpher Niederschlag, der bem Erhitzen der Fällungsflüssigkeit Gold abscheidet.

Bromwasserstoffsaures A. Weisses, amorphes Pulver, durch Bromkalium aus des Lösung des salzsauren Salzes fällbar.

Jodwasserstoffsaures A., C₂₃H₂₆N₂O₄·HJ, ebenfalls durch Fällung zu gewinne, bildet zarte, weisse Prismen, sehr schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in Alkohol, unloud in Jodkaliumlösung.

Salpetersaures A., C₂₂H₂₆N₂O₄·NO₃H, wird aus dem salzsauren Salz durch Salpeter säure in kleinen Prismen gefällt, die in überschüssiger Säure fast unlöslich, in Alkohol ziemid leicht löslich sind.

Schwefelsaures A., $2(C_{22}H_{26}N_2O_4)SO_4H_2$, scheidet sich aus der verdunstenden alle holischen Lösung als eine weisse, gallertartige, aus zarten Nadeln bestehende Masse ab, welch beim Trocknen hornartig wird. In kaltem Wasser ziemlich leicht löslich.

Saures schwefelsaures A., C₂₃H₂₆N₂O₄·SO₄H₂, ist in kaltem Wasser sehr schwefelsauren löslich. Es wird aus der heissen Lösung des salzsauren Salzes durch Zusatz von Schwefelsauren kleinen, sternförmig gruppirten Prismen erhalten.

Unterschwestligsaures A. Weisser, pulverförmiger Niederschlag, der sich aus beisser wässriger Lösung als eine aus mikroskopischen Nadeln bestehende, gallertartige Masse aus scheidet.

Sulfocyansaures A., C₂₂H₂₆N₂O₄·CNSH. Sehr schwer löslicher Niederschlag. 2 kleinen Prismen krystallisirbar.

Essigsaures A., C₂₃H₂₆N₂O₄·C₂H₄O₂+3H₂O, wird aus der Lösung des salzsaure. Salzes durch essigsaures Natrium oder Essigsäure gefällt. Kleine, weisse, körnige Krystalläusserst schwer in kaltem, leichter in heissem Wasser löslich. Das Krystallwasser entweicht z Exsiccator. Bei 100° entweicht auch die Essigsäure, und es bleibt das freie Alkaloid, gelb st färbt zurück.

Oxalsaures A. wird durch Fällung als ziemlich schwer lösliches, körniges Krystallpul-e erhalten.

Saures oxalsaures A. entsteht durch Fällung mit freier Oxalsäure. Weisse Prisered die sich nach einiger Zeit, auch ausserhalb der Mutterlauge, in Rhomboëder umsetzen. 1¹⁵ Zusammensetzung der letzteren entspricht der Formel C₂₂H₂₆N₂O₄·C₂O₄H₂+2H₂O. 1³¹ Salz löst sich bei 18⁰ erst in 2025 Thln. Wasser.

Weinsaures A. Weisser, pulverförmiger Niederschlag, aus heisser wässriger Lösung i kleinen Prismen, bei einer gewissen Concentration auch in Gallertform sich abscheidend.

Saures citronensaures A., krystallisirt aus der Lösung des Alkaloids in wasenge Citronensäure in ziemlich leicht löslichen Nadeln.

Salicylsaures A. Blassgelber, pulvriger, anscheinend amorpher Niederschlag, leicht lot lich in Aether.

Cusconin, C22H26N2O4+2H2O. Dieses Alkaloid begleitet das Aricin in Cusco-Chiral

riden, aus welchen es zuerst von Leverköhn 1829 dargestellt wurde (247). Hesse untersuchte es genauer (252).

Darstellung. Das gallertartige schwefelsaure Salz (vergl. unter »Aricin«) wird durch Absugen oder vorsichtiges Auspressen möglichst von der Mutterlauge befreit und in lauwarmer, vissiger Lösung durch Ammoniak zersetzt. Das Cusconin fällt in amorphen Flocken nieder und wird nach dem Trocknen wiederholt aus Aether krystallisirt.

Eigenschaften. Mattglänzende, weisse, meist rosettenförmig gruppirte Blättchen; aus Alkohol oder Aceton krystallisirt derbere Blätter oder kurze Prismen. Bei 18° in 35 Thln. Achter (spec. Gew. 0,72) löslich, leichter in Alkohol und Aceton, fast unlöslich in Wasser und Alkalien. Aus allen Lösungsmitteln scheidet sich das Cusconin mit 2 Mol. Krystallwasser ab, die bei 80° vollständig entweichen. Das entwässerte Alkaloid schmilzt bei 110° zu einer ankelbraunen, amorph erstarrenden Flüssigkeit. Die alkoholische Lösung des Cusconins reagirt wer beim Eintrocknen auf rothem Lackmuspapier schwach alkalisch. Die sauren Lösungen fluoreschen nicht. Sie wirken, wie die alkoholische oder ätherische Lösung, linksdrehend. Für die Losung in 97 Alkohol wurde α 0 = -54,32, für die ätherische Lösung = -26,80 gefunden -1 Mit concentrirter Salpetersäure, Schwefelsäure und molybdänsäurehaltiger Schwefelsäure gebt das Cusconin dieselben Farbenerscheinungen, wie das Aricin.

Salze. Die normalen Cusconinsalze reagiren mehr oder weniger sauer; die löslichen bewen einen anfangs kratzenden, dann schwach bitteren Geschmack. Sie sind meistens gallertwig nicht krystallisirbar.

Salzsaures Cusconin fällt auf Zusatz von Salzsäure zur Lösung des essigsauren Salzes imkrystallisirbare, gallertartige Masse nieder. Es giebt mit Quecksilberchlorid einen weissen, priverförmigen, mit Platinchlorid einen schwer löslichen, dunkelgelben, völlig amorphen Niederschlag 2(C₂₂H₂₆N₂O₄·HCl)PtCl₄+5H₂O, mit Goldchlorid eine schmutzig gelbe, ebenfalls amorphe Fällung.

Bromwasserstoffsaures C. scheidet sich aus der Lösung des essigsauren Salzes auf Lesar von überschüssigem Bromkalium als Gallerte ab. In reinem Wasser ziemlich leicht lösisch.

Jodwasserstoffsaures C. auf entsprechende Weise dargestellt, ist ein blassgelber, mehr, nach einiger Zeit entweder krystallinisch oder gallertartig werdender Niederschlag. Schwer löslich in Jodkaliumlösung, unter siedendem Wasser schmelzend.

Salpetersaures C. Gallertartig, schwer löslich in kaltem Wasser.

Schwefelsaures C. $2(C_{23}H_{26}N_2O_4)SO_4H_2$, wird durch schwefelsaures Ammoniak aus der Losung des essigsauren Salzes als gelbliche, ganz amorphe Gallerte gefällt, die hornartig entrocknet. Beim Verdunsten der alkoholischen Lösung scheidet sich das Salz anfänglich in blittig krystallinischen, später in gallertartigen Massen ab.

Saures schwefelsaures C. ist schwer löslich in kaltem Wasser und konnte nur gallerteig erhalten werden.

Unterschwefligsaures C. Schwer löslich, gallertartig.

Sulfocyansaures C., C₂₃H₂₆N₂O₄·CNSH+2H₂O. Blassgelbes, nach dem Entrisem bei 90° schwefelgelbes Pulver.

Essigsaures C. Die schwach gelbliche Lösung erstarrt beim Erkalten gallertartig; bei Sosserer Verdünnung wird sie nur schleimig, zähe.

Oxalsaures, weinsaures und citronensaures C. wurden ebenfalls als gallertartige Massen erhalten. Salicylsaures C. Blassgelber, flockiger, anscheinend krystallinischer Niederchlag mit 2H.O.

Cusconidin nennt Hesse (199, 253), ein amorphes Alkaloid von unbekannter Zusammenwtung, welches das Aricin und Cusconin in der Cuscochinarinde begleitet. Aus seinen bisher
zu gefärbt erhaltenen Salzlösungen wird es durch Ammoniak in blassgelben, amorphen Flocken
grfällt. Es scheint nur amorphe Salze und Doppelsalze zu bilden.

Cuscamin. In einer angeblich von Cinchona Pelleteriana stammenden Cuscorinde fand HESSE 1253), neben dem Aricin nicht Cusconin, sondern ein neues, als Cuscamin bezeichnetes angeblisischeres und ein Cuscamidin genanntes amorphes Alkaloid.

Darstellung. Nachdem aus dem Alkaloidgemenge das Aricin durch Essigsäure entfernt

war, wurde die verdünnte Lösung mit wenig Salpetersäure versetzt, worauf sich allmählich krystallinisches salpetersaures Cuscamin und amorphes salpetersaures Cuscamidin ausschieden. Die durch Natronlauge frei gemachten Alkaloide wurden in Aether aufgenommen und der krystallinische Verdunstungsrückstand dieser Lösung mit wässriger Oxalsäure erwärmt. Beim Erkalter krystallisirte oxalsaures Cuscamin, während das Salz des Cuscamidins in ¡Lösung blieb. Das aus seinem oxalsauren Salz durch Natronlauge abgeschiedene Cuscamin wurde aus Alkohol unkrystallisirt. Seine Zusammensetzung ist noch nicht ermittelt.

Eigenschaften. Farblose, flache Prismen, in Aether, Chloroform und heissem Alkoh.' leicht, in kaltem Alkohol mässig leicht löslich. Schmelzp. 218° (uncorrig). Die alkoholische Lösung reagirt nur beim Eintrocknen auf rothem Lackmuspapier schwach alkalisch. Die saurer Lösungen zeigen keine Fluorescenz.

Reactionen. Concentrirte Schwefelsäure löst mit gelber Farbe. Molybdänsäurehalt; Schwefelsäure färbt blaugrün, beim Erwärmen braun. Die gelbe Lösung des Cuscamins auconcentrirter Salpetersäure färbt sich nicht allmählich braun, wie die des Aricins.

Die Salze reagiren in wässeriger Lösung sauer, schmecken etwas adstringirend, spalis schwach bitter.

Salzsaures C. ist eine in Wasser lösliche Gallerte. Es liefert mit Gold- und Platinchloragelbe, amorphe Niederschläge.

Bromwasserstoffsaures C. krystallisirt in grossen Blättern.

Jodwasserstoffsaures C., wie das vorige Salz durch Fällung aus der essigsauren Losa; des Alkaloids darstellbar, ist selbst in siedendem Wasser schwer löslich und krystallisirt darse in mikroskopischen, weissen Blättchen.

Salpetersaures C. Sternförmig vereinigte Nadeln, in Wasser fast unlöslich.

Schwefelsaures C. bildet zarte Nadeln, das saure Salz kurze, derbe Prismen.

Chromsaures C., gelber, amorpher Niederschlag.

Essigsaures C. krystallisirt nur bei langsamem Verdunsten.

Oxalsaures C. bildet in kaltem Wasser schwer lösliche Nadeln, das saure Salz dette Prismen.

Cuscamidin. Von HESSE (253), als Begleiter des Cuscamins aufgefundenes amorphes Ala loid, vielleicht identisch mit dem Cusconidin.

Javanin ist von Hesse ein aus der Rinde von Cinchona Calisaya var. javania isolitek krystallisirbares, noch nicht eingehender untersuchtes Alkaloid genannt worden. Es krystallisir aus Wasser in rhombischen Blättchen und löst sich in verdünnter Schwefelsäure mit untersigelber Farbe (199).

Homochinin (Ultrachinin), C₁₉H₃₂N₂O₂ (271). In der Rinde von Cinchona cupres fance. 1881 gleichzeitig Paul und Cownley (266) und Whiffen (267), ein neues Alkaloid, welche von Letzterem »Ultrachinin«, später von Howard und Hodgkin (268), »Homochinin« genarst wurde. Es wurde auch von Hesse (271) untersucht. Das Homochinin krystallisirt aus waschaltigem Aether theils in glatten Prismen mit 2H₂O, theils in Blättchen mit 1H₂O (271). Es schmilzt bei 1770 (uncorrig), löst sich leicht in Alkohol und Chloroform, aber schwer in Aether. (271), leicht in verdünntem Ammoniak (267). Die schwefelsäurehaltige wässrige Losung 1037 blaue Fluorescenz (267, 268, 271). Ob mit Chlorwasser und Ammoniak Grünfärbung eintr in (267, 271) oder nicht (268) scheint unentschieden. Das Homochinin wirkt links drehend, and zwar stärker, als das Chinin (267, 268).

Das schwefelsaure Salz, $2(C_{19}H_{22}N_{2}O_{2})SO_{4}H_{2} + 6H_{2}O$ (268, 271), krystallisiri in kurzen Prismen, die sich in etwa 400 Thln. kaltem, in 100 Thln. siedendem Wasser losen und leicht verwittern. Auch das oxalsaure und das weinsaure Salz sind schwer löslich, während das salzsaure, jodwasserstoffsaure und salpetersaure Salz sich leicht in Wasser losen und grosse Neigung haben, sich aus übersättigter Lösung zunächst als Oel abzuscheiden (2006)

Das Platindoppelsalz, C₁₉H₂₂N₂O₃·2HCl·PtCl₄+H₂O, wird als gelber, krystalinischer Niederschlag erhalten (271).

WOOD und BARRETT (269) vermochten aus zahlreichen Mustern der China curren die Homochinin nicht zu isoliren und bemerken, dass Chinin und Conchinin sich zu gleichen Mele-

tilen zu einem Körper verbinden können, der in Aether schwerer löslich ist, als jedes einzelne der beiden Alkaloide.

Flüssige, flüchtige Chinabasen. Eine flüssige nicht benannte Base wurde zuerst 1871 von Howard (255) aus den Mutterlaugen des schwefelsauren Chinins gewonnen. Die aus diesen Muterlaugen gefällten Alkaloide wurden mit Aether ausgezogen und der Verdunstungsrückstand desselben mit Oxalsäure und sehr wenig Wasser behandelt, das leicht lösliche oxalsaure Salz durch Umkrystallisiren gereinigt. Die freie Base blieb beim Verdunsten ihrer atherischen Lösung 2k gelbliches, in der Kälte nicht erstarrendes Oel zurück. Ihre Zusammensetzung entsprach der Formel C₁₀H₂₄N₂O₂, wonach die Base mit dem Chinin isomer wäre. Sie theilt mit letzterem te Reaction mit Chlorwasser und Ammoniak. Beim Erwärmen mit Salpetersäure nehmen selbst sch verdünnte Lösungen der Base eine tief gelbgrüne Farbe an. Die Salze zeichnen sich durch ausserordentliche Leichtlöslichkeit aus. Das am besten krystallisirende oxalsaure Salz hat die Insummensetzung 2(C₂₀H₂₄N₂O₃)C₂O₄H₂ + 9 H₂O. Das schwefelsaure, phosphorsaure, essigsure, weinsaure und citronensaure Salz sind äusserst leicht lösliche, halbkrystallinische Massen. Das Platindoppelsalz bildet einen krystallinischen, gelben, wasserfreien Niederschlag, der Es Salzsäure gut krystallisirt. HESSE (199), beobachtete die Existenz eines fittssigen und ancheinend flüchtigen Alkaloids in einer jungen Calisayarinde aus Bolivia. Er gewann später (271), mi den Mutterlaugen des schwefelsauren Chinins durch successives Ausfällen mit Seignettesalz and Rhodankalium, Ausschütteln des mit Natronlauge übersättigten Filtrats mit Aether, Verimsten der ätherischen Lösung und Destillation des Rückstands mit Wasserdämpfen ein Geringe flichtiger Basen, von denen er eine als Cincholin bezeichnete. Zur Isolirung dieses Cincholins wurde die salzsaure Lösung der flüchtigen Basen verdampft, der Rückstand mit Suronlauge und Aether behandelt und zu der mit Wasser gewaschenen ätherischen Lösung tropfenweise eine ätherische Oxalsäurelösung zugesetzt. Das dabei als kleisterartige Masse ausfallende oxalsaure Salz setzt sich bald in glänzende Blättchen um. Das freie Cincholin bleibt beim Verdunsten seiner ätherischen Lösung als stark alkalisch reagirendes, blassgelbes Oel zurück. Es ist destillirbar, namentlich mit Wasserdämpfen leicht flüchtig, leicht löslich in Aether, Alkohol and Chloroform, weniger in Wasser, kaum in Natronlauge. Die neutralen Salzlösungen sind zechmacklos. Das salzsaure Salz krystallisirt in quadratischen Blättchen. Es giebt mit Goldac Platinchlorid nur harzige Fällungen. Mit Oxalsäure bildet das Cincholin ein in Wasser sehr schwer lösliches Salz.

Chinoidin. Mit dem Namen Chinoidin oder Chinioidin wurde zuerst 1828 von SERTÜRNER ein amorphes Gemenge von Alkaloiden bezeichnet, welches er als ein vermeintlich besondres, neues Alkaloid neben Chinin und Cinchonin aus den Chinarinden gewann und für den Hauptträger ihrer arzneilichen Wirkung hielt (256). Das seit 1830 im Handel als Chinoidin vorsommende Gemenge, noch jetzt als billiges Surrogat des Chinins vielfach in arzneilichem Gestauch, wird in den Chininfabriken aus den letzten, unkrystallisirbaren Mutterlaugen des schweselsten Chinins nach dem Verdünnen mit Wasser durch Natronlauge gesällt. Man knetet den Nicherschlag mit warmem Wasser aus, schmilzt ihn in gelinder Wärme und bringt ihn durch Ausgiessen in die Form von Stangen oder Taseln. Das käussliche Chinoidin bildet dann eine stauten, spröde, harzartige Masse von muschligem, glänzenden Bruch, löslich in Alkohol und in errößnaten Säuren, beim Kochen mit Wasser zu einer dicken, braunen Masse schmelzend.

Seine Zusammensetzung muss je nach den Bestandtheilen der Rinden, aus denen es geseinen wurde und je nach der Vollständigkeit, mit welcher man die krystallisirbaren Alkaloide enfernte, verschieden sein. Dass das Chinoidin ein eigenthümliches Alkaloid sei, wurde schon im Duflos bestritten (45), Winckler zeigte, dass das Präparat stets einen Rest krystallisirbarer Alkaloide enthalte (257). Namentlich findet man darin oft sehr erhebliche Mengen von Conchitin (258, 197). Die verschiedenen amorphen Gemengtheile des Chinoidins sind noch jetzt nicht indexindig bekannt. Winckler (259) sah in dem amorphen Theil desselben wesentlich eine Madification des Chinins. Liebig's Analysen (260), schienen diese Ansicht zu stützen. Pastreur 1821, hielt die amorphen Gemengtheile für Produkte einer Veränderung, welche die krystallicheren Chinaalkaloide theils schon in der Rinde durch Einwirkung von Luft und Licht, theils ich der Darstellung des schwefelsauren Chinins erlitten. Dass Chinicin und Cinchonicin als Umandlungsprodukte von Chinin und Cinchonin in dem Chinoidin vorkommen müssen, wurde

auch von Hesse (145), hervorgehoben und Howard (261), vermochte, wenigstens das erster daraus abzuscheiden. Dass neben diesen beiden amorphen Basen noch andere im Chinoidi vorkommen, scheint allerdings zweifellos. DE VRIJ (262), isolirte eine solche, welche sich dur die hygroskopische Beschaffenheit ihres oxalsauren Salzes vom Chinicin und Cinchonicin unte schied, und Hesse fand, dass das Diconchinin, C_{4.0}H_{4.6}N₄O₃, und anscheinend ein Dicinchoni C_{3.8}H_{4.4}N₄O₂, Hauptbestandtheile des Chinoidins sind.

Durch Umwandlung aus den natürlichen Chinabasen entstehende All loide. Während es trotz der nahen Beziehungen der wichtigeren Chinabasen zu einander b her nicht gelungen ist, sie in einander überzuführen, vermag man dieselben auf verschiede Weise in andere Basen zu verwandeln, von denen einige, anscheinend ebenfalls als Umwandlung produkte der ersteren, auch schon fertig in den Chinarinden vorkommen. Hierber gehoren mächst die amorphen Basen wie Chinicin und Cinchonicin, welche durch Einwirkung bes Säuren auf Chinin, Cinchonin, Conchinin entstehen und mit den ursprünglichen Alkalosi isomer sind.

Chinicin, C₂₀H₂₄N₂O₂. Von Pasteur 1853 durch Erhitzen von Chinin- oder Conchinsalzen, namentlich Erhitzen der mit etwas Wasser und Schwefelsäure versetzten Sulfate: 120—130° dargestellt (182). Hesse (263), geht zur Darstellung von den sauren Sulfaten awelche bei 100° ihr Krystallwasser verlieren und sich dann bei etwa 135° unter Schmelzung Chinicinsalz verwandeln. Auch durch Erhitzen der freien Alkaloide mit Glycerin auf 180° with die Umwandlung bewirkt (145). Howard wies fertiges Chinicin in einer Chinarinde nach: 26

Aus der Lösung seines geschmolzenen Disulfats wird das Chinicin durch Ammoniak if gemacht, mittelst Aether ausgeschüttelt und an Oxalsäure gebunden. Nach dem Neutralbal mit etwas Ammoniak scheidet sich das neutrale oxalsaure Salz in Krystallen ab, die du successives Umkrystallisiren aus siedendem Chloroform und siedendem Alkohol gereinigt udurch Natronlauge zersetzt werden (263).

Eigenschaften. Das Chinicin bleibt beim Verdunsten seiner ätherischen Lösung schwach gelbliche, amorphe Masse zurück, die hartnäckig Aether und etwas Wasser zurückt und schliesslich im luftverdünnten Raum bei etwa 60° getrocknet werden muss. Es wurd der Kälte allmählich hart, schmilzt gegen 60° und färbt sich dabei allmählich, rascher bei 10° ohne Gewichtsänderung rothbraun. Es löst sich leicht in Alkohol, Chloroform, Aether. wei in Wasser, reichlicher in Ammoniaksalzen. Sein Geschmack ist bitter. Die alkoholische Losa reagirt alkalisch und nimmt aus der Luft Kohlensäure auf. Das Chinicin wirkt rechtsdreher Für die Chloroformlösung (c = 2 und t = 15°) wurde (a)p = +44,1 gefunden (263).

Reactionen. Mit Chlorwasser und Ammoniak färben Chinicinlösungen sich grün. Unt chlorigsaure Salze geben in der schwach salzsauren Lösung einen weissen, amorphen Nied schlag. (Unterschied von Chinin und Cinchonin). Derselbe wird durch Ammoniak grün i färbt. Die Lösung des Chinicins in verdünnter Schwefelsäure ist gelb und zeigt keine Fluor cenz. Salpetersäure färbt sie grünlich. Mit Phenolwasser geben die nicht zu verdünnten Micsungen amorphe Niederschläge (98).

Die Salze sind meistens gut krystallisirbar, nehmen aber leicht eine gelbe oder rothlic Färbung an.

Jodwasserstoffsaures Ch., C₂₀H₂₄N₂O₂·HJ+H₂O (263), lässt sich aus dem Ous durch überschüssiges Jodkalium fällen. Es krystallisirt aus Wasser in zarten, gelblichen Nade Schwefelsaures Ch., 2(C₂₀H₂₄N₂O₂)SO₄H₂+8H₂O (263), krystallisirt aus Alkol

in zarten, röthlich weissen Prismen, die an der Luft rasch verwittern. Sehr leicht lochek Wasser, Alkohol und alkoholhaltigem Chloroform. Das saure schwefelsaure Salz [26] bildet lange, gelbe, strahlenförmig gruppirte Prismen, in Wasser und Alkohol äusserst lest löslich.

Sulfocyansaures Ch., $C_{20}H_{24}N_2O_2$ ·CNSH $+\frac{1}{4}H_2O$ (263), entsteht durch Fällung doxalsauren Salzes mit Rhodankalium. Krystallisirt in langen, fast weissen Prismen, leicht leicht in Chloroform und Alkohol, ziemlich leicht auch in reinem Wasser, unlöslich in Rhodankalte lösung.

Oxalsaures Ch. (262, 261, 263), 2(C, H24N2O, C,O4H2+9H2O, krystalliurt #

heissem Chloroform in kleinen, weissen Prismen, aus heissem Alkohol in sehr leichten, schwach geblichen Nadeln. Es löst sich bei 16° erst in 257 Thln. Wasser, leicht in heissem Wasser, leicht auch in siedendem, aber fast gar nicht in kaltem Chloroform.

Weinsaures Ch. (261), halbkrystallinische, sehr leicht lösliche Masse.

Saures weinsaures Ch., C₂₀H₂₄N₂O₂·C₄H₆O₆+6H₂O (261), krystallisirt aus der concentrirten wässrigen Lösung in concentrisch gruppirten Nadeln, die bei 50° 4 Mol. und erst bei 140° den Rest ihres Krystallwassers verlieren.

Doppelsalze. Das Platindoppelsalz, C₂₀H₂₄N₂O₂·2HCl·PtCl₄+2H₂O (261, 263), wird aus der warmen, stark salzsauren Lösung durch Platinchlorid nach anfangs milchiger Trübung in dunkelorangegelben, zu Warzen vereinigten kleinen Nadeln abgeschieden. Das Quecksilberdoppelsalz bildet einen gelblich weissen, das Golddoppelsalz einen gelben, fockigen Niederschlag.

Cinchonicin, C₁₉H₂₂N₂O. Zuerst von Pasteur 1853 durch Erhitzen von Cinchonin- und Unchonidinsalzen, namentlich Erhitzen der mit etwas Wasser und Schwefelsäure versetzten Sulfue auf 120—130⁶ dargestellt (182). Es bildet sich überhaupt bei denselben Operationen aus Ciachonin und Cinchonidin, durch welche Chinin und Conchinin in Chinicin übergeführt werden 31, 261, 218, 263). Vermuthlich begleitet das Cinchonicin die krystallisirbaren Alkaloide, aus denen es entsteht, auch schon in den Chinarinden (31). Als zweifellos isomer mit Cinchonin und Cinchonidin hat es mit diesen die früher diesen Alkaloiden beigelegte Formel C₂₀H₂₄N₂O gegen die obige vertauschen müssen.

Für die Darstellung des Cinchonicins aus saurem schwefelsaurem Cinchonin oder Cinchonidin wird genau wie beim Chinicin verfahren (263).

Eigenschaften. Das Cinchonicin bleibt beim Verdunsten seiner ätherischen Lösung als schwach gelbliche, zähe, amorphe Masse zurück, die bei etwa 50° leicht flüssig wird, sich gegen 80° bräunt und bei 100° dem Chinoidin ähnlich wird, aber beim Erkalten weich bleibt. Leicht löslich in Alkohol, Aether, Chloroform, Benzol, Aceton. In Wasser etwas reichlicher löslich, als das Chinicin. Ammoniaksalze erhöhen auch hier die Löslichkeit. Die alkoholische Lösung reagirt stark alkalisch und zieht aus der Luft Kohlensäure an. Sie schmeckt bitter. Das Cinchonicin ist rechtsdrehend. Für die Chloroformlösung (c = 2 und t = 15°) wurde (α) α 0 = α 1, α 2 gefunden (263).

Reactionen. Mit Chlorwasser und Ammoniak entsteht keine Färbung. Unterchlorigsaure Salze geben in der salzsauren Lösung einen harzartigen, flockigen Niederschlag, der durch Ammoniak nicht gefärbt wird.

Die Salze sind meistens leichter löslich, als die des Chinicins. Sie schmecken stark bitter. Mit Phenolwasser geben ihre Lösungen amorphe Niederschläge (98).

Jodwasserstoffsaures C., C₁₉H₂₂N₂O·HJ (263). Aus kleinen Prismen bestehender Niederschlag, in Wasser mässig leicht, in Jodkaliumlösung äusserst schwer löslich.

Sulfo cyansaures C., lässt sich durch überschüssiges Rhodankalium nicht fällen (263). Oxalsaures C., (262, 261, 263) 2(C₁₉H₂₂N₂O) C₂O₄H₂+4H₂O, krystallisirt aus Chloroform oder Wasser oft in feinen, verschlungenen Fäden, löst sich bei 16° in 80 Thln. Wasser. Weinsaures C. Leichtlöslich, anscheinend nicht krystallisirbar (261).

Saures weinsaures C., $C_{19}H_{22}N_2O \cdot C_4H_6O_6 + H_2O$ (261). Kurze Prismen, die bei 130° wasserfrei werden.

Das Plattindoppelsalz, C₁₉H₂₂N₃O·2HCl·PtCl₄+H₂O (263), entsteht bei der Fällung zus stark salzsaurer Lösung als dunkelorangerother, krystallinischer Niederschlag. Aus neutraler oder schwach saurer Lösung wird ein gelblich weisser, sich bald in ein hellgelbes, krystallinisches Pulver umsetzender Niederschlag gefällt, dessen Analyse zur Formel 3 (C₁₉H₂₂N₂O·HCl) 2 PtCl₄+4H₂O führte.

Golddoppelsalz und Quecksilberdoppelsalz werden als ölige Fällungen erhalten (263).

Das von HESSE als »Homocinchonicin« bezeichnete Umwandlungsprodukt seines »Homocinchonins« zeigte keine Verschiedenheit vom Cinchonicin (199).

Chinamicia, C₁₉H₂₄N₂O₂. Isomeres Umwandlungsprodukt des Chinamins. Von Hesse dargestellt durch Eintrocknen einer das gleiche Moleculargewicht Schwefelsäure enthaltenden alkoholischen Chinaminlösung bei schliesslich 100°, zweckmässig unter Zusatz von etwas

Glycerin (199, 232). Aus der Lösung des so entstehenden Sulfats wird das Chinamicin durch kohlensaures Natrium gefällt, durch wiederholte derartige Fällung aus essigsaurer Lösung vor etwa anhaftendem Chinamidin befreit und schliesslich durch Ammoniak gefällt.

Eigenschaften. Weisse Flocken, die bald krystallinisch werden. Schmelsp. 109 (uncorrig.) Leicht löslich in Alkohol, Aether und Chloroform, welche beim Verdunsten die Base nur amorph hinterlassen. Rechtsdrehend α) D=+38,1 für die Lösung in 97 prod Alkohol ($c=2,t=15^{\circ}$).

Das salzsaure Chinamicin kann durch Verdunsten der mit wenig überschüssiger Salzsaure versetzten Lösung in Prismen krystallisirt erhalten werden. In seiner Lösung bewirke Chlornatrium, Brom- und Jodkalium, salicylsaures und oxalsaures Ammoniak weisse, flockig Niederschläge. Auch concentrirte Salzsäure, verdünnte Schwefelsäure und Salpetersäure erzeuge amorphe Fällungen. Goldchlorid fällt gelb, amorph. Der Niederschlag färbt sich nicht, wie de des Chinamidins, nach kurzer Zeit purpurroth.

Das Platindoppelsalz, $2(C_{19}H_{24}N_2O_2\cdot HCl)PtCl_4 + 3H_2O_1$ ist ebenfalls ein gelbe amorpher Niederschlag. Durch kurzes Kochen mit Salzsäure vom spec. Gew. 1,125 wird ist Chinamicin in Apochinamin übergeführt.

Protochinamicin, C₁₇H₂₀N₂O₂(?) entsteht, wenn wie bei der Darstellung des Chinamici verfahren, aber schliesslich kurze Zeit auf 120—130° erhitzt wird. HESSE (199, 232). Dah färbt sich die Masse dunkelbraun und wird fast unlöslich in Wasser. Durch Digestion derselts mit essigsaurem Baryum und etwas Essigsäure wird die Base in Lösung gebracht und wiederlid durch Ammoniak aus essigsaurer Lösung gefällt. Braune Flocken. Nach dem Trocknen schwalbraune Masse.

Auch das Platindoppelsalz, 2(C₁₇H₂₀N₂O₂·HCl)PtCl₄(?), ist ein brauner, flock g Niederschlag, getrocknet eine schwarze Masse.

Chinamidin, C₁₉H₂₄N₂O₂. Diese mit dem Chinamicin und dem Chinamin isomere Bz kann aus dem letzteren Alkaloid auf verschiedene Weise erhalten werden (199, 232).

Darstellung. 4 Grm. Chinamin werden mit 2 Grm. Weinsäure und 18 Grm. Wasser zw. Stunden auf 130° erhitzt und die noch warme Flüssigkeit bis zu bleibender Trübung mit gesättigt Kochsalzlösung versetzt, worauf das salzsaure Chinamidin neben saurem weinsaurem Natru auskrystallisirt.

Eigenschaften. Das durch Natronlauge harzartig gefällte Chinamidin scheidet sich a seiner alkoholischen Lösung allmählich in Blumenkohl-ähnlichen Aggregaten kleiner, weise Nadeln ab. Sehr leicht löslich in Alkohol, wenig in Chloroform und Acther. Schmelep. Schmelep. Schmelep. Schmelep. Schmelep. Schmelep. Saures Natrium wird das Alkaloid nur unvollständig, durch Kali- und Natronlauge aber vollstand aus seinen Salzlösungen gefällt. Das Chinamidin wirkt schwach rechtsdrehend. (2) 10 = + 4 für die Lösung in 97 proc. Alkohol (c=2, t=15°).

Reactionen. Concentrirte Schwefelsäure oder Salzsäure lösen mit saffrangelber Farl Die salzsaure Lösung fürbt sich beim Erwärmen rasch dunkelbraun und giebt, dann in kalt Wasser gegossen, eine schön rosenrothe, intensiv grün fluorescirende Lösung, die sich am Sonne licht bald entfärbt. Mit Goldchlorid giebt die salzsaure Lösung des Chinamidins, wie die die Chinamins, eine purpurrothe Fällung.

Salze. Salzsaures Ch., C₁₉H₂₄N₂O₂·HCl+H₂O. Farblose, derbe, an trockn Luft verwitternde Prismen, leicht löslich in Alkohol und heissem Wasser, wenig in kaltem Wasseunlöslich in Kochsalzlösung.

Bromwasserstoffsaures Ch., C19Hy4N2O2·HBr+H2O. Farblose, derbe Priemet in Wasser ziemlich leicht löslich.

Oxalsaures Ch., $2(C_{19}H_{24}N_{2}O_{2})C_{2}O_{4}H_{2}+4H_{2}O$, krystallisirt aus siedendem Wavd in rhombischen Blättchen.

Das Platindoppelsalz, $2(C_{19}H_{24}N_2O_3 \cdot HCl)PtCl_4 + 6H_3O$, ist ein blassgelber, flockigt Niederschlag, der sich bald zusammenzieht und dunkelroth wird. — Bei der Behandlung aut concentrirter Salzsäure liefert das Chinamidin kein Apochinamin.

Apochimin, C₁₉H₂₂N₂O₂+2H₂O. Wird Chinin mit Salzsäure vom spec. Gew. 1.12 G-10 Stunden lang auf 140-150° erhitzt, so entsteht Apochinin und Methylchlorid. Hassa (115)

Des Apochinin wird aus der verdünnten Lösung durch Ammoniak gefällt, in essigsaurer Lösung durch Thierkohle entfärbt und wieder gefällt.

Eigenschaften. Amorphe, weisse, bitter schmeckende, alkalisch reagirende Masse, leicht belich in Aether, Chloroform und Alkohol, auch etwas in kaltem, reichlich in heissem Wasser, sowie in frisch gefälltem Zustande in Ammoniak und Alkalien. Schmelzp. 160° (uncorrig.). Die zikoholische Lösung giebt mit Chlorwasser und Ammoniak eine schwach grünlichgelbe Färbung. Die schwefelsaure Lösung fluorescirt nicht. Für die Lösung in 97 proc. Alkohol (c=2, t=15°) ist tas Drehungsvermögen der wasserfreien Base (α) α = -178, 1°, in saurer Lösung grösser.

Die Salze krystallisiren nicht. Das neutrale und das saure salzsaure Salz bleiben beim Verdunsten ihrer Lösungen amorph zurück. Aus der Lösung des neutralen Salzes fällt Seignettecalz erst bei erheblichem Ueberschuss das ölige, in Wasser leicht lösliche weinsaure Salz.

Das Platindoppelsalz, C₁₉H₂₂N₂O₂·2HCl·PtCl₄+3H₂O, ist ein gelber flockiger, in verdünnter Salzsäure ziemlich leicht löslicher Niederschlag.

Ein Gold doppelsalz wurde als röthlich gelbes Harz erhalten.

Beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid auf $60-80^{\circ}$ nimmt das Apochinin zwei Acetylguppen auf:

Diacetylapochinin, $C_{19}H_{20}(C_2H_2O)_2N_2O_2$. Schwach gelbliche, amorphe, spröde Masse, leicht löslich in Aether, Chloroform, Alkohol, fast unlöslich in Wasser, bitter schmeckend and schwach alkalisch reagirend. Die Lösung in verdünnter Schwefelsäure fluorescirt blau, die Wisbolische färbt sich mit Chlor und Ammoniak grün. Links drehend. (a) D=-61.8 für die Lisung in 97 proc. Alkohol (c=2, t=15°). Durch Kochen mit alkoholischer Kalilauge wird die Verbindung zu Essigsäure und Apochinin verseift. Das Platindoppelsalz, $C_{19}H_{20}(C_2H_3O)_2N_2O_2$. C_1HC1 -PtCl₄ + C_1 -PtCl₅ ist ein dunkelgelber, bald krystallinisch werdender Niederschlag; das Golddeppelsalz ist amorph.

Wenn Apochinin mit hochconcentrirter (bei — 17° gesättigter) Salzsäure 6 Stunden lang auf 140—150° erhitzt wird, so verwandelt es sich durch Aufnahme von 3 Mol. Salzsäure in saures salzsaures Hydrochlorapochinin, C₁₉H₂₂ClN₂O₂·2HCl, in welchem also ein Drittel der aufgenommenen Salzsäure durch Silbersalze nicht angezeigt wird. Nach dem Vertännen mit dem halben Volumen Wasser scheidet sich diese Verbindung krystallinisch aus. In ganz entsprechender Weise werden Apocinchonin, sowie die dem Apochinin und dem Apocinchonin isomeren Apobasen bei derselben Operation verändert, Man erhält ferner dieselben Hydrochlorapobasen, wenn man die betreffenden ursprünglichen Alkaloide der gleichen Behandlung unterwirft, wobei natürlich aus Chinin und Conchinin Methylchlorid abgespalten wird. Hesse (113). Die Salze der Hydrochlorapobasen wurden zum Theil früher schon von Zorn (126) dargestellt, aber als unmittelbare Derivate des Chinins, Cinchonins u. s. w. anstatt des Apochinins, Apocinchonins u. s. w. gedeutet.

Hydrochlorapochinin, $C_{19}H_{23}ClN_2O_2+2H_3O$ (113), wird aus der Lösung seines alrsauren Salzes in lauwarmem Wasser durch Ammoniak als voluminöser, flockiger Niederschlag effallt, der anscheinend etwas krystallinisch werden kann. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Chloroform, sehr wenig in Alkalien. Schmelzp. 160° (uncorrig.). Die alkoholische Lösung reagent alkalisch. Mit Chlor und Ammoniak färbt sie sich gelb. Für die Lösung in 97 prochlichel wurde $(\alpha)_D = -149,1^0$ gefunden. Wasserfrei $(c=2, t=15^\circ)$. Die salzsaure Lösung with viel stärker linksdrehend. Die schwefelsaure Lösung zeigt keine Fluorescenz.

Das saure salzsaure Salz, C₁₉H₂₃ClN₂O₂·2HCl+3H₂O, bildet farblose Nadeln, leicht oslich in Wasser und Alkohol, sehr schwer in mässig verdünnter Salzsäure.

Das Platindoppelsalz, $(2H_2O)$, ist ein dunkelgelber, flockiger, später krystallinischer Niederschlag.

Diacetylhydrochlorapochinin, $C_{19}H_{21}(C_2H_3O)_2ClN_2O_2$, entsteht durch Einwirkung ton Essigsäureanhydrid auf Hydrochlorapochinin. Es bildet beim Verdunsten seiner ätherischen Losung schöne, farblose, bei 184° (uncorrig.) schmelzende Prismen, leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwer in Aether. Seine Lösungen in verdünnten Säuren fluoresciren nicht. Durch Kochen mit alkoholischer Kalilauge wird es leicht unter Rückbildung von Hydrochlorapochinin verseift.

Das Platindoppelsalz, $C_{19}H_{y1}(C_2H_2O)_2ClN_yO_2\cdot 2HCl\cdot PtCl_4 + H_yO$, ist ein schön gelber, bald krystallinisch werdender Niederschlag.

Apoconchinin, $C_{18}H_{22}N_2O_2 + 2H_2O$ (113), entsteht neben Methylchlorid aus dem Conchinin, wie das ihm isomere Apochinin aus dem Chinin. Es ist in seinem Aeussern dem Apochinin durchaus ähnlich. Die alkalisch reagirende weingeistige Lösung färbt sich mit Chlorwasser und Ammoniak deutlich grün. Das bei 120° entwässerte Alkaloid schmilzt bei 137° (uncorrig.). Et wirkt rechtsdrehend. Für die Lösung in 97 proc. Alkohol (c=2, wasserfrei, $t=15^0$) ist (a > 1) $c=15^0$. In saurer Lösung ist die Drehung grösser.

Das salzsaure Apoconchinin krystallisirt in leicht löslichen Nadeln. Seine wässrig Lösung wird durch Jodkalium und Rhodankalium harzig gefällt.

Das Platindop pels alz, C₁₉H₂₉N₂O₂·2HCl·PtCl₄+3H₃O, ist ein schön gelber, amorpher flockiger Niederschlag.

Diacetylapoconchinin, $C_{19}H_{20}(C_{2}H_{2}O)_{2}N_{2}O_{2}$, entsteht aus dem Conchinin auf gaw analoge Weise, wie aus dem Chinin das Diacetylapochinin, dem es in seinem Aeussern uns seinen Reactionen durchaus ähnlich ist. Es wirkt rechtsdrehend. (α) D=+40.4 für die Losun in 97 proc. Alkohol (c=2, $t=15^{0}$). Die durch Ammoniak aus der sauren Lösung gefällte Rasbildet ein farbloses Harz, welches nach dem völligen Austrocknen bei etwa 60^{0} schmilzt.

Ihr Platindoppelsalz, $C_{19}H_{20}(C_{2}H_{3}O)_{2}N_{3}O_{2}\cdot 2HCl\cdot PtCl_{4}+2H_{2}O$, ist ein gelbe flockiger, bald krystallinisch werdender Niederschlag.

Hydrochlorapoconchinin, $C_{19}H_{23}ClN_2O_2+2H_2O$, (vgl. unter Apochinin). Sein saure salzsaures Salz kann durch Umkrystallisiren aus verdünnter Salzsäure oder durch Behandeln mi siedendem Alkohol, der es ungelöst lässt, gereinigt werden. Aus der wässrigen Lösung desselhe fällt Ammoniak die chlorhaltige Base in weissen Flocken. Sie ist leicht löslich in Aether un Alkohol, auch etwas in siedendem Wasser. Die alkoholische Lösung färbt sich mit Chlor un Ammoniak gelb. Schmelzp. 164° (uncorrig.) (α) α = +203.7 für die Lösung in 97 proc. Alkohol (α = +203.7). Das Hydrochlorapoconchinin scheint nur saure Salze zu bilden

Das saure salzsaure Salz, C₁₉H₂₂ClN₂O₂·2HCl, bildet farblose, sechsseitige Blättcher welche Dichroismus zeigen. Schwer löslich in Alkohol und in mässig verdünnter Salzsaure ziemlich leicht in Wasser.

Das Platindoppelsalz, C₁₉H₂₃ClN₂O₂·2HCl·PtCl₄+4H₂O, ist ein anfangs flockige Niederschlag, der sich bald in glänzende, orangefarbene Krystalle verwandelt.

Diacetylhydrochlorapoconchinin, C₁₉H₃₁(C₂H₃O)₂ClN₃O₃, krystallisirt aus ather rischer Lösung in farblosen, rhombischen, bei 168° (uncorrig.) schmelzenden Blättchen. schwelbslich in Aether, leicht in Alkohol und Chloroform. Die alkoholische Lösung reagirt alkalisch und schmeckt bitter; sie giebt mit Chlor und Ammoniak keine Färbung.

Das Platindoppelsalz, (3H2O), ist ein gelber, flockiger Niederschlag.

Apocinchonin, C₁₉H₂₂N₂O. Isomer mit dem Cinchonin, aus welchem es neben Diapet cinchonin bei mehrstündigem Erhitzen mit Salzsäure vom spec. Gew. 1,125 auf 140-150° gebildet wird. HESSE (113). Um es von dem Diapocinchonin zu trennen, neutralisirt man du saure Flüssigkeit nahezu mit Ammoniak, versetzt sie mit dem gleichen Volumen Alkohol, erhitz zum Kochen und fällt durch überschüssiges Ammoniak. Das ausgeschiedene Apocinchonin wird mit Weingeist gewaschen und aus siedendem Alkohol umkrystallisirt.

Eigenschaften. Farblose, bei 209° (uncorrig.) schmelzende Prismen, unlöslich in Wasset ziemlich leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in Aether und Chloroform. Die alkoholoche Lösung reagirt alkalisch und schmeckt bitter. Sie wirkt rechtsdrehend (α) $D=+160^\circ$ für de Lösung in 97 proc. Alkohol (c=1, $t=15^\circ$), in saurer Lösung grösser.

Salzsaures Apocinchonin. Sehr leicht lösliche, seideglänzende, concentrisch gruppint. Nadeln.

Das Platindoppelsalz, $C_{19}H_{29}N_2O \cdot 2HCl \cdot PtCl_4 + 2H_9O$, ist ein dunkelgelber, amon her flockiger Niederschlag.

Schwefelsaures A., $2(C_{19}H_{29}N_{2}O)SO_{4}H_{2}+2H_{2}O$. Sternförmig gruppirte Nadeln leicht löslich in Alkohol, Chloroform und heissem Wasser, wenig in kaltem Wasser.

Acetylapocinchonin, $C_{19}H_{21}(C_2H_3O)N_3O$, entsteht bei mehrstündigem Erhitzen ioon Apocinchonin mit Essigsäureanhydrid auf $60-80^\circ$. Es gleicht im Aeussern dem Duscetylapochinin. Für die Lösung im 97 proc. Alkohol wurde (α) D=+71.4 gefunden (c=2, $t=15^\circ$)

Das Platindoppelsalz, C₁₉H₂₁(C₂H₃O)N₃O·2HCl·PtCl₄+2H₃O, ist ein blassgelber, amorpher, flockiger Niederschlag.

Hydrochlorapocinchonin, $C_{19}H_{23}ClN_2O$, entsteht bei der Behandlung des Apocmehonins mit hoch concentrirter Salzsäure (vgl. Hydrochlorapochinin) neben Spuren von Diapocmehonin. Sein saures salzsaures Salz wird durch Wasserzusatz krystallinisch gefällt und kann durch Umkrystallisiren aus verdünnter Salzsäure gereinigt werden. Aus der Lösung des Salzes in heissem, verdünntem Alkohol wird die Base durch Ammoniak in zarten, weissen Nadeln gefällt. Schwer löslich in Aether, Chloroform und absolutem Alkohol, fast unlöslich in Wasser, unlöslich in Natronlauge (α) D=+205.4 für die Lösung in 97 proc. Alkohol bei c=0.5 und $t=15^\circ$. Es scheint nur saure Salze zu bilden.

Das saure salzsaure H., C₁₉H₂₃ClN₂O·2HCl (113), (Zorn's »Salzsaures Chlorcinchonid«)

126) bildet glänzende, sechsseitige, wasserfreie Prismen. leicht in reinem, wenig in salzsäurehaltigem Wasser löslich. Die Krystalle werden beim Befeuchten mit Wasser undurchsichtig,
mit Salzsäure befeuchtet wieder klar.

Das Platindoppelsalz, C₁₉H₂₂ClN₂O·2HCl·PtCl₄+2H₂O, ist ein dunkelgelber, amorpher, flockiger Niederschlag.

Acetylhydrochlorapocinchonin, $C_{19}H_{22}(C_2H_3O)$ ClN₂O, bleibt beim Verdunsten seiner ätherischen Lösung als amorpher Firniss zurück. Leicht löslich in Alkohol, Aether, Chlorolorm, wenig in Wasser. Aus seinen sauren Lösungen wird es durch Alkalien harzig gefallt. Alkoholische Kalilauge scheidet rasch Hydrochlorapocinchonin ab (α) p=+108 für 100 für 100 Losung in 97 proc. Alkohol bei 1000 und 1000 las Platindoppelsalz, 1000 ist en dunkelgelber, flockiger Niederschlag.

Hydrobromapocinchonin, C₁₉H₂₃BrN₂O, (Bromeinchonid) erhielt SKRAUP (174, 177) durch Erhitzen des Cinchonins mit sehr concentrirter Bromwasserstoffsäure. Aus der wässrigen Lösung seines in verdünnter Bromwasserstoffsäure unlöslichen sauren bromwasserstoffsauren Salzes wird es durch Ammoniak gefällt. Es krystallisirt aus Weingeist in weissen Schüppehen. Durch bilberoxyd wird ihm das Brom entzogen, unter Bildung eines leicht löslichen, stark alkalischen, sehr zersetzlichen Körpers.

Diapocinchonin, C₃₈H₄₄N₄O₂, entsteht neben dem Apocinchonin beim Erhitzen von Cinchonin mit Salzsäure (spec. Gew. 1,125) auf 140—150° und bleibt bei der Darstellung des Apocinchonins in dessen alkoholischer Mutterlauge (113). Man neutralisirt letztere mit Salzsäure, verjagt den Alkohol, übersättigt mit Ammoniak, schüttelt mit Aether, behandelt die ätherische Lösung mit Thierkohle und lässt den Aether verdunsten. Das Diapocinchonin verdankt seine Entstehung der weiteren Einwirkung der Salzsäure auf das Apocinchonin.

Eigenschaften. Blassgelbe, nach völligem Austrocknen spröde, amorphe Masse, leicht lössch in Aether, Alkohol und Chloroform. Die alkoholische Lösung reagirt alkalisch $(\alpha)_D = +20$ für die Lösung in 97 proc. Alkohol bei c=2 und $t=15^{\circ}$, für die salzsaure Lösung etwas grösser. Salzsaures D. ist amorph, leicht löslich.

Oxalsaures D. bleibt beim Verdunsten seiner alkoholischen Lösung als amorphe, kaum zgroskopische Masse zurück.

Das Platindoppelsalz, $C_{38}H_{44}N_4O_2\cdot 4HCl\cdot 2PtCl_4+4H_2O$, ist ein gelber, amorpher, fockiger Niederschlag, das Golddoppelsalz ein schön gelber, ebenfalls amorpher Niederschlag. Diacetyldiapocinchonin, $C_{28}H_{42}(C_2H_3O)_2N_4O_2$. Gelbliche, firnissartige Masse, in ilkoholischer Lösung nicht oder nur in sehr geringem Grade optisch activ, in saurer wässriger Losung schwach rechtsdrehend.

 $\label{eq:Das Platindoppelsalz, C38} Das Platindoppelsalz, C38H_42(C2H3O)_2N_4O_2\cdot 4HCl\cdot 2PtCl_4+4H_2O, \ und \ das Gold-coppelsalz, C38H_42(C2H3O)_2N_4O_2\cdot 4HCl\cdot 4AuCl_8+2H_2O, \ sind \ gelbe, \ flockige \ Niederschläge.$

Apocinechonicin, C₁₉H₂₂N₂O. Wenn das Apocinehonin mit dem gleichen Moleculargewicht Schwefelsäure und etwas Wasser eingetrocknet wird, so geht es bei 130—140° unter Braunlarbung ohne Gewichtsverlust in Apocinehonicin über (113). Dieses ist amorph, leicht löslich 7 Aether, Alkohol, Chloroform und verdünnten Säuren. Es wird aus letzteren Lösungen durch Alkalien harzartig gefällt. Anscheinend optisch inactiv; in freiem Zustande sehr unbeständig.

Das neutrale oxalsaure Salz ist amorph (Unterschied von Cinchonicin); das Platindoppelsalz, (2H₂O), ist ein gelber, flockiger, allmählich krystallinisch werdender Niederschlag.

Apocinchonidin, C₁₉H₂₂N₂O, entsteht aus Cinchonidin (und HESSE's »Homocinchonidine durch Erhitzen mit Salzsäure (spec. Gew. 1,125) auf 140-150° und lässt sich durch Um krystallisiren aus siedendem Alkohol sehr leicht reinigen (113).

Eigenschaften. Glänzende Blättchen, fast unlöslich in kaltem Wasser, schwer loslich i Aether, Chloroform und kaltem Alkohol. Schmelzp. 225° (uncorrig.), linksdrehend (2)1, – 129,2 für die Lösung in 97 proc. Alkohol bei c = 0,8 und t = 15°, in saurer, wässing Lösung grösser. Die Lösungen schmecken stark bitter; sie fluoresciren nicht.

Salzsaures und schwefelsaures A. sind amorph, leicht löslich.

Das Platindoppelsalz, C₁₉H₂₂N₂O·2HCl·PtCl₄+2H₃O, ist ein flockiger, spät krystallinisch werdender Niederschlag.

Acetylapocinchonidin, $C_{19}H_{21}(C_{2}H_{2}O)N_{2}O$, entsteht auf gleiche Weise, wie das Acety apocinchonin, dem es in seinen äusseren Eigenschaften sehr ähnlich ist. Linksdrehend (2) p = 61,8 für die Lösung in 97 proc. Alkohol bei c=2 und $t=15^{\circ}$.

Das Platindoppelsalz, C₁₉H₂₁(C₂H₂O)N₂O·2HCl·PtCl₄+2H₂O, ist ein dunkelgelbe amorpher, später krystallinischer Niederschlag.

Golddoppelsalz, $C_{19}H_{21}(C_{2}H_{3}O)N_{2}O\cdot 2HCl\cdot 2AuCl_{3}+H_{2}O$. Gelber, amorphiflockiger Niederschlag.

Hydrochlorapocinchonidin, $C_{19}H_{23}ClN_2O$, bildet sich beim Erhitzen von Ap einchonidin, und somit auch von Cinchonidin mit höchst concentrirter Salzsäure auf 140—150 Zur Trennung der Base von unverändertem Apocinchonidin lässt sich die Krystallisirbarkeit ihr sauren schwefelsauren Salzes benutzen.

Das Hydrochlorapocinchonidin krystallisirt aus siedendem Alkohol in farblosen, seed glänzenden Blättchen. Schwer löslich in Aether, Chloroform und Alkohol. Schmelzp. 20 (uncorrig.). Linksdrehend.

Das saure schwefelsaure Salz bildet zarte, concentrisch gruppirte Nadeln, in kalte Wasser ziemlich schwer löslich, das saure salzsaure Salz leicht lösliche, ziemlich hygroskopied Krystalle.

Das Platindoppelsalz, (2H,O), ist ein dunkelgelber, amorpher Niederschlag.

Acetylhydrochlorapocinchonidin, C₁₉H₂₂(C₂H₃O)CIN₂O, krystallisirt aus äthersch Lösung in weissen, glänzenden Prismen. Schmelzp. 150° (uncorrig.), linksdrehend. Dur alkoholische Kalilauge wird es rasch verseift.

Das Platindoppelsalz, (2H₂O), ist ein dunkelgelber, allmählich krystallinisch werdend Niederschlag.

β-Cinchonidin, C₁₉H₂₉N₂O. Nach theilweiser Uebersthrung von Cinchonidin in Ap cinchonidin durch Erhitzen mit Salzsäure enthält die Flüssigkeit nach HESSE (113) neben d Apobase eine als β-Cinchonidin bezeichnete Substanz, die übrigens dem Cinchonidin aussei ähnlich ist.

Apochinamin, C₁₉H₂₂N₂O, bildet sich aus dem Chinamin und aus dem Conchinamin h drei Minuten langem Kochen mit der 20fachen Menge Salzsäure vom spec. Gew. 1,125. od mit der 10fachen Menge verdünnter Schwefelsäure (1:3 Vol.) (199, 232). Aus der lorst gewordenen Lösung wird das Apochinamin durch Ammoniak gefällt, in essigsaurer Lösung durf Thierkohle entfärbt, wieder gefällt und aus Alkohol krystallisirt.

Eigenschaften. Wasserfreie, farblose Blättchen oder flache, kurze Prismen, bei 114 (uncorrig.) schmelzend, leicht löslich in Chloroform, Aether und heissem Alkohol, viel wen 30 in kaltem Alkohol. Die alkoholische Lösung reagirt nicht alkalisch und ist optisch macht während die salzsaure Lösung linksdrehend wirkt.

Reactionen. Concentrirte Schweselsäure löst A. mit grünlich gelber Farbe, die beim Flwärmen in Braungelb, beim Eintragen von Bleisuperoxyd oder Molybdänsäure in Dunkelst dann in Braun übergeht. Concentrirte Salzsäure giebt eine gelbe, nach dem Erwärmen dunkt braune Lösung.

Die Salze des Apochinamins krystallisiren meistens leicht. Ihre Lösungen reagiren still Salzsaures A., C₁₉H₂₂N₂O·HCl+½H₂O, bildet beim Verdunsten seiner alkoholisisch Lösung körnige Krystalle, das bromwasserstoffsaure Salz hübsche Prismen.

Salpetersaures A. derbe, körnige, wasserfreie Krystalle, sehr schwer löslich in Wasser, eicht in Alkohol.

l'eberchlors aures A. bildet farblose Oeltröpfchen.

Schwefelsaures A., $2(C_{19}H_{29}N_{2}O)SO_4H_2+2H_2O$, krystallisirt beim Verdunsten der akoholischen Lösung in dünnen, weissen Nadeln.

Oxalsaures A., $2(C_{19}H_{22}N_{2}O)C_{2}O_{4}H_{3}+H_{2}O$. Körnige Krystalle, oder kurze, dicke Prismen, in kaltem Wasser schwer löslich.

Weinsaures A. Farblose, sternförmig gruppirte, wasserhaltige Prismen, leicht in Alkohol, wenig in kaltem Wasser löslich.

Chinasaures A. wurde aus alkoholischer Lösung in hübschen, wasserhaltigen, in kaltem Wasser schwer löslichen Prismen erhalten.

Salicylsaures A. bildet eine amorphe, sehr leicht schmelzbare Masse.

Das Platindoppelsalz, $2(C_{10}H_{22}N_3O\cdot HCl)$ PtCl₄+2H₂O, ist ein schön gelber, allmählich krystallinisch werdender Niederschlag, das Golddoppelsalz ein flockiger, gelber, sienlich beständiger Niederschlag.

Acetylapochinamin, C₁₉H₂₁ (C₂H₃O) N₂O, entsteht bei mehrstündigem Erhitzen des Apochinamins oder des Chinamins mit Essigsäureanhydrid auf 60—80°. Gebliche, amorphe, in Alkohol, Aether, Chloroform und verdünnten Säuren leicht lösliche Masse, die aus den letzteren Lo-ungen durch Alkalien harzig gefällt, in alkoholischer Lösung leicht verseift wird. Das Platin-doppelsalz (2H₂O) ist ein schön orangegelber, amorpher Niederschlag; das Golddoppel-talz bildet eine gelbe, flockige Fällung.

Chitenin, C₁₉H₂₂N₂O₄+4H₂O. Oxydationsprodukt des Chinins. SKRAUP (129). Zuerst von KERNER (106) durch Behandlung des Chinins mit übermangansaurem Kalium in saurer lesung dargestellt und als »Dihydroxylchinin« aufgefasst.

Darstellung. In eine Lösung von schwefelsaurem Chinin, die mit der zur Bildung von autralem, schwefelsaurem Kalium nöthigen Menge Schwefelsäure versetzt ist, wird allmählich unter Eiskühlung eine Lösung von soviel übermangansaurem Kalium eingetragen, dass auf 1 Mol. Chinin 4 Atome Sauerstoff zur Wirkung kommen. Das Filtrat enthält wesentlich nur Ameisen-uure. Aus dem Manganniederschlag wird durch Kochen mit verdünntem Alkohol das Chitenin Exgezogen. Die Bildung des letzteren findet statt nach der Gleichung: $C_{20}H_{24}N_2O_2+2O_2=C_{19}H_{22}N_2O_4+CH_2O_2$.

Eigenschaften. Gut ausgebildete farblose Prismen, erst bei 1200 wasserfrei werdend, schr schwer löslich in kaltem Wasser, fast gar nicht in absolutem Alkohol und Aether, am besten in heissem, verdünntem Weingeist, aus welchem sie sich in der Kälte fast vollständig wieder abscheiden. Verdünnte Säuren, sowie verdünnte Alkalien lösen das Chitenin leicht. Die wassige Lösung reagirt völlig neutral. Den Säuren gegenüber zeigt das Chitenin sich als eine schwache Base. Seine Lösung in der berechneten Menge verdünnter Schwefelsäure liefert umächst Krystalle von Chitenin, dann solche von saurem Salz. Die sauren Chiteninlösungen leigen schwache Fluorescenz; sie geben mit Chlorwasser und Ammoniak eine grüne Färbung. Vetallsalze fällen aus der wässrigen Lösung des Chitenins Derivate, in welchen ein Wasserstoffstom durch Metall vertreten ist, z. B. Chiteninsilber, C₁₉H₂₁Ag N₂O₄.

Saures schwefelsaures Chitenin, 2(C₁₉H₂₂N₂O₄)·3(SO₄H₂)+15H₂O, bildet sehr feine Krystallnadeln.

Das Platindoppelsalz, C₁₉H₃₂N₂O₄·2 HCl PtCl₄+3H₂O, ist ein hellgelber, flockiger Nederschlag, der beim Erwärmen der Flüssigkeit schmilzt, sich auflöst und beim Erkalten in schonen, orangegelben Blättern krystallisirt.

Cinchotenin, $C_{18}H_{20}N_2O_3 + 3H_2O$. Oxydationsprodukt des Cinchonins, zuerst von Caventou und William (141) durch Oxydation von 17 Thl. schwefelsaurem Cinchonin in schwach uurer, kalter Lösung mit 19 Thl. übermangansaurem Kalium dargestellt. Durch Eindampfen des Filtrats und Umkrystallisiren des ausgeschiedenen Cinchotenins aus siedendem Wasser erhält man die Verbindung in weissen glänzenden Krystallen mit $3H_2O$. Sie ist wenig löslich in kaltem Wasser und Alkohol, leicht in Säuren und verdünnten Alkalien, ebenfalls leicht in einem Gewisch von 2 Vol. Chloform mit 1 Vol. 97 proc. Alkohol. In der letzteren Lösung wurde (für c=2) das Drehungsvermögen (a) D=+135, 48 gefunden (146). In schwefelsaurer Lösung ist

es weit grösser. Das Cinchotenin ist keine ausgesprochene Base. Seine Lösungen reagire neutral. Mit salpetersaurem Silber giebt es einen weissen Niederschlag, der in der Wärm reducirt wird, mit Platinchlorid ein in langen Nadeln krystallisirendes Doppelsalz (141), m Goldchlorid in schwach erwärmter, salzsaurer Lösung ein Golddoppelsalz, $C_{18}H_{20}N_2O_1$ HCl Au Cl₃, welches aus heissem Wasser in schönen, gelben, concentrisch gruppirten Nadel krystallisirt (265).

Die Bildung des Cinchotenins aus dem Cinchonin geschieht nach der Gleichung: $C_{19}H_{27}N_{.}^{0}$ + $O_{4}=C_{18}H_{20}N_{2}O_{3}+CH_{2}O_{2}$ (167.)

Cinchotenicin, C₁₈H₂₀N₂O₃. Wenn Cinchotenin mit gleichen Molekülen Schwefelsau in Lösung gebracht, diese Lösung verdampft und der getrocknete Rückstand kurze Ze auf 140—150° erhitzt wird, so besteht die dunkelbraune, beim Erstarren nicht mehr krystall sirende Masse wesentlich aus schwefelsaurem Cinchotenicin (265). Aus ihrer Lösung wird di Schwefelsäure durch Barytwasser, aus dem Filtrat das Baryum durch Kohlensäure entfernt, di Flüssigkeit mit Thierkohle behandelt und eingedampft. Dunkelbraune, spröde, ganz amorph Masse, leicht löslich in Wasser, Alkohol, Chloroform, verdünnten Säuren, Ammoniak, Alkaher unlöslich in Aether. Schmelzp. 153° (uncorrig.). Die braungelbe wässrige Lösung schmeck bitter, reagirt neutral und wirkt schwach rechtsdrehend. Die salzsaure Lösung giebt Fällunge mit Phosphorwolframsäure, mit pikrinsaurem Kalium, Platin- und Goldchlorid.

Cinchotenidin, $C_{18}H_{20}N_2O_3+3H_2O$. Entsteht durch Oxydation des Cinchonidins, gan wie das isomere Cinchotenin aus dem Cinchonin. Es ist dem Cinchotenin äusserst ähnlich, abe linksdrehend. Schmelzp. 256° (167). Seine sauren Lösungen fluoresciren nicht (215).

Cinchen, $C_{19}H_{20}N_2$. Diese sauerstofffreie Base entsteht aus dem Cinchoninchlors ($C_{19}H_{21}N_2Cl$) bei längerem Kochen mit alkoholischer Kalilauge. Königs (191). Sie krystalliur aus Ligroin in farblosen Blättchen des rhombischen Systems, die bei $123-125^0$ schmelzen uns sich bei vorsichtigem Erhitzen unzersetzt verflüchtigen. Die zweifellos nahen Beziehungen de Cinchens zu den Chinolinbasen sind noch nicht vollständig aufgeklärt.

. Apocinchen, C₁₈H₁₇NO, bildet sich aus dem Cinchen durch langes Erhitzen mit concentrirter Salzsäure auf 200° unter Aufnahme von Wasser und Abspaltung von Methylamin, welche durch die Salzsäure weiter in Ammoniak und Methychlorid zerlegt wird. Dabei wird das ziem lich schwerlösliche salzsaure Apocinchen als gelbes, krystallinisches Pulver ausgeschieden Das daraus gewonnene Apocinchen krystallisirt gut aus heissem Alkohol, schmilzt bei 200° :11 210° und verflüchtigt sich bei vorsichtigem weiteren Erhitzen ohne Zersetzung. Es ist eine schwache Base mit dem Charakter eines Amidophenols. Sowohl in Säuren, wie in Alkahen ist es mit gelber Farbe löslich.

Die Salze, die es mit Säuren bildet, werden schon durch viel Wasser zersetzt. Aus der Lösung in Alkalien wird die Base durch Kohlensäure gefällt.

Bei der Oxydation durch Chromsäuremischung liefert das Apocinchen Cinchoninsäure, neben Kohlensäure und flüchtigen Säuren der Essigsäurereihe. Durch energisches Schmelzen mit Kaliumhydroxyd geht es unter Aufnahme eines Sauerstoffatoms in das nicht mehr basische Oxyapocinchen, C₁₈H₁₇NO₃, über, welches aus siedendem Alkohol gut krystallisirt, gegen 267° schmult und unzersetzt sublimirbar ist. Dasselbe löst sich kaum in verdünnten Säuren, dagegen leicht in Alkalien und wird aus dieser Lösung nicht mehr durch Kohlensäure, wohl aber durch Mineralsäuren gefällt.

Aribin, C₂₃H₂₀N₄. (RIETH und WÖHLER. Ann. 120 pag. 247.) Sauerstofffreies Alkalon^{*} aus der zum Rothskrben von Wolle benutzten Rinde von Arariba rubra MART., einem anscheinen^{*} den Cinchonen nahe verwandten brasilianischen Baume.

Darstellung. Der mit heissem, schwefelsäurehaltigem Wasser bereitete Auszug der Rmde wird stark eingedampft, durch Soda fast neutralisirt, durch Bleizucker von dem rothen Farbstoff und das Filtrat durch Schwefelwasserstoff vom Blei befreit, darauf mit Soda übersättigt und mit Aether ausgeschüttelt. Aus der ätherischen Aribinlösung wird beim Schütteln mit Salesaure salesaures Aribin ausgeschieden, welches man durch Umkrystallisiren reinigt, durch starke Salesaure aus wässriger Lösung fällt und durch Soda zerlegt.

Eigenschaften. Beim Verdunsten seiner atherischen Lösung in der Wärme krystalleuf

das Aribin wasserfrei in grossen, stark glänzenden Rhombenoctaedern oder rhombischen Prismen, beim Verdunsten in der Kälte aber mit 8 Mol. Krystallwasser in langen, flachen, vierseitigen, meist hohlen Prismen, die an der Luft verwittern und bei 1000 wasserfrei werden. Es reagirt alkalisch und schmeckt stark bitter. Bei 2290 schmilzt es und erstarrt beim Erkalten krystallinisch. Schon unter dem Schmelzpunkt sublimirt es in langen, sehr feinen Nadeln. Es löst sich bei 530 erst in 7762 Thln. Wasser; in der Hitze wird es reichlicher aufgenommen und krystallisirt ein Abkühlen aufangs wasserfrei, schliesslich in wasserhaltigen, federartigen Krystallen. Von Weingeist wird es leicht, von Aether und Amylalkohol weniger reichlich gelöst. Die Lösungen ind optisch inactiv.

Salze. Das Aribin ist eine starke, zweisäurige Base, welche neutrale und saure, zum Theil sehr gut krystallisirende Salze bildet.

Salzsaures A., C₂₃H₂₀N₄·2HCl. Feine Nadeln, leicht löslich in Wasser, unlöslich in Aether, sowie in concentrirter Salzsäure und vielen Salzlösungen. Mit Platinchlorid liefert es die Verbindung, C₂₂H₂₀N₄·2HCl·PtCl₄, welche in Wasser und verdünnten Säuren unlösliche, beilgelbe Nadeln bildet.

Schwefelsaures A., $C_{23}H_{20}N_4 \cdot SO_4H_2$ wurde aus dem salzsauren Salz durch schwefelsaures Silber dargestellt, das saure schwefelsaure Salz, $C_{23}H_{20}N_4 \cdot 2SO_4H_2$, durch Lösen der Base in verdünnter Schwefelsäure und Fällen durch überschüssige Schwefelsäure gewonnen. Aus der wässrigen Lösung des salzsauren Aribins fällen Chlor, Brom und Jod farblose, resp. gelbe oder braune Nadeln, die aus heissem Wasser umkrystallisirt werden können. Bei längerem Erhitzen des Aribins mit Aethyljodid auf 100^0 entstehen gelbliche, lösliche Krystalle von jodwasserstoffsaurem Diäthylaribin, $C_{23}H_{20}N_4(C_2H_5J)_2$, aus welchem durch Silberoxyd das Diäthylaribinhydroxyd als amorphe, mit Salzsäure Krystalle bildende Masse erhalten wird.

Palicouria (PECKOLT, Arch. Pharm. (2) 127, pag. 93.) Dieses Alkaloid wurde neben der festen, sublimirbaren »Palicoureasäure« und der flüchtigen, narkotisch wirkenden »Myoctoninsäure« in Palicourea Markgrafii St. HIL., einer in Brasilien wachsenden und dort angeblich als Rattengift benutzten Pflanze, aufgefunden. Es bildet seideglänzende Nadeln, liefert ein in glänzenden Tasen krystallisirendes schweselsaures und ein in Nadeln krystallisirendes salpetersaures Salz. Es scheint nicht gistig zu sein.

Crossopterin (HESSE, Ber. 1878, pag. 1548.) Aus der Rinde von Crossopteryx Kotschyana FENZL. eines abessynischen Baumes, wurde dieses Alkaloid in geringer Menge wesentlich nach der Stas'schen Abscheidungsmethode dargestellt. Es bleibt beim Verdunsten seiner alkoholischen oder ätherischen Lösung amorph zurück, reagirt alkalisch und giebt mit Salzsäure eine stark itter schmeckende Lösung, welche die allgemeinen Alkaloidreactionen zeigt.

Emetin.*) Das Alkaloid der officinellen Brechwurzel (von Cephaëlis ipecacuanha WILLD.) und ierschiedener anderer, in ihrem Vaterlande in gleicher Weise verwendeter Brechwurzeln, namentlich kt Wurzeln von Psychotria emetica L., Richardsonia scabra St. Hill. und von dem zur Familie der Violarieen gehörigen Jonidium ipecacuanha VENT. Die Ipecacuanhawurzel enthält es wesentlich in der Rindensubstanz. Es wurde zuerst in unreinem Zustande von Pelletier u. Magendie (1) später in reinerem von Pelletier u. Dumas (2) dargestellt.

Die Zusammensetzung ist nicht mit Sicherheit ermittelt. Von Pelletier u. Dumas wurden 64,57 g C, 7,77 g H und 4,30 g N, von Reich 63,11 g C, 7,99 g H und 6,11 g N gefunden.

Nach diesen und andern Analysen sind von verschiedenen Seiten die Formeln $C_{20}H_{33}N_2O_5(7)$, $C_{14}H_{44}N_2O_8$ (3), $C_{15}H_{22}NO_2$ (4), und $C_{28}H_{40}N_2O_5$ (5) aufgestellt worden.

Darstellung. Die Ipecacuanhawurzel wird durch Ausziehen mit kaltem Aether oder Petroleumäther von Fett und Farbstoffen befreit und dann mit 85 ff Alkohol erschöpft. Aus dem

^{*) 1)} PELLETIER u. MAGENDIE, Ann. chim. phys. (2) 4, pag. 172. 2\ PELLETIER u. DUMAS, Ebend. 24, pag. 180. 3) LEFORT, Journ. de Pharm. (4) 9, pag. 241. 4) GLENARD, Ann. chim. phys. (5) 8, pag. 233. 5) LEFORT u. WURTZ, Ebend. 12, pag. 277. 6) MERCK, N. Trommsd. Journ. 20, 1, pag. 134. 7) REICH, Arch. Pharm. (2) 113, pag. 193. 8) PODWYSZOTZKY, Pharm. J. Trans. (3) 10, pag. 642. Arch. f. Pathol. u. Pharm. 11, pag. 231.

zum Syrup eingedampsten alkoholischen Auszug fällt man durch Eisenchlorid die Gerbaure, übersättigt das Filtrat mit trockenem kohlensaurem Natrium und zieht die Masse wiederholt mit heissem Petroleumäther aus. Nachdem dieser bis auf einen kleinen Rest abdestillirt ist, scheidet sich beim Erkalten das Emetin als weisser Niederschlag aus (8). Man erhält $\frac{3}{4}-1$ $\frac{9}{8}$ vom Gewicht der Brechwurzel. Ueber andere Darstellungsmethoden vgl. 2, 4—6.

Eigenschaften. Durch sehr langsames Verdunsten seiner Lösung in Alkohol, Aether oder Petroleumäther kann das Emetin in kleinen Nadeln oder feinen Blättchen krystallisint erhalten werden, die bei 62-65° schmelzen (8). Löslich in Aether, Chloroform, Alkohol, Schwefelkohlenstoff, fetten und ätherischen Oelen, auch in wässrigen Alkalien, sehr wenig m Wasser (ca. 1:1000). Am Sonnenlicht färbt es sich gelb. Geschmack bitter und kratzend. Optisch inactiv. Es reagirt alkalisch und bildet meistens nicht krystallisirbare, leicht löslicht Salze, aus deren Lösung es durch Alkalien amorph gefällt wird. In kleinen Dosen wirkt es brechenerregend, in grösseren tödtlich.

Salzsaures Emetin wurde von Lefort nur amorph, von Glenard (C₁₅H₂₂NO₂·HCl) in feinen Nadeln krystallisirt erhalten. Es bildet mit Quecksilberchlorid, Kaliumquecksilberjodid Kaliumcadmiumjodid weisse, in Wasser unlösliche, in Alkohol lösliche Doppelsalze.

Das Platindoppelsalz ist hellgelb, löslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol.

Salpetersaures E. (5), (C₂₈H₄₀N₂O₅·2NO₃H?), ist krystallisirbar, ziemlich schwerles lich in Wasser (ca. 1:100 bei 15°), leicht in Alkohol.

Reactionen. Die Lösungen des Emetins geben die allgemeinen Fällungsreactionen de Alkaloide. Die Empfindlichkeitsgrenzen sind von Dragendorff ermittelt. (D. Gerichtl. chem Ermittl. von Giften.) Molybdänsäurehaltige concentrirte Schwefelsäure löst das Emetin mit saugenblicklich schön rother Farbe, die bald in Grün übergeht. Schwefelsäure allein löst mi braungrüner Farbe (Dragendorff.) Mit phosphormolybdänsaurem Natrium versetzte Schwefelsäure wird durch wenig Emetin braun, dann auf Zusatz von einem Tropfen Salzsäure blau ge färbt (8). Die quantitative Bestimmung des Emetins in der Brechwurzel kann durch Fällundes Auszugs mit Kaliumquecksilberjodid geschehen (Dragendorff, Chem. Werthbestimmung Petersb. 1874, pag. 36.)

Solaneae.*)

Nicotin, C₁₀H₁₄N₂. Flüchtige Base des Tabaks, in Blättern und Samen de verschiedenen Nicotiana-Arten (N. tabacum, rustica, glutinosa, macrophylla, vor kommend. Nach Preobraschensky (Russ. Zeitschr. Pharm. 1876, pag. 705) soll eu

^{*) 1)} VAUQUELIN, Ann. chim. phys. 71, pag 139. 2) Posselt und Reimann, Magas. 12 Pharm. 24, pag. 138. 3) DAVY, Ann. 18, pag. 63. 4) LIEBIG u. GAIL, Ann. 18, pag. 66 5) ORTIGOSA, Ann. 41, pag. 114. 6) BARRAL, Ann. chim. phys. (3) 7, pag. 151. 7) MELNIN Ebend. 9, pag. 465. 8) Schlösing, Ebend. 19, pag. 230. 9) Barral, Ebend. 20, pag. 345 10) PRIBRAM, Zeitschr. Chem. 1867, pag. 381. 11) KIRCHMANN, Arch. Pharm. 209, pag. 200 12) LAIBLIN, Ann. 196, pag. 129. 13) VOHL u. EULENBURG, Arch. Pharm. 147, pag. 130 14) Heubel, Dingl. polytechn. J. 207, pag. 343. 15) LANDOLT, Ber. 1876, pag. 909. 16) Wer: HEIM, Zeitschr. Chem. 1863, pag. 397. 17) DAUBER, Ann. 74, pag. 201. 18) BÖDEKER, Ann. 73 pag. 372. 19) RAEWSKY, Ann. chim. phys. (3) 25, pag. 332. 20) VOHL, Journ. pr. Ch. (2 2 pag. 331. 21) Huber, Ann. 131, pag. 257. 22) Cahours u. Etard, Compt. rend. 90, pag. 1315 23) LAIBLIN, Ann. 196, pag. 129. 24) Ders., Ber. 1880, pag. 1212. 25) Ders., Ber. 1880 pag. 1996. 26) v. Planta u. Kekulé, Ann. 87, pag. 1. 27) Stahlschmidt, Ann. 90, pag. 218 28) Will, Ann. 118, pag. 206. 29) Huber, Ann. 141, pag. 271. 30) Ders., Ber. 1870, pag. 84-31) WEIDEL, Ann. 165, pag. 328. 32) LAIBLIN, Ber. 1877, pag. 2136. 33) CAHOURS u. ETAL. Compt. rend. 88, pag. 999. 34) Dies., Ebend. 90, pag. 275. 35) Dies., Ebend. 92, pag. 1074 36) WISCHNEGRADSKY, Ber. 1880, pag. 2315. 37) Andreoni, Gazz. chim. ital. 9, pag. 10 s 38) Mkin, Ann. 6, pag. 67. 39) Geiger u. Hrsse, Ann. 5, pag. 43; 6, pag. 44; 7, pag. 269, 272 40) v. Planta, Ann. 74, pag. 245. 41) Soubeiran, Traité de Pharm. 2, pag. 6. 42) Schroff. Zeitschr. d. Ges. d. Aerzte zu Wien 1852, pag. 211. 43) ERHARD, N. Jahrb. Pharm. 1806 44) POEHL, Anwend. opt. Hülfsmittel. Dissert. Giessen 1876. 45) LADENBURG, Ber. 1880 рад. 909. 46) Schmidt, Ber. 1881, рад. 154. 47) Kraut, Ann. 148, рад. 236. 48) ⋈ш

aus den Blättern von Cannabis indica, sowie aus dem daraus gewonnenen Haschisch erhaltenes flüchtiges Alkaloid mit dem Nicotin identisch sein. Ebenso ist die Identität des aus einer australischen Drogue gewonnenen »Piturins« mit dem Nicotin behauptet worden (112). In unreinem Zustande wurde das Nicotin

Jahresber. 1877, pag. 945. 49) WALZ, Jahrb. Pharm. 24, pag. 353. 50) LIEBIG, Ann. 6, pag. 66. 51) Ann. 7, pag. 270. 52) RICHTER, Ann. 24, pag. 212. 53) SCHMIDT, Ann. 208, pag. 201. 54) BOUCHARDAT, Repert. Pharm. (3) IL, pag. 326. 55) RABOURDIN, Ann. chim. phys. (3) 30, 28. 381. 56) LEFORT, Journ. de Pharm. (4) 15, pag. 417. 57) PROCTER, Viertelj. Pharm. 11, pag. 121. 58) LEFORT, Ebend. 22, pag. 240. 59) TROMMSDORFF, Ann. 32, pag. 275. 60) GÜNTHER, Viertelj. Pharm. 19, pag. 598. 61) LADENBURG, Ann. 206, pag. 274. 62) HEL-Wic, Zeitschr. anal. Ch. 1864, pag. 43. 63) Buigner, Journ. de Pharm. (3) 40, pag. 252. 64) TRAPP, Russ. Zeitschr. Pharm. 2, pag. 1, 65) HINTERBERGER, Ann. 82, pag. 311. 66) GULIELMO, Zeitschr. anal. Ch. 1863, pag. 404. 67) BRUNNER, Ber. 1873, pag. 98. 68) VITALI, Litchr. anal. Ch. 1881, pag. 563. 69) WORMLEY, Chem. news 2, pag. 13. 70) SELMI, Gazz. chim. ital. 1876, pag. 153. 71) Ders., Ber. 1876, pag. 347. 72) MAYER, Viertelj. Pharm. 13, pag. 43. 73) GEIGER u. HESSE, Ann. 6, pag 53. 74) Dictionn. de chim. I., pag. 482. 75) CALLMANN, Journ. pr. Ch. 76, pag. 69. 76) JÖRGENSEN, Ebend. (2) 3, pag. 328. 77) LUD-WIG, Arch. Pharm. 107, pag. 129. 78) PFEIFFER, Ann. 128, pag. 273. 79) KRAUT, Ann. 128, 72g. 28o. 8o) Lossen, Ann. 131, pag. 43. 81) KRAUT, Ann. 133, pag. 87. 82) Lossen, Ann. 138, pag. 230. 83) KRAUT, Ann. 148, pag. 236. 84) LADENBURG, Ber. 1879, pag. 941. 85; MERLING, Ber. 1881, pag 1829. 86) LADENBURG, Ber. 1879, pag. 944. 87) Ders., Ber. 1881, pag. 2403. 88) Ders., Ber. 1880, pag. 252. 89) Ders., Ber. 1881, pag. 2126. 90) Ders., Ber. 1881, pag. 227. 91) Ders., Ber. 1880, pag. 2041. 92) Ders., Ber. 1870, pag. 941. 93) Ders., Ber. 1880, pag. 104. 94) BUCHHEIM, Arch. f. experim. Pathol. 1876, 22. 472. 95) GEIGER u. HESSE, Ann. 7, pag. 270. 96) LADENBURG, Ber. 1880, pag. 257. 97. KLETZINSKY, Zeitschr. Ch. 1866, pag. 127. 98) WADGYMAR, Proc. Am. Pharm. Assoc. 1867, Fig. 404. 99) RENNARD, Arch. Pharm. 133, pag. 79. 100) HÖHN u. REICHARDT, Ann. 157, pag. 98. 101) Thorey, Russ. Zeitschr. Pharm. 8, pag. 265, 333. 102) Martindale, Pharm. J. Irans. (3) 7, pag. 471. 103) Ludwig, Arch. Pharm. 127, pag. 102. 104) GERRARD, Pharm. J. Trans. (3) 8, pag. 787. 105) MERCK, N. Jahrb. Pharm. 38, pag. 203. 106) TILDEN, Pharm. J. Trans. (2) 8, pag. 127. 107) LADENBURG, Ber. 1880, pag. 1549. 108) Ders., Ber. 1881, pag. 1870. 109) MÜLLER u. RUMMEL, Chem. soc. J. 35, pag. 31. 110) GERRARD, Pharm. J. Trans. (3) 9, pag. 252. 111) LIVERSIDGE, Chem. news. 43, pag. 124. 112) PETIT, Pharm. J. Trans. (3) 9, pag. 819. 113) LÜBEKIND, Arch. Pharm. 18, pag. 75. 114) HÜBSCHMANN, Viertelj. Ptarm. 8, pag. 126. 115) KRAUT, Ann. 148, pag. 236. 116) Ders., Ber. 1880, pag. 165. 117) DESFOSSES, Journ. de Pharm. 6, pag. 374. 118) Ders., Ebend. 7, pag. 414. 119) HENRY, Esend, 18, pag. 165. 120) LEGRIP, Journ. chim. méd. (3) 8, pag. 198. 121) Otto, Ann. 7, Fig. 150; 26, pag. 232. 122) BAUP, Ann. chim. phys. 31, pag. 109. 123) WACKENRODER, Arch. Pharm. 33, pag. 59. 124) HEUMANN, Repert. Pharm. 24, pag. 125. 125) MORIN, Journ. dm. méd. 1, pag. 84. 126) Pelletier, Journ. de Pharm. 14, pag. 256. 127) PAYEN und CHEVALLER, Journ. chim. méd. 1, pag. 517. 128) FODÉRÉ u. HECHT, Ann. 3, pag. 130. 129) KENNEDY, Pharm. J. Trans. (3) 3, pag. 606. 130) MISSAGHI, Ber. 1876, pag. 83. 131) JAGI. 4rch. Pharm. 213, pag. 336. 132) BACH, Journ. pr. Ch. (2) 7, pag. 248. 133) VIETH, N. Ehrb. Pharm. 33, pag. 79. 134) HAUF, Repert. Pharm. 13, pag. 559. 135) BLANCHET, Ann. tim. phys. 53, pag. 414. 136) HENRY, Journ. de Pharm. 18, pag. 165. 137) MOITESSIER, Ann. 101, pag. 368. 138) GMELIN, Ann. 110, pag. 167. 139) DELFFS, N. Jahrb. Pharm. 11, 24g. 356. 140) ZWENGER u. KIND, Ann. 118, pag. 129; 123, pag. 341. 141) HILGER und MARTIN, Ann. 195, pag. 317. 142) REULING, Ann. 30, pag. 225. 143) KROMAYER, Arch. Pharm. 116, pag. 114. 144) BAUMANN, Ebend. 34, pag. 23; 45, pag. 137. 145) KARMRODT, Ann. 81, pag. 171. 146) HAGER, Zeitschr. anal. Ch. 1872, pag. 203. 147) HELWIG, Ebend. 1864, 149) YITTSTEIN, Viertelj. Pharm. 1, pag. 244. 149) WITTSTEIN, Viertelj. Pharm. 1, 150) GEISSLER, Arch. Pharm. 207, pag. 289. 151) Dictionn. de chim. II., Pag. 1544. 152) MERLING, Ber. 1882, pag. 287. 153) LADENBURG, Ber. 1882, pag. 1028.

schon 1809 von Vauquelin erhalten (1), rein dargestellt zuerst von Posselt um Reimann 1828 (2), analysirt von Melsens (7), Schlösing (8), Barral (9). Letztere bestimmte auch die Dampfdichte.

Darstellung. Schlösing (8) lässt den Tabak mit Wasser ausziehen, den Auszug zu Extract verdampfen, dieses mit warmem Alkohol behandeln, von der abgegossenen alkoholische Flüssigkeit den Alkohol abdestilliren, den Rückstand zum zweiten Male in Alkohol aufnehme und nach abermaligem Abdestilliren des Alkohols durch Kalilauge das Nicotin freimachen. Da selbe wird dann durch Aether ausgeschüttelt und aus der ätherischen Lösung durch Zu-a pulverförmiger Oxalsäure eine syrupdicke Lösung des Oxalats ausgeschieden. Nach mehrmalige Waschen mit Aether wird dies Oxalat wieder durch Kalilauge zersetzt, das freie Nicotin Aether aufgenommen, dieser im Wasserbad abdestillirt, das rohe Nicotin einen Tag lang 31 140° erhitzt und endlich im Wasserstoffstrom rectificirt. Ueber andre Darstellungsmethoden v. (4-6) (10-12). SCHLÖSING (8) fand in verschiedenen Tabaksorten zwischen 8 und wenig als 24 Nicotin (vom trocknen Tabak), WITTSTEIN in Pfalzer Tabak 1,5-2,64 (Viertelj. Pharm. 1 pag. 351), RICCIARDI in italienischem 1,6-5,99, im Mittel gegen 44. (Ber. 1878, pag. 1385.) Da der Tabakrauch Nicotin enthalte, wurde schon von MELSENS und, nachdem es von VOHI. ut EULENBURG (13) auf Grund ausführlicher Untersuchungen bestritten worden, später wieder w HEUBRI. (14) behauptet. Aus der in den Wassersäcken der Pfeiffen sich ansammelnden Flus-4 keit lässt sich Nicotin gewinnen. (Vergl. Kissling: Dingl. Polyt. J. 244, pag. 64, 234.)

Eigenschaften. Farblose, ziemlich leicht bewegliche Flüssigkeit von namentlich in der Wärme hervortretendem scharfem, an Tabak erinnerndem G ruch und lange anhaltendem, brennendem Geschmack. Spec. Gew. 1,0111 b 15°. Bei Zusatz von Wasser zum Nicotin tritt Erwärmung und Contraction ei Letztere erreicht ihr Maximum bei ungefähr 1 Thl. Wasser auf 2 Thle. Nicoti Das Gemisch hat das spec. Gew. 1,040. (Skalweit. Ber. 1881, pag. 1809.) Damp dichte des Nicotins 5,607-5,631 (BARRAL). In trocknem Zustande wird de Nicotin bei - 10° noch nicht fest. Schon unter 100° entwickelt es einen e stickenden, an der Luft Nebel bildenden Dampf, bei 150° beginnt eine langsan Destillation, aber erst bei 240-250° tritt unter theilweiser Zersetzung wirklicht Sieden ein. Im Wasserstoffstrom lässt sich das Nicotin zwischen 225 und 25 ohne Zersetzung destilliren. Der Siedepunkt wird constant bei 247° (com LANDOLT). Mit Wasserdämpfen, leichter noch mit Amylalkoholdämpfen, ist di Nicotin ebenfalls unzersetzt destillirbar. Es wirkt stark linksdrehend. 1 = -161,55 bei 20° (15). An feuchter Lust nimmt es leicht Wasser auf (bis 1411 13 fachen seines Gewichts). Das wasserhaltige Nicotin eistarrt in einer Kalt mischung zu einer krystallinischen Masse. Mit Wasser, Alkohol und Aether i das Nicotin in allen Verhältnissen mischbar. Durch festes Kaliumhydroxyd wil es aus seiner wässrigen Lösung abgeschieden, auch durch Schütteln mit Aethi der letzteren leicht entzogen.

Das Nicotin löst bei 100° etwa 10,5 f Schwefel. Auch Selen wird in geringt Menge, Phosphor aber nicht gelöst. An der Lust nimmt das Alkaloid Sauerste auf, bräunt sich dabei und wird dickslüssiger.

Seine Lösungen reagiren stark alkalisch und fällen aus den meisten Metal salzen die Hydroxyde. Diejenigen des Zinks und des Kupfers werden von ube schüssigem Nicotin gelöst. Bei Gegenwart von Kohlensäure werden auch di Carbonate der Erdalkalien aus deren Salzlösungen gefällt.

Das Nicotin ist eins der hestigst wirkenden Gifte.

Reactionen. Kalte, concentrirte Schwefelsäure färbt das Nicotin weinroth; beim Erhitze tritt Verkohlung ein. Gasförmiges Chlor färbt blutroth oder rothbraun. Das Produkt diem Einwirkung ist in Alkohol löslich und scheidet sich aus dieser Lösung krystallinisch ah. M. Brom und Jod bilden sich ebenfalls krystallisirbare Produkte. Beim Erhitzen des Nicotins mi

venig Salzsäure (spec. Gew. 1,12) entsteht eine violette Färbung, die auf Zusatz von etwas Salpetersaure in ein intensives Orange übergeht (PALM). Ein Tropfen Nicotin mit trockner Chromsäure zusammengebracht verglimmt unter Verbreitung eines Geruchs nach Tabakscamphor. (KLETZINSKY.) Für die Erkennung des Nicotins in gerichtlich-chemischen Fällen sind seine insseren Eigenschaften zu berücksichtigen, bei denen von bekannteren Alkaloiden höchstens das Coniin mit ihm verwechselt werden kann. Für die allgemeineren Alkaloid-Reagentien hat DRAGENDORFF die Grenzen der Empfindlichkeit gegen Nicotin festgestellt; Phosphormolybdänsäure und namentlich Kaliumwismuthjodid geben in der sauren Lösung noch bei einer Verdumnung von 1:40000 eine Trübung; in neutraler Lösung wird Nicotin durch Kaliumquecksiberjodid noch bei 1:15000, durch Goldchlorid allmählich bei 1:10000, durch Platinchlorid bei 1:5000, durch Quecksilberchlorid bei 1:1000, durch Gerbsäure bei 1:500 durch eine Trübung angezeigt. Der weisslich-gelbe Platinchlorid-Niederschlag löst sich beim Erhitzen und scheidet sich beim Erkalten krystallinisch mit dunkler gelber Farbe wieder aus. (Coniin giebt mit Platin- und mit Goldchlorid erst in ziemlich concentrirter Lösung eine Trübung). Kaliumcadmiumjodid fallt Nicotinsalze krystallinisch, Coniinsalze amorph. Mit Jod giebt das Nicotin beim Zusammenbringen der ätherischen Lösungen allmählich einen charakteristischen, braunen, antangs amorphen Niederschlag, der sich nach einigen Stunden in lange Nadeln umwandelt Roussin.)

Salze. Das Nicotin ist eine zweisäurige Base. Seine Salze sind in Wasser und Weingeist leicht löslich und nur schwierig krystallisirbar. Besser krystallisiren verschiedene schwerlösliche Toppelsalze.

Salzsaures Nicotin, C₁₀H₁₄N₂·2HCl, wird in langen Fasern krystallisirt erhalten, wenn man Nicotin mit trocknem Salzsäuregas behandelt und die Masse im Vacuum stehen lässt. Wasserfrei; leicht löslich in Wasser und Alkohol, zerfliesslich, leicht zersetzlich, nach Nicotin nechend. Rechtsdrehend (LAURENT).

Jod wasserstoffsaures N., $C_{10}H_{14}N_2 \cdot 2HJ$, erhielt WERTHEIM (16) durch Behandeln cines Jodnicotins mit Phosphor. Farblose Krystallnadeln.

Schwefelsaures und salpetersaures N. sind sehr leicht löslich und schwer krystallisirbar.

Phosphorsaures N. wurde in cholesterinartigen Blättern erhalten.

Oxalsaures und weinsaures N. sind krystallinische, in Wasser sehr leicht, in Alkohol mässig leicht, in Aether nicht lösliche Salze.

Essigsaures N. ist auch in Aether löslich, nicht krystallisirbar.

Nicotinquecksilberchlorid, C₁₀H₁₄N₂·HgCl₂. Als krystallinischer Niederschlag ertahen aus wässriger Nicotin- und Quecksilberchloridlösung. Unlöslich in Wasser und Aether, schwer löslich in Weingeist (ORTIGOSA).

Eine zweite Verbindung, C₁₀H₁₄N₂·3 Hg Cl₂, scheidet sich nach längerer Zeit in langen, farblosen, rhombischen Krystallen (17) aus, wenn eine gesättigte Quecksilberchloridlösung so lange zu einer Lösung von Nicotin in verdünnter Salzsäure getröpfelt wird, wie sich der entschende Niederschlag noch wieder löst (18).

Salzsaures Nicotin-Quecksilberchlorid, C₁₀H₁₄N₂·HCl·4HgCl₂, erhält man durch fällen einer kalten Lösung von salzsaurem Nicotin mit einem grossen Ueberschuss von Queckslerchlorid. Es krystallisirt aus heissem Wasser in strahlig gruppirten Nadeln (16).

Salzsaures Nicotin-Platinchlorid, C₁₀H₁₄N₃·2HCl·PtCl₄ (5), durch Fällung des Elesauren Nicotins mit Platinchlorid entstehend, ist ein in kaltem Wasser schwer löslicher, in Alkohol und Aether unlöslicher, in überschüssigem Nicotin leicht löslicher, gelber krystallinischer Niederschlag, aus warmer, verdünnter Salzsäure in schiefen rhombischen Prismen krystallisirend.

Saures salzsaures Nicotin-Platinchlorür, $C_{10}H_{14}N_2\cdot 4HCl\cdot PtCl_2$, entsteht als pomeranzengelber, krystallinischer Niederschlag beim allmählichen Eintragen von Nicotin in eine lalt gehaltene Lösung von Platinchlorür in Salzsäure (19).

Salzsaures Nicotin-Platinchlorur, C₁₀H₁₄N₂·2HCl·PtCl₂, scheidet sich aus der Mutterlauge des vorigen Salzes beim Verdunsten in grossen, rothen, rhombischen Säulen ab. Aus warmem Wasser krystallisirt es in gelben Blättchen (19).

Salzsaures Nicotin-Zinkchlorid (20, 23), C10H14N2·2HCl·ZnCl2+4H2O, wird

erhalten, wenn man eine neutrale, weingeistige Lösung von Zinkchlorid mit weingeistiger Nicotinlösung und darauf bis zur Lösung des Niederschlags mit Salzsäure versetzt. Glänzende Tafeln oder Säulen, aus Weingeist leicht krystallisirbar, leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in Aether und absolutem Alkohol.

Die entsprechende Cadmiumverbindung (20) ist auf dieselbe Weise darstellbar und krystallisirt aus Weingeist mit 2H₂O in schönen, concentrisch gruppirten Nadeln.

Eine Verbindung mit Quecksilberchlorid und Quecksilbercyanid, C₁₀H₁₄N₃·2Hg Cl₂·Hg(CN₁ (18), wird aus concentrirten Lösungen von salzsaurem Nicotin und Quecksilbercyanid erhalten Büschelförmig vereinigte, seideglänzende Prismen, leicht löslich im Wasser und Weingeist.

Nicotin · Quecks ilberjodid, C₁₀H₁₄N₂·HgJ₂ (16), entsteht unter heftiger Erhitzung beim Zusammenreiben von Nicotin mit Quecksilberjodid und Ausziehen mit heissem Wasser. Farblose Blättchen.

Jodwasserstoffsaures Nicotin - Quecksilberjodid, C₁₀H₁₄N₂·2HJ·HgJ₂ (18'. scheidet sich allmählich in kleinen, gelben Prismen aus, wenn ein: Lösung von jodwasserstoffsaurem Nicotin allmählich mit einer solchen von Quecksilberjodid in Jodwasserstoffsaure versetzt wird, so lange sich der Niederschlag noch wieder löst.

Nicotin-Zinkjodid, C₁₀H₁₄N₂·ZnJ₂ (16), entsteht durch Einwirkung von granulirten Zink auf eine wässrige Lösung von jodwasserstoffsaurem Nicotin. Harte blassgelbe Krystalle.

Verbindungen mit salpetersaurem Silber (16) bilden sich beim Zusammenbringen weingeistiger Lösungen von Nicotin und von salpetersaurem Silber, und zwar bei überschüsigen Nicotin die Verbindung $2(C_{10}H_{14}N_2)NO_3Ag$, bei überschüssigem Silbersalz die Verbindung $C_{10}H_{14}N_2\cdot NO_3Ag$. Beide krystallisiren beim Verdunsten in schönen Prismen. (Krystallismens. Wertheim, Journ. pr. Ch. 92, pag. 357.)

Durch Einwirkung der Halogene auf Nicotin und seine Salze sind zahlreiche Derivate erhalten worden, die zum Theil als Substitutions-, zum Theil als Additionsprodukte zu betrachten sind.

Chlor wirkt sehr heftig auf Nicotin ein. Es entweicht Salzsäure und die Flüssigkeit wird blutroth. Im Sonnenlicht entfärbt sie sich nach einiger Zeit und scheidet in niedriger Temperatur lange Nadeln einer Verbindung ab, welche durch Wasser unter Bildung eines weisslichen A satzes zersetzt werden. Durch Einwirkung von Chlor auf salzsaures Nicotin erhielten Geuthelt und Hofacker (Ann. 108, pag. 51) eine krystallisirbare, in Alkohol unlösliche, in Wasser locker Verbindung. Ausführlicher untersucht sind die Produkte der Einwirkung von Brom und Jod; Flüssiges oder dampfförmiges Brom erzeugt mit wasserfreiem Nicotin unter starker Frhitzung eine dunkelgefärbte, harzartige, in Alkohol lösliche Masse. Lässt man eine Lösung wir Nicotin in Aether langsam in eine ätherische Bromlösung fliessen, so entsteht eine rothe, ölartige Verbindung, die nach dem Waschen mit Aether und Lösen in kaltem Alkohol nach einiger Leit in morgenrothen, zu halbkugeligen Massen vereinigten Prismen anschiesst (21). Diese Verbindung ist nach Huber C₁₀H₁₂Br₂N₂· HBr·Br₂, nach Cahours u. Etard (22) tetrabromine bromwasserstoffsaures Nicotin. Sie ist kaum in Aether, wenig in Wasser, leichter in Wezgeist löslich. An der Luft entweicht Bromwasserstoff und die Krystalle werden hellgelb, man und feucht.

Dibromnicotin, C₁₀H₁₄Br₂N₂ (21, 24). Wenn man die vorige Verbindung mit Kallauge zusammenreibt, so entsteht eine klare, gelbliche Flüssigkeit, aus der sich bald das Dibromnicotin als eine weisse, käsige, aus warmem Wasser in langen, seideglänzenden Nadeln anstallisirende Masse absetzt. Im reinen, alkalifreien Zustande ist dasselbe luftbeständig. Es konsich schwer in kaltem, leichter in heissem Wasser, nur wenig in Aether, sehr leicht in Alkobaund in Säuren. Es ist geruch- und geschmacklos, reagirt völlig neutral und fällt von Metallsalzlösungen nur die des Quecksilberchlorids und des essigsauren Bleis. Mit Platinchlorid greis es eine in sternförmig gruppirten Nadeln krystallisirende Verbindung 2(C₁₀H₁₂Br₂N₃·HCl)PtCl,

Seine Salze krystallisiren im Allgemeinen besser, als die des Nicotins. Bei der Oxydatea durch übermangansaures Kalium giebt es neben Bromkalium Nicotinsäure (25). Werden et morgenrothen Krystalle der oben beschriebenen bromreicheren Verbindung in Weingeist vertheilt und mit Schwefelwasserstoff behandelt, so scheidet sich Schwefel ab, und aus dem far-losen, sauren Filtrat krystallisirt beim Verdunsten das bromwasserstoffsaure Dibromb

nicotin, C₁₀H₁₂Br₂N₂·2HBr, in kurzen Nadeln. (Vgl. 24). Beim Erwärmen giebt es Bromwasserstoff ab und liefert das Salz, C₁₀H₁₂Br₂N₂·HBr, als unkrystallisirbaren, zähen Syrup.

Nicotintetrabromid, C₁₀H₁₄N₂Br₄ (22), bildet sich bei Einwirkung der berechneten Menge Brom auf Nicotin in concentrirter (1:5) wässriger Lösung als gelber, harziger, flockiger Niederschlag, der sich beim Erwärmen auf 70° grossentheils löst und beim Erkalten in Nadeln von der Farbe des dichromsauren Kaliums krystallisirt. Mit 1 Mol. Bromwasserstoffsäure giebt ein weniger intensiv roth gefärbtes Salz, welches vielleicht mit den Huber'schen morgen-othen Krystallen identisch ist.

Das Jod wirkt in ähnlicher Weise auf Nicotin ein, wie das Brom: Aus den gemischten atherischen Lösungen von 8 Theilen Nicotin und 3 Theilen Jod scheidet sich zuerst eine braunwhe, dickfüssige Masse ab, aus welcher allmählich lange Nadeln entstehen. Aus sehr verstännten Lösungen erfolgt direct die langsame Ausscheidung solcher Nadeln (16). Diese von Wertheim als *Jodnicotin*, $(C_{10}H_{14}N_2J_3)$, beschriebene Verbindung ist nach Huber (21) Nicotintrijodid (jodwasserstoffsaures Dijodnicotin), $C_{10}H_{14}N_2 \cdot HJ_3$. Sie bildet lange, rubinrothe, im auffallenden Licht dunkelblau schillernde Nadeln, die bei 100^0 ohne Zersetzung -hmelzen, aber beim Erhitzen mit Wasser Jod abgeben. Eine Verbindung mit Salzsäure (16) $C_{10}H_{14}N_2 \cdot HCl \cdot HJ_3$?) krystallisirt aus der mit Salzsäuregas behandelten weingeistigen Lösung er vorigen Substanz beim Verdunsten im Vacuum in hellrubinrothen Blättchen.

Mit den Jodiden und Bromiden der Alkoholradicale vereinigt sich das Nicotin als tertiäres Diamin direct zu den Salzen der betreffenden Ammoniumbasen (26, 27). Die Reaction findet unter heftiger Selbsterhitzung statt und ist erst zuletzt durch künstliche Erwärmung zu befördern.

Methylnicotinhydroxyd, $C_{10}H_{14}N_2 \cdot (CH_3)_2 \cdot (OH)_2$ (27), wird durch frisch gefälltes Siberoxyd aus seinem Jodid abgeschieden und bleibt beim Verdampfen als zähe, durchaus nicht stystallinische, stets braun gefärbte Masse zurück. Seine Lösung ist geruchlos, schmeckt bitter, reagirt stark alkalisch und greift die Epidermis an, wie Kalilauge. Metallsalze werden durch sie gefällt, Thonerde durch einen Ueberschuss wieder gelöst.

Methylnicotinjodid, $C_{10}H_{14}N_2\cdot(CH_2J)_3$, kann durch Waschen des betreffenden Reschionsprodukts mit Alkohol und Umkrystallisiren aus Wasser leicht rein erhalten werden. Es bildet glänzende Krystalle.

Das Chlorid ist ebenfalls krystallisirbar.

Das schwefelsaure, salpetersaure und sulfocyansaure Salz krystallisiren schwierig, sahrend das fluorwasserstoffsaure, das oxalsaure, essigsaure und weinsaure Salz uberhanpt nicht krystallisirt erhalten werden konnten. Von Doppelchloriden sind dargestellt:

Methylnicotingoldchlorid, $C_{10}H_{14}N_2 \cdot (CH_3Cl)_2 \cdot 2$ AuCl₃, als hellgelber, in Wasser and in kaltern Weingeist fast unlöslicher Niederschlag, die Platinverbindung, $C_{10}H_{14}N_2 \cdot CH_2(Cl)_2 \cdot PtCl_4$, welche sich aus heissem Wasser als gelbes, krystallinisches Pulver abscheidet, and die Quecksilberverbindung, $C_{10}H_{14}N_2 \cdot (CH_3Cl)_2 \cdot 4HgCl_2$.

Aethylnicotinhydroxyd, C₁₀H₁₄N₂(C₂H₅)₂(OH)₂ (26), gleicht durchaus der Methylathindung, wird schon beim Verdampfen der Lösung theilweise zersetzt.

Das Jodid, Bromid und Chlorid sind krystallisirbar, äusserst leicht löslich in Wasser, venig in Alkohol.

Das schwefelsaure, das salpetersaure und oxalsaure Salz krystallisiren nur sehr whwierig, das essigsaure gar nicht.

Das Golddoppelsalz bildet goldgelbe Nadeln, das Platindoppelsalz einen anfangs zelben, flockigen, später orangefarbenen, krystallinischen Niederschlag, aus heissem Wasser in hombischen Prismen krystallisirend. Mit Palladiumchlorur giebt Aethylnicotinchlorid keinen Niederschlag, aber aus der alkoholischen Lösung des Verdampfungsrückstandes erhält man ein lioppelsalz in grossen, braunen, rhombischen Tafeln.

Das Quecksilberdoppelsalz, C₁₀H₁₄N₂(C₂H₅Cl)₂·3 Hg Cl₂, bildet weisse, allmählich resumenballende Flocken.

A mylnicotin hydroxyd, $C_{10}H_{14}N_2(C_5H_{11})_2\cdot (OH)_2$ (27), ist den vorigen Basen ähnlich. E. scheint keine krystallisirbare Salze zu bilden. Sein Platindoppelsalz ist ein gelber Niederschlag.

Benzoylchlorid bildet, wenn man es einer ganz wasserfreien ätherischen Lösung von Nicoti zusetzt, mit letzterem das Benzoylnicotinchlorid, $C_{10}H_{14}N_2(C_7H_5OCl)_2$, als anfangs zah Masse, die nach einiger Zeit zu wawellitartig krystallinischen Kugeln erstarrt (28).

Mit Cyansäure-Aethyläther bildet das Nicotin einen in schönen Blättern krystallisirende zusammengesetzten Harnstoff. (Wurtz, Ann. 80, pag. 349.)

Beim Einleiten von Cyangas in weingeistige Nicotinlösung entsteht ein braunes, nich basisches und nicht krystallisirendes Produkt. (HOFMANN, Ann. 66, pag. 129.)

Zersetzungen des Nicotins. Mit festem Natriumhydroxyd erhitzt giel das Nicotin Ammoniak. Beim Destilliren mit concentrirter Kalilauge, sowie beit Erhitzen mit gesättigter Barytlösung auf 170° entsteht eine noch nicht näht untersuchte flüchtige Base (5). (Kraut, Ann. 128, pag. 280.) Beim Durchleite von Nicotindampf durch schwach glühende Röhren wird das Alkaloid grosset theils in Wasserstoff und Pyridinbasen (Pyridin, Picolin, Collidin) zersetzt 34 In stärkerer Glühhitze entsteht von diesen Basen fast ausschliesslich ein bei 171 siedendes Collidin (35), welches bei der Oxydation durch übermangansaum Kalium Nicotinsäure liefert und danach als ein Propylpyridin aufzufassen 8

Salpetersäure wirkt sehr heftig auf Nicotin ein und verwandelt es in ein dicke, gelbe Masse, wobei keine Oxalsäure entsteht. Nach vollendeter Ein wirkung geht beim Destilliren mit Alkalien eine flüchtige Base über. (Andersaus Ann. 75, pag. 82.)

Durch Oxydation des Nicotins mit Chromsäuremischung (29, 30) ode Salpetersäure (31) oder übermangansaures Kalium (32) wird eine als Nicotinsäures bezeichnete Pyridincarbonsäure, C₅H₄N·CO₂H, erhalten, welche beit Destilliren mit Kalk Pyridin liefert.

Wird Nicotin mit einem Fünftel seines Gewichts Schwefel auf 140 un schliesslich auf $160-170^{\circ}$ erhitzt, so entwickelt sich viel Schwefelwassersto und aus der zuletzt chromgrün gewordenen flüssigen Masse scheiden sich in die Kälte allmählich derbe, schwefelgelbe Prismen aus, die mit kaltem Alkohol gwaschen und aus heissem umkrystallisirt werden können. Sie schmelzen b 155° und besitzen die Zusammensetzung $C_{20}H_{18}N_4S$. Mit Salzsäure bilden sein lösliches, in feinen Nadeln krystallisirendes Salz von der Zusammensetzung $C_{20}H_{18}N_4S\cdot 2HCl$. Cahours und Etard betrachten die Verbindung als er Thiotetrapyridin (33). Beim Kochen mit verdünnter Salpetersäure liefent Nicotinsäure, bei der Destillation mit Kupferpulver eine als Isodipyridin bzeichnete flüssige Base $C_{10}H_{10}N_2$. Letztere Base wird auch bei gelinder Ox dation des Nicotins mittelst Ferridcyankalium erhalten (34).

Wenn Nicotin mit Selen in lebhastem Sieden erhalten wird, so lange sie ein weisses, Selen und Ammoniak enthaltendes Sublimat bildet, so destillist al dem Reactionsprodukt nach Zusatz von Natronlauge mit Wasserdämpsen aussienem Isodipyridin wesentlich ein bei 205° siedendes Hydrocollidin, CaH₁₂N 135

Constitution des Nicotins. Die Bildung einer Pyridincarbonsäure dur Oxydation des Nicotins lässt eine nahe Beziehung des letzteren zum Pyridincerkennen, doch ist es noch nicht möglich, aus den verschiedenen beobachtete Umsetzungen des Nicotins eine bestimmte Structurformel für dasselbe abzuleite Eine Formel, welche die Beziehung zum Pyridin hervortreten lässt, ist voll Wischnegradsky (36) aufgestellt worden. Jedenfalls spricht die von Cahouf und Etard beobachtete Entstehung eines Isodipyridins aus dem Nicotin dam dass letzteres als ein hydrirtes Dipyridin aufzufassen ist.

Dass durch Erhitzen mit Chlor- oder Jodwasserstoffsäure keine Alkylgruppe aus dem Nicotin abgespalten werden, ist wiederholt festgestellt worden (23, 37)

Piterie, C₄H₈N(?) (111), flüchtiges Alkaloid aus den Blättern und Zweigen des Piturie-Daumes (Duboisia Hopwoodii, einer südaustralischen Solanee). Von STAIGER entdeckt (109), 101 GERRARD (110) und besonders von LIVERSIDGE (111) näher untersucht. Allem Anschein Bach ist damit das flüchtige Alkaloid identisch, welches MÜLLER und RUMMEL (109) aus den Blättern und Zweigen der Duboisia myoporides gewannen und als »Duboisin« bezeichneten. In 101 der letzteren Pflanze würde es demnach neben dem krystallisirbaren »Duboisin« enthalten sein, 102 reckhes LADENBURG als Hyoscyamin erkannte.

Darstellung. Der mit schweselsäurehaltigem Wasser bereitete Auszug der betreffenden Pfanzentheile wird concentrirt und mit Natronlauge destillirt. Das Destillat neutralisirt man mit Naksäure, dampst auf ein kleines Volumen ab, versetzt mit überschüssiger Natronlauge, schüttelt zur Aether aus, destillirt im Wasserstoffstrom zunächst den Aether und schliesslich in hoher Temperatur das Piturin (111).

Eigenschaften. Farblose Flüssigkeit, mischbar mit Wasser, Alkohol und Aether, an der Luft sich bräunend, in frischem Zustande dem Nicotin ähnlich, nach längerer Aufbewahrung zehr nach Pyridin riechend. Schon bei gewöhnlicher Temperatur flüchtig, mit Salzsäuredampf Nebel bildend. Die Dämpfe greifen die Schleimhäute stark an. Geschmack scharf, stechend. Nedep. 243°.

Die Fällungsreactionen entsprechen denen des Nicotins. Mit concentrirter Schwefelsäure and etwas dichromsaurem Kalium färbt sich das Piturin zunächst rothgelb, dann dunkelbraun, saletzt grün.

Von den Salzen wird das salzsaure (109) und das oxalsaure (111) als krystallisirbar, cruzeres als sehr zerstiesslich, beschrieben, Es wird von LIVERSIDGE eigens hervorgehoben, dass en nicht stüchtiges Alkaloid in der Duboisia Hopwoodii nicht vorkomme. Erwähnenswerth schrint übrigens, dass der Siedepunkt des Piturins mit demjenigen des Pseudotropins (Spaltungsprodukt des Hyoscins) übereinstimmt. Petit (112) hält das Piturin stür identisch mit Nicotin.

Atropin, C₁₇H₉₈NO₃. Giftiges Alkaloid der Tollkirsche (Atropa belladonna l., und des Stechapsels (Datura stramonium L.) Es kommt in allen Theilen deser beiden Pflanzen vor und wird in beiden begleitet von Hyoscyamin. Auch in der Atropa belladonna var. lutea (48), sowie in den Samen von Datura arborea l. (49) ist es enthalten.

Das Atropin wurde zuerst 1831 von Mein (38) aus der Belladonnawurzel largestellt, dann 1833, unabhängig von Mein's erst später veröffentlichter Untersuchung von Geiger und Hesse (39) in dem Kraut der Atropa belladonna entdeckt. Noch im selben Jahre isolirten Letztere aus der Datura stramonium die von ihnen als Daturin bezeichnete Base. (Ann. 7, pag. 272.) Planta (40) fand 1850, dass diese mit Atropin identisch sei. Die Unterschiede, welche immerhin wischen Daturin und Atropin vielfach bemerkt wurden (41—44) erklären sich, nachdem Ladenburg (45) das Vorkommen des mit dem Atropin isomeren Hyostyamins in Atropa und Datura nachgewiesen hat, durch die geringere oder prössere Menge dieses Hyoscyamins, mit der die verglichenen Alkaloide verunteinigt waren. Von dem Daturin« macht mitunter (45), aber nicht immer (46) das Hyoscyamin den vorwiegenden Gemengtheil aus.

In käuflichem Atropin kommt nach Kraut (47) zuweilen noch eine Base ¹10 H₂₅NO₄ vor. Sie bleibt bei der Behandlung mit siedendem Barytwasser in Form von Oeltropfen zurück, die beim Erkalten harzartig erstarren.

Das Atropin wurde zuerst von Liebig (50) analysirt. Nach späteren Analysen 51) stellte Liebig die Formel C₁₇H₂₃NO₃ auf, welche von Planta (40), sowie durch die neueren Untersuchungen von Kraut, Lossen, Ladenburg bestätigt aurde.

Darstellung. Als Material für die Darstellung des Atropins dient die Wurzel (38, 52, 53 oder das Kraut (39, 54-57) von Atropa belladonna, oder die Samen von Datura stramonium

(39, 53). Die getrocknete und gepulverte Belladonnawurzel wird mit Weingeist ausgezogen, de filtrirte Auszug mit etwas Kalkhydrat versetzt, nach 24 Stunden wieder filtrirt, mit Schwefelsäu schwach angesäuert, die vom schwefelsauren Kalk abfiltrirte Flüssigkeit durch Destillation un schliesslich durch Verdunsten in sehr gelinder Wärme eingeengt. Man fügt dann soviel kohle saures Kalium hinzu, dass eine schmutzige Trübung entsteht, trennt nach einigen Stunden d Flüssigkeit von dem harzigen Niederschlag und bewirkt durch weiteren Zusatz von kohlensaure Kalium die Ausscheidung des Atropins. Das zuerst gallertartige, später krystallinisch werden rohe Alkaloid wird abgepresst, getrocknet, zerrieben, mit wenig Wasser gewaschen und wiederlie ausgepresst (38). Die Bereitung des rohen Atropins aus anderem Material kann in wesentlie derselben Weise geschehen. Die schliessliche Reinigung bewirkt man durch fractionirte Fällur der concentrirten Lösung der schwefelsauren Salze mit kohlensaurem Kalium, Lösen der reinen Fractionen in Alkohol, Zusatz von Wasser bis fast zur bleibenden Trtibung und Verdunstenlass bei gewöhnlicher Temperatur. Die ausgeschiedene Krystallmasse wird auf dieselbe Weise un krystallisirt, bis sie glänzende, spiessige Krystalle vom Schmelzpunkt des reinen Atropins bild (53). LADENBURG (61) reinigt das Atropin vom Hyoscyamin durch Umkrystallisiren aus 50 pro Weingeist. Zur Isolirung beider Alkaloide benutzt er die fractionirte Krystallisation ihrer Gol doppelsalze aus wässriger Lösung, wobei sich die Hyoscyaminverbindung zuerst ausscheidet.

Der Gehalt an Atropin in den betreffenden Pflanzentheilen ist ein sehr wechselnder; bei de Kraut und der Wurzel von Atropa belladonna hängt er wesentlich von der Wachsthumsperiode d Pflanze ab. LEFORT (58) fand, dass die im August gesammelten Belladonnablätter (getrockte in 1000 Thln. 4,43-4,82 Thle., die im Mai gesammelten 3,92-4,21 Thle., die zwei bis de jährige Wurzel 4,718-4,886 Thle., die sieben- bis achtjährige Wurzel 2,541-3,128 Thle. Arrop enthielt. MEIN erhielt aus 1000 Thin. getrockneter Belladonnawurzel etwa 3,3 Thie. Atrop Aus 1000 Thin. Stechapfelsamen gewann Trommsdorff (59) nur 0,02-0,2 Thi Daturine, SCHMIDT (53) hingegen 0,52-3,68 Thle. weisslichgelbes Rohatropin, welches 50-76 reines Atropin lieferte. GÜNTHER (60) gab ein Verfahren an zur angenäherten Bestimmung d Atropins in den betreffenden Pflanzentheilen. Das mit angesäuertem Wasser bereitete Extra derselben wird mit Alkohol ausgezogen, der Verdampfungsrückstand dieses Auszugs dur Schütteln mit Petroleumäther gereinigt, die dann ammoniakalisch gemachte Flüssigkeit 🖪 Chloroform ausgeschüttelt und das Chloroform verdunsten gelassen. Je 1000 Thle. der folgeste frischen Pflanzentheile von Atropa belladonna lieferten nach diesem Verfahren: Blätter Stengel 0,4, unreise Früchte 1,9, reise Früchte 2,1, Samen 3,3, Wurzel 0,6 Thle., von denjengt der Datura stramonium: Blätter 0,7, Stengel 0,2, Samen 2,5, Wurzel 0,2 Thle. Alkaloid.

Eigenschaften. Das reine Atropin scheidet sich aus verdünntem Weit geist in mehrere Millimeter langen, glänzenden, spiessigen Krystallen, aus wenige verdünntem, in derberen Krystallen aus, die meistens aus zusammengewachsene Prismen bestehen. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Toluol, viel wenige in Aether, schwer löslich in kaltem Wasser (nach Geiger in 500, nach Plant in 300 Thln.) erheblich reichlicher in heissem Wasser.

Die wässrige Lösung schmeckt unangenehm bitter und reagirt deutlich alkalisch. Schmelzp. 114° (Ladenburg 61). Vorsichtig weiter erhitzt verflüchtig sich das Atropin grösstentheils unverändert und sublimirt in zunächst öliger Tröpfehen, die mit Wasser betupft allmählich Nadeln, mit Salzsäure nach längere Zeit schöne Octaeder liefern (62). Die Lösungen des käuflichen Atropins pfleger schwach linksdrehend zu wirken (63, 61, 53). Das ganz reine Alkaloid ist an scheinend optisch völlig inactiv (45, 61).

Reactionen. Das Atropin wird aus den concentrirteren Lösungen seiner Salze durch ätzende oder kohlensaure Alkalien, sowie durch Ammoniak theilweise gefällt, von einem Uebeschuss der Fällungsmittel wieder gelöst. Kohlensaures Ammoniak und zweifach kohlensaure Alkalien fällen nicht. Die Lösungen des Atropins und seiner Salze geben mit den gewöhnlichen Fällungsmitteln für Alkaloide, wie Jod-Jodkaliumlösung, Phosphormolybdänsäure, Kaliumwismutbjodid, Kaliumquecksilberjodid u. s. w. zum Theil noch bei grosser Verdünnung Niederschlage

die indess im Allgemeinen wenig charakteristisch sind (53, 69). (DRAGENDORFF, Ger. chem. Erm. v. Giften: 1876, pag. 196.) Der gelbe Phosphormolybdänsäureniederschlag löst sich in Ammoniak mit blauer Farbe (64). Pikrinsäure giebt in saurer Atropinlösung einen schön arystallinischen Niederschlag, der aber schon bei einer Verdünnung von 1:500 nicht mehr auftritt. Gerbsäure fällt verdünnte Lösungen nur, wenn sie ganz neutral sind. Wenn grössere Vengen Atropin vorliegen, so kann zur Charakterisirung der Base das auf Zusatz von Goldchlorid zu ihrer salzsauren Lösung sich zunächst ausscheidende Golddoppelsalz dienen, welches nach dem Erstarren und Umkrystallisiren bei 135-137° schmilzt. (61). Beim Einleiten von Dicyan in eine concentrirte alkoholische Lösung von Atropin nimmt diese eine charakteristische idutrothe Färbung an (65). Wird Atropin mit Schwefelsäure bis zu beginnender Bräunung erwärmt, so macht sich ein besonders auf Zusatz einiger Tropfen Wasser hervortretender, eigenthamlich blumenartiger Geruch bemerkbar, an welchem man noch weniger als 2 Mgrm. Atropin ு!! erkennen können (66). Deutlicher noch tritt ein derartiger Geruch hervor, wenn das Atropin auf einigen Krystallen von Chromsäure liegend bis zur Reduction der letzteren erwärmt wird (67). Lässt man Atropin mit rauchender Salpetersäure auf dem Wasserbad eintrocknen und betupft den erkalteten Rückstand mit alkoholischer Kalilauge, so tritt sofort eine charakteristische violette Farbung auf, die bald in ein schönes Roth übergeht (68). (Noch 1000 Mgrm. schwefelsaures Atropin soll durch diese Reaction angezeigt werden.) Von besonderer Wichtigkeit ist der physiologische Nachweis des Atropins. Das Alkaloid hat die Eigenschaft, bei äusserlicher Application die Pupille des Säugethierauges constant zu erweitern. Diese mydriatische Wirkung, selche von den natürlichen Alkaloiden nur noch das Hyoscyamin und das Hyoscin besitzen, zann noch durch einen Tropfen einer im Verhältniss 1:130000 hergestellten Atropinlösung bervorgerusen werden. Für die Reinigung des Atropins und die Trennung von vielen anderen Alkaloiden kann bei der gerichtlich chemischen Nachweisung der Umstand benutzt werden, dass das Atropin von Petroleumäther auch aus alkalischer Lösung nicht aufgenommen wird.

Die Anwendung von ätzenden Alkalien, von Calcium- und Baryumhydroxyd, sowie von concentrirten Säuren ist wegen der zersetzenden Einwirkung derselben auf das Atropin bei den zur
Abscheidung des letzteren dienenden Operationen zu vermeiden. Ammoniak wirkt nicht verändernd
en. Ueber Methoden der Abscheidung vergl. Dragendorff, Ger. chem. Erm. von Giften und
SELMI (70). In Berührung mit verwesenden Leichentheilen wird das Atropin ziemlich schnell
zersetzt (71), für die quantitative Bestimmung des Atropins hat Meyer (72) ein volumetrisches
Verfahren angegeben, welches sich auf die Fällbarkeit des Alkaloids durch Kaliumquecksilberjodid
gründet.

Salze. Die Atropinsalze sind meistens nicht, oder nur schwierig krystallisirbar.

Salzsaures A. (73, 40). Die Lösung trocknet zu einer amorphen, firnissartigen Masse m. an der nur Geiger u. Hesse beobachteten, dass sie in der Wärme nach längerer Zeit avystallinisch wurde.

Salpetersaures A. (73). Gummiartige, an der Luft feucht werdende Masse.

Schwefelsaures A., $2(C_{17}H_{22}NO_3)SO_4H_2$ (73, 40). Dieses von Planta nur amorph crhaltene Salz scheidet sich in Nadeln aus, wenn man ein Gemisch von 1 Thl. Schwefelsäure und 10 Thln. absolutem Alkohol in eine Auflösung von 10 Thln. Atropin in trockenem Aether contropfelt. (MAITRE 74.) Es findet Anwendung in der Augenheilkunde.

Essigsaures A., C₁₇H₂₂NO₂·C₂H₄O₂ (73). Perlmutterglänzende, sternförmig gruppirte Vadeln, die beim Austrocknen in der Wärme etwas Essigsäure verlieren.

Baldriansaures A., C₁₇H₂₈NO₂·C₅H₁₀O₂+½H₂O (75), wird durch Sättigen einer kalten ätherischen Baldriansäurelösung mit Atropin in farblosen Krusten wohlausgebildeter Krystalle erhalten, die in Wasser sehr leicht löslich sind, bei 32° schmelzen und sich am Licht relb färben.

Weinsaures A. (73.) Amorphe, hygroskopische Masse.

Doppelsalze. Salzsaures Atropin-Quecksilberchlorid (40, 65) entsteht nur aus concentrirten Lösungen als pflasterartig zusammenballender Niederschlag.

Salzsaures Atropin-Platinchlorid (38, 40) wird durch Fällung als gelber harzartig mammenballender Niederschlag erhalten. Beim freiwilligen Verdunsten einer mit Platinchlorid resetzten, verdünnten Lösung von salzsaurem Atropin scheidet es sich in wohlausgebildeten, durchsichtigen, monoklinen Krystallen aus, von der Zusammensetzung 2(C₁₇H₂₂NO₃·HCl)·PtCl₄ (53).

Golddoppelsalz, C₁₇H₂₂NO₃·HCl·AuCl₂ (38, 40, 61). Zunächst meistens ölige, bald erstarrende und allmählich krystallinisch werdende Fällung, nach dem Umkrystallisiren aus salzsäurehaltigem, heissem Wasser kleine, zu Warzen vereinigte Krystalle, nach dem Trocknes er glanzloses, bei 135—137° schmelzendes Pulver bildend.

Atropintrijodid, C₁₇H₂₃NO₃·HJ₃ (76), scheidet sich aus einer mit Jodkalium versetzer, salzsauren Lösung von Atropin an der Luft allmählich in braunen, diamantglänzenden rhombischer Prismen ab.

Atropin pentajo di d, $\rm C_{17}H_{23}NO_3\cdot HJ_5$ (76), entsteht durch Fällung von salzsaurem Atropi mit Jod-Jodkaliumlösung und krystallisirt aus heissem Weingeist in schönen, bläulich grüremetallglänzenden Nadeln oder Blättern.

Aethylatropin (82). Beim Erhitzen einer alkoholisch-ätherischen Lösung von Atropin mit Aethyljodid im Wasserbad wird bald ein krystallinischer Niederschlag von

Aethylatropinjodid, $C_{17}H_{23}NO_3\cdot C_2H_5J$, ausgeschieden. Die Lösung der daraus durch Silberoxyd gewonnenen freien Ammoniumbase trocknet zu einer stark alkalischen, nicht krystallisirbaren Syrup ein.

Durch Behandeln des Jodids mit Silberchlorid wurde das Aethylatropis chlorid dargestellt, welches mit Platinchlorid die aus siedendem Wasser in orangefarbenen Blättchen krystallisirende Verbindung 2(C_{1.7}H_{2.8}NO₃·C₂H₅Cl) Pt Cl₄ lieten

Bei weiterem Erhitzen der freien Ammoniumbase mit Aethyljodid entsteit anscheinend neben Tropasäure jodwasserstoffsaures Aethyltropin.

Zersetzungen. In feuchtem Zustande der Luft ausgesetzt, färbt sich da Atropin allmählich gelb und wird amorph. Auch durch längere Einwirkung was Alkalien und selbst von Blutkohle wird es verändert.

Beim Erhitzen von Atropin mit Chromsäurelösung entsteht Benzaldehyd und Benzoesäure (77, 78). Auch beim Verbrennen des Atropins an der Luft tritt der Geruch nach Benzoesäure auf.

Für die Erkennung der chemischen Constitution des Atropins ist namentlich die Untersuchung der Spaltungsprodukte förderlich gewesen, welche durch Erhitzen des Alkaloids mit Säuren und Alkalien erhalten werden (78–83). Bei mehrstündigem Erhitzen des Atropins mit rauchender Salzsäure auf 120–130° [82] sowie bei sehr anhaltendem Erwärmen desselben mit Barytwasser auf 58° [83] spaltet sich das Atropin wesentlich nach der Gleichung $C_{17}H_{23}NO_3 + H_2O_2 + C_8H_{15}NO_2 + C_$

Tropin, C₈H₁₅NO (= C₇H₁₁·OH·NCH₃) (89). Von Kraut (79) entdecktes, von in und von Lossen (80) untersuchtes basisches Spaltungsprodukt des Atropins, sowie des Hyectyamins (61).

Aus der durch Erhitzen von Atropin mit Salzsäure erhaltenen Lösung des salzsauren Tropits aus der sich die gleichzeitig entstandenen Säuren grösstentheils als halbstüssige Schicht in geschieden haben, entstent man den Rest der Tropasäure durch Ausschütteln mit Aether, dann ein, zerlegt das salzsaure Salz durch Silberoxyd und lässt das durch Schweselwasserstoff entselberts Filtrat über Schweselsäure verdunsten. Oder man zerlegt das salzsaure Salz durch Kalilangsschüttelt mit Aether aus und rectificirt den Aetherrückstand.

Aus den Produkten der Einwirkung von Barythydrat auf Atropin erhält man das salzsaure Iropin, indem man mit Kohlensäure behandelt und das gelöst bleibende atropasaure Tropin mit Salzsäure und Aether schüttelt, wobei letzterer die Atropasäure aufnimmt, während die wässrige Schicht das salzsaure Tropin enthält.

Ferner kann das Tropin aus den Abfällen von der Atropinbereitung gewonnen werden 94. 53). Es entsteht zweifellos bei den Darstellungs-Operationen aus dem Atropin, doch ist zicht ausgeschlossen, dass etwas Tropin das letztere auch schon in den betreffenden Pflanzen regleiten mag.

Das Tropin bildet beim Erstarren eine weisse, aus seinen Nadeln bestehende Masse, aus wasserfreiem Aether über Schweselsäure krystallisirt, farblose Taseln. Es ist leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aether. Im Wasserstoffstrom oder im luftverdünnten Raum lässt es sich ganz ohne Zersetzung destilliren. Schmelzp. 61,20 (81), Siedep. 2290 (84). Nur in der Wärme zeigt es einen eigenthümlichen Geruch. Es zieht aus der Lust rasch Wasser an, wobei sich der Schmelzpunkt wesentlich erniedrigt (61). Nach dem Verdunsten seiner Lösungen, owie nach dem Schmelzen bleibt es längere Zeit ölig. Es reagirt stark alkalisch, fällt Metall-alze, zieht aber aus der Lust keine Kohlensäure an.

Salzsaures Tropin (81). Leicht lösliche Krystalle.

Das Platindoppelsalz, 2(C₈H₁₅NO·HCl) PtCl₄ (80, 81, 61), krystallisirt in orangetarbenen Nadeln oder derben Prismen des monoklinen Systems, die in Wasser ziemlich leicht, aber nicht in Weingeist löslich sind.

Das Golddoppelsalz bildet einen gelben, in siedendem Wasser unter Schmelzung ieshchen und daraus krystallisirenden Niederschlag. Das salzsaure Tropin bildet auch mit Queckülberchlorid, sowie das jodwasserstoffsaure mit Quecksilberjodid ein krystallisirbares Doppelsalz (81).

Pikrinsaures Tropin, C₈H₁₅NO·C₆H₃(NO₂)₃O (81), ist ein gelber, aus heissem Wasser in glänzenden Nadeln krystallisirender Niederschlag.

Tropas aures Tropin (84) bildet sehr leicht lösliche, farblose Krystalle.

Durch sein Verhalten gegen Alkyljodide und salpetrige Säure wird das Tropin als tertiäre

Methyltropinjodid, C₈H₁₅NO·CH₂J (85, 89), entsteht unter heftiger Reaction aus Tropin und Methyljodid. Es krystallisirt aus mässig verdünntem Weingeist in kleinen, glänzenden, laftbeständigen Würfeln. Das durch Silberchlorid daraus gewonnene Methyltropinchlorid liefert has aus heissem Wasser in orangegelben Prismen krystallisirende Platindoppelsalz, 2(C₈H₁₅NO·CH₂Cl)·PtCl₄.

Methyltropinhydroxyd liefert bei der Destillation α-Methyltropin, C₈H₁₄ (CH₃)NO 85, 89), als eine bei 248° siedende, fast geruchlose, in Wasser sehr leicht lösliche Flüssigkeit. Mit Methyljodid vereinigt letzteres sich zu Dimethyltropinjodid, C₈H₁₄ (CH₃)NO·CH₂J, welches farblose, zerfliessliche Nadeln bildet. Das durch Silberchlorid daraus gewonnene Chlorid giebt ein aus heissem, verdünntem Weingeist in orangegelben Krystallen anschiessendes Platin-toppelsalz. Bei der Zerlegung durch Alkalien liefert das Dimethyltropinjodid wesentlich Tropiliden (C₇H₈).

Aus dem Dimethyltropinhydroxyd entstehen bei der Destillation wesentlich Trimethylamin, Tropilden und Tropilen $(C_7H_{10}O)$ (89).

Isomer mit dem α-Methyltropin ist das β-Methyltropin, C₉H₁₇NO (89), welches durch Addition von Dimethylamin zu Tropilen entsteht, eine bei 198—205°, anscheinend unter theilweiser Rückbildung von Tropilen siedende Flüssigkeit, die auch durch Einwirkung von gasformiger Salzsäure wieder in Tropilen und Dimethylamin gespalten wird. Eine anscheinend ebenfalls mit dem Methyltropin isomere Base erhielt Merling (152), in kleiner Menge bei der Destillation von Dimethyltropinhydroxyd. Sie unterscheidet sich von dem α-Methyltropin durch ihre Schwerlöslichkeit in Wasser, von dem β-Methyltropin durch die Schwerlöslichkeit ihres Platindoppelsalzes.

Aethyltropinjodid, C₈H₁₃NO·C₂H₅J (81), liefert mit Silberoxyd das Aethyltropinnydroxyd, welches als braune, amorphe, in Aether unlösliche Masse erhalten wurde, die durch weiteres Erhitzen mit Aethyljodid keine Veränderung erlitt.

Das Platindoppelsalz, 2(C₈H₁₅NO·C₂H₅Cl)PtCl₄, ist ein hellgelbes, durch Alkohol fällbares Krystallpulver. —

Mit rauchender Jodwasserstoffsäure und amorphem Phosphor auf 140° erhitzt, liefert das Tropin wesentlich Hydrotropinjodid, C₈H₁₇NJ₂, welches aus heissem Wasser in farblosen, glänzenden Prismen krystallisirt (90). Dasselbe tauscht bei der Behandlung mit Silberchlorn nur ein Atom Jod gegen Chlor aus. Das so entstehende Chlorojodid giebt mit Platin- und Goldchlorid schön krystallisirende, schwer lösliche Doppelsalze. Durch Zerlegung mit Silberoxyc wird aus dem Hydrotropinjodid eine als Metatropin (C₈H₁₅NO?), bezeichnete, bei 238° unzersetzt siedende, bei — 30° noch nicht erstarrende Base erhalten.

Bei der Oxydation des Tropins mit nicht überschüssigem, übermangansaurem Kalium in alkalischer Lösung entsteht unter Abspaltung von einem Atom Kohlenstoff das Tropigenin C₇H₁₃NO (152). Diese secundäre Base lässt sich aus ihren Salzlösungen nach Zusatz vor Alkalien weder durch Destillation, noch durch Ausschütteln mit Chloroform oder Aether gewinner Wird aber die salzsaure Lösung derselben mit der berechneten Menge Silberoxyd digerint, werhält man ein stark alkalisches Filtrat, aus welchem durch Abdestilliren im Wasserstoffstrat unter vermindertem Druck das Wasser entfernt werden kann, worauf aus dem Rückstand in Vacuum schon bei 1000 das Tropigenin allmählich in farblosen, harten, bei 1610 schmelzender Nadeln sublimirt. Leicht löslich in Wasser und Weingeist, weniger in Aether, an der Luft rach Kohlensäure anziehend.

Salzsaures, jodwasserstoffsaures und kohlensaures Tropigenin sind krystallismbar

Das Platindoppelsalz, 2(C₇H_{1,3}NO·HCl) PtCl₄, wird beim Verdunsten seiner wässinge Lösung über Schwefelsäure gewöhnlich in grossen, dunkel orangefarbenen, wasserfreien in Weingeist unlöslichen Tafeln ausgeschieden.

Das Golddoppelsalz krystallisirt aus heiss gesättigter wässriger Lösung in goldge Gestlern oder Körnern, leicht löslich in Weingeist, schwer in kaltem Wasser.

Eine Nitrosoverbindung des Tropigenins wurde durch Zerlegung seines salzsaures Salzes mit salpetrigsaurem Silber und Verdampfen des Filtrats als farblose, in Wasser und Westgeist leicht lösliche Krystallmasse erhalten. Mit Methyljodid und Alkohol gekocht liefen aut Tropigenin Methyltropinjodid (152).

Bei der Destillation von Tropin mit Baryum- oder Calciumhydroxyd, oder über schwacglühenden Natronkalk entsteht neben einer geringen Menge von Tropiliden (s. u.) Methylamin 84

Wird das Tropin mit rauchender Salzsäure, zweckmässig unter Zusatz von Eisessig. 3.5 etwa 1800 erhitzt, so geht es unter Abspaltung von Wasser in eine sauerstofffreie tertiäre Rusc das Tropidin über.

Tropidin, C₈H₁₃N (86), erhält man daher auch beim Erhitzen von Atropin mit Schreiber und Eisessig auf 180°. Es kann nach dem Uebersättigen mit Kali durch Aether ausgeschüttelt und nach dem Abdestilliren des Aethers durch fractionirte Destillation gereinigt werder Auch durch Erhitzen von Tropin mit Schwefelsäure, die mit ihrem dreifachen Volumen Wasst verdünnt ist, auf 220° (88), am besten aber mit concentrirter Schwefelsäure auf 165° (80), wr Tropidin erhalten. Es ist eine ölige Flüssigkeit von betäubendem Geruch, der dem des Commeschrähnlich ist. Spec. Gew. 0.9665 bei 0°. Siedep. 162—163° (86). Leicht löslich in kalten schwer in heissem Wasser (87).

Das salzsaure Tropidin-Platinchlorid, 2(C,H₁₃N·HCl)PtCl₄ (86, 88), ist dimorpibildet schöne Krystalle des rhombischen oder des monoklinen Systems.

Das Golddoppelsalz, C₈H₁₂N·HCl·AuCl₃ (86), scheidet sich ebenfalls aus herser Wasser in schönen Krystallen aus.

Beim Erwärmen mit überschüssigem Aethyljodid bildet das Tropidin Aethyltropidinjodid Die Lösung des daraus durch Silberchlorid gewonnenen Chlorids giebt mit Goldchlorid das ans heissem Wasser in hübschen, gelben Prismen krystallisirende Doppelsalz, $C_8H_{13}N \cdot C_2H_3Cl \cdot AuCl$ (86). Das entsprechende Platindoppelsalz krystallisirt in leicht löslichen, kleinen Octaëden (86).

Methyltropidinjodid krystallisirt sehr gut (89). Es liefert bei der Zerlegung durch Alkalien wesentlich Dimethylamin und Tropilen: $C_8H_{13}N\cdot CH_2J + KOH = KJ + C_iH_i$. $+ (CH_2)_2NH$.

Tropilen, C₇H₁₀O (89). In Wasser fast unlösliche Flüssigkeit, deren Geruch zugleich in Aceton und Bittermandelöl erinnert. Siedep. 181—182°. Spec. Gew. 1,01 bei 0°. Bei vorschtig geleiteter Oxydation des Tropilens mittelst erwärmter concentrirter Salpetersäure entsteht eine Adipinsäure (C₄H₁₀O₄) (153). —

Tropiliden, C₇H₈ (89). Dieser Kohlenwasserstoff befindet sich unter den Produkten der Instillation von Tropin mit Natronkalk. Er entsteht neben Tropilen und Trimethylamin bei der Destillation des Dimethyltropinhydroxyds, und in reichlicher Menge bei der Zerlegung des Dimethyltropinjodids mit Alkalien. Siedep. 113–115°. Spec. Gew. 0,91 bei 0°. Der Geruch etinnert an Toluol. Brom bildet ein Additionsprodukt.

Wird trockenes bromwasserstoffsaures Tropidin mit Brom auf $170-180^{\circ}$ erhitzt, so entsteht bromwasserstoff. Aethylenbromid und das bei 110° schmelzende Dibrompyridin ($C_5H_3Br_2N$) (153). Das Tropidin rescheint danach als ein Wasserstoffadditionsprodukt und gleichzeitig Aethylenerivat eines Methylpyridins, d. h. als $C_5H_6(C_2H_4)NCH_3$, und für das Tropin selbst gelang man zur Formel $C_5H_7(C_2H_4\cdot OH)NCH_3$.

Synthese des Atropins. LADENBURG ist es gelungen, nicht nur eins von den beiden Spaltungsprodukten des Atropins, die Tropasäure, synthetisch darzusellen (91), sondern auch aus dieser Säure und dem Tropin das Atropin wieder aufzubauen (92), für eine vollständige Synthese des Atropins bleibt somit nur noch dezenige des Tropins zu ermitteln übrig, dessen Constitution im Wesentlichen bereits bekannt ist (153). Das künstliche Atropin, welches in seinen Eigenschaften durchaus mit dem natürlichen übereinstimmt (93), wurde gewonnen durch längere Behandlung des tropasauren Tropins mit überschüssiger verdünnter Salzsäure im Wasserbad. Aus Salzen des Tropins mit anderen Säuren der aromatischen Reihe stellte Ladenburg in ähnlicher Weise verschiedene andere künstliche Basen dar (93), die er mit dem Atropin unter dem Namen der Tropeïne zusammenfasst (vergl. diesen Artikel), und von welchen einige gleich dem Atropin stark mydriatisch wirken. Diesen Tropeïnen ist auch das schon von Buchheim (94) mittelst Benzoylchlorid gewonnene »Benzoyltropin« beizuzählen.

Hyoscyamin, C₁₇H₂₃NO₃. Dem Atropin isomeres Alkaloid, zuerst 1833 von Gfiger und Hesse (95) aus dem Samen des Bilsenkrauts (Hyoscyamus niger L.) dargestellt. In dieser Pflanze wird es von dem ebenfalls isomeren Hyoscin begleitet. Neben Atropin kommt es vor in Atropa belladonna L. und Datura stramonium L. (45, 53). Endlich ist es enthalten in der südaustralischen Pflanze Duboisia myoporoïdes R. Br., aus welcher dargestellt es als »Duboisin« im Handel vorkommt (96).

Die Zusammensetzung des Hyoscyamins wurde zuerst von Kletzinsky (97) nach einer Analyse des Golddoppelsalzes durch $C_{15}H_{17}NO$ ausgedrückt. Waddymar (98) gelangte zur Fermel $C_{20}H_{32}N_2$. Rennard (99) fand im Goldsalz 31,1—31,2 \S Gold, d. h. ebenso viel, wie führer Planta in demjenigen des Atropins gefunden hatte. Höhn u. Reichardt (100), stellten zie Formel $C_{15}H_{23}NO_3$ auf. Ladenburg (93) ermittelte die Zusammensetzung $C_{17}H_{23}NO_3$ erkannte also die Isomerie mit dem Atropin.

Darstellung. Als Material für die Gewinnung des Hoscyamins dient der Samen (95, 97, 20–102), oder das Kraut (103, 99, 106) von Hyoscyamus niger, oder das Duboisia-Extract (104). Nach Thorey (101) wird der frisch zerstossene Bilsenkrautsamen mit Petroleumäther entfettet und zet salzsaurehaltigem 85 proc. Weingeist bei 40° ausgezogen. Der Alkohol wird abdestillirt, der Rückstand filtrirt, durch Schütteln mit Petroleumäther entfärbt, mit Ammoniak übersättigt zud mit Chloroform ausgeschüttelt. Die mit Wasser gewaschene Chloroformlösung hinterlässt zus Alkaloid so rein, dass aus dessen Auflösung in verdünnter Schwefelsäure beim Verdunsten zuschwefelsaure Salz in langen Nadeln krystallisirt erhalten wird. Schon die Entdecker des Hyoscyamins wiesen darauf hin, dass die Leichtzersetzlichkeit des Alkaloids besondere Vorsicht zu zeiner Darstellung gebiete, und dass man dasselbe unter Umständen in unkrystallisirbarem

Zustande gewinne. Dieser Umstand, sowie das Vorkommen des amorphen Hyoscins neben den Hyoscyamin machen es erklärlich, dass das letztere je nach dem Grad seiner Reinheit in seh wechselnden Mengen erhalten und sehr verschieden beschrieben wurde. Der Hyoscyamingehal in den verschiedenen Theilen von Hyoscyamius scheint ausserdem in hohem Grade von den Wachsthumsstadium der Pflanze abhängig zu sein. Thorev (101) erhielt aus Bilsenkrautsame 0,081—0,163 §, aus den Früchten mit Samen 0,0147—0,066 §, aus den Blättern 0,042—0,224 § aus den Wurzeln 0,006—0,307 § (alles auf Trockensubstanz berechnet). Wadgymar gewann au frischem Samen 0,52 §, aus frischem Kraut 0,143 §, Höhn u. Reichardt aus dem Samen nur 0,028 §

Eigenschaften. Das reine, aus seinem Golddoppelsalz abgeschieden Hyoscyamin (61) krystallisirt beim Verdunsten seiner Chloroformlösung, oder wen seine concentrirte alkoholische Lösung in Wasser eingetragen wird, in seide glänzenden Nadeln. Die Krystallisation findet immerhin schwieriger statt, als di des Atropins. Mitunter scheidet sich das Hyoscyamin aus Wasser oder verdünnter Weingeist nicht in Krystallen, sondern als Gallerte ab. Schmp. 108,5°. (a) p = -14,5 (61). Das Hyoscyamin ist leicht löslich in Alkohol, Aether und Chloroform, dagegen in reinem Zustande ziemlich schwer in kaltem Wasser. Es so bei vorsichtigem Erhitzen unzersetzt in Nadeln sublimiren (98), auch mit Wasse dämpfen etwas flüchtig sein (95). Das reine Alkaloid ist luftbeständig, das noc unreine zieht Feuchtigkeit an und bräunt sich. Die Lösungen reagiren stat alkalisch. Das Hyoscyamin und seine Salze wirken stark mydriatisch und sin sehr giftig.

Reactionen. Mit den allgemeinen Fällungsmitteln, wie Kaliumquecksilberjodid. Jod Jodkaliumlösung u. s. w. giebt das Hyoscyamin Niederschläge, die den aus Atropin erhalten sehr ähnlich sind (61). Platinchlorid giebt auch mit Hyoscyamin keine Fällung.

Salze. Die aus reinem Hyoscyamin dargestellten einfachen Salze konnte LADENBURG o nicht krystallisirt erhalten, während von anderen Seiten verschiedene Salze (vielleicht z. I Hyoscinsalze?), namentlich das salzsaure und schwefelsaure (99, 101, 100), sowie das salpetersau und oxalsaure Salz (106) als krystallisirbar beschrieben wurden.

Das Golddoppelsalz, C₁₇H₂₂NO₂·HCl·AuCl₂ (61), bildet einen zunächst öligen, a krystallinisch erstarrenden Niederschlag. Es krystallisirt aus heissem Wasser in sehr charateristischen, stark glänzenden, goldgelben, unregelmässig begrenzten Blättchen, die nicht um siedendem Wasser und im trocknen Zustande erst bei 160° schmelzen. Das Platindoppelsal 2(C₁₇H₂₂NO₃·HCl) PtCl₄ (61, 53), bildet beim Verdunsten seiner wässrigen Lösung triklickrystalle, die bei 207—210° schmelzen.

Ein Quecksilberdoppelsalz wird auf Zusatz von Quecksilberchlorid zu einer nicht werdünnten Lösung von salzsaurem Hyoscyamin als ein Oel ausgeschieden, welches bald hübschen Tafeln erstarrt.

Aethylhyoscyamin. Das jodwasserstoffsaure Salz wurde durch Erhitzen von Hyoscyamit Aethyljodid dargestellt (98).

Spaltung. Beim Erwärmen des Hyoscyamins mit Barytlösung tritt eit Spaltung ein, als deren Produkte Höhn u. Reichardt (100), eine von ihnen a Hyoscin« bezeichnete Base C₆H₁₃N, und die Hyoscinsäure«, C₉H₁₀O₁, i erkennen glaubten. Ladenburg (61) wies nach, dass sich bei jener Reaction de Hyoscyamin ganz in derselben Weise wie das Atropin in Tropin und Tropasau (resp. Atropasäure) spaltet. Von diesen Spaltungsprodukten ausgehend, vermoch er, wie aus den damit identischen des Atropins, letzteres künstlich zu erzeuge somit Hyoscyamin in Atropin überzuführen.

Hyoscin, C₁₇H₂₂NO₂. Mit dem Atropin und dem Hyoscyamin isomeres Alkaloid, welch das letztere im Hyoscyamis niger begleitet. Dass ein amorphes Alkaloid neben dem Hyoscyamin dieser Pfianze vorkomme, wurde bereits von Buchheim (94) vermuthet, der dafür den Name Sikeranin vorschlug. Ladenburg isolirte und untersuchte 1880 ein solches nicht krystallsei

bares Alkaloid (45, 107, 108, 61) und nannte es Hyoscin, nachdem er nachgewiesen hatte, dass das früher mit diesem Namen bezeichnete Spaltungsprodukt des Hyoscyamins mit dem Tropin identisch sei. Das Hyoscin bleibt bei der Bereitung des Hyoscyamins in den Mutterlaugen. Es ist der wesentliche Bestandtheil des *amorphen Hyoscyamins*, welches in Form einer braunen, balbstüssigen Masse im Handel vorkommt.

Darstellung. Aus dem genannten Handelsprodukt, welches noch erhebliche Mengen von Hyoscyamin enthält, lässt sich das Hyoscin mittelst Darstellung der Golddoppelsalze isoliren. Dasenige des Hyoscins, anfangs harzig ausfallend, ist aus heissem Wasser gut krystallisirbar und cheidet sich bei dieser Krystallisation vor der leichter löslichen Verbindung des Hyoscyamins w. Das gereinigte Golddoppelsalz wird durch Schwefelwasserstoff zersetzt, die concentrirte losung des salzsauren Salzes durch kohlensaures Kalium gefällt, das ausfallende Oel in Chloroform aufgenommen und von dieser über kohlensaurem Kalium getrockneten Lösung das Chloroform abdestillirt.

Eigenschaften. Farblose, halbstüssige, nicht krystallisirbare Masse, schwer löslich in taltem Wasser, leicht in Alkohol und Aether. Es erweitert die Pupille in ähnlicher Weise wie des Atropin und Hyoscyamin.

Reactionen. In der verdünnten, sauren Lösung des salzsauren Salzes erzeugt Kaliumquecksilberjodid einen hellgelben, amorphen Niederschlag, Quecksilberchlorid eine amorphe,
manchmal auch ölige Ausscheidung. Durch Jod-Jodkaliumlösung wird ein schwarzes, öliges
Perjodid gefällt. Blutlaugensalz giebt einen weissen, amorphen Niederschlag.

Salze. Salzsaures Hyoscin ist krystallisirbar (108).

Bromwasserstoffsaures H., $C_{17}H_{23}NO_3\cdot HBr+3\frac{1}{2}H_2O$ (108). Sehr leicht lösliche, § 1058e, farblose Krystalle des rhombischen Systems, welche über Schwefelsäure unter Verlust von 3H,O verwittern.

Jodwasserstoffsaures H. (108). Kleine, derbe, meistens schwach gelbliche, monokline framen, nur mässig leicht löslich. Bei 100° getrocknet enthält das Salz ½ H₂O. Es wirkt bekandend.

Pikrinsaures H. (107) wird amorph gefällt, verwandelt sich dann in ein Oel, welches angsam krystallisirt. Aus heissem Wasser lässt es sich in schönen Prismen krystallisiren.

Das Golddoppelsalz, C₁₇H₂₃NO₃·HCl·AuCl₃ (107), krystallisirt aus heissem Wasser schönen, wohlausgebildeten, mässig glänzenden, breiten, gelben Prismen. Von der entsprechenden Verbindung des Hyoscyamins unterscheidet es sich durch geringere Löslichkeit, schwächeren Glanz und höheren Schmelzpunkt (198°).

Das Platindoppelsalz (107) krystallisirt aus seiner concentrirten Lösung in kleinen, retaedrischen Krystallen. Leicht löslich in Wasser und selbst in Aetheralkohol.

Spaltung. Durch Erwärmen mit Barytlösung auf 60° wird das Hyoscin in ähnlicher Weise wie das Atropin und Hyoscyamin gespalten. Neben der Tropasäure entsteht aber nicht, wie bei jenen Alkaloiden, Tropin, sondern eine damit isomere, als Pseudotropin bezeichnete Base.

Pseudotropin, C₈H₁₅NO (107). An feuchter Luft zerfliessliche Krystallmasse. Siedepankt 241—243°.

Das Platindoppelsalz, $2(C_8H_{15}NO\cdot HCl)$ PtCl₄, bildet kleine, orangerothe Prismen des rhombischen Systems, das Golddoppelsalz, $C_8H_{15}NO\cdot HCl\cdot AuCl_3$, kleine, glänzende, scharf begrenzte, anscheinend rhombische Krystalle. Auch das Quecksilberdoppelsalz und das zikrinsaure Salz sind gut krystallisirbar.

Belladonnin. Mit diesem Namen wurde zuerst von LÜBEKIND (113) ein aus Atropa belladonna gewonnenes unreines und nicht bestimmt charakterisirtes Alkaloid bezeichnet. HÜBSCHMANN (114) randte ihn auf eine im rohen Atropin enthaltene, gelbe, harzige, die Krystallisation des Atropins rischwerende Substanz an. Von Kraut (115) wurde er einer Base beigelegt, welche bisweilen in käuflichen Atropin enthalten ist, bei der Behandlung desselben mit siedendem Barytwasser richt, oder doch viel weniger leicht als das Atropin gespalten wird, und sich dabei in harzartig critarrenden Oeltropfen ausscheidet. Kraut fand für dieselbe die Formel C₁₈H₂₅NO₄, später 116, C₁₇H₂₁NO₂, wonach das Belladonnin mit dem Atropin u. s. w. isomer sein würde. Nachdem Ladenburg in der Atropa belladonna neben dem Atropin das Hyoscyamin nachgewiesen

hat, liegt danach die Vermuthung nahe, dass Kraut's Belladonnin mit dem letzteren identisch sei. Dagegen sprechen indess die Beobachtungen von Buchheim (94\), der aus den Abfallproduktet von der Atropinbereitung gegen 600 Grm. angeblich reines Belladonnin als harzartiges, gelbliche Pulver darstellte, daran die Angabe Kraut's bestätigte, dass das Alkaloid durch Barythydri nicht gespalten werde, und endlich bei der Spaltung durch alkoholische Kalilauge zwar Tropin aber durchaus keine Tropasäure oder Atropasäure, sondern seine wesentlich davon verschieden Belladonninsäure« erhielt.

Solanin. In verschiedenen Solanum-Arten enthaltenes Alkaloid, von Desfosses 1820 in de Beeren des schwarzen Nachtschattens (Solanum nigrum L.) entdeckt (117). Solanin wurde ausse dem gefunden in den Blättern (118). Stengeln (118, 119) und Beeren (120) von Solanum dula mara L., in den Keimen der Kartoffel (121—123), den grünen Früchten der Kartoffelpflau (S. tuberosum L.) (124), den Früchten von S. manmosum L. (125, 125) von S. verbascifolium (127) und von S. lycopersicum L. (128), in Stengeln und Blättern der letzteren Species (129), i Kraut von S. sodomeum (130) und in Scopolia japonica (131).

Die wegen der Giftigkeit des Solanins vielfach erörterte Frage, ob das Alkaloid auch den Kartoffelknollen vorkomme, ist im Wesentlichen dahin entschieden, dass auch von de während der Aufbewahrung gekeimten Kartoffeln nur die Keime selbst (121) und die Schale der nächsten Umgebung der Keime (132) Solanin enthalten, doch scheinen unter bestimmte Verhältnissen die Kartoffeln auch ohne den Keimprocess solaninhaltig werden zu können (133 HAUF (134) will in 500 Grm. gekeimten, aber von den jungen Trieben sorgfältig befreiten ut geschälten Kartoffeln immerhin im Mai 0,12 Grm., im Juli 0,16 Grm. Solanin gefunden habe während die gleiche Menge der Schale 0,18 Grm. resp. 0,24 Grm. enthielt.

Die Zusammensetzung des Solanins ist noch nicht mit einiger Sicherheit bekand Die ersten Analysen wurden von Blanchet (135) und von Henry (136) ausgeführt. Erster berechnete die Formel C₄₂H₆₈NO₁₄, letzterer C₂₈H₄₂NO₃. Moitessier (137) gelangte f das Solanin aus S. dukamara, welches er vom Solanin andern Ursprungs verschieden glaub zu der Formel C₂₁H₃₅NO₇. Nach den Analysen von Gmelin (138), welcher das Solanin stickstofffrei hielt, sollte dasselbe nach der Formel C₄₄H₇₂O₁₅ (oder nach Delff's Berechnung (13 C₂₀H₃₂O₇) zusammengesetzt sein. Zwenger u. Kind (140) stellten die Formel C₄₂H₇₀NO auf, während Kletzinsky (97) wieder zu derselben Formel gelangte wie Moitessier. Endlich Hilger (141) die Formel C₄₂H₈₇NO₁₅ als den wahrscheinlichsten Ausdruck für de Zusammensetzung des Solanins hingestellt.

Darstellung. Das geeignetste Material sind frische, etwa fingerlange Kartoffelken (121, 123, 142, 143). Dieselben werden nach Reuling (142) mit heissem, schwach schwefelsam haltigem (besser wohl mit reinem) Wasser ausgezogen, die schnell abgepresste Flüssigkeit Siedhitze durch Ammoniak gefällt, der Niederschlag nach längerem Stehen mit ammoniakhaltige Wasser gewaschen und wiederholt mit 85 proc. Weingeist ausgekocht. Aus dem Filtrat scheid sich beim Erkalten das Solanin ziemlich vollständig aus. Es muss durch Umkrystallisiren siedendem Weingeist gereinigt werden, bis es sich in kalter Salzsäure ohne Trübung löst.

Eigenschaften. Farblose, seideglänzende Nadeln, die unterm Mikroskop als rech winkelige, vierseitige Prismen erscheinen. Fast unlöslich in Wasser, Aether und Benzol, schwilöslich in kaltem, leicht in heissem Alkohol. Beim schnellen Erkalten der alkoholischen un nach Dragendorff namentlich der amylalkoholischen Lösung wird das Solanin häufig nickrystallinisch, sondern als Gallerte ausgeschieden. Ebenso wird es aus seinen Salzen dur Ammoniak oder Alkalien gelatinös gefällt und trocknet dann zu einer hornartigen Masse et Otto fand dies gelatinöse Solanin in Weingeist viel leichter löslich als das krystallisirte. Die Lösungen reagiren sehr schwach alkalisch. Der Geschmack des Solanins ist schwach bitter ut etwas brennend. Bei 235° schmilzt es zu einer gelblichen, amorph erstarrenden Masse. Es t ein ziemlich heftig wirkendes Gift. Eine mydriatische Wirkung besitzt es nicht.

Reactionen. Concentrirte Salpetersäure löst ohne Färbung, concentrirte Schwefelslut mit hell röthlichgelber, nach 20 Stunden in Braun übergehender Farbe. Die wässrige Losun von Solaninsalzen (121), sowie die weingeistige Lösung des Solanins (143) wird von Jodwasse ohne Fällung rothbraun gefärbt. — Wird eine Spur Solanin in verdünnter Schwefelsäure (1:10) gelöst und auf dem Objectträger nicht ganz zur Trockne verdunstet, so erkennt man im Lystal

linischen Rückstand vierseitige Säulen. Beim allmählichen Erwärmen der noch feuchten Masse farbt sie sich hellroth, später purpurroth, endlich braunroth. Beim Erkalten wird sie darauf riolett, schwarzblau, endlich grun, und in dieser gefärbten Masse lässt das Mikroskop farblose Krystalle erkennen. — Trägt man eine Spur Solanin in ein noch warmes Gemisch von gleichen Volumen Alkohol und concentrirter Schwefelsäure ein, so entsteht eine dauernde rosenrothe bis sirschrothe Färbung (HELWIG) (132). Platinchlorid, Goldchlorid, Quecksilberchlorid und Kaliumsecksilberjodid geben in verdünnten Solaninlösungen (1:3000) keine Fällung. Durch Pikrinsäure md Gerbsäure werden solche Lösungen nur bei reichlichem Zusatz verdünnter Schwefelsäure woot gefällt (146). Phosphormolybdänsäure erzeugt einen citronengelben, pulvrigen Niederschlag, der durch Ammoniak nicht blau gefärbt wird. Versetzt man aber die stark schwefelsäurehaltige Lösung des Solanins mit Braunsteinpulver und filtrirt nach einigen Stunden ab, so verursacht Phosphormolybdänsäure in dem Filtrat einen Niederschlag, der bei der Behandlung mit Ammoniak sch z. Th. mit blauer Farbe löst, z. Th. sich blau absetzt (146). Alkalische Kupferlösung (nach HAGER auch Gold- und Silbersalze) werden durch Solanin nicht reducirt. Vorsichtig erhitzt befert das Solanin ein sehr charakteristisches Sublimat (147). Für die Abscheidung des Solanins bei gerichtlichen Analysen kommt es in Betracht, dass dasselbe weder seiner sauren, noch der ammoniakalischen Lösung durch Schütteln mit Aether, Petroleumäther, Benzol oder Chloroform eatrogen, wohl aber aus der ammoniakalischen Lösung durch heissen Amylalkohol aufgenommen wird. Zur Erkennung des Solanins und namentlich zu seiner Unterscheidung vom Morphin kann denn auch die Behandlung mit mässig concentrirter Salzsäure benutzt werden, durch welche reducirender Zucker und das in Aether lösliche Solanidin gebildet wird.

Salze. Es sind normale und saure Salze bekannt. Auch die ersteren reagiren schwach vaer. Die Salze schmecken bitter und stark brennend, sind in Wasser und Weingeist meistens wir leicht löslich, fast unlöslich in Aether. Die weingeistige Lösung hinterlässt sie beim Versimmen meistens als gelatinöse Massen. Die verdünnten wässrigen Lösungen zersetzen sich beim Erwärmen unter Ausscheidung von Solanin. Nur das saure schwefelsaure Salz macht hierin eine Ausnahme.

Salzsaures S. (144, 140) durch Auflösen der Base in salzsäurehaltigem Alkohol und Fällen mit Aether dargestellt, bildet einen gelatinösen, gummiartig eintrocknenden Niederschlag.

Salpetersaures S. (144). Leicht lösliche, gummiartige Masse.

Schwefelsaures S. wird als körnig krystallinisch (144) oder gummiartig (140) beschrieben. Mine Lösung scheidet beim Erhitzen Solanin ab und enthält dann gummiartiges, saures schwefelsaures Salz.

Chromsaures S. (144) wird durch Fällung in dunkelgelben Nadeln erhalten.

Phosphorsaures S. (144, 97) durch Fällung als weisses Krystallpulver darstellbar.

Oxalsaures S., (7H₂O?) (144, 140). Ziemlich schwer lösliche Blätter, die sich aus dem schwefelsauren Salz auch durch Fällung gewinnen lassen. Beim Verdunsten seiner in Siedhitze solanin abscheidenden Lösung scheidet es sich neben einem amorphen Salz in Krusten aus.

Bernsteinsaures S. (144) feine, leicht lösliche Nadeln.

Schleimsaures S. (144). Kugelige Aggregate feiner, leicht löslicher Nadeln. Die Lösung reignt neutral.

Weinsaures S. (144). In der Lösung des schweselsauren Salzes erzeugt Weinsäure einen unstallinischen Niederschlag. Die aus Solanin und Weinsäure erhaltene Lösung trocknet zu einer gummiartigen, in Wasser nicht vollständig wieder löslichen Masse ein. Aehnlich verhalten sich die Lösungen von ameisensaurem, essigsaurem, äpselsaurem, eitronensaurem und benzoesaurem Solanin (144). Das mellithsaure S. zersetzt sich beim Verdunsten sat vollständig in Säure und Base. Gerbsaures S. ist ein flockiger Niederschlag, aus heissem Wasser in kugeligen Aggregaten kleiner Nadeln krystallisirbar (144). Leicht löslich in überschüssiger Gerbsäure (146).

Ferrocyanwasserstoffsaures S. (144). Weisser, flockiger Niederschlag.

Salzsaures Solanin-Platinchlorid (140). Gelbe, amorphe Flocken, löslich in heissem Wasser und besonders in heissem Weingeist. —

Aethylsolanin erhielt MOITESSIRR (137) durch Erhitzen von weingeistiger Solaninlösung

lösliches, farbloses, mikrokrystallinisches Pulver, welches mit Säuren leicht lösliche, gummiarig Salze bildet. In ähnlicher Weise wurde angeblich das Amylsolanin und (aus Aethylsolaniund Amyljodid, oder aus Amylsolanin und Aethyljodid) das Aethylamylsolanin gewonner

Nach GMELIN (138) bleibt hingegen das Solanin selbst bei wochenlangem Erhitzen m Aethyljodid unverändert.

Acetylsolanin, C₄₂H₆₉(C₂H₃O)₆NO₁₅(?) (141). Entsteht beim Erhitzen von Solani mit Essigsäureanhydrid auf 160°; krystallisirt aus Aether in langen Nadeln. (Gefunden: 25.7 Acetyl.)

Zersetzungen des Solanins. Ueber seinen Schmelzpunkt erhitzt, zersetzt sich de Solanin unter Verbreitung des Geruchs nach verbrennendem Zucker. Bei der trocknen Destillatte liesert es ein sauer reagirendes Destillat, welches brenzliche Produkte und Solanidin enthält (140 Durch Kochen mit Kalilauge wird es nicht zersetzt (140). Rauchende Salpetersäure erzeug allmählich gelbe Krystallnadeln (141). Durch Behandlung mit Natriumamalgam und went Wasser glaubt Kletzinsky (97) das Solanin in Nicotin und Buttersäure gespalten, und auch der Gährung des Solanins mit Käse, Zucker und Kreide Nicotin erhalten zu haben. Beim E wärmen oder Kochen mit verdünnten Säuren (Salzsäure, Schweselsäure, Oxalsäure, aber nic Essigsäure) spaltet sich das Solanin glatt in Solanidin und Zucker (eine Glycose) (148, 13 140, 141). Bei dieser Spaltung erhielt Gmelin 65,4 g, Hilger nur bis 36 g Zucker. En Lösung von Solanin in kalter, concentrirter Salzsäure färbt sich röthlich, dann gelb, woraus si allmählich ein rothbrauner Niederschlag bildet, der die salzsauren Salze zweier in Alkohol schw löslicher Basen enthält. Von den freien Basen wird die eine durch wiederholte Digestion a Aether gelöst. Sie soll unreines smodisicirtes Solanidin sein. Die in Aether sast unloshed zweite Base ist Solanicin genannt worden (140).

Solanidin. Die Zusammensetzung dieser durch Spaltung des Solanins entstehenden Ba wurde von Zwenger u. Kind (140) durch C₂₅H₄₀NO, von Gmelin (138) durch C₂₆H₄₁NO, von Hilger (141) durch C₂₆H₄₁NO, ausgedrückt.

Darstellung. Solanin wird mit verdünnter Salzsäure gekocht, das krystallinisch aufallende salzsaure Solanidin mit Wasser gewaschen, aus weingeistiger, mit Aether versetzt Lösung umkrystallisirt und in weingeistiger Lösung durch Ammoniak gefällt. Das niederfallen Solanidin ist aus Alkohol, schliesslich aus Aether umzukrystallisiren (140).

Eigens chaften. Leicht löslich in Alkohol und Aether, fast unlöslich in Wasser. krystallisirt aus Alkohol in langen, farblosen, seideglänzenden Nadeln, aus Aether auch derberen, kleinen, vierseitigen Prismen. Die Lösung schmeckt bitter, etwas adstringirend ureagirt stärker alkalisch, als die des Solanins. Schmp. 208° (141). Fast unzersetzt sublimitiblei sehr langsamem Erhitzen tritt schon unterhalb des Schmelzpunkts Zersetzung ein. Aus sein Salzlösungen wird das Solanidin durch Alkalien amorph gefällt. Es reducirt weder die alkalisc Kupferlösung, noch Gold- und Silbersalze. Siedende Kalilauge verändert es nicht. Concentri Schwefelsäure giebt allmählich eine blutrothe Lösung, aus welcher Wasser zwei neue Basen fal Mit etwas verdünnter oder alkoholhaltiger Schwefelsäure giebt es die Helwig'sche Solaninreacts Kalte, concentrirte Salpetersäure verwandelt es allmählich in eine rothe, ölige Flüssigkeit (144 Durch Erhitzen mit concentrirter Salzsäure auf 160° wird es zersetzt (141).

Die Salze des Solanidins (140) sind im Allgemeinen schwer löslich und gut krystallisird Salzsaures S. ist wenig löslich in Wasser und namentlich in verdünnter Salzsäure, leis löslich in Alkohol, fast unlöslich in Aether. Es krystallisirt beim Verdunsten der weingering Lösung in rhombischen Säulen.

Salpetersaures S. Büschelförmig gruppirte Nadeln.

Schwefelsaures S. Schwer löslich in Wasser, leicht in Weingeist. Krystallisirber.

Das Platindoppelsalz, welches durch Zusatz von Platinchlorid zur weingeistigen Lossi des salzsauren Salzes und Eingiessen in Wasser erhalten wird, bildet gelbliche Flocken. Es wi aus heisser, weingeistiger Lösung durch vorsichtigen Wasserzusatz in mikroskopischen Kugelch ausgeschieden.

Acetylsolanidin (141), beim Erhitzen von Solanidin mit Essigsäureanhydrid auf 136 neben andern Produkten entstehend, wurde aus ätherischer Lösung in Krystalldrüsen erhaus die bei 150° schmolzen und 35,4 g Acetyl enthielten.

Solanicin (140). Durch Behandlung des Solanins mit kalter, concentrirter Salzsäure erhaltene Base, für welche die Zusammensetzung C_{2.5}H_{3.9}NO₁ gefunden wurde. Amorphe, hellgelbe Masse, die aber durch sehr langsames Verdunsten der ätherischen Lösung in kleinen Krystallen erhalten werden kann. Erst in etwa 2000 Thln. Aether löslich. Das Solanicin schmilzt unter Zersetzung über 250°, färbt sich mit concentrirten Säuren roth und bildet amorphe, gefärhte, in Wasser und Weingeist leicht lösliche Salze, deren intensiv gelbe Lösungen adstringirend bitter schmecken und durch concentrirte Salzsäure gefällt werden.

Dukamarin (:). So bezeichnete WITTSTEIN (149) eine angeblich neben Solanin in den Stengeln des Bittersüss (Solanum dukamara L.) vorkommende amorphe Base von der Zusammensetzung C_{32½}H₅₀NO_{14½}. Nach GEISSLEK (der auch kein Solanin fand) soll das WITTSTEIN'sche Dukamarin ein indifferenter und stickstofffreier Bitterstoff, C₂₂H₈₄O₁₀, sein (150). Das Bittersüssetzungt soll nach VULPIAN (151) stark mydriatisch wirken.

Lycin. Die von Husemann u. Marmé (Ann. Supplem. 2, pag. 383, 3, pag. 245) so bemante Base aus Lycium barbarum L. ist nach neueren Angaben von Husemann (Arch. Pharm. 206, pag. 216) identisch mit dem Betain (Oxyneurin).

Apocyneae.*)

Alstonia-Alkaloide. Die Rinden verschiedener Bäume des namentlich auf den ostindischen inseln und in Australien einheimischen Genus Alstonia R. Br. enthalten eine Reihe von Alkaloiden, die namentlich von HESSE ausführlich untersucht worden sind.

- I. Aus der australischen Alstonia-Rinde (von Alstonia constricta MÜLLER) gewann PALM (1) einen harzartigen, vermeintlich indifferenten und stickstofffreien Bitterstoff, den er Alstonin nannte. Hesse (2) fand 1865 in einer Rinde, die erst später (3) als mit der gezannten identisch erkannt wurde, zwei als Chlorogenin und Porphyrin bezeichnete Alkaloide and gelangte zu der Ansicht, dass PALM's Alstonin wesentlich aus Chlorogenin bestand, auf selches er nunmehr den Namen Alstonin übertrug (4). Derselbe Name war inzwischen einem namorphem Zustande von MÜLLER und RUMMEL (5) und einem in Krystallen von OBERLIN und Schilagdenhauffen (6) aus der australischen Alstoniarinde dargestellten Alkaloid beigelegt wirden. Die Beziehungen der zuletzt erwähnten Substanzen, sowie des von OBERLIN und S. soch dargestellten Alstonicins zu den von Hesse näher untersuchten Alkaloiden der australischen Alstoniarinde sind nicht sicher festgestellt. Hesse (4) unterscheidet Alstonin (Chlorogenin), Porphyrin, Porphyrosin, Alstonidin, und glaubt, dass diese Alkaloide noch von wederen begleitet werden.
- 2. Aus der Ditarinde, welche von der besonders auf den Philippinen vorkommenden

 Littoria scholaris R. Br. (Echites scholaris L.) abstammt, wurde unter dem Namen Dita in für

 azzeiliche Verwendung ein Extrakt dargestellt, in welchem zuerst GORUP (7) ein krystallisir
 rares Alkaloid nachwies. Bei der Untersuchung der Rinde selbst fanden JOBST und HESSE (8)

 dasselbe Alkaloid, untersuchten es näher und nannten es Ditamin. Sie beobachteten

^{*) 1)} PALM, Viertelj. Pharm. 12, pag. 161. 2) HESSE, Ann., Suppl. 4, pag. 40. 3) Ders., Ber. 1878, pag. 2234. 4) Ders., Ann. 205, pag. 360. 5) v. Müller u. Rummel, Chem. news 38, 22. 240. 6) OBERLIN u. SCHLAGDENHAUFFEN, Journ. de Pharm. Juin 1879. 7) v. GORUP-BEXANEZ, Ann. 176, pag. 88. 8) JOBST u. HESSE, Ann. 176, pag. 326. 9) Dies., Ann. 178, pag. 49. 10) HARNACK, Ber. 1878, pag. 2004. 11) HESSE, Ann. 203, pag. 144. 12) Ders., Bet. 1878, pag. 2234. 13) SCHARLÉE, Geneesk. Tijdschr. Nederl. Indie 10, pag. 209. 14) HESSE, ker. 1878, pag. 1546. 15) Ders., Ann. 203, pag. 170. 16) FRAUDE, Ber. 1878, pag. 2189. 17) Ders., Ber. 1879, pag. 1560. 18) Ders., Ber. 1881, pag. 319. 19) HESSE, Ber. 1880 pag. 2308. 20) Wormsley, Viertelj. Pharm. 19, pag. 566. 21) Robbins, Ber. 1876, pag. 1182. 22; FREDIGKE, Amer. Pharm. Ass. Proc. 1873, pag. 652. 23) HAINES, Pharm. J. Trans. (2) 6, pag. 432. 24) STENHOUSE, Ebend. (2) 5, pag. 493. 25) GREENISH, Russ. Zeitschr. Pharm. 20, 1875, 1876. 26) LUKOWSKY, Journ. de Pharm. (3) 46, pag. 397. 27) BETTELLI, Ber. 1875, '44g. 1197. 28) FINOCCHI, Ber. 1881, pag. 2602. 29) HESSE, Ann. 211, pag. 249. 30) Ders., Ann. 154, pag. 287. 31) Ders., Ann. 166, pag. 217. 32) Ders., Ann. 178, pag. 244. 33\ Ders., hresber. 1877. pag. 886. 34) Goos, Repert. Pharm. 76, pag. 32. 35) PERETTI, Journ. chim. Bédic. 26, pag. 162. 36) HESSE, Ann. 202, pag. 141.

ausserdem die Anwesenheit eines zweiten Alkaloids. MERCK, sowie HARNACK (10) stellten aus der Ditarinde ein als akrystallisirtes Ditaina bezeichnetes Alkaloid dar und fanden, dass es das einzige in der Rinde vorkommende sei. Dem gegenüber wurde das zweite, nunmehr als Echitamin bezeichnete Alkaloid von HESSE (11) näher untersucht und noch ein drittes, das Echitenin, hinzu entdeckt. Jenes akrystallisirte Ditain ist nach HESSE nicht mit dem Ditamin sondern wesentlich mit dem Echitamin identisch (12).

3. Aus der javanischen Alstoniarinde, die von der auf Java, Timor und den Molukken wachsenden Alstonia spectabilis R. Br. abstammt und auf Java Poelé genannt wird, stellte Scharlee (13) 1863 ein krystallisirbares Alkaloid dar, welches von ihm als Alstonin, spate von Hesse (14) zur Unterscheidung von dem Alstonin der australischen Rinde als Alstonamis bezeichnet wurde. In derselben Rinde fand dann Hesse (15) ausserdem noch Echiten in Ditamin und Echitamin, und zwar die letzten beiden Alkaloide in weit überwiegen Menge.

Alstonin (2, 4) (Chlorogenin) C₂₁H₂₀N₂O₄ (i)

Darstellung. Das alkoholische Extrakt der australischen Alstoniarinde wird in Wasse gelöst, diese Lösung mit doppelt kohlensaurem Natrium übersättigt, wodurch braune Substanzer gefällt werden, das Filtrat durch wiederholtes Schütteln mit Petroleumäther von Porphyrin u. s. w befreit, dann mit überschüssiger Natronlauge versetzt und mit Chloroform ausgeschüttelt. Da davon aufgenommene Alkaloid wird in essigsaurer Lösung mit Thierkohle behandelt und wiede durch Natronlauge gefällt. Es wurden etwa 2½ vom Gewicht der Rinde erhalten.

Eigenschaften. Braune, amorphe Masse, ein braungelbes Pulver gebend, lufttroche 3½ H₂O enthaltend, im Exsiccator unter Wasserverlust sich dunkler färbend. Die lufttrochn Substanz schmilzt unter 100°, die bei 120° vollständig entwässerte erst bei ungefähr 195°. Leich löslich in Alkohol, Amylalkohol, Chloroform und verdünntem Ammoniak, sehr wenig in Aethe

Frisch gefällt wird es auch von Wasser reichlich gelöst. Die Chloroformlösung ist i durchfallenden Licht braunroth, im auffallenden grün. Geschmack sehr bitter.

Das Alstonin ist eine starke Base. Von seinen Salzen sind diejenigen mit Schwett, säure, Salzsäure, Weinsäure und Oxalsäure leicht löslich, werden aber durch eine Ueberschuss der Säuren in braunen Flocken gefällt. Das chromsaure Salz, sowie die Doppe salze mit Quecksilber-, Gold- und Platinchlorid werden als Niederschläge erhalten. Die Zsammensetzung der Platinverbindung wurde $= 2(C_{21}H_{20}N_2O_4\cdot HCl)PtCl_4 + 4H_2O$ gefunde

Porphyrin (4), $C_{21}H_{25}N_2O_2$ (?).

Darstellung. Das Porphyrin wird mit anderen Substanzen seiner Petroleumäther-Losun (s. unter Alstonin) durch Essigsäure entzogen, daraus durch Ammoniak gefällt und in ätherisch Lösung mit Thierkohle behandelt. (Letztere nimmt einen Rest von Alstonin und das nicht nah untersuchte Porphyrosin auf, welche ihr durch Essigsäure entzogen werden können.) It Porphyrin wird aus der ätherischen Lösung in essigsaure Lösung übergeführt, durch Ammonigefällt, getrocknet, in siedendem Ligroin aufgenommen und schliesslich nochmals in essigsaure Lösung mit Thierkohle behandelt. Aus 2 Kilogr. Rinde wurden nur 0,6 Gramm Porphyrerhalten.

Eigenschaften. Weisse, amorphe, beim Trocknen zusammenballende Flocken. Lead löslich in Aether, Alkohol und Chloroform. Die Lösungen reagiren alkalisch, schmecken bitter und hinterlassen beim Verdunsten das Alkaloid durchaus amorph. Die im Exsiceator attrocknete Base schmilzt bei 97°. Die sauren Lösungen zeigen blaue Fluorescenz.

Reactionen. Concentrirte Schwefelsäure löst purpurfarbig, chromsäurehaltige anfast grünlich-blau, später gelbgrün, concentrirte Salpetersäure mit Purpurfarbe, die bald in Gelübergeht. Die salzsaure Lösung wird durch dichromsaures Kalium blutroth gefärbt.

Das Platindoppelsalz, $2(C_{21}H_{25}N_3O_2\cdot HCl)$ PtCl₄+4H₂O, bildet einen gelt-Niederschlag.

Alstonidin (4) wurde aus dem in Ligroin schwer löslichen Theil des rohen Porphyrms wonnen. Leicht löslich in Chloroform, Aether, Alkohol und Aceton, beim Verdunsten ... Lösungen, sowie beim Erkalten der Lösung in verdünntem Weingeist, in Nadeln Lrystallistres in Die weingeistige Lösung schmeckt intensiv bitter und reagirt schwach alkalisch. Schmelzp. 1 ... Die sauren Lösungen zeigen starke, blaue Fluorescenz. Concentrirte Schwefelsaure und Salpe ...

siere lösen ohne bemerkenswerthe Färbung. Schwefelsäure mit etwas pulverförmigem dichromsierem Kalium giebt eine blaugrüne, bald verblassende, aber beim Umschwenken wiederkehrende Färbung.

Die Salze sind grösstentheils gut krystallisirbar. Mit dem Alstonidin ist vielleicht das Alstonin« von OBERLIN und SCHLAGDENHAUFFEN, sowie mit dem Porphyrin das Alstonicin« der Letteren im Wesentlichen identisch.

Ditamin (8, 9, 11). $C_{16}H_{19}NO_{2}$.

Darstellung (9). Gepulverte und mit Petroleumäther extrahirte Ditarinde wird mit ressem Alkohol ausgezogen, von dem gelben Auszug der Alkohol abdestillirt, der durch Filtriren rom Rest des Fetts befreite Rückstand mit kohlensaurem Natrium übersättigt und wiederholt mit Aether ausgeschüttelt. Die ätherische Flüssigkeit giebt an verdünnte Essigsäure die Base ab, welche daraus durch Ammoniak in amorphen Flocken gefällt wird. Der Gehalt der Ditarinde in Ditamin wurde zu 0,04 % bestimmt.

Eigenschaften. Amorph, leicht löslich in Alkohol, Aether, Chloroform und Benzol. Geschmack bitter. Reaction alkalisch. Bei 75° schmilzt es zu einer gelblichen, bei 130° tief traunroth werdenden Flüssigkeit. Concentrirte Salpetersäure löst es mit gelber, beim Erwärmen dunkelgrün, dann orangeroth werdender Farbe. Die Lösung des gewöhnlich amorph erhaltenen ubzauren Salzes giebt mit Platinchlorid einen blassgelben, amorphen, mit Goldchlorid einen schmutzig gelben, beim Erwärmen schmelzenden, mit Quecksilberchlorid einen weissen, nach am Erwärmen krystallinisch werdenden Niederschlag. Das bei 120° getrocknete Platindoppelsils (11) zeigte die Zusammensetzung $2(C_{16}H_{19}NO_2\cdot HCl)PtCl_4$.

Echitamin, C₂₂H₃₈N₂O₄ (11), (= HARNACK's *krystallisirtes Ditain* C₂₀H₃₀N₂O₄ (10) ?). Darst ellung (11). Die alkalische Flüssigkeit, aus welcher das Ditamin (s. dieses) durch Acher möglichst ausgeschüttelt wurde, wird mit festem Kaliumhydroxyd versetzt und mit Chloriform ausgeschüttelt. Letzteres hinterlässt beim Verdunsten einen amorphen Rückstand, welcher be: Behandlung mit concentrirter Salzsäure das darin fast unlösliche salzsaure Echitamin als weises, krystallinisches Pulver liefert. Löst man dieses Salz in möglichst wenig heissem Wasser, statt festes Kaliumhydroxyd hinzu und schüttelt mit Aether oder Chloroform, so hinterlassen diese fem Verdunsten das Alkaloid als amorphen, selten spurweise krystallinischen Rückstand.

Eigenschaften. Aus Alkohol oder einem Gemisch von gleichen Volumen Aceton und Wasser krystallisirt das Echitamin beim Verdunsten im kohlensäurefreien Raum in dicken, schief Gestumpften, glasglänzenden Prismen. Lufttrocken enthalten diese 4 Mol. Wasser, von denen et 1 Mol. schon über Schwefelsäure, weitere 2 Mol. im luftverdünnnten Raum bei 80°, das hate Mol. erst in höherer Temperatur verlieren. Die bei 105° ganz entwässerte Substanz wirkt auf feuchtes rothes Lackuspapier, welches von der Verbindung mit $1\,\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ stark gehaut wird. Hesse bezeichnet die letztere als Echitaminhydrat oder Echitammoniumtydroxyd. Diese Verbindung $\mathrm{C}_{22}\mathrm{H}_{28}\mathrm{N}_2\mathrm{O}_4 + \mathrm{H}_2\mathrm{O}$ ist ziemlich leicht löslich in Wasser, noch lechter in Alkohol, frisch gefällt auch ziemlich leicht in Aether und Chloroform, dagegen äuserst wenig in Benzol und fast gar nicht in Petroleumäther. Die wässrige, stark alkalisch ragirende Lösung fällt Metalloxyde, treibt aus Salmiak Ammoniak aus und fällt aus Chlorhalium, wheeller aus Chlornatriumlösung salzsaures Echitamin. Rasch erhitzt schmilzt das Echitamintydrat unter Zersetzung bei 206°. Es wirkt linksdrehend. Für die Lösung der Verbindung mit $4\,\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ in $97\,\mathrm{proc}$. Alkohol wurde (für $\mathrm{c}=2$ und $\mathrm{t}=15$) ($\mathrm{a})_{\mathrm{D}}=-28,8$ gefunden.

Reactionen. Die concentrirte essigsaure Lösung wird durch Salzsäure krystallinisch ge-ÆL Ammoniak scheidet das Echitamin aus seinen Salzlösungen nicht aus. (Unterschiede von Ditamin.) Concentrirte Schweselsäure giebt eine intensiv purpurrothe, nach wenigen Minuten in Gran übergehende Färbung.

Die Salze (11) sind zum Theil gut krystallisirbar.

Salzsaures Echitamin, $C_{22}H_{28}N_2O_4$ ·HCl. Farblose, glänzende Nadeln, ziemlich sicht in heissem Wasser, schwer in kaltem Wasser löslich, fast unlöslich in concentrirter Salzsüre oder Kochsalzlösung.

Das Platindoppelsalz, 2(C₂₂H₂₈N₂O₄·HCl)PtCl₄+3H₂O, ist ein schwer löslicher, gelber, flockiger, das Golddoppelsalz ein bräunlich-gelber, ebenfalls amorpher Niederschlag.

Bromwasserstoffsaures Echitamin, C₂₂H₂₈N₂O₄·HBr+2H₂O, wird durch Zer-

setzung des essigsauren Salzes mit Bromkalium erhalten. Farblose Prismen, in kaltem Wasse schwer, in Bromkaliumlösung fast garnicht löslich.

Jodwasserstoffsaures E. Wasserfreie, in kaltem Wasser sehr schwer lösliche, derb Prismen.

Zweifach kohlensaures E., $C_{22}H_{28}N_{2}O_{4}\cdot CO_{2}H_{2}+1_{2}H_{2}O$, scheidet sich beim Eitleiten von Kohlensäure in die ätherische Lösung der Base in kleinen Krystallen aus. Es läs sich im Exsiccator ohne Kohlensäureverlust entwässern.

Schwefelsaures E. ist äusserst leicht löslich und bildet nur beim langsamen Verdunste seiner absolut alkoholischen Lösung kleine Krystalle.

Sulfocyansaures E. Derbe, farblose Prismen, selbst in heissem Wasser schwer löslic Essigsaures E. Farbloser Syrup, der allmählich strahlig krystallinisch erstarrt.

Oxalsaures E., $2(C_{22}H_{28}N_{2}O_{4})C_{2}O_{4}H_{2}$. Sehr leicht löslich in Wasser, schwerer Weingeist, woraus es beim Erkalten in Nadeln krystallisirt.

Weinsaures E. Leicht löslich in Wasser und namentlich in Alkohol, allmählich Nadeln krystallisirend.

Benzoësaures und salicylsaures E. krystallisiren nicht.

Pikrinsaures E. ist ein sehr schwer löslicher, gelber, amorpher Niederschlag.

Gerbsaures E. Weisser, flockiger Niederschlag, leicht löslich in Alkohol.

Zersetzungen. Beim Erhitzen von Echitamin mit concentrirter Salzsäure auf 120° er steht unter intensiver Bräunung der Flüssigkeit eine neue Base. Wird das Echitaminhydrat der Lust rasch auf 110—120° erhitzt, so bildet sich eine als Oxyechitamin bezeichnete Base C22H28N2O3 (11), die aus ihren sauren Lösungen auch durch Ammoniak gefällt wird. Dis selbe Substanz scheint beim Verdampfen der wässrigen Echitaminlösung an der Lust zu entsteht wobei sich die Lösung braun färbt. Die Angabe, dass durch Kochen mit Salzsäure aus de Echitamin Zucker abgespalten werde (10), fand HESSE nicht bestätigt.

Echitenin (11). C₂₀H₂₇NO₄ (?). Dieses Alkaloid bleibt bei der Gewinnung des salzsauf Echitamins in der ersten Mutterlauge. Man fällt dieselbe mit Quecksilberchlorid, zerlegt die Niederschlag durch Schwefelwasserstoff und dampft das Filtrat vorsichtig ein, worauf sich no ein Rest von salzsaurem Echitamin ausscheidet. Die davon getrennte Flüssigkeit wird a Natronlauge übersättigt und mit Chloroform ausgeschüttelt, welches nach dem Waschen z Wasser und Behandeln mit Thierkohle beim Verdunsten das Echitenin hinterlässt. Es wur 0.01% vom Gewicht der Ditarinde erhalten.

Eigenschaften. Amorphe, spröde, braune Masse, über 120° schmelkend, leicht 16sli in Alkohol, frisch gefällt auch in Chloroform und Aether, weniger in Wasser, fast gar nicht Petroleumäther. Concentrirte Schwefelsäure löst es mit röthlich violetter Farbe, concentrii Salpetersäure mit Purpurfarbe, die bald in Grün, endlich in Gelb übergeht.

Die Salze sind amorph. Das Platindoppelsalz, 2(C₂₀H₂₇NO₄·HCl)PtCl₄ ist egelber, flockiger Niederschlag, das Quecksilberdoppelsalz 2(C₂₀H₂₇NO₄·HCl)HgCl+2H₂O ein wenig lösliches, blassgelbes, ebenfalls amorphes Pulver.

Alhaloide der Quebrachorinde. Der in Sud-Amerika einheimische Baum Aspidosperma Quebrachorinde. Dieselbe wird in ihrer Heimath als Field mittel verwendet und als sweisse Quebrachorinde« (Quebracho blanco) von dem einer Terebithinacee (Loxopterygium Lorenzii Grieser.) entnommenen Quebracho colorado unterschieden. der weissen Quebrachorinde wurde zuerst von Schickendanz ein krystallisirbares Alkaloid wai genommen. Fraude (16, 17) untersuchte dasselbe und bezeichnete es als Aspidospermatii Hesse (29) entdeckte dann in derselben Rinde noch fünf andre Alkaloide: Aspidospermatii Aspidosamin, Quebrachin, Hypoquebrachin und Quebrachamin, die aber nich immer alle in der Rinde vorzukommen scheinen.

Aspidospermin. C, H, O,

Darstellung. (16, 29.) Die Rinde wird mit Alkohol ausgekocht, der Alkohol von de Auszug abdestillirt, der Rückstand mit Natronlauge übersättigt und mit Aether oder Chlorosing ausgezogen. Den Verdunstungsrückstand nimmt man in warmer, verdünnter Schwefelsäure aund fällt aus der filtrirten, braunrothen Lösung durch Natronlauge als röthlich weissen Nachlag das rohe Alkaloidgemenge, aus welchem die einzelnen Alkaloide zu isoliren sind. El

die Reindarstellung des Aspidospermins löst man dies Gemenge in wenig siedendem Alkohol, aorauf beim Erkalten ein Gemenge von Aspidospermin und Quebrachin krystallisirt. Dasselbe wird in alkoholischer Lösung mit 1—2 Mol. Gew Salzsäure zusammengebracht. Beim Verdunsten krystallisirt dann salzsaures Quebrachin. Aus seiner Mutterlauge wird durch Ammoniak das Aspidospermin gefällt und durch Umkrystallisiren aus siedendem Alkohol oder Ligroin gereinigt.

Eigenschaften. Farblose, spiessige Prismen oder zarte Nadeln ohne Krystallwasser, bei 14° in 48 Thln. 99 $_{0}^{\circ}$ Alkohol, in 106 Thln. absolutem Aether, in 6000 Thln. Wasser löslich. Geschmack intensiv bitter. Das Alkaloid schmilzt bei 205—2060 (uncorrig.), wobei ein kleiner Theil in zarten, glänzenden Nadeln sublimirt. Es wirkt linksdrehend. Für die Lösung in 97 % Alkohol (c=2, t=15) wurde (α) D=-100,20 gefunden. Beim Schmelzen des Aspidospermins wit Alkalien zeigt sich der Geruch nach Pyridin- oder Chinolinbasen.

Reactionen. Beim Erhitzen höchst geringer Mengen Aspidospermin mit wässriger Ueberdiorsäure (spec. Gew. 1,18—1,14) nimmt die Flüssigkeit eine wochenlang unveränderliche,
mensiv rothe Färbung an. Die Reaction lässt sich auch zur Erkennung der Quebrachorinde
kautzen (18). Beim Verreiben von etwas Aspidospermin mit concentrirter Schwefelsäure und
tuigen Körnchen Bleisuperoxyd entsteht eine braune, später kirschrothe oder bei nicht volltändig gereinigtem Alkaloid violette Färbung. Eine ähnliche Reaction giebt Schwefelsäure und
duhromsaures Kalium. Alkalische Kupferlösung wird in Siedehitze durch Aspidospermin reducirt.
Platinchlorid wird rasch unter Bildung eines blauen Niederschlags zersetzt. Gerbsäure, Rhodantubun, Quecksilberchlorid, Phosphorwolframsäure fällen weiss, Pikrinsäure gelb, Jod-Jodkaliumbeung braune, Kaliumquecksilberjodid gelbliche Flocken.

Salze. Das Aspidospermin ist eine sehr schwache Base. Es neutralisirt die Säuren nicht wird den Lösungen seiner Salze durch Aether, Chloroform u. s. w. theilweise entzogen.

Salzsaures A. Sehr leicht lösliche, amorphe Masse.

Schwefelsaures A., $2(C_{22}H_{30}N_3O_3)SO_4H_2$, trocknet, ähnlich dem vorigen Salz unter äbscheidung von etwas Alkaloid amorph ein. Auch das saure schwefelsaure Salz ist amorph eid leicht löslich. Das überchlorsaure A. kann aus nicht zu verdünnten Lösungen durch leberchlorsäure gefällt werden. Chromsaure Salze werden durch chromsaures und dichromseures Kalium noch bei ziemlich grosser Verdünnung als gelbe Niederschläge erhalten, die sich etwa Luft unter Grünfärbung oxydiren.

Sulfocyansaures A. Weisser flockiger Niederschlag, in mässiger Wärme zusammenballend, leicht löslich in Alkohol, schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Rhodankaliumbeag. Die oxalsauren Salze gleichen den schwefelsauren. Auch mit Citronensäure bildet hakkaloid keine krystallisirbare Salze.

Das Platindoppelsalz, 2(C₂₂H₂₀N₂O₂·HCl)PtCl₄+4H₂O (29), wird aus der wäss-Tra Lösung des salzsauren Salzes durch Natriumplatinchlorid in blassgelben Flocken gefällt.

Golddoppelsalz ist ein gelber, flockiger Niederschlag.

Aspidospermatin. C₂₂H₂₈N₂O₂ (29). Dieses Alkaloid bleibt bei der Darstellung des Aspidospermins wesentlich in der Mutterlauge, aus welcher Aspidospermin und Quebrachin wich ausschieden. Die in dieser Mutterlauge enthaltenen Alkaloide werden an Essigsäure gebunden wird soweit möglich durch doppelt kohlensaures Natrium gefällt. Das Filtrat versetzt man mit kirnen Mengen Ammoniak, so lange ein flockiger Niederschlag entsteht, filtrirt, fügt zum Filtrat Natronlauge und schüttelt mit Aether aus. Der Verdunstungsrückstand wird mit wenig Ligroin in gekocht, welches beim Erkalten neben amorphen Massen warzenförmige Krystallaggregate von Aspidospermatin abscheidet. Letztere werden mechanisch gesondert, mit Alkohol abgespült und as heissem Ligroin umkrystallisirt.

Eigenschaften. Warzenförmige Gruppen zarter Nadeln, sehr leicht löslich in Alkohol, Arther und Chloroform, frisch gefällt auch ziemlich löslich in reinem Wasser, weniger in Alkalien auf Ammoniak. Reaction stark alkalisch. Geschmack bitter. Schmelzp. 162° (uncorrig.) b = -72.3 für die Lösung in 97% Alkohol bei c = 2 und t = 15°.

Reactionen. Gegen Ueberchlorsäure verhält sich das Alkaloid wie das Aspidospermin. V: Schwefelsäure und chromsaurem Kalium giebt es hingegen keine Färbung. Alkalien fällen aus seinen Salzlösungen als flockigen, allmählich krystallinisch werdenden Niederschlag. Salze. Das Aspidospermatin neutralisirt die Säuren vollständig, scheint aber nur amorphe Salze zu geben. Platindoppelsalz: 2(C₂₂H₂₈N₂O₂·HCl)PtCl₄+4H₂O. Voluminöser, blasgelber Niederschlag.

Aspidosamin, C₂₂H₂₈N₂O₂ (29). Vorzugsweise aus dieser Base bestehen die bei der Darstellung des Aspidospermatins mit den kleinen Mengen Ammoniak erhaltenen Niederschläge. Durch wiederholte Fällung mit Ammoniak aus essigsaurer Lösung wird das Aspidosamin vor etwas Hypoquebrachin, durch wiederholte Behandlung mit kleinen Mengen Ligroin von Spuren der übrigen Alkaloide befreit.

Eigenschaften. Voluminöser, flockiger, anscheinend mit der Zeit krystallinisch werdender Niederschlag. Sehr leicht löslich in Aether, Alkohol, Chloroform, Benzol, sehr schwer in Ligrois fast garnicht in Wasser. Gegen 100° schmilzt das Aspidosamin zu einer gelblichen Masse Reaction stark alkalisch. Geschmack bitter.

Reactionen. Beim Kochen mit Ueberchlorsäure tritt eine fuchsinrothe, beim Zusammen bringen mit Schwefelsäure und chromsaurem Kalium eine dunkelblaue Färbung auf. Molybelär säurehaltige Schwefelsäure löst mit blauer Farbe. Die wässrige Lösung des salzsauren Salze färbt sich mit wenig Eisenchlorid braunroth. Durch doppeltkohlensaures Natrium werden de Salzlösungen nicht gefällt. — Das Aspidosamin neutralisirt Salzsäure vollständig und bildet dam ein amorphes Salz. Die Lösung desselben giebt mit Rhodankalium einen flockigen, in Alkohe sehr leicht löslichen Niederschlag, mit Goldchlorid gelbe Flocken, mit Quecksilberchlorid eine weiss Fällung, mit Natriumplatinchlorid einen blassgelben, amorphen Niederschlag von $2(C_{22}H_{2n}N_2O)$ HCl) $PtCl_4+3H_2O$.

Hypoquebrachin, C₂₁H₂₆N₂O₂ (29). Der Aetherrückstand, aus welchem durch Ligroin da Aspidospermatin ausgekocht wurde, wird in essigsaurer Lösung mit Thierkohle behandelt un nach dem Uebersättigen mit Natronlauge das Hypoquebrachin mit reinem Aether ausgeschüttel Gelblicher Firniss, gegen 80° schmelzend, von bitterem Geschmack, leicht löslich in Alkohn Aether und Chloroform. Starke Base. Die Salze sind amorph, von gelber bis brauner Fart-

Reactionen. Beim Kochen mit Ueberchlorsäure färbt sich die Flüssigkeit fuchsingen Concentrirte Schwefelsäure giebt eine anfangs farblose, aber bald violett werdende Lösung Intensiver tritt diese Färbung bei Gegenwart von Molybdänsäure auf. Die wässrige Lösung de salzsauren Salzes giebt mit Eisenchlorid eine prachtvoll kirschrothe Färbung, mit Goldchlor einen gelben, flockigen Niederschlag, der sich fast augenblicklich blauviolett färbt.

Quebrachin, C21H26N2O3 (19, 29).

Darstellung. Das bei der Gewinnung des Aspidospermins erhaltene salzsaure Quebracht wird durch Umkrystallisiren gereinigt, durch kohlensaures Natrium das Alkaloid gefällt und a. siedendem Alkohol krystallisirt.

Eigenschaften. Zarte, farblose, wasserfreie Nadeln, die sich am Sonnenlicht allmahlie gelb fürben. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Chloroform und siedendem Alkobe wenig in kaltem Alkohol, in Aether und Ligroin. Rechtsdrehend. (α) $D = +62.5^{\circ}$ für it Lösung in 97 $\frac{1}{0}$ Alkohol bei c = 2 und $t = 15^{\circ}$. Geschmack bitter. Reaction stark alkalis. Das Quebrachin schmilzt bei $214-216^{\circ}$ unter partieller Zersetzung.

Reactionen. Die Lösung in Ueberchlorsäure färbt sich beim Erwärmen gelb. Concertrirte Schwefelsäure giebt eine zunächst farblose, allmählich blau werdende Lösung. Molybelaisäure, Bleisuperoxyd rufen in dieser Lösung eine prächtig blaue Färbung hervor, ebenso dichror saures Kalium, bei welchem aber die Färbung später in Rothbraun übergeht. Die Salzkrystallisiren im Allgemeinen gut.

Salzsaures Q., $C_{21}H_{26}N_2O_3$ ·HCl. Flache Nadeln oder kleine sechsseitige Tafelm. Weingeist und kaltem Wasser sehr schwer löslich. Mit Quecksilberchlorid giebt das Salz eitze weissen, mit Goldchlorid einen gelben, flockigen Niederschlag, mit Natriumplatinchlorid eine gelbe, amorphe Fällung von $2(C_{21}H_{26}N_2O_3$ ·HCl) PtCl₄+5H₂O.

Jodwasserstoffsaures Q. wurde nur als harziger Niederschlag erhalten.

Schwefelsaures Q., 2(C₂₁H₂₆N₂O₃)SO₄H₂+8H₂O. Grosse Würfel oder kurze Prisaraes leicht löslich in heissem, wenig in kaltem Wasser und in Alkohol.

Sulfocyansaures Q. Ziemlich schwer löslicher, krystallinischer Niederschlag.

Oxalsaures Q., 2(C₂₁H₂₆N₂O₂)C₂O₄H₂. Concentrisch gruppirte, kleine Nadeln, wasserfrei, in Wasser und Alkohol selbst beim Kochen sehr schwer löslich.

Weinsaures Q., 2(C₃₁H₂₆N₂O₃)C₄H₆O₆+6H₂O. Farblose, atlasglänzende Blättchen, leicht löslich in Wasser, wenig in Alkohol.

Das citronensaure Salz, 2(C₂₁H₂₆N₂O₃)C₆H₈O₇, bildet schwer lösliche, aus kleinen Nadeln bestehende Warzen.

Quebrachamis (29). Diese Base wurde nur einmal in sehr geringer Menge aus einer Zuebrachorinde erhalten. Sie häufte sich beim Umkrystallisiren des rohen Aspidospermins in dessen alkoholischen Mutterlaugen an. Langgestreckte, farblose, atlasglänzende Blätter, wasserfrei, leicht löslich in Alkohol, Aether, Chloroform und Benzol, sehr wenig in Wasser. Reaction akalisch. Geschmack sehr bitter. Schmelzp. 142°. Die Reactionen sind denen des Quebrachins sehr ähnlich.

Von einer andern Aspidosperma-Art, als die Quebrachorinde, stammt die früher als »weisse Chrarinde von Payta« bezeichnete Rinde. In dieser fand HESSE (30) 1870 zwei Alkaloide, das Paytanin, welche damals den Chinabasen angereiht wurden, aber thatsächlich mit den Alkaloiden der Quebrachorinde nahe verwandt sind (29).

Poytin, C₂₁H₂₄N₂O+H₂O. Die Zusammensetzung des Paytins ist von Hesse anfänglich (30), durch die Formel C₂₁H₂₄N₂O(+H₂O), später (31) durch C₂₁H₂₄N₂O₂, zuletzt wieder (32, 33, 29) durch die erstere Formel ausgedrückt worden.

Darstellung. Der Verdampfungsrückstand des weingeistigen Auszugs der Rinde wird mit Sada übersättigt und mit Aether ausgeschüttelt, die ätherische Lösung mit verdünnter Schwefelsere behandelt, die saure Lösung mit Ammoniak nahezu neutralisirt und durch Jodkalium daraus is jodwasserstoffsaure Salz der Base gefällt.

Eigenschaften. Aus Alkohol oder Aether abgeschieden bildet das Paytin schöne, farbbec Krystalle. Aus seinen Salzlösungen wird es durch Ammoniak als zunächst amorpher, fociger Niederschlag gefällt, der bald krystallinisch wird. Es ist sehr leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol, Chloroform und Petroleumäther, schr wenig in Wasser, Kalilauge und Ammoniak. Er 156° schrnilzt es zu einer farblosen, amorph erstarrenden Masse. Es schmeckt bitter und wirt nicht giftig. Die alkoholische Lösung reagirt alkalisch und ist linksdrehend. (α) D=-49,5 far c=0,4542) (31).

Reactionen. Chlorkalklösung färbt die saure Lösung der Base dunkelroth, dann für man Angenblick blau, worauf sich aus der blassgelb werdenden Lösung ein weisser, amorpher Esper ausscheidet. Concentrirte Salpetersäure löst das Paytin anfangs farblos; die Lösung färbt tib bald granatroth, endlich gelb. Goldchlorid wird reducirt.

Salze (30). Salzsaures Paytin. Farblose, wasserfreie Prismen, bei 15° in 16,6 Thln. Wasser löslich. Jodwasserstoffsaures P., farblose Prismen, schwer löslich in kaltem Wasser, test unlöslich in Jodkaliumlösung. Salpetersaures P., farblose Nadeln. Schwefelsaures and oxalsaures P. sind leicht löslich und scheinen nicht zu krystallisiren. Chromsaures P. Gelber, amorpher Niederschlag; in Schwefelsäure mit dunkelrother Farbe löslich. Pikrinsaures P. Schön gelbe, amorphe Flocken.

Das Platindoppelsalz, 2(C₂₁H₂₄N₂O·HCl)PtCl₄, entsteht selbst aus verdünnter Lösung et der Kälte als dunkelgelber, amorpher, sehr leicht veränderlicher Niederschlag, der sich beim Ewärmen in Salzsäure mit braunrother, bald in Blau übergehender Farbe löst.

Das Quecksilberdoppelsalz ist ein gelbliches, amorphes Pulver.

Beim Erhitzen mit wenig Natronkalk liefert das Paytin einen in farblosen oder gelben Bünchen und Nadeln sublimirenden, stickstofffreien Körper, das Payton.

Paytamin (30, 31) ist von HESSE das amorphe Alkaloid genannt, welches das Paytin in der Payta-Rinde begleitet, die gleiche Zusammensetzung besitzt wie das Paytin und aus diesem durch Inlagerung zu entstehen scheint (29). Es ist leicht löslich in Aether und wird aus seinen auklösungen durch Jodkalium nicht gefällt. Mit Goldchlorid färbt es sich, wie das Paytin, pupurroth. Es scheint keine krystallisirbare Salze zu bilden und kein Payton zu liefern.

Gelsemin, C22H28N2O4 (21). Alkaloid aus dem Wurzelstock des in Nord-Amerika ein-

heimischen Strauches Gelsemium sempervirens PERS. (G. nitidum MICHAUX). Es wurde zuerst 187 von WORMSLEY (20) dargestellt, später von ROBBINS (21) näher untersucht.

Darstellung. Die Wurzel wird mit 50 proc. Weingeist ausgezogen, der Auszug concentri und die von der harzigen Ausscheidung getrennte Flüssigkeit durch Fällen mit Bleiessig von Aesculin (WORMSLEY's »Gelseminsäure«) befreit. Das mit Schwefelwasserstoff behandelte, nor saure Filtrat schüttelt man mit Aether aus, dampft die wässrige Flüssigkeit etwas ein und fär mit Kalilauge. Der Niederschlag wird mit wenig Wasser gewaschen, in Salzsäure gelöst, d. Lösung mit Kalilauge übersättigt, mit Aether ausgeschüttelt und der Aether verdunstet (2) FREDIGKE (22) erhielt eine Ausbeute von 0,49 %.

Eigenschaften. Amorphe, spröde Masse von stark alkalischer Reaction und intenbitterem Geschmack, schon unter 100° schmelzend, schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohsehr leicht in Aether und Chloroform. Sehr giftig.

Reactionen. Mit concentrirter Schwefelsäure und dichromsaurem Kalium entsteht ei kirschrothe, wenig in's Violette spielende Färbung. Besonders charakteristisch ist die hell kirsche Färbung, welche bei Anwendung von Ceroxyduloxyd anstatt des dichromsauren Kaliu auftritt. Durch die allgemeinen Fällungsmittel für Alkaloide, auch durch dichromsaures Kaliu Rhodankalium und die Blutlaugensalze, aber nur bei grösserer Concentration durch Gerbsau werden in den Lösungen der Gelseminsalze Niederschläge erzeugt.

Die Salze sind, soweit untersucht, nicht krystallisirbar.

Salzsaures G.: C₂₂H₃₈N₂O₄·HCl.

Platindoppelsalz: 2(C₂₂H₃₈N₂O₄·HCl)PtCl₄.

Conessim. Alkaloid der in Ost-Indien, früher auch in Europa als Heilmittel benutz Conessirinde (von Wrightia antidysenterica R. Br.). Von Haines 1858 in Form eines braungen Harzes gewonnen und später Conessin genannt (23\,\text{von Stenhouse} (24\) 1864 aus den Sam desselben Baumes als weisses, amorphes, sehr bitter schmeckendes Pulver dargestellt und Wrightin bezeichnet. Nach Haines' Analyse der Base und ihres Platindoppelsalzes ist Zusammensetzung des Conessins etwa C₁₃H₂₁NO₁ oder C₁₂H₂₂NO₁. Greenish (25\,\text{t} Conessin und Wrightin für verschieden.

Oleandrin. Von LUKOWSKY 1861 (26) aus den Blättern von Nerium Oleander L. isol worin es von einem zweiten Alkaloid, dem Pseudocurarin begleitet sein soll. Der e gedampste wässrige Auszug der Blätter wurde mit Gerbsäure genau ausgesällt, der Niedersch mit wenig kaltem Wasser gewaschen und kurze Zeit mit wässriger Gerbsäurelösung behand welche das gerbsaure Pseudocurarin löste. Das zurückbleibende gerbsaure Oleandrin wurde Aether ausgenommen, durch Behandlung dieser Lösung mit Aetzkalk von Gerbsäure und Chle phyll befreit, und das Filtrat verdunstet. Das Oleandrin blieb amorph zurück und gab krystallisirbare Salze.

BETTELLI (27) gewann es nach demselben Verfahren als undeutlich krystallinisches, geliches Pulver, löslich in Wasser, Alkohol, Aether, Amylalkohol, Chloroform und fetten Oel bei 56° erweichend, bei 70–75° ein grünliches Oel bildend, welches sich oberhalb 170° brau Beim Erhitzen auf 240° verlor es seine Löslichkeit in Wasser und seine Giftigkeit, während weingeistige Lösung noch die allgemeinen Alkaloidreactionen gab. Das salzsaure Salzkrystallisirbar. Seine Lösung wird durch Gold- und Platinchlorid gestillt. —

Nach FINOCCHI (28) wird das Oleandrin seiner sauren wässrigen Lösung durch Aether ezogen wie das Colchicin. In seinen Lösungen erzeugen Phosphormolybdänsäure und Kaliu cadmiumjodid weisse, amorphe Niederschläge; Jod-Jodkalium fällt orangegelb; der durch Gerbest erzeugte weisse Niederschlag löst sich im Ueberschuss des Fällungsmittels. Pikrinsäure fällt ge Ferridcyankalium wird schnell reducirt. —

Eins der von Selmi aus gefaulten Leichentheilen isolirten Ptomaïne gleicht in seinen F.: schaften, Reactionen und physiologischen Wirkungen so vollständig dem Oleandrin, dass Fiven dan die Identität der Basen glaubt. Das »Pseudocurarin« hält Bettelli für ein Gemenge differenter Pflanzenbestandtheile mit etwas Oleandrin.

Ineiro (HARDY u. GALLOIS, Bull. soc. chim. (2) 27, pag. 247.) Krystallisirbares, nicht getrig Alkaloid aus den Haaren der Samenkrone von Strophantus hispidus DEC. Das in den zur E

reitung des Inic-Pfeilgists dienenden Samen enthaltene, sehr giftige »Strophantin« ist stickstofffrei und nicht basisch.

Alkaloide der Percirorinde. Aus der Pereirorinde, einer brasilianischen als Fiebermittel angewandten Drogue, welche nach PECKOLT von Geissospermum Vellosii, nach BAILLON von einer besonderen Species G. laeve abstammt, wurde zuerst von Correa dos Santos ein als Pereirin bezeichnetes amorphes Alkaloid erhalten, dessen Existenz Goos 1838 bestätigte (34). Peretti (35) beobachtete später ein krystallinisches Alkaloid. Die ausführlichen Untersuchungen von HESSE (36) führten zur Isolirung zweier Alkaloide, des Geissospermins und des Pereirins, unser welchen die Existenz eines dritten (desjenigen von Peretti?) wahrscheinlich gemacht wurde.

Darsteslung. Die Rinde wird mit Weingeist ausgekocht, der Verdunstungsrückstand mit vola übersättigt und mit viel Aether ausgeschüttelt. Die ätherische Flüssigkeit schüttelt man mit essig-äurehaltigem Wasser, destillirt den Aether grösstentheils ab, trennt den Rest von der braunen essigsauren Lösung und schüttelt letztere nun mit wenig reinem Aether und überschüssigem Ammoniak. Dabei wird das Geissospermin krystallinisch abgeschieden, während Pereirin im Aether gelöst bleibt. Beim Verdunsten des Aethers scheiden sich krystallinische Körner ab, die abscheinend wesentlich aus einem dritten Alkaloid bestehen. Die zähe Mutterlauge enthält das Pereirin.

Geissospermin, $C_{19}H_{24}N_3O_2 + H_2O$ (36). Das durch Umkrystallisiren aus Alkohol oder lurch Fällung aus seinem krystallisirten schwefelsauren Salz rein gewonnene Geissospermin bildet tiene farblose Prismen. Leicht löslich in heissem, schwer in kaltem Alkohol, fast unlöslich in Wasser und reinem Aether. Reaction alkalisch. Das krystallisirte Alkaloid enthält 1 Mol. krystallwasser, welches es bei 100° unter Gelbfärbung verliert. Es schmilzt darauf unter theilwiser Zersetzung gegen 160° . Linksdrehend. (α)_D = -93.37 für die Lösung des krystallisirten Alkaloids in 97 proc. Alkohol bei c = 1.5 und $t = 15^{\circ}$.

Reactionen. Ammoniak, kohlensaure oder ätzende Alkalien fällen das Geissospermin aus senen Salzlösungen selbst bei sehr grosser Verdünnung als anfangs amorphen, bald krystallinisch sendenden Niederschlag. Phosphorwolframsäure giebt bei grösserer Verdünnung als 1:2000 nur sef Zusatz von Salpetersäure noch eine Fällung. Concentrirte Salpetersäure löst mit purpurrother sein Erhitzen in Orangegelb übergehender Farbe. Die anfangs farblose Lösung in reiner, concentrirter Schweselsäure färbt sich bald vorübergehend blau. Molybdänsäurehaltige Schweselsäure gest sosort eine bleibende dunkelblaue Färbung. Beim Erhitzen des Alkaloids mit wenig Samonkalk sublimirt eine in Aether leicht lösliche Substanz in blassgelben Blättchen, die sich Salpetersäure ohne Färbung lösen.

Salze. Salzsaures G. ist amorph, leicht löslich. Es giebt mit Goldchlorid einen braunen, morphen Niederschlag, mit Platinchlorid einen nur bei grosser Verdünnung krystallinischen, bissgelben Niederschlag, der erst bei 130° wasserfrei wird und dann die Zusammensetzung 2(C₁₉H₁₄N₂O₂·HCl) PtCl₄ besitzt.

Schwefels aures G. krystallisirt aus der mit Schwefelsäure neutralisirten heissen, alkoholischen Losung des Alkaloids in sternförmig gruppirten Nadeln. Leicht löslich in Wasser-

Oxalsaures G. scheidet sich aus seiner verdunstenden alkoholischen Lösung in mikrodopischen Nadeln ab.

Percirin (36). Die bei der Darstellung des vorigen Alkaloids erhaltene Lösung des unrünen Pereirins wird schliesslich ganz verdunstet, der Rückstand in Essigsäure gelöst, die Lösung durch Thierkohle möglichst entfärbt und mit Ammoniak gefällt. Grauweisses Pulver, leicht löslich in Alkohol, Aether und Chloroform, fast unlöslich in Wasser, gegen 1240 zu einer rothen Masse schmelzend. Concentrirte Salpetersäure löst es mit blutrother, Schwefelsäure mit violettrichter Farbe. Mit Salzsäure und Schwefelsäure bildet das Pereirin amorphe, auch in Alkohol echt lösliche Salze. Hesse hält die Formel C₁₉H₂₄N₂O für wahrscheinlich.

Strychnaceae.*)

Strychnosbasen. In verschiedenen Arten der Gattung Strychnos kommen neben einander Strychnin und Brucin vor. Die Angaben über ein drittes

^{*) 1)} PELLETIER u. CAVENTOU, Ann. chim. phys. 10, pag. 142. 2) Dies., Ebend. 26, pag. 44. 3, Dies., Journ. de Pharm. 8, pag. 305. 4) DUMAS u. PELLETIER, Ann. chim. phys. 24, pag. 179.

Alkaloid (Igasurin) scheinen nicht begründet zu sein. Das Curarin ist ein Bestandtheil des Curare-Pfeilgists und stammt höchst wahrscheinlich ebenfalls au einer Strychnos-Art. Diesen Alkaloiden ist endlich dasjenige der den Strychnos Arten jedenfalls nahestehenden Akazgapstanze anzureihen.

Strychnin, C21H22N2O2. PELLETIER und CAVENTOU entdeckten 1818 da Strychnin in den St. Ignatiusbohnen (Samen von Strychnos Ignatii BERG) un 5) Pelletter, Ann. chim. phys. 63, pag. 165. 6) Merck, Trommsdorff's Journ. Pharm. 20. pag. 134. 7) Liebig, Poggend. Ann. 21, pag. 21, 487. 8) Ders., Ann. 26, pag. 58. 9) Ru NAULT, Ann. 26, pag. 17, 35. 10) DUFLOS, Schweigg. Journ. 62, pag. 68. 11) NICHOLSON ABEL, Ann. 71, pag. 79. 12) SCHÜTZENBERGER, Ann. 108, pag. 350. 13) BERZELIUS' I.ehr d. Chem. III. Aufl. 6, pag. 296. 14) HENRY, Journ. de Pharm. (2) 8, pag. 401. 15) CORRIV Ebend. 11, pag. 492. 16) ROBIQUET, Ebend. 11, pag. 580. 17) HENRY, Ebend. 16, pag. 75 18) FERRARI, Schweigg. Journ. 40, pag. 492. 19) KENNGOTT, Poggend. Ann. 95, pag. 61 20) SCHABUS, Jahresber. 1854, pag. 516. 21) BOUCHARDAT, Ann. chim. phys. (3) 9, pag 22 22) HOORWEG, Ann. 166, pag. 76. 23) ELDERHORST, Ann. 74, pag. 77. 24) BÖDEKER, Ann. 7 pag. 62. 25) LANGLOIS, Ann. 83, pag. 153. 26) DESCLOIZEAUX, Poggend. Ann. 102, pag. 47 27) RAMMELSBERG, Ber. 1881, pag. 1231. 28) How, Pharm. Centralbl. 1855, pag. 0 29) HORSLEY, Pharm. J. Trans. 16, pag. 177. 30) ANDERSON, Ann. 66, pag. 55. 31) CERESOI Journ. de Pharm. (4) 1, pag. 343. 32) CHIAPPERO, Arch. Pharm. (2) 115, pag. 94. 33) Doi. FUS, Ann. 65, pag. 221. 34) ARPPE, Journ. pr. Chem. 53, pag. 331. 35) PASTEUR, Ann. chii phys. (3) 38, pag. 437. 36) KARMRODT, Ann. 81, pag. 170. 37) GRÄFINGHOFF, Journ. Chem. 95, pag. 229. 38) GALLETLY, Chem. Centralbl. 1856, pag. 607. 39) GROVES, Pharm. Trans. 18, pag. 181. 40) JÖRGENSEN, Zeitschr. Chem. 1867, pag. 619. 41) BRANDIS, Ann. 6 pag. 269. 42) SCHWARZENBACH, Viertelj. Pharm. 8, pag. 518. 43) LEE, Ber. 1871, pag. 78 44) PELLETIER, Ann. 29, pag. 48. 45) LAURENT, Ann. 69, pag. 14. 46) REGNAULT, Ann. 3 pag. 61. 47) HERAPATH, Chem. Centralbl. 1856, pag. 32. 48) TILDEN, Journ. pr. Ch. 4 pag. 371. 49) Jörgensen, Journ. pr. Ch. (2) 3. pag. 145, 328. 50) Shenstone, Chem. -J. 1881, pag. 453. 51) SCHIFF, Gazz. chim. ital. 8, pag. 82. 52) ROUSSEAU, Journ. chi méd. (2) 10, pag. 1. 53) GAL u. ETARD, Bull. soc. chim. (2) 31, pag. 98. 54) HOFMAN Ber. 1868, pag. 81. 55) SCHMIDT, Ann. 180, pag. 287. 56) HOFMANN, Ber. 1877, pag. 108 57) SCHMIDT, Ber. 1877, pag. 1288. 58) BECKETT u. WRIGHT, Chem. soc. J. 1876, pag. 64 59) RÖMER, Zeitschr. Chem. 1871, pag. 435. 60) MESSEL, Ebend. 1871, pag. 571. 61) K RAD, Mitth. Hilger's Laborat. 1874, pag. 1. 62) STAHLSCHMIDT, Poggend. Ann. 108, pag. 51 63) How, Ann. 92, pag. 338. 64) Ménétriès, Journ. pr. Ch. 85, pag. 230. 65) PELLETTER CAVENTOU, Ann. chim. phys. 12, pag. 118. 66) PALM, Viertelj. Pharm. 11, pag. 552. 67) VARRE TRAPP u. WILL, Ann. 39, pag. 258. 68) STRECKER, Ann. 91, pag. 87. 69) SHENSTONE, Phar. J. Trans. (3) 7, pag. 652; 9, pag. 154. 70) SCHMIDT, Ber. 1877, pag. 838. 71) OUDEMAN Ann. 166, pag. 69. 72) PELLETIER, Ann. 22, pag. 113. 73) STENHOUSE, Ann. 129, pag. 1 74) HINTERBERGER, Ann. 82, pag. 313. 75) GERHARDT, Compt. rend. des trav. chim. 1×4 pag. 113. 76) LIEBIG, Ann. 57, pag. 94. 77) LAURENT, Ann. chim. phys. (3) 22, pag. 46 78) ROSENGARTEN, Ann. 65, pag. 111. 79) STRECKER, Ann. 91, pag. 76. 80) BAUDRIMON Journ. de Pharm. (4) 10, pag. 58. 81) Röhre, Ber. 1878, pag. 741. 82) Lindo, Chem. news 3 pag. 98. 83) Ders., Ebend. 38, pag. 145. 84) BAUMERT, Ann. 70, pag. 339. 85) MERI Ebend., pag. 341. 86) WANKLYN u. CHAPMAN, Zeitschr. Ch. 1868, pag. 535. 87) SONNE SCHEIN, Ber. 1875, pag. 212. 88) COWNLEY, Pharm. J. Trans. (3) 6, pag. 841. 89) CLAI RÖHRE, Ber. 1881, pag. 765. 90) CLAUS u. GLASSNER, Ber. 1881, pag. 773. 91) SHENSION Chem. news 43, pag 289. 92) GUNNING, Journ. pr. Ch. 67, pag. 46. 93) SCHAD, Ann. 11 pag. 207. 94) DESNOIX, Journ. de Pharm. (3) 25, pag. 202. 95) ROULIN u. BOUSSING A ... Ann. chim. phys. 39, pag. 24. 96) PELLETIER u. PETROZ, Ebend. 40, pag. 213. 97) WIT STEIN, Viertelj. Pharm. 8, pag. 402; 10, pag. 555. 98) BUCHNER, N. Repert. Pharm. 10, pag. 16

99) PREYER, Zeitschr. Ch. 1865, pag. 381. 100) LIEBIG, Arch. Pharm. (2) 110, pag. 25. 101) DRAGENDORFF, Zeitschr. Chem. 1867, pag. 28. 102) SACHS, Ann. 191, pag. 25. 103) FLÜCKIGER, N. Repert. Pharm. 22, pag. 65. 104) GOLDSCHMIDT, Ber. 1882, pag. 1077.

ianden dasselbe später auch in den Brechnüssen oder »Krähenaugen« (Samen win Strychnos nux vomica L.) in der von demselben Baume stammenden, sogenannten falschen Angusturarinde, im Schlangenholz (Wurzel von Strychnos wabrina L.) und in der Wurzelrinde von Strychnos Tieute Lesch., sowie dem daraus auf den Molukken und den Sundainseln bereiteten Pfeilgift, dem Upas-Tieute oder Upas-Radja (1, 2). Es ist überall von grösseren oder kleineren Mengen Bricin begleitet. In den Brechnüssen und den Ignatiusbohnen sind nach Pelletier und Caventou die Alkaloide an eine eigenthümliche Säure, die »Igasursäure« gebunden, die indess mit Aepfelsäure identisch zu sein scheint.

Nachdem die Analysen des Strychnins anfänglich zu Formeln geführt hatten, die jetzt durch $C_{11}H_{14}NO_{1\frac{1}{2}}$ (7), $C_{22}H_{23}N_2O_{2\frac{1}{2}}$ (8) (LIEBIG), $C_{21\frac{1}{2}}H_{23}N_2O_2$ (9) (REGNAULT) wiederzugeben wiren, wurde die später von REGNAULT vorgeschlagene Formel $C_{21}H_{22}N_2O_2$ (46) von NICHOLSON and ABEL (11) durch Analysen des Alkaloids und zahlreicher Salze bestätigt und seitdem allagen adoptirt.

Die Annahme von SCHÜTZENBERGER (12), dass das Strychnin ein Gemenge von drei verech edenen Basen sei, hat keine Bestätigung gefunden, bis in neuester Zeit wieder CLAUS und

GLASSVER (90), zu der Vermuthung gestihrt wurden, dass ausser dem Strychnin mit 21 Kohlen
westummen im Molekül wenigstens noch eins mit 22 Kohlenstoffatomen vorkomme.

Darstellung. Als Material dienen sast immer die Brechnüsse, die leichter zugänglich als die allerdings an Strychnin reicheren Ignatiusbohnen. Die geraspelten Brechnüsse warn wiederholt mit 40 g Weingeist digerirt, die durch Destillation und Eindampsen bis zum sercht der angewandten Brechnüsse concentrirten Auszüge mit essigsaurem Blei ausgesällt und Filtrat nach weiterem Eindampsen aus die Hälste mit 30 vom Gewicht der Brechnüsse an Franter Magnesia längere Zeit unter häusigem Umschütteln in Berührung gelassen. Der Niederstäg wird gewaschen, getrocknet und mehrmals mit 80 g Weingeist ausgekocht. Nach dem Iktsülliren des Alkohols hinterlassen die Auszüge ein unreines Gemenge der beiden Alkaloide. Inch kalten 40 g Weingeist wird daraus das Brucin neben särbenden Verunreinigungen ausfürgen und das Strychnin schliesslich durch Umkrystallisiren aus siedendem 85 g Weingeist Frank. (Wittstein.)

Anstatt die Brechnüsse mit Weingeist zu extrahiren, kann man sie auch mit Wasser aus
Letz und den schleimigen, nicht colirbaren Auszug durch mehrwöchentliches Stehen bei etwa

Sich klären lassen, um ihn dann wie nach der vorigen Methode weiter zu verarbeiten. (WITT
Viertelj. Pharm. 15, pag. 19.) Ueber andre Darstellungsweisen vergl. 10, 13—18. HORSLEY

Schlit, das Strychnin zur Reinigung von Brucin aus stark essigsaurer Lösung durch durch om
Tenstor gewannen aus den Niederschlag durch Ammoniak zu zerlegen. Pelletier und

Tenstor gewannen aus den Biechnüssen 0,28 bis 0,4 % Strychnin, WITTSTEIN 0,47 %, PETTEN
Tensto.53 %. WITTSTOCK erhielt 0,52 % salpetersaures Strychnin. Dragendorff (Zeitschr.

Chen. 1866, pag. 27) gab eine Methode zur Bestimmung der Alkaloide in den Brechnüssen an

Land nach derselben die Summe von Strychnin und Brucin im Durchschnitt zu 2,35 %.

Das Verhältniss vom Strychnin zum Brucin scheint innerhalb weiter Grenzen zu schwanken.

[*-108 erhielt ungefähr 1½ mal soviel Strychnin wie Brucin, MERCK im Durchschnitt 0,628 §

Strichnin auf 0,125 § Brucin, während Andere mehr Brucin als Strychnin erhielten.

Eigenschaften. Das Strychnin krystallisirt beim Verdunsten seiner weinzestigen Lösung in wasserfreien, farblosen Krystallen des rhombischen Systems in octaëdrischem oder prismatischem Habitus (19, 20). Wird eine verdünnte, lake, wässrige Lösung eines Strychninsalzes mit Ammoniak versetzt, so scheiden all lange, zarte, vierseitige Prismen aus, welche Jahns (Arch. Pharm. (3) 15,

pag. 185) für ein Hydrat des Strychnins hält. Beim Pressen oder nach dem Absaugen verwandeln sie sich schnell in kleine octaëdrische Krystalle. Bei heisser Fällung entstehen derbere, vierseitige Prismen, die sich nicht nachträglich verändern.

Das Strychnin schmilzt unter 300° ohne Zersetzung und lässt sich bei vorsichtigem weiteren Erhitzen z. Th. unverändert sublimiren. (Hellwig, Zeitschr analyt. Ch. 3, pag. 46,) Es bedarf zur Lösung 6667 Thle. kalten und 2500 Thle siedenden Wassers. (Pelletier und Caventou.) Ammoniak und Alkalien erhöher die Löslichkeit nicht. In völlig absolutem Alkohol ist es unlöslich (Merck), löss sich dagegen in 120 Thln. kaltem und schon in 10 Thln. siedendem Weingeis vom spec. Gewicht 0,863 (Wittstein). Nach Dragendorff (Zeitschr. Chem. 1866, pag. 27) lösen bei gewöhnlicher Temperatur 100 Thle. Benzol 0,607 Thle., Amyialkohol 0,55 Thle., käuflicher Aether 0,08 Thle., 95 & Alkohol 0,936 Thle. krystallsirtes Strychnin. In absolutem Aether ist das Strychnin ganz unlöslich. Few Oele lösen nur sehr wenig, reichlicher ätherische Oele. Chloroform löst nach Pettenkofer 20 & Strychnin.

Die Lösungen besitzen einen ausserordentlich intensiven, bitteren, schliesslich etwas metallischen Geschmack, der an einer wässrigen Lösung von $1:600\,\mathrm{CO}$ noch deutlich bemerkbar ist. Das Strychnin wirkt linksdrehend. BOUCHARDAT bestimmte in weingeistiger Lösung $(a)_D = -132,07^{\circ}$ (21). Nach Hoorweg (22) wird dieses Drehungsvermögen durch die Natur des Lösungsmittels in hohem Grade beeinflusst. In den Salzen ist es geringer (21).

Das Strychnin gehört zu den heftigst wirkenden Giften, und zwar ruft es zu toxischen Dosen Tetanus hervor. Das kleinste Quantum seines Sulfats, welches auf erwachsene Menschen tödtlich wirkend beobachtet wurde, betrug 0,015 ba. 0,03 Gramm.

Reactionen. Von Salpetersäure wird reines Strychnin nicht gefärbt. (Unterschied we-Brucin.) Concentrirte Schwefelsäure löst ebenfalls ohne Färbung. Dieser Lösung wird dun Zusatz verschiedener oxydirend wirkender Substanzen eine blaue oder blauviolette Färbung etheilt, die bald in Roth und schliesslich je nach der Wahl des Oxydationsmittels in ander: Färbungen übergeht. Als Oxydationsmittel wurde bei dieser für die Erkennung des Strychmewichtigen Reaction von MARCHAND (Journ. de Pharm. [3] 4, pag. 200, Journ. pr. Chem. 44 pag. 249) Bleisuperoxyd (und Salpetersäure) angewandt. Otto ersetzte dieses durch das meisten benutzte dichromsaure Kalium. (Journ. pr. Chem. 38, pag. 511.) Auch Ferridcyankalium (DAVA Ann. 88, pag. 402), Mangansuperoxyd (Erdmann, Ann. 120, pag. 188), Nitroprussidnatrus (Horsley, Zeitschr. anal. Ch. 1, pag. 515), Ceroxyduloxyd (Sonnenschein, Zeitschr. anal. Ch. 9, pag. 494) wirken ähnlich. Besonders rein tritt die Blaufärbung hervor, wenn gefallte chromsaures Strychnin mit concentrirter Schwefelsäure zusammengebracht wird (29). Das Verhalten des Strychnins gegen verschiedene andere Oxydationsmittel (Jodsäure, Chlorsäure, schwefclsaures Manganoxyd u. s. w.) wurde schon von LEFORT beschrieben (Journ. de Pharm. [3] 21 pag. 173). Mit einer Lösung von Jodsäure in Schwefelsäure färbt sich Strychnin in charateristischer Weise gelb, dann ziegelroth und nach einiger Zeit lebhaft violettroth. (SELMI, Ber 1878, pag. 1692.) WENZELL wendet die grüne Lösung von 1 Thl. Kaliumpermanganat : 2000 Thin. Schwefelsäure als färbendes Reagens an. (Zeitschr. anal. Ch. 1871, pag. 226.) Da Farbenreactionen des Strychnins sind z. Th. von ausserordentlicher Empfindlichkeit. Mittelchromsaurem Kalium oder Ferridcyankalium vermochten DE VRIJ und VAN DER BURG (Viertel. Pharm. 6, pag. 543) noch 0,001 Milligr. Strychnin nachzuweisen, und dieselbe Empfindlichker giebt Sonnenschein für die Reaction mit Ceroxyduloxyd an. Durch verschiedene leicht oxydurbar-Stoffe werden die genannten Reactionen des Strychnins beeinträchtigt, resp. verhindert. Ver den Alkaloiden zählt namentlich das Morphin zu solchen störenden Stoffen. (BRIEGER, Jahr: Pharm. 20, pag. 87. REKSE, Jahresber. 1861, pag. 871.) Von etwa vorhandenem Morpher lässt sich das Strychnin durch Lösen in Petroleumäther befreien. (DRAGENDORFF.)

331

Zur angenäherten Trennung von Brucin, welches übrigens erst in grösserer Menge die strehningenationen beeinträchtigt, schlägt Flückiger vor, die Zersetzung des essigsauren Strychnins bem Eintrocknen seiner Lösung zu benutzen. Essigsaures Brucin wird dabei fast garnicht zersetzt und lässt sich fast vollständig wieder in Lösung bringen, während Strychnin zurückbleibt. (Arch. Pharm. 206, pag. 404.) Curarin giebt mit concentrirter Schwefelsäure und dichromsaurem Kalium u. s. w. wie das Strychnin eine blauviolette Färbung, die übrigens beständiger ist. Es zeierscheidet sich vom Strychnin dadurch, dass es sich schon mit Schwefelsäure roth färbt, kann mich durch Wasser oder Benzol leicht vom Strychnin getrennt werden. (Flückiger, N. Jahrb. Tharm. 39, pag. 197.)

Eine sehr ähnliche Reaction wie das Strychnin giebt das Quebrachin mit Schwefelsäure und inchromsaurem Kalium. Es unterscheidet sich vom Strychnin durch seine abweichende physiologische Wirkung und dadurch, dass seine Lösung in concentrirter Schwefelsäure sich allmählich hau färbt. (Ber. 1880, pag. 2309.) Die ähnliche, aber reiner blaue und viel beständigere Firbung, welche Anilin mit Schwefelsäure und dichromsaurem Kalium liefert, tritt nur mit vasserhaltiger Schwefelsäure oder bei nachträglichem Wasserzusatz auf und geht bei weiterem Verdinnen mit Wasser, wobei die Strychninfärbung verschwinden würde, durch Violett in ein in in het beständiges Kirschroth tiber.

Durch Alkalien oder Ammoniak wird das Strychnin aus seinen Salzlösungen krystallinisch tilh. Der in verdünnten Lösungen durch Ammoniak erzeugte Niederschlag löst sich in einem Reberschuss desselben auf, um sich nach einiger Zeit in Nadeln wieder abzuscheiden. Da das spreimin in kohlensäurehaltigem Wasser ziemlich löslich ist, werden seine verdünnten, sauren 🌬 ngen durch doppelt kohlensaure Alkalien nicht gefällt. Eine Lösung von Jod in Jodkalium 🖶 Weingeist fällt Strychninsalzlösungen noch bei grosser Verdünnung (1:15000 nach BAUER, 🛦 Pharm. 205, pag. 289) mit kermesbrauner Farbe. Dichromsaures Kalium giebt in nicht verdännten Lösungen einen gelben, krystallinischen Niederschlag. Mit überchlorsaurem atum, Rhodankalium, Quecksilberchlorid, Kaliumplatincyanür entstehen weisse, krystallinische Ibngen. Platinchlorid erzeugt bis zur Verdünnung 1:1000 einen gelbweissen, in siedendem herbol schwer loslichen und daraus in glänzenden Schuppen sich abscheidenden Niederschlag. the durch Goldehlorid hervorgerufene Niederschlag ist schmutzig gelb, amorph, leicht löslich in bol, woraus er mit orangegelber Farbe krystallisirt, aber in Wasser so unlöslich, dass er bei der Verdünnung 1:10000 sich bildet. Der ebenfalls noch bei erheblicher Verrang entstehende Pikrinsäureniederschlag wird allmählich krystallinisch. Kaliumquecksilberjodid rinen dichten, weissen Niederschlag und trübt noch eine Auflösung von 1:150000. Phosmolybdänsäure fällt gelblich weiss und zwar noch bei einer Verdünnung von 1:14 000. Augennorff.) Durch Gerbsäure entsteht in Lösungen von 1:3000 noch ein starker, weisser, Selzsare löslicher Niederschlag.

Für die Abscheidung des Strychnins aus organischen Gemengen bei gerichtlich chemischen lauben ist seine Schwerlöslichkeit in Aether, seine Leichtlöslichkeit in Amylalkohol, Petroleumler: und Benzol zu berücksichtigen. (Vergl. u. A. Masing, Beitr. z. ger. chem. Nachweis. v. leychnin. Dorpat 1868.)

Bei seiner bemerkenswerthen Widerstandsfähigkeit gegen Fäulnissprocesse lässt sich das Trychim noch nach langer Zeit in verwesenden thierischen Stoffen nachweisen. (CLOETTA, Tr.ch. Chem. 1866, pag. 318; RIECKHER, Viertelj. Pharm. 17, pag. 189; HEINTZ, Arch. Tarm. (2) 146, pag. 126.) Die Bestätigung des chemischen Nachweises durch die physiologische Triung — namentlich auf Frösche ist bei dem Strychnin von besonders grosser Bedeutung.

Salze. Das Strychnin ist eine starke, einsäurige Base und bildet mit den meisten Säuren trytallisirende Salze.

Salzsaures Strychnin, $C_{21}H_{23}N_2O_3\cdot HCl + l\frac{1}{2}H_2O$ (1, 11), krystallisirt in flachen Swith oder Prismen, die schon im Vacuum über Schwefelsäure ihr Krystallwasser verlieren. Locich in 50 Thln. kaltem Wasser (α)D = -28,18 (21).

Jodwasserstoffsaures St. (5, 6, 11) ist wasserfrei, schwer löslich in Wasser, so dass o turch Fällung mittelst Jodkalium als krystallinischer Niederschlag erhalten werden kann. Aus Acogeist, worin es leichter löslich ist, krystallisirt es in vierseitigen Nadeln.

Stures fluorwasserstoffsaures St., C21H22N2O2.4HFl+2H2O (23), krystallisht

beim Verdunsten einer Lösung von Strychnin in wässriger Flusssäure in vierseitigen Prismen des rhombischen Systems, reagirt sauer und ist in kaltem Wasser nur mässig leicht löslich.

Salpetersaures St., $C_{21}H_{22}N_2O_2\cdot NO_3H$ (I, II), das medicinisch am meisten gebräuctliche Salz, ist in kaltem Wasser und Weingeist ziemlich schwer löslich. Es krystallisirt aus einer Auflösung der Base in warmer, verdünnter Salpetersäure in büschelförmig vereinigten, seideglänzenden Nadeln. Nahe über 100° färbt es sich gelb; in höherer Temperatur bläht es sich auf, verpufft schwach und wird verkohlt $(\alpha)_D = -29,25$ (21).

Ueberchlorsaures St., $C_{21}H_{22}N_2O_2 \cdot ClO_4H + H_2O$ (24). Kleine, glasglänzende, rhombische Prismen, bei 170° wasserfrei werdend, bei stärkerem Erhitzen explodirend. Die Lösung zersetzt sich beim Eindampfen unter Rothfärbung.

Ueberjodsaures St. (24, 25), krystallisirt beim Verdunsten seiner Lösung im Vacuume in grossen, sechsseitigen Prismen.

Schwefelsaures St., (1, 7, 11, 20, 26, 27) $2(C_{21}H_{22}N_3O_2)$ SO₄H₂+5H₂O krystallisin beim Abkühlen der heissen Lösung in langen, dünnen Prismen. Die bei gewöhnlicher Temperatus verdunstende Lösung liefert das Salz mit 6H₂O in durchsichtigen Quadratoctaëdern. Das Salz war das erste und ist noch jetzt ausser dem regulären Amylamin-Alaun das einzige bekanzta Beispiel einer Substanz, welche sowohl im krystallisirten, wie im gelösten Zustande Drehungvermögen besitzt. BOUCHARDAT (21) bestimmte letzteres für die wässrige Lösung zu (a)p = -25,5.

Saures schwefelsaures St., C₂₁H₂₂N₂O₂·SO₄H₂+2H₂O (11, 27), krystallisirt a feinen Nadeln.

Unterschwefligsaures St., $2(C_{21}H_{22}N_2O_2)\cdot S_2O_2H_2 + 3H_2O$ (28), aus einer m Schwefelammonium versetzten weingeistigen Strychninlösung an der Luft sich abscheidend, buld grosse, rhombische Tafeln, die sich erst in 114 Thln. kaltem Wasser lösen und bei 100° 2 Ma Wasser verlieren.

Phosphorsaures St., $2(C_{21}H_{22}N_2O_2)PO_4H_2+9H_2O$ (1, 30). Grosse, rechtwinklig ziemlich schwer lösliche Tafeln.

Saures phosphorsaures St., $C_{21}H_{22}N_2O_2\cdot PO_4H_3+2H_2O$ (30) bildet lange, strahle förmig gruppirte Nadeln, die sich schon in 5-6 Thln. kaltem Wasser lösen.

Arsenigsaures St. (31). An der Luft verwitternde Würfel.

Saures arsensaures St. $C_{21}H_{22}N_2O_2$ As $O_4H_3 + \frac{1}{2}H_2O$ (32). Monokline Prismen. Chromsaures St., $2(C_{21}H_{22}N_2O_2)$ CrO₄H₂ (11). In Wasser and Alkohol schwer in

licher Niederschlag, aus heissem Wasser in schönen, orangegelben Nadeln krystallisirend.

Saures chromsaures St. (29). Goldgelber Niederschlag, der aus heissem Wasser langen, orangerothen Nadeln krystallisirt.

Kohlensaures St. lässt sich nur durch Zersetzung des salzsauren Salzes mit kohlensaure Silber gewinnen (63), Es ist sehr unbeständig. Aus der Lösung von Strychnin in kohlensaur haltigem Wasser scheidet sich die freie Base aus.

Sulfocyansaures St., C₂₁H₂₂N₂O₂·CNSH (33) (ARTUS. Ann. 20, pag. 193). In kalse Wasser sehr schwer löslicher Niederschlag, aus heissem in Nadeln krystallisirend.

Essigsaures St. krystallisirt schwierig; ein übersaures soll besser krystallisirbar sc. (PELLETIER und CAVENTONU.)

Oxalsaures St. 2(C₂₁H₂₂N₂O₂)C₂O₄H₂+4H₂O (11, 23). Lange flache Prismen Saures oxalsaures St., C₂₁H₂₂N₂O₂·C₂O₄H₂ (11) wurde ebenfalls krystallisirt erhalte Weinsaures St., 2(C₂₁H₂₂N₂O₂)C₄H₆O₆+4H₂O (34, 11) erhielt Arppe in zolllange glänzenden, an der Luft verwitternden Krystallen.

Saures weinsaures St., $C_{21}H_{22}N_2O_2 \cdot C_4H_6O_6 + 3H_2O$ (34, 11) bildet feine, glänzend luftbeständige Nadeln, die in Wasser etwas schwerer löslich sind, als das vorige Salz. Na PASTEUR (35) krystallisirt das neutrale Salz der Rechtsweinsäure mit 7½ Mol., das der Lind weinsäure mit 4 Mol. Wasser.

Hippursaures St. Amorphe, erst nach langer Zeit krystallinisch werdende Masse (23 Mellithsaures St. Sehr schwer lösliche, büschelformig vereinigte, seideglanzen Nadeln (36).

Doppelsalze. Salzsaures Strychnin-Zinkchlorid 2(C₂₁H₃₂N₂O₃·HCl)ZnCl₂ (J) scheidet sich beim Erkalten der weingeistigen Lösung als ein aus kleinen, irisirenden, quadratusche

Tien bestehender Krystallbrei aus; beim Verdunsten jener Lösung bildet es glasglänzende Prismen mit 1 Mol. Wasser.

Die Cadmiumverbindung 2(C₂₁H₂₂N₂O₂·HCl)CdCl₂ (38) krystallisirt in kleinen Nadeln oder Prismen.

Strychnin-Quecksilberchlorid, C₂₁H₂₂N₂O₂·HgCl₂ (11), scheidet sich aus den gewichten weingeistigen Lösungen von Strychnin und Quecksilberchlorid als krystallinischer Niederchlag ab, der in Wasser, Weingeist und Aether unlöslich ist. Seine Lösung in Salzsäure liefert
das salzsaure Strychnin-Quecksilberchlorid, C₂₁H₂₂N₂O₂·HCl·HgCl₂ (11). In Wasser
schwer, in Weingeist leicht löslich und daraus in Nadeln krystallisirend. Es lässt sich auch
met einer salzsauren Strychninlösung durch Quecksilberchlorid fällen.

Schwefelsaures Strychnin-Quecksilberchlorid, $2(C_{21}H_{22}N_2O_2)SO_4H_2\cdot HgCl_2\cdot H)$ wird durch Lösen von Strychnin-Quecksilberchlorid in warmer verdünnter Schwefelsäure erbahen. Undeutlich krystallinisch.

Jodwasserstoffsaures Strychnin - Quecksilberjodid, C₂₁H₂₂N₂O₂·HJ·HgJ₂ mesteht als krystallinische Fällung beim Zusammenbringen einer Lösung von Jodkalium und ubsaurem Strychnin mit einer solchen von Quecksilberchlorid (39), sowie beim Schütteln einer beisen weingeistigen Lösung von Strychnintrijodid mit Quecksilber (40). Unlöslich in Wasser, me grossen Mengen siedendem Weingeist in hellgelben, glänzenden Tafeln krystallisirend. Aehnliche Doppeljodide entstehen aus dem Strychnintrijodid bei der Behandlung mit Zink oder Magnesium.

Strychnin-Quecksilbercyanid, C₂₁H₂₂N₂O₂·Hg(CN)₂ (11), wird aus weingeistiger withinlösung durch überschüssiges Quecksilbercyanid in Form kleiner Prismen gefällt. In Seer und Weingeist etwas löslich,

Salzsaures Strychnin-Quecksilbercyanid, $2(C_{21}H_{22}N_2O_2\cdot HCl)Hg(CN)_2$ (11) ent this durch Fällung einer verdünnten, heissen Lösung von salzsaurem Strychnin mit Quecksilbertyanid. In heissem Wasser und Weingeist lösliche Nadeln. Eine zweite Verbindung: $C_{21}H_{22}N_2O_2\cdot Hcl + 2Hg(CN)_2$ erhielt Brandis auf ähnliche Weise in perlmutterglänzenden, rechtwinkligen läch (41).

Das Platindoppelsalz, $2(C_{21}H_{22}N_2O_2\cdot HCl)PtCl_4$ (11) krystallisirt aus heissem, verkuntem Weingeist in glänzenden Schuppen.

Salzsaures Strychnin-Palladiumchlorür 2(C21H22N2O2·HCl)PdCl2 (11), dunkel-

Das Golddoppelsalz, C₂₁H₂₂N₂O₂·HCl·AuCl₃ (11), fällt aus alkoholischer Lösung ikill orangegelben Nadeln nieder.

Cyanwasserstoffsaures Strychnin-Platincyanür, $2(C_{21}H_{22}N_2O_2 \cdot CNH)$ Pt(CN)₂ † H₂O (42), entsteht auf Zusatz von Kaliumplatincyanür zu einer Lösung von salpetersaurem Sychnin als weisser, bald krystallinisch werdender Niederschlag, der aus Weingeist in Nadeln thr vierseitigen Prismen krystallisirt. — Auch mit salpetersaurem Silber, schweselsaurem Kupfer alpetersaurem Quecksilberoxydul giebt das Strychnin krystallisirbare Doppelsalze.

Ferrocyan wasserstoff saures St., $4(C_{21}H_{22}N_2O_2)$ Fe $(CN)_6H_4 + 8H_2O$ (41), wird als farbloser, krystallinischer Niederschlag oder bei grösserer Verdünnung in langen, hellgelben, wird vierseitigen Prismen ausgeschieden. Seine Lösung zersetzt sich beim Kochen unter beimg von Strychnin und der folgenden Verbindung.

Ferridcyanwasserstoffsaures St., $6(C_{21}H_{22}N_2O_2)Fe_2(CN)_{12}H_6 + 12H_2O$ (41), entbeim Vermischen heiss gesättigter Lösungen von Strychninsalz und Ferridcyankalium.

Lene, glänzende, goldgelbe Prismen.

Kobaltidcyan wasserstoffsaures St., $6(C_{21}H_{22}N_2O_2)Co_2(CN)_{12}H_6 + 8H_2O$ (43), and Zersetzung von schwefelsaurem Strychnin mit Kobaltidcyankalium dargestellt, ist eine gut breallisirbare, blassgelbe, ziemlich schwer lösliche Verbindung. Sie und die ebenfalls gut breallisirbare Nickelverbindung $6(C_{21}H_{22}N_2O_2)Ni_2(CN)_{12}H_6 + 8H_2O$ wurden von Lee as Bestimmung des Atomgewichts von Kobalt und Nickel benutzt.

Antimon weinsaures St., $C_{21}H_{22}N_2O_2\cdot C_4H_3$ (SbO)O₆ (73), wurde durch Kochen von hechweinsteinlösung mit Strychnin erhalten. Schwer lösliche, zerbrechliche Nadeln oder sanchen.

Einwirkung der Halogene auf Strychnin. Chlor erzeugt in kalten, verdünnten Strychninsalzlösungen einen weissen, schaumigen, nicht basischen, äusserst bitter schmeckenden Niederschlag, der aus Alkohol in Nadeln, aus Aether in glänzenden Schuppen krystallisirt und für Trichlorstrychnin, C₂₁H₁₉Cl₂N₂O₂, gehalten wird (44). (Vgl. RICHET u. BOUCHARDAT. Compt. rend. 91, pag. 990.) Wirkt das Chlor auf eine heisse, concentrirtere Lösung von salrsaurem Strychnin, so färbt sich diese rosenroth und setzt nach einiger Zeit eine harzige Masse ab. Die davon abfiltrirte Flüssigkeit enthält wesentlich Chlorstrychnin, C₂₁H₂₁ClN₂O₄(45), welches durch Ammoniak als weisser Niederschlag gefällt wird. Es bildet Salze, welche denen des Strychnins an Giftigkeit gleichkommen.

Das schwefelsaure Chlorstrychnin, 2(C₂₁H₂₁ClN₂O₂)SO₄H₂+7H₂O₃ ist krystailinisch.

Brom verhält sich gegen eine Lösung von salzsaurem Strychnin wie Chlor.

Das Bromstrychnin, C₂₁H₂₁BrN₂O₂ (45), ist ein weisser, aus Weingeist im Nadeln krystallisirender Niederschlag. Sein salzsaures Salz krystallisirt aus Weingeist in seideglänzender. Warzen. — Beim Zusammenreiben von Strychnin mit seinem halben Gewicht Jod und wente Wasser entsteht neben jodwasserstoffsaurem Strychnin das Jodstrychnin, 4(C₂₁H₂₂N₂O₂), (72, 46), welches nach Entfernung jenes Salzes durch heisses Wasser aus heissem Weingere krystallisirt werden kann. Gelbe, dem Musivgold ähnliche Blättchen. Von Alkalien und ver dünnten Säuren wird es in der Kälte nicht angegriffen, in der Hitze in Jod und Strychnin zerlegt.

Strychnintrijodid (Jodwasserstoffsaures Strychnindijodid), C₂₁H₂₂N₂O₂ · H J · J₂ · 5 47—49), scheidet sich aus, wenn eine angesäuerte weingeistige Strychninlösung mit Jod tinctur, oder eine wässrige Lösung von salpetersaurem Strychnin mit Jod-Jodkalium versch wird. Es bildet einen rothbraunen, krystallinischen Niederschlag. Aus Alkohol krystallisir: e in langen, dunkelbraunen Prismen des rhombischen Systems, mit bläulichem Metallglanz. Ib Krystalle erscheinen im polarisirten Licht je nach der Axenstellung fast schwarz oder hellgen fast farblos. Sie lösen sich erst in 14000 Thln. Wasser von 15⁰, ziemlich leicht in heiner Alkohol, wenig in Chloroform, fast garnicht in Aether und Schwefelkohlenstoff.

Durch Einwirkung von kalter, concentrirter Salpetersäure auf Strychnin entsteht unte lebhafter Entwicklung von Stickstoffdioxyd eine auf Wasserzusatz sich abscheidende amorphe Masse. Lösst man diese in Eisessig und fällt durch Wasserzusatz eine neutrale amorphe gelbe Verbindung aus, so wird aus dem Filtrat durch kohlensaures Natrium eine basische Sch stanz, anscheinend ein Nitrostrychnin gefällt (51). (Vergl. I, II) (GERHARDT. TRAITE 4 pag. 158). Das mit Salpetersäure behandelte Strychnin liefert beim Kochen mit Kalilaug flüchtige Basen. (ANDERSON. Anm. 75, pag. 80.)

Wird Strychnin mit concentrirter Salpetersäure anhaltend gekocht, so krystallisirt nach der Abdampfen eine Säure von der Formel, C₁₆H₁₁N₄O₁₅, heraus, die erst oberhalb 300° und Zersetzung schmilzt und rothe, amorphe Salze bildet (51).

Beim Kochen einer Lösung von sehweselsaurem Strychnin mit salpetrigsaurem Kaliut entwickelt sich Stickstoff. Ammoniak fällt dann einen hellgelben, flockigen Körper, der Alkohol krystallisirt zunächst durchsichtige, orangelbe Prismen, dann aus deren Mutterlaug dunklere, orangerothe Prismen liefert. Schützenberger bezeichnete den gelben Körper a Oxystrychnin, den rothen als Dioxystrychnin (12). CLAUS und GLASSNER (90) fanden under für beide Verbindungen eine andre Zusammensetzung. Dieselben wurden als Nitroderiva: (und zwar in dem untersuchten Falle als Nitroderivate eines Strychnins von der Forms C,,H,,N,O,), erkannt, die sich auch durch Einleiten von salpetriger Säure in eine siedene absolut alkoholische Strychninlösung oder durch Kochen einer alkoholischen Lösung von salpete saurem Strychnin mit nicht zuviel concentrirter Salpetersäure gewinnen lassen. Das sich au scheidende gelbe Pulver ist salpetersaures Dinitrostrychnin. Dasselbe ist unlöslich Wasser, Aether, Chloroform, leicht löslich in Alkohol, aus Aceton in Warzen krystallistette Ammoniak fällt das Dinitrostrychnin als gelbes Pulver. Es krystallisirt aus Alkohol . orangegelben Blättchen, die bei 2260 schmelzen. Die rothe Verbindung (SCHUTZENBERG) »Dioxystrychnin») wurde noch nicht näher untersucht. Lässt man die Salpetersäure in wasserage Lösung auf salpetersaures Strychnin wirken, so greift die Reaction tiefer ein; es wird ein An 4

Kohlenstoff aus dem Strychninmolekül als Kohlensäure abgespalten und ein dem Nitrostrychnin ihnliches Nitroderivat von nicht mehr entschieden basischer Natur, das Kakostrychnin gewildet. Dieses Kakostrychnin hatte, aus dem angeblich C₂₂ enthaltenden Strychnin dargestellt, die Zusammentetzung C₂₁H₂₂(NO₂)₃N₂O₄, war fast unlöslich in Aether, Chloroform, Benzol a. v., schwer löslich in Alkohol und Wasser, leichter in heissen Säuren, und krystallisirte aus heisser, concentrirter Salpetersäure in schön gelben, hexagonalen Tafeln, die sich in alkoholicher Kalilauge mit violetter, in wässriger mit rother Farbe lösten. —

Wenn zu einem Brei von 3 Thln. Strychnin, 1 Thl. chlorsaurem Kalium und wenig Wasser, etwas concentrirte Schwefelsäure hinzugesetzt und das ganze erwärmt wird, so soll eine egenthümliche, in Wasser leicht, in Alkohol schwer lösliche Säure, die Strychninsäure, entschen, welche kleine, farblose Nadeln von zugleich saurem und bitterem Geschmack bildet (52).

Kocht man Strychnin mit einem kleinen Ueberschuss verdünnter Schwefelsaure und fügt Amahlich Bleisuperoxyd hinzu, so entsteht eine in Alkohol und siedendem Wasser wenig wohl aber in Aether und Alkalien lösliche Substanz, — anscheinend eine Saure.

Bei vorsichtigem Erhitzen mit festem Kaliumhydroxyd liefert das Strychnin eine rothe, siedendem Wasser theilweise lösliche Masse. Säuren fällen aus der Lösung in gelben Flocken is Sobstanz, die in Wasser und Aether unlöslich, in siedendem Alkohol löslich ist, und deren ikoholische Lösung sich an der Luft roth färbt. Bei stärkerem Schmelzen mit Kaliumhydroxyd wid das Strychnin verkohlt unter Entwicklung von Wasserstoff und Bildung einer kleinen Menge Chinolin. (Gerhardt.) (Vergl. 104.)

Durch Erhitzen des Strychnins mit kalt gesättigter Barytlösung auf 135—140° entstehen meine Basen, die sich in der Zusammensetzung von dem Strychnin durch den Mehrgehalt Elemente von 2 resp. 3 Mol. Wasser unterscheiden und sich durch Krystallisiren aus Wasser weren und reinigen lassen (53).

Dihydrostrychnin, C₂₁H₂₆N₂O₄, welches zuerst krystallisirt, bildet mikroskopische benen, liefert ein gut krystallisirendes, leicht lösliches salzsaures und ein schwer lösliches weinbere Salz.

Trihydrostrychnin. C₂₁H₂₈N₂O₅. Gelbliche Prismen. Das weinsaure Salz krystallisirt p. Beide Basen sind in trocknem Zustande ziemlich beständig, in Lösung aber sehr veränderbe, so dass bei ihrer Darstellung die Luft abgehalten werden muss. Sie reduciren Goldmin- und Silbersalze und geben mit dichromsaurem Kalium und Schweselsäure nicht die krychnineaction. Bromwasser färbt ihre Lösung purpurroth oder liesert einen braunen, slockigen in alzsäure mit carminrother Farbe löslichen Niederschlag. Concentrirte Kalilauge giebt mit bien Basen ein nach Chinolin riechendes Oel.

Ein Polysulfhydrat des Strychnins $2(C_{21}H_{22}N_2O_2)\cdot H_2S_6$ (54—57) bildet sich, wenn met gesättigte alkoholische Lösung von Strychnin mit alkoholischem, gelben Schwefelammonium met oder eine mit Schwefelwasserstoff gesättigte alkoholische Strychninlösung der Luft aussett wird. Zarte, orangerothe, bis zolllange Nadeln, unlöslich in Wasser, Alkohol, Aether schwefelkohlenstoff. Mit einer salzsauren Lösung von arseniger Säure übergossen liefern einen Niederschlag von der constanten Zusammensetzung As_2S_{18} , beim Erhitzen mit essigmehaltiger Bleiacetatlösung einen solchen von der Zusammensetzung PbS_6 (56). Schwefelmer zersetzt die Verbindung unter Abscheidung öliger Tropfen von schwefelhaltigem Wassertoffspersulfid.

Eine Verbindung mit Jodoform $3(C_{21}H_{22}N_{2}O_{2}) \cdot CHJ_{3}$ krystallisirt beim Erkalten wer heiss mit Strychnin gesättigten alkoholischen Jodoformlösung in langen, prismatischen Madeln. Sie ist schwer in Alkohol, leicht in Aether und Chloroform löslich. Durch Kochen wir Wasser wird sie zerlegt. (Lextrait, Compt. rend. 92, pag. 1057.) —

Durch andauerndes Erhitzen von Strychnin mit Essigsäureanhydrid wurde ein in hauser unlöslicher Körper erhalten, der angenähert die Zusammensetzung eines Diacetyltychnins besass (58).

Beim Erhitzen mit Monochloressigsäure auf 180° bildet das Strychnin eine glycocollecte Verbindung C₂₂H₂₄N₂O₄ (59), welche nach dem Ausfällen des unveränderten Strychnins wich Ammoniak aus der eingedampften Lösung sich in Krystallbüscheln ausscheidet. Ihr leicht Alches salzsaures Salz liefert ein unlösliches Platindoppelsalz. Das salpetersaure und das oxal-

saure Salz sind ziemlich schwer löslich. Eine Verbindung mit salpetersaurem Silber krystaliser in langen Nadeln. Silberoxyd wird von einer Lösung der Base gelöst. Duch chromsaure Kalium entsteht ein gelber, krystallinischer Niederschlag.

Bei längerem Erhitzen von Strychnin mit Aethylenchlorhydrin und Weingeis : 120-160° entsteht Strychninoxäthylchlorid $CH_2(OH) \cdot CH_2 \cdot N(C_{21}H_{22}NO_2)CI + ii.$ (60), welches aus dem Verdampfungsrückstand mit kaltem Wasser ausgezogen und in sebglänzenden Büscheln krystallisirt erhalten werden kann. Es schmeckt stiss, nachtrætetwas bitter. Platinchlorid fällt aus seiner Lösung ein krystallinisches, orangegelbes Dopper Mit Rhodankalium giebt die concentrirte Lösung allmählich grosse, durchsichtige Krystalk = Jodkalium lange Nadeln. Durch die betreffenden Silbersalze kann das Chlorid in Nitrat z a Sulfat (2H₂O) umgesetzt werden, die beide gut krystallisiren. Aus letzterem erhält mat z a Barytlösung das Strychninoxäthylhydroxyd, $C_{23}N_{28}N_{2}O_4$, welches aus seiner weinger Lösung durch Aether in weissen Krystallbüscheln ausgeschieden wird.

Strychnin-Monochloraceton, $C_{21}H_{22}N_2O_2 + CH_2Cl\cdot CO\cdot CH_3$ (61), erhielt Kous durch Erhitzen der beiden Componenten mit Alkohol auf 130—140°. Farblose Krystallikest unlöslich in Aether, schwer in kaltem, leicht in warmem Wasser und Alkohol löslich. Erchlorid fällt die unlösliche Verbindung, $2(C_{24}H_{27}N_2O_3Cl)PtCl_4 + 2H_2O$. Schwefelsaure Silber erzeugt krystallisirbares Strychninacetonsulfat, ein Ueberschuss der erzeit das saure Salz, $2(C_{24}H_{27}N_2O_3\cdot SO_4H) + 3H_2O$. Aus dem Sulfat erhält man durch Barton die krystallinische Base $C_{21}H_{22}NO_2N\cdot OH\cdot CH_3\cdot CO\cdot CH_3$.

Auch Strychninacetylverbindungen wurden auf ähnlichem Wege mittelst Acetyka of erhalten (61).

Benzoylstrychnin (*Benzostrychnid*), $C_{21}H_{21}(C_7H_5O)N_2O_2$ (12), entsteht be £5 wirkung von Benzoylchlorid auf Strychnin. Wenig löslich in Wasser, leicht in Alkohe Acther; es schmeckt nur wenig bitter.

Mit den Alkyljodiden vereinigt sich das Strychnin als eine tertiäre Base drez zu den Jodiden der betreffenden Ammoniumbasen:

Methylstrychnin (62). Das Jodid C₂₁H₂₂N₂O₂·CH₃J krystallisirt in perir = glänzenden Blättchen, die sich erst in 212 Thln. kaltem Wasser lösen. Durch Silberoxy· is besser durch Umsetzen des Jodids mittelst schwefelsaurem Silber und Zersetzen des Sulfate = Barytwasser erhält man die freie Base, das Methylstrychninhydroxyd, C₂₁H₂₂N₂O₂·CH & in gelblichen, angeblich wasserhaltigen, rhombischen Krystallen, die sich in Wasser und Alow leicht, in Aether nur wenig lösen. Sie schmecken nicht bitter und sollen nicht giftig wir (Vgl. indess über die physiologische Wirkung der Salze: CRUM BROWN u. FRASER. Chem. new 1° pag. 282.)

Das Chlorid krystallisirt in langen Prismen und giebt mit den Chloriden von langen Gold und Quecksilber krystallisirbare Doppelsalze.

Das Bromid kann aus der concentrirten Lösung des Chlorids durch Bromkalium 21. 41 aus feinen Nadeln bestehender Niederschlag gefällt werden. Das salpetersaure Salz 131. 52 falls schwer löslich und krystallisirt in verfilzten Nadeln. Das neutrale schwefelsaure 32 krystallisirt nur schwierig, das saure Salz ist schwerer löslich. Mit Schwefelsäure und oxydret 32 Substanzen, wie Bleisuperoxyd, chromsaurem oder chlorsaurem Kalium giebt das Methylstry 22 eine braune, in Wasser mit rother Farbe lösliche Masse. Nach einiger Zeit, sofort hem 32 wärmen, verschwindet diese Färbung. Mit Jod bildet das Jodid lange, braungelbe Nadeln 32 Methylstrychnintrijodid, C₂₁H₂₂N₂O₂·CH₃J₃, die im polarisirten Licht blassgelb 32 purpurroth erscheinen (49).

Aethylstrychnin (63). Das Jodid C₂₁H₂₂N₂O₂·C₂H₅J, bildet, aus verdünnter Losus, abgeschieden, wasserfreie, ziemlich schwer lösliche, feine, glänzende, vierseitige Prismen. Wilderschieden, wasserfreie, ziemlich schwer lösliche, feine, glänzende, vierseitige Prismen. Wilder Silberoxyd giebt es das Aethylstrychninhydroxyd, C₂₁H₂₂N₂O₂·C₂H₅·OH. Die zum. Milote purpurrothe Lösung desselben hinterlässt im Vacuum eine krystallinische Masse, aus deren alkore lischer Lösung die Base beim Erkalten ziemlich rein in kleinen, prismatischen Krystallen erhalts wird. Das in Nadeln krystallisirende, leicht lösliche Chlorid giebt mit Platin- und Goldchler gelbe, nach einiger Zeit krystallinisch werdende Niederschläge. Das schweselsaure salt schwerer löslich. Das salpetersaure ist in heissem Wasser leicht, in kaltem aber so schwes

löslich, dass es durch Fällung mit Salpetersäure gewonnen werden kann. Es bildet kleine, viereige Prismen. Das schwer lösliche neutrale chromsaure Salz scheidet sich selbst aus verdinnten Lösungen in kurzen, gelben Prismen aus; das saure Salz $C_{21}H_{22}N_2O_2 \cdot C_2H_5 \cdot CrO_4H_3$ +H₂O ist in heissem Wasser leicht löslich und krystallisirt in schönen, goldgelben Tafeln. Das leicht lösliche neutrale kohlensaure Salz zersetzt sich leicht. Beständiger ist das saure Salz, $C_{11}H_{12}N_2O_2 \cdot C_2H_5 \cdot CO_2H$. Es wird aus seiner alkoholischen Lösung durch Aether in prisautischen Krystallen gefällt.

Das Aethylstrychnintrijo did ist der Verbindung des Methylstrychnins sehr ähnlich (49). Amylstrychnin (63). Das Chlorid, $C_{21}H_{22}N_{2}O_{2}\cdot C_{5}H_{11}Cl+4H_{2}O$, bildet farblose, monolline Prismen, giebt mit den Chloriden von Quecksilber, Gold, Platin fällbare Doppelsalze. Durch Silberoxyd entsteht daraus das Amylstrychninhydroxyd, welches aus seiner altoholischen Lösung durch Aether in strahligen Nadeln gefällt wird.

Das salpetersaure Salz, in heissem Wasser leicht löslich, krystallisirt in strahlig gruppirten Nadeln mit 5H₂O, das saure chromsaure Salz ist ein gelber, krystallinischer Niederschlag.

Ausser dem Amylstrychnintrijodid ist durch Krystallisiren desselben aus Jodtinctur wich das Amylstrychninpentajodid, C₂₁H₂₂N₂O₂·C₅H₁₁·J₅, in fast schwarzen Nadeln dargestellt, die im polarisirten Licht je nach der Axenstellung undurchsichtig oder purpurviolett escheinen (49).

Aethylenstrychnindibromid, $C_{21}H_{22}N_2O_2 \cdot C_2H_4 \cdot Br_2$ (64), wird durch Erhitzen des bychnins mit Aethylenbromid und Weingeist auf 100^0 erhalten. Es ist in kaltem Wasser löslich, aus heissem krystallisirt es in grossen Blättern. Silbersalze fällen daraus nur die läte des Broms und es entstehen krystallisirbare Salze, wie $C_{21}H_{22}N_2O_2 \cdot C_2H_4 \cdot Br \cdot NO_3$, und $C_{11}H_{12}N_2O_2 \cdot C_2H_4 \cdot Br \cdot NO_3$, und $C_{11}H_{12}N_2O_2 \cdot C_2H_4 \cdot Br \cdot NO_3$. Und $C_{11}H_{12}N_2O_2 \cdot C_2H_4 \cdot Br \cdot NO_3$. Und bycallisirbare Base $C_{21}H_{22}N_2O_2 \cdot C_2H_4 \cdot Br \cdot OH$. Wird aber das ursprüngliche Dibromid mit broxyd behandelt, so entsteht eine stark alkalische, weinrothe Lösung der bromfreien Ammotambase Vinylstrychninhydroxyd, $C_{21}H_{22}N_2O_3 \cdot C_2H_3 \cdot OH$. Sie hinterlässt beim Einlagen eine weisse Krystallmasse. Mit Zinnchlorid, Quecksilberchlorid, Jodkalium giebt sie läte Niederschläge. Das saure schwefelsaure Salz ist krystallisirbar, das salzsaure giebt mit lätenchlorid einen orangegelben Niederschlag.

Brucin, C₂₃H₂₆N₂O₄. Ueber das Vorkommen dieser das Strychnin beleitenden Base vgl. das bei dem letzteren Gesagte.

Das Brucin wurde von Pelletier und Caventou zuerst 1819 in der falschen usturarinde (65), später auch in den Ignatiusbohnen und den Brechnüssen, tegen nicht im *Upas-tieute* aufgefunden (2). Palm (66) fand es in einem als longa bezeichneten südamerikanischen Pfeilgift.

Der Name Brucin wurde von demjenigen der Pflanze (Brucea antidyssenterica) bgeleitet, von welcher man irrthümlich annahm, dass sie die falsche Angusturabde liefre. Der später von Geiger nach einer ostindischen Bezeichnung der bechnuss als passender vorgeschlagene Name »Caniramin« hat sich nicht einsbürgert.

Den Analysen des Brucins und den Bestimmungen seiner Sättigungscapacität wurden zuerst formeln C₁₂H₁₂NO₁ (Dumas und Pelletier) (4), C₁₆H₃₆N₂O₃ (Liebic) (7) und \$\frac{1}{2}_1H_{12}N_2O_4 (Regnault) (9) entnommen. Die später von Regnault (46) vorgeschlagene formel C₁₂H₂₆N₂O₄ wurde von Varrentrapp und Will (67), von Dollfus (33) und von Stecker (68) bestätigt. Sie ist seitdem die allgemein anerkannte.

Darstellung. Aus der nur wenig Strychnin enthaltenden falschen Angusturarinde stellten in Entdecker das Brucin dar, indem sie die Rinde mit Aether entfetteten, mit Weingeist aussechten, den Verdampfungsrückstand der Auszüge mit Wasser extrahirten, die wässrige Flüssigmit Bleiessig ausfällten und das Filtrat, nach Entfernung des Bleis durch Schwefelwasserstoff, Magnesia kochten, um das Strychnin zu entfernen. Aus dem Filtrat krystallisirte nach dem Firdampfen das Brucin. Dasselbe wurde in oxalsaures Salz verwandelt, dieses mit eiskaltem Godhtem Alkohol gewaschen und durch Eintrocknen mit Magnesia zerlegt, das Brucin endlich

durch Weingeist ausgezogen und krystallisirt. — Ein vereinfachtes Verfahren hat Thenali (Traité. 6me édit. 4, pag. 281) angegeben. Bei der Darstellung des Strychnins aus Brechnüssen bleibt das Brucin, als viel leichter löslich, in den weingeistigen Mutterlaugen, aus denen man des Strychnin krystallisirt hat. Um es daraus zu gewinnen, werden diese Mutterlaugen zum Syrop verdampft, mit Schwefelsäure neutralisirt und das nach längerer Zeit als Krystallbrei ausgeschieden schwefelsaure Brucin durch Pressen von seiner dunkelbraunen Mutterlauge befreit. Das darch Umkrystallisiren und Entfärben mit Thierkohle gereinigte Salz wird schliesslich durch Ammonia zersetzt (15). Die Unlöslichkeit des oxalsauren Brucins in kaltem absolutem Alkohol kann auch hier zur Reinigung benutzt werden (Wittstein). — Das käufliche Brucin enthält gewöhnlich noch 1-1 Strychnin. Vollständig kann es davon durch fractionirte Fällung mit Ammonial befreit werden, da es durch Strychnin aus seinen Salzen ausgeschieden wird (69). Die falsche Angusturarinde enthält etwa 2,4 Brucin. Aus 1000 Thln. Brechnüssen erhielt MERCK 1.25 The Brucin. Vgl. Strychnin.

Eigenschaften. Das Brucin krystallisirt beim Verdunsten seiner wein geistigen Lösung in ziemlich grossen, anscheinend monoklinen (70) Prismen, de 4 Mol. Krystallwasser enthalten, an der Luft etwas verwittern und im Vacuum über Schwefelsäure wasserfrei werden. Aus heisser wässriger Lösung ausgeschieder bildet es blättrige Krystalle. Es schmilzt nahe über 100° in seinem Krystallwasser. Nach dem Entwässern schmilzt es bei 178° (uncorrig.) zu einer wasser hellen Flüssigkeit (89). Es schmeckt stark und anhaltend bitter, wirkt giftig indess weniger energisch, als das Strychnin.

Das krystallisirte Brucin löst sich in 320 Thln. kaltem und in 150 Thlm siedendem Wasser (Duflos), das entwässerte nach Pelletter und Caventou ers in 850 resp. 500 Thln. In absolutem und in verdünntem Alkohol, sowie in Amylalkohol und Chloroform ist es leicht löslich, aber unlöslich in absolutem Aether, schwer löslich in Petroleumäther und in fetten Oelen. Es wirkt stat linksdrehend. In alkoholischer Lösung wurde sein Drehungsvermögen wirden Bouchardat (21) zu (α)_r = $-61,27^{\circ}$, für das entwässerte Alkaloid von Ouderus (71) zu -85° bestimmt. Für die Chloroformlösung ist das Drehungsvermögen viel grösser, für saure Lösungen viel kleiner.

Reactionen. Die wichtigste Reaction auf Brucin ist die eigenthumliche Färbung desselbe durch concentrirte Salpetersäure, durch welche schon die Entdecker das Brucin vom Surgeland unterschieden. Die Färbung ist zunächst scharlach- bis blutroth, geht später in Gelbroth 4endlich, namentlich beim Erwärmen, in Gelb über. Zinnchlorur oder Schwefelammonium farbet, die gelb gewordene Flüssigkeit schön rothviolett. Die Rothfärbung durch Salpetersäure tritt = schönsten bei Gegenwart von concentrirter Schwefelsäure hervor; sie ist so empfindlich, 100 Milligr. Brucin in 1 CC Schwefelsäure durch sie noch erkannt werden kann. wird Brucin als werthvolles Reagens auf kleine Mengen Salpetersäure benutzt (REICHARDT, Ara Pharm. 145, pag. 108). Auch durch andre Oxydationsmittel übrigens, wie Wasserstoffsuperon 1 Chlor, unterchlorige Säure, Uebermangansäure, Chromsäure, Ferridcyankalium, Platinchlorid and selbst Gold- und Eisenchlorid wird das Brucin unter geeigneten Bedingungen roth gestrit (Luck, Zeitschr. anal. Ch. 8, pag. 406. Schönn, Ebend. 9, pag. 211). Die anfangs himberrothe, dann in Orange und Braungelb übergehende Färbung, welche Brucin, in zehnsach in dünnter Schweselsäure gelöst, auf Zusatz einer geringen Menge sehr verdünnter Kaliumdichrons lösung liefert, ist von Dragendorff (Zeitschr. anal. Ch. 18, pag. 107) als Erkennungsment empfohlen. Mit Braunstein und verdünnter Schwefelsäure giebt Brucin in der Kälte nach einige Stunden eine gelbrothe bis blutrothe Färbung, worauf Pikrinsäure in dem Filtrat eine gelbe amorphe Fällung verursacht (HAGER, Zeitschr. anal. Ch. 11, pag. 201). Wird Brucinlösung at einer sauren Lösung von salpetersaurem Quecksilberoxydul erwärmt, so nimmt sie eine schex und sehr beständige carminrothe Färbung an. (FLÜCKIGER, Arch. Pharm. 206, pag. 404).

Wenn bei gerichtlich-chemischen Untersuchungen Brucin und Strychnin in einem und der selben Verdunstungsrückstand erhalten werden (wie z. B. bei dem Dragendorff schen Verfahre

us ihrer Benzollösung), so kann man sie sehr wohl neben einander erkennen, indem man zuerst zu einem Gemisch von Schwefelsäuretrihydrat und Salpetersäure übergiesst und nach dem lebergang der rothen Brucinfärbung in Gelb dichromsaures Kalium hinzufügt, um die Strychnin-naction hervorzurufen. Von den allgemeinen Fällungsmitteln zeigt Kalium-Quecksilberjodid das huch noch bei einer Verdünnung von 1:25000 durch eine starke Fällung und selbst bei 1:50000 noch durch eine Trübung an. Phosphormolybdänsäure fällt noch bei einer Verdünzung von 1:5000, Jod-Jodkalium noch bei 1:50000, Goldchlorid bei 1:25000, Platinchlorid bei 1:1000, Gerbsäure bei 1:2000 (DRAGENDORFF). Der ockergelbe Phosphormolybdänsäure-niederschlag löst sich in Ammoniak mit gelbgrüner Farbe, die beim Erhitzen in Bran übergeht. Er giebt mit Salpeterschwefelsäure und darauf mit Schwefelammonium dieselben Reac onen, wie eines Brucin. Das Brucin wiedersteht, wie das Strychnin, sehr lange den Fäulnissproc sen, so iss es in verwesenden thierischen Stoffen noch nach Monaten entdeckt werden kann (1': NDER, Bell soc. chim. 18, pag. 416.)

Salze. Das Brucin ist eine einsäurige Base. Es verbindet sich mit Säuren zu meist ns pu krystallisirenden Salzen.

Salzsaures Brucin, C₂₃H₂₆N₂O₄·HCl (bei 100° getrocknet) (9). Kleine Krystallbüschel oder kleine, vierseitige Prismen. Leicht löslich.

Jodwasserstoffsaures B., $C_{23}H_{26}N_2O_4\cdot HJ + 2H_2O$ (72, 9), krystallisirt in Blättchen wer Nadeln. Es ist in Wasser ziemlich schwer löslich, so dass es durch Fällung gewonnen wirden kann. Weingeist löst es leichter.

Fluorwasserstoffsaures B., C₂₃H₂₆N₂O₄ HFl+H₂O (23), krystallisirt aus einer Aufleg der Base in warmer, wässriger Flusssäure in kleinen Prismen des rhombischen Systems. Etht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.

Chlorsaures B. (SERULLAS, Ann. chim. phys. (2) 45, pag. 280) bildet schwer lösliche, britsichtige Rhomboëder, die in der Hitze verpuffen, und deren Lösung sich beim Erwärmen farbt.

Jodsaures B. (72). Die neutrale Lösung des Brucins in wässriger Jodsäure giebt beim fartumpfen zwei Salze; ein basisches, welches in matten, seideglänzenden Nadeln, und ein faites, welches in harten, durchsichtigen, vierseitigen Prismen krystallisirt.

Ceberchlors aures B. (24) bildet blassgelbe, glänzende, ziemlich schwer lösliche Prismen, ki 170° 5,4 % Wasser verlieren und bei weiterem Erhitzen explodiren.

Ueberjodsaures B., (24, 25), wird aus einer alkoholischen Brucinlösung durch Zusatz im Same und Eindampfen bei 40-50° in gelblichen, glänzenden Prismen erhalten, die beim inten explodiren.

Salpetersaures B., C₂₃H₂₆N₂O₄·NO₃H+2H₂O (9), krystallisirt beim Verdunsten der Lösung in grossen, harten, farblosen Prismen, die beim Erhitzen roth werden und später

Unterschwefligsaures B., $2(C_{23}H_{26}N_2O_4)S_2O_3H_3+5H_2O$ (28), entsteht an der im aus einer mit Schwefelammonium versetzten alkoholischen Brucinlösung. Nadeln, die sich in 105 Thln. kaltem Wasser lösen.

Schwefelsaures B., $2(C_{23}H_{26}N_2O_4)SO_4H_2+7H_2O$ (9, 7) lange Nadeln, in Wasser likit in Alkohol schwer löslich.

Saures schwefelsaures B., (65). Grosse Krystalle.

Phosphorsaures B., 2(C₂₃H₂₆N₂O₄)PO₄H₃+xH₂O (9, 30). Leicht lösliche, kurze, kkr Prismen, die an der Luft verwittern und bei 100° in ihrem Krystallwasser schmelzen. Das laare Salz (30) bildet grosse, vierseitige Tafeln.

Sulfocyansaures B., C₂₃H₂₆N₂O₄·CNSH (33) ziemlich leicht lösliche Blättchen.

Essigsaures B. ist leicht löslich und krystallisirt nicht.

Oxalsaures B. krystallisirt bei Säureüberschuss in langen Nadeln, die in absolutem Ahobol fast unlöslich sind (65).

Weinsaures B., $2(C_{23}H_{26}N_2O_4)C_4H_8O_6$ (35), scheidet sich aus wässriger Lösung in Frien, klaren Krystallen mit $8H_2O$ aus; beim Vermischen weingeistiger Lösungen von Brucin wil Weinsäure wird ein Salz mit nur $5\frac{1}{2}H_2O$ abgeschieden. Ziemlich schwer löslich in kaltem, lett in heissem Wasser.

Saures weinsaures B., C₂₂H₂₆N₂O₄·C₄H₆O₆ (35), bildet ein wasserfreies, schwer lie liches, körnig krystallinisches Pulver.

Linksweinsaures B., $2(C_{22}H_{26}N_{2}O_{4})C_{4}H_{6}O_{6}+14H_{2}O$ (35), wird aus wässriger un aus weingeistiger Lösung von gleicher Zusammensetzung erhalten; es bildet atlasglänzende, leid verwitternde Warzen.

Saures linksweinsaures B., $C_{22}H_{26}N_2O_4\cdot C_4H_6O_6+5H_2O$ (35), krystallisirt in ebe falls leicht verwitternden, seideglänzenden Schuppen oder Nadeln.

Doppelsalze. Salzs aures Brucin-Platinchlorid, 2(C₂₂H₂₆N₂O₄·HCl)PtCl₄ (list ein gelber, schwer löslicher krystallinischer Niederschlag.

Salzsaures Brucin-Quecksilberchlorid (C, 2H, 26N, 2O, HCl Hg Cl, (74), wird dar Fällung aus alkoholischer Lösung als krystallinischer Niederschlag erhalten, der aus beisse Alkohol oder heisser Salzsäure in langen Nadeln krystallisirt.

Phosphorsaures Brucin-Natrium C₂₂H₂₆N₂O₄·NaPO₄H₂ (30), wurde durch Digeria von Brucin mit saurem phosphorsaurem Natrium dargestellt. Kurze, derbe Prismen.

Cyanwasserstoffsaures Brucin-Platincyanur bildet nach DELFFS sechsseitige them bische Tafeln. (N. Jahrb. Pharm. 21, pag. 31.)

Ferrocyanwasserstoffsaures B. (41), $4(C_{23}H_{26}N_2O_4)$ Fe(CN)₆H₄ + 2H₂O, fallt glänzenden Nadeln nieder beim Mischen kalt gesättigter Lösungen von Blutlaugensalz und spetersaurem Strychnin. Weingeistige Ferrocyanwasserstoffsäure fällt aus weingeistiger Bruclösung die Verbindung $2(C_{23}H_{26}N_2O_4)$ Fe(CN)₆H₄ als weissen, amorphen Niederschlag. mit Alkalien Salze bildet.

Ferridcyanwasserstoffsaures B. (41) ist ein dunkelgelber, krystallinischer Niederschle Kobaltidcyanwasserstoffsaures B., $6(C_{23}H_{26}N_2O_4)Co_2(CN)_{12}H_6+20H_2O_4$ Blassgelbe Krystalle, in heissem Wasser leicht, in kaltem schwer löslich.

Nickelcyan wasserstoffsaures B., 6 (C₂₃H₂₆N₂O₄)Ni₃(CN)₁₃H₆+10H₂O (43). A haliche, gelbliche Krystalle.

Antimonweinsaures B., C₂₃H₂₆N₂O₄·C₄H₅(SbO)O₆ (73), durch Kochen von Rramit Brechweinsteinlösung erhalten, bildet sehr spröde, kurze Kryställe.

Einwirkung der Halogene auf Brucin. Chlor trübt Brucinsalzlösungen anfangs met fürbt sie aber zuerst gelb, dann gelbroth, endlich blutroth, von wo an die Farbe wieder in grübergeht und sich nunmehr gelbliche, nicht krystallisirbare Flocken abscheiden (44).

Durch Bromwasser wird aus Brucinsalzlösungen ein harziger Niederschlag und dann i dem Filtrat durch Ammoniak Brombrucin, C₂₃H₂₅BrN₂O₄, gefällt, welches aus heissem i dünntem Weingeist in schwach bräunlichen Nadeln krystallisirt und durch Salpetersäure na roth gefärbt wird (45).

Die Einwirkung von Jod auf Brucin wurde bereits von PELLETIER (72) und von REGNA (46) untersucht, nach denen sich die Verbindungen 4(C₂₂H₂₆N₂O₄) J₆ und 2(C₂₂H₂₆N₂O₄) bilden sollen.

Brucinjodid (Jodwasserstoffsaures Brucinjodid) (49), C₂₃H₂₆N₂O₄·HJ·J, scheidet saus einer mit Jodkalium versetzten salzsauren Brucinlösung nach längerer Zeit in langen. Nadeln ab.

Brucintrijodid (40, 49), C₂₃H₃₆N₃O₄·HJ·J₃, entsteht auf Zusatz von Jod-Jodkah aus einer Lösung von schwefelsaurem Brucin als braunrother Niederschlag. Es krystallisin i Alkohol in langen, braunvioletten Nadeln, die im polarisirten Licht hellgelb und purpurbri erscheinen. Es schmilzt unter Zersetzung über 260°.

Durch Einwirkung von alkoholischer Natronlauge auf Brucin bei 100° erhielt Shenstein geringerer Menge ein krystallisirbares Hydrobrucin, C₂₂H₂₈N₂O₅, dessen Farbenreaction von denen des Brucins verschieden sind. Concentrirte Schwefelskure scheint es wieder in Bruzu verwandeln (91, 50).

Mit Schwefelwasserstoff liefert das Brucin zwei Polysulfhydrate (55, 57). Leitet and den Schwefelwasserstoff bei Luftzutritt in concentrirte alkoholische Brucinlösung (1:10. scheiden sich zunächst aus der gelb gewordenen Flüssigkeit gelbe, nadelförmige Krystalle won der Formel $3(C_{22}H_{26}N_2O_4)H_2S_6+6H_2O$. Sie schmelzen bei etwa 125° und zersets sich beim Autbewahren. Die zweite Verbindung $3(C_{23}H_{26}N_2O_4)(H_2S_6)$ erhält man

kichtesten durch Einleiten von Schweselwasserstoff in eine nur 1 proc. alkoholische Brucinbsung bis zu intensiver Gelbfärbung. Aus der an der Lust stehenden Flüssigkeit scheidet sie sich dann in rubinrothen Krystallen ab.

Einwirkung von Salpetersäure. Die auffallende Färbung, welche Bruein mit Salpetersaure liefert, veranlasste schon früh viele Versuche, das Wesen der Salpetersäure-Einwirkung zu emitteln (75-78). STRECKER (79) stellte schliesslich fest, dass das schon von Gerhardt bebischtete und für Salpetrigsäure-Aethyläther gehaltene Produkt Salpetrigsäure-Methyläther sei,
dass je 1 Mol. desselben aus 1 Mol. Brucin entstehe, dass ausserdem bei jener Einwirkung
Otalsäure, Kohlensäure und der schon von Laurent als »Kakotelin« bezeichnete Körper gebildet werde.

Kakotelin, C₂₀H₂₃N₄O₉(=C₂₀H₂₂(NO₂)₂N₂O₅?) (79), fällt in orangegelben Flocken nieder, wenn das Product der heftigen Reaction von starker Salpetersäure auf Brucin mit Wasser werkett wird. Es besitzt schwach basische Eigenschaften. Aus seiner Lösung in heisser, starker Saksäure krystallisirt auf Zusatz von Platinchlorid in voluminösen, gelben Nadeln ein in der fitte verpuffendes Doppelsalz 2(C₂₀H₂₃N₄O₉·HCl)PtCl₄. Verdünnt man die heisse, salzsaure Lösung mit Wasser und wäscht die gefällten, orangegelben Blättchen aus, so werden sie völlig schsäurefrei und enthalten ½ Mol. Wasser. Aus Salpetersäure werden sie auf gleiche Weise mit läch Wasser ausgeschieden. Aus der Auflösung in Schwefelsäure fällt Alkohol ein gelbes, bystallinisches, schwefelsaures Salz. Auch mit Basen geht das Kakotelin Verbindungen ein. Is löst sich in Ammoniak und Alkalien. Die gelbe, ammoniakalische Lösung wird beim Erlächen grün und dann braun.

Die Bariumverbindung, $2(C_{20}H_{22}N_4O_9)$ Ba $O+7H_2O$, bildet sich beim Kochen von fakotelin mit kohlensaurem Barium und scheidet sich aus der braunen Lösung beim Erkalten sier auf Zusatz von Alkohol als braunes, amorphes, in viel Wasser lösliches Pulver aus. Die filber- und die Bleiverbindungen wurden durch Vermischen der salpetersauren Kakotelinbang mit salpetersaurem Silber oder essigsaurem Blei und vorsichtiges Neutralisiren mit famoniak als gelbe flockige Niederschläge erhalten. Die alkalische Lösung des Kakotelins sich mit Traubenzucker beim Kochen eine tiefblaue, aber bald verschwindende Färbung (83). Buch Schwefelwasserstoff wird aus der gelb gewordenen Lösung des Brucins in concentrirter supetersäure ein hellvioletter Niederschlag (*Amethystin*) gefällt (80, 81).

Auf Zusatz von schwestiger Säure entstehen aus jener gelben Lösung kleine violette kich eines Salzes, aus welchem Alkalien eine blaue Base frei machen (82, 81). Letztere geht, ist das violette Salz selber, an der Lust in gelbe Verbindungen (Kakotelin?) über, die von kem reducirbar sind.

Achnliche violette Krystalle, wie durch schweflige Säure, werden durch Zinnchlortir erhalten [61]. Sie sind in Wasser und in Mineralsäuren mit schön violetter, nur in Salpetersäure mit geber Farbe löslich. Kalilauge giebt eine grüngelbe Lösung, die durch Säuren violett wird. In Alkohol sind die Krystalle nur wenig, in Aether, Benzol u. s. w. gar nicht löslich. Wird stadich die gelbgewordene Brucinlösung mit Schwefelammonium versetzt, so geht in verschlossenen Gefassen die anfängliche violette Färbung allmählich in Roth über und es scheiden sich Büschel schoner glänzender, ziegelrother Nadeln aus, die in heissem Wasser und in Mineralsäuren mit mehr, in Kalilauge mit intensiv blauer Farbe löslich sind (81). Bei durchgreifender Reduction werden alle gefärbten Reductionsproducte des Kakotelins schliesslich entfärbt (89).

Die Ursache der ansänglichen Rothsärbung des Brucins durch Salpetersäure vor der Kakotelinbildung ist in der Entstehung des Dinitrobrucins erkannt worden (89). Dieses Dinitrobrucin $\mathbb{C}_{23}\mathbb{H}_{24}(\mathrm{NO}_2)_2\mathrm{N}_3\mathrm{O}_4$ scheidet sich als blutrother Niederschlag aus, wenn man in eine absolut skobolische Brucinlösung salpetrige Säure einleitet oder eine siedende derartige Lösung vorsching mit concentrirter Salpetersäure versetzt. Es ist ein prachtvoll zinnoberrothes, amorphes stuver, leicht löslich in Wasser, kaum in Alkohol, gar nicht in Aether. Platinchlorid stillt aus er wässrigen Lösung ein gelbes, in trocknem Zustande beständiges Doppelsalz. Durch Reductionsmittel wird das Dinitrobrucin leicht entsärbt, wobei sehr unbeständige Substanzen entstehea.

Ozydation des Brucins. Beim Erhitzen des Alkaloids mit verdünnter Schwefelsäure

und Braunstein (oder Bleisuperoxyd, Quecksilberoxyd, chromsaurem Kalium) entsteht neben ander nicht untersuchten Producten Methylalkohol und Ameisensäure (84, 85).

Beim Erhitzen mit übermangansaurem Kalium in stark alkalischer Lösung wird, wie be z Strychnin, nahezu die Hälfte des Stickstoffs als Ammoniak entwickelt (86). Von Chromsaurelösung wird bei Abwesenheit stärkerer Säuren das Brucin selbst bei 150° nicht angegriffen (80° Die Angabe, dass durch Oxydation des Brucins Strychnin erhalten werde (87), hat sich nicht bestätigt (88, 69, 89).

Mit den Alkyljodiden vereinigt sich das Brucin als tertiäre Aminbase direct zu den Jodiden der betreffenden Ammoniumbasen:

Methylbrucin (62, 49). Die freie Base, das Methylbrucinhydroxyd, C₂₃H₂₆N₂O₄·Cl! OH, ist, wie die übrigen Brucinammoniumbasen, nur in Lösung bekannt. Die stark alkalieus Lösung zersetzt sich beim Verdampfen unter Rothfärbung.

Das Chlorid, C₂₂H₂₆N₂O₄·CH₂Cl+5H₂O, bildet in Wasser und Weingeist leicht beliche, glänzende Krystalle.

Sein Platindoppelsalz löst sich in Wasser und Weingeist, nicht in Aether; es krysti...

Das Golddoppelsalz ist ein orangegelber, in Wasser schwer löslicher, das Queck-ier doppelsalz ein weisser, in Wasser und Alkohol löslicher, in Aether unlöslicher Niederschlag.

Das Bromid (2H₂O) krystallisirt in kleinen Prismen, das Jodid (8H₂O) aus sieden'. E Wasser in glänzenden Blättchen.

Methylbrucintrijodid, C₂₄H₂₉N₂O₄J₃ (49). Braunrothe, zu Rosetten gruppirte Blants im durchfallenden Licht gelbroth, im auffallenden dunkelblau, ohne Wirkung auf das polar and Licht. Schmelzp. 140—142°.

Das Pentajodid, C₂₄H₂₉N₂O₄J₅ (49) scheidet sich aus der Lösung der vorigen Vebindung in Jodtinctur in fast schwarzen, das Licht blau reflectirenden, rechtwinkligen Proxidaus, die im polarisirten Licht schwarz und dunkelroth erscheinen.

Schwefelsaures Methylstrychnin (8H₂O) bildet strahlige, leicht lösliche Krystall.

Das saure schwefelsaure Salz, (4H₂O), ist ebenfalls leicht löslich, krystallisin wundeutlich. Die Methylbrucinsalze sind nicht giftig.

Aethylbrucin (92). Das Jodid C₂₃H₂₆N₂O₄·C₂H₅J ist in kaltem Wasser sehr sieslich, ziemlich leicht in heissem Alkohol. Es krystallisirt gut.

Trijodid (49). Undeutliche Krystalle; anscheinend ein Doppelsalz von Jodid und few jodid.

Pentajodid (49). Dunkelgrüne, metallglänzende, vierseitige Prismen. Schmelzp. 106-1164. Das Chlorid und das salpetersaure Salz des Aethylbrucins sind krystallisirbar. Ervers giebt ein aus heissem Wasser krystallisirendes Platindoppelsalz.

Amylbrucin (49). Das Chlorid C₂₈H₂₆N₂O₄·C₅H₁₁Cl + H₂O entsteht beim E hitzen von Brucin mit Amylchlorid und Alkohol auf 100°. Farblose, glänzende Blättchen. A heissem Wasser leicht löslich. Das Gold- und das Platindoppelsalz sind hellgelbe Nice schläge, die sich in Wasser sehr wenig, in heissem Weingeist ziemlich leicht lösen.

Das Jodid ist ein weisser Niederschlag, es krystallisirt aus siedendem Wasser in Spellenzenden Blättchen. Das Trijodid krystallisirt aus Alkohol in braunen, diamantglänser Blättchen.

Das Hexajodid bildet bläulich grüne, metallisch glänzende Nadeln, die sich selle: heissem Weingeist schwer lösen.

Allylbrucin (49). Das aus Allyljodid und Brucin entstehende Jodid krystallisit heissem Wasser in glänzenden Blättchen.

Das Chlorid, aus dem Jodid durch Chlorsilber erhalten, ist leichter löslich. Es bis mit Gold- und Platinchlorid Doppelsalze, die aus heissem Weingeist in hellgelben Nadeln krywisiren. Auch durch Quecksilberchlorid und dichromsaures Kalium wird die Lösung des Chloris gefällt.

Trijo did. Braune, diamantglänzende Blätter.

Pentajodid. Lange, goldgrüne, metallisch glänzende Prismen.

Aethylenbrucin (93). Das Bromid C23H26N2O4·C2H4Br2+3H2O bildet sich ber

Ethizen von Brucin mit Aethylenbromid auf 100°. Perlmutterglänzende, in heissem Wasser kuht lösliche Blättchen. Mit Platinchlorid giebt es eine krystallinische, orangegelbe Fällung des Doppelsalses 2(C₂₅H₃₀N₂O₄Br Cl)PtCl₄.

Das schwefelsaure Aethylenbrucin $C_{23}H_{20}N_2O_4\cdot SO_4 + 2H_2O$ bildet grosse, durchschige, rhombische Krystalle. Die Lösung der freien Base hinterlässt beim Verdunsten einen mannen, kaum krystallinischen Firniss. —

fanoris (?). Mit diesem Namen bezeichnete DESNOIX (94) ein angebliches drittes Alkaloid der Brechnüsse, welches, im Allgemeinen dem Brucin ähnlich, sich namentlich durch grössere Lodichkeit in siedendem Wasser von diesem unterscheiden soll. Schützenberger (12) glaubt, zwelbe durch fractionirte Krystallisation in nicht weniger als neun verschiedene Basen zerlegt in haben, die er als a, b, c u. s. w. Igasurin unterscheidet. Neuere Untersuchungen haben die Eistenz auch nur eines einzigen Igasurins nicht bestätigt (49, 91, 50), doch nehmen angesichts der jüngsten Angaben über verschieden zusammengesetzte Strychnine (90) auch jene über das eindestens zweifelhafte Igasurin wieder einiges Interesse in Anspruch.

Curarin C18H25N? Dieses Alkaloid wurde 1830 von ROULIN und BOUSSINGAULT (95)

t dem als Curare« (Urari) bezeichneten indianischen Pfeilgist ausgesunden und in unreinem
listande daraus dargestellt. Nach Schomburgh und nach A. v. Humboldt, durch den das Curareskalgist zuerst in Europa bekannt wurde, wird es wesentlich aus der Rinde einer StrychnosAn bereitet, während Andre, nachdem Preyer in dem Curare Bruchstücke der Frucht einer
strücken. Pelletier und Petroz (96) und später, nachdem Wittstein (97) im Curare Strychnin
di Brucin gesunden zu haben glaubte, auch Buchner (98) bestätigten die Existenz der neuen
che ohne sie aber anders als im amorphen, unreinen Zustande gewinnen zu können. Preier
ker sie 1865 zuerst in reiner, krystallisirter Form dar (99). Das Curarin wird in dem Pseilk venigstens in der Regel, nicht von Strychnin und Brucin begleitet (100, 101). Der Analyse
mes pikrinsauren Salzes entnahm Sachs (102) die Formel C18H35N während die Analyse des
MKaliumquecksilberjodid erhalten en Niederschlags ein kleineres Moleculargewicht vermuthen liess.

Darstellung. PREYER kochte trocknes Curare unter Zusatz von etwas Sodalösung mit besinten Alkohol aus, nahm den Verdunstungsrückstand des weingeistigen Auszugs in Wasser und fällte die filtrirte Lösung nach dem Ansäuern mit Salpetersäure durch Phosphormolybesiure, um dann den Niederschlag durch Eintrocknen mit Barytlösung zu zerlegen und durch besinten Alkohol das Alkaloid auszuziehen. Dasselbe wurde durch absoluten Aether in weissen beten gefällt, die an der Luft zerflossen, aber beim Verdunsten ihrer Chloroformlösung krystalligenhalten wurden. Vergl (102.)

Eigenschaften. Farblose, vierseitige Prismen von sehr bitterem Geschmack und schwach bischer Reaction. Sehr hygroskopisch, an feuchter Luft zerfliessend und sich bräunend, in inter und Weingeist äusserst leicht, in Amylalkohol und Chloroform weniger leicht, in Aether, in und Schwefelkohlenstoff garnicht löslich. Es ist ein sehr heftig wirkendes Gift, in der seiner Wirkung vom Strychnin wesentlich verschieden. Die zum Theil krystallisirbaren Salze sind leicht zersetzlich und bräunen sich beim Verdampfen ihrer Lösung an der Luft.

Reactionen (99, 103). Mit concentrirter Schwefelsäure giebt das Curarin eine beständige mehroll blaue (nach SACHS eine rothe), mit concentrirter Salpetersäure eine purpurrothe Färbung. Schwefelsäure und chromsaurem Kalium oder Bleisuperoxyd färbt es sich violett und ähnelt mein einigermaassen dem Strychnin. Die durch chromsaures Kalium und durch Kaliumquecksilberochd entstehenden Niederschläge sind oder werden nicht krystallinisch, wie beim Strychnin, sondern meinen amorph. Ueber die Abscheidung des Curarins bei gerichtlichen Analysen vergl. Koch, Chem. Centralbl. 1871, pag. 232.

Abagia. Aus der unter dem Namen »Akazga» an der westafrikanischen Küste zu Gottes
Erichtsurheilen benutzten Pflanze, von der nur mit ziemlicher Sicherheit bekannt ist, dass sie

Er Familie der Strychnaceen gehört, isolirte FRASER 1867 das Alkaloid, welchem die giftige

krung jener Pflanze zuzuschreiben ist. (Journ. pr. Ch. 104, pag. 41.) Er benutzte zur

Fratellung wesentlich die STAS'sche Abscheidungsmethode und erhielt aus der Stengelrinde der

Hanze eine Ausbeute von etwa 2 g. Das Akazgin ist eine weisse, amorphe, oder bei lang
men Verdunstung der alkoholischen Lösung in sehr kleinen Prismen krystallisirende, sehr bitter

schmeckende Substanz, die erst in 13000 Thln. kaltem Wasser und in 60 Thln. absolutem Alkohol, aber leicht in Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzol und gewöhnlichem Aether loslich ist. Die Lösungen reagiren alkalisch.

Mit Schwefelsäure und dichromsaurem Kalium giebt das Akazgin dieselbe Reaction, wie das Strychnin. In der Lösung seiner Salze werden durch Rhodankalium, gelbes Blutlaugensals, dichromsaures Kalium, Pikrinsäure, Gerbsäure, Jodlösung, Quecksilber- Gold- und Platinchlorid ausnahmslos amorphe Niederschläge erzeugt. Aus der Bestimmung des Platins in dem letztgenannten Niederschlag schloss Fraser auf das Aequivalentgewicht 290—293. Analysen der Basiliegen nicht vor.

Asclepiadeae.

Marsdenin ist ein zweiselhastes Alkaloid aus der Rinde von Cynanachsum erectum genanz worden. (LANDERER 1851. Repert. Pharm. (3) 8, pag. 77.)

In dem Milchsaft von Cynanchum acutum L. fand BUTLEROW (Ann. 180, pag. 394) or nicht weiter untersuchtes flüssiges, nicht giftiges Alkaloid.

Styraceae.

Alkaloide der Loturrinde. In der Loturrinde (von dem in Bengalen einheimischen Baum Symplocos racemosa ROXE.) fand HESSE drei Alkaloide, das Loturin, Colloturin und Lotari din (Ber. 1878, pag. 1542.)

Darstellung. Die zerkleinerte Rinde wird mit heissem Alkohol ausgezogen, der Alkoho vom Auszug abdestillirt, der Rückstand mit Sodalösung behandelt und mit Aether ausgeschüttel Aus dem Aether werden die Alkaloide mit verdünnter Essigsäure und nach dem Uebersätige mit Ammoniak wieder in alkoholfreiem Aether aufgenommen, der sie beim Verdunste zum Theil krystallisirt hinterlässt. Aus ihrer Lösung in verdünnter Essigsäure werden durz Rhodankalium Loturin und Colloturin krystallinisch gefällt. Das Loturidin bleibt gelost. Di gefällten Rhodanate werden mit Soda zersetzt und mit Aether ausgeschüttelt, die nun beim bei dunsten entstehenden Krystalle aus heissem Weingeist unter Zusatz von Thierkohle umkrystalle und schliesslich die leicht verwitternden Krystalle des Loturins von den klar bleibenden k Colloturins mechanisch gesondert. Das Loturidin endlich gewinnt man aus der mit Rhodakalium ausgefällten Flüssigkeit nach Zusatz von Ammoniak durch Ausschütteln mit Aether av Verdunsten. Die Rinde lieferte 0,24 fl. Loturin, etwa 0,02 fl. Colloturin und 0,06 fl. Loturidin

Loturin. Lange, glänzende Prismen, die an trockner Luft rasch verwittern. Leicht leckt in Aceton, Aether, Chloroform und starkem Alkohol. Schmelzp. 284° (uncorrig.). Nahe und dieser Temperatur beginnt das Loturin, in farblosen Prismen zu sublimiren. Seine alkoholect Lösung reargirt alkalisch. Die verdünnten, sauren oder neutralen Salzlösungen zeigen eine et intensive blauviolette Fluorescenz. Eine solche Fluorescenz besitzt auch die im durchfallende Licht farblose Lösung des Alkaloids in kalter, concentrirter Schwefelsäure. Gerbsäure und Phe phorwolframsäure fällen das Loturin in weissen, amorphen Flocken, letztere vollständig bei Zust von Salpetersäure.

Die Salze krystallisiren meistens gut. Ihre Lösungen schmecken bitter, dann brennt scharf.

Colloturin krystallisirt aus Alkohol in langen, an beiden Enden durch Pyramiden begrenzt Prismen, die an der Luft ihren Glanz behalten. Seine Lösung in verdünnter Salz- oder Schwek säure fluorescirt blauviolett.

Loturidin. Zähe, gelbbraune, amorphe Masse, in saurer Lösung blauviolett fluorescute mit Salzsäure und Salpetersäure amorphe Salze bildend. Gold-, Platin- und Quecksilberchion sowie Gerbsäure geben amorphe Fällungen.

Verbenaceae.

Viticin (?) Angeblich in den Samen von Vitex agmus austus L. enthaltenes Alkaloid. I v. DERER, Repert. Pharm. 54, pag. 90.)

Cruciferae.

Sinapin, C₁₆H₂₂NO₅ (t) Das sulfocyansaure Salz dieser Base findet sich in dem weiser Senfsamen (von Sinapis alba L.), anscheinend auch in den Samen von Sinapis nigra L. und va Turritis glabra L. Jenes Salz wurde zuerst von HENRY u. GAROT 1825 isolint (Joans d

Pham. (2) 17, pag. 1; 20, pag. 63) und als »Sulfosinapin« bezeichnet. BERZELIUS nannte s Sinapin. (Vergl. auch Winckler, Repert. Pharm. 41, pag. 169; 67, pag. 257.) v. BABO 1 Hirschbrunn (Ann. 84, pag. 10) erkannten die Natur dieser Verbindung und übertrugen den Natur Sinapin auf die darin vorhandene Base. Sie legten ihr die Formel C₁₆H₂₄NO₅ bei, für welche Gerhardt die Abänderung in C₁₆H₂₃NO₅ vorschlug.

Darstellung. Entöltes Senfmehl wird zuerst mit kaltem, dann mit siedendem 85 proc. Weingeist ausgezogen und vom Auszug die Hauptmenge des Alkohols abdestillirt, worauf aus im unteren der beiden Schichten, in die sich der Rückstand trennt, allmählich das sulfocyansaure Siapin herauskrystallisirt. Dasselbe wird aus heissem Weingeist, schliesslich, nach der Belandung mit Thierkohle, aus wenig siedendem Wasser umkrystallisirt. Die freie Base hat wegen im kichten Spaltbarkeit nicht anders als in wässriger Lösung gewonnen werden können. Int solche Lösung wird durch Zersetzung des sauren schweselsauren Salzes mit Barytwasser erhälten.

Eigenschaften. Die Lösung des Sinapins rengirt alkalisch, fällt Metallsalze, färbt sich bem Verdampfen braun und hinterlässt einen nicht krystallinischen Rückstand. Sie wird durch Abbol nicht gefällt. Aether nimmt daraus die Base nicht auf.

Salze. Sulfocyansaures S., C₁₆H₂₃NO₅·CNSH. Kleine, farblose, büschelförmig verinigte Nadeln, die von Wasser und Weingeist in der Hitze leicht, in der Kälte ziemlich säwer gelöst werden, bei 130° schmelzen, in höherer Temperatur sich zersetzen. Es sollen sei Modificationen des Salzes existiren, wovon die eine, aus Weingeist zuerst krystallisirende sei beim Erwärmen, die andere schon in der Kälte mit Eisenchlorid die Rhodanreaction giebt.

Saures schwefelsaures S., C₁₆H₂₃NO₅·SO₄H₂ + 2H₂O, krystallisirt aus der heissen, mit etwas Schwefelsäure versetzten Lösung des sulfocyansauren Salzes in rechtweligen Blättehen. Leicht löslich in Wasser.

Das neutrale schwefelsaure S., aus dem sauren durch Zusatz von Barytwasser ge-

Salpetersaures und salzsaures S. bilden farblose, leicht lösliche Nadeln. Das Platinsoppelsalz wird als harzartiger Niederschlag erhalten. —

Beim Kochen seiner Salze mit Alkalien oder alkalischen Erden spaltet sich das Sinapin in Snapinsäure und eine von Babo als »Sinkalin« bezeichnete Base, die von Claus u. Keese Verschr. Chem. 1868, pag. 46) als identisch mit Neurin erkannt wurde: $C_{16}H_{23}NO_5 + 2H_2O \approx C_{11}H_{12}O_3 + C_5H_{13}NO_2$.

Violarieae.

Violin. Angeblich in allen Theilen von Viola odorata L., dagegen nicht in Viola tricolor maltenes Alkaloid, welches BOULLAY aus der Wurzel des Veilchens als blassgelbes, bitter temeckendes Pulver darstellte (Repert. Pharm. 31, pag. 37).

Anchietta. 1859 von PECKOLT (Arch. Pharm. 97, pag. 271) aus der Wurzel von Anchietea Makris St. Hil., einer brasilianischen Schlingpflanze, dargestellt. Strohgelbe Nadeln, leicht lösten Alkohol, wenig in heissem Wasser, unlöslich in Aether. Concentrirte Schwefelsäure fürbt wekt, dann schwärzlich. Die Salze sind z. Th. krystallisirbar.

Fumariaceae.*)

Corydalin. Von Wackenroder (1) 1826 in der sogen. Rad. aristolochiae cavae, d. h. in der Wurzel von Corydalis tuberosa Dec. (C. cava Schweigg.) entdeckt, später auch aus der Wurzel von C. fabacea Pers. gewonnen (2).

Das Corydalin wurde zuerst von Döbereiner (5) analysirt, der die Zusammensetzung C14H44N3O101 berechnete. Ruickholdt (6) fand C221H27NO2, Ludwig (6) nach einer

^{*) 1)} WACKENRODER, KASTNER'S Arch. 8, pag. 417. 2) Ders., KASTNER'S neues Arch. 2, Pag. 427. 3) Peschier, Trommsd. n. Journ. 17, pag. 80. 4) Winckler, Pharm. Centralbl. 1832, Pag. 301. 5) Döbereiner, Ann. 28, pag. 289. 6) Ruickholdt, Arch. Pharm. (2) 49, pag. 139. 1 Müller, Viertelj. Pharm. 8, pag. 526. 8) Leube, Ebend. 9, pag. 524. 9) Wicke, Ann. 137, Pag. 274. 10) Hannon, Journ. chim. méd. (3) 8, pag. 705. 11) Preuss, Zeitschr. Chem. 1866, Pag. 414.

Analyse des salzsauren Salzes $C_{25}H_{10}NO_{10}$, MÜLLER (7), sowie LEUBE (8) $C_{23}H_{19}NO_{1}$ während sich aus der neuesten Untersuchung von WICKE (9) die Formel $C_{18}H_{19}NO_{4}$ ergak.

Darstellung (1, 3, 4, 9). Nach WICKE (9) werden die zerkleinerten Wurzeln zu schwefelsäurehaltigem Wasser bei höchstens 50° extrahirt, die durch Absetzen geklärten, dunkeigrünen Auszüge mit Bleiessig ausgefällt und das Filtrat durch Schwefelsäure vom überschüssiges Blei befreit. Die saure, hellgrüne Flüssigkeit fällt man mit phosphorwolframsaurem Natrium trocknet den Niederschlag mit kohlensaurem Calcium ein, und zieht wiederholt mit Alkohol zu Nach dem Abdestilliren des Alkohols krystallisirt aus dem dickflüssigen Rückstand das Corydalin sternförmig gruppirten Prismen. Die letzten Mutterlaugen bedürfen einer nochmaligen Aufällung mit Bleiessig u. s. w., um noch krystallisirtes Alkaloid zu liefern. Dasselbe wird schlieslich durch mehrfaches Umkrystallisiren aus ätherhaltigem Alkohol und jedesmaliges Auspresser von einer harzigen Verunreinigung befreit.

Eigenschaften (9). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Aether, Chloroform, Aegalkohol, Benzol und Schwefelkohlenstoff. Aus concentrirten Lösungen krystallisirt das Coryda's in farblosen, kurzen Prismen, aus verdünnten in feinen Nadeln. Die alkoholische Lösung reagstark alkalisch. Wasser fällt daraus das Alkaloid in mikroskopischen Nadeln. Das Coryda's schmilzt bei 130° zu einer braunrothen Flüssigkeit, die zu einer anfangs harzartigen, spätzkrystallinischen Masse erstarrt. Das trockne Alkaloid ist fast geschmacklos. Die Lösunges z Säuren oder in Alkohol schmecken bitter.

Reactionen (9). Durch Gerbsäure wird die alkoholische Lösung flockig gefällt. De in den Salzlösungen durch Natronlauge erzeugte Niederschlag ist im Ueberschuss des Fallandmittels löslich. Jodkalium, Rhodankalium, Quecksilberchlorid geben weisse, pikrinsaures Natrazund chromsaures Kalium gelbe, in viel Wasser lösliche Niederschläge. Auch durch Goldenschlörid entstehen gelbe, krystallinische Fällungen. Concentrirte Schwelelsäure giebt zur Corydalin eine farblose, mit Oxydationsmitteln sich gelb färbende Lösung. Concentrirte Salperssäure löst mit goldgelber Farbe, unter Zurücklassung einer braunrothen, harzartigen Masse.

Die Salze sind grösstentheils gut krystallisirbar.

Salzsaures C. (6, 9), C₁₈H₁₉NO₄·HCl, krystallisirt beim Verdampfen der salzsaures Corydalinlösung in kleinen, weissen, schwer löslichen Nadeln. Ein wasserhaltiges, viel leicher lösliches Salz C₁₈H₁₉NO₄·HCl+5H₂O wird in schönen, büschelförmig gruppirten Nadeln er halten, wenn man eine Lösung des Alkaloids in Schwefelkohlenstoff mit salzsaurem Wasseschüttelt. Aus seiner heiss gesättigten Lösung krystallisirt es unverändert wieder heraus. Schwefelsaures C. (3) leicht lösliche Prismen. Schwefelsaure Salze (1). Das saute Salz (9) C₁₈H₁₉NO₄·SO₄H₂ bildet weisse, in Wasser und Alkohol ziemlich schwer lösliche Nadeln. Das essigsaure Salz (1, 9) krystallisirt in feinen Nadeln, das oxalsaure (9 krystallisirt, dicken Prismen.

Salzsaures Corydalin-Quecksilberchlorid (4, 8) ist ein voluminöser, weisser, & Platindoppelsalz (8, 9) 2(C₁₈H₁₉NO₄·HCl)PtCl₄ ein mikrokrystallinischer, gelber Niedeschlag.

Aethylcorydalin (9). Das aus Corydalin und Aethyljodid entstehende Jodid C₁₈H₁₉NO₄ C₂H₃J bildet gelbe, wasserfreie Prismen, schwer in Wasser, leichter in Alkohol zu einer gok gelben Flüssigkeit löslich. Es ist nur durch Silberoxyd zersetzbar und liefert damit eine stam alkalische Lösung der freien Ammoniumbase. Ihr Platindoppelsalz ist ein schmutzig gelber. amorpher Niederschlag.

Fumarin. 1829 von PESCHIER (3) im Kraut von Fumaria officinalis L. beobachtetes, troc späterer Untersuchungen von HANNON (10) und PREUSS (11) sehr wenig bekanntes Alkaloid.

Darstellung (11). Der mit essigsäurehaltigem Wasser bereitete Auszug wird mit Blecessig ausgefällt, das entbleite Filtrat mit Schwefelsäure stark angesäuert und mit metawolframsaurem Natrium gefällt. Den Niederschlag trocknet man mit Bleihydroxyd ein, kocht mit Alkohel aus, löst den Verdunstungsrückstand wieder in essigsäurehaltigem Wasser, fällt mit Bleiessig und darauf das entbleite und concentrirte Filtrat mit Kalilauge. Der getrocknete Niederschlag wird mit warmem Schwefelkohlenstoff ausgezogen, die Lösung mit salzsäurehaltigem Wasser geschättelt die saure Flüssigkeit mit kohlensaurem Baryum eingetrocknet und dem Rückstand durch absoluten Alkohol das Alkaloid entzogen.

Eigenschaften. Unregelmässig sechsseitig, monokline Prismen, löslich in Alkohol, Chloroiern, Benzol, Schwefelkohlenstoff, nur wenig in Wasser, unlöslich in Aether, alkalisch reagirend, win bitterem Geschmack.

Das salzsaure und schwefelsaure Salz bilden schwer lösliche Prismen, das essigsaure sedeglänzende Nadelbüschel.

Gold- und Platindoppelsalz krystallisiren in Octaëdern.

Papaveraceae.*)

Opium-Alkaloide. Das Opium, der nach dem Anritzen aus den fast reisen Samenkapseln des Mohns, Papaver somniferum L., ausgeflossene und an der Lust

*) 1) DEROSNE, Ann. de Chimie 45, pag. 257. 2) SEGUIN, Ebend. 92, pag. 225. 3 SERTURNER, GILBERT'S Ann. 55, pag. 61; 57, pag. 192; 59, pag. 50. 4) ROBIQUET, Ann. chun. phys. 5, pag. 275. 5) Ders., Ebend. 51, pag. 232. 6) PELLETIER, Ebend. 50, pag. 240. ; Ders., Ebend. 63, pag. 185. 8) DUFLOS, Schweigg. Journ. 61, pag. 105. 9) REGNAULT, Ann. 26, pag. 10. 10) LIEBIG, Ann. 26, pag. 42. 11) PETIT, Journ. de Pharm. 13, pag. 170. 12) HESSE, Am. Suppl. 4, pag. 50. 13) ATTFIELD, Arch. Pharm. (3) 4, pag. 438. 14) CHARBONNIER, JOURN. e Pharm. (4) 7, pag. 348. 15) Liebig, Poggend. Ann. 21, pag. 1. 16) Oppermann, Ann. 58, 17) LAURENT, Ann. chim. phys. (3) 19, pag. 361, 18) HOTTOT, Journ. de Pharm. 12: 10. pag. 475. 19) HENRY u. PLISSON, Ebend. 14, pag. 241. 20) GIRARDIN, Ebend. 14, 1843), pag. 1188. 22) Winckler, Repert. Parm. 39, pag. 468. 23) WITTSTOCK, BERZELIUS' Lehrb. III. Aufl. 6, pag. 275. 24) GREGORY. In. 7. pag. 261. 25) PREUSS, Ann. 26, pag. 93. 26) Mohr, Ann. 35, pag. 119. 27) Her-B. Arch. Pharm. (2) 33, pag. 158. 28) SCHACHTRUPP, Ebend. 132, pag. 1. 29) DE VRY, Lem. de Pharm. (3) 17, pag. 439. 30) ANDERSON, Journ. pr. Ch. 57, pag. 358; 89, pag. 79. ji Tilloy, Journ. de Pharm. 13, pag. 31. 32) N. Jahrb. Pharm. 34, pag. 152. 33) GOBLEY, hum de Pharm. (4) 2, pag. 156. 34) HESSE, Ann. Supplem. 8, pag. 332. 35) GUIBOURT, Jum. de Pharm. 41, pag. 5, 97, 177. 36) HOWARD, Pharm. J. Trans. (3) 6, pag. 721. 37 Proctor, Ebend., pag. 1024. 38) Hesse, Ann. 153, pag. 47. 39) FLÜCKIGER, Pharm. J. Tanc. (3) 5, pag. 845. 40) SCHABUS, Bestimmung d. Krystallgestalten. Wien 1855, pag. 74. 41' DECHARME, Ann. chim. phys. (3) 68, pag. 160. 42) HELWIG, Zeitschr. anal. Ch. 3, pag 43, 431 SCHRÖDER, Ber. 1880, pag. 1074. 44) PRESCOTT, Pharm. J. Trans. (3) 6, pag. 404. 45 BOUCHARDAT, Ann. chim. phys. (3) 9, pag. 213. 46) Hesse, Ann. 176, pag. 190. (1) ROBINET, Journ. de Pharm. (2) 13, pag. 24. 48) HUSEMANN, Ann. 128, pag. 305; Arch. htm. (3) 6, pag. 231. 49) FRÖHDE, Arch. Pharm. (2) 126, pag. 54. 50) LEFORT, Journ. de m. (3) 40, pag. 97. 51) STRUVE, Zeitschr. anal. Ch. 1873, pag. 174. 52) DUPRÉ, Chem. 8, pag. 267. 53) NADLER, Arch. Pharm. 202, pag. 553. 54) WEPPEN, Zeitschr. anal. 6. 1874, pag. 454 55) SELMI, Ber. 1876. pag. 195. 56) PELLAGRI, Ber. 1877, pag. 1384. TATTERSALL, Chem. news 41, pag. 63. 58) VITALI, Ber. 1881, pag. 1583. 59) LINDO, Chem. news 37, pag. 158. 60) FRAUDE, Ber. 1879, pag. 1558. 61) DRAGENDORFF u. KAUZ-Way, Zeitschr. anal. Ch. 1869, pag. 243. 62) BORNTRÄGER, Arch. Pharm. 217, pag. 119. 63 LANDSBERG, PFLÜGER'S Arch. 23, pag. 413. 64) GUILLERMOND, Journ. de Pharm (3) 16, 24. 17; (4) 6, pag. 102. 65) GUIBOURT, Zeitschr. anal. Ch. 1862, pag. 381. 66) FORDOS, m. pr. Ch. 71, pag. 335. .67) HAGER, Zeitschr. anal. Ch. 1865, pag. 204. 68) SCHACHT, Exerd. 1863, pag. 229. 69) FLÜCKIGER, Pharm. Zeitung 1879, No. 57. 70) MYLIUS, Arch. Fharm. 215, pag. 310. 71) SCHACHT, Ebend. (2) 125, pag. 50. 72) PROCTER, Pharm. J. Trans. ; 1. pag. 805. 73) Prescott, Ebend. (3) 10, pag. 66, 128, 182. 74) FLEURY, Journ. de Figure (4) 6, pag. 99. 75) Kieffer, Ann. 103, pag. 271. 76) Mill, Pharm. J. Trans. (3) 2, 77) STEIN, Arch. Pharm. (2) 148, pag. 150. 78) MYLIUS, Ber. 1881, pag. 1122. ⁷³ Tausch, Chem. Centralbl. 1880, pag. 150. 80) Hesse, Ann. 202, pag. 151, 81) Schmidt, br. 1877, pag. 194. 82) WINCKLER, Chem. Centralbl. 1851, pag. 145. 83) BAUER, Arch. Parm. (3) 5, pag. 214. 84) ELDERHORST, Ann. 74, pag. 80. 85) CHOULANT, GILBERT'S Ann. it. pag. 343. 86) Bödeker, Ann. 71. pag. 63. 87) Pelletier u. Caventou, Ann. chim. 12, pag. 122. 88) How, Chem. Centralbl. 1855, pag. 93. 89) PETTENKOFER, Repert. ^{filarm} 4 pag. 45. 90) Choulant, Gilbert's Ann. 59, pag. 412. 91) Dollfus, Ann. 65,

zu einer weichen Masse eingetrocknete Milchsaft, enthält eine grosse Anzahl vor Alkaloiden, von denen das quantitativ überwiegende und arzneilich weitaus

pag. 214. 92) GOEBEL, Repert. Pharm. 11, pag. 83. 93) MERCK, Ann. 24, pag. 46. 94) O DEMANNS, Ann. 166, pag. 77. 95) PASTEUR, Ann. chim. phys. (5) 38, pag. 455. 96) ARPH. Journ. pr. Ch. 53, pag. 331. 97) KARMRODT, Ann. 81, pag. 171. 98) HINTERBERGER, Ann. 7 pag. 205. 99) SCHWARZENBACH, Viertelj. Pharm. 8, pag. 518. 100) GRÄFINGHOFF, Journ. p. Ch. 95, pag. 221. 101) JÖRGENSEN, Ber. 1869, pag. 460, 102) SCHMIDT, Ber. 1875, pag. 1274 103) WRIGHT, Chem. soc. J. 25, pag. 150, 540, 652. 104) Ders., Ebend. (2) 12, pag. 1031 105) BECKETT u. WRIGHT, Ebend. (2) 13, pag. 15. 106) WRIGHT u. RENNIE, Ebend. 37. pag. 609. 107) POLSTORFF, Ber. 1880, pag. 98. 108) CHASTAING, Compt, rend. 94, pag. 44 109) MAYER, Ber. 1871, pag. 121. 110) SCHÜTZENBERGER, Bull. soc. chim. (2) 4, pag. 174 111) BROOCKMANN u. POLSTORFF, Ber. 1880, pag. 88. 112) Dies., Ebend., pag. 86. 113) Dies. Ebend., pag. 91, 92. 114) ARPPE, Ann. 55, pag. 96. 115) LAURENT u. GERHARDT, Ann. dun. phys. (3) 24,. pag. 112. 116) MATTIESSEN u. WRIGHT, Proc. Roy. Soc. 17, pag. 455; Are Supplem. 7, pag. 170. 117) GRIMAUX, Compt. rend. 92, pag. 1140. 118) HESSE, Ber. 1881 pag. 2249. 119) GRIMAUX, Compt. rend. 93, pag. 67. 120) BECKETT u. WRIGHT, Chem. sec J. (2), 13, pag. 689. 121) GRIMAUX, Compt. rend. 93, pag. 217. 122) HUPPERT, Ber. 1871 pag. 881. 123) WERTHEIM, Ann. 73, pag. 210. 124) KRAUT, Ann. 128, pag. 285. 125) Av DERSON, Ann. 75, pag. 82. 126) How, Ann. 88, pag. 336. 127) POLSTORFF, Ber. 1880, pag. 93-128) MATTHIESSEN u. WRIGHT, Proc. Roy. Soc. 17, pag. 460; 18, pag. 83. Ann. Supplem ; pag. 177, 364. 129) MAYER u. WRIGHT, Chem. news. 27, pag 317. 130) Dies., Ber. 1871 pag. 1109. 131) WRIGHT, Proc. Roy. Soc. 20, pag. 8, 203, 278. 132) ROBIQUET, Ann. chie. phys. 51, pag. 259. 133) Anderson, Ann. 77, pag. 341, 134) Merck, Ann. 11, pag. 275 135) WINCKLER, Repert. Pharm. 44, pag. 459. 136) JOBST, N. Repert. Pharm. 21, pag. 4 137) MILLER, Ann. 77, pag. 381. 138) KEFERSTEIN, Poggend. Ann. 99, pag. 275. 139) SEXU-MONT, Jahresber. 1857, pag. 416. 140) KUBLY, Russ. Zeitschr. Pharm. 5, pag. 457. 141) BOUCEU-DAT u. BOUDET, Ann. 88, pag. 213. 142) HUNT, Sillim. Amer. J. (2) 19, pag. 417 143) HESSE, Ann. Supplem. 8, pag. 261. 144) DRAGENDORFF, Russ. Zeitschr. Pharm. 2, pag. 457 145) SCHNEIDER, Journ. pr. Ch. (2) 6, pag. 455. 146) TRAPP, Russ. Zeitschr. Pharm. 2, pag. 1 147) COUERBE, Ann. 17, pag. 173. 148) GERHARDT, Ann. 44, pag. 280. 149) ANDERS. Edinb. new phil. Journ. 50, pag. 103. 150) HAIDINGER, Poggend. Ann. 80, pag. 553. 151) Brown Ann. 92, pag. 325. 152) ARZRUNI, Zeitschr. Krystallogt. 1, pag. 302. 153) BROWN u. FRASE Chem. news 17, pag. 282. 154) Grimaux, Compt. rend. 93, pag. 591. 155) v. Gerichto. Ann. 210, pag. 105. 156) WANKLYN u. CHAPMAN, Chem. soc. J. (2) 6, pag. 161. 157) WEIGHT Proc. Roy. Soc. 19, pag. 371, 504; 20, pag. 8. 158) Armstrong, Chem. soc. J. (2) 9, pag. 5 159) BECKETT u. WRIGHT, Chem. soc. J. (2) 12, pag. 312. 160) WRIGHT, Ebend., pag. 10 161) MATTHIESSEN u. BURNSIDE, Proc. Roy. Soc. 19, pag. 71. 162) WRIGHT, Ber. 18;1 pag. 862. 163) ROBIQUET, Ann. chim. phys. 51, pag. 226. 164) DUMAS u. PELLETIER, Ebes-24, pag. 185. 165) Pelletier, Ebend. 50, pag. 269. 166) Liebic, Ann. 26, pag. 35 167) BLYTH, Ann. 50, pag. 29. 168) MATTHIESSEN u. FOSTER, Proc. Roy. Soc. 11, pag. 55; 12 pag. 501. Chem. soc. J. (2) 1, pag. 342. 169) HESSE, Ann. Supplem. 8, pag. 284. 170) WEET: HEIM, Ann. 73, pag. 208. 171) HINTERBERGER, Ann. 77, pag. 207; 82, pag. 319. 172) Hest. Ann. 178, pag. 241. 173) T. u. H. SMITH, Pharm. J. Trans. (2) 5, pag. 317. 174) JELLIT. Chem. news 9, pag. 216. 175) BECKETT u. WRIGHT, Chem. soc. J. 1876. 1, pag. 164, 652 176) Wöhler, Ann. 50, pag. 1. 177) Reynoso, Compt. rend. 34, pag. 795. 178) Becker? u. WRIGHT, Chem. soc. J. (2) 13, pag. 573. 179) HOFMANN, Ann: 75, pag. 367. 180) WILLIUM Chem. Gas. 1858, pag. 381. 181) Anderson, Ann. 86, pag. 179. 182) MATTHIESSEN u. WEIGHT. Ann. Supplem. 7, pag. 63. 183) MATTHIESSEN, Ann. Supplem. 7, pag. 59. 184) MATTHIESSEN u. FORTER, Ann. Supplem. 5, pag. 332. 185) v. GERICHTEN, Ber. 1881, pag. 310. 186) BECKLT. u. WRIGHT, Chem. soc. J. 1876. 1, pag. 461. 187) WRIGHT, Ebend. 1877. 2, pag. 525. 188) v. Gerichten, Ber. 1880, pag. 1635. 189) PELLETIER, Ann. 5, pag. 154, 163. 190) Course. Ann. 17, pag. 171. 191) HESSE, Ann. 129, pag. 250. 192) Ders., Ber. 1874, pag. 105. 193) STKIN, Journ. pr. Ch. 106, pag. 310. 194) VOGEL, Ber. 1874, pag. 906. 195) WINCELE

wichtigste, das Morphin, die erste überhaupt bekannt gewordene Pflanzenlase ist.

Die zur Zeit bekannten Opiumalkaloide sind die folgenden:

Morphin $C_{17}H_{19}NO_3$. Ps. Codeïn $C_{18}H_{21}NO_3$. Cr. Narcotin $C_{29}H_{28}NO_7$. Pr. Narceïn $C_{23}H_{29}NO_9$. La Codamin $C_{20}H_{25}NO_9$. Mc Laudanin $C_{20}H_{24}NO_4$. Gr. Thebaïn $C_{19}H_{21}NO_3$. Ozpapaverin $C_{21}H_{21}NO_4$. Hy Lanthopin $C_{23}H_{25}NO_4$.

Pseudomorphin C₁₇H₁₉NO₄.
Cryptopin C₂₁H₂₃NO₅.
Protopin C₂₀H₁₉NO₅(?)
Laudanosin C₂₁H₂₇NO₄.
Meconidin C₂₁H₂₃NO₄.
Gnoscopin C₃₄H₃₆N₂O₁₁(?)
Oxynarcotin C₂₂H₂₃NO₈.
Hydrocotarnin C₁₂H₁₅NO₃.

Allem Anschein nach ist hiermit die Reihe der im Opium enthaltenen Basen sich nicht geschlossen. Als Alkaloide, die nicht im Opium, aber in den Samentspeln von Papaver-Arten gefunden wurden, reihen sich an: das Rhoeadin $L_{11}H_{21}NO_6$ und das Papaverosin.

Wie die Zusammenstellung der empirischen Formeln zeigt, sind verschiedene Grumbasen unter sich isomer, andre können als Glieder einer homologen Reihe Migrfasst werden. Die daraus zu entnehmende nahe Beziehung der einzelnen minden und Codein experimentell erwiesen, instem letzteres als ein Methyläther des Morphins aus diesem dargestellt werden im. Ebenso hat man das Hydrocotarnin als künstliches Derivat des Narcotins Malten.

Wie die absolute Menge der bekannteren Opiumbasen in dem Opium von Culturbedingungen und Witterungsverhältnissen abhängig ist und schon aus sem Grunde in den verschiedenen Opiumsorten sehr verschieden gefunden ind, so scheint auch das Mengenverhältniss der einzelnen Alkaloide innerhalb ihrer Grenzen zu schwanken, auch ist keineswegs ausgemacht, dass in jedem ihm alle überhaupt bekannten Opiumbasen enthalten sind.

Der Morphingehalt des Opiums, durch welchen der Werth des letzteren mtlich bedingt wird, ist nicht nur bei den verschiedenen Handelssorten ischem, egyptischem, persischem, indischem Opium), sondern auch bei Opium

Pharm. 59, pag. 1. 196) PETIT, Bull. soc. chim. (2) 18, pag. 534. 197) BECKETT u. han. Chem. soc. J. (2) 13, pag. 699. 198) PELLETIER, Journ. de Pharm. (2) 21, pag. 565; Pg. 29. 199) Couerbe, Ann. chim. phys. (2) 59, pag. 155. 200) KANE, Ann. 19, pag. 7. Marck, Ann. 66, pag. 125. 202) Ders., Ann. 73, pag. 50. 203) Anderson, Ann. 94, 1. 235. 204) H. KOPP, Ann. 66, pag. 127. 205) PASTEUR, Ann. chim. phys. (3) 38, pag. 456. How, Ann. 92, pag. 336. 207) Deschamps, Ann. chim. phys. (4) 1, pag. 453. 208) Hesse, 141, pag. 87. 209) T. u. H. Smith, Pharm. J. Trans. (2) 8, pag. 595, 716. 210) Hesse, 140, pag. 145. 211) Ders., Ann. 149, pag. 35. 212) Ders., Ann. 185, pag. 329. 213) T. u. SMITH, Pharm. J. Trans. (3) 9, pag. 82. 214) MERCK, Ann. 21, pag. 201. 215) v. Ge-TIN, Ann. 212, pag. 165. 216) GODEFFROY, Journ. de Pharm. 10, pag. 635. 217) PROBST, ²/₃, pag. 173. 218) REULING, Ann. 29, pag. 131. 219) POLEX, Arch. Pharm. 116, pag. 77. ^{b. Will.}, Ann. 35, pag. 113. 221) MASING, Arch. Pharm. 208, pag. 224. 222) DRAGEN-^{UI}. Russ. Zeitschr. Pharm. 2, pag. 457. 223) SCHNEIDER, Journ. pr. Ch. (2) 6, pag. 460. ¹ Dana, Magaz. f. Pharm. 23, pag. 125. 225) PROBST, Ann. 31, pag. 241. 226) SCHIEL, 43, pag. 233. 227) Ders., Journ. pr. Ch. 67, pag. 61. 228) Gibb, Viertelj. Pharm. 10, 7 56. 229) WAYNE, Ebend. 6, pag. 254. 230) RIEGEL, Jahrb. Pharm. 11, pag. 102. ^{D. Walz}, Ebend. 7, pag. 282; 8, pag. 147, 209. 232) v. Gerichten u. Schrötter, Ann. 210, ^{36.} 233) Dies., Ber. 1882, pag. 1484. 234) SELMI, Monit. scientif (3) 8, pag. 877.

von derselben Herkunft ein sehr verschiedener. Nach Hesse (34) hängt er wesentlich von dem Stadium der Reife ab, in welchem den Mohnkapseln das Opium entnommen wird. Er vermindert sich mit der zu weit fortschreitenden Reife und verschwindet schliesslich ganz.

GUIBOURT (35) tand in 21 Proben Smyrnaer Opiums 11,70—21,46%, im Mittel 14,72% Morphin, in 3 Proben egyptischen Opiums 5,81, 6,60 und 12,21%, in persischem Opium 11,37%, im ostindischen Patna-Opium zum Arzneigebrauct 7,72%, in solchen zum Rauchen 5,27%, im algierischen Opium 12,10%, in tranzösischem Opium 12,10—22,88%. (Alle Bestimmungen auf das bei 100 getrocknete Opium bezogen. Der Wassergehalt des Opiums beträgt gewöhnlich 15—17, zuweilen bis 24%.)

HOWARD (36) fand in einem guten persischen Opium 10,40 g, Proctor 37 in einem schlechten nur 0,25 g Morphin. Ueber die Zusammensetzung verschiedener Opiumsorten vgl. auch FLÜCKIGER (39).

Von dem für den Arzneigebrauch bestimmten Opium wird ein Minimalgehalt von 10 f (der Trockenzubstanz) an Morphin verlangt.

Von den andern Opiumalkaloiden kommt das Narcotin in nächstgrösslat. Menge im Opium vor, während die Menge der übrigen sehr zurückbleibt. F. und H. Smith geben beispielsweise den Gehalt eines guten, 10 g Monhim enthaltenden Opiums an andern Alkaloiden durch folgende Zahlen an: Narcotin 6,00 g, Papaverin 1,00 g, Codein 0,3 g, Thebain 0,15 g, Narcein 0,02 g. Hesse 38 fand in einem türkischen Opium, welches 8,3 g Morphin enthielt, nur 0,005 g. Lanthopin, 0,0052 g Laudanin und 0,0033 g Codamin.

Ausser den Alkaloiden enthält das Opium noch als charakteristischen Belstandtheil die Meconsäure.

Vergleichende Versuche über die physiologische Wirkung der bekannteren Opiumbasen sind u. A. von Cl. Bernard (Compt. rend. 59, pag. 406) angestellt worden.

Morphin. C₁₇H₁₉NO₃. Nachdem schon 1803 von Derosne (1), 1804 von Seguin (2) und von Sertürner krystallisirbare Substanzen (unreines Morphin resp. Narcotin) gewonnen waren, wurde 1816 von Sertürner (3) das Morphin (Morphiums) rein dargestellt und als salzbildende Base erkannt. Eingehender untersucht wurde es dann zunächst namentlich von Robiquet (4, 5), Pelletiff (6, 7), Duflos (8), Regnault (9), Liebig (10).

Zusammensetzung. Das Morphin wurde von zahlreichen Chemikern mit anstanglich stabweichenden Resultaten analysirt. Liebig (15) stellte dann die Formel C₁₇H₁₈NO₂ ast REGNAULT (9) fand C₁₇H₂₀NO₃. LAURENT (17) gab die Formel C₁₇H₁₉NO₂, welche stat allgemein angenommen ist. Nur WRIGHT (103, 104), glaubt sie zu C₃₄H₃₈N₂O₆ verdoppein zu müssen.

Vorkommen. Ausser im Opium ist das Morphin in den Samenkapseln und in geringerer Menge in den übrigen Theilen der verschiedenen Spielarten von Papaver somniferum I.. enthalten, und zwar am reichlichsten nahe vor der Zeit der Reise. Petit (11) sand es in einem aus den Blättern, Stengeln und Kapselr von P. orientale L. bereiteten Extract. Auch eine nicht zur Gattung Papar gehörende Papaveracee, Argemone mexicana I.. soll Morphin enthalten (14). [12] gegen findet sich das Morphin, srüheren Angaben entgegen, weder in den Samenkapseln (12) noch in den Blumenblättern (13) von P. rhoeas L. Im Opium ist das Morphin in löslicher Form, anscheinend als meconsaures und schweselsauren Salz enthalten.

Gewinnung (4, 8, 18-28). Von den zahlreichen vorgeschlagenen Darstellungsmethoden empfiehlt sich die von MOHR angegebene, welche sich auf die Löslichkeit des Morphins in Kalk-#388er gründet, namentlich dadurch, dass sie von vornherein die Beimengung der meisten andern Opiumbasen ausschliesst: Das zerschnittene Opium wird dreimal mit etwa der dreifachen Menge eissem Wasser ausgezogen, die abgepresste Flüssigkeit auf die Hälfte eingedampft und in eine at- 1 Thl. Kalk und 8 Thln. Wasser bereitete siedende Kalkmilch eingetragen. Nachdem kurze Leit gekocht ist, wird colirt, der Rückstand noch zweimal mit Wasser ausgekocht, die Flüssigkeit así das doppelte Gewicht des angewandten Opiums eingedampft, filtrirt, darauf noch heiss mit silmiak (18 vom Gewicht des Opiums) versetzt und im Sieden erhalten, so lange noch Ammoniak enweicht. Das nach längerer Zeit in braunen, körnigen Massen ausgeschiedene Morphin löst man in Salzsäure, reinigt das salzsaure Morphin durch Umkrystallisiren und eventuell durch Be-Landlung mit Thierkohle, zersetzt es durch Ammoniak und krystallisirt das Morphin aus Alkohol .26). Mann kann auch die Reinigung des rohen Morphins durch Lösen in kalter Kalilauge, Entfarbung dieser Lösung mit Thierkohle und Fällung mit Salmiak bewirken (27). Nach 1st VRY (29) wird nicht aus jedem Opium der ganze Morphingehalt durch reines Wasser ausgaogen, so dass in manchen Fällen die vielfach vorgeschlagene Extraction mit verdünnten Sauren vorzuziehen ist. Hierbei wird auch das Narcotin in Lösung gebracht, welches bei der Behandlung mit reinem Wasser wesentlich im Rückstand bleibt. Dasselbe kann indess mit Beautzung seiner Unlöslichkeit in Kalilauge von dem Morphin leicht getrennt werden. Nach der Methode von Gregory (24), welche sich namentlich empfiehlt, wenn auch die Gewinnung der kegen bekannteren Opiumalkaloide beabsichtigt wird, zieht man das Opium wiederholt mit kwarmem Wasser aus, verdampst die Auszüge unter Zusatz von gepulvertem Marmor zur Syrupswasstenz, fügt überschüssiges Chlorcalcium hinzu und kocht einige Minuten lang. Die Flüssiglet wird darauf mit Wasser verdünnt, vom ausgeschiedenen Harz abfiltrirt, nochmals mit etwas Varmor eingedampft, von dem sich absetzenden meconsauren Calcium getrennt und zum Syrup engeengt. Dieser erstarrt nach einiger Zeit zu einem Brei von Krystallen, welche durch Auspresen von der schwarzen Mutterlauge möglichst befreit und unter Zusatz von Thierkohle aus verig Wasser umkrystallisirt werden. Sie sind ein Gemenge von salzsaurem Morphin und Codein. Ammoniak fällt aus ihrer Lösung nur das Morphin. Aus dem eingedampsten Filtrat wheidet man durch Kochen mit Kalilauge das Code'in ab. Die schwarze, dickliche Mutterlauge voa dem salzsauren Morphin und Codeïn kann man nach dem folgenden, von ANDERSON (30) ugegebenen Verfahren auf Narcotin, Papaverin, Thebaïn und Narcein und das indifferente, sticksofffreie Meconin verarbeiten: Sie wird mit Wasser verdunnt, mit Ammoniak vollständig auspfallt; der wiederholt mit Wasser angefeuchtete und stark ausgepresste Niederschlag, aus Sircotin, Thebain und einem Theil des Papaverins bestehend, wird mit Weingeist ausgekocht. beim Erkalten krystallisirt Narcotin mit etwas Papaverin. Man wäscht das Gemenge mit wenig valtem Weingeist, rührt es mit concentrirter Kalilauge an, wäscht mit Wasser und krystallisirt cas Narcotin wiederholt aus Weingeist, wobei das Papaverin in den Mutterlaugen bleibt. Aus dem Verdampfungsrückstand der letzteren wird durch verdünnte Essigsäure nur das Papaverin aufgenommen, während der Rest des Narcotins ungelöst bleibt. Man fällt das Papaverin durch Ammoniak und krystallisirt es aus heissem Weingeist - Die weingeistige Mutterlauge von der ursprünglichen Krystallisation des Narcotins und Papaverins enthält vorwiegend Thebain mit Pupaverin. Ihr Verdunstungsrückstand wird in heisser, verdünnter Essigsäure aufgenommen und die essigsaure Lösung mit basisch essigsaurem Blei gefällt. Der Niederschlag enthält ausser 'arrigen Substanzen etwas Narcotin und die Hauptmenge des Papaverins. Man digerirt ihn mit Alkohol, verdampft den Auszug, behandelt den Rückstand mit Salzsäure und gewinnt aus der Losung Krystalle des in Salzsäure schwer löslichen salzsauren Papaverins, aus welchen die Base durch Fällen mit Ammoniak und Krystallisiren aus Weingeist rein erhalten wird. — Die nit Bleiessig ausgefällte Flüssigkeit wird durch Schwefelsäure von Blei befreit, durch Ammoniak h: Thebain gefallt und durch Krystallisiren aus Alkohol unter Zusatz von Thierkohle gereinigt.

Das Filtrat von der ursprünglichen Ammoniakfällung der schwarzen Morphinmutterlauge enhält ausser Meconin und etwas Papaverin hauptsächlich Narce'in. Man fällt mit neutralem essigsauren Blei aus, entbleit das Filtrat mit Schwefelsäure, übersättigt mit Ammoniak und ver-

dunstet in gelinder Wärme, worauf in der Kälte allmählich das Narce'n herauskrystallisint. Du weiter verdampste Mutterlauge giebt an Aether das Meconin und den Rest des Papaverins ab von denen nur letzteres durch Salzsäure gelöst wird.

Anstatt des Opiums können auch die getrockneten Samenkapseln des Mohns auf Morphir verarbeitet werden, wozu schon Tillov (31) eine Methode angab. Man hat vorgeschlagen '32', dieselben anstatt des Opiums als Material für die Gewinnung des Morphins nach dem Mohn'scher Verfahren zu benutzen, um diese von der Opiumgewinnung unabhängig zu machen.

GOBLEY (33) empfiehlt, das Opium zunächst mit Terpentinöl bei 1000 auszuziehen, un das Narcotin und eine kautschukartige Substanz zu entfernen und dadurch die Reindarstellund des Opiums zu erleichtern.

Eigenschaften. Das Morphin krystallisirt aus Weingeist in weissen, seide glänzenden Nadeln oder beim langsamen Verdunsten in derberen, durchsichtigen Prismen des rhombischen Systems (40, 41). Spec. Gew. 1,317—1,326 (43). Die Krystalle enthalten 1 Mol. Krystallwasser, welches bei 100° entweicht (79). Nahe über 120° schmilzt das Morphin und erstarrt beim Erkalten zu einer strahag krystallinischen Masse. Durch sehr vorsichtiges stärkeres Erhitzen lassen sett kleine Mengen unzersetzt sublimiren (42).

Das Morphin ist geruchlos, schmeckt im trocknen Zustande schwach, in gelöstem stark bitter, wirkt in sehr geringen Dosen schlaferregend, in grösserer stark giftig. Es löst sich in 40 Thln. kaltem, in 30 Thln. siedendem, absolutem Alkohol.

1 Liter Wasser löst bei 10° 0,1 Gramm, bei 20° 0,2 Gramm, bei 30° 0,3 Gramm und bei 40° 0,4 Gramm Morphin. Ueber 45° nimmt die Löslichkeit rascher 12 (108). In reinem Aether, in Benzol und fetten Oelen, nach Prescott (44) auch in reinem Chloroform, ist es fast unlöslich. Von kaltem Amylalkohol bedarf er etwa 400 Thle., von siedendem 90 Thle, von kaltem Essigäther gegen 500 The zur Lösung. Sehr leicht wird es von den wässrigen Lösungen der Alkalien um alkalischen Erden gelöst. Von wässrigem Ammoniak (spec. Gew. 0,97) sind 117 Thle. erforderlich. In kleiner Menge wird das Alkaloid auch von kohlersaurem Ammoniak und Salmiak aufgenommen. In frisch gefälltem Zustande löst sich das Morphin in manchen Lösungsmitteln, namentlich in Aether, wel reichlicher, als nachdem es krystallinisch geworden ist.

Die weingeistige Lösung reagirt deutlich alkalisch. Das Morphin wirkt links drehend. BOUCHARDAT fand $(\alpha)_r = -88,04$ für die Lösung in verdünnten Säure (45). In der alkoholischen Lösung ist das Drehungsvermögen ungefähr eberst gross. In alkalischen Lösungen ist dasselbe kleiner. Es wurde für diese wehrense (46) genauer bestimmt.

Reactionen. Mit neutraler Eisenchloridlösung geben Morphinsalze eine intensiv dunktblaue Färbung (47, 6). Die Reaction ist sehr charakteristisch, setzt aber eine nicht zu groet Verdünnung und die Reinheit des zu erkennenden Morphins voraus. — Wird eine kleine Menge Morphin in concentrirter Schwefelsäure gelöst und die Lösung nach 12—24 Stunden oder nach kurzem Erhitzen auf 100—150° mit einem Tropfen Salpetersäure oder einigen Körnehen Salpeter versetzt, so entsteht eine prachtvoll blauviolette Färbung, die bald in ein langsam zu Orangegeih abblassendes dunkles Blutroth übergeht (48). Anstatt der Salpetersäure können Chlorwasser chlorsaures Kalium und namentlich unterchlorigsaures Natrium angewandt werden. Die Reautom gestattet noch die Erkennung von 100 Milligr. Morphin. — Durch Eisenchlorid wird de auf 150° erhitzt gewesene schwefelsaure Lösung vorübergehend blutroth, dann violett, schlieblich schmutzig grün gefärbt. — Eine frisch bereitete Lösung von 1—5 Milligr. molybdänsauren Natrium oder Ammoniak in je 1 CC concentrirter Schwefelsäure ruft beim Zusammentresten und Morphin eine schön violette Färbung hervor, die bald in Blau, dann in ein schmutziges Gren übergeht und endlich verschwindet (49). Diese Reaction übertrifft die mit Schwefelsäure und

Salpetersäure eintretende noch an Empfindlichkeit, ist aber weniger unzweideutig. Beide Reactionen werden durch die gewöhnlichen Beimengungen des aus organischen Gemengen noch nicht völlig rein isolirten Morphins nicht gestört.

Da Jodsäure und Ueberjodsäure durch Morphin schon in der Kälte reducirt werden, so können z. B. durch jodsaures Natrium und Schwefelsäure und Prüfung der gelb gewordenen Flüssigkeit mit Chloroform oder Stärkekleister noch sehr geringe Mengen des Alkaloids nachgewiesen werden. Die Reaction hat natürlich für sich wenig Beweiskraft. Sie wird dadurch charakteristischer, dass die gelbe Färbung der mit Jodsäure versetzten Morphinlösung auf Zusatz von Ammoniak nicht verschwindet, sondern noch intensiver und dunkler wird (50).

Wird Morphin mit etwas überschüssiger Jodsäurelösung behandelt und die Masse mit schwefelsäure versetzt, so entsteht eine orangerothe Färbung, die beim Sättigen mit Soda in Rothviolett übergeht (234).

Auch rothes Blutlaugensalz, sowie Goldchlorid und salpetersaures Silber werden durch Morphinlösungen reducirt. Der in Morphinlösungen durch Phosphormolybdänsäure erzeugte Niederschlag wird durch concentrirte Schwefelsäure blau, beim Erwärmen dunkelbraun gefärbt mid giebt mit Jodsäure und Chloroform die Jodreaction (51, 52). Wird Morphin mit einem Gemisch aus 2 Thln. Schwefelsäure und 1 Thl. Wasser auf 150° erhitzt, so entsteht Sulfonorphid, welches nach dem Erkalten durch Ammoniak gefällt wird, sich rasch röthlichbraun farbt und beim Schütteln mit Chloroform diesem eine rosenrothe Farbe ertheilt (53). Mischungen von Morphin mit etwas Zucker werden auf Zusatz von concentrirter Schwefelsäure rosenroth bis weinroth, besonders deutlich, wenn nachträglich einige Tropfen Bromwasser hinzugefügt werden 54). Verdampft man einen Tropfen verdünnter Morphinlösung in gelinder Wärme mit einer ialt bereiteten Lösung von Mennige in Eisessig, so bleibt ein Rückstand, dessen zunächst gelbe Farbe durch Orangeroth in Violett übergeht. (Unterscheidung von einem Jodsäure reducirenden und mit Eisenchlorid sich blau färbenden Cadaveralkaloid.) (55)

Wird eine Spur Morphin in starker Salzsäure gelöst und mit einem Zusatz von etwas concentrirter Schweselsäure bei 100-120° verdampst, so tritt eine selbst bei Gegenwart verkohlender Salzsäure leicht erkennbare Purpursärbung ein. Fügt man zum Verdampsungsrückstand wieder Salzsäure und neutralisirt mit doppelt kohlensaurem Natrium, so entsteht eine lustbeständige wolette Färbung, die nicht in Aether übergeht. Werden aber noch einige Tropsen einer concentrirten Lösung von Jod in Jodwasserstossäure zugesetzt, so geht das Violett in Grün über, und die grüne Substanz wird von Aether mit Purpursarbe gelöst (56). Löst man Morphin in concentrirter Schweselsäure und rührt etwas arsensaures Natrium ein, so entsteht eine blauviolette Färbung, die beim Erwärmen in Hellgrün übergeht. Letztere Farbe wird durch Wasserzusatz n Rosenroth und dann in Blau verwandelt (57, 58). In kalter concentrirter Schweselsäure gelostes Morphin sär bt sich mit Eisenchlorid indigblau (59). Beim Zusammenreiben von Jodsäureruhydrid mit Morphin entsteht eine tief violette, dann hellbraune Färbung (60).

Von den allgemeinen Fällungsreagentien für Alkaloide geben Phosphormolybdänsäure, Kaliumwismuthjodid, Goldchlorid und Jod-Jodkalium mit schwefelsaurem Morphin noch bei einer Verdünnung von 1:5000 Trübung oder Niederschlag, bei der Verdünnung 1:1000 bewirken auch Kaliumquecksilberjodid und Kaliumcadmiumjodid Niederschläge, von denen der erstere amorph, der letztere, erst allmählich entstehende, krystallinisch ist. Gerbsäure trübt schwach. Bei der Verdünnung 1:100 erzeugt Pikrinsäure einen starken Niederschlag, Quecksilberchlorid einen krystallinischen Niederschlag, Platinchlorid geringe Fällung, während dichromsaures Kalium kaum trübt und Rhodankalium, sowie Blutlaugensalz noch keine Fällung geben. (DRAGENDORFF). Durch Alkalien oder Ammoniak wird das Morphin aus seinen Salzlösungen als anfangs amorpher, aber bald krystallinisch werdender Niederschlag gefällt, der sich in überschüssigen Alkalien sehr leicht, in Ammoiak nur sehr wenig löst. Auch kohlensaure und doppeltkohlensaure Alkalien fällen kohlensäurefreies Morphin. Nach Zusatz von Weinsäure wird durch doppeltkohlensaure Alkalien keine Fällung bewirkt (16). Für die Abscheidung des Morphins aus organischen Gemengen ist die allgemeine Methode von STAS nicht empfehlenswerth, da das Morphin, namentlich nachdem es krystallinisch geworden, von Aether kaum aufgenommen wird. Bei Anwendung des Dragendorff'schen Verfahrens kommt in Betracht, dass das Alkaloid auch aus ammoniakalischer Lösung weder durch Petroleumäther, noch in bemerkenswerther Menge durch Benzol ausgeschüttelt wird. Auch Chloroform nimmt nur einen kleinen Theil davon auf, ∞ dass man die Hauptmenge des Morphins in dem Amylalkohol-Auszug aufzusuchen hat, welcher zweckmässig durch sofortiges Auschütteln der ammoniakalisch gemachten, schon vorher auf $50-60^{\circ}$ erwärmten Lösung mit dem Amylalkohol bereitet wird.

Nach Einführung von Morphin durch den Mund oder den Oesophagus konnten DRAGENDORFF und KAUZMANN (61) im Magen stets das Alkaloid nachweisen, falls nicht vor dem Tode
schon mehrere Tage verflossen waren. Der Darminhalt ist kein geeignetes Untersuchungsobject.
Im Gehirn wurde nie Morphin gefunden. Leber und Galle gestatteten die Nachweisung, falls
nicht die Einführung durch subcutane Injection stattgefunden hatte. Im Blut befindet sich du
Morphin auch im letzteren Falle. Im Harn wird es mitunter, aber nicht immer gefunden (62,
63). Gegen die in Leichen stattfindenden Fäulnissprocesse ist das Morphin verhältnissmässig
widerstandsfähig, so dass es noch nach Wochen nachweisbar zu sein pflegt. Selmi's Entdeckung
eines in manchen Reactionen dem Morphin ähnlichen Leichenalkaloids fordert zu besondere
Vorsicht auf (55).

Für die quantitative Bestimmung des Morphins im Opium sind sehr zahlreich Methoden vorgeschlagen, von denen die meisten das Alkaloid in angenähert reinem Zustand isoliren und wägen lassen (64—70, 28). Vergleichende Zusammenstellungen: (71—73) FIER (74) scheidet das Morphin nur unrein ab und bestimmt es alkalimetrisch. KIEFFER (75) versuchte eine Titrirmethode auf die reducirende Einwirkung des Morphins auf rothes Blutlaugen salz zu gründen. Die Reduction der Jodsäure wird bei den von MILL (76), STEIN (77) und MYLIUS (78) angegebenen colorimetrischen Methoden benutzt.

Nach Flückiger werden 8 Gramm des bei 100° getrockneten und gepulverten Opium durch Waschen mit Aether von Narcotin befreit, der Rückstand mit 80 Gramm Wasser aus gezogen, von dem Filtrat 42,5 Gramm mit 12 Gramm Weingeist (spec. Gew. 0,815 bei 15° 10 Gramm Aether und 1,5 Gramm Ammoniak (spec. Gew. 0,96) vermischt. Nach 24 Stunde bringt man das Ganze auf ein mit Aetherweingeist befeuchtetes Filter, wäscht die zurückbleben den Morphinkrystalle mit 10 Gramm Aetherweingeist, dann mit ebensoviel reinem Aether un bestimmt ihr Gewicht.

Salze. Das Morphin ist eine einsäurige Base. Es neutralisirt die Säure vollständig. Die Salze sind meistens krystallisirbar, in Wasser und Weingeis löslich. Sie schmecken stark bitter. Zum arzeneilichen Gebrauch diente frühe fast ausschliesslich das essigsaure Salz, an dessen Stelle jetzt grossentheils da salzsaure und das schwefelsaure Salz getreten sind.

Salzsaures Morphin, $C_{17}H_{19}NO_3\cdot HCl+3H_2O$ (9). Weiche, seideglänzende, z Buscheln vereinigte Nadeln, löslich in 16—20 Thln. kaltem, in weniger als 1 Thl. siedender Wasser, leicht auch in Alkohol. Das Krystallwasser entweicht schon bei 100° (79). Das reta Salz darf sich auch bei 130° nicht bräunen. Den Drehungscoöfficienten bestimmte Hesse 4° für p=1-4 und $t=15^\circ$ zu $(\alpha)_D=-(100,67-1,14\cdot p)$.

Aus heissem Alkohol oder besser Methylalkohol erhält man das wasserfreie Salt al glänzendes Krystallpulver oder in vierseitigen rhombischen Prismen, die bei 15° in 51 This Methylalkohol löslich sind (80).

Bromwasserstoffsaures M., C₁₇H₁₉NO₃·HBr+2H₂O (81). Lange, zu dichtz Büscheln vereinigte, leicht lösliche Nadeln, die bei 100° wasserfrei werden.

Jodwasserstoffsaures M., $C_{17}H_{19}NO_3 \cdot HJ + 2H_2O$ (7, 82, 83, 81). Lange, < bi glänzende, zu Rosetten gruppirte Nadeln, bei 100° wasserfrei werdend, in kaltem Wasser v^{\sharp} wenig, in heissem leichter löslich.

Fluorwasserstoffsaures M. (84), lange, vierseitige Prismen, schwer löslich in Wasst unlöslich in Alkohol und Aether.

Salpetersaures M. (3, 85), strahlig vereinigte Nadeln, schon in 1½ Thl. Wasser locket Ueberchlorsaures M., C₁₇H₁₉NO₃·ClO₄H + 2H₃O (86), Büschel von seideglänzendet Nadeln, in Wasser und Alkohol ziemlich leicht löslich, beim Erhitzen explodirend.

Schwefelsaures M., 2(C₁₇H₁,NO₃)SO₄H₂+5H₂O (87, 15, 9), leicht lösliche, buschelförmig vereinigte Nadeln.

Unterschwefligsaures M., $2(C_{17}H_{19}NO_3)S_2O_3H_2 + 4H_9O$ (88), seideglänzende Nadeh, in 32 Thln. kaltem Wasser, aber erst in 1050 Thln. kaltem Alkohol löslich.

Phosphorsaures M. (89), das schwer lösliche neutrale Salz krystallisirt in Würfeln, ein sanres in Nadelbüscheln.

Kohlensaures M. (90), löst man Morphin in Wasser, welches unter Druck mit Kohlensaure gesättigt ist, so krystallisirt bei starker Abkühlung das kohlensaure Salz in kurzen Prismen, die in 4 Thln. Wasser löslich sind und sich in der Wärme sehr leicht zersetzen.

Sulfocyansaures M. (91), krystallisirt aus einer Auflösung von Morphin in wässriger Sulfocyansäure in kleinen, wasserhellen Nadeln, die schon bei 100° schmelzen.

Cyanursaures M. (84), lange Prismen, die sich bei dem Versuch des Umkrystallisirens in eine amorphe Masse verwandeln.

Ameisensaures M. (92), kleine, leicht lösliche Prismen.

Essigsaures M. (3, 93), $C_{17}H_{19}NO_3\cdot C_2H_4O_2 + 3H_2O$ (94), aus der bei $40-50^{\circ}$ verdunsteten Lösung scheidet sich das Salz in seideglänzenden Nadeln aus. Leicht löslich in Wasser, weniger in Alkohol, unlöslich in Aether. Die Lösung giebt beim Sieden Essigsäure ab, und nach dem Eindampfen bei zu hoher Temperatur bleibt beim Lösen des Salzes in Wasser freies Morphin zurück. Für die wässrige Lösung (p=2,5) ist (α)p=-77, für die absolut alkoholische (p=1,2)p=-100,4 (94).

Buttersaures M., C₁₇H₁₉NO₃·C₄H₈O₂ (41), rhombische Krystalle, bei 12,5° in 7 Thln. Wasser, auch in Alkohol löslich. Spec. Gew. 1·215.

Baldriansaures M. (95), grosse, rhombische, fettglänzende Krystalle.

Harnsaures M. (84), kurze Prismen, die sich nicht unzersetzt umkrystallisiren lassen.

Milchsaures M., C₁₇H₁₉NO₃·C₂H₆O₃ (41), dunne Tafeln oder Prismen des monodinen Systems, bei 13⁰ in 10 Thln. Wasser, in der Hitze viel leichter löslich, weniger in Alkobol. Spec. Gew. 1·3574.

Oxalsaures M. (41), rhombische Prismen, bei 12° in etwa 21 Thln. Wasser, kaum in Alkohol löslich. Spec. Gew. 1.286.

Weinsaures M. $2(C_{17}H_{19}NO_{9})C_{4}H_{6}O_{6} + 3H_{9}O$ (96), warzenförmige Gruppen dicht verwachsener Nadeln, an der Luft etwas verwitternd, leicht löslich in Wasser und Weingeist. Die Lösung wird von Alkalien nicht gefällt.

Saures weinsaures M. (96), ist schwerer löslich und krystallisirt leicht in kleinen, fachen, rechtwinkligen Prismen.

Meconsaures M. (4), ist in Wasser und Weingeist äusserst leicht löslich, nicht krystallissrbar.

Hippursaures M. (84), amorphe, leicht lösliche Masse.

Mellithsaures M. (97), mikroskopische Nadeln, löslich in Wasser, aber nicht in Alkohol und Aether.

Doppelsalze. Platindoppelsalz, 2(C₁₇H₁₉NO₃·HCl)·PtCl₄ (10), gelber, käsiger Niederschlag, unter heissem Wasser harzig zusammenballend, etwas darin löslich und beim Verdampsen in gelinder Wärme krystallisirbar.

Quecksilberdoppelsalz, C₁₇H₁₉NO₃·HCl·2HgCl₂ (98), krystallinischer Niederschlag, wraig löslich in kaltem Wasser oder Weingeist, leichter in heissem Weingeist, sehr leicht in contentrirter Salzsäure; aus letzerer beim Verdunsten in grossen, glasglänzenden Krystallen sich austebeidend.

Cyanwasserstoffsaures Morphin-Platincyanür, 2(C₁₇H₁₉NO₃·CNH)Pt(CN)₂
199), wird durch Kaliumplatincyanür aus einer Lösung von essigsaurem Morphin als ein bald
krystallinisch werdender Niederschlag gefällt.

Weinsaures Morphin-Antimonoxyd (41), aus saurem weinsaurem Morphin und Antimonoxyd gewonnen, bildet warzige Krystalle, die sich in kaltem Wasser schwer lösen und durch längeres Kochen mit Wasser zersetzt werd in.

Morphin-Chlorzink, C₁₇H₁₉NO₃·ZnCl₂+2H₂O (100). Wenn heisse weingeistige Losungen von Morphin und Chlorzink gemischt und das ausgeschiedene Zinkoxyd vorsichtig durch etwas Salzsäure gelöst wird, so krystallisirt beim Erkalten diese Verbindung in glasglänzenden Körnern. —

Jodverbindungen des Morphins. Das Tetrajodid, C₁₇H₁₉NO₂-HJ₄ (101, 83. wird aus Morphinsalzlösungen durch Jod-Jodkalium als krystallinischer Niederschlag gefällt, der aus starker Jodkaliumlösung in fast schwarzen Säulen krystallisist.

Das Sesquijo did, 2(C₁₇H₁₉NO₃)J₃ (7, 83), erhält man durch Verreiben des Alkaloids mit dem halben Gewicht Jod und Krystallisiren aus Weingeist als röthlich braune, krystallinische Masse. —

Mit Schwefelwasserstoff giebt das Morphin eine sehr unbeständige, nicht isolirbære Verbindung (102).

Beim Erhitzen von Morphin mit Essigsäure, Buttersäure, Benzoësäure oder deren Anhydriden treten Säureradicale für Wasserstoff ein. Die niedrigsten der entstehenden substituirten Verbindungen sollen nach WRIGHT zu einer Verdopplung der Morphinformel nöthigen (104, 105). Derselbe erhielt nämlich bei Anwendung kleiner Mengen Essigsäureanhydrids eine als »Monoacetylmorphin« bezeichnete Verbindung von der angeblichen Formel $C_{34}H_{3.7}(C_2H_3O)N_2O_6$. Durch Einwirkung grösserer Mengen Essigsäureanhydrids wurden drei sogen. »Diacetylmorphine«, $C_{34}H_{3.6}(C_2H_3O)_2N_2O_6$ erhalten:

»a-Diacetylmorphin«, in sehr geringer Menge entstehend, krystallisirt aus Aether wasserfrei oder mit 2H₂O, giebt mit Salzsäure ein in kaltem Wasser ziemlich schwer lösliches Salz mit 6H₂O und mit Aethyljodid ein Additionsprodukt, welches aus 85 f Weingeist mit 1H₂O krystallisirt.

- »β-Diacetylmorphin«, das Hauptprodukt, ist unkrystallisirbar; auch das sehr leicht lösliche salzsaure Salz und die Aethyljodidverbindung sind amorphi
- »γ-Diacetylmorphin« krystallisirt aus Aether wasserfrei, bildet ein sehr leicht lösliches, schwer krystallisirendes salzsaures Salz und eine aus 85 g Weingeist mit 3H₂O krystallisirende Aethyljodidverbindung.
- » Tetracetylmorphin«, d. h. $C_{34}H_{34}(C_2H_3O)_4N_2O_6$, entsteht bei Anwendung sehr überschüssigen Essigsäureanhydrids. Kohlensaures Natrium fällt es als flockigen, später krystallinischen Niederschlag, der aus Aether in schöner, wasserfreien Krystallen anschiesst, in Kalilauge leicht, in Ammoniak schwer lowlich ist und sich mit Eisenchlorid nicht färbt. Sein

salzsaures Salz, $C_{34}H_{34}(C_2H_3O)_4N_2O_6\cdot 2HCl$, bildet sehr leicht lösliche Krystalle und giebt mit Platinchlorid ein amorphes Doppelsalz. Mit Aethyjodid addirt sich die Base zu der krystallisirbaren Verbindung $C_{34}H_{34}(C_2H_3O_4N_2O_6\cdot 2C_2H_5J + H_2O_5)$.

Beim Sieden mit Wasser zerfallen die acetylirten Basen in Morphin und Essigsäure. Aus dem »Tetracetylmorphin entsteht dabei zunächst »a-Diacetylmorphin.

In annlicher Weise wie die acetylirten Basen wurden erhalten: (105), α -Dibutyrylmorphin, $C_{34}H_{36}(C_4H_7O)_2N_3O_6$, eine in Aether lösliche, krystallisirbare Base, ein β -Dibutyrylmorphin ϵ , welches amorph ist und sich ausserdem von der vorigen Verbindung da durch unterscheidet, dass es sich mit Eisenchlorid blau färbt,

»Tetrabutyrylmorphin«, C₃₄H₃₄(C₄H₇O)₄N₃O₆, amorph, mit Salzsäure ein amorphes Salz bildend, und ein »Acetylbutyrylmorphin«, welches bei gleichzeitiger Einwukung von Essigsäure und Buttersäure auf Morphin entstehen soll. Ferner wurde durch Einwirkung von Benzoössäureanhydrid (105), oder von Benzoylchlorid (106), auf Morphin das soger »Tetrabenzoylmorphin« gewonnen, welches ein amorphes salzsaures Salz gab und sich mit Eisenchlorid nicht färbte. Durch anhaltendes Kochen ihrer weingeistigen Lösung wurde dese Base in das amorphe »Dibenzoylmorphin« übergeführt, welches auch bei langem Erhuten von Morphin mit Benzoësäure auf 150° entstand.

Abweichende Resultate erhielt POLSTORFF (107), beim Behandeln des Morphins mit Benroylchlorid bei 100-110°. Es entstand Tribenzoylmorphin, $C_{17}H_{16}(C_7H_5O)_3NO_2$. Dasselle

bildet grosse, farblose Prismen, bei 186° schmelzend, unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem, leichter in siedendem Alkohol. Nach WRIGHT und RENNIE (106), ist diese Verbindung Dibenzoylmorphin, d. h. identisch mit ihrem sogen. »Tetrab enzoylmorphin«. —

Die Einwirkung mehrbasischer Säuren auf Morphin untersuchten BECKETT und WRIGHT (120). Beim Erhitzen des Morphins mit der doppelten Menge Bernsteinsäure entsteht die durch Ammoniak oder kohlensaure Alkalien fällbare, aus Alkohol krystallisirbare Verbindung $C_{14}H_{16}(C_4H_5O_2)_2N_2O_6+8H_2O$. Ein ähnlicher Körper entsteht mit Camphersäure. Die Reactionsmasse aus Oxalsäure und Morphin enthielt vorwiegend Trimorphin.

Durch Einwirkung von salpetriger Säure auf in Wasser suspendirtes Morphin erhielt Mayer (109), ein Nitrosomorphin, $C_{17}H_{18}(NO)NO_3 + H_2O_5$, in Form kleiner, schwer löslicher, gelber bis rothgelber Krystalle. Beim Kochen desselben mit Wasser entwickelt sich ein geruchloses Gas, und es bleibt ein in Wasser und Aether unlöslicher, in Alkohol äusserst schwer löslicher Körper zurück von der Formel $C_{17}H_{19}NO_4$ oder $C_{17}H_{18}NO_4$, der also im ersten Falle ein Oxymorphin wäre. Er giebt keine Reaction mit Eisenchlorid und entwickelt beim Erwärmen mit Salzsäure Chlor. Sowohl aus diesem Körper, wie aus dem Nitrosomorphin wurde durch Einwirkung mässig concentrirter Schwefelsäure ein in dieser Säure sehr schwer lösliches, aus Wasser krystallisirbares Salz von der Formel $2(C_{17}H_{19}NO_3)\cdot 2H_2O\cdot SO_4H_2$ oder $2(C_{17}H_{18}NO_3)2H_2O\cdot SO_4H_2$ erhalten, aus dessen Lösung Ammoniak die betreffende, nicht näher untersuchte Base fällt. Sie färbt sich mit Eisenchlorid schwarz.

Schützenberger (110), gewann durch Erhitzen einer Lösung von salzsaurem Morphin mit der äquivalenten Menge salpetrigsauren Silbers auf 60° eine von ihm als Oxymorphin betrachtete Base, die aber später als Oxydimorphin, C₂₄H₃₆N₂O₆, erkannt wurde (111). Dasselbe Oxydimorphin erhält man durch Einwirkung von rothem Blutlaugensalz (112), oder von übermangansaurem Kalium (113). Es entsteht auch durch Einwirkung des atmosphärischen Sauerstoffs auf eine ammoniakalische Morphinlösung. Das freie Oxydimorphin ist in Wasser, Alkohol, Aether u. s. w. fast ganz unlöslich. Aus seinen Salzlösungen wird es durch kaustische oder kohlensaure Alkalien als schleimige Masse gefällt, durch einen Ueberschuss der ersteren, weniger leicht durch Ammoniak, wieder gelöst. Beim Erwärmen der ammoniakalischen Lösung scheidet es sich in dichter, krystallinischer Form ab. Es enthält 3 Mol. Krystallwasser, die bei 150° vollständig entweichen.

Das salzsaure Oxydimorphin bildet ein krystallwasserhaltiges, in heissem Wasser ziemlich leicht lösliches, krystallinisches Pulver.

Das schwefelsaure Salz, $C_{34}H_{36}N_2O_6\cdot SO_4H_2 + 8H_2O$, krystallisirt in concentrisch gruppirten Nadeln, die sich in kaltem Wasser schwer, in heissem leicht lösen. Eine Methylirung oder Benzoylirung des Oxydimorphins gelang nicht. —

Durch Kochen mit verdünnter Salpetersäure erhielt CHASTAING (108), aus dem Morphin eine angeblich vierbasische Säure von der Zusammensetzung C₁₀H₉NO₉. Sie ist schwer krystallisirbar. Ihr Baryum- und Bleisalz krystallisiren mit 4H₂O. Heisse, concentrirte Salpetersäure führt die Säure in Pikrinsäure über.

Chlorkalklösung scheidet aus einer Lösung von Morphin in überschüssiger Salzsäure grünlich weisse Flocken ab. Löst man dieselben in wenig Alkohol, fällt mit Wasser und nimmt in Aether auf, so hinterlässt dieser beim Verdunsten ein über Schwefelsäure allmählich krystallinisch werdendes Oel. Diese Substanz $(C_{17}H_{16}Cl_3NO_{10}?)$, ist schwer löslich in Wasser und Säuren, leicht löslich in Ammoniak und in Alkohol (109).

Beim Erhitzen mit concentrirter Salzsäure wird das Morphin unter Abspaltung von Wasser in Apomorphin übergeführt (s. unten).

Sulfomorphid (114, 115), ist ein durch Einwirkung von Schwefelsäure auf Morphin entstehender Körper genannt worden. Dampft man schwefelsaures Morphin mit etwas überschüssiger Schwefelsäure zur Trockne, erhitzt auf 150—160 und löst in heissem Wasser, so scheidet sich das Sulfomorphid, C₃₄H₃₆N₂O₄S, in amorphen, kugeligen, weissen Massen aus. Wright (130), hält es für schwefelsaures Tetramorphin. —

Mit Alkalien und alkalischen Erden giebt das Morphin lösliche Verbindungen, die aus der im Vacuum verdunsteten Lösung in wasserhaltigen Krystallen erhalten werden können (108).

Aether des Morphins, von Grimaux »Codeïne« genannt, werden durch Erhitzen von Morphin in alkoholischer Lösung mit Alkalien und Alkyljodiden erhalten (117). Bei Anwendung von gleichen Molekülen Morphin, Methyljodid und Natriumhydroxyd entsteht nach GRIMAUX in ziemlich geringer Menge ein Methyläther, C₁₇H₁₈NO₂·OCH₃, (Codomethylin), der identisch ist mit dem natürlichen Codein, während ein grosser Theil des Methyljodids zur Bildung von Methylmorphinjodid und Methylcodeïnjodid verwendet wird. Wendet man die doppelte Menge Methyljodid an, so bildet sich fast nur das letztere Additions produkt des Morphinmethyläthers, und zwar ist dasselbe wieder identisch mit dem aus Codeïn und Methyljodid erhaltenen (117). HESSE (118) erhielt nach der Methode von Grimaux eine im Allgemeinen mit dem Codein übereinstimmende Base, die er aber wegen des etwas geringeren Drehungsvermögens ihres sairsauren Salzes (- 104,8 statt 108,1°) für verschieden vom Codein hält und als a-Methylmorphin bezeichnet. Gleichzeitig bildete sich ein zweiter Methylather, das β-Methylmorphin, dessen salzsaures Salz in langen, seideglänzenden Nadeln krystallisirte, leichter löslich war, als das salzsaure Codein und mit Alkalien einen öligen oder doch amorph bleibenden Niederschlag gab. Wird bei der Synthese Kaliumhydroxyd statt Natriumhydroxyd angewandt, so soll nur dieser zweite Methyläther des Morphins entstehen. (Vergl. die spätere Mittheilung: Ber. 1882, pag. 2260.)

Der Aethyläther C₁₇H₁₈NO₂·OC₂H₅ (117) (Codäthylin) krystallisirt mt 1 Mol. Wasser in schönen, harten, glänzenden Blättern, die sich in 35—40 Thln. siedendem Wasser, leicht in Aether und Alkohol lösen. Schmelzp. 83°. Sein salzsaures Salz bildet warzenförmige Gruppen feiner Nadeln. Es wird durch ätzende und kohlensaure Alkalien, aber nicht durch Ammoniak gefällt. Mit Methyljodid addirt sich der Morphinäthyläther zu dem Jodid C₁₇H₁₈NO₂·OC₃H₂·CH₃J, welches beim Kochen mit concentrirter Kalilauge, sowie bei der Behandlung mit Silberoxyd und starkem Eindampfen des Filtrats eine feste, bei 132° schmelzende tertiäre Base liefert (154).

Der Aethylenäther, $2(C_{17}H_{18}NO_3)C_2H_4$, (Dicodethin) (119) mittelst Aethylenbromid dargestellt, lässt sich aus 50°_4 Weingeist in kleinen, weissen Nadeln krystallisiren, die sich oberhalb 200° ohne Schmelzung zersetzen und sich, wie die übrigen Morphinäther, mit eisenchloridhaltiger Schwefelsäure blau fürber Auch mit Propyljodid, Allyljodid, Epichlorhydrin und Methylen-Acetochlorhydrin wurden Morphinäther dargestellt (119). Bringt man Morphin oder seine Aether mit Methylenacetochlorhydrin (CH₂Cl·O·C₂H₃O) und Schwefelsäure zusammen. so färbt sich die Flüssigkeit rosenroth und binnen einigen Minuten intensiv purpurroth. Aus der nach 24 Stunden mit Wasser verdünnten Flüssigkeit fällt Ammonial

eine gelbe, amorphe Base, $CH_2 \cdot (C_{17}H_{18}NO_3)_2$?), welche in Alkohol leicht, in Aether wenig, in Benzol nicht löslich ist und sich mit concentrirter Schwefelsäure sofort purpurviolett färbt (121). —

Beim Erhitzen mit Monochloressigsäure giebt das Morphin eine leicht lösliche, anstallisirbare Verbindung (122).

Bei der Destillation des Morphins mit Zinkstaub entstehen Phenanthren und verschiedene Basen, nämlich ausser Ammoniak und Aminbasen Pyrrol, Pynidin, anscheinend Chinolin und eine für Phenanthrenchinolin gehaltene Base (232). Mit überschüssigem Kaliumhydroxyd auf 200° erhitzt liefert das Morphin ein Destillat, in welchem sich Methylamin befindet (123). Kleine Mengen flüchtiger Basen entstehen ebenfalls beim Erhitzen des Alkaloids mit heiss gesättigter Barytlösung auf 250—265° (124). Auch die harzigen Produkte der Einwirkung von concentrirter Salpetersäure auf Morphin geben beim Erhitzen mit Kaliumhydroxyd Methylamin (125).

Mit Alkyljodiden addirt sich das Morphin direkt zu den Jodiden von Ammoniumbasen:

Methylmorphinjodid C₁₇H₁₉NO₃·CH₃J entsteht beim Erhitzen desselben mit Methyljodid und Alkohol auf 100° (126). Es scheidet sich als farbloses, trystallinisches Pulver aus und bildet aus heissem Wasser umkrystallisirt, glänzende Prismen mit 1 Mol. Krystallwasser. In entsprechender Weise erhält man bei mehrstündigem Erhitzen das Aethylmorphinjodid, welches in heissem Wasser kicht lösliche, in Alkohol schwer lösliche Nadeln mit 4H,O bildet. Die beiden Jodide werden durch Kalilauge nicht zersetzt. Silberoxyd ist nicht anwendbar, weil es oxydirend wirkt. Dagegen gelang es, durch Umsetzung des Methylmorphinjodids mit schwefelsaurem Silber und Zersetzung des schwefelsauren Salzes mit Baryumhydroxyd das Methylmorphinhydroxyd, C17H19NO3·CH3OH +5H₂O, zu gewinnen. Es krystallisirt in farblosen, zarten Nadeln, sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether. Die wässrige Lösung färbt sich an der Luft dunkel. Das Methylmorphinjodid wird in alkalischer Lösung durch rothes Blutlaugensalz mit derselben Leichtigkeit oxydirt, wie das Morphin selber (127). Es entsteht dabei das basische Methyloxydimorphinjodid, C₁₄H₃₆N₂O₆·CH₃J·CH₃OH+5H₂O, welches farblose, in kaltem Wasser schwer lösliche, alkalisch reagirende Täfelchen bildet. Durch heisse, verdünnte Jodwasserstoffsäure erhält man daraus das ebenfalls in der Kälte schwer lösliche neutrale Salz, C₃₄H₃₆N₂O₆·(CH₃J)₂+4H₂O in kleinen, gelblichen, vierseitigen Säulen. Das neutrale schwefelsaure Salz, C34H36N2O6(CH3)2·SO4+4H2O, aus dem basischen Jodid durch Umsetzung mit Schwefelsäure und schwefelsaurem Silber erhalten, krystallisirt in gelblichen, glänzenden, ziemlich leicht löslichen Blattchen. Durch Baryumhydroxyd wird daraus das Methyloxydimorphinhydroxyd $C_{34}H_{36}N_2O_6(CH_3\cdot OH)_2 + 7H_2O$ erhalten, welches aus seiner heissen, concentrirten wässrigen Lösung durch Alkohol als krystallinisches Pulver gefällt wird. -

Apomorphin. C₁₇H₁₇NO₂. Diese Base entsteht durch Wasserabspaltung aus dem Morphin, wenn dieses mit ziemlich concentrirter (etwa 25 g) Salzsäure auf 140-150° erhitzt wird (116). Man löst den Röhreninhalt in Wasser, fällt mit doppelt kohlensaurem Natrium, nimmt das Apomorphin in Aether oder Chloroform auf und schüttelt diese Lösung mit einer kleinen Menge starker Salzsäure wobei sich das salzsaure Salz krystallinisch abscheidet. Aus Codein entsteht bei derselben Behandlung neben Apomorphin Methylchlorid (128), wobei sich zunächst

durch blosse Wasserabspaltung als Zwischenprodukt eine als Chlorocodid bezeichnete Base C18H20ClNO2 bildet. Verdünnte Schwefelsäure wirkt auf Morphin in gleicher Weise, wie die Salzsäure (116). Auch durch Erhitzen einer gesättigten Lösung von salzsaurem Morphin mit einer concentrirten (bei etwa 200° siedenden Chlorzinklösung auf 110° entsteht Apomorphin (109). Als Zwischenprodukt tnu hier eine krystallisirbare, in Aether unlösliche Substanz auf, welche durch Austritt von nur einem Mol. Wasser aus 2 Mol. Morphin zu entstehen scheint Steigert man die Hitze auf 170°, so erhält man kein Apomorphin mehr, sondern ein braunes, zähflüssiges, basisches Produkt. - Das Apomorphin wird durch doppelt kohlensaures Natrium als farblose, amorphe Masse gefallt, die an dei Lust rasch grün wird. Es ist sehr wenig löslich in Wasser, etwas mehr in kohler säurehaltigem Wasser, löslich in Alkohol, Aether und Chloroform. Die an der Luft grün gewordene Base löst sich theilweise in Wasser mit schön smaragdgrütet Farbe, in Alkohol mit grüner, in Aether und Benzol mit schön rother, in Chlow form mit violetter Farbe. Kalilauge und Ammoniak sällen aus Apomorphinsalen einen im Ueberschuss beim Erhitzen leicht löslichen, anfangs farblosen, ale durch Sauerstoffaufnahme schnell schwarzbraun werdenden Niederschlag. Nach dem Ansäuern seiner braunen, alkalischen Lösung mit Salzsäure zieht Aethe unter schön purpurrother Färbung einen Farbstoff C43H34N2O7 aus. Kalilaug nimmt diesen Farbstoff aus der atherischen Lösung mit grasgrüner Farbe auf Salzsäure schlägt ihn in indigoblauen Flocken nieder, die sich in Alkalien wiede mit grüner, in Salmiaklösung mit hellblauer, in Alkohol, Aether, Benzol, Chloro form mit purpurrother bis violetter Farbe lösen (129). - Concentrirte Salpeter säure färbt das Apomorphin blutroth. Durch neutrales Eisenchlorid werden de Salzlösungen desselben dunkel amethystroth gefärbt; mit dichromsaurem Kailum geben sie einen dichten, gelben, mit Jodkalium einen weissen, amorphen, rasch grün werdenden, mit Platinchlorid einen gelben, in der Wärme zersetzliches Niederschlag. Auch Quecksilberchlorid, phosphorsaures Natrium und oxalsaure Ammoniak erzeugen Niederschläge, die viel schwerer löslich sind, als die be treffenden Morphinfällungen. Silbersalze werden schon in der Kälte reducirt.

Salzsaures Apomorphin C₁₇H₁₇NO₂·HCl (116) lässt sich aus heissem Wasser it farblosen, wasserfreien Krystallen des rhombischen Systems erhalten, welche sich aber unter tiet wichtzunahme grün färben, wenn sie feucht der Luft ausgesetzt oder im trocknen Zustande at der Luft erhitzt werden. Das Salz wirkt nicht schlaferregend wie die Morphinsalze, sondere all ein nicht irritirendes Emeticum.

WRIGHT und MAYER (130) schliessen aus ihren späteren Untersuchungen, dass die Formal des Apomorphins vervierfacht werden müsse, wie sie die Formel des Morphins selber verdoppein Sie geben an, dass beim Erhitzen des Morphins mit Zinkchloridlösung je nach der angewandt: Temperatur, der Concentration und der Dauer der Einwirkung fünf verschiedene Basen entstehet. A. Apomorphin, [C₆₈H₆₈N₄O₈. B. Eine in Aether lösliche Base, deren salzsaures Salz C₂₄H₂₇ClN₂O₅·2 HCl, nicht krystallisirt. C. Eine in Aether unlösliche, mit dem Apomorphin polymere Base, die ein nicht krystallisirbares salzsaures Salz, C₁₃₆H₁₃₆N₈O₆·8 HCl, bildet, D. Eine in Aether unlösliche Base, deren salzsaures Salz C₁₂₆H₁₄₅ClN₈O₂₀·8 HCl sich eberfalls durch den Mangel an Krystallisationsfähigkeit charakterisirt. E. Eine Base, die anschenerdein Isomeres des Apomorphins, oder aber unreines Apomorphin ist.

Auch bei der Einwirkung von Salzsäure auf Morphin entstehen je nach den Versuchsleidingungen verschiedene Zwischenprodukte, deren Zusammensetzung erkennen lässt, das zunachst Addition von Chlorwasserstoff, erst später Abspaltung von Wasser eintritt. Bei 5-6 stündigere Erhitzen auf nur 100° entstehen nach Wright (130) drei chlorhaltige Basen, deren salzsauren Salzen er die Formeln C₃₆H₃₉ClN₂O₆2HCl, C₃₄H₃₇ClN₂O₅2HCl und C₃₄H₃₆Cl₂N₃O₅2HCl beilegt. Weitere Einwirkung von Salzsäure soll neben Apomorphin das salzsaure Salz

emer »Tetrabase« $C_{136}H_{154}Cl_2N_8O_{24}$ ·8 HCl erzeugen. Verdünnte Schweselsäure polymerisirt zei 100° das Morphin zu Trimorphin und Tetramorphin, deren salzsaure Salze die Formeln $C_{102}H_{114}N_6O_{18}$ ·6 HCl und $C_{136}H_{152}N_8O_{24}$ ·8 HCl besitzen sollen. Auch durch Erhitzen zur Phosphorsäure wird das Morphin polymerisirt, aber unter gleichzeitiger Abspaltung von Wasser (131). Es entsteht neben Apomorphin (»Tetraapodimorphin«) das »Diapotetramorphin« $C_{115}H_{148}N_8O_{22}$.

Die Monomorphinderivate (mit C_{3.4} im Mol. nach WRIGHT) geben bei der Destillation mit Kaliumhydroxyd kleine Mengen von Methylamin und Pyridin, die Dimorphinderivate liefern keine flüchtige Basen, die Tetramorphinderivate geben Methylamin, aber kein Pyridin (129).

Hinsichtlich der Constitution des Morphins ergiebt sich aus der direkten Bildung von Ammoniumbasen bei der Addition von Alkyljodiden, dass das Alkaloid eine tertiäre Base ist, also an das Stickstoffatom keine Wasserstoffatome gebunden sind. Nach der Zahl der in das Morphin einführbaren Säureradicale WRIGHT) muss man annehmen, dass zwei Sauerstoffatome im Morphinmolekül als Hydroxylgruppen vorhanden sind, während das dritte etwa als Ketonsauerstoff darin enthalten sein mag. Mit der Annahme zweier Hydroxylgruppen im Morphin stimmt die Beobachtung überein, dass in dem Codein, einem Monomethyläther des Morphins, bei der Behandlung mit Phosphorpentachlorid nur ein Hydroxyl durch Chlor ersetzt wird (155). Die geringen Mengen flüchtiger Basen, welche das Morphin bei der Destillation mit Kaliumhydroxyd liefert, haben noch nicht naher untersucht und für die Ermittlung der Constitution verwerthet werden konnen. Die Oxydation des Morphins zu einer Säure, welche durch concentrirte Salpetersäure in Pikrinsäure übergeführt wird (108), deutet auf das Vorhandensein wenigstens eines Benzolrings. von Gerichten und Schrötter, welche durch Destillation des Morphins mit Zinkstaub Phenanthren und als Spaltungsprodukt des Codeïns ein Phenanthrenderivat erhielten, nehmen an, dass das Morphin ein Derivat des Phenanthrens sei und sich vielleicht von einem Phenanthrenchinolin ableite (232).

Codein, C18H21NO3. Von ROBIQUET 1832 entdeckt (132).

Darstellung. (132—135). Aus dem nach Gregory's Methode (s. unter Morphin) gewonnenen Gemenge von salzsaurem Morphin und salzsaurem Code'in wird das Morphin durch Ammoniak gefällt. Das Filtrat davon wird soweit eingedampft, dass das salzsaure Code'in heraustrystallisirt, aber der Salmiak grösstentheils in Lösung bleibt. Das umkrystallisirte salzsaure Salzzeretzt man in heisser Lösung durch überschüssige, concentrirte Kalilauge, wobei sich das Code'in als ein allmählich fest und krystallinisch werdendes Oel abscheidet. Die verdampfte alkalische Mutterlauge liefert noch einen Antheil des Alkaloids. Man reinigt das Code'in durch Aufkochen seiner salzsauren Lösung mit Thierkohle, nochmaliges Fällen durch wenig überschüssige Kalilange, Lösen in wasserhaltigem, aber alkoholfreiem Aether und Krystallisiren aus Wasser oder Alkohol (133). Anderson giebt die Menge des Code'ins im Opium zu 30—16 von derjenigen des Morphins an. Jobst (136) fand im Smyrnaer Opium 0,2—0,3 §, in würtembergischem etwa 0,1 § Code'in.

Zusammensetzung. Robiquet (132) berechnete aus seiner Analyse des Code'ins die Zusammensetzung $C_{15\frac{1}{4}}H_{20}NO_{2\frac{1}{2}}$. Später wurde die Base von Courre (147), Regnault (9), Gregory (10), Will (10), Gerhardt (148) analysist. Regnault fand $C_{17\frac{1}{4}}H_{20}NO_{2\frac{1}{4}}$, Gerhardt stellte zuerst die Formel $C_{18}H_{21}NO_3$ auf, welche, nachdem Dollfus (91) sie auf Grund einer Analyse des sulfocyansauren Salzes in $C_{17}H_{19}NO_{2\frac{1}{4}}$ hatte verwandeln wollen, von Anderson 133) bestätigt wurde. Wright glaubt sie, wie die Formel des Morphins, verdoppeln zu müssen (103).

Die künstliche Ueberführung des Morphins in Codeïn hat GRIMAUX kennen gelehrt (117). Das Codeïn ist nach dieser Entstehungsweise (beim Erhitzen von Morphin mit Methyljodid und Natriumhydroxyd) als ein Monomethylather des Morphins zu betrachten.

Eigenschaften. Aus wasserfreiem Aether oder heissem Benzol krystallisin das Codeïn in kleinen, wasserfreien Krystallen, die bei 150° zu einer wieder krystallinisch erstarrenden Masse schmelzen. Aus Wasser oder wässrigem Weingeist krystallisirt es in grossen, durchsichtigen Prismen des rhombischen Systems (137—139) vom spec. Gew. 1,300 (142), welche 1 Mol. Krystallwasser enthalten, aus wasserhaltigem Aether mit demselben Krystallwassergehalt in durchsichtigen rhombischen Octaëdern. Auch das wasserfreie Alkaloid bildet, aus Schweselkohlenstoff sich abscheidend, Krystalle des rhombischen Systems (152).

Die wasserhaltigen Krystalle verwittern etwas an der Luft und werden undurchsichtig. Bei 120° entweicht das Krystallwasser vollständig. Auch unter siedendem Wasser verlieren die Krystalle ihr Wasser, indem sie zu einer öligen Flüssigkeit schmelzen.

Das Codeïn ist geruchlos; es schmeckt schwach bitter. Bei 15° löst es sich in 80 Thln., bei 100° in 17 Thln. Wasser (Robiquet). Es ist leicht löslich in Weingeist, Aether und Chloroform, fast unlöslich in Petroleumäther. 100 Thle Amylalkohol lösen bei gewöhnlicher Temperatur 15,68 Thle., 100 Thle. Benzol 9,6 Thle. Codeïn (140). Von wässrigem Ammoniak wird das Codeïn kaum reichlicher gelöst, als von Wasser. In concentrirten Alkalilaugen ist es fast unlöslich. Es wirkt linksdrehend (141, 46). Für die Lösung in 97 proc. Alkohol (p=2 bis $n=15^{\circ}$) fand Hesse (n=135) fand Hesse (n=135) fand Hesse (n=135).

Das Codein ist giftig und wirkt in kleinen Dosen, ähnlich dem Morphin, schlaferregend.

Reactionen. Reine concentrirte Schwefelsäure löst das gepulverte Alkaloid in der Kalta farblos, beim Erwärmen dunkelgrün. Enthält die Schwefelsäure Spuren von Eisenoxyd, so farm sich die Flüssigkeit bald blau (143). Beim Erhitzen auf 1500 wird sie dunkelbraungrün um nach dem Erkalten durch Salpetersäure fast blutroth (144). Mit Schwefelsäure und concentrate Zuckerlösung tritt eine purpurrothe Färbung ein (145). Chlorwasser giebt eine farblose Losurg die sich mit Ammoniak schön rothbraun färbt. Mit Schwefelsäure und arsensaurem Narmun giebt das Codein, ähnlich dem Morphin, eine rothviolette, beim Erwärmen in Grün übergeherse Färbung (58). Beim Verdampfen mit Salzsäure und Erwärmen des Rückstands mit concentrates Schwefelsäure u. s. w. giebt es dieselben Reactionen, wie das Morphin (56). Eisenchlorid wird durch Codein nicht gefärbt und Jodsäure nicht reducirt. (Unterschied von Morphin). Natmun iridiumchlorid fällt Codeinsalze nicht. (Unterschied von Narcotin) Phosphormolybdänsaun giebt einen höchstens bis zur Verdünnung 1:50000 erkennbaren Niederschlag. Derseibe geb mit Ammoniak eine grüne Lösung, die sich beim Kochen orangeroth färbt (146).

Salze. Das Codeïn ist eine starke Base. Es reagirt alkalisch, treib Ammoniak aus dessen Salzen aus und wird umgekehrt aus seinen Salzlösunger durch Ammoniak nur sehr schwierig und unvollständig gefällt. Seine Salze sink meistens krystallisirbar. Sie schmecken stark bitter.

Salzsaures Code'in, C₁₈H₂₁NO₂·HCl + 2H₃O (133, 46). Sternförmig grupp^{17te} kurze Nadeln, unterm Mikroskop als vierseitige Prismen erkennbar, bei 15,5° in 20 Thln. let 100° in weniger als gleichen Theilen Wasser löslich.

Jodwasserstoffsaures C., $C_{18}H_{21}NO_{3}$ ·HJ+H₃O (7, 133). Lange Nadeln, in 60 Thin kaltern, sehr leicht in siedendem Wasser löslich.

Salpetersaures C., C₁₈H₂₁NO₂·NO₂H (133), wird erhalten, wenn man Salpetersaurt vom spec. Gew. 1,06 unter Vermeidung eines Ueberschusses zu gepulvertem Codem fügt. Frist leicht löslich in heissem Wasser und krystallisirt daraus in kleinen Prismen.

Ueberchlorsaures C. (86). Seideglänzende Nadelbüschel, in Wasser und Alkohol leabt löslich, beim Erhitzen explodirend.

Ein saures jodsaures Salz erhielt PELLETIER (7) in feinen flachen Nadeln. Schwefelsaures C., 2(C₁₈H₂₁NO₂)SO₄H₂+5H₂O (133, 46), krystallisirt in strahlig

gruppirten, langen Nadeln oder bei langsamer Verdunstung in flachen, vierseitigen Prismen des rhombischen Systems (137). In 30 Thln. kaltem, viel leichter in heissem Wasser löslich.

Unterschwefligsaures C., $2(C_{18}H_{21}NO_{2})S_{2}O_{3}H_{2}+5H_{2}O$ (88), entsteht bei der Oxystation einer mit Schwefelammonium versetzten alkoholischen Codeïnlösung an der Luft. Rhombische Prismen, in 18 Thln. kaltem, leichter in heissem Wasser und in Alkohol löslich.

Chromsaures C. ist in gelben Nadeln krystallisirbar (133).

Saures phosphorsaures C., C₁₈H₂₁NO₃·PO₄H₃+1½H₂O (133), wird aus einer Losung des Alkaloids in Phosphorsäure durch Alkohol in kurzen Prismen oder Schuppen ausgeschieden.

Sulfocyansaures C., C₁₈H₂₁NO₃·CNSH+½H₂O (91, 133). Sternförmig gruppirte Nadeln, bei 100° schmelzend.

Oxalsaures C., $2(C_{18}H_{21}NO_3)C_2O_4H_2 + 3H_2O$ (133). Kurze Prismen, bei 15,5° in 30 Thln., bei 100° in etwa $\frac{1}{2}$ Thl. Wasser löslich.

Weinsaures C. wird gewöhnlich als syrupartige Masse, unter Umständen aber auch in grossen Krystallen erhalten.

Das Platindoppelsalz $2(C_{18}H_{21}NO_3\cdot HCl)PtCl_4 + 4H_2O$ (133), ist ein blassgelber, pulvriger, allmählich dunkler und krystallinisch werdender Niederschlag, in siedendem Wasser unter theilweiser Zersetzung löslich.

Das Golddoppelsalz bildet einen röthlich braunen, in Salzsäure ziemlich löslichen Niederschlag.

Palladium doppelsalz. Gelber Niederschlag, der beim Erhitzen unter Abscheidung von Palladium zersetzt wird (133).

Das Quecksilberdoppelsalz krystallisirt aus heissem Wasser oder Alkohol in sternförmig vereinigten Nadeln (133).

Ferrocyanwasserstoffsaures C. entsteht aus alkoholischen Lösungen von Säure und Base als weisser Niederschlag, der sich in einem Ueberschuss der Säure löst und daraus allmählich in weissen Nadeln anschiesst (91).

Ferridcyanwasserstoffsaures C. Krystallinischer Niederschlag (91).

CodeIntrijodid, C₁₈H₂₁NO₃·HJ₃ (7, 149, 150, 101), krystallisirt aus der concentrirten alkoholischen Lösung gleicher Mengen Jod und Codein in rubinrothen, im reflectirten Licht tunkelvioletten Krystallen, die in Alkohol löslich, in Wasser und Aether unlöslich sind. Es entsteht auch durch Fällung von salzsaurem Codein mit Jod-Jodkalium.

Code'inpentajodid, C₁₈H₂₁NO₂·HJ₅ (101), fällt nieder, wenn bei der letzteren Operation ein sehr grosser Ueberschuss von Jod vorhanden ist. Grünliche Nadeln, die beim Umbrystallisiren in Jod und Trijodid zerfallen.

Zersetzungen. Derivate. Beim Erhitzen des Codeins mit sehr concentrirter Kalilauge, sowie mit Kali- oder Natronkalk entstehen Methylamin, Trimethylamin und eine wie Benzoesäure sublimirende, an der Luft sich braun färbende seste Base (133).

Beim Kochen mit übermangansaurem Kalium in alkalischer Lösung giebt das Codein, wie das Morphin, nahezu die Hälfte seines Stickstoffs in Form von Ammoniak aus (156).

Mit concentrirter Salzsäure über 140° erhitzt spaltet sich das Codein in Methylchlorid, Wasser und Apomorphin (128).

Chlorcode in C₁₈H₂₀ClNO₃ (133). Chlorgas färbt wässrige Code inlösung demkelbraun. und Ammoniak fällt dann eine harzartige, basische Substanz. Wird aber in eine auf 65—70° erwärmte Lösung von Code in in überschüssiger verdinnter Salzsäure so lange chlorsaures Kalium eingetragen, bis der in einer Probe durch Ammoniak erzeugte Niederschlag nicht mehr zunimmt, so wird durch Uebersättigen mit Ammoniak krystallinisches Chlorcode in gefällt, welches durch Thierkohle in salzsaurer Lösung entfärbt und schliesslich aus heissem Weingeist

umkrystallisirt werden kann. — Kleine, farblose Prismen mit 1½H₂O, in Wasser und Aether wenig löslich Schmelzp. 170° (155).

Salzsaures und schweselsaures Chlorcodein krystallisiren gut, letztere mit 4H₂O.

Monobromcode in $C_{18}H_{20}BrNO_3$ (133, 155). Setzt man zu sein gepulvertem Code in allmählich Bromwasser bis zur Lösung und sügt dann Ammoniak hinzu, so sällt das Bromcode in als silberweisses Pulver nieder. Durch nochmaliges Fällen aus salzsaurer Lösung und Krystallisiren aus Weingeist erhält man es in Krystallen mit $1\frac{1}{2}H_2O$. Die entwässerte Verbindung schmilzt be $161-162^\circ$.

Das salzsaure und bromwasserstoffsaure Salz sind krystallisirbar, iz kaltem Wasser schwer löslich.

Tribromcodeïn C₁₈H₁₈Br₃NO₃ (133). Durch überschüssiges Bromwasser wird aus der Lösung des bromwasserstoffsauren Monobromcodeïns das emsprechende Salz des Tribromcodeïns 2(C₁₈H₁₈Br₃NO₃)3HBr als gelbes Pulver ausgeschieden und aus dessen Lösung in Salzsäure durch Ammoniak das Tribromcodeïn gefällt. Wiederholt aus alkoholischer Lösung anfangs durch Wasser, dann durch Aether gefällt bildet es ein weisses, amorphes Pulver, welches sich beim Trocknen an der Luft grau färbt. Es besitzt nur schwach basische Eigenschaften. Die Salze sind amorph.

Dijodcodeïn, C₁₈H₁₉J₂NO₃ (151), wird aus einer concentrirten Lösurg von salzsaurem Codeïn durch Chlorjodlösung als gelber, krystallinischer Niederschlag gefällt.

Dicyancodeïn, C₁₈H₁₉(CN)₂NO₃ (133), fällt nieder, wenn ein langsamer Strom von Dicyan in concentrirte weingeistige Codeïnlösung geleitet wird. Ekrystallisirt aus Aetherweingeist in stark glänzenden, sechsseitigen Blättchen, los sich leicht in Weingeist, schwer in Wasser, und wird durch letzteres allmählich unter Rückbildung von Codeïn zersetzt. Mit Salzsäure, Schwefelsäure und Orabsäure bildet et schwer lösliche, krystallinische Verbindungen, die sich aber bac unter Blausäureentwicklung zersetzen.

Nitrocodeïn, C₁₈H₂₀(NO₂)NO₃ (133). Trägt man gepulvertes Codeïn mässig erwärmte Salpetersäure vom spec. Gew. 1,06 ein und setzt das Erwärmen fort, bis in einer Probe durch Ammoniak ein starker Niederschlag erzeugt wird, so scheidet sich beim Neutralisiren das Nitrocodeïn in silberglänzender Blättchen aus. Wiederholt aus seiner mit Thierkohle behandelten salzsauren Lösung gefällt und schliesslich aus verdünntem Weingeist krystallisirt bildet er gelbe oder hell rehfarbene, seideglänzende, feine Nadeln, die in Aether und siedendem Wasser nur wenig, in heissem Weingeist leicht löslich sind, vorsichte erhitzt bei 212—214° schmelzen (155) und in stärkerer Hitze ohne Flamme verpuffen.

Das salzsaure Nitrocodeïn ist eine leicht lösliche, nicht krystallisirbare Masse. Es giebt das unlösliche

Platindoppelsalz, $2(C_{18}H_{20}(NO_2)NO_3 \cdot HCl)PtCl_4 + 4H_2O$.

Das oxalsaure Salz bildet gelbe Prismen, das schwefelsaure krystallisist in concentrisch gruppirten Nadeln.

Beim Erhitzen von Code'n mit organischen Säuren oder deren Anhydriden treten Säureradicale für Wasserstoffatome ein. Die entstehenden Verbindungen bezieht Waight, obgleich die Reindarstellung z. B. eines Monacetylcode'ns von der Formel C₃₆H₄₁(C₂H₂O)NO₁ nicht gelang, auf die verdoppelte Code'nformel.

Sein » Diacetylcode'in «, C₃₆H₄₀(C₂H₃O)₂N₂O₆ (104), (==Acetylcode'in) entsteht bei anhaltendem Erhitzen entwässerten Code'ins mit der doppelten Menge Eisessig oder einstündigem Erhitzen mit Essigsäureanhydrid auf 100—130°. Es ist wenig löslich in heissem Wasser, leicht löslich in Alkohol. Aether, Benzol und Chloroform, aus welchen es krystallisirt erhalten wird. Durch Erhitzen mit der berechneten Menge Kalilauge, zum Theil schon durch Erhitzen mit Wasser, lässt es sich unter Rückbildung von Code'in verseifen.

Sein salzsaures Salz krystallisirt gut und giebt ein unlösliches, amorphes Platindoppelselz. — Eine weitere Acetylirung wird auch durch Erhitzen mit sehr überschüssigem Essigsäuresubydrid nicht herbeigestihrt. Mit Aethyljodid addirt sich das acetylirte Codeïn zu dem krystallisibaren »Diacetylcodeïn-Aethyljodid.«

In ähnlicher Weise wie das Diacetylcodein« wurde die entsprechende Butyryl- und Benzoylverbindung gewonnen (105). Durch Erhitzen des Codeins mit Bernsteinsäure resp. Camphersäure (120) erhielten BECKETT und WRIGHT die als $C_{16}H_{40}(C_4H_5O_3)_2N_2O_6$ und $C_{16}H_{40}(C_{10}H_5O_3)_2N_2O_6$ betrachteten Basen Succinylcodein und Camphorylcodein Diese Basen vermögen 2 Wasserstoffatome gegen Metalle auszutauschen.

Gegen Methylenacetochlorhydrin und Schwefelsäure verhält sich das Codein ähnlich, wie des Morphin (121).

Aethylcodeïnjodid, $C_{18}H_{21}NO_3\cdot C_2H_{5}J$ (126), entsteht bei mehrstündigem Erhitzen von Codeïn mit Aethyljodid und Alkohol auf 100°. Seideglänzende, leicht lösliche Nadeln, deren Lösung durch Kalilauge nicht gefällt, durch längeres Kochen mit derselben aber getrübt wird. Mittelst Silberoxyd wird eine stark alkalische Lösung von

Aethylcodeinhydroxyd erhalten, die beim Verdampsen einen stark gefärbten, amorphen Rückstand hinterlässt.

Methylcodeinjodid, C₁₈H₂₁NO₃·CH₃J (153, 154), entsteht leicht aus Codein und Methyljodid. Zersetzt man seine Lösung durch Silberoxyd und verdampft das stark alkalische Filtrat auf dem Wasserbad, so erhält man anstatt des Methylcodeinhydroxyds eine um H₂O ärmere, feste, krystallisirbare, tertiäre Base, das

Methocodein, C₁₈H₂₀CH₃NO₃ (154). Sie ist wenig löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Aether und krystallisirt aus verdünntem Weingeist in glanzenden, bei 118,5° schmelzenden Nadeln. Sie wird durch Ammoniak aus ihren Salzen gefällt. (Unterschied von dem isomeren Morphinäthyläther.) Contentrite Schwefelsäure färbt braun, worauf vorsichtiger Wasserzusatz eine blauviolette Färbung hervorruft. Auch beim Kochen des Methylcodeinjodids mit starker Kalilauge entsteht etwas Methocodein. Sein salzsaures Salz ist krystallisithar.

Aethocodeïn, $C_{18}H_{20}(C_2H_5)NO_3$ (233) wurde analog dem Methocodeïn dargestellt. Es addirt sich mit Jodmethyl sehr leicht zu Methyläthocodeïn-jodid. Die Lösung der aus letzterem durch Silberoxyd erhaltenen Ammoniumbase zersetzt sich beim Verdampfen unter Bildung nach Trimethylamin riechender Dämpfe und eines stickstofffreien Körpers $C_{15}H_{10}O_2$. Die flüchtige Base scheint Methyläthylpropylamin zu sein und die Reaction nach folgender Gleichung verlaufen: $C_{18}H_{20}(C_2H_5)NO_3\cdot CH_3OH = 2H_2O + (CH_3)(C_2H_5)(C_3H_7)N + C_{12}H_{10}O_2$.

Das Spaltungsprodukt $C_{1\,b}H_{1\,0}O_2$ ist unlöslich in Wasser; es krystallisirt aus reissem, absolutem Alkohol in langen, farblosen, stark glänzenden Nadeln, die bei 65° schmelzen und fast unzersetzt destillirbar sind. Bei der Destillation mit Zinkstaub liefert es in reichlicher Menge Phenanthren, ist also als ein Derivat dieses Kohlenwasserstoffs zu betrachten.

Aethobromcodeïn, C₁₈H₁₉Br(C₂H₅)NO₃ (233). Wenn das Additions produkt von Monobromcodeïn und Aethyljodid mit Silberoxyd behandelt und di Lösung der entstandenen Ammoniumbase gekocht wird, so entsteht Aethobrom codeïn, eine tertiäre Base, welche durch Alkalien oder Ammoniak aus ihre Salzen gefällt, aus überschüssigem, starkem Ammoniak in weissen Nadel krystallisirt werden kann. Mit Methyljodid verbindet es sich zu

Methyläthobromcodeïnjodid. Die aus letzterem frei gemachte Ammeniumbase zersetzt sich beim Eindampfen unter Bildung eines bromhaltigen, stick stofffreien Körpers, $C_{15}H_{19}BrO_{9}$, und einer nach Trimethylamin riechender flüchtigen Base.

Das Spaltungsprodukt $C_{15}H_{19}BrO_{2}$ ist unlöslich in Wasser, Säuren un Alkalien, schwer löslich in kaltem, leichter in siedendem Alkohol. Es schmiltbei $121-122^{\circ}$ und ist unter geringer Zersetzung destillirbar. In Eisessiglösun durch Chromsäure oxydirt liefert es einen chinonartigen, dem Phenanthrolchino ähnlichen Körper.

Codeylchlorid, C₁₈H₂₀ClNO₂ (155). Trägt man bei guter Kühlun Codeïn in ein Gemenge von Phosphorpentachlorid mit seinem fünffachen Gewich Phosphoroxychlorid ein und giesst die Flüssigkeit vorsichtig in Wasser, so en steht ein harziger Niederschlag, der sich allmählich wieder löst. Ammoniak erzeut dann eine nach einiger Zeit krystallinisch werdende Fällung von Codeylchlorik welches aus absolutem Alkohol und schliesslich aus Ligroin umzukrystallisire ist. Farblose, perlmutterglänzende Blätter. Schmelzp. 147—148°. Die Forme der Verbindung zeigt, dass nur eine Hydroxylgruppe im Codeïn anzunehmen is Das salzsaure Codeylchlorid ist ein farbloser, zäher Syrup. Bei intensivere Einwirkung des Phosphorpentachlorids, nämlich wenn man dieses, gemengt m dem Codeïn, rasch in das Oxychlorid einträgt und die Körper unter Vermeidun einer höheren Temperatur bei 60—70° auf einander wirken lässt, erhält man de Chlorcodeylchlorid, C₁₈H₁₉Cl₂NO₂ (155). Es krystallisirt aus Alkohol i diamantglänzenden Prismen, die bei 196—197° schmelzen. Sein salzsaures Sakrystallisirt in wasserhaltigen, schwer löslichen Nadeln.

Bromcodeylchlorid, C₁₈H₁₉BrClNO₂ (155), entsteht bei Einwirkung de Phosphorchloridgemenges auf Bromcodeïn in der Kälte. Es krystallisirt av Ligroin in derben, farblosen Prismen, die bei 131° schmelzen. Das salzsauf Salz ist amoprh. Auch auf Chlorcodeïn und Nitrocodeïn wirkt Phosphorpent chlorid in analoger Weise ein.

Chlorocodid, C₁₉H₂₀ClNO₂ (128) (C₃₆H₄₀Cl₂N₂O₄ nach WRIGHT). Wird Co.cl mit der 10—15 fachen Menge concentrirter Salzsäure nicht bis zur Absprengung von Methe chlorid und Bildung von Apomorphin, sondern, zweckmässig unter Paraffin, nur auf dem Wawe bade 12—15 Stunden lang erhitzt, so entsteht die als Chlorocodid bezeichnete Base. Man we dampft zur Trockne und fällt die Lösung des Rückstands mit doppelt kohlensaurem Natrum Der Niederschlag wird mit Ammoniak gewaschen und aus salzsaurer Lösung durch doppel kohlensaures Natrium fractionirt gefällt. Durch Lösen der späteren, farblosen Antheile in Achte Ausschütteln mit Salzsäure und nochmalige fractionirte Fällung erhält man das Chlorocodid ret Ea ist eine weisse, amorphe Masse, leicht löslich in Alkohol und Aether. Sein salzsaure Salist amorph und giebt mit Platinchlorid einen gelben Niederschlag, Mit Wasser auf 140° erhit liefert das Chlorocodid Salzsäure und Code'in, mit grossen Mengen concentrirter Salzsäure, Metherchlorid und Apomorphin.

Bromocodid, C₁₈H₂₀BrNO₂ (157) bildet sich, wenn Code'n mit der 3—6 fachen Menc Bromwasserstoffskure vom spec. Gew. 1,5 im Wasserbade bis zur beginnenden Entwicklung von Methylbromid erhitzt wird. Die neben bromwasserstoffsaurem Bromocodid noch die Salze von

Deoxycodein und Bromtetracodein enthaltende Lösung fällt man mit Soda, zieht den Niederschlag mit Aether aus, schüttelt mit Bromwasserstoffsäure und wiederholt diese Operationen bis zur Farblosigkeit des bromwasserstoffsauren Bromocodids. Dieses bildet eine gummiartige Masse. Die freie Base lässt sich nicht ohne Zersetzung trocknen.

Deoxycode'in, C₁₈H₃₁NO₉ (157) (C₇₃H₈₄N₄O₈ nach Wright). Lässt man die Lösung des noch nicht gereinigten bromwasserstoffsauren Bromocodids einige Tage stehen, so scheidet sich als krystallinisches Pulver das Salz der als Deoxycode'in bezeichneten Base ab. Letztere kann durch Soda gefällt werden. Sie ist löslich in Alkohol und Aether. An der Luft färbt sie sich schnell dunkelgrün.

Deoxymorphin, C₁₇H₁₉NO₂ (157) (C₆₈H₇₆N₄O₈ nach WRIGHT). Das bromwasserstoffsaure Salz dieser der vorigen durchaus ähnlichen Base entsteht in geringer Menge neben
demjenigen des *Bromtetramorphins*, C₆₈H₇₅Br N₄O₁₂·4 HBr, und Methylbromid, wenn Bromocodid mehrere Stunden mit wässriger Bromwasserstoffsäure erhitzt wird.

Codenin, C₁₈H₂₁NO₃ (nach WRIGHT »Dicodeïn« = C₇₂H₈₄N₄O₁₂), entsteht beim Erhitzen von Codeïn mit mässig concentrirter Schwefelsäure (133, 158) oder beim Erhitzen deselben mit Phosphorsäure über 200° (131). Die Base wird durch kohlensaures Natrium als amorphes Pulver niedergeschlagen. Im reinen Zustande kann sie in kleinen Nadeln mit 1H₂O krystallisirt erhalten werden (159).

Das salzsaure Salz, $C_{18}H_{21}NO_3\cdot HCl + 2H_2O$ (158), krystallisirt in Bündeln hexagonaler Prismen, die schon bei 100^0 wasserfrei werden. Es bildet ein amorphes Platindoppelalz. Mit Essigsäureanhydrid giebt das Codenin eine der Formel $C_{18}H_{20}(C_2H_3O)NO_8$ entsprechende Verbindung (159).

Codenicin, $C_{18}H_{21}NO_3$ (nach Wright Tricodeins = $C_{108}H_{128}N_6O_{18}$), ist ein Prolukt länger fortgesetzter Einwirkung von Schwefelsäure auf Codein und entsteht auch, wenn selzsaures Codein kurze Zeit mit concentrirter Chlorzinklösung auf 180° erhitzt wird (160). Die Base ist durchaus amorph, bildet auch mit Salzsäure ein amorphes Salz. Durch längeres Erbitzen mit Salzsäure wird ihr Wasser entzogen und eine Apobase gebildet (161).

» Tetracode'in « (C₁₄₄H₁₆₈N₆O₂₄ nach WRIGHT), bildet sich bei längerem und stärkerem Erhitzen des Code'ins mit Chlorzinklösung (160) oder mit Phosphorsäure (131), sowie beim Kochen von Codenin mit verdünnter Schwefelsäure. Am leichtesten erhält man es rein durch Einwirkung von etwas Natriumäthylat auf in Benzol gelöstes Code'in (159). Es ist amorph, leicht löslich in Alkohol, wenig in Aether. Mit Eisenchlorid färbt es sich röthlichviolett, mit Salpetersäure blutroth. Das salzsaure Salz ist amorph.

Als » Bromtetracode'in «, (C₁₄₄H₁₆₆Br₂N₈O₂₄) (157), betrachtet Wright ein Produkt der Einwirkung von Bromwasserstoffsäure auf Code'in. Es bleibt bei der Behandlung des rohen, durch Soda gefällten Bromocodids mit Aether ungelöst zurück. Das bromwasserstoffsaure Salz wird durch concentrirte Bromwasserstoffsäure aus seiner Lösung flockig gefällt. Soda fällt aus einer Lösung die weisse, an der Luft bald schwarz werdende freie Base. Bei Behandlung des bromwasserstoffsauren Salzes mit starker Salzsäure soll durch Austausch von Brom gegen Chlor «Chlortetracode'in « entstehen. Wird bromwasserstoffsaures Bromtetracode'in mit der 4 bis 5fachen Menge 48 proc. Bromwasserstoffsäure stundenlang auf 100° erhitzt, so entsteht Methylmomid und ein dünner Theer, aus dessen wässriger Lösung starke Bromwasserstoffsäure ziemlich weisse, amorphe Flocken fällt. Dieselben werden von Wright (157) für das Salz des «Bromtetramorphins», C₁₂₆H₁₅₀Br₂N₈O₂₄+8 HBr, erklärt. Die durch Soda daraus abgeschiedene Base schwärzt sich schnell an der Luft.

Erhitzt man Code'n mit wässriger Jodwasserstoffsäure und Phosphor, so wird $\frac{1}{18}$ seines Kohlenstoffgehalts als Methyljodid abgespalten und es entsteht nach WRIGHT (162) bei 100° die Verbindung $C_{68}H_{86}$ $J_2N_4O_{12}+4HJ$, bei $110-115^{\circ}$ die Verbindung $C_{68}H_{82}J_2N_4O_{10}+4HJ$, bei 130° die Verbindung $C_{68}H_{82}J_2N_4O_{10}+4HJ$. — Durch Einwirkung von Wasser auf diese Korper, sowie durch weitere Einwirkung von Jodwasserstoffsäure auf die secundären Produkte wurden noch zahlreiche andre ungenügend charakterisirte Derivate dargestellt.

Narcotin, C₂₂H₂₃NO₇. Das Narcotin ist schon von Derosne (1) 1803 aus dem Opium dargestellt, aber nicht als basische Substanz erkannt worden. Es erfuhr als Derosne's Opiumsalz« verschiedene Deutung, bis Robiquet 1817 seine

Eigenthümlichkeit und seinen basischen Charakter nachwies (4, 163). Es wurde anfangs auch als »Opian« bezeichnet.

Die erste Analyse wurde von Dumas und Pelletier (164) ausgeführt. Pelletier (165' fand später die Zusammensetzung $C_{17}H_{17}NO_5$, Liebig (166) $C_{20}H_{20}NO_6$, später (10) $C_{24}H_{24}NO_{7\frac{1}{2}}$, Regnault (9) $C_{22}H_{23}NO_{6\frac{1}{2}}$, Blyth (167) gab die lange Zeit allgemein angenommene Formel $C_{23}H_{25}NO_7$. Matthiessen und Foster (168) ersetzten sie durch die jetzige Formel $C_{22}H_{23}NO_7$, welche von Hesse (169) bestätigt wurde. Die Angabe von Wertheim (170), dass das als Narcotin bezeichnete Alkaloid ein Gemenge verschiedener homologer Basen sei, ist mehrfach widerlegt worden (40, 168, 169). Eine von Hintererger (171) 25 sopianine unterschiedene Opiumbase wurde als mit dem Narcotin identisch erkannt (172). Das Narcotin soll angeblich, ausser im Opium auch in Aconitum napellus vorkommen, nämlich mit dem »Aconelline identisch sein (173, 174).

Darstellung. Da das Narcotin in Wasser fast unlöslich und im Opium, wenigstengrösstentheils, nicht als Salz, sondern im freien Zustande enthalten ist, so bleibt es wesenthein dem Rückstand, welchen man beim Ausziehen des Opiums mit kaltem oder selbst heisem Wasser bei der Bereitung des Morphins oder des officinellen Opiumextracts erhält. Man gewinnt es daraus sehr leicht durch Ausziehen mit verdünnter Salzsäure, Fällen mit doppelt kohlensauren Natrium und wiederholtes Krystallisiren aus siedendem 80 proc. Weingeist.

Eigenschaften. Farblose, durchsichtige, glänzende Prismen oder büschelig vereinigte Nadeln des rhombischen Systems (40) vom ungefähren spec. Gew. 1,39 (43). Löslich in 100 Thln. kaltem, in 20 Thln. siedendem 85 proc. Weingeist, in 126 Thln. kaltem, 48 Thln. siedendem Aether vom spec. Gew. 0,735 (DUFLOS. in 33 Thln. kaltem und 19 Thln. siedendem absolutem Aether, erst in etwa 7000 Thln. siedendem Wasser (Brandes), schon in 2,69 Thln. Chloroform (Petter Kofer). 100 Thle. Amylalkohol lösen bei gewöhnlicher Temperatur 0,325 100 Thle. Benzol 4,614 Thle. Narcotin (140). Auch von fetten Oelen und Terpentinöl wird das Narcotin in erheblicher Menge aufgenommen.

Es schmilzt bei 176° (143) zu einer bei langsamer Abkühlung krystallinisch erstarrenden Flüssigkeit. Es wirkt linksdrehend. Für die Lösung in 97 programmen Alkohol (p=0,74, t=22,5°) bestimmte Hesse (46) (α)_D=-185,0, für die Chloroformlösung (p=2 bis 5, t=22,5°) (α)_D=-207,35. Saure Lösungen sind rechtedrehend. Die Lösungen der Narcotinsalze schmecken bitter. Das feste Alkalom ist geschmacklos. Es zeigt kaum giftige Wirkungen.

Reactionen. Kalte, concentrirte Schwefelsäure löst anfangs farblos. Nach ein geMinuten färbt sich die Lösung hellgelb, dann rothgelb und nach längerer Zeit hell himberneit
Wird die farblose oder gelbe Lösung in einem Schälchen allmählich erwärmt, so färbt sie eczunächst orangeroth, dann bilden sich, vom Rande ausgehend, prachtvoll blauviolette Streifen
bis bei beginnender Verdampfung der Schwefelsäure eine rothviolette Färbung auftritt (48). Auch
beim Verdampfen mit verdünnter Schwefelsäure auf dem Wasserbade tritt schliesalich eine wi
intensive rothe Färbung auf, die auf Zusatz einer Spur Salpetersäure, oder bei weiterem Erhitte
auf 2000 in Violett übergeht. Molybdänsäurehaltige Schwefelsäure löst das Narcotin mit grundFarbe, welche bei Anwendung etwas grösserer Mengen Molybdänsäure sich bald in ein wis
schönes Kirschroth verwandelt.

Natriumiridiumchlorid fällt salzsaures Narcotin ockergelb. Rhodankalium fällt aus nich zu verdünnter Lösung einen völlig amorphen Niederschlag. Durch doppelt kohlensaure Alkaliet wird das Narcotin auch nach Zusatz von Weinsäure aus seinen Lösungen gefällt. Jodsaure wird durch Narcotin nicht reducirt, Eisenchlorid nicht blau gefärbt. Phosphormolybdänsäure fall noch bei einer Verdünnung von 1:4000.

Salze. Das Narcotin reagirt nicht alkalisch und verhält sich Säuren gegenüber wie eine sehr schwache Base. Seine Salze reagiren sauer; diejenigen welche flüchtige Säuren enthalten, zersetzen sich beim Verdampfen ihrer Losung

unter Abscheidung von Narcotin. Sauren, wässrigen Narcotinlösungen wird durch Schütteln mit Chloroform etwas Narcotin entzogen.

Salzsaures Narcotin (5), die syrupdicke Lösung erstarrt allmählich zu einer aus feinen Nadeln bestehenden Masse, die aus siedendem Alkohol besser krystallisirt erhalten werden kann. Beim Umkrystallisiren aus Wasser verliert die Verbindung einen Theil der Salzsäure und soll Krystalle von immer basischeren Salzen liefern, deren letztes 1 Mol. Säure auf 7 oder 8 Mol. Bese enthält (175).

Das jodwasserstoffsaure, schwefelsaure und phosphorsaure Narcotin scheinen überhaupt nicht zu krystallisiren.

Essigsaures N. erhielt Berzelius nach Monaten aus syrupdicker Lösung theilweise krystallisirt. Das Platindoppelsalz, $2(C_{22}H_{23}NO_7\cdot HCl)PtCl_4 + 2H_2O$ (167, 143), ist ein gelber, krystallinischer Niederschlag. Das Quecksilberdoppelsalz, $2(C_{22}H_{23}NO_7\cdot HCl)HgCl_2$ (171), wird aus der weingeistigen Lösung des salzsauren Salzes durch Quecksilberchlorid krystallinisch gefällt. —

Narcotintrijodid, $C_{22}H_{23}NO_7 \cdot HJ_3$ (101). Wenn eine alkoholische, salzsäurehaltige Narcotinlösung mit der berechneten Menge Jod in Jodkaliumlösung und dann bis zur Trübung mit Wasser versetzt wird, so scheidet sich beim Umrühren das Trijodid in glänzenden Blättchen aus. Beim Kochen seiner weingeistigen Lösung zersetzt es sich nach der Gleichung $3C_{22}H_{23}NO_7 \cdot HJ_3 + H_2O = 4HJ + 2C_{22}H_{23}NO_7 \cdot HJ + C_{10}H_{10}O_5 + C_{12}H_{12}NO_3J_3$, in jodwasserstoffsaures Salz, Opiansäure und Tarconiumtrijodid. —

Auf wenig über 200° erhitzt spaltet sich das Narcotin in Meconin und Cotarnin (182). Bei 220° bläht sich die geschmolzene Masse stark auf nnd entwickelt Ammoniak. Der in Salzsäure unlösliche Theil des braunen, blasigen Rückstandes besteht wesentlich aus der sogen. Humopinsäure, $(C_{22}H_{20}O_{7}?)$, die durch Fällen mit Salzsäure aus alkalischer Lösung, dann durch Fällen mit Wasser aus weingeistiger Lösung gereinigt werden kann. Amorphe, dunkelbraune Masse (176).

Durch anhaltendes Kochen mit Wasser oder Erhitzen damit über 100° wird das Narcotin in Meconin und Cotarnin gespalten (182), $C_{22}H_{23}NO^7 = C_{10}H_{10}O_4 + C_{12}H_{13}NO_3$. Bei 250° tritt Trimethylamin auf (177).

Beim Kochen mit Barytwasser entwickelt sich Methylamin, und die Lösung enthält Meconin (178). Bei der Behandlung des Narcotins mit Zink und verdünnter Salzsäure entstehen Hydrocotarnin und Meconin (178). Mit festem Kaliumhydroxyd auf 200—220° erhitzt liefert das Narcotin verschiedene flüchtige Basen, unter denen Methylamin, Trimethylamin (170, 179) und Pyrrol (180) gefunden wurden. Beim Kochen des Alkaloids mit sehr concentrirter Kalilauge entsteht eine ölige, in Wasser leicht lösliche Substanz, welche Wöhler (176) als das Kaliumsalz einer als Narcotinsäure bezeichneten Säure betrachtet. Auf Zusatz von Salzsäure, sowie schon bei längerem Kochen wird aus der wässrigen Lösung des Kaliumsalzes wieder Narcotin abgeschieden.

Erhitzt man mit Wasser beseuchtetes Narcotin mit wenig überschüssiger Schweselsäure, bis die Masse dunkelgrün geworden ist, verdünnt mit Wasser und erhitzt zum Sieden, so setzt die entstehende Lösung beim Erkalten ein dunkelgrünes, in kaltem Wasser sehr schwer, in Weingeist leicht lösliches Pulver ab. welches Sulfonarcotid, (C₂₂H₂₃NSO₈), genannt worden ist (115).

Concentrirte Salpetersäure verwandelt das Narcotin in ein rothgelbes Harz, welches sich in Kalilauge löst und beim Kochen damit Methylamin entwickelt (125).

Verdünnte Salpetersäure erzeugt in der Wärme durch Spaltung und Oxydation des Narcotins eine Reihe von Substanzen, von denen je nach den eingehaltenen Bedingungen bald diese, bald jene in vorwiegender Menge entsteht, näm-

lich Cotarnin, Apophyllensäure, Meconin (»Opianyl«), Opiansäure und Hemipinsäure. Ausserdem wurde eine als Teropiammon bezeichnete, aus siedendem Alkohol in Nadeln krystallisirende Substanz beobachtet, deren Analyse zur Formel C₃₀H₂₉NO₁₃ führte (181).

Erhitzen mit Braunstein und verdünnter Schweselsäure zersetzt das Narcoun wesentlich in Cotarnin und Opiansäure (176). Ebenso wirkt überschüssiger Platinchlorid (167), oder Eisenchlorid (182) auf salzsaure Narcotinlösung. —

Durch Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure oder Salzsäure lassen sich eine lis drei Methylgruppen aus dem Narcotin abspalten. Es entstehen die Salze des Nornarcotins, $C_{19}H_{17}NO_7$, des Methylnornarcotins, $C_{19}H_{16}(CH_3)NO_7$, und des Dimethylnornarcotins, $C_{19}H_{15}(CH_3)_2NO_7$, während das Narcotin selber nach dieser Reaction als Trimethylnornarcotin, $C_{19}H_{14}(CH_3)_2NO_7$, auf zufassen ist (183).

Beim Erhitzen des Narcotins mit überschüssiger, mässig verdünnter Schwefelsäure auf 100° entsteht Dimethylnornarcotin und Methylschwefelsäure (158).

Mit Essigsäureanhydrid liefert das Narcotin keine acetylirte Produkte (175 Mit Aethyljodid addirt es sich bei längerem Erhitzen zu Aethylnarcotinjodid, C₂₂H₂₃NO₇·C₂H₅J (175). Dasselbe ist amorph und zersetzt sich leichi wieder in Narcotin und Aethyljodid. Durch Silberoxyd wird daraus die Ammonium base, C₂₂H₂₃NO₇·C₂H₅OH, frei gemacht. Das Narcotin ist somit eine tertiäre Base.

Spaltungsprodukte des Narcotins.

Nornarcotin, C₁₉H₁₇NO₇ (184, 183), entsteht aus dem Narcotin durch Abspaltung von drei Methylgruppen beim Erhitzen mit rauchender Jodwasserstoffsäure. Seine Salze sind geschmacklos, nicht krystallisirbar. Aus ihrer Lösung wird durch Alkalien, Ammoniak oder kohler saure Alkalien die freie Base gefällt, durch einen Ueberschuss der Fällungsmittel wieder gelest Sie ist fast weiss, färbt sich aber an der Luft sofort schwarz. Fast unlöslich in Wasser und Aether, schwer löslich in heissem Weingeist, nicht krystallisirbar. Die Lösung des saltsauret Salzes wird durch viel Salzsäure fast vollständig gefällt. Das Platindoppelsalz färbt sich sofort braun.

Mit Wasser über 100° erhitzt zerfällt das Nornarcotin in Normeconin und Cotaminad $C_{19}H_{17}NO_7 = C_8H_6O_4 + C_{11}H_{11}NO_3$. Beim Erhitzen seines salzsauren Salzes mit Eisen wie Platinchlorid liefert es Noropiansäure und Cotaminid, $C_{19}H_{17}NO_7 + O = C_8H_6O_5 + C_{11}H_{11}NO_3$ (182).

Methylnornarcotin, $C_{20}H_{19}NO_7$ (184), bildet sich bei 6 bis 8tägigem Erhitzen von Narcotin mit concentrirter Salzsäure auf 100° . Fast weisses Pulver, amorph, löslich in Alkalich kohlensauren Alkalien und Ammoniak, schwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in Wasser und Aether. Salze amorph, von adstringirendem Geschmack. Platindoppelsalz gelb, allmählich und bräunend. Mit Wasser über 100° erhitzt spaltet sich das Methylnornarcotin in Normeconin und Cotarnin: $C_{20}H_{19}NO_7 = C_8H_6O_4 + C_{12}H_{18}NO_3$. Bei der Oxydation giebt es Noropiansund und Cotarnin: $C_{20}H_{19}NO_7 + O = C_8H_6O_5 + C_{12}H_{18}NO_3$ (182).

Dimeth ylnornarcotin, $C_{21}H_{21}NO_7$ (184, 183), erhält man durch etwa zweistündig Einwirkung concentrirter Salzsäure auf Narcotin bei 100° . Weisses, amorphes Pulver, fast us löslich in Wasser und Aether, leicht löslich in Alkohol. Löslich in überschüssiger Kahlauge wenig in Ammoniak, unlöslich in kohlensauren Alkalien. Salze amorph, von bitterem Geschmack Platindoppelsalz gelb, beständig. Mit Wasser über 100° erhitzt spaltet sich die Base in Methylnormeconin und Cotarnin, $C_{21}H_{21}NO_7 = C_9H_8O_4 + C_{12}H_{13}NO_3$. Beim Erhitzen ihrer alsauren Salzes mit Eisen- oder Platinchlorid liefert sie Methylnoropiansäure und Cotarna $C_{21}H_{21}NO_7 + O = C_9H_8O_5 + C_{12}H_{13}NO_3$.

Tarconi umhydroxyd, $C_{12}H_{12}NO_3 \cdot OH$ (101). Narcotintrijodid zerfallt beim Kechel seiner weingeistigen Lösung nach der Gleichung $3(C_{22}H_{12}NO_7 \cdot HJ_3) + H_3O = 2(C_{22}H_{13}NO_7 \cdot HJ_3)$

HJ) + 4 H J + $C_{10}H_{10}O_5$ + $C_{12}H_{12}NO_3J_3$ in jodwasserstoffsaures Narcotin, Jodwasserstoff, Opiansäure und das Trijodid einer als Tarconium bezeichneten Ammoniumbase.

Dies Trijodid krystallisirt in langen, braunen Nadeln, ein Heptajodid in schönen, graugrünen, metallglänzenden Blättern. Die aus ihrem Chlorid durch Silberoxyd frei gemachte Base
trocknet zu einer gummiartigen, stark alkalischen Masse ein. Sie bildet ein krystallinisches
kohlensaures Salz. Die Lösungen der freien Base und ihrer Salze, selbst des sehr wenig lösichen Platindoppelsalzes, zeigen starke grünlich blaue Fluorescenz.

Cotarnin, C₁₂H₁₂NO₂. Diese 1844 von Wöhler entdeckte Base entsteht neben Opian-säure als Produkt der Oxydation von Narcotin, wenn dieses mit verdünnter Schwefelsäure und Braunstein (176), oder mit verdünnter Salpetersäure (181), oder als salzsaures Salz mit Platin-chlorid (167), oder Eisenchlorid (182) erhitzt wird. Neben Meconin entsteht sie durch Spaltung des Narcotins, des Nornarcotins, des Methyl- und Dimethylnornarcotins beim Ueberhitzen mit Wasser (182). MATTHIESSEN und FOSTER erkannten die richtige Zusammensetzung (168).

Darstellungsweisen (181, 178); Das Cotarnin bildet farblose, sternförmig vereinigte Nadeln, die in kaltern Wasser wenig, in heissem reichlicher, in Alkohol, Aether und Ammoniak, aber sicht in Kalilauge, leicht löslich sind und, auch wenn aus Benzol krystallisirt, 1 Mol. Krystallwasser enthalten, von welchem sie sich nicht ohne Zersetzung befreien lassen. Schmelzpankt 120° (178).

Salzsaures Cotarnin krystallisirt in wasserhaltigen, sehr leicht löslichen, seideglänzenden Nadeln. Es liefert ein schwer lösliches, in kleinen, gelblichen Prismen krystallisirendes Queck-clberdopp elsalz.

Das Platindoppelsalz, 2(C₁₉H₁₂NO₃·HCl)PtCl₄, bildet röthlichgelbe Krystalle, die iber Schwefelsäure allmählich wasserfrei werden (178).

Cotarnintrijodid, C₁₂H₁₃NO₃·HJ₃ (101), krystallisirt aus Weingeist in braunen Natein.

Mit Aethyljodid vereinigt sich das Cotarnin zu Aethylcotarninjodid, $C_{12}H_{12}NO_3$ · C.H.,J (175), einem amorphen, sehr hygroskopischen Salz, aus welchem mittelst Silberoxyd die trete Ammoniumbase gewonnen wird.

Bei der Oxydation giebt das Cotarnin Apophyllensäure (s. unten).

Hydrocotarnin, C₁₉H₁₅NO₂ (178), entsteht bei Einwirkung von Zink auf eine Lösung von Cotarnin in verdünnter Salzsäure. Die Base wurde zuerst von Hesse als Bestandtheil des Opmus aufgefunden (143). Sie entsteht neben Meconin auch aus dem Narcotin bei Behandlung auf Zink und Salzsäure (178) und neben Hemipinsäure aus dem Oxynarcotin durch Einwirkung von Eisenchlorid (186). Das Hydrocotarnin ist unlöslich in Wasser und Alkalien, leicht löslich in Aether, Alkohol und Benzol. Es krystallisirt leicht in grossen, farblosen Prismen mit ½H₂O, weiche bei 55° schmelzen und bei 60° das Wasser abgeben. Die Salze des Hydrocotarnins schmecken bitter; die meisten krystallisiren nur schwierig (143).

Salzsaures Hydrocotarnin, C₁₂H₁₅NO₂·HCl + H₂O (178). Lange, sehr leicht lösliche Prismen.

Jodwasserstoffsaures H., C₁₂H₁₅NO₃·HJ. Derbe, gelbliche Prismen, bei 18° in 20,6 Thln. Wasser, in der Hitze sehr leicht löslich.

Das Platindoppelsalz, 2(C₁₂H₁₅NO₃·HCl)PtCl₄, ist ein gelber, amorpher Niederschlag, der sich bald in orangerothe, kleine Prismen umsetzt.

Das Golddoppelsalz erhält man nur bei der Fällung aus verdünnter Lösung krystallinisch. Schberaune Prismen oder Blättehen.

Das Quecksilberdoppelsalz ist amorph.

Concentrirte Schwefelsäure löst das Hydrocotarnin mit gelber Farbe; in der Wärme geht i-ese in Carmoisinroth und Violett über. Durch Eisenchlorid und andere Oxydationsmittel lässt wich das Hydrocotarnin in Cotarnin zurückführen.

Mit Aethyljodid addirt es sich zu Aethylhydrocotarninjodid, $C_{12}H_{15}NO_3 \cdot C_2H_5J$ (175), welches in Wasser schwer löslich ist, aus Alkohol in glimmerartigen Platten krystallisirt. Durch Silberchlorid wird daraus das Chlorid in federartigen, bei 100^0 schmelzenden Krystallen ribaken, durch Silberoxyd die freie Ammoniumbase, welche energisch Kohlensäure anzieht und immit das krystallisirbare, kohlensaure Salz, $2(C_{12}H_{15}NO_3 \cdot C_2H_5)CO_2 + 4H_2O$, bildet.

Durch Einwirkung von Brom auf die bromwasserstoffsauren Salze von Cotamin und Hydrocotamin hat Wright (187) eine Reihe von Bromsubstitutionsprodukten dieser beiden Basen dargestell. Aus dem Hydrocotaminsalz erhält man bromwasserstoffsaures Bromhydrocotamin C₁₂H₁₂BrNO₂·HBr, bromwasserstoffsaures Bromcotamin, C₁₂H₁₂BrNO₂·HBr, und 2-Additionsprodukt bromwasserstoffsaures Tribromhydrocotamin, C₁₂H₁₂Br₃NO₂·HBr Aus dem Cotaminsalz bildet sich zunächst als Additionsprodukt bromwasserstoffsaures Dibromhydrocotamin, C₁₂H₁₂Br₃NO ·HBr, und dann durch Substitution dasselbe It bromhydrocotaminsalz, wie aus Hydrocotamin. Die bromsubstituirten Basen selber, welche meden betreffenden Salzen abgeschieden werden können, sind in ihren allgemeinen Eigenschaft, dem Cotamin resp. Hydrocotamin ähnlich.

Diese Körper sind das Ausgangsmaterial geworden für die Gewinnung einer Reibe na andern Basen. Wird das bromwasserstoffsaure Bromcotarnin über 2000 erhitzt, so entsteht us: Entwicklung von Bromwasserstoff und anscheinend von Methylbromid in geringer Mengt in Salz einer als Tarconin bezeichneten Base C11H2NO2 (nicht zu verwechseln mit JORGENEL). Tarconin oder Tarconium) neben grossen Mengen einer indigblauen Substanz, welche das bra wasserstoffsaure Salz einer Base C₂₀H₁₄N₂O₅ ist. Letztere Base, sowie ihre indighlauen, lagic glänzenden Salze sind unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln, etwas löslich in Eses; und siedendem Anilin zu intensiv dunkelblauen Flüssigkeiten, sowie mit schön rother Farte: concentrirter Schwefelsäure. Das bromwasserstoffsaure Tribromhydrocotarnin zerfällt bei 1551: 1850 in ähnlicher Weise nach der Gleichung C, 2H, 2Br, NO; HBr=HBr+CH, Br+C1, H, BrN HBr unter Bildung des in langen Nadeln krystallisirbaren Bromtarconinsalzes (187, 185). Der Zersetzung mit Soda erhält man daraus das freie Bromtarconin. C11HaBrNO3. Dase: ist schwer in kaltem, leicht in siedendem Wasser und in Weingeist löslich. Es krystallist orangerothen Nadeln mit 2H, O. Bei 1000 wird es wasserfrei und färbt sich tief scharlach Bei 235-2380 schmilzt es und verwandelt sich in einen blauen, in Wasser unlöslichen Kope Die Salze des Bromtarconins sind schwach gelb gefarbt, gut krystallisirbar, schwer lo-le Sie werden durch letzteres zum Theil zersetzt. Das Bromtarconin vering. kaltem Wasser. sich in der Hitze leicht mit Methyljodid, weniger leicht mit Aethyl- und namentich Ame jodid (215).

Methylbromtarconinjodid, $C_{11}H_8BrNO_3 \cdot CH_2J$, bildet sehr lange, spröde, gelbe, gezende, leicht lösliche, wasserfreie Nadeln, die bei $208-204^{\circ}$ unter Entweichen von Methylpenund Formaldehyd zu einer grünschwarzen Flüssigkeit schmelzen. Die durch Silberoxyd derzerhaltene freie Ammoniumbase lässt sich bei vorsichtigem Concentriren ihrer stark alkalselts Lösung in kleinen, orangerothen, meistens kugelförmig vereinigten Nadeln krystallisirt erhalten. Beim Erhitzen des Methylbromtarconinjodids oder besser des freien Hydroxyds, soch sehon beim Kochen des letzteren in wässriger Lösung entstehen Formaldehyd- und Methylbromtarconinsäure (aus den entsprechenden Aethylverbindungen die Aethylbromtarconinsaure $C_{11}H_8BrNO_3 \cdot CH_3OH=CH_2O+C_{10}H_7(CH_3)BrNO_3$.

Die Methylbromtarconinsäure, C₁₀H₇(CH₃)BrNO₃+2H₃O (215), kann aus ihr in kaltem Wasser fast unlöslichen, gelben Baryumsalz durch Zersetzung mit verdünnter Schwicksäure und Neutralisiren des sauren Filtrats mit doppelt kohlensaurem Natrium abgeschieden in durch Krystallisiren aus siedendem Wasser gereinigt werden. Gelbe, spröde, glänzende Product in kaltem Wasser fast unlöslich, schwer löslich in heissem Wasser, ziemlich leicht in heisse Alkohol, bei 100° verwitternd, ziemlich scharf bei 223° schmelzend. Die Säure reagit neutral sie verbindet sich nicht nur mit Basen, sondern bildet auch mit Mineralsäuren Salze, die nicht sehr schön krystallisiren. In Essigsäure löst sie sich ziemlich schwer.

Aethylbromtarconinsäure, $C_{10}H_7(C_2H_5)BrNO_3+2H_3O$ (215), feine, gelbe, glarzende Nadeln, leichter löslich, als die Methylverbindung, bei 223—225° unter Kohlensäurende wicklung zu einer schwarzen Flüssigkeit schmelzend. Auch in Essigsäure leicht löslich – Durch mehrstündiges Erhitzen mit concentrirter Salzsäure auf $150-160^\circ$ wird aus der Methylander Aethylbromtarconinsäure unter Abspaltung von Bromwasserstoff und Methylaresp. Aethylchinder Aethylbromtarconinsäure $C_{10}H_7NO_3$ erhalten (215), $C_{10}H_7(CH_3)BrNO_3+HCl=C_{10}H_7NO_3$ + $C_{10}H_7(CH_3)BrNO_3+HCl=C_{10}H_7NO_3$ erhalten krystallisirt das in der Kälte schwer lösliche Hydrochlorid der Tarconsäure, $C_{10}H_7NO_3$ HCl, in langen, spröden, braungelben, glänzenden Prismen der von

kohlensaurem Natrium oder Natronlauge leicht mit braunrother Farbe gelöst werden und sich tem Eindampsen ihrer wässrigen Lösung in eine leichter lösliche, dem Hydrochlorid der Nartinsaure sehr ähnliche Salzsäureverbindung verwandeln.

Salpetersaures Silber wird durch Tarconsäurelösung reducirt. Eisenchlorid giebt eine tief rothbraune Färbung. Die durch doppelt kohlensaures Natrium in feinen, gelben Nadeln fällbare freie Tarconsäure färbt sich an der Luft sofort braun. Die braune Lösung der frischen Fällung m wenig concentrirter Natronlauge nimmt an der Luft eine intensiv grünblaue Färbung an und scheidet allmählich ebenso gefärbte Flocken aus.

Wird freies Bromtarconin mit Wasser mehrere Stunden auf 130—140° erhitzt, so scheiden sich beim Erkalten der dunkelbraun gewordenen Lösung dunkle, kupferglänzende und gelbe, nadelförmige Krystalle aus. Nur die letzteren sind in kaltem Wasser leicht löslich. Die dunkeln, schwer löslichen Krystalle sind bromwasserstoffsaures Cupronin, C₂₀H₁₈N₂O₆·HBr (?) (185, 215). Sie lösen sich in heissem Wasser mit tiefblauer Farbe. Doppelt kohlensaures Natrium fällt die Base als schwarzbraunes Pulver, welches von ätzenden und einfach kohlensauren Alkalien leicht mit brauner Farbe gelöst wird. Concentrirte Schwefelsäure löst mit prachtvoll suchsinrother Farbe, die auf Wasserzusatz in Blauviolett übergeht.

Das in gelben Nadeln krystallisirte Salz enthält eine als Tarn in bezeichnete Base, C₁₁H₉NO₄ oder C₂₂H₁₆N₂O₈?) (185, 215). Diese Base wird durch Fällung mit kohlensaurem Natrium und Umkrystallisiren aus heissem Wasser in langen, feinen, orangerothen Nadeln erhalten, die lei 100—110° Wasser verlieren und braunroth werden, vielleicht ein Anhydrid, C₂₂H₁₆N₂O₇, bldend. Das Tarnin ist ziemlich leicht in heissem Wasser, leicht in verdünntem Alkohol löstich, unlöslich in Aether. Es schmilzt noch nicht bei 290°. Die gut krystallisirenden Salze werden schon durch Wasser theilweise zersetzt. Beim Erhitzen mit Natronkalk giebt das Nartin deutlichen Pyridingeruch. Beim Erhitzen mit concentrirter Salzsäure auf 160° geht es unter Abspaltung von Kohlenoxyd in Nartinsäure über.

Nartinsäure, C₂₀H₁₆N₂O₆? (215) (= »Nartin« 185), entsteht auch aus dem Bromtarconin bei mehrstündigem Erhitzen mit Salzsäure auf 130—140°, wobei Kohlensäure und Kohlenoxyd abgespalten werden. Beim Erkalten krystallisirt in gelben Nadeln das Hydrochlorid der Nartinsäure, C₂₀H₁₆N₂O₆·2HCl, welches beim Umkrystallisiren Salzsäure verliert. Beim Erwärmen seiner wässrigen Lösung scheiden sich schwer lösliche basische Hydrochloride aus. Doppelt kohlensaures Natrium fällt die freie Natrinsäure bei Vermeidung eines Ueberschusses und einer Temperaturerhöhung als feinen, orangerothen Niederschlag, der aber an der Luft rasch braun wird.

Die Nartinsäure zersetzt sich schon unter 200° ohne zu schmelzen. Die Lösungen ihrer Hydrochloride geben mit Platinchlorid gelbe, rasch grün werdende Fällungen, mit essigsaurem kupfer ein braunes, gelatinöses, in verdünnten Mineralsäuren leicht lösliches Kupfersalz, mit casigsaurem Baryum eine weisse, flockige, beim Kochen sich bräunende Fällung. Eisenchlorid färbt tiefbraun, salpetersaures Silber wird sofort reducirt. Die rothbraune Lösung der Nartinsaure in wenig Natronlauge färbt sich, wie diejenige der Tarconsäure, an der Luft allmählich gröblau und scheidet grünblaue Flocken ab. Durch Oxydation der Nartinsäure mit übermangansaurem Kalium wird in geringer Menge eine über 250° schmelzende Pyridincarbonsäure erhalten. Beim Erhitzen der Nartinsäure mit Natronkalk oder mit Zinkstaub tritt starker Pyridingeruch auf.

Bei der Oxydation des Bromtarconins mittelst Chromsäure und Schwefelsäure wird neben Brom und Bromoform Apophyllensäure gebildet. Mit 2 Thln. Brom und 8 Thln. Wasser auf 120° erhitzt, geht das Bromtarconin in Bromapophyllensäure über. Wird dagegen eine Lösung von salzsaurem Bromtarconin nach und nach mit soviel Bromwasser versetzt, dass auf 2 Thle. Salz etwa 1 Thl. Brom kommt, und die Flüssigkeit dann rasch zum Sieden erhitzt, so färbt sie sich braum und darauf unter Bildung von Kohlensäure und Ameisensäure schön dunkelblau, werauf durch kohlensaures Natrium eine als Cuprin bezeichtete Base, C₁₁H₇NO₂ oder C_{.7}H₂₄N₂O₆, als kupferglänzende, krystallinische Masse gefällt wird (155). Das Cuprin löst sich in Alkohol und heissem Wasser mit grüner, in verdünnten Säuren mit tiefblauer Farbe. Concentrirte Säuren geben braunrothe Lösungen, die auf Wasserzusatz blau werden. Das salz-

saure Salz krystallisirt in schönen Nadeln mit braungelbem Metallglanz. Das Platindoppelsals is ein tiefblauer, flockiger Niederschlag.

Wird mit dem Zusetzen von Bromwasser zum salzsauren Bromtarconin weiter fortgefahren, so entsteht anstatt des Cuprins Bromapophyllensäure und schliesslich Dibromapophyllen C₁₄H₁₀Br₄N₂O₄ (155). Aus dem zunächst erhaltenen basisch bromwasserstoffsauren Salzgewinnt man durch Kochen mit kohlensaurem Baryum das freie Dibromapophyllin. Es ist z Wasser, namentlich in der Wärme leicht, in Aether nur spurweise löslich. Die Lösung reager neutral und liefert die Base in grossen, sechsseitigen, farblosen Tafeln, welche bei 90-10° wasserfrei werden und nach vorhergehender Schwärzung bei 229° unter Gasentwicklung schmelze. Die Base liefert krystallisirbare neutrale und basische Salze. Erstere gehen beim Kochen z.: Wasser in die letzteren über. Das Platindoppelsalz, 2(C₁₄H₁₀Br₄N₂O₄'HCl)PtCl₄+H₂' krystallisirt in schönen, orangerothen, monoklinen Prismen.

Beim Erhitzen mit Salzsäure auf 180° wird das Dibromapophyllin in Kohlensäure, Mchychlorid, Dibrompyridin und ein Methyldibrompyridylammoniumchlorid gespalten. Bei 200-21° wird letzteres vollständig in Kohlensäure, Methylchlorid und Dibrompyridin zerlegt, und servist das Dibrompyridin, zu welchem das Molekül des Cotarnins hiermit abgebaut ist, idennemit demjenigen, welches durch Einwirkung von Brom auf salzsaures Pyridin entsteht (155).

Durch Erhitzen des Cotarnins mit concentrirter Salzsäure auf 140° entsteht unter Alspaltung einer Methylgruppe salzsaure Cotarnaminsäure, C₁₁H₁₁NO₂·HCl+H₂O (122 185), welche aus Wasser in schönen, weissen Nadeldrusen krystallisirt. Die sogenannte Cotanaminsäure zeigt den Charakter eines Amidophenols. Sie ist an der Luft äusserst leicht in setzlich. Alkalien geben mit ihrem salzsauren Salz einen anfangs gelben Niederschlag, der sie im Ueberschuss derselben zu einer an der Luft schnell dunkelbraun werdenden Flüssigkeit ist Durch stärkeres Erhitzen mit Salzsäure wird aus der Cotarnaminsäure kein weiteres Methyl 2-gespalten (185).

Concentrirte Salpetersäure oxydirt das Cotarnin zu Oxalsäure. Beim Kochen mit mix verdünnter Salpetersäure entsteht neben Methylamin wesentlich Apophyllensäure. Die w MATTHIESSEN und FOSTER (168) durch gelindes Erwärmen des Cotarnins mit sehr verdünzt Salpetersäure neben Methylamin erhaltene Cotarninsäure C₁₁H₁₂O₅ vermochten Andere (15·188) aus reinem Cotarnin nicht zu gewinnen.

Apophyllensäure. C₈H₇NO₄. Oxydationsprodukt des Cotarnins. Zuerst von World (176) in geringer Menge neben Cotarnin und Opiansäure erhalten bei der Behandlung wir Narcotin mit Braunstein und verdünnter Schwefelsäure, später von Anderson (181) durch (Windation des Cotarnins mit Salpetersäure. Je 10 Gramm Cotarnin werden mit 10 Gramm Salpetersäure und 30 Gramm Wasser unter Ersetzung des letzteren gekocht, bis eine Probe durch Kalauge nur noch schwach getrübt wird. Man versetzt dann die erkaltete Flüssigkeit mit Alkebund bis zur Trübung mit Aether, worauf sich allmählich Krystalle von Apophyllensäure absetzt die durch Umkrystallisiren leicht zu reinigen sind (188). Die Säure ist ziemlich schwer in kültz leichter in heissem Wasser löslich, unlöslich in Alkohol und Aether. Aus kalt gesämswässriger Lösung krystallisirt sie wasserhaltig in farblosen Rhombenoctaëdern, aus heiss gesamswässriger Lösung wasserfrei in kurzen Nadeln. Sie schmilzt unter Kohlensäureentwicklung bei 241–242. Die Säure ist einbasisch.

Ihr Ammoniaksalz bildet kleine, leicht lösliche Nadeln, das Baryumsalz warzenfort. Krystallgruppen; das Silbersalz, C₈H₆NO₄Ag, wird durch Aetheralkohol aus wässriger Local; als krystallinisches Pulver gefällt.

Bei der trocknen Destillation giebt die Apophyllensäure Pyridin. Beim Erhitzen mit starkt Salzsäure auf 240-250° wird Methyl abgespalten und Cinchomeronsäure, also eine Pyritz dicarbonsäure gebildet. Die Apophyllensäure erscheint danach als der saure Methyläthe der Cinchomeronsäure (188).

Die Bromapophyllensäure, C₈H₆BrNO₄ (155), welche sich unter den Prodakten ör Einwirkung von Brom auf Bromtarconin befindet (s. oben), ist in heissem Wasser leicht lot und krystallisirt daraus mit 2H₂O in derben, farblosen Prismen, die bei 100° wasserfrei werter und bei 204—205° schmelzen. Mit starker Salzsäure auf 200° erhitzt liefert sie Kohlensam Methylchlorid und eine bei 199° unter Zersetzung schmelzende Säure.

Die als Oxydationsprodukte des Narcotins oben genannten stickstofffreien Körper: Meconin, Opiansäure und Hemipinsäure sind als Benzolderivate erkannt worden, deren gegenseitige Beziehung aus der folgenden Zusammenstellung ersichtlich ist:

$$C_{6}H_{3} \begin{cases} (O CH_{3})_{3} \\ C O \\ C H_{2} \\ O \end{cases} C_{6}H_{3} \begin{cases} (O CH_{3})_{2} \\ C O_{3}H \\ C H O \end{cases} C_{6}H_{3} \begin{cases} (O CH_{3})_{3} \\ C O_{3}H \\ C O_{3}H \end{cases}$$
Meconin.
Opiansäure.
Hemipinsäure.

Von ihnen ist das Meconin ein Bestandtheil des Opiums.

Norcein, C₂₃H₂₅NO₉. Von Pelletier 1832 entdeckt (6). Derselbe berechnete die Zusammensetzung C₁₄H₂₄NO₈ (189). COUERBE (190) stellte die Formel C₁₄H₂₀NO₆ auf. ANDERSON (181) ermittelte die jetzt angenommene Formel C₂₃H₂₅NO₉, welche von Hesse (191) bestätigt wurde.

Darstellung (5, 181). Aus der umkrystallisirbaren Mutterlauge von der Gewinnung des Morphins nach dem Gregory'schen Verfahren wird durch Ammoniak das Narcotin, Thebain und eine harzige Substanz ausgeschieden. Das Filtrat, welches alles Narcotin enthält, versetzt man mit essigsaurem Blei, filtrirt, entfernt den Bleiüberschuss durch Schwefelsäure, sättigt mit Ammoniak und dampft in gelinder Wärme ein. Die nach einigen Tagen ausgeschiedene krystallinische Masse wird mit kaltem Wasser gewaschen, dann mit viel Wasser ausgekocht, aus welchem beim Erkalten das Narcotin herauskrystallisirt. Durch Aufnehmen in Alkohol, Behandeln mit Thierkohle und Umkrystallisiren aus Wasser wird es leicht rein erhalten (181).

Eigenschaften. Das Narcein krystallisirt aus siedendem Wasser, Alkohol oder verdünnter Essigsäure in langen, vierseitigen, rhombischen Prismen oder feinen, büschelförmig vereinigten Nadeln. Schmelzp. 145,2° (191). Aus Wasser von etwa 60° abgeschieden enthalten die Krystalle 2 Mol. Wasser, welches bei 100° entweicht. Bei weiterem Erhitzen bis schliesslich über 140° mit unter Bildung andrer, amorpher Basen noch ein Mol. Wasser aus (192). Das Narcein teagirt nicht alkalisch. Es schmeckt schwach bitter. Bei 13° löst sich 1 Thl. Narcein in 1235 Thln. Wasser, in 945 Thln. 80 proc. Weingeist (191). In der Hitze ist es sehr viel leichter keslich. Von wässrigem Ammoniak, verdünnten Alkalilaugen und verdünnter Essigsäure wird es leichter als von Wasser gelöst, durch concentrirte Kalilauge aber anfangs ölig gefällt. Aether lost es kaum. Es ist optisch inactiv (46).

Reactionen. Concentrirte Schweselsäure löst mit graubrauner, dann intensiv blutrother, molybdänsäurehaltige Schweselsäure mit grünbrauner, durch Grün und Roth schliesslich in Blau ubergehender Farbe (DRAGENDORFF). (Vgl. 191.) Trocknes Narcein wird durch Jodwasser tiest blau gefärbt (6, 193). Aus Narceinlösungen fällt Kaliumzinkjodid lange, haarförmige Krystalle, die nach 24 Stunden schön blau erscheinen. Concentrirte Jodlösungen fällen braun. Mit Chlorwasser und darauf Ammoniak giebt Narcein eine tiest blutrothe Färbung (194). Für die Abscheidung des Narceins aus organischen Gemengen kommt in Betracht, dass dasselbe durch Benzol und Petroleumäther weder aus saurer, noch alkalischer Lösung, durch Amylalkohol aber selbst aus der sauren wässrigen Lösung allmählich ausgenommen wird.

Salze. Das Narceïn ist eine sehr schwache Base, die sich z. B. aus verdünnter Essigsäure in freiem Zustande abscheidet, und deren neutralen Salzen auch stärkere Säuren schon durch Wasser theilweise entzogen werden.

Salzsaures Narcein, C₃₃H₂₃NO₃·HCl+2½H₂O (195, 181, 196, 160), krystallisirt sus salzsäurehaltiger Lösung in strahligen Nadeln oder in kurzen, dicken Prismen. Es reagirt suser und wird durch völliges Verdampfen, sowie durch säurefreies Wasser in basische Salze rerwandelt.

Salpetersaures N. (195, 181). Feine, seideglänzende, in kaltem Wasser schwer lösliche

Schwefelsaures N. (181, 197). In kaltem Wasser schwer lösliche, büschelförmig vereinigte, wasserhaltige Nadeln, die durch wiederholtes Umkrystallisiren aus Wasser in basische Salze übergeführt werden.

Das Platindoppelsalz 2(C₂₉H₂₉NO₉·HCl)PtCl₄ + 2H₂O (181, 191), ist ein allmählich krystallinisch werdender Niederschlag; das Golddoppelsalz (191) ist in heissem Wasser balich und scheidet sich daraus zunächst ölartig wieder ab.

Das ebenfalls ansangs ölartige Quecksilberdoppelsalz (191) verwandelt sich allmahlich in concentrisch gruppirte Prismen.

Narceinses quijodid, $2(C_{22}H_{29}NO_9)H_2J_3$ (101) und Narceintrijodid, $C_{23}H_{29}NO_9$. HJ_3 krystallisiren in Nadeln.

Zersetzungen. Beim Schmelzen (140-150°) geht das Narce'in durch Verlust von Wasser in zwei oder drei neue, amorphe Basen über, denen eine in Aether unlösliche, in Wasser los-liche Substanz beigemengt ist, welche sich mit Eisenchlorid blau färbt (192). Die letztere Reaction zeigt auch eine sauer reagirende, in Nadeln krystallisirende Substanz, die sich unter den Produkten der trocknen Destillation des Narce'ins befindet (6).

Beim Kochen des Narceins mit concentrirter Salzsäure spaltet sich 1 Mol. Wasser ab und es entsteht das Salz einer neuen, amorphen Base, C₂₃H₂₇NO₈, die in Aether wenig, in ätzenden und kohlensauren Alkalien leicht löslich ist. Ihre Salze sollen sich mit Eisenchlorid blauviolett färben (160), Mit Zink und Salzsäure behandelt giebt das Narcein ebenfalls eine amorphe Base, (C₂₂H₂₈NO₆?) (197).

Essigsäureanhydrid wirkt auf Narce'in wasserentziehend. Es entstehen zwei in Aether lossliche Basen, eine krystallisirbare: C₂₂H₂₅NO₇ und eine amorphe: C₂₂H₂₇NO₈ (197).

Bei der Oxydation durch Chromsäuremischung liefert das Narcein unter Kohlensäureentwicklung Methylamin und Hemipinsäure. Eisenchlorid erzeugt ebenfalls Hemipinsäure (186 Cotarnin oder Opiansäure treten hierbei nicht auf. Mit Kaliumhydroxyd bei 230—240° geschmolzen giebt das Narcein Protocatechusäure. Beim Kochen des Narceins mit verdünnter Kablauge entwickeln sich Mono-, Di- und Trimethylamin, und es entsteht in geringer Menge eine bei 210° schmelzende, krystallisirbare Säure, C₂₈H₂₃NO₈, die in der Kalischmelze ebenfalls Protocatechusäure liefert (186).

Aethylnarceinjodid (C₂₃H₂₉NO₉·C₂H₅J+2H₂O (197), entsteht beim Erhitzen der Narceins mit Aethyljodid. Es lässt sich aus Alkohol in körnigen Krystallen erhalten. Die Emwirkung von Luft und Licht verwandelt es allmählich in eine blaue Masse. Silberoxyd mach aus dem Jodid die Ammoniumbase, C₂₂H₂₉NO₉·C₂H₅OH frei, deren Lösung sich schon beim Verdunsten zum Theil in Alkohol und Narcein zersetzt. Auch ihr Platindoppelsalz geht beim Trocknen in dasjenige des Narceins über.

Codamin, C₂₀H₂₅NO₄ (38, 143). Das Codamin wurde 1870 von HESSE (38) gleichzeitst mit dem Laudanin, Lanthopin, Meconidin und einer nicht weiter untersuchten Base x im Opten aufgefunden.

Dars tellung. Der wässrige Opiumauszug wird durch einen Ueberschuss von Kalk ortei Soda gefällt, das Filtrat mit Aether ausgezogen, der Aether mit verdünnter Essigsäure ausgeschüttelt und die saure Flüssigkeit in überschüssige, mässig verdünnte Natronlauge eingetragen. Der entstehende Niederschlag enthält neben Narcotin das Thebain und das Papaverin. 19st von diesem Niederschlag abfiltrirte Flüssigkeit wird angesäuert, sofort mit überschüssigem Ammo niak versetzt, dann mit Chloroform und letzteres mit Essigsäure ausgeschüttelt. Die saure Flussge keit neutralisirt man genau mit Ammoniak. Der dadurch allmählich ansgeschiedene Niederschia enthält das Lanthopin. Nach 24 Stunden trägt man das Filtrat in eine möglichst geringe aber zur vollständigen Zersetzung des Ammoniaksalzes ausreichende Menge Kalilauge ein. Det durch Code'in getrübten alkalischen Lösung wird dieses durch Aether entzogen, worauf die übrigen Basen durch Salmiakzusatz frei gemacht und mittelst Aether ausgezogen werden. Auf der verdunstenden ätherischen Lösung krystallisirt zuerst das Laudanin, dann aus der mit Acthet verdünnten und mit einer Lösung von etwas doppelt kohlensaurem Natrium gewaschenen Mutterlauge das nach seiner Form leicht zu unterscheidende Codamin. Die in der nicht mehr krystallisirenden Mutterlauge enthaltenen Basen bindet man an Essigsäure und sättigt die Lösung mit Kochsalz, wodurch das salzsaure Meconidin ausgefällt wird, während die Salze der nicht näher untersuchten Base x in Lösung bleiben.

Zur Reinigung des Codamins löst man dieses in verdünnter Schwefelsäure und erhitzt zum Sieden, wodurch sich das Meconidin in eine rothe Substanz verwandelt, die durch Thierkohlbeseitigt werden kann. Das durch Ammoniak wieder gefällte Alkaloid wird schliesslich zur Aether krystallisirt.

Eigens chaften. Grosse, farblose, sechsseitige Prismen. Leicht löslich in Alkohol, per

hch leicht auch in Aether, besonders reichlich in Chloroform und Benzol. Wasser, Ammoniak und doppelt kohlensaures Natrium lösen nur wenig, während das Alkaloid von nicht zu überschüssigen Alkalilaugen leicht gelöst wird. Schmelzp. 126°.

Reactionen. Mit concentrirter Salpetersäure befeuchtet, färbt sich das Codamin stahlgrün. (Unterscheidung von allen andern Opiumbasen.) Eisenchlorid fürbt dunkelgrün und scheidet später Eisenoxyd ab. Eisenoxydhaltige Schwefelsäure ruft bei 20° eine grünlich blaue, bei 150° eine dunkelviolette Färbung hervor.

Die Salze sind meist amorph.

Das Jodwasserstoffsaure C., C₂₀H₂₅NO₄·HJ+1½H₂O ist ein krystallinisches Pulver. Laudanin, C₂₀H₂₅NO₄ (38, 143). Von Hesse 1870 entdeckt. Isomer mit dem Codamin. Das rohe Laudanin (s. unter Codamin) wird zur Reinigung in Essigsäure gelöst und mit überschüssiger Natronlauge versetzt, wobei sich das beigemengte Cryptopin grösstentheils ausscheidet. Die Lösung fällt man mit Salmiak, löst in Essigsäure und setzt Jodkalium hinzu, worzaf das schwer lösliche jodwasserstoffsaure Salz des Laudanins zuerst ausfällt. Die durch Ammoniak daraus abgeschiedene Base wird endlich aus siedendem Weingeist krystallisirt.

Eigenschaften. Farblose, kurze, sechsseitige Prismen vom spec. Gew. 1,255 (43) bei 166° schmelzend, schwer löslich in kaltem, leicht in heissem Alkohol uud in Chloroform; bei 18° erst in 647 Thln. Aether. Das Laudanin reagirt alkalisch. Es wirkt linksdrehend. Für die Chloroformlösung (p=2, t=22,5°) fand Hesse (46) (α) p=-13,5. Auch die alkalische Losung dreht links, während das salzsaure Salz inactiv zu sein scheint. Von verdünnten Alkaliaugen wird das Laudanin namentlich beim Erwärmen leicht gelöst. Concentrirte Laugen scheiden aus dieser Lösung die betreffende Alkaliverbindung des Laudanins in sternförmig gruppirten Nadeln aus.

Reactionen. Reine concentrirte Schwefelsäure löst fast farblos, eisenoxydhaltige rosenroth und beim Erwärmen dunkelviolett; concentrirte Salpetersäure färbt orangeroth, Eisenchlorid smaragdgrün.

Salze. Salzsaures Laudanin, C₂₀H₂₅NO₄·HCl+6H₂O. Weisse, concentrisch gruppirte Prismen, leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer löslich in Salzsäure und Kochsalzlösung.

Das Platindoppelsalz, (2H2O), ist ein gelber, amorpher Niederschlag.

Bromwasserstoffsaures L., $C_{20}H_{25}NO_4\cdot HBr+2H_2O$. Krystallwarzen, bei 20° in 29 Thln. Wasser löslich, leichter in Alkohol.

Jodwasserstoffsaures L., $C_{20}H_{25}NO_4$ ·HJ+H₂O. Krystallinisches Pulver, bei 15° ent in 500 Thln. Wasser löslich, leicht löslich in heissem Wasser und in Alkohol, sehr wenig is Jodkalium- und Kochsalzlösung.

Saures schwefelsaures L., C₂₀H₂₅NO₄·SO₄H₂+4H₂O. Farblose Prismen, in Wasser and Alkohol leicht, in verdünnter Schwefelsäure schwer löslich.

Oxalsaures L. Kleine, leicht lösliche Blättchen.

Saures oxalsaures L., C₂₀H₂₅NO₄·C₂O₄H₂+6H₂O. Prismen, die sich bei 10° in 45,7 Thin. Wasser lösen.

Saures weinsaures L., C₂₀H₂₅NO₄·C₄H₆O₅+3H₂O. Warzenförmige Gruppen kleiner

Thebain, C₁₉H₂₁NO₂. 1835 von THIBOUMERY entdeckt und zuerst von PELLETIER (198) näher untersucht.

Zusammensetzung. Pelletier fand $C_{17}H_{18}NO_3$, Couerbe (199) $C_{12\frac{1}{2}}H_{13\frac{1}{2}}NO_3$, Kane (200) $C_{12\frac{1}{2}}H_{14}NO_{1\frac{1}{2}}$. Anderson (181) ermittelte die Formel $C_{19}H_{21}NO_3$, die von Hesse (38) bestätigt wurde.

Darstellung. (198, 181, 38, 143). Der bei der Verarbeitung des Opiumauszugs nach Hesse's Verfahren (vgl. unter Codamin) erhaltene Niederschlag, welcher das Thebain und Papaverin enthält, wird in Essigsäure gelöst, die Lösung durch Thierkohle entfärbt und daraus durch Eintragen von Weinsäure das Thebain als schwer lösliches saures weinsaures Salz gefällt. Das durch Ammoniak daraus abgeschiedene Alkaloid wird aus heissem Alkohol umkrystallisirt (38). S. auch unter Cryptopin.

Eigenschaften. Glänzende quadratische Blättchen oder derbe Prismen. Spec. Gew.

etwa 1,29 (43). Schmelzp. 193°. Fast unlöslich in Wasser; bei 10° löslich in 140 Thln. Aether, leichter in Alkohol und Amylalkohol (140) und namentlich in Benzol und Chloroform. Ueberschüssiges Ammoniak, Kalkwasser, Alkalien lösen es nur in geringer Menge. Es wirkt stark linksdrehend. Für die Lösung in 97 proc. Alkohol ($p=2,t=15^\circ$) fand HESSE (46) (α) p=-218,6.

Reactionen. Concentrirte Schwefelsäure löst mit blutrother, später gelbrother Farbe. Chlorwasser und darauf Ammoniak geben eine rothbraune Färbung, wie mit Codeïn.

Die Salze sind in reinem Zustande meistens leicht krystallisirbar (181, 38).

Salzsaures Theba'ın, C₁₉H₂₁NO₃ HCl+H₂O krystallisirt in grossen, rhombischen Prismen von gelblicher Farbe oder fällt beim Sättigen einer alkoholischen Theba'nlösung mit Salzsäuregas in kleinen, farblosen Krystallen nieder. Bei 10° in 15,8 Thln. Wasser löslich, wenig in Alkohol. Die Lösung ist neutral und färbt sich, namentlich in der Wärme, bald gelb.

Jodwasserstoffsaures Th. Zarte, leicht lösliche Prismen. Die mit Jodkalium versetzte Lösung des Salzes scheidet an der Luft schön violette Prismen aus.

Unterschwefligsaures Th. wird aus dem neutralen weinsauren Salz durch unterschweßigsaures Natrium in kleinen Prismen erhalten, die sich in heissem Wasser leicht lösen.

Schwefelsaures Th. wird aus einer ätherischen Theba'nlösung durch Schwefelsaure theils krystallinisch, theils als eine erst später krystallinisch werdende harzige Masse gestallt.

Chromsaures Th. Kleine, leicht zersetzliche, gelbe Prismen.

Oxalsaures Th. $2(C_{19}H_{21}NO_{2})C_{2}O_{4}H_{2}+6H_{2}O$. Weisse, blumenkohlartige Massen, bei 10^{0} in 9,7 Thln. Wasser, auch in Alkohol, aber nicht in Aether löslich.

Das saure oxalsaure Salz, C₁₉H₂₁NO₃·C₂O₄H₂+H₂O bildet grosse Prismen, die sich bei 20^o in 44,5 Thln. Wasser lösen.

Weinsaures Th. Das neutrale Salz ist in Wasser und Weingeist sehr leicht lechtch das saure Salz, $C_{19}H_{21}NO_3 \cdot C_4H_6O_6 + H_2O$ bildet zarte Prismen, die bei 20° erst in 130 Thln. Wasser, leicht in heissem Wasser löslich sind.

Meconsaures Th. krystallisirt mit 6H₂O in sternförmig gruppirten Prismen, die sich bei 20° erst in 304 Thln. Wasser, in der Hitze leicht in Wasser und Weingeist lösen.

Das Platindoppelsalz, 2(C₁₉H₂₁NO₃·HCl)PtCl₄+2H₂O, ist ein anfangs amorphet, bald krystallinisch werdender gelber Niederschlag.

Das Golddoppelsalz bildet eine orangerothe, bei 100° zu einer harzigen Masse schmeizende Fällung.

Mit Methyljodid vereinigt sich das Thebaïn zu dem Jodid der betreffenden Ammoniumbase (153).

Beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid wird das Thebaïn nicht acetylirt, sondern in ent anscheinend polymere, amorphe, in Aether lösliche Base übergeführt (175). Verdünnte Salzsaure oder Schweselsäure verwandelt das Thebaïn leicht in zwei neue amorphe Basen, das Thebenin und das Thebaïcin.

The benin, C₁₉H₂₁NO₃ (38). Dieses isomere Umwandlungsprodukt des Thebans of hält man, wenn letzteres mit der 20 fachen Menge Salzsäure vom spec. Gew. 1,04 zum Sieden erhitzt und die Flüssigkeit dann schnell mit dem gleichen Volumen kalten Wassers versetzt wird. Die allmählich sich ausscheidenden Krystalle von salzsaurem Thebenin werden aus essigsaurehaltigem heissem Wasser umkrystallisirt und in Lösung durch schwefligsaures Natrium zersetzt, wobei freies Thebenin in Flocken niederfällt. Es ist amorph, unlöslich in Wasser, Aether und Benzol, schwer löslich im siedendem Alkohol, unlöslich in Ammoniak, aber leblich in Kalilauge, durch Salmiak daraus fällbar. An der Luft wird das Thebenin, namentlich ver Gegenwart von Alkalien, rasch oxydirt. Seine alkalische Lösung färbt sich dabei schwarzbraua. Seine Salze sind beständiger, gehen aber beim Erhitzen mit Salzsäure leicht in Thebaucusalze über.

Concentrirte Schwefelsäure löst das Thebenin mit schön blauer Farbe, die auf Zusatz von Wasser verschwindet, durch concentrirte Schwefelsäure sich wiederherstellen lässt.

Salzsaures Thebenin, C₁₉H₂₁NO₂·HCl+3H₂O. Grosse Krystallblätter, cret in 100 Thin, kaltem Wasser, leicht in siedendem Wasser oder Alkohol löslich.

Das Platindoppelsalz ist ein amorpher, bräunlich gelber Niederschlag, der sich rasch dankler färbt.

Das Quecksilberdoppelsalz, 2(C₁₉H₂₁NO₃·HCl)HgCl₃+2H₂O, krystallisirt in langen, leicht verwitternden Prismen.

Schwefelsaures Th., $2(C_{19}H_{21}NO_3)SO_4H_2+2H_2O$, ist in kaltem Wasser fast unlöslich und auch in heissem schwer löslich. Es wird durch verdünnte Schwefelsäure aus der warmen Lösung des salzsauren Salzes als Krystallpulver gefällt.

Sulfocyansaures Th. Schwer löslicher, krystallinischer Niederschlag.

Saures oxalsaures Th., $C_{19}H_{21}NO_3$: $C_{2}O_4H_2+H_2O$, ist selbst in siedendem Wasser schwer löslich und wird aus der warmen Lösung des salzsauren Salzes durch Oxalsäure als Krystallpulver oder in atlasglänzenden Blättchen gefällt.

The ba's cin (38). Diese anscheinend ebenfalls mit dem Theba'sn isomere Base entsteht bei Einwirkung starker Säuren auf Theba'sn oder Thebenin, namentlich beim Erhitzen dieser Basen mit concentrirter Salzsäure. Durch Ammoniak wird dann das Theba'scin als amorpher, gelber Niederschlag gefällt. Es ist unlöslich in Wasser, Acther, Benzol, Ammoniak, schwer löslich in heissem Alkohol. Kalilauge erzeugt eine an der Luft sich rasch braun färbende Lösung. Concentrirte Salpetersäure löst mit dunkelrother, Schwefelsäure mit dunkelblauer Farbe. Die Salze des Theba'scins mit Salzsäure und Schwefelsäure sind amorph, harzartig.

Papaverin, $C_{21}H_{21}NO_4$. 1848 von Merck entdeckt (201, 202), später namentlich von Anderson (203) und von Hesse (38, 143) untersucht.

MERCE und Anderson wurden zu der Formel C₂₀H₂₁NO₄ geführt. Die später von HESSE (38) ermittelte Formel C₂₁H₂₁NO₄ wurde auch von Beckett und Wright bestätigt gefunden (175).

Darstellung. Aus der Flüssigkeit, aus welcher bei der von Hesse angegebenen Darstellung des Thebaïns dieses Alkaloid durch Weinsäure gefällt wurde, lässt sich das Papaverin auf folgende Weise gewinnen; Man fällt mit Ammoniak, behandelt den Niederschlag mit wenig Alkohol, um ihn krystallinisch zu machen und eine beigemengte amorphe Base zu entfernen, lest den Rückstand in überschüssiger Oxalsäure und krystallisirt das nach einiger Zeit sich ausscheidende saure oxalsaure Papaverin solange aus heissem Wasser um, bis es durch concentrirte Schwefelsäure nicht mehr gefärbt wird. Schliesslich wird aus seiner Lösung die Oxalsäure durch Chlorcalcium und aus dem Filtrat das Papaverin durch Ammoniak gefällt.

Eigenschaften. Das Papaverin krystallisirt aus siedendem Alkohol in zarten Prismen. Es ist unlöslich in Wasser, bei 10° löslich in 258 Thln. Aether, schwer löslich auch in kaltem Alkohol, leicht in heissem Alkohol, Amylalkohol, Benzol und Chloroform. Schmp. 147° . Spec. Gew. 1,308—1,337 (43). Es wirkt schwach linksdrehend. Für die Lösung in 77°_{0} Alkohol (p=2), $t=15^{\circ}$) fand Hesse (α)p = -4,0. Sein salzsaures Salz ist inactiv.

Reactionen. Kalte concentrirte Schwefelsäure löst ganz reines Papaverin ohne Färbung Erst beim Erwärmen färbt sich die Lösung dunkelviolett. Molybdänsäurehaltige Schwefelsäure farbt sofort grün, dann blau, violett und endlich kirschroth.

Salze. Das Papaverin ist eine schwache Base. Es reagirt nicht alkalisch, lässt sich durch Chloroform auch aus sauren Lösungen ausschütteln und löst sich in Essigsäure, ohne diese zu acutralisiren. Salzsäure, Salpetersäure und Schwefelsäure fällen aus der essigsauren Lösung die entsprechenden Salze.

Salzsaures Papaverin, C₂₁H₂₁NO₄·HCl (202, 38), bildet grosse, sauer reagirende Prismen des rhombischen Systems (204, 205), die sich bei 18⁰ in 37, 3 Thln. Wasser, viel weniger in concentrirter Salzsäure lösen.

Jodwasserstoffsaures P., C₂₁H₂₁NO|₄·HJ (206). Farblose, rhombische Krystalle. Das Salz ist in heissem Wasser sehr leicht löslich und scheidet sich daraus beim Erkalten zunächst blig ab.

Salpeters aures P., C21H21NO4'NO3H (202, 38), krystallisirt in grossen Prismen,

Schwefelsaures P., (143). Die Lösung des Papaverins in concentrirter Schwefelsäure giebt auf Zusatz von Wasser eine harzige, nach kurzer Zeit krystallinisch erstarrende Fällung des Salzes.

Unterschwefligsaures P. (88) ist leicht löslich.

Sulfocyansaures P. ist in kaltem Wasser sehr schwer löslich, krystallisirt aus heissem in schönen Prismen.

Saures oxalsaures P., C₂₁H₂₁NO₄·C₂O₄H₂ (38), krystallisirt in Prismen. Es löst sich crst in 388 Thln. Wasser von 10⁰ und wird durch überschüssige Oxalsäure vollständig ausgefällt

Saures weinsaures P. (38), ist sehr leicht löslich in Wasser und Weingeist, krystallisurt nur schwierig.

Meconsaures P. Sehr schwer lösliche kleine Prismen.

Das Platindoppelsalz, 2(C₂₁H₂₁NO₄·HCl)PtCl₄ + 2H₂O (202, 203, 38). Gelber, aus kleinen Prismen bestehender Niederschlag. Das Quecksilber doppelsalz krystallisirt in rhombischen Blättchen.

Papaverintrijodid, C₂₁H₂₁NO₄·HJ₂ (203, 101), krystallisirt aus siedendem Alkohol m kleinen rechtwinkligen Prismen von purpurrother Farbe.

Papaverinpentajodid, N₂₁H₂₁NO₄·HJ₅ (203), zarte Nadeln, im reflectirten Licht rothlich bronzefarbig, bei durchfallendem orangegelb.

Brompapaverin, C₂₁H₂₀BrNO₄ (203). Tröpfelt man Bromwasser in eine Lösung vor. salzsaurem Papaverin, so fällt das bromwasserstoffsaure Salz des Brompapaverins als gelblicher, aus siedendem Alkohol krystallinisch zu erhaltender Niederschlag heraus. Ammoniak macht daraudas Brompapaverin frei. Dasselbe ist in Wasser unlöslich und krystallisirt aus heissem Alkohol in kleinen Nadeln.

Chlorgas bräunt die Lösung des salzsauren Papaverins und fällt später einen grauen Niederschlag, aus welchem Ammoniak eine chlorhaltige Base frei macht (203).

Nitropapaverin, C₂₁H₂₀(NO₂)NO₄ +H₂O (203, 143). Das salpetersaure Salz dieser Base entsteht bei Einwirkung mässig verdünnter Salpetersäure auf Papaverin. Dieses Salz krystallisirt in oft ziemlich grossen, gelben, vierseitigen, wasserfreien Tafeln, ist fast unloslich in kaltem, schwerlöslich in siedendem Wasser, reichlicher in salzsäure- oder salpetersäurehaltigem Wasser. Aus der Lösung des Salzes in verdünnter Salpetersäure fällt Ammoniak die freie Nitrobase als gelblichen, flockigen Niederschlag. Aus siedendem Alkohol krystallisirt sie in sehr dünnen, farblosen, aber am Licht rasch gelb werdenden Nadeln, die bei 163° schmelzen.

Wird Papaverin mit Braunstein und verdünnter Schweselsäure gekocht, so scheiden sich almählich braune, krystallinische Flocken aus, die aus wässriger Lösung durch Schweselsäure wieder gesällt werden (202). Mit Natronkalk erhitzt, liesert das Papaverin stüchtige Basen (Acthylamin und Trimethylamin?) (203) Die Addition von Aethyljodid zum Papaverin gelang bisher nicht. (How) (206). —

DESCHAMPS (207), hat den Namen Pa'paverin für eine mit dem so bezeichneten Alkalo. nicht zu verwechselnde, stickstoffhaltige, aber nicht basische, sondern sauer reagirende Substanz, gewählt, welche er neben den Alkaloiden Morphin, Narcotin und Papaverosin aus unreifen Mohrkapseln erhielt).

Lanthopin, C₂₃H₂₅NO₄ (38, 143). Dieses seiner Formel nach möglicherweise dem Papaverin homologe Alkaloid wurde 1870 von Hesse entdeckt. Den Niederschlag von rohem Lanthopin, welcher auf die beim Codamin angegebene Weise erhalten wurde, befreit man durch Abbenchen mit Alkohol möglichst von den beigemengten amorphen Basen, löst den Rückstand werdünnter Salzsäure und fügt Kochsalz hinzu, wodurch das salzsaure Lanthopin als gallertartigaus zarten Prismen bestehende Masse ausgeschieden wird. Man fällt daraus das Alkaloid durch Ammoniak und reinigt es durch Umkrystallisiren aus Chloroform. Weisses, krystallinisches, betwa 200° schmelzendes Pulver, kaum löslich in Alkohol, Aether und Benzol, ziemlich leichter Chloroform. Löslich in überschüssigen Alkalilaugen oder Kalkmilch. Concentrirte Schwefelsaure löst mit violetter, beim Erwärmen in dunkelbraun übergehender Farbe.

Das Lanthopin ist eine nur schwache Base, welche die Säuren nicht vollständig neutralbeit Salzsaures Lanthopin, C₂₂H₂₅NO₄·HCl+6H₂O, bildet äusserst dünne, in siedendets Wasser leicht lösliche Nadeln. Sie erscheinen in Masse gallertförmig und trocknen hornarug ein

Auch das schwefelsaure Salz krystallisirt in äusserst dünnen Nadeln. Das Platindoppelsalz, 2(C₂₂H₂₅NO₄·HCl)PtCl₄+2H₂O ist ein gelbes, krystallinisches Pulver.

Pseudomorphin, C17H19NO4 (208). Von PRLLETIER 1835 entdeckt (198) und nachden.

ceine Existenz mehrfach bezweifelt worden war, von HESSE (208) wieder im Opium aufgefunden und näher untersucht.

Darstellung. Bei der Verarbeitung des Opiums nach der Gregory'schen Methode ist das salzsaure Pseudomorphin, wie das Code'insalz, der Rohkrystallisation des salzsauren Morphins beigemengt. Vermischt man das durch Umkrystallisiren gereinigte Gemenge in weingeistiger Lösung mit einem geringen Ueberschuss von Ammoniak, so wird nur Morphin gefällt, und das schwach mit Salzsäure übersättigte, von Alkohol befreite und mit Thierkohle behandelte Filtrat giebt jetzt beim Neutralisiren mit verdünntem Ammoniak einen voluminösen, vorwiegend aus Pseudomorphin bestehenden Niederschlag. Man wäscht ihn mit Wasser, löst in Essigsäure und versetzt die filtrirte Lösung nur mit soviel Ammoniak, dass die Flüssigkeit Lackmuspapier noch schwach röthet. Das dadurch allein ausgeschiedene Pseudomorphin wird durch Umkrystallisiren nines salzsauren Salzes gereinigt und schliesslich aus der heissen Lösung desselben durch Ammoniak gefällt.

Eigenschaften. Fein krystallinischer, seideglänzender, zu einer mattweissen Masse eintrocknender Niederschlag. Aus kalter Salzlösung gefällt ist er gelatinös, nach dem Eintrocknen hornartig. Fast unlöslich in Wasser, Alkohol, Aether, Chloroform und Schwefelkohlenstoff, sowie in Sodalösung, sehr wenig löslich in Ammoniak, sehr leicht in Alkalilaugen und in Kalkmilch.

Reactionen. Concentrirte Schwefelsäure löst mit olivengrüner, Salpetersäure mit intensiv orangerother, bald in Gelb übergehender Farbe. Eisenchlorid färbt blau.

Die Salze sind, wie die Base selbst, geschmacklos. Die meisten sind so schwer löslich, dass sie aus dem salzsauren Salz durch Fällung gewonnen werden können.

Salzsaures Pseudomorphin, C₁₇H₁₉NO₄·HCl+H₂O. Weisses, stark sauer reagirendes, krystallinisches Pulver, löslich in 70 Thln. Wasser von 20°, unlöslich in Alkohol.

Jodwasserstoffsaures Pseudomorphin. Kleine, blassgelbe, schwer lösliche Prismen. Salpetersaures Ps. Glänzende, schwer lösliche Blättchen.

Schwefelsaures Ps., $2(C_{17}H_{19}NO_4)SO_4H_2+6H_2O$. Kleine, sauer reagirende, gypsähnliche Blättehen, löslich in 422 Thln. Wasser von 20° , kaum löslich in verdünnter Schwefelsäure.

Chromsaures Ps. Schwer lösliche, gelbe Nadeln.

Oxalsaures Ps., $2(C_{17}H_{19}NO_4)C_2O_4H_2+6H_9O$. Aus mikroskopischen Prismen bestehender Niederschlag, der bei 20^0 erst von 1940 Thln. Wasser und auch in der Hitze nur wenig gelöst wird.

Das weinsaure Salz bildet ebenfalls schwer lösliche kleine Prismen.

Das Platin doppelsalz, 2(C₁₇H₁₉NO₄·HCl) PtCl₄, ist ein gelber, amorpher, in Salzsäure etwas löslicher Niederschlag.

Das Golddoppelsalz ist ebenfalls amorph.

Das Quecksilberdoppelsalz bildet kleine, farblose, sehr schwer lösliche Prismen.

Das Pseudomorphin unterscheidet sich nach Hesse's Formel von dem Morphin nur durch einen Mehrgehalt von einem Atom Sauerstoff, und Hesse hält es für identisch mit Schützenserger's angeblichem Oxymorphin (110), welches später von Brookmann und Polstorff (111) für »Oxydimorphin« (C₃₄H₃₆N₃O₆) erklärt wurde. Letztere nehmen an, dass auch das Pseudomorphin Oxydimorphin sei und sich vielleicht erst bei der Verarbeitung des Opiums durch Oxydation des Morphins bilde.

Cryptopin, C₂₁H₂₂NO₅ (143). Von T. und H. SMITH 1867 entdeckt (209) von HESSE (143) in ganz reinem Zustande dargestellt, namentlich von dem begleitenden Protopin befreit.

Darstellung. Wird die bei der Morphinbereitung nach GREGORY's Methode erhaltene schwarze Morphin-Mutterlauge mit überschüssigem Alkali gefällt, so geht das Cryptopin fast volltändig in den Niederschlag über. Dieser wird in Essigsäure gelöst und die Lösung genau mit Ammoniak neutralisirt, wobei besonders Narcotin und Papaverin abgeschieden werden. Aus dem Fihrat wird durch Weinsäure das Theba'n möglichst ausgeschieden und dann durch starke Salzsäure das salzsaure Cryptopin gefällt. Das daraus durch Ammoniak abgeschiedene Cryptopin ist noch mit Protopin und vielleicht mit noch einem zweiten Alkaloid verunreinigt, für welches HESSE den Namen Deuteropin bereit hält. Zur Reinigung davon wird das rohe Cryptopin

mit überschüssiger Oxalsäure behandelt, das saure, oxalsaure Salz durch Umkrystallisiren gereinigt, durch Ammoniak zersetzt und das Cryptopin aus siedendem Alkohol krystallisirt.

Eigenschaften. Farblose, kurze, sechsseitige Prismen oder körnige Krystalle, schwer löslich in siedendem Alkohol, sehr schwer selbst bei Siedhitze in Benzol- und Terpentinöl, ziemlich leicht in Chloroform. Aether nimmt nur das frisch gefällte Alkaloid in einiger Menge auf und scheidet es bald in Rhomboëdern wieder ab. Ammoniak und Alkalilaugen fällen es zus seinen Salzlösungen als amorphen, aber bald krystallinisch werdenden Niederschlag, der sich im Ueberschuss nur sehr wenig löst. Das Cryptopin besitzt (in Chloroformlösung) kein Rotationsvermögen. Es reagirt alkalisch. Schmp. 217°.

Reactionen. Reine concentrirte Schwefelsäure, löst mit gelber, bald in Violett übergehender Farbe. Enthält die Säure Spuren von Eisenoxyd, Chlor oder unterchloriger Säure, so tritt sofort die dunkelviolette Färbung auf. Beim Erwärmen geht sie in schmutziges Grün uber.

Die Salze des Cryptopins scheiden sich aus ihren Lösungen anfangs als gelatinöse Massen ab, die sich erst allmählich in Krystalle verwandeln. Sie besitzen einen zunächst bitteren, spater scharfen, an Pfeffermunzöl erinnernden Geschmack.

Salzsaures Cryptopin, C₂₁H₂₂NO₅·HCl+6H₂O. Zarte Nadeln, die sich bei 125 gelb färben. Durch Kochsalzlösung wird das Salz aus seiner wässrigen Lösung mit nur 5H₂O ausgeschieden.

Jodwasserstoffsaures Cr. Zarte Prismen, leicht löslich in Wasser, unlöslich in Jodkaliumlösung.

Salpetersaures Cr. Kleine Prismen, die bei Ueberschuss von Salpetersäure sehr leicht in Nitrocryptopinsalz übergehen.

Schwefelsaures Cr. Das Salz ist namentlich in der Wärme sehr leicht löslich, schwer löslich in verdünnter Schwefelsäure. Es krystallisirt nur sehr schwierig; gewöhnlich erstarrt die Lösung zu einer kleisterartigen Masse.

Das Platindoppelsalz, $2(C_{21}H_{23}NO_5\cdot HCl)PtCl_4 + 6H_2O$. Voluminöse, ans fast weissen Nädelchen bestehende Masse, welche bei längerem Kochen mit Wasser ein gelbes Krystallpulver mit nur $1H_2O$ liefert.

Das Golddoppelsalz ist ein dunkelgelbes, amorphes Pulver, aus heisser, verdünnter Saksäure in orangerothen Warzen krystallisirbar.

Das Quecksilberdoppelsalz bildet zu Warzen vereinigte Prismen, leicht in siedendem. schwer in kaltem Wasser löslich. Aus concentrirter Lösung fällt es als Gallerte nieder, welck beim Auswaschen mit Wasser in ein krystallinisches Pulver C₂₁H₂₃NO₅·HClHg|Cl₂+H₂Oübergek.

Nitrocryptopin. C₂₁H₂₂(NO₂)NO₅. Es entsteht leicht durch Einwirkung von verdünnter Salpetersäure auf das Alkaloid, z. B. wenn letzteres mit 20 Thln. Salpetersäure vom spec. Gew. 1,06 etwa 8 Stunden lang auf 50—60° erwärmt wird. Das salpetersaure Salz der nitritera Base scheidet sich beim Erkalten in körnigen Krystallen aus. Durch Ammoniak wird aus seiner heissen Lösung das Nitrocryptopin als amorpher, aber bald krystallinisch werdender, gelber Niederschlag gefällt. Es krystallisirt aus heissem Alkohol in blassgelben Tafeln und Prismen. Unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Chloroform, auch in Alkohol und Aether wenigstens leichter als das Cryptopin selber. Schmp. 185°. Concentrirte Schwefelsäure färbt es blutrotb und löst es dann mit braungelber Farbe, die beim Erhitzen dunkelviolett, später schwarzbraun wird. Das Nitrocryptopin reagirt alkalisch und bildet mit Säuren gelbliche Salze, die sich meistens aus ihren Lösungen zunächst gallertartig ausscheiden.

Protopin, C₂₀H₁₉NO₅ (?) (143). Von HESSE 1871 entdecktes Alkaloid, welches bei der Reindarstellung des Cryptopins in der Mutterlauge von dessen saurem oxalsaurem Salz bleibt. Dieselbe wird mit Ammoniak übersättigt und mit Aether ausgeschüttelt, aus welchem die Baser (Protopin mit etwas Cryptopin) in salzsaure Lösung übergeführt werden. Aus letzterer werden durch concentrirte Salzsäure die salzsauren Salze gefällt und das schwer lösliche, körnige, salzsaure Protopin durch Abspülen mit kaltem Wasser von dem Cryptopinsalz befreit. Das Protopinsalz wird durch Ammoniak zersetzt, in essigsaurer Lösung durch Thierkohle entfärbt und nach 2ssatz von etwas Weingeist mit Ammoniak gefällt. — Weisses, krystallinisches Pulver, unlöslich in Wasser, schwer löslich in siedendem Alkohol und Benzol, leichter in Chloroform. Aether löst nur das frisch gefällte Alkaloid und scheidet es bald in Kügelchen oder Warzen wieder

ans. Es ist unlöslich in Alkalilaugen, aber etwas löslich in Ammoniak. Es schmilzt unter Bräunung bei 2020. Concentrirte Schwefelsäure löst mit anfangs gelber, dann rother und bläulich rother Farbe, eisenoxydhaltige Schwefelsäure sogleich mit dunkelvioletter. Die alkoholische Lösung des Protopins reagirt stark alkalisch. Die Salze schmecken bitter und sind meistens gut krystallisirbar.

Das salzsaure Salz ist in Wasser und namentlich in Salzsäure sehr schwer löslich und lässt sich in ziemlich grossen, anscheinend rhombischen Prismen erhalten. Das Platindoppelsalz 2(C₂₀H₁₉NO₅·HCl)PtCl₄+2H₂O bildet einen gelben, krystallinischen, in kaltem Wasser schwer löslichen Niederschlag.

Landanosin, C21H27NO4 (143). Von HESSE 1871 entdeckt.

Darstellung. Die Flüssigkeit (vergl. unter Cryptopin), aus welcher das Thebain durch Weinsäure ausgeschieden ist, wird, wenn es sich um die Gewinnung von Laudanosin handelt, nicht in der angegebenen Weise auf Cryptopin verarbeitet, da die grosse Menge Salzsäure später stören würde, sondern man neutralisirt sie in der Wärme genau mit Ammoniak, fügt nach dem Erkalten 3 ff mit Wasser angeriebenes doppelt kohlensaures Natrium hinzu, entfernt nach 8 Tagen die ausgeschiedene schwarze pechartige Masse und fällt die klare Flüssigkeit durch überschüssiges Ammoniak. Der entstehende harzige Niederschlag wird mit siedendem Benzol ausgezogen, nach dem Abkühlen auf 40° die Benzollösung von dem Ungelösten (Cryptopin, Protopin) abgegossen und mit einer gesättigten Lösung von doppelt kohlensaurem Natrium geschüttelt, worauf sich in niederer Temperatur Laudanosin abscheidet. (Aus der abgegossenen Benzollösung wird durch vorsichtiges Einleiten von Salzsäuregas Hydrocotarnin niedergeschlagen.) Zur Reinigung wird das Laudanosin in Aether aufgenommen, der Verdunstungsrückstand der ätherischen Lösung in Essigsäure gelöst und diese Lösung mit Jodkalium gefällt. Die aus dem gefällten Salz durch Ammoniak ausgeschiedene Base krystallisirt man aus siedendem Benzol oder Alkohol.

Eigenschaften. Farblose Prismen. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, bei 16° in 19.3 Thln. Aether, unlöslich in Wasser und Alkalien. Schmp. 89°. Rechtsdrehend. Für die Lösung in 97 Alkohol (p=2,79, t=15° fand Hesse (α)p=+103,2.

Reactionen. Concentrirte Schwefelsäure löst mit schwach rosenrother, wenn eisenoxydhaltig mit braunrother und dann beim Erhitzen in Grün und bleibendes Dunkelviolett übergebender Farbe. Concentrirte Salpetersäure giebt eine anfangs farblose, bald gelb werdende Lösung. Eisenchlorid färbt nicht.

Salze. Das Laudanosin reagirt alkalisch und bildet mit Säuren sehr bitter schmeckende, zum Theil krystallisirbare Salze.

Salzsaures Laudanosin ist amorph, leicht löslich, neutral.

Sein Platindoppelsalz, 2(C₂₁H₂₇NO₄·HCl)PtCl₄+3H₂O, ist ein gelber, amorpher Niederschlag.

Jodwasserstoffsaures L. $C_{21}H_{27}NO_4\cdot HJ + \frac{1}{2}H_2O$. Kleine, in kaltem Wasser sehr schwer, in Alkohol und heissem Wasser leicht lösliche Prismen.

Saures oxalsaures L., $C_{91}H_{27}NO_4\cdot C_9O_4H_9 + 3H_2O$, krystallisirt in zarten, sehr leicht löslichen Prismen.

Das neutrale Salz ist amorph.

Meconidin, C₂₁H₂₂NO₄ (38). Von HESSE 1870 zuerst dargestellt. Das durch wiederholte Fällung mit Kochsalz gereinigte salzsaure Meconidin (s. unter Codamin) wird in wenig Wasser gelöst, mit doppelt kohlensaurem Natrium versetzt und mit Aether ausgeschüttelt, der Aether nach dem Entfärben verdunstet.

Eigenschaften. Amorphe, farblose, am Licht bald gelb werdende Masse. Schmp. 58°. Leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol, Chloroform. Geschmacklos. Salze sehr bitter. Reaction alkalisch. Löslich in überschüssigen Alkalilaugen, nur wenig in Ammoniak und Kalkmilch. Letteren wird das Alkaloid schon durch Aether entzogen, den Alkalilösungen erst nach Zusatz von Salmiak.

Reactionen. Concentrirte Schwefelsäure löst mit olivengrüner, Salpetersäure mit orangerother Farbe.

Die Salze sind sehr unbeständig. Mit Essigsäure giebt das Meconidin eine farblose Lösung. Du in der Kälte zunächst ebenfalls farblosen Lösungen in verdünnter Salz- oder Schwefelsäure

fürben sich, namentlich beim Erhitzen, bald purpurroth, wobei die Base in eine andere, leicht veränderliche Substanz übergeht. Bei der Verarbeitung der schwarzen Morphinmutterlange (sunter Cryptopin) wird deswegen kein Meconidin erhalten.

Salzsaures und jodwasserstoffsaures M. sind amorph, in Wasser und Alkohol leicht löslich. Ersteres giebt mit Goldchlorid eine schmutzig gelbe, mit Quecksilberchlorid eine wesse amorphe Fällung.

Das Platindoppelsalz, 2(C₂₁H₂₂NO₄·HCl)PtCl₄ ist ein amorpher, gelber, bald nat: werdender Niederschlag.

Rhoeadin. C₂₁H₂₁NO₆ (12, 210, 211). Von HESSE 1865 entdeckt (12). Es kommt a allen Theilen von *Papaver Rhoeas* L. vor, ferner in dem Milchsaft der unreifen Samenkap-ch des wilden Mohns (212). Im Opium ist es nicht enthalten (211).

Darstellung. Der stark eingedampfte wässrige Auszug von P. Rhotas wird mit Soda übersätigt und mit Aether, die ätherische Lösung darauf mit einer Lösung von saurem weinsaurem Natran ausgeschüttelt. Aus der sauren Flüssigkeit fällt Ammoniak einen grauweissen, bald krystallmisch werdenden Niederschlag, der durch Ausziehen mit Wasser und siedendem Alkohol von einer den Thebain ähnlichen Base befreit, dann in Essigsäure gelöst, durch Thierkohle entfärbt und durch Eingiessen in heisses weingeistiges Ammoniak wieder gefällt wird.

Eigenschaften. Kleine, weisse Prismen, fast unlöslich in Wasser, Aether, Alkohol, Bezol, Chloroform, Ammoniak und Alkalien, bei 232° schmelzend, im Kohlensäurestrom z. Th. 2 langen Prismen sublimirbar. Auch in Salzform geschmacklos und nicht giftig. In schwackes und nicht überschüssigen Säuren löst sich das Rhoeadin farblos; durch stärkere Säuren, nameslich verdünnte Salzsäure und Schwefelsäure, wird es im Wescntlichen in das isomere Rhoeagen in übergeführt, ein kleiner Theil aber in eine die Lösung purpurroth färbende Substanz verwandelt.

Reactionen. Durch die erwähnte Rothfärbung mit Säuren lässt sich das Rhoeadin no.: bei einer Verdünnung von 1:800000 erkennen. Die Färbung wird durch Alkalien aufgehoben durch Säuren wieder hergestellt. Concentrirte Schwefelsäure löst das Rhoeadin mit olivengrüng concentrirte Salpetersäure mit gelber Farbe.

Die Salze des Rhoeadins sind sehr unbeständig. Ihre Lösungen fürben sich allmählich schon in der Kälte, schneller beim Kochen, und sofort bei Gegenwart überschüssiger Säure roch wobei das Alkaloid theilweise in Rhoeagenin übergeht.

Jodwasserstoffsaures Rh., C₂₁H₂₁NO₆·HJ+2H₂O wird aus der essigsauren Lösung der Base durch Jodkalium in sehr kleinen, schwer löslichen Prismen ausgeschieden.

Das Platindoppelsalz, $2(C_{21}H_{21}NO_6 HCl)PtCl_4 + 2H_2O_7$, ist ein amorpher, gelber Niederschlag, das Golddoppelsalz ist ebenfalls amorph, flockig.

Rhoeagenin. C₂₁H₂₁NO₆ (210, 211). Isomeres Umwandlungsprodukt des Rhoeadas. Nicht fertig in *P. Rhoeas* enthalten. Das Rhoeadin verwandelt sich bei der Behandlung wis kalter, verdünnter Schwefelsäure in eine farblose, harzige Masse, die sich bald mit Purpufsite löst. Diese Lösung färbt sich beim Erhitzen dunkler, und beim Erkalten scheiden sich kleuse im durchfallenden Licht braunrothe, im reflectirten grüne Prismen aus. Aus dem mit Thierkobie entfärbten Filtrat wird durch Ammoniak das Rhoeagenin gefällt und durch Umkrystallisiren aus siedendem Alkohol gereinigt. Es bildet rechtwinklige Blättchen, fast unlöslich in Wasser was Ammoniak, sehr schwer löslich in Alkohol und Aether (in 1200 resp. 1800 Thln.) bei 223 schmelsend, nicht sublimirbar. Es reagirt alkalisch und bildet mit Säuren bitter schmeckende, meistens krystallisirbare Salze.

Salzsaures Rhoeagenin bildet farblose, concentrisch gruppirte Nadeln, leicht löslich: a Wasser und Alkohol, schwer in Kochsalzlösung. Es giebt mit Platinchlorid einen amorphen gelben, in Salzsäure löslichen Niederschlag, mit Gold- und Quecksilberchlorid Niederschläge, der in Salzsäure fast unlöslich sind.

Jodwasserstoffsaures Rh., C₂₁H₂₁NO₆·HJ, Kurze Prismen, schwer löslich in lakes Wasser, unlöslich in Jodkaliumlösung.

Papaverosin (207). Von DESCHAMPS 1864 in den getrockneten Samenkapseln von Papaveros somniferum neben Morphin, etwas Narcotin und dem nicht basischen, von D. als Papaveros zeichneten Körper aufgefunden.

Darstellung. Das weingeistige Extrakt der vorher mit Wasser extrahirten Mohnkapseln wude mit Aether ausgezogen, der Aether mit verdünnter Salzsäure geschüttelt, die Base durch Mignesia gefällt und aus Alkohol krystallisirt.

Eigenschaften. Farblose, monokline Prismen. Löslich in Alkohol, Aether, Chloroform und Benzol. Fast geschmacklos. Reaction schwach alkalisch.

Reactionen. Concentrirte Schwefelsäure färbt violett, in der Wärme roth und auf Zusatz von Salpetersäure orangeroth.

Salzsaures Papaverosin ist amorph, gummiartig.

Gnoscopia, C₃₄H₃₆N₃O₁₁? (213). Von T. und H. Smith 1878 aus den Mutterlaugen ron der Reinigung des rohen Narcotins dargestellt. Es krystallisirt aus Alkohol in langen, dünnen Nadeln. Leicht löslich in Chloroform, Benzol und Schwefelkohlenstoff, löslich in 1500 Thln. kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser, Amylalkohol und Alkalien. Es schmilzt unter Zersetzung bei 233°. Concentrirte Schwefelsäure löst es mit gelber Farbe, die auf Zusatz einer Spur Salpetersäure dauernd roth wird.

Die Salze sind gut krystallisirbar. Sie reagiren sauer. Das salzsaure Salz bildet glasglänsende, wasserhaltige Prismen.

Oxymarcotin, C₂₂H₂₃NO₈ (186). Diese Base wurde 1876 von BECKETT und WRIGHT bei der Reinigung rohen Narceïns durch Umkrystallisiren aus Wasser entdeckt. Sie bleibt bei dieser Operation ungelöst zurück. Zur Reinigung wird sie in der nöthigen Menge verdünnter Schwefelsäure gelöst, durch Soda genau gefällt, zur Entfernung von Narceïn wiederholt mit Alkohol ausgekocht, endlich in salzsaures Salz verwandelt und daraus durch wenig überschüssige Natronlauge niedergeschlagen.

Eigenschaften. Selbst in heissem Wasser oder Weingeist sehr schwer löslich, fast unloslich in Benzol und Chloroform, löslich in überschüssigen Alkalilaugen.

Das salzsaure Salz, $C_{22}H_{23}NO_8\cdot HCl+2H_2O_7$, bildet, aus heisser, verdünnter Salzsäure abgeschieden, eine weiche Krystallmasse. Beim Kochen mit Wasser entstehen leicht basische Salze. Das Oxynarcotin spaltet sich beim Kochen mit Wasser in Hydrocotarnin (resp. Cotarnin) and Hemipinsäure: $C_{22}H_{23}NO_8+H_2O=C_{12}H_{15}NO_3+C_{10}H_{10}O_6$. Die Entdecker schliessen

daraus, dass das Narcotin zu ihm in der durch die Formeln C₁₉H₁₄NO₈·CO·C₆H₉—OCH₉ und OCH₃

CO₂H

C₁₂H₁₄NO₃·CO·C₆H₂—OCH₃ ausgedrückten Beziehung eines Aldehyds zu seiner Säure stehe,

OCH₃

Zhrend das Narcein C₁₃H₂₀NO₄·CO·C₆H₂—OCH₃ sich vom Oxynarcotin nur durch die OCH₃

Natur der stickstoffhaltigen Gruppe unterscheiden würde.

Hydrocotarnin, C₁₂H₁₅NO₂. Von Hesse 1871 im Opium entdeckt (143), bevor es künstlich aus Cotarnin gewonnen wurde. Ueber seine Trennung von den anderen Opiumbasen s. unter Laudanosin, über Eigenschaften, Salze u. s. w. s. unter Narcotin.

Porphyroxis. Das von MERCK 1837 so bezeichnete Opiumalkaloid (214) ist von HESSE (211) als ein Gemenge erkannt. Dasselbe verdankt seine Eigenschaft, sich beim Erwärmen mit verdannten Säuren roth zu färben, dem Gehalt an einem eigenthümlichen Alkaloid, welches diese Reaction mit dem Rhoeadin theilt, aber nicht mit diesem identisch ist.

Chelidonin. Dies Alkaloid findet sich neben Chelerythrin in dem gemeinen Schöllkraut (CheEdonism majus L.,) und zwar in allen Theilen dieser Pflanze, am reichlichsten aber in der
Wurzel. Den Alkaloidgehalt des Schöllkrauts in verschiedenen Wachsthumsperioden bestimmte
MASING (221). Nachdem Godeffroy (216) schon 1824 das Vorhandensein des Alkaloids beobachtet hatte, wurde es 1839 von Probst (217) in reinem Zustande dargestellt und später namentlich von Will (220) näher untersucht. Letzterer berechnete aus seinen Analysen die Formel
C₁₆H₁₆N₂O₂. Gerhardt schlug dafür C₂₀H₁₉N₃O₂ vor. Gmelin C₂₁H₁₉N₃O₃. Limpricht
als den analytischen Resultaten am besten entsprechend die Formel C₁₉H₁₇N₃O₃.

Die Darstellung geschieht aus dem Kraut (217) oder besser aus der Wurzel (217, 218).

Die frische oder getrocknete Wurzel wird mit schwefelsäurehaltigem Wasser ausgezogen, der Auszug mit Ammoniak gefällt, der gewaschene und ausgepresste Niederschlag in schwefelsäurehaltigem Weingeist gelöst, nach Zusatz von Wasser der Alkohol abdestillirt und der Rückstand wieder durch Ammoniak gefällt. Aus dem getrockneten und zerriebenen Niederschlag zieht mat mittelst Aether das Chelerythrin aus, löst ihn dann in möglichst wenig schwefelsäurehaltigem Wasser und versetzt mit dem doppelten Volumen concentrirter Salzsäure. Das allmählich als körnig krystallinischer Niederschlag ausgeschiedene salzsaure Chelidonin zersetzt man durch Ammoniak und reinigt es durch wiederholtes Fällen mittelst concentrirter Salzsäure aus schwefelsaurer Lösung und schliessliches Umkrystallisiren aus siedendem Weingeist (217).

Eigenschaften. Kleine, farblose, glasglänzende Tafeln, 1 Mol. Wasser enthaltend welches bei 100° entweicht. Schmp. 130° (220). Unlöslich in Wasser, in Weingeist und nament lich in Aether nur mässig leicht löslich, leichter in fetten und ätherischen Oelen (218, 219). Mi Wasserdämpfen flüchtig (218). Geschmack bitter, dann kratzend. Reaction alkalisch. Nicht giftig

Reactionen. Aus den Salzlösungen fällen Alkalien das Chelidonin als käsigen, allmählich krystallinisch werdenden Niederschlag. Die Lösung des essigsauren Salzes wird durch Bleiessig und durch Gerbsäure weiss, durch Jodtinctur kermesfarbig, durch chromsaures Kalium gelb durch Goldchlorid dunkelrothgelb gefällt. Mit salpetersäurehaltiger concentrirter Schwefelsäure färbt das Chelidonin sich grün, bei 150° olivengrün, darauf nach dem Erkalten mit Salpetersäure dunkelbraun (222). Wird das Alkaloid in Zuckerlösung vertheilt und langsam concentrirte Schwefelsäure zugesetzt, so tritt eine rothviolette bis blauviolette Färbung ein (223).

Die Salze (217) sind meistens gut krystallisirbar. Sie reagiren sauer.

Chelerythrin (Sanguinarin). Neben Chelidonin in Chelidonium majus L., neben Glaucopikru in der Wurzel von Glaucium luteum Scop. sowie neben Puccin und Sanguinarin-Pophyroxin is der Wurzel von Sanguinaria canadensis L. vorkommend. Dana (224) fand das Alkaloid 1825 in der letzteren Wurzel und nannte es Sanguinarin. Probst gewann es aus Chelidonium (217), und aus Glaucium (225). Er bezeichnete es als Chelerythrin und erkannte die später von Schiel (220) bestätigte Identität mit dem Sanguinarin. Auch das Pyrrhopin« von Polex (219) (aus Chelidonium) war wesentlich Chelerythrin. Schiel analysirte sowohl die aus Chelidonium, wie die aus Sanguinaria isolirte Base und stellte die Formel C₁₉H₁₆NO₄ auf, die Limpricht in C₁₉H₁₇NO₄ abänderte.

Darstellung (224, 217, 225—227). Aus der Wurzel von Chelidonium oder Sanguine zu erhält man das Chelerythrin durch Ausziehen mit stark schweselsäurehaltigem Wasser, Fällen zu Ammoniak, Lösen des Niederschlags in Aether, Behandeln mit Thierkohle und Zusatz eines Lösung von Schweselsäure in Aether. Das aussallende schweselsaure Salz wird durch Ammoniak zerlegt und die Base aus Weingeist krystallisirt (227).

Eigenschaften. Farblose, zu Sternchen oder Warzen vereinigte, feine Nadeln, die beim Trocknen undurchsichtig werden. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Weingeist, Aether, fetten und ätherischen Oelen. Bei 65° erweicht es harzartig. Der Staub erregt heftiges Niesen. Giftus-Im festen Zustand geschmacklos, die weingeistige Lösung stark bitter.

Reactionen. Verdünnte Säuren oder Säuredämpfe fürben orangeroth. In den Salzlösungen erzeugen Alkalien einen käsigen Niederschlag, Gerbsäure eine gelbrothe Fällung.

Die Salze sind roth gefärbt. Salzsaures Ch. scheidet sich beim Verdunsten seiner alkoholischen Lösung krystallinisch aus. Unlöslich in Aether und in concentrirter Salzsäure.

Schwefelsaures Ch. ist leicht löslich in Wasser und Weingeist, schwierig krystallisirbar. Das phosphorsaure Salz krystallisirt leichter.

Essigsaures Ch. Leicht löslich. Es wird beim Eindampfen nicht sersetzt.

Puccin. Diesen Namen hat GIBB (228) einem 1856 von WAYNE (229) in der Wurzel vom Sanguinaris canadensis L. aufgefundenen zweiten Alkaloid beigelegt. Das Puccin lässt sich ans der ätherischen Flüssigkeit gewinnen, aus welcher das Chelerythrin (s. d.) durch Schwefelsaure ausgeschieden wurde. Es ist ein in Wasser unlösliches, in Weingeist und Aether lösliches blassrothes Pulver. Das salzsaure Salz krystallisirt in hellrothen Nadeln, das schwefelsaure zu rothen Warzen.

Sanguinaria-Porphyroxin. Ein weiteres, wenig untersuchtes Alkaloid der Sanguinaria-

Wurzel, zuerst von RIEGEL (230) dargestellt, von GIBB (228) wegen seiner Aehnlichkeit mit dem sogen. Porphyroxin des Opiums mit dem gleichen Namen bezeichnet.

Darstellung. Aus dem mit essigsäurehaltigem Wasser bereiteten Auszug der Wurzel wird durch Ammoniak das Chelerythrin ausgeschieden, das mit Essigsäure neutralisirte Filtrat durch Gerbsäure gefällt, der getrocknete Niederschlag mit Kalkmilch und Weingeist behandelt, die mit Kohlensäure ausgefällte weingeistige Lösung eingedampft, der Rückstand wiederholt mit Wasser ausgezogen und der Verdampfungsrückstand der wässrigen Flüssigkeit mit Aether behandelt, aus welchem sich beim Verdunsten die Base krystallinisch ausscheidet (230).

Eigenschaften. Kleine, farb- und geschmacklose Tafeln, sehr schwer in Wasser, leicht in Weingeist und Aether löslich, mit Säuren farblose, krystallinische, bitter schmeckende Salze bildend.

Glaucopilorin. Neben Chelerythrin in der Wurzel von Glaucium luteum Scop. enthaltenes Alkaloid. Es wurde daraus von Probst (225) nach einem ähnlichen Verfahren gewonnen, wie es für die Darstellung des Sanguinaria-Porphyroxins angegeben wurde. Es bildet weisse, körnige Krystalle von bitterem Geschmack, löslich in siedendem Wasser und in Alkohol, weniger in Aether. Das salzsaure Salz bildet glasglänzende, luftbeständige Krystalle.

Glaucin. Ein ebenfalls von PROBST (225) in Glaucium luteum SCOP., aber nur in dem einjährigen Kraut, nicht in der Wurzel gefundenes Alkaloid.

Dar stellung, Das Kraut wird mit Essigsäure zerquetscht, der ausgepresste und durch Aufkochen geklärte Saft mit salpetersaurem Blei ausgefällt, das entbleite und neutralisirte Filtrat mit Gerbsäure gefällt, der Niederschlag mit Kalkmilch und Alkohol behandelt, durch die weingeistige Lösung Kohlensäure geleitet, der Weingeist verdunstet, der Rückstand mit kaltem Wasser gewaschen und in heissem gelöst.

Eigenschaften. Das Glaucin scheidet sich beim freiwilligen Verdunsten seiner wässrigen Lösung in farblosen, aus perlmutterglänzenden Blättchen bestehenden Rinden aus. Es schmilzt unter siedendem Wasser und löst sich ziemlich reichlich darin. Sehr leicht wird es von Alkohol und Aether gelöst. Es reagirt alkalisch, schmeckt scharf und bitter. Durch Ammoniak wird es aus seinen Salzlösungen als käsige, bald zähe und fadenziehende Masse gefällt. Mit concentrirter Schwefelsäure erwärmt, giebt das Glaucin eine tief violette Lösung, die auf Wasserzusatz roth wird und dann mit Ammoniak einen indigblauen, in Alkohol löslichen Niederschlag liefert.

Salzsaures und schweselsaures Glaucin bilden leicht lösliche, seideglänzende Nadeln. Eschscholtzia-Basen. In der Eschscholtzia californica CHAM. sand WALZ (231) drei nur sehr unvollständig untersuchte Basen. Eine derselben, welche rothe Salze bildet und vielleicht mit dem Chelerythrin identisch ist, kommt nur in der Wurzel vor, während die beiden anderen, die als scharses und bitteres Alkaloid unterschieden werden, sowohl in der Wurzel wie im Kraut enthalten sind. Das scharse Alkaloid ist unlöslich, das bittere löslich in Wasser. Das letztere giebt, wenn ein Tropsen seiner Lösung zu concentrirter Schweselsäure gebracht wird, eine schön violette Färbung.

Fumariaceae.*)

Corydalis. Von WACKENRODER (1) 1826 in der sogen. Radix aristolochiae cavae, d. h. der Wurzel von Corydalis tuberosa DEC. (C. cava Schweige.) entdeckt, später auch aus der Wurzel von C. fabacea PEES. (2) gewonnen.

Das Corydalin wurde zuerst von Döbereiner (5) analysirt, der die Zusammensetzung C₃₄ H₄₆ N₂ O₁₀ berechnete. Ruickholdt (6) fand C₂₂ H₂₇ NO₂, Ludwig (6) nach einer Analyse des salzsauren Salzes, C₂₅ H₂₀ NO₁₀, Müller (7) sowie Leube (8), C₂₂ H₂₉ NO₇, während sich aus der neuesten Untersuchung von Wicke (9) die Formel C₁₈ H₁₉ NO₄ ergab.

Darstellung (1, 3, 4, 9). Nach Wicke (9) werden die zerkleinerten Wurzeln mit

^{*) 1)} WACKENRODER, KASTNER'S Archiv 8, pag. 417. 2) Ders., KASTNER'S Neues Arch. 2, pag. 427. 3) PESCHIER, Trommsd. N. Journ. 17, pag. 80. 4) WINCKLER, Pharm. Centralbl. 1832, pag. 301. 5) DÖBEREINER, Ann. 28, pag. 289. 6) RUICKHOLDT, Arch. Pharm. (2) 49, pag. 139. 7) MÜLLER, Viertelj. Pharm. 8, pag. 526. 8) LEUBE, Ebend. 9, pag. 524. 9) WICKE, Ann. 137, pag. 274. 10) HANNON, Journ. chim. méd. (3) 8, pag. 705. 11) PREUSS, Zeitschr. Chem. 1866, pag. 414.

schwefelsäurehaltigem Wasser bei höchstens 50° extrahirt, die durch Absetzen geklärten dunkelgrünen Auszüge mit Bleiessig ausgefällt und das Filtrat durch Schwefelsäure vom überschüssigen Blei befreit. Die saure, hellgrüne Flüssigkeit fällt man mit phosphorwolframsaurem Natrium, trocknet den Niederschlag mit kohlensaurem Calcium ein und zieht wiederholt mit Alkohol aus. Nach dem Abdestilliren des Alkohols krystallisirt aus dem dickflüssigen Rückstand das Corydalin in sternförmig gruppirten Prismen. Die letzten Mutterlaugen bedürfen einer nochmaligen Aufällung mit Bleiessig u. s. w., um noch krystallisirtes Alkaloid zu liefern. Dasselbe wird schliesslich durch mehrmaliges Umkrystallisiren aus ätherhaltigem Alkohol und jedesmaliges Auspressen von einer harzigen Verunreinigung befreit.

Eigenschaften (9). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Aether, Chloroform, Amylalkohol, Benzol und Schwefelkohlenstoff. Aus concentrirten Lösungen krystallisirt das Corydalin in farblosen, kurzen Prismen, aus verdünnten in feinen Nadeln. Die alkoholische Lösung reagrastark alkalisch. Wasser fällt daraus das Alkaloid in mikroskopischen Nadeln. Das Corydalin schmilzt bei 130° zu einer braunrothen Flüssigkeit, die zu einer anfangs harzartig amorphen, später krystallinischen Masse erstarrt. Das trockene Alkaloid ist fast geschmacklos. Seine Lösungen schmecken bitter.

Reactionen (9). Durch Gerbsäure wird die alkoholische Lösung flockig gefüllt. Der in den Salzlösungen durch Natronlauge erzeugte Niederschlag ist im Ueberschuss löslich. Rhodan-kalium, Jodkalium, Quecksilberchlorid geben weisse, pikrinsaures Natrium und chromsaures Kalium gelbe, in viel Wasser lösliche Niederschläge. Auch durch Gold- und Platinchlorid entstehen gelbe, krystallinische Fällungen. Concentrirte Schwefelsäure giebt mit Corydalin eine farblose, mit Oxydationsmitteln sich gelb färbende Lösung. Concentrirte Salpetersäure löst mit goldgelber Farbe unter Zurücklassung einer braunrothen, harzartigen Masse.

Die Salze sind grossentheils gut krystallisirbar.

Salzsaures Corydalin (6, 9), C₁₈H₁₉NO₄·HCl, krystallisirt beim Verdampfen der salzsauren Lösung des Alkaloids in kleinen, weissen, schwer löslichen Nadeln. Ein wasserhaltiges viel leichter lösliches Salz, C₁₈H₁₉NO₄·HCl +5 H₂O, wird in schönen, büschelförmig gruppirten Nadeln erhalten, wenn man eine Lösung von Corydalin in Schwefelkohlenstoff mit salzsaurem Wasser schüttelt. Aus seiner heiss gesättigten Lösung krystallisirt es unverändert wieder heraus.

Salpetersaures C. (3). Leicht lösliche Prismen.

Schwefelsaure Salze (1). Das saure Salz, C₁₈H₁₉NO₄·SO₄H₂ (9), bildet in Wasser und Alkohol ziemlich schwer lösliche Nadeln.

Das essigsaure C. (1, 9), krystallisirt in feinen Nadeln, das oxalsaure (9) in kurzen, dicken Prismen.

Das Platindoppelsalz (8, 9), 2(C₁₈H₁₉NO₄·HCl)PtCl₄, ist ein mikrokrystallinischer. gelber, das

Quecksiberdoppelsalz (4, 8), ein voluminöser, weisser Niederschlag.

Aethylcorydalin (9). Mit Aethyljodid verbindet sich das Corydalin zu dem

Aethylcorydalinjodid, C₁₈H₁₉NO₄·C₂H₃J. Gelbe, wasserfreie Prismen, schwer m Wasser, leichter in Alkohol zu einer goldgelben Flüssigkeit sich lösend. Nur durch Süberoxyd zersetzbar und damit eine stark alkalische Lösung der freien Ammoniumbase liefernd.

Das Platindoppelsalz des Aethylcorydalins ist ein schmutzig gelber, amorpher Niederschlag. Fumarin. 1829 von PESCHUER (3) im Kraut von Fumaria officinalis L. beobachtetes, trotz späterer Untersuchungen von HANNON (10) und PREUSS (11) wenig bekanntes Alkaloid.

Darstellung (II). Der mit essigsäurehaltigem Wasser bereitete Auszug wird mit Blecessig ausgefällt, das entbleite Filtrat mit Schwefelsäure stark angesäuert und mit metawolfransaurem Natrium gefällt. Den Niederschlag trocknet man mit Bleihydroxyd ein, kocht mit Alkohol aus, löst den Verdunstungsrückstand wieder in essigsäurehaltigem Wasser, fällt mit Blecessig und darauf das entbleite und concentrirte Filtrat durch Kalilauge. Der getrocknete Niederschlag wird mit warmem Schwefelkohlenstoff ausgezogen, die Lösung mit salssäurehaltigem Wasser geschüttelt, die saure Flüssigkeit mit kohlensaurem Baryum eingetrocknet und dem Rückstand durch absoluten Alkohol das Alkaloid entzogen.

Eigenschaften. Unregelmässig sechsseitige, monokline Prismen, löslich in Alkobol,

Chloroform, Benzol, Schwefelkohlenstoff, wenig in Wasser, unlöslich in Aether, alkalisch reagirend, von bitterem Geschmack.

Das salzsaure und schwefelsaure Salz bilden schwer lösliche Prismen, das essigsaure seideglänzende Nadelbüschel. Gold- und Platindoppelsalz krystallisiren in Octaëdern.

Sarraceniaceae.

Sarracenin. In der Wurzel der nordamerikanischen Pflanze Sarracenia purpurea L. fanden BJÖRKLUND und DRAGENDORFF (Russ. Zeitschr. Pharm. 2, pag. 317, 344, 369) eine flüssige, flüchtige, etwas coniinartig riechende Base.

ST. MARTIN (Zeitschr. Chem. 1866, pag. 442) will hingegen aus jener Wurzel ein festes, in Weingeist und Aether lösliches, bitter schmeckendes Alkaloid gewonnen haben, das er als Sarracenin bezeichnet.

Ranunculaceae.*)

Aconitum-Alkaloide. Von den in verschiedenen Aconitum-Arten enthaltenen Alkaloiden wurde zuerst das Aconitin 1833 von Geiger und Hesse (1) im Kraut von A. Napellus L. entdeckt. Dasselbe wurde später auch in den Knollen dieser Pflanze aufgefunden. Es liegen ausserdem Angaben vor über sein Vorkommen in verschiedenen anderen Aconitum-Arten, wie A. Stoerkianum Reichenb., A. variegatum L., A. paniculatum L., A. Anthora L., A. Lycoctonum L., doch ist die Identität der betreffenden Alkaloide nicht in allen Fällen zweifellos, nachdem einerseits die Eigenschaften des reinen Aconitinse sehr verschieden gefunden und andrerseits ausser dem Aconitin mehrere notorisch davon verschiedene, aber sehr unvollständig untersuchte Aconitum-Alkaloide aus gewissen Aconitum-Arten isolirt wurden. Diese Unsicherheit erstreckt sich auch auf die für die arzeneiliche Verwendung im Handel unter dem Namen Aconitin vorkommenden Präparate. Die z. Th. sehr erhebliche Verschiedenheit ihrer physiologischen Wirkung scheint theils auf Beimengung von Spaltungsprodukten der ursprünglichen Alkaloide, theils auf die Anwesenheit verschiedener solcher ursprünglicher Alkaloide zurückgeführt

^{*)} I) GEIGER u. HESSE, Ann. 7, pag. 276. 2) HÜBSCHMANN, Viertelj. Pharm. 7, pag. 134. 3) Ders., Ebend. 14, pag. 101. 4) Ders., Ebend. 15, pag. 22. 5) T. u. H. SMITH, Pharm. J. Trans. (2) 5, pag. 317. 6) JELLET, Chem. news 9, pag. 216. 7) HÜBSCHMANN, N. Jahrb. Pharm. 30, pag. 12. 8) FLÜCKIGER, Arch. Pharm. (2) 141, pag. 196. 9) HUSEMANN, N. Jahrb. Pharm. 34, pag. 79. 10) DROUGHTON, Jahresber. f. Pharmacol. 1874, pag. 135. 11) v. WASO-WICZ, Arch. Pharm. 211, pag. 175. 12) WRIGHT, Chem. soc. J. 1877, 1, pag. 143. 13) WRIGHT u. LUFF, Chem. soc. J. 33, pag. 151. 14) Dies., Ebend. 35, pag. 387. 15) WRIGHT u. MENKE, Ebend. 35, pag. 399. 16) PAUL u. KINGZETT, Pharm. J. Trans. (3) 8, pag. 172. 17) v. PLANTA, Ann. 74, pag. 257. 18) DUQUESNEL, Ann. chim. phys. (4) 25, pag. 151. 19) WRIGHT, Analyst 1, pag. 150. 20) Morson, Ann. 24, pag. 211. 21) HOTTOT u. Liégeois, Journ. de Pharm. (2) 44, pag. 130. 22) A. SCHNEIDER, Arch. Pharm. 219, pag. 327. 23) HELWIG, Zeitschr. anal. Chem. 1864, pag. 52. 24) ZINOFFSKY, Pharm. J. Trans. (3) 3, pag. 442. 25) Ders., Ebend. 4, pag. 616. 26) R. SCHNEIDER, Journ. pr. Ch. (2) 6, pag. 455. 27) GROVES, Pharm. J. Trans. (2) 8, pag. 121. 28) WRIGHT u. LUFF, Chem. soc. J. 33, pag. 318. 29) GROVES, Pharm. J. Trans. 1870, pag. 433. 30) Brandes, Schweigg. Journ. 25, pag. 369. 31) Lassaigne u. Feneulle, Ann. chim. phys. (2) 12, pag. 358. 32) FENEULLE, Journ. de Pharm. (2) 9, pag. 4. 33) HENRY, Ebend. 18, pag. 663. 34) COUERBE, Ann. chim. phys. (2) 52, pag. 359. 35) J. ERDMANN, Arch. Pharm. (2) 117, pag. 43. 36) MARQUIS, Russ. Zeitschr. Pharm. 16, pag. 449, 481, 513. 37) STUDER, Schweiz. Wochenschr. 1872, pag. 32. 38) SERCK, Dissertat Dorpat. 1874. 39) DURAND, Amer. Journ. Pharm. 23, pag. 112. 40) PERRINS, Pharm. J. Trans. (2) 3, pag. 546. 41) MAHLA, Sillim. Amer. J. 86, pag. 57. 42) HALE, Pharm. J. Trans. (3) 4, pag. 105. 43) BURT, Ebend. 6, pag. 467. 44) van der Espt, Ebend. 3, pag. 604. 45) Doassans, Bull. soc. chim. 36, pag. 85. 46) HARTSEN, Chem. Centralbl. 1872, pag 523. 47) GROSS, N. Repert. Pharm. 23, pag. 53. 48) JOHANSON, Jahresber. f. Pharmac. 1878, pag. 142.

werden zu müssen, wie namentlich ein Theil des senglischen Aconitins aus Aconitum-Arten mit eigenartigen Alkaloiden bereitet zu werden scheint.

Von dem Aconitin wurde zuerst das Napellin unterschieden, welches HÜBSCHMANN 1857 (2, 3) in verschiedenen Aconitum-Arten als Begleiter des Aconitins, sowie auch in käuflichem Aconitin auffand.

Im A. Lycoctonum L. fand Hübschmann 1866 statt des Aconitins zwei als Acolyctin und Lycoctonin bezeichnete Basen, von denen er später das erstere für wahrscheinlich identisch mit dem Napellin erklärte.

T. und H. Smith erhielten 1864 aus der Wurzel von A. Napellus eine gut krystallisirbare, nicht gistige Base, die sie Aconellin nennen, aber sür identisch mit dem Narcotin halten (5, 6).

Der Name Pseudaconitin wurde 1868 von Hübschmann (7) einer Base beigelegt, welche den wesentlichen Bestandtheil eines sogen. englischen Aconitins ausmachte. (Vergl. FLÜCKIGER (8), HUSEMANN) (9).

In A. heterophyllum Wallich fand Broughton (10) 1874 ein neues Alkaloid, das er Atisin nannte. (Vergl. v. Wasowicz (11.)

Ausstihrliche neuere Untersuchungen von WRIGHT (12-15), bei welchen Acenitum-Knollen centnerweise zur Verarbeitung kamen, führten wesentlich zu den folgenden Resultaten:

- 1. Die Knollen von A. Napellus L. enthalten als wesentliches gistiges Princip das krystallinische Aconitin, C₃₃H₄₃NO₁₂, daneben anscheinend mitunter das amorphe, wenig wirksame Pikraconitin, C₃₁H₄₅NO₁₀. Andere amorphe Basen bilden sich erst bei den Darstellungsoperationen durch Zersetzung des Aconitins.
- 2. Die Knollen von A. ferox Wallich enthalten als Hauptalkaloid Pseudaconitin, C₃₆H₄₉NO₁₂. Weniger wirksame, amorphe Basen scheinen erst bei der Darstellung des Pseudaconitins aus diesem zu entstehen.
- 3. Die japanische Aconitwurzel enthält ein eigenthümliches Alkaloid, das Japaconitin, C₆₆H₈₈N₂O₂₁.
- 4. HÜBSCHMANN'S »Acolyctin«, »Lycoctonin« und »Napellin« sind wesentlich identisch mit den Spaltungsprodukten Aconin und Pseudaconin.
- 5. Die im Handel vorkommenden Aconitine sind wesentlich Gemenge von Aconitin und Pseudaconitin mit den entprechenden Apobasen und den Spaltungsprodukten Aconin und Pseudaconin.

Aconitin, C₃₃H₄₃NO₁₃ (?). Das von Geiger und Hesse (1) dargestellte Aconitin war ein ganz amorphes Pulver und jedenfalls keine reine, einheitliche Substanz. Im krystallisirten Zustande wurden das Aconitin und einige seiner Salre zuerst 1860 von Groves (27) dargestellt.

Zusammensetzung. v. Planta berechnete nach seinen Analysen der damals nur im amorphen Zustande bekannten Base und einiger Salze die Formel C₃₀H₄₇NO₇ (17).

DUQUESNEL (18) fand die Zusammensetzung des krystallinischen Aconitins = $C_{37}H_{40}N^{(1)}$. WRIGHT (19) gelangte zur Formel $C_{32}H_{42}NO_{12}$.

Darstellung (1, 20, 21, 18, 12, 22). Bei der zersetzenden Einwirkung der Säuren und Alkalien auf das Aconitin muss die Verschiedenheit der früher erhaltenen Präparate grossenthels auf diejenige der Darstellungsmethoden zurückgeführt werden. Nach Waight (12) ist nur die im Wesentlichen von Duquesnel (18) angegebene Methode empfehlenswerth. Die Knollen von A. Napelbus werden mit weinsäurehaltigem starkem Alkohol erschöpft und von den Ausrügen der Alkohol, schliesslich in sehr flachen Gefässen, vollständig abgedunstet. Den Rückstan nimmt man in Wasser auf, entfernt durch Filtriren und schliessliches Ausschütteln mit Petrokemäther das Harz und fügt kohlensaures Kalium in geringem Ueberschuss hinzu. Die ausgesche-

dene unreine Base wird in Aether aufgenommen, der Aether abdestillirt, das zurückbleibende Acoaitin an Weinsäure gebunden, aus wässriger Lösung durch kohlensaures Natrium gefällt und
sochmals in Aether gelöst. Es ist jetzt noch von amorphen Basen begleitet, von denen man es
aur durch wiederholtes Umkrystallisiren seines bromwasserstoffsauren Salzes befreien kann. Aus
diesem wird es endlich durch kohlensaures Natrium frei gemacht und aus einem Gemisch von
Aether und Petroleumäther krystallisirt.

SCHNEIDER (22) erhielt aus den Knollen von A. Napellus 0,339 g krystallisirtes Aconitin.

Eigenschaften (18). Farblose, rhombische, häufig sechseckige Tafeln, mitunter auch kleine, vierseitige Prismen. Wasserfrei. Sehr leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol und besonders in Chloroform, fast unlöslich in Wasser und in Petroleumäther. Aus seinen Salzen wird es als leichtes, weisses, wasserhaltiges Pulver gefällt, welches bei 100° ohne sonstige Veränderung wasserfrei wird. Geschmack stechend, schwach bitter. Reaction schwach alkalisch. Die schwefelsaure Lösung wirkt linksdrehend. Das Aconitin schmilzt nach Duquesnel über 140° und zersetzt sich darauf unter theilweiser Verflüchtigung. v. Planta hatte den Schmelzpunkt bei 80°, Flückiger (8) gegen 120° gefunden. Wright u. Luff (28) geben den Schmelzpunkt des reinen Aconitins zu 183—184° an. Schneider (22) bestimmte ihn an Duquesnel'schem und an selbstbereitetem, schön krystallisirtem Aconitin zu 180°.

Das Aconitin ist ein starkes Gift. Bei der toxikologischen Prüfung der bisherigen Handelssorten zeigten sich in der Intensität wie in der Art der physiologischen Wirkung grosse Verschiedenheiten.

Reactionen. Concentrirte Schwefelsäure löst mit gelber, später in Braun übergehender, concentrirte Salpetersäure mit nur schwach gelblicher Farbe. Die Lösung in wässriger Phosphorsäure färbt sich bei vorsichtigem Verdampfen violett. (Aehnlich Digitalin und Delphinin.) Verdünnte Lösungen der Aconitinsalze werden durch Phosphormolybdänsäure hellgelb, flockig, durch Kaliumquecksilberjodid weiss, amorph, durch Gerbsäure weisslich, durch Jod-Jodkalium kermesbraun gefällt, während Gold- und Platinchlorid nur in concentrirterer Lösung gelbe Niederschläge verursachen. — Wird eine geringe Menge Aconitin in einem Tropfen concentrirter Zuckerlösung vertheilt, so entsteht auf Zusatz von Schwefelsäure eine rosenrothe Zone, deren Farbe ziemlich schnell in schmutzig Violett und Braun übergeht (26).

Nach der DRAGENDORFF'schen Abscheidungsmethode wird bei gerichtlichen Untersuchungen etwaiges Aconitin unter den durch Benzol aus alkalischer Lösung ausgeschüttelten Substanzen gefunden. Die Fällungs- und Färbungsreactionen des Aconitins sind zu wenig charakteristisch, um dieses mit Sicherheit erkennen zu lassen. HELWIG (23) benutzt für die Erkennung auch die Sublimation des Aconitins. Ausserdem sind physiologische Reactionen von Wichtigkeit.

Die Aufgabe einer quantitativen Bestimmung des Aconitins stellt sich eine von ZINOFFSKY angegebene Methode der Titrirung mit Kaliumquecksilberjodid (24). Derselbe hat nach dieser Methode die Alkaloidmenge in verschiedenen Theilen einiger Aconitum-Arten bestimmt (25).

Salze. Das Aconitin bildet mit Säuren wohlcharakterisirte Salze, von denen das salzsaure, das bromwasserstoffsaure, salpetersaure, schweselsaure und aconitsaure krystallisirt oder doch krystallinisch erhalten wurden. Besonders leicht krystallisirt das salpetersaure Salz.

Zersetzungen. Wird Aconitin mit Wasser 24 Stunden lang auf 140° erbitzt oder mit weingeistiger Natronlauge einige Stunden am Rückflusskühler gekocht, so spaltet es sich nach der Gleichung: $C_{33}H_{43}NO_{12} + H_2O = C_7H_6O_2 + C_{26}H_{29}NO_{11}$, unter Wasseraufnahme in Benzoësäure und eine neue Base, das Aconin (28). Diese Spaltung wird allmählich auch schon in der Kälte durch Alkalien, sowie durch verdünnte Mineralsäuren hervorgerufen. Bei letzteren besteht indess die Hauptreaction nicht in dieser Spaltung des Alkaloids, sondern in einer blossen Wasserentziehung und der Bildung von

Apoaconitin, C₃₂H₄₁NO₁₁. Ohne wesentliche Spaltung kann die Um-

wandlung des Aconitins in die letztere Base durch organische Säuren, am besten durch mehrstündiges Erhitzen mit fast gesättigter Weinsäurelösung auf 100° , bewirkt werden. In gleicher Weise wird durch Erhitzen mit Säuren das Aconin in Apoaconin, $C_{26}H_{37}NO_{10}$, übergeführt. — WRIGHT betrachtet nach diesen Zersetzungen das Aconitin als den Monobenzoësäureäther des Aconins und das Apoaconitin als Anhydrid des Aconitins. Die Formel des letzteren schreibt er: $C_{26}H_{35}NO_7(OH)_3 \cdot OCO \cdot C_6H_5$.

Apoaconitin, C₃₃H₄₁NO₁₁ (28). Wird Aconitin mit der 20 fachen Menge 5 g tiger Schwefelsäure 12 Stunden lang am Rückflusskühler gekocht, die Flüssigkeit durch Ausschütteln mit Aether von Benzoësäure befreit und mit kohlensaurem Natrium übersättigt, so entsteht ein voluminöser Niederschlag von Apoaconitin, während Aconin in Lösung bleibt. Ersteres wird durch Krystallisation aus Aether in wasserfreien, bei 185—186° schmelzenden Krystallen erhalten.

Das salpetersaure und das brom wasserstoffsaure Salz sind krystallisirbar. Letzteres enthält 2½ H₃O.

Acetylapoaconitin, C₃₃H₄₀(C₃H₂O)NO₁₁, entsteht beim Erhitzen von Aconitin mit Essigsäureanhydrid auf höchstens 100°. Es krystallisirt aus Aether, schmilzt bei 180—181° und bildet amorphe Salze.

Benzoylapoaconitin wurde in entsprechender Weise mittelst Benzoësäureanhydrid gewonnen.

Das Apoaconitin scheint in wechselnden Mengen in käuslichem Aconitin enthalten zu sem und in seiner physiologischen Wirkung dem Aconitin nicht nachzustehen.

Aconin, C₂₆H₃₉NO₁₁ (28). Aconitin wird durch alkoholische Natronlauge verseift, die Flüssigkeit mit Schwefelsäure übersättigt, durch Ausschütteln mit Aether von Benzoësäure befreit, mit kohlensaurem Natrium alkalisch gemacht, zur Trockne verdampft und der Rückstand mit Alkohol ausgezogen. Der Verdampfungsrückstand dieses Auszugs wird in Chloroform aufgenommen, welches seinerseits beim Verdunsten das Aconin als einen fast ungefärbten, leicht zerreiblichen, aber sehr hygroskopischen Firniss hinterlässt. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, fast unlöslich in Aether. Bei ungefähr 130° schmelzend. Salze amorph. Das in gelben Flocken fällbare Golddoppelsalz wird schnell reducirt.

Das Aconin reducirt in der Hitze auch ammoniakalische Silberlösung, sowie, wenn auch langsam, die alkalische Kupferlösung.

Apoaconin, C₂₆H₃₇NO₁₀ (28). Das salzsaure Salz dieser Base blieb als amorphe leicht lösliche, durch Alkalien nicht fällbare Verbindung zurück, als das Produkt des Erhitzens von Aconitin mit Wasser auf 140° mit überschüssiger Salzsäure eingedampft wurde.

Pseudaconitin, C₃₆H₄₉NO₁₉ (?) Krystallisirbares Alkaloid aus den Knollen des auf dem Himalaya und in Nepal einheimischen Aconitum ferox Wallich (den sogen. Bikh- oder Bish-Knollen). Hauptbestandtheil einiger namentlich früher im Handel vorkommender Sorten senglischen Aconitins. Wesentlich identisch mit dem »Napellin« von Wiggers, dem »Acraconitin» von Ludwig, dem früheren »Nepalin« von Flückiger. Letzterer nannte es später nach Hubschmann's Vorgang »Pseudaconitin. Von Wright u. Luff (13, 28) wurde die Base eingehender untersucht und ihre Zusammensetzung durch die Formel C₁₆H₄₉NO₁₂ ausgedrückt.

Die Darstellung kann nach der beim Aconitin angegebenen Methode geschehen. Die letzte Reinigung geschieht durch Krystallisation des salpetersauren Salzes aus Wasser und der daraus abgeschiedenen freien Base aus einem Gemisch von Aether und Petroleumäther. Aus 1000 Thln. der Knollen erhielt Groves (29) etwa 1,2 Thle. krystallisirtes, Schneider (22) 2,1 Thle noch etwas unreines, amorphes Pseudaconitin.

Eigenschaften. Durchsichtige Nadeln oder körnige Krystalle, die bei 80-100° ihr Krystallwasser (1 Mol.) verlieren und bei 104-105° schmelzen. In Wasser unlöslich, in Alkohol und Aether nach FLÜCKIGER (8) schwerer, nach WRIGHT (13) weit leichter kislich, aldas Aconitin. Geschmack brennend, nicht bitter. Die giftige Wirkung übertrifft noch die des Aconitins. Beim Verdampfen mit Phosphorsäure giebt das Pseudaconitin keine Violettfarbung

Die Salze sind im Allgemeinen nicht oder sehr schwer krystallisirbar. Gut krystallisirt nur das salpetersaure Salz, $C_{26}H_{49}NO_{19}\cdot NO_2H + 3H_2O$.

Das Golddoppelsalz, C₃₆H₄₉NO₁₂·HCl·AuCl₃, bildet einen krystallinischen, aus beissem Alkohol in kleinen Nadeln krystallisirenden Niederschlag.

Zersetzungen. Wird Pseudaconitin oder sein essigsaures Salz auf 130—140° erhitzt, so entstehen unter Wasserverlust verschiedene amorphe Basen. Durch Erhitzen mit alkoholischer Natronlauge auf 100^{6} wird das Alkaloid nach der Gleichung: $C_{16}H_{49}NO_{12}+H_{2}O=C_{9}H_{10}O_{4}+C_{17}H_{41}NO_{9}$, Dimethylprotocatechusäure und Pseudaconin gespalten. Mineralsäuren bewirken selbst bei erheblicher Verdünnung partiell dieselbe Spaltung, doch besteht hier, ganz wie beim Aconitin, die Hauptreaction in der Abspaltung von 1 Mol. Wasser und Bildung der Apobase.

Apopseudaconitin, C₃₆H₄₇NO₁₁. Dem Pseudaconitin sehr ähnlich, nur in Alkohol und Aether etwas weniger leicht löslich. I Mol. Krystallwasser. Schmp. 102—103°. Das salpetersaure Salz krystallisirt gut. —

Acetylapopseudaconitin, C₃₆H₄₆(C₂H₃O)NO₁₁, entsteht beim Erhitzen von Pseudaconitin mit Eisessig oder Essigsäureanhydrid auf 100°. Es krystallisirt mit 1 Mol., H₃O. Sein calpetersaures Salz und das Golddoppelsalz sind krystallisirbar.

Benzoylapopseudaconitin ist der vorigen Verbindung ähnlich und enthält lufttrocken ebenfalls 1H₂O.

Pseudaconin, C₂₇H₄₁NO₉, wie Aconin zu gewinnen, bleibt beim Verdunsten seiner ätherischen Lösung als gelblicher, in Wasser ziemlich leicht löslicher, im Wasserbad schmelzender Firniss zurück. Es scheint allmählich zu krystallisiren, während seine Salze völlig amorph sind. Goldlösung wird durch Pseudaconin schon in der Kälte reducirt, ammoniakalische Silberlösung erst in der Hize, alkalische Kupferlösung selbst nicht bei längerem Kochen.

Apopseudaconin, C₂₇H₃₉NO₈, entsteht statt des Pseudaconins, wenn die Verseifung des Pseudaconitins durch alkoholische Natronlauge nicht bei 100°, sondern bei etwa 140° stattfindet. Es ist dem Pseudaconin sehr ähnlich.

Japaconitin, C₆₆H₈₈N₂O₂₁, (?) krystallisirbares, dem Aconitin ähnliches Alkaloid aus japanischen Aconitum-Knollen von nicht näher bekannter Abstammung. Von Paul u. Kingzett (16) zuerst dargestellt, von Wright u. Luff (14) untersucht.

Die Darstellung geschieht zweckmässig nach dem bei Aconitin angegebenen Verfahren. PAUL u. KINGZETT erhielten aus 1000 Thln. Knollen 1,8 Thle. grösstentheils krystallinisches Japaconitin, WRIGHT u. LUFF etwa 0,8 Thle. krystallisirtes und 0,17 Thle. amorphes Alkaloid.

Eigenschaften. Wasserfreie Krystalle, die bei 184-186° schmelzen. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether und Chloroform. Beim Verdampfen mit Phosphorciure entsteht eine ähnliche Violettfärbung, wie beim Aconitin (22).

Salze. Das salzsaure, salpetersaure und bromwasserstoffsaure Salz sind gut brystallisirbar. Letzteres hat die Zusammensetzung, $C_{66}H_{88}N_2O_{21}\cdot 2HBr+5H_2O$.

Das Golddoppelsalz ist, C, 6H, 8N, O, 1 2HCl+2AuCl.

Zersetzungen. Das Japaconitin wird durch anhaltendes Kochen mit Weinsäurelösung nicht in eine Apobase übergeführt. Durch Erhitzen mit alkoholischer Kalilauge wird es in Benzoesäure und eine neue Base, das Japaconin, $C_{26}H_{41}NO_{10}$ gespalten. WRIGHT u. LUFF geben für diesen Vorgang die Gleichung: $C_{66}H_{88}N_2O_{21} + 3H_2O = 2C_7H_6O_2 + 2C_{26}H_{41}NO_{10}$ und sind geneigt, das Japaconitin als, $\binom{C_7H_8O}{O}(C_{26}H_{89}NO_7)O(C_{26}H_{89}NO_7)O(C_{26}H_{89}NO_7)$

d. h. als das Anhydrid einer Base, C₂₃H₄₇NO₁₂, zu betrachten, obgleich die Versuche zur leolirung dieses nicht anhydrischen Alkaloids keinen Erfolg hatten (15).

Japaconin, C₃₆H₄₁NO₁₀, bleibt beim Verdunsten seiner Lösungen als gelblicher, zerreiblicher Firniss zurück. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, fast unlöslich in Aether, in jeder Beziehung dem Aconin ähnlich. Wird Japaconitin oder Japaconin längere Zeit mit Benzoesäureanhydrid auf 1000 erhitzt, so entsteht in jedem Falle Tetrabenzoyl-Japaconin, eine Base, welche in Wasser unlösliche, in Aether leicht lösliche, amorphe Flocken bildet. Ihre Salze sind nicht krystallisirbar; nur das sehr schwer lösliche salpetersaure Salz ist undeutlich mikrokrystallinisch.

Pikroaconitin, C₃₁H₄₅NO₁₀ (?) Amorphe Base, welche WRIGHT (12, 28) nur ein einziges Mal bei der Verarbeitung von 100 Kilo angeblich nur von Aconitum Napellus stammender Knollen

neben Aconitin erhielt und von welcher er, trotzdem gerade bei dieser Verarbeitung salesäurehaltiger Alkohol zum Extrahiren benutzt wurde, die Praeëxistenz in den Knollen annimmt. Amorphes, sehr bitteres, kaum giftiges Pulver.

Die Salze sind krystallisirbar. Das salzsaure Salz enthält 11H2O.

Delphinium-Alkaloide. In den Samen von Delphinium Staphisagria L., den sogenannten Stephanskörnern, wurde 1819 fast gleichzeitig von Brandes (30) und von Lassaigne u. Feneulle (31), das Delphinin entdeckt. Henry (33), Couerbe (34), Erdmann (35), untersuchten dasselbe genauer. Couerbe (34), unterschied zuerst das in Aether unlösliche Staphisagrin als ein im rohen Delphinin enthaltenes zweites Alkaloid. Eine neuere Untersuchung von Marquis (36), welcher das Delphinin zuerst im krystallisirten Zustande darstellte, ergab, dass in den Stephanskörnern ausser Delphinin und Staphisagrin noch zwei weitere Alkaloide: Delphisin und Delphinoidin enthalten sind.

Delphinin. Das unreine Delphinin wurde schon 1833 von HENRY (33) und von COLTREE (34) analysirt und von Ersterem nach der Formel C₂₆H₃₈NO₂₁, von Letzterem nach der Formel C₂₇H₂₈N₂O₂, zusammengesetzt gefunden. ERDMANN (35) fand C₂₄H₃₅NO₂. MARQUIS (36) gelangte für das reine, krystallisirte Delphinin zur Formel C₂₂H₃₅NO₆.

Darstellung. Ueber ältere Methoden vergl. (30-35, 37). Nach MARQUIS wird der gemahlene Samen mit weinsäurehaltigem 90 ftigem Alkohol erschöpft, von dem Auszug der Alkohol im Vacuum abdestillirt, der von einer für sich zu verarbeitenden grünen Oelschicht getrennte Rückstand noch durch Ausschütteln mit Petroleumäther gereinigt, dann mit doppekkohlensaurem Natrium schwach alkalisch gemacht und mit Aether ausgeschüttelt, der beim Verdunsten krystallisirtes Delphinin hinterlässt.

Aus 2,5 Kilo Samen erhielt MARQUIS im Maximum 18,1 Grm. in Aether löshcher Alkaloide (neben 10,59 Grm. Roh-Staphisagrin).

Eigenschaften. Krystalle des rhombischen Systems, bei 20° erst in 50000 Talm. Wasser, in 20,8 Thln. 98 g tigem Alkohol, in 11,1 Thln. Aether und in 15,8 Thln. Chloroform löslich. Geschmack sehr bitter, nachträglich scharf. Die alkoholische Lösung reagirt schwack alkalisch. Sie ist optisch inactiv. Bei 120° erleidet das Delphinin, ohne zu schmelzen, bereits eine Zersetzung. Es giebt keine besonders auffallende Farbenreactionen. Concentrirte Schweselsäure löst es mit bräunlicher, später etwas röthlicher oder violetter Farbe.

Von den Salzen schien das salzsaure, $3(C_{22}H_{35}NO_6)2HCl$, das salpetersaure. $3(C_{22}H_{35}NO_6)2NO_3H$, das schwefelsaure, $3(C_{22}H_{35}NO_6)SO_4H_2$ zu sein. Die Analyse des Golddoppelsalzes und der Quecksilberjodidverbindung führte zu den Formein $C_{22}H_{35}NO_6\cdot HCl\cdot AuCl_3$ und $C_{22}H_{35}NO_6\cdot HJ\cdot HgJ_2$.

Staphisagrin. Als Staphisagrin (oder Staphisain) bezeichnete zuerst Couerbe (34) em Alkaloid, welches bei der Behandlung des rohen Delphinins mit Aether ungelöst bleibt. Couerbe beschreibt es als ein gelbliches, amorphes, in Wasser und Aether fast unlösliches Pulver von sehr scharsem Geschmack, welches erst bei 200° zu schmelzen beginnt und ungefähr der Formel C₁₆H₂₃NO₂ entspricht. Vergl. (37, 38). Marquis (36) hält das Coufrer'sche Staphisagrin für ein Gemenge und bezeichnet schnerseits mit diesem Namen ein Alkaloid von der Zusammessetzung, C₂₂H₂₃NO₅, welches bei seiner Methode der Delphiningewinnung aus der Flüssigkeit welcher durch Ausschütteln mit Aether das Delphinin entzogen wurde, mittelst Chlorosom ausgeschüttelt werden kann. Dasselbe ist ein amorphes, schon nahe über 90° schmelzendes Pulver von dem Geschmack des Delphinins, in 200 Thln. Wasser, in 855 Thln. Aether, in Alkobol und Chlorosom in allen Verhältnissen löslich. Die alkoholische Lösung reagirt alkalisch. Se ist optisch inactiv. Durch Schweselsäure und Bromwasser wird das Alkaloid nur vorübergehend schwach röthlich, durch Salpetersäure roth bis braun gesärbt.

Golddoppelsalz: C22H22NO5.HCl·AuCl2.

Delphisin. Dieses Alkaloid erhielt Marquis (36) einmal bei der Verarbeitung ganz frischer Samen von Delphinium Staphisagria aus den ätherischen Mutterlaugen des Delphinius. Es krystallisirte in Warzen und zeigte dieselben Farbenreactionen, wie das Delphinoïdin. Der Stickstoffgehalt war viel grösser als bei diesem (C₂₇H₄₆N₂O₄?).

Delphinoidin. Wird die nicht mehr krystallisirbare ätherische Mutterlauge des Delphinins verdunstet, der Rückstand in weinsäurehaltigem Wasser gelöst, mit doppeltkohlensaurem Natrium schwach übersättigt, wieder mit Aether behandelt, der Verdunstungsrückstand in wenig Chloroform gelöst und mit 5 bis 6 mal soviel Aether versetzt, so wird noch etwas Staphisagrin ausgeschieden, worauf beim Verdunsten des Filtrats das Delphinoïdin zurückbleibt. MARQUIS (36). Es ist amorph, farblos, löslich in 6475 Thln. Wasser, in 3 Thln. absolutem Aether, äusserst leicht in Alkohol und Chloroform. Optisch inactiv. Schmp. 110—1200 Zusammensetzung, C43H68N2O7?. Diesem Alkaloid kommen diejenigen Farbenreactionen zu, welche früher als für das Delphinin charakteristisch betrachtet wurden: Concentrirte Schwefelsäure löst es mit dunkelbranner, dann rothbrauner Farbe. Durch Schwefelsäure und Zucker wird es braun und darauf grün, durch Schwefelsäure und Bromwasser prachtvoll violett gefärbt.

Die Salze sollen nach Sättigungsversuchen den Formeln $C_{42}H_{68}N_2O_7\cdot 2HCl$, $C_{42}H_{68}N_1O_7\cdot SO_4H_2$, u. s. w. entsprechen.

Das Golddoppelsalz ist, C49H68N2O7.2HCl.2AuCl2.

Das Platindoppelsalz ist, wie das des Delphinins, sehr leicht löslich in Wasser und leicht zersetzlich.

Hydrastin. Alkaloid aus der Wurzel der in Nordamerika einheimischen Hydrastis canadenis L. (Yellow-root.) Anscheinend schon 1851 von DURAND (39) beobachtet, zuerst 1862 von PERINS (40), später von MAHIA (41) untersucht. Es wird in der genannten Wurzel von Berberin und von einem dritten Alkaloid (42, 43) begleitet.

Seine Zusammensetzung drückt MAHLA (41) durch die Formel C22H22NO6 aus.

Darstellung. Der alkoholische Auszug der Wurzel oder ihres wässrigen Extracts wird nach dem Abdestilliren des Alkohols mit Salpetersäure oder Schwefelsäure versetzt, so dass das betreffende Salz des Berberins möglichst vollständig herauskrystallisirt. Die stark verdünnte Mutterlauge desselben versetzt man so lange mit Ammoniak, bis ein beim Umrühren bleibender Niederschlag eines dunkeln Harzes entsteht. Das Filtrat giebt beim Neutralisiren mit Ammoniak einen rehbraunen Niederschlag von Hydrastin, der in alkoholischer Lösung mit Thierkohle behandelt und durch Umkrystallisiren aus Alkohol gereinigt wird.

Eigenschaften. Glänzende, farblose, vierseitige Prismen, die beim Trocknen undurchsichtig werden. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol und Chloroform. Die alkoholische Lösung reagirt alkalisch. In trocknem Zustande ist das Hydrastin geschmacklos. Die Salzlösungen schmecken bitter und scharf. Nicht giftig. Schmp. 135°. Bei garkerem Erhitzen tritt unter Verbreitung eines phenolartigen Geruchs Zersetzung ein.

Reactionen. Concentrirte Salpetersäure färbt gelbbraun, concentrirte Schwefelsäure löst mit gelber Farbe, die durch chromsaures Kalium in Roth bis Braun verwandelt wird. In den Lösungen der Salze erzeugt Chlorwasser eine blaue Fluorescenz. Durch Ammoniak wird das Hydrastin aus seinen Salzlösungen als anfangs amorpher, bald krystallinisch werdender Niederschlag gefällt. Ferrocyankalium und Jodkalium fällen die Salzlösungen weiss, chromsaures Kalium gelb, Goldchlorid rothgelb.

Salze. Salzsaures Hydrastin, C₂₂H₂₂NO₆·HCl. Leichtlösliche, gummiartige Masse, deren Lösung fluorescirt.

Das Platindoppelsalz ist ein rothgelber, wasserfreier Niederschlag. -

Unreines, namentlich viel Berberin enthaltendes Hydrastin wird in Nordamerika als Heilmittel angewandt (44).

Die sweite Hydrastis-Base, welche neben Hydrastin und Berberin in der Wurzel von H. smadensis enthalten ist, wird, nachdem das Hydrastin, wie oben angegeben, durch Neutralisten mit Ammoniak ausgeschieden wurde, aus dem Filtrat durch Zusatz von überschüssigem Ammoniak gefällt. Sie ist dem Berberin ähnlich, aber dunkler gefärbt und in warmem Wasser leichter löslich. Die alkoholische Lösung reagirt neutral. In kalter Salpetersäure löst sich das Alkaloid weniger leicht, als das Berberin. Die Lösung wird beim Erwärmen roth.

Das salzsaure Salz krystallisirt erst aus fast erkalteter Lösung; das schwefelsaure bildet büschelförmig vereinigte Nadeln.

Thalictrin nennt Doassans (45) ein aus der Wurzel von Thalictrum macrocarpum gewonnenes

Alkaloid. Dasselbe bildet strahlige Krystalle, unlöslich in Wasser, löslich in Acther, Alkohol un Chloroform. Seine physiologische Wirkung kommt derjenigen des Aconitins nahe. Die Salz krystallisiren gut.

Isopyrin und Pseudoisopyrin hat HARTSEN (46) zwei aus der Wurzel von Isopyrum thalistro. is angeblich isolirte Alkaloide genannt.

Coptin (47). Die goldgelbe Wurzel von Coptis trifolia SALISR. (Helleborus trifolius L.) on hält neben Berberin eine als Coptin bezeichnete farblose Base, die sich in concentrirter Schwise säure unverändert löst und beim Erhitzen damit eine purpurrothe Färbung giebt.

Aus Calta palustris L. soll nach Johanson (48) zur Blüthezeit ein flüchtiges Alkaloid e halten werden, das in manchen seiner Reactionen mit dem Nicotin übereinstimmt.

Menispermeae.

In den Schalen der Kokkelskörner (Samen von Menispermum Cocculus L.), in deren Kei der giftige Bitterstoff Pikrotoxin enthalten ist, befinden sich zwei anscheinend nicht giftige A kaloide, welche von Pelletier u. Courbe (Ann. chim. phys. 54, pag. 196 und Annal. 11 pag. 198) 1834 darin entdeckt und als Menispermin und Paramenispermin bezeichn wurden.

Menispermin, C18H24N2O2 (?).

Darstellung. Die mit der Schale zerkleinerten Kokkelskörner werden mit siedender 36 gigem Weingeist ausgezogen. Dem Destillationsrückstand des Auszugs entzieht man durc siedendes Wasser das Pikrotoxin, dann durch schwefelsäurehaltiges Wasser die Alkalaid Letztere werden durch Ammoniak gefällt, in sehr verdünnter Essigsäure gelöst und nochma gefällt. Dem getrockneten Niederschlag entzieht man durch etwas kalten Weingeist eine gelbt harzige Substanz und behandelt den Rückstand mit Aether, welcher das Menispermin lost un das Paramenispermin als schlammige Masse zurücklässt. Die einzelnen Alkaloide werde schliesslich aus absolutem Alkohol krystallisirt.

Eigenschaften. Das Menispermin bildet farblose, durchscheinende, vierseitige, zugesprotensen, unlöslich in Wasser, leicht löslich in Aether und warmem Weingeist, geschmacklos. 1200 schmelzend, in höherer Temperatur sich zersetzend. Die weingeistige Lösung reagin a kalisch. Das Menispermin wird durch warme, concentrirte Schwefelsäure nicht gefärbt.

Sein schwefelsaures Salz bildet Nadeln, die bei 1650 schmelzen.

Paramenispermin. Strahlig krystallinische Masse, oder vierseitige Prismen mit rhombische Basis. Schmp. 250°. Nahe über dieser Temperatur sublimirt das Paramenispermin unrersett Unlöslich in Wasser, nur spurweise löslich in Aether, leicht in Alkohol. Verdünnte Saure lösen das Alkaloid, indess konnten weder Salze erhalten, noch völlige Neutralisation erred werden.

Siedende verdünnte Säuren erzeugen mehrere Zersetzungsprodukte. Die Zusammensetzun des Paramenispermins soll dieselbe sein, wie die des Menispermins.

Berberideae.*)

Berberin, C₂₀H₁₇NO₄. Das Berberin gehört zu den wenigen Alkaloider welche sich in Pflanzen der verschiedensten Familien vorfinden und kann

^{*) 1)} HÜTTENSCHMIDT, Magaz. Pharm. 7, pag. 287. 2) CHEVALLIER u. PELLETAN. Am chim. phys. 34, pag. 200. 3) BUCHNER, Repert. Pharm. 52, pag. 1; 56, pag. 177. 4) PERRIN Chem. soc. J. 15, pag. 339. Ann. Supplem. 2, pag. 171. 5) GASTEIL, N. Repert. Pharm. 14 pag. 211. 6) PRESCOTT, Pharm. J. Trans. (3) 10, pag. 125. 7) BÖDEKER, Ann. 66, pag. 384 69, pag. 40. 8) STENHOUSE, Chem. soc. J. (2) 5, pag. 187. 9) Ders., Ann. 95, pag. 104 10) Ders., Ann. 105, pag. 360. 11) MAHLA, Sillim. Amer. J. 83, pag. 43. 12) F. MANII Amer. J. Pharm. 35, pag. 97. 13) GROSS, N. Repert. Pharm. 23, pag. 53. 14) NEPPACH, Amai J. Pharm. (4) 50, pag. 373. 15) JAGI, Arch. Pharm. 213, pag. 337. 16) FLEITMANN, Ann. 54 pag. 160. 17) KEMP, Chem. Gaz. 1847, pag. 209. 18) HENRY, Bull de l'acad. roy. de R. gique (2) 7, No. 8. Ann. 115, pag. 132. 19) STAS, Institut 1859, pag. 402. 20) PERETAANN. 83, pag. 276. 21) HLASIWETZ u. v. GILM, Ann., Supplem. 2, pag. 291. 22) Willig Ber. 1879, pag. 410. 23) BUCHNER, Ann. 24, pag. 228. 24) MERRIL, Amer. J. Pharm. 180:

dieser Beziehung als das verbreitetste von allen bezeichnet werden. Es wurde zuerst 1824 von Hüttenschmidt (1) aus der von Geoffroya inermis Sw. (Leguminosae) stammenden Cortex Geoffroyae jamaicensis isolirt und Jamaicin genannt. CHEVALLIER und Pelletan (2) stellten es 1826 unter dem Namen Xanthopikrit aus der Rinde des auf den Antillen einheimischen Herkulesbaumes Xanthoxylum clava Herculis L. (Xanthoxyleae) dar. Aus Berberis vulgaris L. wurde es 1835 von Buchner (3) gewonnen. Perrins (4) zeigte 1862, dass der Xanthopikrit, GASTELL (5) 1866, dass auch das Jamaicin identisch ist mit dem aus Berberis gewonnenen Berberin. Das Berberin ist ferner aufgefunden (vergl. auch PRESCOTT 6) in der Columbowurzel (7) (von Cocculus palmatus DEC. — Menispermeae) in dem reylonischen Columboholz (8) (von Coscinium fenestratum Colebra - Menispermae, in der Rinde von Coelocline polycarpa A. DEC. (Anonaceae) (9, 10), den Wurzeln von Xanthorrhiza apiifolia HERIT. (4), Hydrastis canadensis L. (11), Coptis Teeta WALL (4) und Coptis trifolia SALISB. (13) (Ranunculaceae), in Podophyllum fellatum L. (12), Leontice thalictroides L. und Jeffersonia diphylla BART (Berberideae) (12), in ausländischen Berberis-Arten, wie B. nervosa Pursh (14), in Evodia glauca St. Hil. (Diosmeae) (15), endlich in verschiedenen Pflanzentheilen unbekannten Ursprungs, wie in einem gelben, indischen Farbholz, der Rinde des Pachuelobaums von Bogota, der St. Johanniswurzel von Rio grande (4).

In einigen der genannten Pflanzen, wie in Berberis, Hydrastis und Coptis trifolia, wird das Berberin von anderen Alkaloiden begleitet. In Berberis vulgaris vertheilt es sich auf die verschiedensten Pflanzentheile, ist in Wurzel, Rinde, Blättern, Blüthen und den unreifen Beeren enthalten. In der Berberisund der Columbowurzel findet es sich angehäuft in den goldgelben Verdickungsschichten der Zellen und Gefässe und gibt sich unterm Mikroskop durch die Bildung von Krystallen zu erkennen, wenn ein dünner Schnitt mit etwas Weingeist und dann mit Salpetersäure befeuchtet wird.

Zusammen setzun g. Die erste Analyse des reinen Berberins wurde von Fleitmann (16) ausgeführt und ergab für das wasserfreie Alkaloid die Zusammensetzung C₂₁H₁₈NO₄½. Bödeten (7) gelangte zu der gleichen Formel. Kemp (17) entnahm der Analyse des Platindoppelukes die Zusammensetzung C₂₁H₁₇NO₂½. Henry (18) stellte die Formel C₂₁H₁₉NO₅ auf, während Stas (19) nach Henry's Analysen C₂₂H₁₉NO₅ für wahrscheinlicher hielt. Perrins, der anfangs die Fleitmann'sche Formel bestätigt gefunden hatte, (20), ersetzte sie nach späteren Analysen durch C₂₀H₁₇NO₄ (4), für die letztere Formel sprach sich auch Hlasiwetz aus (21). Sie ist jetzt allgemein angenommen und findet auch in der neusten Analyse von Widel (22) eine Bestätigung. Das krystallisirte Berberin enthält Krystallwasser, und zwar anscheinend 5 Mol.

Darstellung. Aus Berberis-Wurzel: (23, 16, 24, 25). Aus dem Holz von Coscinium fencitratum: (20, 8). Aus der Columbowurzel: (7). Aus der Wurzel von Hydrastis canadensis: (24, 4). Die letztere Wurzel, welche etwa 4 g Berberin enthält, scheint das geeignetste Material für die Gewinnung des Berberins zu sein. Man zieht das wässrige Extrakt derselben mit Weingers aus, destillirt von diesem Auszug die Hauptmenge des Alkohols ab und versetzt den Rückstand mit Salpetersäure. Es krystallisirt salpetersaures Berberin heraus, während das Hydrastinsalz in Lösung bleibt (4), für die schliessliche Reinigung des Berberins empfiehlt Fleitmann (16) [187, 503. 25] LLOYD, Pharm. J. Trans. (3) 10, pag. 125. 26) Klunge, Jahresber. Pharmacol. 1876, pag. 360. 27) JÖRGENSEN, Journ. pr. Ch. (2) 3, pag. 328. 28) PARSONS, Jahresb. f. iharmacol. 1879, pag. 492. 29) DOTT, Pharm. J. Trans. (3) 9, pag. 176. 30) HINTERBERGER,

13,0, pag. 300. 27) JORGENSEN, JOHTH. pr. Ch. (2) 3, pag. 328. 28) PARSONS, Jahresb. f. harmacol 1879, pag. 492. 29) DOTT, Pharm. J. Trans. (3) 9, pag. 176. 30) HINTERBERGER, Ann. 82, pag. 314. 31) KOHL u. SWOBODA, Ann. 83, pag. 340. 32) STENHOUSE, Ann. 129, 149. 15. 33) HLASIWETZ, Ann. 115, pag. 45. 34) KLETZINSKY, Zeitschr. Chem. 1866, pag. 120. 15. FURTH, Monatsh. f. Chem. 2, pag. 416. 36) POLEX, Arch. Pharm. 45, pag. 271. 37) WITT-IN, Repert. Pharm. 86, pag. 258. 38) WACKER, Viertelj. Pharm. 10, pag. 177.

die Lösung des schwefelsauren (resp. salpetersauren oder salzsauren) Berberins mit überschäsigen Barytwasser zu versetzen, Kohlensäure einzuleiten, zur Trockne zu verdampfen, aus dem Räckstand das Berberin durch heissen Alkohol auszuziehen, durch Aether zu fällen und aus siedenden Wasser umzukrystallisiren.

Eigenschaften. Feine, glänzende, gelbe Nadeln oder krystallinisches Pulver von bitterem Geschmack, bei gewöhnlicher Temperatur in etwa 500 Thir. Wasser oder in 250 Thin. Alkohol, bei Siedhitze in beiden Lösungsmitteln sehr viel reichlicher löslich, schwer löslich in Benzol, unlöslich in Aether, Petroleumäther und Schwefelkohlenstoff. Thierkohle entzieht es der wässrigen Lösung giebt es aber an Alkohol wieder ab. Bei 100—110° entweicht das Krystallwasser (nach Fleitmann 19, 26). Bei 120° schmilzt das Berberin zu einer braunrothen harzartigen Masse. Optisch inactiv.

Reactionen. Concentrirte Schweselsäure löst mit schmutzig olivengrüner, später helle werdender, concentrirte Salpetersäure mit dunkelbraunrother Farbe. Stark schweselsaure och salzsaure Berberin-Lösung wird durch Chlorwasser blutroth gesärbt (26). In den Lösungen der Berberinsalze erzeugt Pikrinsäure einen allmählich krystallinisch werdenden Niederschlag, Phophormolybdänsäure eine schmutzig gelbe, in Ammoniak mit blauer Farbe lösliche Fällung gelbes Blutlaugensalz einen grünlich-braunen, krystallinischen Niederschlag. Platin, Gold-ta-Quecksilberchlorid, sowie dichromsaures Kalium fällen gelb.

Salze. Das Berberin reagirt nicht alkalisch. Mit den Oxyden der meister Schwermetalle bildet es unlösliche oder schwer lösliche Verbindungen (23). Dass es trotzdem als eine Base zu betrachten sei, und mit Säuren Salze bilde, wurde zuerst 1836 von Kemp nachgewiesen (17). Die Salze sind grossentheils get krystallisirbar und von neutraler Reaction, schmecken bitter und besitzen eine oft sehr intensive gelbe Farbe. Sie sind meistens bei Gegenwart überschüssiger Säure oder in Salzlösungen viel weniger löslich als in reinem Wasser, sodass se vielfach durch Fällung mit der betreffenden Säure dargestellt werden können.

Salzsaures Berberin, C₂₀H₁₇NO₄·HCl+2H₂O (16, 7, 29). Seideglänzende, g. gelbe Nadeln oder hellgelbes, krystallinisches Pulver, in der Kälte schwer löslich in Wasser und Weingeist, bei Siedhitze leicht löslich.

Bromwasserstoffsaures B., C₂₀H₁₇NO₄·HBr+1₂H₂O (18, 4.) Krystallinischer, was heissem Wasser und Weingeist leicht löslicher Niederschlag, unlöslich in Bromkaliumlösung.

Jodwasserstoffsaures B., C₁₀H₁₇NO₄·HJ (18, 4). Röthlich gelbe Nadeln, bei & wöhnlicher Temperatur erst in mehr als 2000 Thln. Wasser löslich, fast garnicht in Alkobol.

Berberintrijodid, C₂₀H₁₇NO₄·HJ₂ (4, 27), entsteht durch Fällung von sakssucca Berberin mit Jod-Jodkaliumlösung. Es krystallisirt aus heissem Weingeist in langen, rothbrauer. diamantglänzenden Nadeln.

Salpetersaures B., C₂₀H₁₇NO₄·NO₃H (18, 4). Hellgelbe Nadeln, sehr schwer löske in verdünnter Salpetersäure.

Pikrinsaures B., C₂₀H₁₇NO₄·C₆H₃(NO₃)₃O (18). Goldgelbe Blättchen, selbst siedendem Alkohol nur wenig löslich.

Doppelsalze. Salzsaures Berberin-Platinchlorid, $2(C_{20}H_{17}NO_4 \cdot HCl)RC$, (18, 4, 16, 7), wird aus der heissen Lösung des salzsauren Salzes in kleinen Nadeln gefülk. Das Golddoppelsalz. $C_{20}H_{17}NO_4 \cdot HCl \cdot AuCl_2$ (18, 4), ist ein braungelber, amorpher Niedeschlag, aus heissem Weingeist in braunen Nadeln krystallisirend. Das Quecksilberdoppelsalz, $2(C_{20}H_{17}NO_4 \cdot HCl)HgCl_2$ (30), krystallisirt aus den heiss gemischten weingeisingen Lösungen von Quecksilberchlorid und salzsaurem Berberin in lebhaft gelben, seideglänzenden Nadeln, die sich beim Umkrystallisiren aus heissem Wasser in das Salz $C_{20}H_{17}NO_4 \cdot HClHgCl_2$ verwandeln.

Das Doppelsalz, 2(C₂₀H₁₇NO₄·HCl)Hg(CN)₂ (31), krystallisirt aus den heiss gemischten Lösungen von Quecksilbercyanid und salzsaurem Berberin.

Zersetzungen. Bei 160-200° zersetzt sich das Berberin unter Bildung ge-

ringer Mengen eines öligen Destillats. Bei der Destillation mit Kalkmilch oder Bleihydroxyd soll Chinolin entstehen (7). Durch mehrtägiges Erhitzen mit Wasser auf 200° wird das Berberin zersetzt. Die dunkelbraune Flüssigkeit hinterlässt beim Verdunsten eine grüne, metallglänzende Masse, die in Alkalien mit grüner, in Säuren mit rother Farbe löslich ist.

Durch Chlor wird salzsaures Berberin in fester oder gelöster Form blutroth gefärbt (3, 18). Auch Brom giebt in wässriger Lösung eine rothe Flüssigkeit, aus der sich bromwasserstoffsaures Salz abscheidet, worauf Ammoniak einen schwarzen, harzartigen Körper fällt (18). Bei der Destillation von Berberin mit einer Lösung von unterchlorigsaurem Natrium soll Propylamin und eine stickstofffreie, stark gelb färbende Substanz entstehen (34). Gelbes Schwefelammonium fällt aus wässrigen Berberinsalzlösungen einen braunrothen, schwefelhaltigen Niederschlag, der sich in viel Wasser löst (16). —

Weingeistige Kalilösung wirkt nicht auf Berberin. Schmilzt man letzteres mit Kaliumhydroxyd, so entwickelt sich neben Wasserstoff ein nach Chinolin niechender Dampf und in der Schmelze bleiben zwei Säuren, von denen die eine C₃H₈O₄+H₂O der Protocatechusäure homolog ist, in farblosen Nadeln krystallisirt und sich mit Eisenchlorid blaugrün färbt, die andere irisirende Blättchen bildet, mit Eisenchlorid eine violette Färbung giebt und anscheinend die Zusammensetzung C₉H₈O₅+H₂O besitzt (21). Durch Oxydation des Berberins mit concentrirter Salpetersäure erhielt Weidel (22) die als Berberonsäure bezeichnete Pyridintricarbonsäure (35). Durch Erhitzen von Berberin mit weingeistigem Aethyljodid im Wasserbad glaubt Henry (18) jodwasserstoffsaures Aethylberberin gewonnenen zu haben, während Perrins (4) und Jörgensen (27) nur Berberinsalz erhielten. Nascirender Wasserstoff verwandelt das Berberin in eine um vier Wasserstoffatome reichere Base, das Hydroberberin.

Hydroberberin, C₂₀H₂₁NO₄ (21). 6 Thle. Berberin werden mit Zink, etwas Platinblech und einer Mischung aus 10 Thln. Schwefelsäure, 100 Thln. Wasser und 20 Thln. Eisessig 1 bis 2 Stunden am Rückflusskühler gekocht. Aus der hell weingelben Lösung fällt man durch gesättigte Kochsalzlösung das darin sehr schwer lösliche salzsaure Hydroberberin und zerlegt dieses in weingeistiger Lösung durch Ammoniak.

Das Hydroberberin krystallisirt aus Alkohol in farblosen oder gelblichen monoklinen Prismen, die sich an der Luft dunkler färben. Durch Salpetersäure oder Bromwasser wird es in Berberin zurückverwandelt.

Seine Salze sind meistens gut krystallisirbar. Alkalien fällen daraus die Base in weissen, käsigen, beim Erwärmen zusammenballenden Flocken.

Salzsaures Hydroberberin, C₂₀H₂₁NO₄HCl, ziemlich schwer lösliche Blättchen. Das Platindoppelsalz 2(C₂₀H₂₁NO₄·HCl)PtCl₄ ist ein körnig krystallinischer Niederschlag.

Jodwasserstoffsaures H., $C_{20}H_{21}NO_4$ ·HJ, wird aus der Lösung des schwefelsauren Salzes durch Jodkalium krystallinisch gefällt.

Oxymeanthin (Vinetin). Dieses Alkaloid begleitet das Berberin in der Wurzelrinde von Berberis zugeris L., in welcher es 1836 von POLEX (36) entdeckt wurde, sowie in der Rinde einer nicht bestimmten mexikanischen Berberis-Art (37). Es wurde später noch von WACKER (38) untersucht.

Letzterer stellte die jetzt durch C₁₆H₃₂NO₅ wiederzugebende Formel auf und schlug anstatt des Namens »Oxyacanthin«, der auch einem Bitterstoff aus *Crataegus oxyacantha* beigelegt ist, die Bezeichnung »Vinetin« vor.

Darstellung. Die Wurzel wird mit Weingeist ausgezogen, der Weingeist nach Zusatz von etwas Wasser abdestillirt und die vom ausgeschiedenen Harz getrennte Flüssigkeit zur Krystallisation gebracht. Nachdem das Berberin möglichst vollständig herauskrystallisirt ist, fällt man die mit Wasser verdünnte Mutterlauge durch Soda, zieht den harzigen Niederschlag mit verdänmter Salzsäure aus, übersättigt das Filtrat mit Ammoniak, löst das gefällte und getrocknete

Alkaloid in Aether und reinigt es schliesslich durch wiederholte Krystallisation seines salzsauren Salzes und Fällen desselben mit Ammoniak.

Eigenschaften. Weisses, amorphes Pulver, welches sich in Berührung mit wenig Aether oder Alkohol allmählich in kleine Nadeln verwandelt. Im Sonnenlicht wird es gelb. Es ist fast unlöslich in Wasser, löslich in 30 Thln. kaltem, in gleichen Theilen siedendem 90 § tigem Weingeist, in 125 Thln. kaltem, in 4 Thln. siedendem Aether, leicht löslich in Chloroform, setten und ätherischen Oelen. Schmp. 139°. Reaction alkalisch. Geschmack rein bitter.

Reactionen. Das Oxyacanthin reducirt Jodsäure. Jodkalium, Quecksilberchlorid, Rhodankalium, Blutlaugensalz fällen seine Salzlösungen weiss, rothes Blutlaugensalz schwefelgelb, Pikrinsäure citronengelb. Ammoniak, ätzende und kohlensaure Alkalien fällen die farblose Basc, welche sich in sehr überschüssigem Ammoniak, leichter in Alkalien, aber nicht in deren kohlensauren Salzen wieder auflöst.

Die Salze sind gut krystallisirbar.

Salzsaures Oxyacanthin, (2H₂O) (38). Leicht lösliche Warzen oder büschelformig vereinigte Nadeln. Aus seiner Lösung werden durch Platin-, Gold- und Quecksilberchlond Doppelsalze gefällt. Das schwefelsaure Salz gleicht dem salzsauren, das salpetersaure und das oxalsaure Salz bilden schwerer lösliche Nadeln, das essigsaure krystallisirt nicht.

Polygaleae.)

Ratanhin. In dem amerikanischen Ratanhia-Extrakt (dem wässrigen Extrakt aus den frischen Wurzeln von Krameria triandra R. et. P.) glaubte WITTSTEIN (1) das Vorkommen von Tyroen beobachtet zu haben. STÄDELER (2) fand 1860, dass jenes Extrakt nicht Tyrosin, sondem einen dem Tyrosin sehr ähnlichen, stickstoffärmeren Körper enthalte. Derselbe wurde zuers 1862 von RUGE (3) näher untersucht, für ein Homologes des Tyrosins erklärt und als Ratanhin bezeichnet. GINTL (4) erkannte die Identität des Ratanhins mit dem Angelin, welches PECK-LT (5) als Hauptbestandtheil des zwischen Rinde und Holz von Ferreira spectabilis abgesonderten Harzes (in Brasilien *Resina d'angelim pedra* genannt) kennen gelehrt hatte.

Die von Ruge (3) ermittelte Zusammensetzung C₁₀H₁₃NO₃ wurde von Gintl (6) und von Kreitmair (7) bestätigt.

Darstellung. Aus Ferreira-Harz: Das Harz wird mit Wasser gewaschen, in verdünnter Salzsäure gelöst und die Lösung zur Krystallisation verdampft. Das aus verdünnter Salzsäure umkrystallisirte salzsaure Salz löst man in viel heissem Wasser, worauf beim Erkalter reines Angelin herauskrystallisirt (5).

Ans amerikanischem Ratanhiaextract: Die Lösung des Extracts wird mit Bleiesse ausgeställt, das entbleite Filtrat eingedampst, der nach einiger Zeit entstandene Krystallbrei ausgepresst, aus ammoniakalischer Lösung durch freiwilliges Verdunsten umkrystallisirt, die beise Lösung der Krystalle nochmals mit Bleiessig ausgeställt und das Filtrat in Siedhitze durch Schweselwasserstoff entbleit, worauf beim Erkalten das reine Ratanhin krystallisirt (3).

Eigenschaften. Feine, weiche, seideglänzende, meistens zu grossen, kugeligen Druset vereinigte Nadeln, die sich sehr wenig in kaltem, aber in 125 Thln. siedendem Wasser kosea Unlöslich in Aether und in absolutem Alkohol. Ueber 150° zu einer gelblichen, krystallinisch erstarrenden Flüssigkeit schmelzbar. In kleinen Mengen unverändert flüchtig. Das Ratanhin be sitzt, wie das Tyrosin, den Charakter einer Amidosäure. Es fungirt als schwache Base, aber basischen Metalloxyden gegenüber auch als schwache Säure, zersetzt sogar die kohlensauren Salze der Erdalkalien. Seine Lösungen in verdünnten Mineralsäuren reagiren auch bei überschüssigen Ratanhin sauer und die Lösungen in Alkalien oder Barytwasser trotz solchem Ueberschusalkalisch.

Reactionen. Bei 150 gesättigte Ratanhinlösung färbt sich beim Erhitzen mit wenig sall petersaurem Quecksilberoxyd rosenroth. Wird mit wenig Wasser angeriebenes Ratanhin mit wenigen Tropfen verdünnter Salpetersäure erhitzt, so färbt sich die Flüssigkeit rosenroth, rub p

e) 1) WITTSTEIN, Viertelj. Pharm. 3, pag. 348, 485. 2) STÄDELER, Ann. 116, pag. 601 3) RUCK, Jahresber. 1862, pag. 493. 4) GINTL, Journ. pr. Ch. 106, pag. 116. 5) PECKOLT, Viertelj. Pharm. 18, pag. 444. 6) GINTL, Wien. akad. Ber. (II) 60, pag. 668. 7' Keritmans. Ann. 176, pag. 64. 8) Zepharovich, Wien. akad. Ber. (II) 58, pag. 789.

roth, violett und schliesslich indigblau. Die sauren Lösungen des Ratanhins werden durch Platinchlorid nicht, durch Phosphormolybdänsäure nur unvollständig, ebenso die alkalischen Losungen durch Kaliumquecksilberjodid nur unvollständig gefällt.

Die Salze, welche das Ratanhin mit den Mineralsäuren bildet, werden schon durch viel Wisser zersetzt.

Salzsaures Ratanhin, C₁₀H₁₃NO₂·HCl, (3, 6, 8). Monokline Prismen, in wenig warmen Wasser ohne Zersetzung löslich.

Platindoppelsalz, 2(C₁₀H₁₂NO₃·HCl)PtCl₄, (6). Kleine, rothgelbe Krystalle, ohne Zersetzung in Wasser und Alkohol leicht, in Aether schwer löslich.

Verbindungen mit Basen (6). Die Kalium- und die Natriumverbindung, $C_{10}H_{11}K_2NO_3$ und $C_{10}H_{11}Na_2NO_3$, sind amorphe, zerfliessliche Massen, die durch überschüssige Kohlensäure zersetzt werden. Die Verbindungen $C_{10}H_{11}BaNO_3+2H_2O$, $C_{10}H_{11}$ $SrNO_3+2H_2O$, $C_{10}H_{11}CaNO_3$ und $C_{10}H_{11}MgNO_3$ wurden als gelbliche, amorphe Massen crhalten.

Die Silberverbindung, C₁₀H₁₁Ag₂NO₃ scheidet sich in mikroskopischen, spiessigen Nadeln aus, wenn eine ammoniakalische Ratanhinlösung in salpetersaures Silber eingetragen wird. Sie ist leicht löslich in Ammoniak und Salpetersäure. Mit Ammoniak, worin sich das Ratanhinleicht löst, bildet es keine isolurbare Verbindung, sondern krystallisirt beim Verdunsten unverländert heraus.

Ratanhins chwefelsäure, $C_{10}H_{12}NO_3\cdot SO_2H+H_2O$ (3), entsteht beim Erwärmen des Ratanhins mit der fünffachen Menge concentrirter Schwefelsäure. Die dunkelrothe Lösung wird verdünnt und mit kohlensaurem Baryum behandelt. Das Filtrat giebt zunächst feine, seideglänzende Nadeln des Salzes, $C_{10}H_{11}NO_3\cdot SO_2Ba+2\frac{1}{2}H_2O$, die Mutterlauge darauf das amorphe Salz, $2(C_{10}H_{12}NO_3\cdot SO_2)Ba+5H_2O$. Die freie Säure krystallisirt aus Alkohol in grossen, quadratischen Tafeln, deren Lösung sich mit Eisenchlorid prachtvoll violett färbt.

Rutaceae.*)

Jaborandi-Alkaloide. Unter dem Namen Jaborandi, mit welchem in Brasilien sehr verschiedene Pflanzen bezeichnet werden, stehen in Europa seit 1874 die Blätter von Pilocarpus pennatifolius, oder nach Poehl einer besonderen, von ihm P. officinalis genannten Species in arzneilichem Gebrauch. In diesen wurde 1875 fast gleichzeitig von Gerrard (1) und von Hardy (2) ein Alkaloid entdeckt, welches sie Pilocarpin nannten. Harnack u. Meyer (3) fanden 1880 ein zweites Alkaloid, das Jaborin.

Kurze Angaben über ein als »Serronin« bezeichnetes Jaborandi-Alkaloid wurden 1875 auch von Draschtz (4) gemacht. Byasson (5) glaubte ein mit Ammoniak und Wasserdämpfen füchtiges Alkaloid, sein »Jaborandin«, isolirt zu haben. Der letztere Name wurde von Parodi

^{6) 1)} GERRARD, Pharm. J. Trans. (3) 5, pag. 865, 965. 2) HARDY, Bull. soc. chim. (2) 24. pag. 497. 3) HARNACK u. MEYER, Ann. 204, pag. 67. 4) DRASCHE, Jahresber. f. Pharmacol. 1876, pag. 173. 5) BYASSON, Pharm. J. Trans. (3) 5, pag. 826. 6) PARODI, Ebend., pag. 781. 7) GERRARD, Pharm. J. Trans. (3) 10, pag. 214. 8) PETIT, Répert. de Pharm. 1877, pag. 485. 9, POEHL, Ber. 1880, pag. 2401. 10) MILLER, Arch. Pharm. 216, pag. 22. 11) KINGZETT, Chem. soc. J. 1876, 2, pag. 367. 12) CHASTAING, Répert. de Pharm. 9, pag. 413. 13) POEHL, Chem. Centralbl. 1880, pag. 213. 14) GERRARD, Pharm. J. Trans. (3) 7, pag. 225. 15) PETIT, Jahresber. f. Pharmacol. 1878, pag. 437. 16) KINGZETT, Pharm. J. Trans. (3) 8, pag. 255. 17) OBERLIN u. SCHLAGDENHAUFFEN, Jahresber. f. Pharmacol. 1879, pag. 173. 18) BUCHNER, Repert. Pharm. 31, pag. 481; 37, pag. 1. 19) WINCKLER, Ebend. 91, pag. 314. 20) AM ENDE, Arch. Pharm. 193, pag. 112. 21) GÖBEL, Ann. 38, pag. 363. 22) VARRENTRAFP u. WILL, Ann. 39, pag. 289. 23) FRITZSCHE, JOURN. pr. Ch. 41, pag. 31. 24) Ders., Ebend. 42, pag. 275. 25) Ders., Ebend. 43, pag. 144. 26) Ders., Ebend. 44, pag. 370. 27) Ders., Ebend. 48, pag. 175. 28) Ders., Ebend. 60, pag. 359, 414. 29) Ders., Ebend. 86, pag. 100. 30) Dera, Ann. 92, pag. 330.

(6) auch dem krystallisirbaren Alkaloid einer besonderen, von einer Piper-Species abstammenden Art Jaborandi beigelegt.

Pilocarpin. Die Zusammensetzung dieser Base fand KINGZETT (11) nach dem Trocknen im Vacuum der Formel $C_{23}H_{34}N_4O_4+4H_2O$ entsprechend, welche POEHL (9) bestätigen zu können glaubte. Dagegen wurden HARNACK u. MEYER (3) durch zahlreiche Analysen des Platin- und des Golddoppelsalzes zu der Formel $C_{11}H_{16}N_3O_2$ geführt, welche CHASTAING (12) bestätigte, und nach welcher das Pilocarpin eine einsäurige Base ist.

Darstellung (1, 2, 7—10). Die Blätter werden mit 84 g tigem Weingeist ausgezogen, dem 1g starker Ammoniakslüssigkeit zugesetzt ist, der Auszug mit Weinsäure neutralisirt und der Alkohol abdestillirt. Den Rückstand behandelt man nochmals mit ammoniakhaltigem Alkohol, destillirt letzteren von dem klaren Filtrat ab und zieht aus dem Rückstand das Pilocarpin mittels Chloroform aus. Man verwandelt es in salpetersaures Salz, reinigt dieses durch Umkrystallisiren aus siedendem absolutem Alkohol, versetzt seine wässrige Lösung mit Ammoniak, nimmt die Base in Chloroform auf und lässt diese Lösung verdunsten (7). —

Eigenschaften. Farblose, zähe, schliesslich gummiartig eintrocknende Masse, ziemlich leicht löslich in Wasser, sehr leicht in Weingeist und Chloroform, weniger in Aether, Nicht flüchtig. Rechtsdrehend. Pettt (8) fand für die Lösung in Chloroform (a) $p=+127^{\circ}$, für de alkoholische Lösung (a) $p=+103^{\circ}$, für die Lösung in verdünnter Salzsäure=+83,5°. Nach PORHL (13) ändert sich der Drehungscoëfficient mit der Concentration der Lösung.

Reactionen (13). Von den allgemeinen Alkaloidreagentien geben Phosphormolybdänsäure und Jod-Jodkalium noch bei grösster Verdünnung Fällungen. Mit Schwefelsäure und dichromsaurem Kalium giebt das Pilocarpin eine intensiv grüne Flüssigkeit, deren Absorptionsspectrum sehr charakteristisch ist. Quantitativ lässt sich das Alkaloid in Form des Phosphormolybdansäureniederschlags bestimmen, welcher, bei Gegenwart freier Salzsäure entstanden und bei 100° getrocknet, 45,66 § Pilocarpin enthält. Von den physiologischen Wirkungen des Pilocarpins, dei im Allgemeinen denen des Nicotins gleichen, lässt sich namentlich die Reizung der Vaguvendungen im Froschherzen zur Erkennung des Alkaloids benutzen.

Salze. Das Pilocarpin neutralisirt die Säuren vollständig und bildet damit meistens gut krystallisirbare Salze.

Salzsaures Pilocarpin, C₁₁H₁₆N₂O₂·HCl, (14, 3). Lange, farblose Nadeln, leicht löslich in Wasser, auch löslich in Alkohol und Chloroform, unlöslich in Aether.

Bromwasserstoffsaures P. (14) dem vorigen Salz ähnlich, noch leichter krystallisitär Salpetersaures P. (12, 14—16). In 8 Thln. Wasser von 15°, in 7 Thln. siedenden absolutem Alkohol löslich; aus beiden Lösungsmitteln in grossen Krystallen zu erhalten. Es staur Reinigung des Pilocarpins vom Jaborin besonders geeignet.

Platindoppelsalz, 2(C₁₁H₁₆N₂O₂·HCl)PtCl₄, (3). Schwer löslich in kaltem, leicht in heissem Wasser.

Das Golddoppelsalz, C₁₁H₁₆N₂O₂·HCl·AuCl₂, (3) bildet einen unter Wasser bald schön krystallinisch werdenden Niederschlag.

Zersetzungen. Durch Erhitzen mit Barytwasser auf 170° wird das Pilocarpin mitt verändert. Bei der Destillation mit Natriumhydroxyd erhielt POEHL (13) eine flüchtige Base, die er ihren chemischen und physikalischen (auch optischen) Eigenschaften nach für Coniin halten musste. Auch HARNACK u. MEVER (3) halten den so entstehenden Körper für Coniin, erhielten denselben aber nur aus dem rohen Pilocarpin und vermuthen, dass er sich zudem Jaborin bilde. Reines Pilocarpin lieferte ihnen nur Trimethylamin. Durch Erhitzen mit Salasäure in zugeschmolzenen Röhren (wodurch selbst bei 170° keine Spaltung bewirkt wir (13), ebenfalls beim Eindampfen in saurer Lösung, sowie beim Erhitzen für sich wird das Pilocarpin leicht zum Theil in Jaborin verwandelt (3). Beim Erhitzen mit überschüssigem Methyljodid tritt nur eine Methylgruppe in das Pilocarpin ein. Das dabei entstehende Methylpilocarpin liefert ein gut krystallisirendes Platindoppelsalz, $2(C_{12}H_{18}N_3O_2\cdot HCl)PtCl_4$.

Jaboria. Das von HARNACK u. MEYER (3) so bezeichnete Alkaloid wurde aus rohem Pikcarpin in nicht ganz reinem Zustande isolirt. Da das Pilocarpin leicht in Jaborin übergeht. w en nicht zweisellos sestgestellt, ob letzteres sertig im Jaborandi vorkommt. Das Jaborin w vielleicht mit dem Pilocarpin isomer. Es bildet, wie dieses, eine gelbliche, amorphe Masse.

aber leichter löslich in Aether, dagegen schwerer in Wasser. Für sich erhitzt scheint es sich in hober Temperatur zum Theil unzersetzt zu verslüchtigen.

Das Platindoppelsalz löst sich leichter in Alkohol, als dasjenige des Pilocarpins.

Die Salze des Jaborins krystallisiren nicht. Sie sind in Wasser und Alkohol leicht löslich. Sehr kleine Mengen Jaborin lassen sich, auch neben Pilocarpin, an der atropinartigen Wirkung auf das Froschherz erkennen, dessen Hemmungsapparate gelähmt werden. Ausser Pilocarpin und eventuell Jaborin scheinen Pyridinbasen fertig in den Jaborandiblättern enthalten zu sein (3).

Augusturin nennnen OBERLIN u. SCHLAGDENHAUFFEN (17), ein aus der echten Angusturarinde (von Galepea officinalis Hanck.) isolirtes Alkaloid, welches sich mit Schwefelsäure amaranthroth fürbt. Ihm soll die Formel C₂₀H₂₄NO₂₈ zukommen. (SALADIN hat früher einen krystallisirbaren, in Säuren und Alkalien leicht löslichen Bitterstoff der Angusturarinde als Angusturin oder Cusparin bezeichnet. Journ. chim. méd. 9, pag. 388).

Esenbeckin. Aus der Rinde von Esenbeckia febrifuga MART. (Evodia febrifuga ST. HIL.) stellte zuerst BUCHNER (18) ein angebliches Alkaloid, das Esenbeckin, dar. WINCKLER (19) ertlärte diese Substanz für identisch mit dem Chinovin, also für stickstofffrei und nicht basisch. Am ENDE (20) erhielt aber ausser einem dem Chinovin ähnlichen Körper eine in Octaëdern krystallisirende stickstoffhaltige Base, die er wieder Esenbeckin nannte. Endlich wurde von Oberlin u. Schlagdenhauffen (17) ein angeblich nach der Formel C₁₂H₁₈NO₁₂ zusammengesetztes Alkaloid aus der Esenbeckia-Rinde isolirt und als Evodin bezeichnet.

Harmalin, C₁₂H₁₄N₂O. Von Göbel (21) 1837 in dem Samen von Peganum Harmala L., einer südrussischen Steppenpflanze, entdeckt, später von Fritzsche (23—28), welcher das Harmin als zweite Base in jenem Samen auffand, ausführlich untersucht.

Zusammensetzung. Das Harmalin wurde zuerst von VARRENTRAPP u. WILL (22) analysirt, welche ihm die Formel $C_{12}H_{13}N_3O$ beilegten. FRITZSCHE'S Analysen (23) ergaben anfänglich die Zusammensetzung $C_{12}H_{14}N_3O$, die späteren (28) führten zur Formel $C_{13}H_{14}N_3O$. (Das Harmin enthält zwei Wasserstoffatome weniger).

Darstellung. Man zieht die gepulverten Samen mit Wasser aus, welches mit Essigsäure oder Schwefsäure angesäuert ist, neutralisirt den Auszug soweit mit Soda, dass noch kein bleibender Niederschlag entsteht, fällt beide Alkaloide durch concentrirte Kochsalzlösung, löst den mit solcher Lösung gewaschenen Niederschlag in Wasser, entfärbt mit Thierkohle und fällt die auf 50-60° erwärmte Flüssigkeit durch tropfenweise zugesetztes Ammoniak. Aus der nur bis zur beginnenden Trübung mit Ammoniak versetzten Lösung scheidet sich bald ein reichlicher krystallinischer, wesentlich aus Harmin bestehender Niederschlag aus, worauf aus dem Filtrat das Harmalin erst durch überschüssiges Ammoniak gefällt wird. Das Harmalin wird gereinigt indem man es in unzureichender Essigsäure aufnimmt, die Lösung durch Kochsalz oder Natronsalpeter fällt, den mit der Salzlösung gewaschenen Niederschlag in warmem Wasser löst, mit Thierkohle entfärbt und aus heisser Lösung durch allmählich zugesetzte verdünnte Kalilauge das Alkaloid ausscheidet. 100 Thle. Samen geben etwa 2,7 Thle. Harmalin und ungefähr halbsoviel Harmin. Beide Basen sind wesentlich in der Schale, nur spurweise im Kern der Samen enthalten.

Eigenschaften. Das reine Harmalin krystallisirt aus Alkohol bei Luftabschluss in grossen, farblosen Krystallen des rhombischen Systems (23), bei schnellerer Ausscheidung in perlautterglänzenden Blättern oder Schuppen. An der Luft nimmt die feuchte Base, namentlich bei Gegenwart von Ammoniak, leicht eine bräunliche Farbe an. Das Harmalin ist schwer löslich in Wasser, Aether und kaltem Alkohol, leicht in heissem Alkohol. Aus der concentrirten alkoholischen Lösung wird es durch Aether krystallinisch gefällt. Beim Erhitzen schmilzt es, entwickelt dann übelriechende Dämpfe und giebt ein weisses Sublimat. Das feste Alkaloid ist fast geschmacklos; die Lösungen schmecken bitter. Das Harmalin wird aus den verdünnten Lösungen seiner Salze durch Ammoniak zunächst in feinen Oeltröpfehen ausgeschieden, die sich bald zu grösseren Krystallen vereinigen. Bei grössere Concentration ballen dieselben zu harzatigen, nur langsam erhärtenden Massen zusammen, so dass man nur bei sehr allmählichem Zusstz des Ammoniaks oder Alkalis zu der warmen, umgerührten Salzlösung einen krystallinischen Niederschlag erhält.

Salze (23). Das Harmalin ist eine starke Base, die beim Erwärmen Ammoniaksalze zer-

setzt. Seine Salze und ihre Lösungen sind gelb gefärbt. Durch überschüssige Säuren und Salze, wie Kochsalz, Natronsalpeter, werden die Harmalinsalze aus ihren Lösungen ausgeschieden.

Salzsaures Harmalin, C₁₃H₁₄N₂O·HCl+2H₂O. In Wasser und Weingeist leicht lösliche, lange, feine Nadeln. Das Salz kann aus seiner wässrigen Lösung oder aus derjenigen des essigsauren Salzes durch überschüssige Salzsäure gefällt werden.

Das bromwasserstoffsaure und das jodwasserstoffsaure Salz sind dem vorigen ähnliche, krystallinische Niederschläge, letzteres auch in reinem Wasser schwer löslich.

Salpetersaures H. In reinem Wasser schwer lösliche, in verdünnter Salpetersäure fast unlösliche Nadeln.

Hydrocyanharmalin C₁₂H₁₄N₃O·CNH (25). Diese Verbindung, welche die Zusammensetzung des cyanwasserstoffsauren Harmalins besitzt, aber ihrem Verhalten nach nicht als solches betrachtet werden kann, erhält man beim Erkalten einer Auflösung von Harmalin in warmer alkoholischer Blausäure oder durch Fällen eines Harmalinsalzes mit Cyankalium und Krystallisiren des feuchten Niederschlags aus heissem Alkohol. Dünne, rhombische Tafeln, unlöslich in Wasser, wenig löslich in kaltem, leichter in heissem Alkohol, bei 180° oder bei längerem Kochen mit Wasser oder Weingeist in Blausäure und Harmalin zerfallend. Mit Säuren vereinigt sich da Hydrocyanharmalin direct zu farblosen Salzen, die bei Gegenwart von Wasser leicht in Blausäure und die betreffenden Harmalinsalze zerfallen. Das salzsaure Salz C₁₂H₁₄N₂O·CNH·HCl ist ein farbloses, aus mikroskopischen rhombischen Octaödern bestehendes Pulver; das salpetersaure ist anfangs ölig, wird aber später krystallinisch; das schwefelsaure bildet farblose, mikroskopische Nadeln.

Nitroharmalin, C₁₂H₁₂(NO₂)N₂O (26, 28), (Nitroharmalidin, Chrysoharmin) entsteht durch Einwirkung überschüssiger Salpetersäure auf Harmalin: Man lässt eine Auflösung von 1 Th. Harmalin in 2 Thln. Wasser und der nöthigen Menge Essigsäure in dünnem Strahl in 24 Thle. siedende Salpetersäure vom spec. Gewicht 1,12 einfliessen. Sobald die stürmische Entwickelung rother Dämpfe nachlässt, kühlt man schnell ab und fügt überschüssige Kalilauge hinzu. Das Nitroharmalin wird dadurch gefällt, während ein als Nebenprodukt entstandenes Harz gelöst bleibt. Ersteres löst man in Essigsäure, fällt es durch Kochsalz als salzsaures Salz, wäscht dieses mit Kochsalzlösung und zerlegt es in wässriger Lösung durch Kalilauge. Feine, gelbe Prismen, wenig löslich in kaltem, reichlicher in heissem Wasser, leicht in heissem Weingeist, wenig in Aether. Schmp. 120°. Das Nitroharmalin zersetzt Ammoniaksalze in der Hitze und bildet mit Säuren gelbe, krystallisirbare Salze. Die neutralen Salze erleiden beim Kochen mit Wasser eine Zersetzung.

Das salzsaure Salz, C₁₂H₁₂(NO₂)N₂O·HCl, krystallisirt in feinen gelben Nadeln, lolich in Wasser und Weingeist, fast unlöslich in Salzsäure und Kochsalzlösung.

Das bromwasserstoffsaure und jodwaserstoffsaure Salz sind dem vorigen ähnlich. Das salpetersaure bildet gelbe, in verdünnter Salpetersäure fast unlösliche Nadeln. Schwefelsaures Nitroharmalin wird aus dem essigsauren Salz durch schwefelaures Ammoniak krytallinisch gefällt. Das saure schwefelsaure Salz C₁₂H₁₃(NO₂)N₂O·SO₄H₂ ist ein schwerlöslicher, gelber, krystallinischer Niederschlag.

Hydrocyannitroharmalin, C₁₃H₁₃(NO₃)N₃O·CNH (27, 28), krystallisirt beim Erkalten einer Auflösung von Nitroharmalin in alkoholischer Blausäure in gelben Nadeln. Wird seine Lösung in concentrirter Schwefelsäure in Wasser eingetröpfelt, so scheidet sich das schwefelsaure Salz in Nadeln ab, die sich indess nicht ohne Zersetzung auswaschen lassen.

Das Harmalin kann durch Oxydationsmittel in Harmin übergeführt werden. Letzterebildet sich, wenn chromsaures Harmalin auf 120° erhitzt wird (24). Auch beim Erhitzen des salpetersauren Harmalins mit Weingeist und Salzsäure entsteht salzsaures Harmin (24). Nitroharmalin wird durch Erhitzen mit Salpetersäure in Nitroharmin übergeführt. Königswasser bildet aus Harmalin Chlornitroharmin.

Harmin, C₁₃H₁₃N₃O (Leukoharmin). Als Begleiter des Harmalins 1837 von FRITSCID entdeckt (23). Aus dem Harmalin, von welchem es sich durch einen Mindergehalt von swei Wusserstoffatomen unterscheidet, lässt es sich durch Oxydationsmittel gewinnen.

1) arstellung. Nachdem das Harmin von dem Harmalin (s. d.) durch fractionirte Fällung wie Ammoniak im Wesentlichen getrennt ist, übergiesst man das rohe Alkaloid mit Alkohol und

fügt unter Erwärmen nach und nach eine zur Lösung eben hinreichende Menge von Salzsäure oder Essigsäure hinzu, behandelt in der Wärme mit Thierkohle und versetzt das siedend heisse Fikrat mit überschüssigem Ammoniak. Lässt man dann unter Umrühren schnell erkalten, so scheidet sich das Harmin rasch und ziemlich vollständig ab, bevor die Ausscheidung des Harmalins beginnt. Man trennt daher das Harmin gleich nach 'dem Erkalten von der Flüssigkeit und krystallisirt es nach mehrmaliger Behandlung mit Thierkohle aus siedendem Alkohol (23, 24).

Eigenschaften. Farblose, sehr spröde, glänzende und stark lichtbrechende rhombische Prismen. Fast unlöslich in Wasser, in kaltem Alkohol weniger leicht löslich als das Harmalin, leicht in heissem Alkohol, wenig in Aether. Die Harminsalze schmecken, wie die Harmalinsalze rein bitter. Das feste Alkaloid ist ganz geschmacklos. Aus seinen Salzlösungen wird das Harmalin durch Alkalien, ganz wie das Harmalin, zunächst in öligen Tropfen gefällt.

Salze (24). Das Harmin ist eine schwächere Base als das Harmalin, macht aber beim Kochen mit Salmiaklösung ebenfalls Ammoniak frei. Die reinen Salze sind farblos. Ihre concentrirten Lösungen sind gelblich gefärbt, die verdünnten, namentlich weingeistigen Lösungen erscheinen im auffallenden Licht bläulich.

Salzsaures Harmin, C₁₂H₁₂N₂O·HCl+2H₂O, wird durch sehr überschüssige Salzsäure aus seiner Lösung in sehr kleinen Nadeln gefällt. Aus Alkohol krystallisirt das wasserfreie Salz in grösseren Nadeln.

Bromwasserstoffsaures und jodwaserstoffsaures H. sind ähnliche, krystallinische Niederschläge.

Salpeter saures H. Farblose Nadeln, selbst in reinem Wasser schwer löslich, in salpetersaurehaltigem noch weniger löslich, als das Harmalinsalz.

Schwefelsaures H. $2(C_{12}H_{12}N_{2}O)SO_4H_2 + 2H_2O$. Feine Nadeln, die, einmal ausgeschieden, in kaltem Wasser schwer löslich sind.

Platindoppelsalz. Gelbe Flocken, bei gelindem Erwärmen krystallinisch werdend. Ein Quecksilberdoppelsalz wird durch Quecksilberchlorid aus dem salzsauren Salz in der Kälte käsig, in der Wärme krystallinisch gefällt.

Dichlorharmin, $C_{13}H_{10}Cl_3N_3O$ (29), fügt man zu einer siedenden, verdünnten Lösung von Harmin, die 10 bis $15\,$ 8 starker Salzsäure enthält, allmählich soviel chlorsaures Kalium, dass die Lösung hellgelb wird, so krystallisirt beim Erkalten das salzsaure Salz des Dichlorharmins. Dasselbe wird aus Alkohol umkrystallisirt und durch Kochen seiner verdünnten Lösung mit überschüssiger Natronlauge zersetzt. Das sich ausscheidende Dichlorharmin bildet lockere, weisse Nadeln, schwer löslich in heissem, fast unlöslich in kaltem Wasser, aus Alkohol, Aether oder Benzol krystallisirbar.

Seine Salze sind in verdünnten Säuren, sowie in Kochsalzlösung fast unlöslich.

Nitroharmin, C₁₂H₁₁(NO₂)N₂O (28), entsteht durch Einwirkung heisser, concentrirter Salpetersäure auf Harmalin oder Nitroharmalin. Eine Lösung von 1 Th. Harmalin in verdünnter Essigsäure wird mit 12 Thln. Salpetersäure (spec. Gew. 1,4) erhitzt, mit Kalilauge gefällt, der Niederschlag in Salzsäure gelöst und mit überschüssiger, starker Salzsäure versetzt, wodurch das salzsaure Nitroharmin gefällt wird. Das durch Ammoniak daraus abgeschiedene Nitroharmin krystallisirt aus Alkohol in schwefelgelben Nadeln oder in dunkelgelben quadratischen Taleln oder Octaëdern. Wenig löslich in kaltem, reichlicher in heissem Wasser, wenig in Aether, leicht in heissem Alkohol. Seine Salze sind hellgelb. Sie werden aus ihren wässrigen Lösungen durch überschüssige Säuren und durch Kochsalz gefällt.

Salzsaures Nitroharmin C₁₂H₁₁(NO₂)N₂O·HCl+2H₂O. Gelbliche Krystalle. Platin- und Quecksilberchlorid bilden in schwer löslichen Nadeln krystallisirende Doppelsalze.

Bromwasserstoffsaures und jodwasserstoffsaures Nitroharmin werden aus der Lösung des essigsauren Salzes durch Brom- oder Jodnatrium in gelben, seideglänzenden Nadeln ausgeschieden.

Chlornitroharmin, C₁₃H₁₀Cl(NO₃)N₂O (30), entsteht bei Einwirkung von Chlor auf gelöste Nitroharminsalze, sowie beim Kochen von Harmalin mit Königswasser. Der durch Ammoniak erzeugte Niederschlag wird durch Ueberführung in das Nitrat gereinigt und dieses wieder mit Ammoniak zerlegt. Die Verbindung bildet eine voluminöse Gallerte, die zu einer hellgelben, brüchigen Masse eintrocknet. Wenig löslich in Aether und kaltem Wasser, leicht in

siedendem Wasser oder siedendem Weingeist. Mit Jod giebt das Chlornitroharmin ein in braunen Körnern sich ausscheidendes Dijodid. Mit Säuren liefert es gelbe Salze, die aus ihren wässrigen Lösungen durch überschüssige Säuren oder Kochsalz als gallertartige, später meistens krystallinische Niederschläge gefällt werden, und von denen das salpetersaure Salz besonders leicht krystallisirt.

Bromnitroharmin, C₁₂H₁₀Br(NO₂)N₂O (30), wird durch Ammoniak aus den mit Bromwasser versetzten Nitroharminsalzlösungen gefällt und durch Umkrystallisiren aus Alkohol als hellgelbe, krystallinische Masse erhalten. Es bildet mit Säuren Salze, die denen des Chlornitroharmins sehr ähnlich sind. Mit Brom und Jod addirt es sich zu einem Dibromid und Dijodid.

Sileneae.

Agrostemmin. Von Schulze 1848 aus den Samen der Kornrade, Agrostemma Githago L, dargestellt. (Arch. Pharm. (2) 55, pag. 298; 56 pag. 163.) Die ganzen Samen werden mit essigsäurehaltigem schwachem Weingeist extrahirt, der Auszug mit überschüssiger Magnesia zur Trockne verdampft und der Rückstand mit Weingeist ausgezogen. Beim Verdunsten des Weingeists scheidet sich das Alkaloid krystallinisch aus. Nach wiederholtem Umkrystallisiren bildet es gelbliche Blättchen, die in mässiger Wärme schmelzen, in Wasser unlöslich, in Weingeist leicht löslich sind. Durch concentrirte Schwefelsäure werden sie anfangs roth gefärbt, dann geschwärzt. Beim Erwärmen mit Kalilauge wird das Alkaloid unter Ammoniakentwicklung zersetzt, worauf die Lösung mit Salzsäure einen weissen Niederschlag giebt. Die weingeistige Lösung des Agrostemmins reagirt alkalisch.

Die Salze sind zum Theil krystallisirbar.

Das schwefelsaure Salz krystallisirt leicht. Es ist in heissem Wasser und namentlich in Alkohol leicht löslich. Das phosphorsaure bildet einen voluminösen Niederschlag. Das Platindoppelsalz ist ein röthlich gelber, krystallinischer Niederschlag. Das Golddoppelsalz krystallisirt aus Weingeist in gelben Körnern.

CRAWFORD (Viertelj. Pharm. 6, pag. 361) vermochte aus den Agrosstemma-Samen kein Alkaloid zu isoliren.

Erythroxyle ae.)

Cocain, C₁₇H₂₁NO₄. In den Cocablättern, den Blättern des südamerikanischen Baumes Erythroxylon Coca Lam., ist ein krystallisirbares Alkaloid, das Cocain, und ein flüchtiges. flüssiges Alkaloid, das Hygrin, enthalten. Das Cocain wurde 1860 von Niemann (1) entdecht von Lossen (2) näher untersucht. Eine schon früher von Gaedcke (3) beobachtete und alErythroxylin« bezeichnete sublimirbare Substanz ist vielleicht damit identisch. Niemann berechnete für das Cocain die Eormel C₁₆H₂₀NO₄. Lossen stellte die durch C₁₇H₂₁NO₄ ausgedrückte Zusammensetzung fest.

Darstellung. (1, 2, 4). Nach Lossen zicht man die Cocablätter bei 60-80" mit Regenwasser aus, fällt die Auszüge mit Bleizucker, entfernt aus dem eingeengten Filtrat das Blei durch Glaubersalz, macht das Filtrat mit Soda schwach alkalisch und schüttelt wiederholt mit Acther aus. Letzterer nimmt das Cocam auf, während das Hygrin in der wässrigen Flüssigkeit bleibt. Zur Reinigung löst man das aus der ätherischen Lösung erhaltene rohe Cocam in absäurchaltigem Wasser und unterwirft diese Lösung der Diffusion. Aus der diffundirten Flüssigkeit wird das Alkaloid durch Soda gefällt und schliesslich durch Krystallisiren aus Alkohol gereinigt.

Die Ausbeute betrug bei verschiedenen Blättern 20 bis 18,

Eigenschaften. Ziemlich grosse, farblose, vier- oder sechsseitige Prismen des monoklinen Systems. Schmelzp. 98°. In höherer Temperatur wird das Cocaïn zersetzt, doch scheint ein kleiner Theil unzersetzt zu sublimiren. Es schmeckt etwas bitter und wirkt auf die Zungennerven eigenthümlich betäubend. Es löst sich in 704 Theilen Wasser von 12°, leicht in Wengeist und namentlich in Aether. Die Lösungen reagiren stark alkalisch.

Reactionen. Das Cocam wird aus den Lösungen seiner Salze durch Alkalien und deren

*) 1) NIRMANN, Viertelj. Pharm. 9, pag. 489. Inaug.-Diss. Göttingen 1860. 2) Lowis. Ann. 133. pag. 351. Inaug. Diss. Göttingen 1862. 3) GAEDCKE, Arch. Pharm. (2) 82, pag. 141. 4) TRUPHÈME, Arch. Pharm. 218, pag. 384. 5) WÖHLER, Ann. 121, pag. 372.

kohlensauren Salze, sowie durch Ammoniak und kohlensaures Ammoniak gefällt. Von einem Ueberschuss der letzteren beiden Fällungsmittel wird der bald krystallinisch werdende Niederschlag ziemlich reichlich gelöst. Doppelt kohlensaure Alkalien fällen nur concentrirte Lösungen. Rhodankalium giebt nur eine schwache Trübung. Gerbsäure fällt nur bei Gegenwart von Salzsäure. Zinnchlorür giebt einen weissen, in viel Salzsäure löslichen Niederschlag, Pikrinsäure einen gelben, bald harzartig zusammenballenden Niederschlag. Phosphormolybdänsäure fällt gelblich weiss, Jodwasser oder Jod-Jodkalium kermesbraun, Quecksilberchlorid weiss, flockig. Von dem Atropin, mit welchem es manche Aehnlichkeit zeigt, unterscheidet sich das Cocain dadurch, dass es die Pupille nicht erweitert.

Die Salze sind zum Theil leicht krystallisirbar.

Salzsaures Cocaïn, C₁₇H₉₁NO₄·HCl, krystallisirt aus Wasser in langen, strahlig gruppirten Nadeln (1), aus Weingeist in luftbeständigen, durchsichtigen, kurzen, gerade abgestumpften Prismen (2).

Das Platindoppelsalz 2(C₁₇H₃₁NO₄·HCl)PtCl₄ (1, 2), ist ein flockiger, weissgelber Niederschlag, der aus heisser, verdünnter Salzsäure in mikroskopischen, rhombischen Blättchen krystallisirt.

Das Golddoppelsalz, $C_{17}H_{21}NO_4$ ·HCl·AuCl₃ (1, 2), wird selbst aus sehr verdünnten Lösungen als hellgelber Niederschlag ausgeschieden, der aus heissem Wasser unter theilweiser Zersetzung in Blättchen krystallisirt. —

Zersetzungen. Durch concentrirte Säuren wird das Cocain nach der Gleichung $C_{17}H_{21}NO_4+2H_2O=C_7H_6O_9+CH_4O+C_9H_{15}NO_3$, in Benzoësäure, Methylalkohol (resp. dessen Aether) und eine neue Base, das Ecgonin gespalten (2). Auch beim Erhitzen des sauren oxalsauren Cocains, sowie des Golddoppelsalzes tritt Benzoësäure auf. Beim Erhitzen des Cocains mit Aethyljodid scheint kein Aethylcocain, sondern nur jodwasserstoffsaures Cocain zu entstehen (2). —

Ecgonin, CaH, NO2. Spaltungsprodukt des Cocains (2).

Darstellung. Cocain wird mit concentrirter Salzsäure im zugeschmolzenen Rohr auf 100° erhitzt, bis die alsbald beginnende Abscheidung von Benzoësäure nicht weiter zunimmt. Man entfernt die Benzoësäure und ihren Methyläther durch Ausschütteln mit Aether, dampft zur Trockne, wäscht das salzsaure Ecgonin mit absolutem Alkohol und zerlegt es durch Erwärmen der wässrigen Lösung mit Silberoxyd. Das beim Verdampfen des Filtrats zurückbleibende Ecgonin wird durch Umkrystallisiren aus siedendem absolutem Alkohol gereinigt.

(Als Nebenproduct tritt bei dieser Darstellung eine zweite, nicht näher untersuchte Base auf, deren krystallisirbares salzsaures Salz in absolutem Alkohol leicht löslich ist. Auch die freie Base löst sich darin viel leichter, als das Ecgonin. Ihre syrupdicke wässrige Lösung liefert alhmählich ziemlich grosse Krystalle, die schon bei gewöhnlicher Temperatur über Schwefelsäure verwittern.)

Eigenschaften. Das Ecgonin bildet farblose, glänzende, monokline Prismen mit 1 Mol. Krystallwasser, welches erst bei 120—130° entweicht. Sehr leicht löslich in Wasser, weniger leicht in absolutem Alkohol, unlöslich in Aether. Die Lösungen reagiren neutral, Geschmack schwach stässlich bitter. Das entwässerte Ecgonin schmilzt bei 198° unter Bräunung und theilweiser Zersetzung.

Reactionen. Durch Phosphormolybdänsäure, Jod- Jodkaliumlösung, bei nicht zu grosser Verdünnung auch durch Goldchlorid, wird das Ecgonin aus wässriger Lösung gefällt, dagegen nicht durch Gerbsäure, Pikrinsäure, Zinnchlorür, Quecksilber- und Platinchlorid.

Das Platindoppelsalz, 2(C₉H₁₅NO₂·HCl)PtCl₄, ist leicht löslich in Wasser, wird aber durch Alkohol in gelben Flocken oder in langen. orangerothen Spiessen gefällt. Beim Erhitzen von Ecgonin mit Methyljodid und Alkohol auf 100° entsteht kein Methyl-Ecgonin, sondern jodwasserstoffsaures Ecgonin.

Hygrin (5, 2). Flüchtige, das Cocain in den Cocablättern begleitende, nur unvollständig untersuchte Base. – Aus der bei der Darstellung des Cocains mit Aether ausgeschüttelten Flüssigkeit werden durch grösseren Zusatz von Soda die Kalksalze entfernt. Man fügt dann rum Filtrat noch soviel Soda, wie aufgenommen werden kann und schüttelt wiederholt mit Aether aus, der nunmehr das Hygrin neben verschiedenen neutralen, öligen Substanzen aufnimmt.

Dieses nach dem Abdestilliren des Aethers zurückbleibende Gemenge erhitzt man im Wasserstoffstrom auf 140°, stellt aus dem gelben Destillat oxalsaures Hygrin dar, befreit dieses darch Lösen in absolutem Alkohol von Ammoniaksalz, destillirt es mit Kalilauge im Wasserstoffstrom und schüttelt das wässrige Destillat mit Aether aus, der beim Verdunsten das Hygrin hinterlässt.

Eigenschaften. Dickflüssiges, hellgelbes Oel, stark alkalisch reagirend, von brennenden Geschmack und einem an Trimethylamin erinnerndem Geruch. Leicht löslich in Alkohol, Acther und, wenn auch nicht in allen Verhältnissen, in Wasser. Nicht giftig.

Das salzsaure Hygrin ist krystallinisch, zerfliesslich. Seine Lösung giebt Niederschlige mit Gerbsäure, Pikrinsäure, Jod-Jodkalium, Zinnchlorür, Quecksilber- und Platinchlorid.

Meliaceae.

Azadirin hat PIDDINGTON (GEIGER'S Magaz. 19, pag. 50) ein angeblich in der Rinde ver Melia Azadirachta, einem ostindischen Baume, enthaltenes, nicht näher untersuchtes Alkalarigenannt.

Umbelliferae.*)

Coniin, C₈H₁₇N. Der wesentliche giftige Bestandtheil des Schierlings (Coniin maculatum I..), soweit bekannt, nur in dieser Pflanze, und zwar in allen Theilen derselben, besonders reichlich in den nicht ganz reifen Früchten der zweijährigen Pflanze, vorkommend. Nachdem Gieseke (1) schon 1827 das Coniin beobachiet und als unreines schwefelsaures Salz erhalten hatte, wurde das Alkaloid 1831 von Geiger (2) zuerst rein dargestellt. Von den Chemikern, welche dasselbe zunächt näher untersuchten, stellte Ortigosa (3) die Formel C₈H₁₆N auf, während Blutte (4) die Zusammensetzung C₈H₁₇N fand. Von Gerhardt (Compt. rend. des trav. chim. 1849. pag. 373) wurde die Formel C₈H₁₅N als wahrscheinlich hingestellt, welche auch von v. Planta und Kekule (5) bei ihren Untersuchunger adoptirt und bis auf die neueste Zeit allgemein für die richtige gehalten wurde Hofmann (6) fand endlich, dass sie durch die um 2 Wasserstoffatome reichere Formel C₈H₁₇N ersetzt werden muss, nach welcher das Coniin als ein Homologen des Piperidins erscheint.

Darstellung. Schierlingsfrüchte werden mit heissem Wasser und nach dem Aufquellen E: kohlensaurem Natrium gleichmässig benetzt und der Destillation mit gespanntem Wasserdaugt unterworfen, das Destillat mit Salzsäure neutralisirt und zum Syrup eingedampft. Diesen schurzt man mit dem doppelten Volumen Alkohol, trennt vom ausgeschiedenen Salmiak, destillint kalkohol ab, setzt zum Rückstand die berechnete Menge Natronlauge und schüttelt das Cormit Aether aus. —

Eine zweite, besonders reines Coniin, wenn auch in geringerer Ausbeute liefernde Fabrationsmethode besteht darin, dass man die gemahlenen Früchte im Vacuumextracteur mit

^{*) 1)} GIESEKE, Arch. Pharm. 20, pag. 97. 2) GEIGER, Magaz. f. Pharm. 35, pag. 72. 259; 36, pag. 159. 3) Ortigosa, Ann. 42, pag. 313. 4) Blyth., Ann. 70, pag. 73. 5) v. Planta u. Kekulé, Ann. 89, pag. 129. 6) Hofmann, Ber. 1881, pag. 705. 7) Schoum Ber. 1881, pag. 1765. 8) Wertheim, Ann. 100, pag. 328. 9) A. Petit, Pharm. J. Trans. 3. 3. 3. 3. 3. 4) Pag. 649. 10) Zepharovich, Wich. akad. Ber. 47 (I), pag. 278. 11) Mourrut, Pharm. J. Trans. (3) 8, pag. 649. 12) Schwarzenbach, Viertelj. Pharm. 11, pag. 29, 32. 13, Schiff, Ber. 1873, pag. 143. 14) Wertheim, Ann. 123, pag. 157. 15) Ders. Ann. 130, pag. 269. 16) Gaënzwetc. Ann. 168, pag. 118. 17) Wischnegradsky, Ber. 1880, pag. 2316. 18) Königs, Ber. 1881. pag. 1857. 19) Polex, Arch. Pharm. (2) 18, pag. 174. 20) Wittstein, Repert. Pharm. 68, pag. 19. 21) Van Ankum, Journ. pr. Ch. 195, pag. 151. 22) Ficinus, Magaz. Pharm. 20, pag. 357. 23) Walz, N. Jahrb. Pharm. 11, pag. 351. 24) Bernhardt, Arch. Pharm. (3) 16 pag. 117. 25) Wittstein, Repert. Pharm. 68, pag. 15. 26) Rogers, Pharm. J. Trans. (3) 7. pag. 433. 27) Gerding, Journ. pr. Ch. 44, pag. 175. 28) Polstoff, Arch. Pharm. (2) 18, pag. 176. 29) Ladenburg, Ber. 1881, pag. 2409. 30) Hofmann, Ber. 1882, pag. 2313 Schotten, Ber. 1882, pag. 1947.

säurehaltigem Wasser auszieht, im Vacuum zum Syrup eindampft, diesen mit Magnesia behandelt und das Coniin durch Aether auschüttelt. In jedem Falle wird nach dem Abdestilliren des Aethers das Coniin durch kohlensaures Kalium entwässert und aus dem Luftbade fractionirt (7).

Ueber ältere Darstellungsmethoden vergl. (2, 8). GEIGER erhielt aus 3 Kilo frischen, unreisen Früchten 30 Grm., aus ebensoviel trocknen, reisen Früchten 15 Grm., dagegen aus 50 Kilo frischem Kraut kaum 4 Grm. Coniin, WERTHEIM aus 336 Kilo frischen Früchten 700 Grm., BARTH 285 2.5 Kilo frischen Früchten 20 Grm.

Neben dem Coniin kommt im Schierling Conydrin (8) und, wie es scheint, zuweilen, aber nicht immer, noch Methylconiin vor (5, 6). Als Spaltungsprodukt soll Coniin beim Destilliren von Pilocarpin (oder von Jaborin) mit Natriumhydroxyd erhalten werden. Vergl. unter Pilocarpin.

Eigenschaften. Das Coniin ist eine farblose, ölartige, stark alkalisch reagirende Flüssigkeit von eigenthümlichem, widerwärtigem, leicht Schwindel verursachendem Geruch und brennendem, tabaksartigem Geschmack. Spec. Gew. 0,886 (SCHORM). Es löst sich bei gewöhnlicher Temperatur in etwa 90 Theilen Wasser. In der Hitze ist es weniger löslich, so dass eine kalt gesättigte Lösung sich beim Erwärmen trübt. Mit Alkohol ist es in allen Verhältnissen mischbar. Es löst sich sehr reichlich in fetten und ätherischen Oelen, in etwa 6 Thl. Aether, weniger reichlich in Chloroform und Schwefelkohlenstoff. Bei gewöhnlicher Temperatur kann es bis 25 f, bei — 5° mehr als sein gleiches Gewicht Wasser aufnehmen, welches beim Erhitzen grösstentheils wieder abgeschieden wird. Schwefel wird von Coniin reichlich gelöst. Schon bei gewöhnlicher Temperatur verdunstet das Coniin sehr merklich. Sein Siedepunkt liegt bei 168-169°. Im Wasserstoffoder Kohlensäurestrom lässt es sich ganz unzersetzt, und, wenn es ganz rein ist, anch an der Luft ohne erhebliche Zersetzung destilliren. Am Licht bleibt es unverändert. Bei Lustzutritt bräunt und verdickt es sich allmählich und bildet schliesslich eine harzartige, bitter schmeckende, schwach alkalische Masse. Es dreht die Polarisationsebene nach rechts. $(a)_D = +10,36^\circ$, bei frisch bereitetem Coniin doppelt so gross (A. Petit) (9). Das Coniin ist ein sehr heftig wirkendes Gift. Ueber die physiologische Wirkung vergl. BOCHEFONTAIN und TIRYAKIAN. Compt. rend. 86, pag. 1344.

Reactionen. Metallsalzlösungen werden durch Coniin gefällt. Silberoxyd und Silberchlorid sind in Coniin leicht löslich. Eiweiss wird coagulirt. Durch concentrirte Schwefelsäure wird Coniin anfangs blutroth, dann grün gefärbt. Trocknes Salzsäuregas färbt zuerst roth und dann indigblau. Eine durchaus charakteristische und für die Zwecke der gerichtlichen Analyse hinreichend empfindliche Reaction ist für das Coniin nicht bekannt. Man ist grossentheils auf die Beobachtung der äusseren Eigenschaften des Coniins und eventuell seiner Salze angewiesen. Vom Nicotin lässt sich das Coniin dadurch unterscheiden, dass es durch Platin- und Goldchlorid aus verdünnten Lösungen nicht gefällt wird, und dass der durch Kaliumkadmiumjodid erzeugte Niederschlag nicht krystallinisch, sondern amorph ist. Durch Kaliumwismuthjodid wird eine schwefelsäurehaltige Coniinlösung noch bei der Verdünnung 1:4000 merklich getrübt, durch Kaliumquecksilberjodid etwa bis zur Grenze 1:800. Phosphormolybdänsäure giebt noch bei der Verdünnung 1:1000 einen starken, gelblichen Niederschlag (Dragendorff).

Die quantitative Bestimmung des Coniins kann durch Titriren mit Phosphormolybdänsure oder Kaliumquecksilberjodid (DRAGENDORFF. Chem. Werthbestimmung von Drogen. Petersb. 1874, pag. 40) oder mit verdünnten Säuren (SOKOLOEF, Ber. 1876, pag. 1024) geschehen.

Salze. Das Coniin ist eine einsäurige Base. Seine Salze sind meistens sehr leicht löslich. Auch von Alkohol und Aether-Weingeist werden sie gelöst, aber nicht von reinem Aether. Sie zeigen bei schwachem Erwärmen, wie beim Anhauchen oder beim Reiben zwischen den Fingern den Geruch des Coniins. Wassrige Lösungen können nur im Vacuum ohne Färbung verdunstet werden,

Salzsaures Coniin, C₈H₁₇N·HCl (8, 9, 10, 6), krystallisirt beim Verdunsten seiner wässrigen Lösung in grossen, wasserhellen Krystallen des rhombischen Systems. Es scheidet sich beim Einleiten von trocknem Salzsäuregas in eine wasserfreie ätherische Coniinlösung als weisse Krystallmasse ab. Aeusserst leicht löslich in Wasser und Alkohol, aber nicht hygroskopisch.

Bromwasserstoffsaures C., C₈H₁₇N·HBr, (11, 9, 6, 7), scheidet sich beim Neutralisien concentrirter Bromwasserstoffsäure mit Coniin sofort in nadelförmigen Krystalle aus. Aus verdünnteren Lösungen entstehen grosse, durchsichtige, glasglänzende Krystalle des rhombischen Systems, isomorph mit denen des vorigen Salzes. Das Salz bildet sich auch neben einem m Aether löslichen Substitutionsprodukt beim Eintröpfeln von Brom in ätherische Coniinlösung.

Jodwasserstoffsaures C., C₈H₁₇NHJ (7), krystallisirt in grossen, flachen, monoklinen Säulen; wie die vorigen Salze licht- und luftbeständig, im Vacuum wie Salmiak sublimirend.

Oxalsaures C., $2(C_8H_{17}N)C_9O_4H_9$ (7), krystallisirt in Warzen. Saures weinsaures C. $C_8H_{17}N\cdot C_4H_6O_6+2H_9O$ (7), bildet sehr schöne, grosse Krystalle des rhombischen Systems.

Salpetersaures C. ist zerfliesslich, und, wie das schwefelsaure C. bisher nur ak krystallinische Masse erhalten. Das essigsaure Salz scheint nicht zu krystallisiren, dagegen giebt das Coniin krystallisirbare Verbindungen mit Jodsäure und Phosphorsäure.

Coniinquecksilberchlorid, C₈H₁₇N·2HgCl₂ (4, 12), entsteht aus weingeistigen Lösungen von Coniin und Quecksilberchlorid als gelber Niederschlag.

Das Platindoppelsalz, $2(C_8H_{17}N\cdot HCl)PtCl_4$ (4), krystallisirt aus Alkohol in tief rothen. vierseitigen Säulen, leicht löslich in heissem Alkohol. Beim Kochen mit Wasser erleidet onter Reduction von Platin eine tiefgreifende Zersetzung. — Auch mit Zinkchlorid und schwefelsaurem Aluminium bildet das Coniin Doppelsalze (7).

Die Einwirkung der Halogene auf Coniin ist eine heftige. Ihre Produkte sind nur unvollständig untersucht. Chlor bildet mit trocknem Coniin dichte, weisse, nach Citronenöl riechende Nebel; die Flüssigkeit nimmt eine dunkelrothe Färbung an, wird bei fortgesetzter Einwirkung des Chlors wieder farblos, dickflüssig und verwandelt sich schliesslich in eine weisse, sehr flüchtige, aus Weingeist und Aether krystallisirbare Masse (4). Brom wirkt ähnlich und bildet schliesslich eine farblose, bei 100° schmelzende Masse (4). Jod giebt beim Zusammenreiben mit Coniin eine blutrothe, später olivengrün und extraktartig werdende Masse (2). Weingeistige Lösungen von Jod und Coniin geben eine dunkelbraune Fällung (4). Versetzt man eine alkoholische Coniinlösung tropfenweise mit Jodtinctur, verdunstet, nimmt dann in Wasser auf und stellt die Lösung über Chlorcalcium, so entstehen grosse Octaëder von jodwasserstoffsaurem Coniintrijodid, $C_8H_{17}N \cdot HJ \cdot J_3$, die in Wasser, Alkohol und Aether leicht, in Benzolnicht löslich sind. (BAUER, Arch. Pharm. 205, pag. 214.)

Aus Coniin und Acetaldehyd entstehen unter Wärmeentwicklung neben Aldehydharz Aldehyd-Derivate des Coniins, die keine oder nur sehr schwack ausgesprochene basische Eigenschaften besitzen (12, 13).

Mit Aethylenchorhydrin bildet das Coniin ein bei 240-242° siedendes Conylathylalkin, C₁₀H₂₁NO (29).

Von Cyansäure-Aethyläther wird das Coniin unter Wärmeentwicklung gelöst und bildet damit einen krystallisirbaren znsammengesetzten Harnstoff (Wurtz, Ann. 80, pag. 349).

Nitrosoconiin, C₈H₁₆(NO)N (14, 15, 6). Von Werthem bei der damald angenommenen Coniinformel als Derivat des Conydrins betrachtet und Azoconydrins genannt. Es entsteht beim Einleiten von salpetriger Säure in trocknes Coniin. Letzteres färbt sich dabei gelb, rothgelb, olivengrün, zuletzt smaragdgrün, und das Volumen der syrupartigen Flüssigkeit wird fast verdoppelt. Die so aus 1 Mol. Coniin und 1 Mol. Salpetrigsäureanhydrid erzeugte Verbindung

zersällt mit Wasser. Letzteres nimmt Salpetersäure auf, während sich das Nitrosoconiin als leichtes, gelbliches Oel abscheidet. Es ist in Wasser fast ganz unlöslich, leicht löslich in Weingeist und Aether, besitzt einen aromatischen Geruch, einen brennenden Geschmack und ist gegen Pflanzenfarben ganz indifferent-Von concentrirter Schwefelsäure, Salzsäure, Essigsäure, Ameisensäure wird es gelöst, durch Wasser unverändert wieder ausgeschieden. Bei 140-160° färbt es sich dunkler und zersetzt sich bei etwa 200° unter lebhastem Aufschäumen und Entwicklung alkalisch reagirender, nach Coniin riechender Dämpfe. Strom trockner Salzsäure gelinde erwärmt giebt das Nitrosoconiin einen Brei von salzsaurem Coniin, unter Entwicklung eines aus 2 Vol. Stickoxyd und 1 Vol. Stickstoff bestehenden Gasgemenges. Nascirender Wasserstoff regenerirt Coniin unter Bildung von Ammoniak. Blausäure und schweflige Säure werden von Nitrosoconiin reichlich aufgenommen, aber beim Erwärmen vollständig wieder ausgetrieben. Alkalien sind selbst in der Wärme ohne Wirkung. Beim Erwärmen mit Phosphorsäureanhydrid entsteht Conylen (C₈H₁₄). Das Nitrosoconiin wirkt giftig, aber weniger energisch als Coniin. -

Bei der Oxydation des Coniins durch Salpetersäure, Chromsäure, Platinchlorid u. s. w., auch beim Verharzen der Base an der Luft, wird Buttersäure (4) und zwar Normalbuttersäure (16) gebildet. WISCHNEGRADSKY erhielt ausserdem durch Oxydation des Coniins eine stickstoffhaltige Säure, welche bei der Destillation mit Kalk Pyridin lieferte, anscheinend eine Pyridinmonocarbonsäure (17).

Durch sein Verhalten gegen Alkyljodide giebt sich das Coniin als secundäre Aminbase zu erkennen. Methyljodid addirt sich ihm zunächst zu dem jodwasserstoffsauren Salz der tertiären Base Methylconiin, welche ihrerseits mit weiterem Methyljodid das Jodid einer Ammoniumbase bildet. —

Methylconiin, C₈H₁₆CH₈N (5), entsteht auch neben Aethylen durch Destillation einer weiterstrirten wässrigen Lösung der Methyläthylammoniumbase. Es soll mitunter einen Theil des käuflichen rohen Coniins ausmachen. Farbloses Oel, dem Coniin ähnlich riechend, leichter als Wasser, wenig darin löslich, in der Hitze noch weniger als in der Kälte.

Aethylconiin, C₈H₁₆·C₂H₅N (5). Farbloses, stark lichtbrechendes Oel, in Wasser, mamentlich in der Kälte etwas löslich. Sein salzsaures Salz bildet zerfliessliche Krystallnadeln. Mit den Chloriden von Gold, Platin und Quecksilber giebt es krystallisirbare Doppelsalze. Das Golddoppelsalz krystallisirt in gelben Nadeln, die leicht zu einem rothgelben, krystallinisch erstattenden Oel schmelzen. Das Platindoppelsalz kann durch Aether aus seiner alkoholischen Lösung krystallinisch gefällt oder durch Verdunsten der Lösung im Vacuum gewonnen werden. Das Quecksilberdoppelsalz ist ein harziger, beim Erhitzen schmelzender Niederschlag. Das bromwasserstoffsaure Aethylconiin, welches auch direct aus Coniin und Aethylizomid entsteht, konnte nicht krystallisirt erhalten werden. Ebenso wurde das jodwasserstoffsaure Salz nur als unkrystallisirbarer Syrup gewonnen.

Dimethylconylammoniumhydroxyd, (6) $C_8H_{16}(CH_3)_2N\cdot OH$, wird durch Bebandeln seines als Endprodukt aus Coniin und Jodmethyl entstehenden Jodids mit Silberoxyd ertalten. Es spaltet sich beim Erhitzen in Wasser und

Dimethylconiin, C₈H₁₅ (CH₂)₂N (6), eine flüchtige, bei 182° siedende Base von eigentbruhlichem, kaum mehr an Coniin erinnerndem Geruch. Sie bildet mit Salzsäure und Platinchlorid ein in schönen Nadeln krystallisirendes Doppelsalz, welches bei 100° ohne Zersetzung zu ner tief orangerothen Flüssigkeit schmilzt. Durch Methyljodid entsteht aus dieser tertiären Base das Trimethylconylammoniumjodid, C₈H₁₅(CH₂)₂NJ (6), Es ist in Wasser und elbet in absolutem Alkohol äusserst leicht löslich und wird aus letzterer Lösung durch Aether als langsam erstarrendes Oel gefällt. Das durch Chlorsilber daraus gewonnene Chlorid giebt att Platinchlorid ein schwer lösliches Doppelsalz, welches aus heissem Weingeist in glänzenden Blattchen krystallisirt und bei 100° fest bleibt. Das durch Silberoxyd aus dem Jodid gewonnene

Trimethylconylammoniumhydroxyd spaltet sich bei der Destillation zum Theil in Dinzethylconiin und Methylalkohol, zum Theil in Trimethylamin und Conylen (C₀H₁₄).

Diäthylconylammoniumhydroxyd C₈H₁₆(C₂H₅)₂N·OH (5).

Das Jodid dieser Ammoniumbase entsteht aus Aethylconiin und Aethyljodid. Es bilk: Krystalle, die in Wasser und Alkohol sehr leicht, in Aether nicht löslich sind. Das Chlor giebt mit den Chloriden von Gold, Platin und Quecksilber Doppelsalze. Das Golddoppelsalz bildet einen sehwefelgelben, anfangs halbfüssigen, dann krystallinisch erstarrenden Niederschlag. Das Platindoppelsalz wird durch sehr vorsichtiges Verdunsten seiner Lösung krystallinisch erhalten. Das Quecksilberdoppelsalz ist ein flockiger Niederschlag, in der Hazlöslich, beim Erkalten sehr kleine Krystalle bildend.

Methyläthylconylammoniumhydroxyd, C₈H₁₆(CH₃)(C₃H₅)N·OH (5). Ass der Jodid, welches durch Behandeln von natürlichem Methylconiin mit Aethyljodid dargestelk war wurde diese Base, gleich der vorigen, in Lösung als stark alkalische, bitter schmeckende Flüsegkeit erhalten. Ihr Jodid krystallisirt gut. Ebenso bildet sie mit Salzsäure, Salpetersäure. Schwefelsäure, Kohlensäure, Essigsäure und Oxalsäure krystallisirbare Salze. Das Platindop pelsalz ist in Alkohol unlöslich und krystallisirt aus heissem Wasser in schönen Ocabedern; das Golddoppelsalz bildet gelbe, bald krystallinisch werdende Flocken. Mit Quecksilberchlorid wurden zwei krystallisirbare Doppelsalze erhalten.

Conylen, C₈H₁₄, dieser bis jetzt nur als Derivat des Coniins bekannte Kohlenvaschstoff entsteht beim Erwärmen des Nitrosoconiins mit Phosphorsäureanhydrid (14, 15) nexe einem schwer flüchtigen Oel und freiem Stickstoff. Er wurde ferner erhalten durch Erhitzen de Trimethylconylammoniumhydroxyds (6). Farblose, stark lichtbrechende Flüssigkeit von egethümlichem, nicht unangenehmem Geruch. Siedep. 125°. Spec. Gew. 0,7607 bei 15°. Gehadene Dampfdichte 54,6—55,6, (H₂=1). Das Conylen ist nicht giftig.

Conylenbromid, C₈H₁₄Br₂ (14) entsteht beim Zusammenbringen weingeistiger Lösunge von Brom und Conylen in der Kälte und wird durch Wasserzusatz als blassgeibes, wich in senfartig riechendes Oel vom spec. Gew. 1,568 gefällt. Durch gepulvertes Kaliumbydrott wird es unter heftiger Wärmeentwickelung zersetzt. Es entsteht Bromkalium und ein leichtes farbloses Oel, welches nach der Rectification im Wasserstoffstrom zwischen 140 und 150° sietz und von Wertheim für Conylenoxyd, C₈H₁₄O, gehalten wird. Mit Silberacetat und Eressig auf 120—140° erhitzt giebt das Conylenbromid:

Diacetylconylen, C_8H_{14} ($C_2H_3O)_3$ (15) als sauer reagirende, pfeffermünzartig riechest: Flüssigkeit. Siedep. 225° . Spec. Gew. 0,988 bei $18,2^{\circ}$. Bei der Destillation desselben se gepulvertem Kaliumhydroxyd erhält man oberhalb 230° zuerst ein blassgelbes, ölartiges Profest dessen Analyse zur empirischen Formel $C_{16}H_{30}O_3$ führte, — später ein sehr dickhasser Destillat von der Zusammensetzung des Conylenalkohols, $C_8H_{14}(OH)_2$. Letzers seleichter als Wasser, darin unlöslich, aber löslich in Alkohol und Aether.

Constitution des Coniins. Den ersten auf die Constitution des Conime bezüglichen Aufschluss lieferte die Untersuchung der durch Addition von Alkyjodiden daraus entstehenden Basen (5). Das Alkaloid erschien danach als et secundäres Amin, sich ableitend vom Ammoniak durch Ersetzung zweier Wasserstoffatome durch die zweiwerthige Gruppe C₈H₁₆. Einen tieferen Einblick gestattete die Beobachtung Wischnegradsky's (17), dass durch Oxydation de eine Pyridinmonocarbonsäure erhalten werden könne und die von Schottes wonach das Conylurethan bei der Oxydation eine Säure C₇H₁₅NO₂ liefert (31. doch ist heute noch keine bestimmte Formulirung des Coniins möglich.

Von nur noch historischem Interesse ist die vermeintliche Synthese des Conins durch Wasserabspaltung aus dem Dibutyraldin (SCHIFF, Ber. 1870, pag. 946). Die eingehenden Untersuchung der hierbei entstehenden, dem Coniin sehr ähnlichen Base C₈H₁₃N (SCHIFF, Ber. 1872, pag. 43) zeigte namentlich dadurch, dass sie diese nunmehr »Paraconiin« genannt Base als eine tertiäre kennen lehrte, ihre Verschiedenheit von dem Coniin, bevor noch die Formetveränderung des letzteren die Möglichkeit einer Identität aufhob.

Conydrin. (Conhydrin) C₈H₁₅NO Neben dem Coniin im Schierling vorkomment

Ease, aus den Blüthen, Früchten und Blättern dieser Pflanze dargestellt. Sie wurde 1856 von Wertherm (8) entdeckt.

Darstellung (8, 7). Bei dem beschriebenen Verfahren der Coniingewinnung wird ein Theil des Conydrins bei starker Abkühlung aus der ätherischen Lösung des rohen Coniins in langen Nadeln abgeschieden, ein kleiner Theil geht beim Abdestilliren des Aethers mit diesem über, die Hauptmenge wird aus dem bei der Fractionirung des trocknen Rohconiins über 1800 bleibenden Rückstand gewonnen. Das Conydrin wird schliesslich zwischen Fliesspapier gepresst und aus Aether umkrystallisirt. Aus 280 Kilo frischer Blüthen erhielt Wertheim 17 Grm., aus 336 Kilo frischer Früchte neben 700 Grm. Conjin reichlich 40 Grm. Conydrin.

Eigenschaften. Farblose perlmutterglänzende Blätter, schwach nach Coniin riechend, sehr leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Aether und auch in Wasser. Schmp. 120°. Siedep. 226°. Schon unter 100° sublimirt das Conydrin. Die Lösungen reagiren stark alkalisch, machen Ammoniak aus seinen Salzen frei und fällen Metallsalze. Das Conydrin ist weniger gifig, als das Coniin. Metallisches Natrium zersetzt geschmolzenes Conydrin unter Entwickelung von Wasserstoff. Das Conydrin ist, wie das Coniin, eine einsäurige, secundäre Aminbase.

Salze. Salzsaures Conydrin krystallisirt und ist sehr zerstiesslich. Sein Doppelsalz mit Platinchlorid bildet beim Verdunsten der alkoholischen Lösung sehr schöne, grosse, hyacinthrothe Krystalle des rhombischen Systems.

Mit Aethyljodid giebt das Conydrin unter lebhafter Reaction das leicht lösliche, krystallisirbare jodwasserstoffsaure Salz des Aethylconydrins. Diese tertiäre Base, $C_8H_{18}(C_9H_5)ON$ biddet ein allmählich krystallinisch erstarrendes Oel, welches unzersetzt destillirbar ist und sich in Aether viel reichlicher löst, als das Conydrin. Mit Aethyljodid liefert sie das Jodid der betreffenden Ammoniumbase. Das daraus durch Silberoxyd abgeschiedene Diäthylconydrylammoniumhydroxyd, $C_9H_{18}(C_9H_5)_2ON\cdot OH$, besitzt die allgemeinen Eigenschaften der Ammoniumbasen. Sein Jodid krystallisirt aus syrupdicker Lösung in kleinen, harten, stark stanzenden Krystallen. Das Chlorid krystallisirt langsam in dünnen Nadeln. Sein Platindoppelsalz bildet einen hell weingelben Niederschlag, der aus heissem Wasser leicht in schönen, orangerothen Krystallen des quadratischen Systems (10) erhalten wird.

Cirutin. Das mit säurehaltigem Wasser bereitete Extract der frischen Wurzel vom Wasserschierling (Cicuta virosa L.) soll nach POLEX (19) bei der Destillation mit Kalilauge ein alkalisch rezgirendes Destillat liefern, welches die als Cicutin bezeichnete flüchtige Base enthält. Auch aus dem Kraut und den Früchten der Pflanze erhielt WITTSTEIN (20) auf ähnliche Weise alkalische Destillate. Nach VAN ANKUM (21) ist hingegen in der Cicuta-Wurzel kein Alkaloid vorfanden.

Cynapin. Die Hundspetersilie (Aethusa cynapium L.) soll nach FICINUS (22) eine in rhomischen Prismen krystallisirende, in Wasser und Weingeist lösliche, in Aether unlösliche, giftige Base enthalten, die mit Schwefelsäure ein krystallisirbares Salz bildet. WALZ (23) erhielt aus den reifen Früchten der Pflanze nach dem zur Gewinnung des Coniins dienenden Verfahren eine dem Coniin sehr ähnliche, vielleicht damit identische Base. Auch BERNHARDT (24) fand, dass bei der Destillation der Früchte mit Kalkmilch eine rothgelbe, ölartige, stickstoffhaltige Flüssigiett von penetrantem Geruch erhalten wird, deren weingeistige Lösung stark alkalisch reagirt.

Pastinacin. Flüchtige Base, welche nach WITTSTEIN (25) in den frischen Früchten von Pastinaci sativa L. enthalten ist. Ohne dass dieselbe in reinem Zustande isolirt und näher unterwicht wäre, hält ROGERS (26) sie für identisch mit einer später von ihm aus der Wurzel von Vam latifolisem L. erhaltenen Base.

Ocnanthin ist von Gerding (27) eine aus Ocnanthe fistulosa L. erhaltene harzartige Masse

Chaerophyllin nennt Polstorff (28) eine aus den Früchten von Chaerophyllum bulbosa L. inch Destillation mit Kalilauge zu gewinnende, nicht näher untersuchte flüchtige Base.

Araliaceae.

Hederin. Ein nicht näher untersuchtes Alkaloid, welches nach VANDAMME und CHEVALLIER Journ. chim. méd. (2) 6, pag. 581) in dem Samen des Epheu (Hedera Helix L.) vorkommen soll.

Cucurbitaceae.

Trianospermin und Trianospermitin sind von PECKOLD (Arch. Pharm. (2) 113, pag. 104) zwei nicht näher untersuchte feste Alkaloide genannt worden, die sich neben einem als »Tayuyin« bezeichneten Bitterstoff in der Wurzel der brasilianischen Schlingpflanze Trianosperma fizifobi vorfinden soll.

Terebinthaceae.

Loxopterygin, C₂₆H₃₄N₂O₂ (?). In der Rinde von Loxopterygium Lorentzii Grieser, einem in der argentinischen Republik häufigen Baume, welcher dort als *Quebracho colorado* bekann ist, sind nach Hesse (Ann. 211, pag. 274) in sehr geringer Menge zwei Alkaloide enthalten. Das eine derselben wird so leicht zersetzt, — anscheinend oxydirt, dass es nicht isolirt werder konnte. Es verwandelt sich bei jener Zersetzung in eine basische Substanz, deren Lösung it verdünnter Schwefelsäure eine prachtvoll blaue Farbe besitzt. Das zweite, stabilere wurde all Loxopterygin bezeichnet. Es wird durch Ammoniak in weissen, amorphen Flocken gefallt die sich leicht in Alkohol, Aether und Chloroform, wenig in kaltem Wasser lösen, sehr bitte schmecken und stark alkalisch reagiren. Schmp. 81°. In hoher Temperatur scheint sich Chino lin zu bilden.

Granateae.

Granatuursel-Alkaloide. (TANRET, Compt. rend. 86, pag. 1270; 87, pag. 338; 88, pag. 716 90, pag. 695). In der Wurzelrinde des Granatapfelbaums, Punica granatum L., entdeckte TANRET 1878 eine flüchtige, flüssige Base, die er Pelletierin nannte. Weitere Untersuchungen führte ihn zur Entdeckung von noch drei andern, das Pelletierin begleitenden flüchtigen Alkaloiden welche Isopelletierin, Methylpelletierin und Pseudopelletierin genannt wurden. Nu das letztere ist fest.

Darstellung. Die grobgepulverte Rinde wird mit Kalkmilch gemischt und mit Wasse ausgezogen, die so erhaltene Flüssigkeit mit Chloroform und die Chloroformlösung mit schwesel säurehaltigem Wasser ausgeschüttelt. Die eingedampste Lösung der schweselsauren Salze versett man mit überschüssigem doppelt kohlensaurem Natrium und schüttelt wieder mit Chloroform aus, welches Methylpelletierin und Pseudopelletierin aufnimmt. Der wässrigen Flüssigkeit sügt mat dann Kalilauge hinzu, worauf beim Schütteln mit Chloroform das Pelletierin und das Lopelletierin in dieses übergehen. Den Chloroformlösungen entzieht man die betreffenden Alkalois wieder mittelst verdünnter Schweselsäure und trennt endlich einerseits das Methylpelletierin von Pseudopelletierin, andererseits das Pelletierin vom Isopelletierin.

Die erstere Trennung gelingt durch wiederholte fractionirte Behandlung mit doppelt kohlen saurem Natrium und Chloroform, wobei zuerst das Methylpelletierin frei wird. Dassels wird schliesslich aus concentrirter Salzlösung durch Kaliumhydroxyd abgeschieden, über Pottaschentwässert und im Wasserstoffstrom destillirt.

Das Pseudopelletierin gewinnt man aus der wesentlich vom Methylpelletierin beforte und eingedampsten Flüssigkeit durch Behandeln mit Kalilauge und Aether, Verdunsten der atte rischen Lösung und Umkrystallisiren der ausgeschiedenen Krystalle.

Um andererseits das Pelletierin vom Isopelletierin zu trennen, lässt man das trockene des menge ihrer schwefelsauren Salze auf Fliesspapier an der Luft liegen, wobei das Salz des land pelletierins zerfliesst, während Krystalle von schwefelsaurem Pelletierin zurückbleiter Schliesslich werden auch diese Basen aus concentrirter Salzlösung abgeschieden und bei ventrit dertem Druck im Wasserstoffstrom destillirt.

Pelletierin, $C_8H_{18}NO$. Farblose Flüssigkeit, die an der Luft durch Sauerstoffaufnah verharzt. Spec. Gew. 0,988 bei 0° . Unter gewöhnlichem Druck siedet das Pelletierin unter theilweiser Zersetzung bei 195°, unter 100 Millim. Druck unzersetzt bei 125°. Es lost sich ist gewöhnlicher Temperatur in 20 Thin. Wasser und löst seinerseits etwa sein gleiches Geweit Wasser. Mit Alkohol, Aether und Chloroform ist es in allen Verhältnissen mischbar. Es auch linksdrehend. Für das sich wefelsaure Salz wurde $(\alpha)_D = -30^{\circ}$ gefunden.

Isopelletierin. Optisch inactiv. Im Uebrigen in seinen äusseren Eigenschaften, Lodichkertverhältnissen, Siedepunkt, durchaus dem Pelletierin gleichend, mit welchem es isomer ist.

Methylpelletierin, C. H., NO. Flüssig. Bei 120 in 25 Thln. Wasser löslich, sehr leicht 1

Alkohol, Aether und Chloroform. Siedep. 215°. Rechtsdrehend. Die Salze sind äusserst hygroskopisch. Für das salzsaure Salz wurde $(\alpha)_D = +22°$ gefunden.

Pseudopelletierin, C₉H₁₅NO. Fest, aus Aether oder Chloroform in langen Prismen krystallisirend. Schmp. 46^o. Siedep. 246^o. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Aether und Chloroform.

Pomaceae.

Pyrarin. Nach ZANON (Ann. 24, pag. 240) in der Rinde von Pyrus Aria EHRH. enthaltene eigenthümliche Base, welche als gelbe, in Wasser lösliche, in Aether unlösliche, alkalisch reagirende, nicht krystallinische Masse beschrieben wird.

Leguminosae.*)

Spartein C₁₅H₂₆N₂. Flüchtige, sauerstofffreie Base aus Spartium scoparium L., 1851 von Stenhouse (1) entdeckt. Stenhouse fand die Zusammensetzung C₇H₁₂N; Gerhardt schlug die Formel C₈H₁₂N vor; Mills (2) bestätigte die von Stenhouse gefundene Zusammensetzung und verdoppelte die Formel zu C₁₅H₂₆N₂.

Darstellung. Das mit schwefelsäurehaltigem Wasser bereitete Extract der Pflanze wird mit Natronlauge destillirt so lange das Destillat alkalisch reagirt. Letzteres übersättigt man mit Salasäure, dampft fast zur Trockne und destillirt den Rückstand mit festem Kaliumhydroxyd. Es catweicht zuerst Ammoniak, dann geht die ölige Base über. Diese wird mit Natrium im Wasser-toffstrom mässig erwärmt und endlich für sich rectificirt (2). 75 Kilo der Pflanze lieferten ca. 22 CC. Sparte'in.

Eigenschaften, Farbloses, an der Luft allmählich sich bräunendes, dickflüssiges Oel von schwachem, an Anilin erinnerndem Geruch, äusserst bitterem Geschmack und stark narkotischer Wirkung. Schwerer als Wasser. Siedep. 288°. In Wasser ist es nur wenig löslich und wird aus der stark alkalisch reagirenden Lösung durch Kochsalz wieder ausgeschieden.

Die einfachen Salze sind meistens nicht oder schwer krystallisirbar.

Das Platindoppelsalz, C₁₅H₂₆N₂·2HCl·PtCl₄+2H₂O (1, 2), ist ein gelber, krystallinischer Niederschlag, der aus heisser Salzsäure in schönen, rhombischen Prismen krystallisirt.

Das Golddoppelsalz, C₁₅H₂₆N₃·2HCl·AuCl₃ (2), krystallisirt aus heisser Salzsäure in gelben, glänzenden Blättchen, die sich in Wasser und Weingeist sehr schwer lösen.

Das Quecksilberdoppelsalz, C₁₅H₂₆N₃·2HCl·HgCl₂ (1), wird aus heisser Salzwäre in glänzenden Prismen des rhombischen Systems erhalten.

Die Zink doppelsalze, $C_{15}H_{26}N_2 \cdot 2HCl \cdot ZnCl_2$ (2) und $C_{15}H_{26}N_2 \cdot 2HJ \cdot ZnJ_2$ krystallisiren in Nadeln. Aus Lösungen von Kupferchlorid und von essigsaurem Blei fällt Sparte'in Niederschläge, welche das Alkaloid enthalten. —

Aethylsparte'in. Das Sparte'in ist ein tertiäres Diamin. Wird es mit Aethyljodid auf 100° erhitzt, so entsteht das beim Erkalten in Nadeln krystallisirende, in heissem Wasser und beissem Weingeist-leicht lösliche Aethylsparte'injodid — C₁₅H₂₇ (C₂H₅)N₂J₂, welches von Kalikauge nicht angegriffen wird. Durch Silberoxyd erhält man daraus die freie Ammoniumbase

^{*) 1)} STENHOUSE, Ann. 78, pag. 15. 2) MILLS, Ann. 125, pag. 71. 3) HUSEMANN U. MARMÉ, Zeitschr. Chem. 1865, pag. 161. 4) HUSEMANN, N. Jahrb. Pharm. 31, pag. 1. 5) CASSOLA, Ann. 13, pag. 308. 6) EICHHORN, Ann. d. Landwirthsch. 23, pag. 272. 7) Ders., Landwirthsch. Vers. Stat. 9, pag. 272. 8) SIEWERT, Ebend. 12, pag. 306, 321. 9) BEYER, Ebend. 10, pag. 518; 14. pag. 161. 10) BAUMERT, Ber. 1881, pag. 1150. 11) Ders., Ber. 1881, pag. 1321. 12) Ders., Ber. 1881, pag. 1880, 1882. 13) Ders., Ber. 1882, pag. 631, 634. 14) H. SCHULZ, Landwirthsch. Jahrb. 1879, pag. 37. 15) LIEBSCHER, Ber. des landwirthsch. Instit. Halle 1880. Heft 2. 16) CAMPANI, Ber. 1881, pag. 2253. 17) BETTELLI, Ebend. 18) GALLOIS U. HARDY, Pharm. J. Trans. (3) 7, pag. 77. 19) JOBST U. HESSE, Ann. 129, pag. 115. 20) HOLMES, Pharm. J. Trans. (3) 9, pag. 913. 21) HESSE, Ann. 141, pag. 82. 22) MAYER, Chem. news 12, pag. 100. 23) HARNACK U. WITKOWSKI, Arch. experim. Pathol. 1876, pag. 401. 24) VÉE, Viertelj. Pharm. 15, pag. 1. 25) HESSE, Pharm. Zeitung 1877, pag. 177. 26) PETIT, Compt. rend. 72, pag. 569. 27) DUQUESNEL, Pharm. J. Trans. (3) 5, pag. 847. 28) POEHL, Russ. Zeitschr. Pharm. 17, pag. 385. 29) DUQUESNEL, Medic. Centralbl. 1872, pag. 704. 30) WOOD, Americ. Journ. Pharm. (4) 50, pag. 283.

 $C_{15}H_{27}(C_2H_5)N_2(OH)_2$. Das salzsaure Salz derselben bildet mit Platin- und Zinkchlorid krystallinische Doppelsalze. Die Ammoniumbase liefert bei weiterer Behandlung mit Aethyljodid das aus Weingeist krystallisirbare Diäthylsparteinjodid $C_{15}H_{26}(C_2H_5)_2N_3J_2$, aus welchem durch Silberoxyd eine stark alkalische Lösung der diäthylirten Ammoniumbase $C_{15}H_{26}(C_2H_5)_2N_2$ (OH)₂ erhalten wird. Das nicht krystallisirbare salzsaure Salz derselben giebt mit Platinchlorid ein aus Alkohol krystallisirbares Doppelsalz.

Zersetzungen (1). Durch anhaltendes Kochen mit concentrirter Salzsäure wird das Sparte'in zersetzt. Erhitzt man die Base mit rauchender Salpetersäure und fügt Wasser hinzu, so scheiden sich braune Flocken aus, und das Filtrat giebt mit Chlorkalk erhitzt Chlorpikrin. beim Destilliren mit Kalilauge eine flüchtige Base. Brom verwandelt das Sparte'in unter starker Erhitzung in ein braunes Harz.

Cytisin C₂₀H₂₇N₃O (3, 4). Giftiges Alkaloid des Goldregens, Cytisus Laburnum L., 1864 von Husemann und Marmé entdeckt. Es findet sich namentlich in den reifen Samen der genannten, sowie mehrerer anderer Cytisus-Arten. In kleinerer Menge wurde es auch in den unreifen Schoten und den Blüthen, spurweise auch in den Blättern von C. Laburnum gefunden. —

CHEVALLIER und LASSAIGNE (Journ. de Pharm. 4, pag. 340; 7, pag. 235) hatten schon 1818 den Namen Cytisin einer aus Goldregensamen gewonnenen extractförmigen, angeblich stickstofffreien Masse beigelegt. Das als Begleiter des Cytisins von diesem unterschiedene Laburnin (3) hat sich später als unreines salpetersaures Cytisin erwiesen (4).

Darstellung. Die zerstossenen reifen Samen werden mit schwefelsäurehaltigern Wasser kalt extrahirt, der Auszug mit Kalk nahezu neutralisirt und die colirte Flüssigkeit mit Bleiessig ausgefällt. Das fast farblose Filtrat befreit man mit Schwefelsäure vom Blei, übersättigt die Lösung schwach mit Soda, dampft stark ein und fällt mit Gerbsäure. Der Niederschlag wurd sofort mit Bleioxyd eingetrocknet, der Rückstand mit Weingeist ausgekocht das Filtrat zur Syrupsconsistenz eingedampft, mit Salpetersäure übersättigt und mit dem 6 bis 8fachen Volumen absolutem Alkohol versetzt, worauf sich zuerst eine harzige Masse, dann aus der davon klar abgegossenen Flüssigkeit binnen einigen Tagen das salpetersaure Cytisin in grossen Krystallen abscheidet. Das mehrfach aus wenig siedendem Wasser umkrystailisirte trockne Salz wird mit heisser, äusserst concentrirter, in der Kälte erstarrender Kalilauge erhitzt, bis sich an der Oberfläche das Cystisin als klare, ölige Schicht abscheidet, die beim Erkalten krystallinisch erstarrt. Nach nochmaligem Umschmelzen mit wässrigem Kaliumhydroxyd wird das mechanisch davon getrennte Alkaloid in eine Atmosphäre von Kohlensäure gebracht, in absolutem Alkohol gelost und die Lösung verdampft.

Eigenschaften. Weisse, strahlig krystallinische, geruchlose Masse von etwas bitterem zugleich schwach kaustischem Geschmack und stark alkalischer Reaction. In jedem Verhältnischen Wasser löslich, fast ebenso leicht in Weingeist, aber unlöslich in reinem Aethr, Chloroform Benzol und Schwefelkohlenstoff. Schmelzp. 154,5°. In wenig höherer Temperatur lässt sich das Cytisin, namentlich im Wasserstoffstrom, in langen, biegsamen Nadeln oder Blättchen sublimiren.

Reactionen. Concentrirte Schwefelsäure löst farblos. Die Lösung färbt sich auf Zusatz von etwas Salpetersäure orangegelb, mit dichromsaurem Kalium gelb, dann braun, endlich grün. Concentrirte Salpetersäure löst in der Kälte farblos, beim Erwärmen tritt orangegelbe Färbung ein. Die Lösungen der Cytisinsalze werden selbst bei sehr grosser Verdünnung durch Jod-Jos-kalium dunkel braunroth, durch Bromwasser orangegelb gefällt. Kaliumquecksilberjodid fällt weise Phosphormolybdänsäure in saurer Lösung gelb, Pikrinsäure hellgelb, grossblättrig krystallinisch. Durch Gerbsäure wird die freie Base oder die mit Soda versetzte Lösung eines Salzes weise flockig gefällt.

Salze. Das Cytisin gehört zu den stärksten Pflat sen. Es fällt Metalloxyde und trent schon in der Kälte Ammoniak aus seinen Salzen aus. Es bildet neutrale Salze mit 2 Mol. und saure mit 4 Mol. einbasischer Säuren. Die Salze sind mit Ausnahme des salpetersauren zerfliesslich und nur schwierig krystallisirbar, so namentlich die Salze mit Schwefelsäure, Phosphorsäure. Essigsäure, Oxalsäure und Weinsäure.

Das neutrale salzsaure Salz lässt sich im festen Zustande nicht darstellen. Das saure salzsaure Cytisin C₂₀H₂₇N₃O·4HCl + 3H₂O erhält man beim Verdunsten der stark sals

Alkaloide. 417

sauren Lösung im Vacuum als weisse, in Wasser sehr leicht, in absolutem Alkohol schwerer lösliche Krystallmasse

Salpetersaures C., $C_{20}H_{27}N_3O\cdot 2NO_3H + 2H_2O$, krystallisirt ausgezeichnet schön in grossen, derben, wasserklaren, monoklinen Prismen, die bei $100-110^{\circ}$ das Krystallwasser verlieren und undurchsichtig werden. Sehr leicht löslich in heissem, mässig leicht in kaltem Wasser, schwer löslich in absolutem Alkohol, unlöslich in Aether. Das Salz reagirt sauer.

Platindoppelsalz, C₂₀H₂₇N₃O·2HCl·PtCl₄. Orangegelber, flockiger, bald krystallinisch werdender Niederschlag, in kaltem Wasser schwer, in heissem, besonders salzsäurehaltigem Wasser leichter löslich, daraus in dunkelgelben Nadeln krystallisirend. Sehr schwer löslich im Alkohol und namentlich in Aether.

Ein saures Platindoppelsalz, C₂₀H₂₇N₂O·4HCl·2PtCl₄, scheidet sich aus der eingedampsten sauren Mutterlauge der vorigen Verbindung in hellgelben, warzenförmigen Krystallgruppen ab.

Das Golddoppelsalz, C₂₀H₂₇N₃O·2HCl·2AuCl₂, ist ein schwer löslicher, hellgelber, anfangs flockiger, später in ein Haufwerk feiner Nadeln übergehender Niederschlag. Durch Quecksilberchlorid werden selbst concentrirte Lösungen von Cytisinsalzen nicht gefällt, aus der Lösung der freien Base wird aber die sehr schwer lösliche Verbindung C₂₀H₂₇N₂O·2HgCl₂ crhalten, die unter Wasser allmählich krystallinisch wird.

Lupinemalkaloide. Als Lupinin ist zuerst von Cassola (5), eine vielleicht alkaloidhaltige jedenfalls nicht einheitliche, bittere Substanz aus den Samen der gelben Lupine (Lupinus luteus L.) bezeichnet worden. EICHHORN (7), legte die Bezeichnung einem aus den Samen der blauen Lupine (Lupinus angustifolius L.) isolirten Alkaloid bei, welches er früher (6), auch in den Samen von L. huteus und L. albus L., beobachtet hatte. Er erhielt es als gelbe, amorphe, gummiartige, in Wasser und Alkohol leicht, in Aether nicht lösliche Masse, welche ein krystallisirbares schwefelsaures Salz lieferte.

SIEWERT (8) stellte das Vorkommen verschiedener flüchtiger Basen in dem Samen der gelben und blanen Lupine fest. Die Basen der ersteren hielt er anfänglich für Methylconiin, Conydrin und Methylconydrin. Später gelangte er zu dem Resultat, dass der Bitterstoff der Lupinen der Hauptmenge nach aus einer bei 261° siedenden krystallisirbaren Base C₁₀H₂₁NO bestehe, dass der bei 306—307° siedende Theil der Basen wahrscheinlich die Basen C₇H₁₅NO und C₈H₁₇NO enthalte, dass ausserdem in der gelben aber nicht in der blauen Lupine Dimethylconydrin (Siedep. 221—235°) vorkomme, dagegen das Vorkommen von Coniin und Methylconydrin in den Lupinensamen zweiselhaft bleibe.

BEYER (9), wurde zur Annahme von zwei Lupinenalkaloiden von der Zusammensetzung C₁₀H₂₂NO₂ und C₁₇H₂₆N₂O₂ geführt. Nach der Untersuchung von H. SCHULZ (14), enthalten die Samen der gelben Lupine eine sehr gut krystallisirende, in Wasser leicht lösliche Base C₁₀H₂₁NO₂, welche bei 69,5° schmilzt, bei 269—270° siedet und aus ihren Salzen nicht durch Ammoniak, wohl aber durch Kalilauge abgeschieden wird, ferner zwei flüssige Basen C₂H₁₇NO und C₇H₁₅NO, von denen nur die erstere durch Ammoniak frei gemacht wird. BAUMERT (10—13), hat aus einem von LIEBSCHER (15) in grösserer Quantität dargestellten Gemenge von Lupinenbasen zunächst das niedrigst siedende, krystallisirbare Alkaloid rein dargestellt und näher untersucht. Er lässt diesem Alkaloid, für welches er die Formel C₂₁H₄₀N₂O₂ find, den Namen Lupinin. (SCHULZE und BARBIERI haben denselben Namen einem aus der Lupine gewonnenen Glykosid beigelegt. Ber. 1878 pag. 2200.) Aus den Samen von Lupinus alwei sind noch von CAMPANI (16) und von BETTELLI (17), Alkaloide dargestellt worden.

Lupinin, C₂₁H₄₀N₂O₂, (10—14), farblose Krystalle des rhombischen Systems, von fruchtartigem Geruch und intensiv bitterem Geschmack, bei 67—68° schmelzend, bei 255—257° im
Wasserstoffstrom unzersetzt siedend. Das Lupinin ist eine zweisäurige Base, die Ammoniak aus
einen Salzen austreibt.

Salze (10). Salzsaures Lupinin, C₂₁H₄₀N₂O₂·2HCl. Leicht lösliche, grosse, glasbelle Krystalle des rhombischen Systems. Salpetersaures L., C₂₁H₄₀N₂O₂·2NO₂H. In Wasser und Alkohol leicht lösliche Krystalle des rhombischen Systems.

Schwefelsaures L., $C_{21}H_{40}N_2O_2 \cdot SO_4H_2$. Zerfliessliche Prismen. Pikrinsaures L. Wasser sehr schwer, in Alkohol sehr leicht lösliche Nadeln.

Platindoppelsalz, C₂₁H₄₀N₂O₂·2HCl·PtCl₄ + H₂O. Wohlausgebildete, in Wasser und verdünntem Weingeist lösliche Krystalle.

Golddoppelsalz, C₂₁H₄₀N₂O₂·2HCl·2AuCl₂, federartig vereinigte Nadeln, schwer loclich in Wasser, sehr leicht in Alkohol.

Das Lupinin ist eine tertiäre Aminbase. Mit Aethyljodid erhitzt bildet es das

Aethyl-Lupininammoniumjodid, C₂₁H₄₀N₂O₂·2C₂H₅J (11), welches in hexagonalen Blättchen krystallisirt, durch Kalilauge nicht zersetzt wird und bei der Behandlung mit Silberoxyd die freie Ammoniumbase liefert. Das salzsaure Salz derselben bildet weisse, perlmutterglänzende Blättchen und giebt mit Platinchlorid und Goldchlorid krystallisirbare Doppelsalze. Durch Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 200° wird aus dem Lupinin kein Methyl abgespalten, das Lupinin aber in Anhydrolupinin, C₂₁H₃₆N₂, (Ber. 1882, pag. 2745) übergeführt (12). Das Anhydrolupinin bildet sich auch beim Erhitzen des Lupinins mit Phosphorsäureanhydrid auf etwa 190° (13). Es bildet ein au-Wasser in schönen, rothen, quadratischen Tafeln krystallisirendes Platindoppelsalz. Natrium löst sich in geschmolzenem Lupinin unter Wasserstoffentwicklung aut. Die entstehende Verbindung wird durch Wasser in Lupinin und Natriumhydroxyd zersetzt (13).

Erythrophlein (18). Aus der Rinde von Erythrophlatum guintense, welche in Senegambien für Gottesurtheile und zum Vergiften der Pfeile benutzt wird, isolirten Gallois und Hardy 1876 dieses Alkaloid, indem sie die Rinde mit salzsäurehaltigem Alkohol extrahirten, den Verdampfungstückstand des Auszugs in Wasser aufnahmen und nach dem Uebersättigen mit Ammoniak das Alkaloid durch Essigäther ausschüttelten. Farblos, krystallinisch, schwer löslich in Aether und Chloroform, leicht in Weingeist und Essigäther. Das salzsaure Salz und das Platindoppelsalt sind krystallisirbar. Mit Schwefelsäure und übermangansaurem Kalium färbt sich das Erythrophlein violett. In Rinde, Früchten und Blättern von E. coumenga ist dasselbe, oder ein ähnliches Alkaloid enthalten.

Physostigmin (Eserin). Von JOBST HESSE (19) 1864 in den Calabarbohnen, den Samen des in Ober-Guinea wachsenden Physostigma venenosum BALF entdeckt. Es ist nur in den Cotyledonen enthalten. Eine mehr cylinderförmige Art der Calabarbohne, welche von Mucaus cylindrosperma WELWITSCH (nach Holmes Physostigma cylindrospermum) abstammt, scheint dasselbe Alkaloid noch reichlicher zu enthalten (20).

Die Zusammensetzung entspricht nach HESSE (21) der Formel C15H21N2O2.

Darstellung (21-23). Das frisch bereitete weingeistige Extract der Calabarbohnen wurd mit überschüssiger Sodalösung vermischt und mit Aether ausgeschüttelt, die ätherische Lösung mit sehr verdünnter Schwefelsäure behandelt, die wässrige Flüssigkeit mit doppelt kohlensaurem Natrium übersättigt und wieder mit Aether ausgeschüttelt, welcher dann, wenigstens nach mehrmaliger Wiederholung der letzteren Operation, beim Verdunsten das reine Alkaloid hinterlässt (21

Eigenschaften. Fast farbloser, schliesslich zu einer spröden Masse eintrocknender Firmischen. Die Masse erweicht schon bei 40° und ist bei 45° ganz fittssig. Leicht löslich in Alkohol. Aether, Benzol und Chloroform, weniger leicht in kaltem Wasser. Linksdrehend (28). Geschmacklos. Reaction stark alkalisch. Vée (24) macht die von keiner Seite bestätigte Angabe dass das Physostigmin (von ihm Eserin genannt) sich in farblosen, bei 69° schmelzenden rhombischen Blättchen krystallisitt erhalten lasse. Hesse (25) hält die beobachteten Krystalligfür alkaloidhaltiges Physosterin.

Reactionen. Concentrirte Salpetersäure löst mit gelber, concentrirte Schwefelsäure eberfalls mit gelber, aber bald in Olivengrün übergehender Farbe. Die Lösung des salzsauren Salzegiebt mit Gerbsäure eine röthlich weisse, flockige Fällung, mit Quecksilberchlorid bei nicht zu grosser Verdünnung einen röthlich weissen, in Salzsäure leicht löslichen Niederschlag, mit Gol.:-chlorid einen bläulichen Niederschlag, der bald Gold ausscheidet. Platinchlorid fällt nicht. Phosphorwolframsäure fällt saure Physostigminlösungen rein weiss. Chlorkalklösung färbt zunächst intensiv roth, weiterer Zusatz wirkt wieder bleichend. Neutralisirt man die Base mit verdünnter Schwefelsäure, setzt überschüssiges Ammoniak hinzu und erwärmt auf dem Wasserbacke so färbt sich die Flüssigkeit successive roth, rothgelb, grün und schliesslich blau. Beim Abdampsen bleibt ein prachtvoll blauer, krystallisirbarer Farbstoff zurück (26), Für die Erkennung kleiner Mengen Physostigmins kann die Verkleinerung der Pupille benutzt werden

Alkaloide. 419

welche das Alkaloid bei äusserlicher Application auf die Conjunctiva des Auges bewirkt. Aus der concentrirten Lösung seines essigsauren Salzes wird das Physostigmin durch Ammoniak oder kohlensaure Alkalien in farblosen, aber fast augenblicklich roth werdenden Oeltropfen ausgeschieden. Bei Anwendung von doppeltkohlensauren Alkalien bleiben die Tropfen länger farblos. Beim Erhitzen auf 100° nimmt namentlich das feuchte Alkaloid eine röthliche Färbung an und giebt dann mit Säuren rothe Lösungen. Auch die zunächst farblosen Salzlosungen färben sich bald roth, — sehr schnell beim Erwärmen mit überschüssigem Alkali oder Barytwasser. Die Ursache der rothen Färbungen ist die Bildung eines als Rubreserin bezeichneten Oxydationsproducts, welches in Chloroform aufgenommen und daraus in Krystallen gewonnen werden kann (29).

Salze. Das Physostigmin neutralisirt die Säuren vollständig. Die Lösungen der Salze sind, wie das freie Alkaloid, geschmacklos. Die Darstellung der festen, löslichen Salze stösst wegen der leicht eintretenden Zersetzung auf Schwierigkeiten. Relativ beständig ist selbst in Losung das bromwasserstoffsaure Salz, welches sich in fast farblosen Krystallen erhalten lässt (27).

Jodwasserstoffsaures Ph. = Quecksilberjodid, $C_{15}H_{21}N_3O_2\cdot HJ\cdot HgJ_2$ (21, 23), wird durch Kaliumquecksilberjodid als röthlich weissser Niederschlag erhalten, der bei 70° schmilzt, unlöslich in Wasser, aber löslich in Aether und namentlich in Weingeist ist.

Calabarin. HARNACK u. WITKOWSKI wurden 1876 durch physiologische Versuche, welche sie mit Calabarpräparaten an Fröschen vornahmen, auf dieses zweite Alkaloid der Calabarbohnen hingewiesen und stellten darauf aus letzterem eine reine Lösung des in fester Form nicht bekannten Alkaloids dar (23). Die bei der Darstellung des Physostigmins mit Aether ausgeschüttelte Flüssigkeit wurde mit Bleiessig und Ammoniak ausgefällt, das Filtrat zur Trockne verdampft, der Rückstand mit Alkohol ausgezogen und das davon aufgenommene Calabarin aus chwefelsaurer, wässriger Lösung durch Phosphorwolframsäure gefällt. Nach Zerlegung des Niederschlags mit Baryt und Beseitigung des überschüssigen Baryts durch Kohlensäure resultirte eine sich röthlich färbende Lösung der freien Base. Das Calabarin ruft bei Fröschen, ganz ahnlich wie das Strychnin, Tetanus hervor, während das Physostigmin Lähmung des Gehirns und Rückenmarks bewirkt. Ausserdem unterscheidet sich das Calabarin vom Physostigmin dadurch, dass es in Aether unlöslich ist, dass der durch Kaliumquecksilberjodid entstehende Niederschlag sich in Alkohol nicht löst (23) und dass Calabarinsalze durch metawolframsaure Salze gefällt werden (28). Das Calabarin ist stärker linksdrehend, als das Physostigmin (28). Es zersetzt sich weniger leicht als dieses, so dass Calabarpräparate nach längerer Zeit zuweilen nur noch die Calabarinwirkung zeigen (28).

Sophorin. Flüssiges Alkaloid aus den Bohnen der in Texas wachsenden Sophora speciosa, 1878 von Wood entdeckt (30). Das mit Alkohol durchfeuchtete Pulver der Bohnen wird nach einigen Stunden mit salzsäurehaltigem Wasser macerirt, der eingeengte Auszug mit Soda alkalisch gemacht und mit Chloroform ausgeschüttelt. Aus der Chloroformlösung wird das Alkaloid in salzsaure Lösung übergeführt, diese Lösung zum Syrup verdampft, dieser mit Alkohol behandelt, die klare alkalische Flüssigkeit verdunstet, das zurückbleibende unreine salzsaure Salz mit überschüssiger Soda und Chloroform behandelt und diese letzte Operation mit dem wieder in Salzsäure gelösten Alkaloid wiederholt, bis es beim Verdunsten des Chloroforms rein zurückbleibt. Stark alkoholische, gewöhnlich etwas bräunliche Flüssigkeit, löslich in Wasser und besonders leicht in Chloroform, weniger in Aether.

Das salzsaure Salz und das Platindoppelsalz krystallisiren gut. Eisenchlorid giebt mit ersterem eine tief blutrothe Färbung.

Anhang:

Leichenalkaloide.*)

In verwesenden Leichentheilen bilden sich häufig verschiedene, theils flüchtige, theils nicht flüchtige organische Basen, für welche SELMI die Bezeichnung » Pto ma'in e « eingeführt hat.

^{*) 1)} HAGER, Chem. Centralbl. 1875, pag. 134. 2) ZÜLZER u. SONNENSCHEIN, Berl. klin. Wochenschr. 1869, No. 12. 3) SELMI, Ber. 1873, pag. 142. 4) SCHWANERT, Ber. 1874,

Ueber ihre chemische Natur ist fast nichts bekannt. Eine besondre Beachtung verlangen sie wegen der Möglichkeit einer Verwechslung mit giftigen Pflanzenalkaloiden, wenn solche bei gerichtlichen Analysen in verwesten Leichentheilen aufzusuchen sind. Zum ersten Male wurde eine derartige durch Fäulniss in Leichentheilen entstandene Base 1865 von MARQUARDT wahrgenommen (1). Er beschrieb sie als eine dem Coniin ähnliche Flüssigkeit. HAGER (1) hielt es nach den von ihm beobachteten Eigenschaften für wahrscheinlich, dass sie ein Gemisch von Amylamin und Caprylamin sei und sich durch weitere Fäulniss aus Leucin gebildet habe. (Aus Theilen einer zwei Monate lang beerdigt gewesenen Leiche, die massenhaft Leucin enthielten wurde eine flüchtige Base abgeschieden, die sich durch die Carbylaminprobe als ein primäres Amin auswies und in der That nach allen ihren Eigenschaften für Amylamin gehalten werden musste. O. JACOBSEN).

Eine krystallisirbare Base wurde zuerst von Zülzer u. Sonnenschein (2) aus putriden Flüssigkeiten isolirt. Sie ähnelte in ihren äusseren Eigenschaften, sowie durch ihre mydriatische Wirkung dem Atropin und Hyoscyamin. Seitdem sind von vielen Seiten Leichenalkaloide beobachtet worden. SELMI (3) beschrieb zunächst eine Substanz, welche die allgemeinen Alkaloidreactionen zeigte, stark reducirend wirkte und sich beim Erwärmen mit Schwefelsäure violettroth färbte. SCHWANERT (4) isolirte aus gefaulten menschlichen Leichentheilen eine flüchtige, flüssige Base, deren Geruch an Propylamin erinnerte und in deren schmutzig gelbem Platindoppelsalz 31,35 Platin gefunden wurde. (Für dasjenige des Amylamins berechnen sich 33,6 P). Em dem Coniin ähnliches, aber nicht flüchtiges und nicht giftiges Alkaloid aus faulen Leichentbeilen wurde von LIEBERMANN (8) beschrieben. Dasselbe wurde nicht nur aus alkalischer, sondern auch aus saurer Lösung von Aether aufgenommen. Vergl. (11) Rörsch u. FASSBENDER (5) ethielten bei einer gerichtlichen Untersuchung eine nicht krystallisirbare, alkaloidartige Substanz. die auch aus saurer Lösung durch Aether aufgenommen wurde, und welche sie für einen normalen Bestandtheil der Leber hielten. Sie fanden dieselbe auch in frischer Ochsenleber. GUNNING (5) gewann ebenfalls eine derartige Substanz aus gesunder, gekochter Leber. Auch SELMI (3) erhielt sein oben erwähntes Alkaloid nicht nur aus gefaulten, sondern in geringerer Menge auch aus frischen Eingeweiden.

Diese Angaben, dass gewisse organische Basen nicht erst durch die Fäulniss entstehen. sondern bereits als normale Bestandtheile in den frischen Leichentheilen enthalten seien, erinnen an die schon 1866 von Bence Jones u. Dupre gemachte Beobachtung, wonach in allen Organen. Geweben und Flüssigkeiten des menschlichen und thierischen Körpers eine alkaloidartige Substanz, sanimalisches Chinoidine enthalten sein soll, deren saure Lösungen eine starke blaue Fluorescenz zeigen (6, 7). Dem gegenüber ist allerdings darauf hinzuweisen, dass bei seht zahlreichen Untersuchungen frischer Leichentheile auf Alkaloide durchaus keine solche basische Substanzen gefunden wurden. Dass durch Fäulniss von Eiweissste ffen (Eieralbumin) alkaloidartige Körper entstehen können, wurde von Selmi (9, 10) durch besondere Versuche festgestellt. Sie erwiesen sich als verschieden je nach den Bedingungen, unter welchen die Fäulniss de Albumins stattfand. Aus einem im lebenden menschlichen Organismus entstandenen eitngen Abscess isolirte Spica (12) vier giftige Basen. Nach Selmi (13, 14), der sich mit der Untersuchung der Leichenalkaloide besonders eingehend beschäftigt hat, wirken einige derselben auf

pag. 1332. 5) Rörsch u. Fassbender, Ber. 1874, pag. 1064. 6) Bence Jones u. Dutri. Proc. Roy. Soc. 15, pag. 73. 7) Dutré, Ber. 1874, pag. 1491. 8) Liebermann, Ber. 1876, pag. 151. 9) Selmi, Ber. 1880, pag. 206. 10) Ders., Ber. 1881, pag. 2254. 11) v. Gelder. Arch. Pharm. 214, pag. 331. 12) Spica, Gazz. chim. Ital. 10, pag. 492. 13) Selmi, Monit scientif. (3) 8, pag. 499. 14) Ders., Sulle ptomaine. Bologna 1878. 15) Soldaini, Ber. 1882. pag. 542. 16) Selmi, Gazz. chim. Ital. 9, pag. 35. 17) Ders., Ber. 1876, pag. 196. 18) Finocchi, Ber. 1881, pag. 2602. 19) Husemann, Arch. Pharm. 216, pag. 169; 217, pag. 327. 219, pag. 415. 20) Brouardel u. Boutmy, Compt. rend. 92, pag. 1056. 21) Spica, Gazz. chim. Ital. 11, pag. 486. 22) Moriggia, Ebend. 1876, pag. 319. 23) Lombroso, Compt. rend. 81, pag. 1041. 24) Brugnatelli u. Zenoni, Gazz. chim. Ital. 1876, pag. 240. 25) Slimi. Ber. 1878, pag. 1838. 26) Ders., Ber. 1881, pag. 119. 27) Ders., Ber. 1880, pag. 2440 28) Ders., Arch. Pharm. 219, pag. 276.

Alkaloide. 421

Jodsäure, Goldchlorid u. s. w. stark reducirend. Einige sind flüchtig, andre nicht. Von letzteren lösen sich einige in Aether, andre nicht in Aether, aber in Amylalkohol, während noch andre in beiden Lösungsmitteln unlöslich sind, Die Ptomaine geben mit fast allen allgemeinen Alkaloid-Fällungsmitteln Niederschläge, einige auch mit Platinchlorid, Cyansilberkalium und dichromsaurem Kalium. Mit jodhaltiger Jodwasserstoffsäure geben mehrere derselben krystallisirte Verbindungen, die zum Theil den entsprechenden Verbindungen von Pflanzenalkaloiden durchaus ähnlich sind. An einigen Ptomainen beobachtet man einen eigenthümlichen Geruch, sowie einen scharfen, abstumpfenden, zuweilen auch bitteren Geschmack. Die Ptomaine sind zum Theil sehr heftig wirkende Gifte, bewirken vorübergehende Erweiterung der Pupille, convulsivische Bewegungen und starke Contraction des Herzens nach dem Tode. Andre greifen den thierischen Organismus nicht an. Von allgemeineren Farbenreactionen werden hervorgehoben: eine rothviolette Färbung mit verdünnter Schwefelsäure oder mit Salzsäure und Schwefelsäure in der Wärme, eine rothe Färbung mit Schwefelsäure durch Kalilauge hervorgerufen wird. Im Allgemeinen werden die Ptomaine an der Luft leicht unter Braunfärbung zersetzt.

Ein Versuch, aus den flüchtigen Leichenalkaloiden chemische Individuen von bestimmtem Siedepunkt zu isoliren, führte bisher nicht zum Ziel (15).

Die Aehnlichkeit mancher Ptomaine mit gewissen Pflanzenalkaloiden gebietet bei der gerichtlichen Nachweisung der letzteren in Leichentheilen die äusserste Vorsicht. Aus Leichentheilen sowohl wie aus gefaultem Eiweiss (9, 10) ist ein Alkaloid erhalten worden, welches nach seinem Geruch mit Coniin verwechselt werden könnte. Aus Gehirn und Leber des Menschen und des Ochsen gewann SELMI ein Alkaloid, welches sich, ähnlich dem Morphin, mit Eisenchlorid bläulich färbte, übrigens nicht giftig wirkte (17). Dasselbe glich durchaus einem aus den grünen Fruchtkapseln von Papaver Rhoeas abgeschiedenen Alkaloid, mit dem es vielleicht identisch war. Ein andres Ptomain vermochte FINOCCHI (18) bei genauer Vergleichung nicht von dem Oleandrin zu unterscheiden. Auch physiologische Versuche schützen keineswegs immer vor Täuschung, abgesehen davon, dass die physiologische Wirkung mancher Ptomaine diejenige der etwa gleichzeitig vorhandenen Pflanzenalkaloide beeinträchtigen kann. Eine von SELMI bei der Fäulniss von Eieralbumin erhaltene Base (9, 16) sowie eine von den vier Basen, welche SPICA (12) aus einem eitrigen Abscess isolirte, zeigten eine ähnliche physiologische Wirkung, wie das Curarin. Die von ZÜLZER u. SONNENSCHEIN (2) aus anatomischer Macerationsflüssigkeit gewonnene krystallisirte Base äusserte ähnliche physiologische Wirkungen, wie das Atropin. Aus verdorbenem Mais wurde eine anscheinend durch Fäulniss von Eiweissstoffen entstandene Sub-tanz abgeschieden, welche, ähnlich wie Strychnin, tetanisirend wirkte, sich auch mit Schwefelsaure und oxydirenden Mitteln vorübergehend himmelblau oder violett färbte (24). Verwechslungen von Ptomainen mit Pflanzenalkaloiden, so mit Delphinin und selbst mit Morphin, sind bei gerichtlichen Untersuchungen thatsächlich vorgekommen (14, 19).

Ein allgemeines Merkmal zur Unterscheidung der Ptoma'ine von Pflanzenalkaloiden ist nicht bekannt. Die vorgeschlagene Reaction mit Ferridcyankalium (20) kann keine Entscheidung herbeiführen, da einerseits viele Pflanzenalkaloide auf das genannte Reagens ebensowohl reducirend wirken, wie die Ptoma'ine (21), andrerseits für die letzteren jene Reaction nicht als eine ausnahmslose constatirt ist. Man ist darauf angewiesen, die aus Leichentheilen isolirten Pflanzenalkaloide möglichst rein darzustellen und möglichst viele vergleichende Reactionen damit anzustellen. Die sorgfältige Reinigung dient nicht nur dazu, durch Entfernung färbender Verunreinigungen die characteristischen Reactionen des betreffenden Alkaloids unzweideutiger hervortreten zu lassen, sondern bietet auch den Vortheil, dass während der üblichen Reinigungsoperationen etwa beigemengte Ptoma'ine zersetzt und unschädlich gemacht zu werden pflegen (22).

SELM hat gefunden, dass Arsen und Phosphor in basische Substanzen eingehen können, die sich im Organismus bilden. Nachdem er früher aus zwei Leichen, welche arsenige Säure enthielten, ein krystallisirbares, giftiges, aber arsenfreies Leichenalkaloid gewonnen hatte (25), gelang es ihm später, in einem Schweinemagen, der in einer Lösung von arseniger Säure aufbewahrt worden war, zwei arsenhaltige Basen nachzuweisen, von denen eine flüchtig war. Auch im Harn mit Arsenik Vergifteter fand er giftige, flüchtige, arsenhaltige Basen (26). Nach Phosphorvergiftungen wurden im Harn, sowie in Gehirn und Leber, die der frischen Leiche ent-

nommen waren, verschiedene theils flüchtige, theils feste und nicht flüchtige phosphorhaltige Basen gefunden. Von den flüchtigen zeigte eine den Geruch des Coniins (27, 28).

OSCAR JACOBSEN.

Alkohole*) sind neutral reagirende, sauerstoffhaltige, organische Körper, welche die Eigenschaft haben, ein oder mehrere Wasserstoffatome leicht gegen Säureradicale auszutauschen und auf diese Weise salzartige Verbindungen, zusammengesetzte Aether oder Ester (s. d. Art.), zu erzeugen. Man kann sie sich aus den Kohlenwasserstoffen durch Ersatz von Wasserstoffatomen durch die gleiche Anzahl von Hydroxylgruppen (OH) gebildet denken; bei der Esterbildung werden die Wasserstoffatome dieser Gruppen gegen Säureradicale ausgetauscht:

^{*) 1)} Wislicenus, Ann. 192, pag. 106. 2) Geuther, Zeitschr. f. Ch. 1871, pag. 128. 3) GEUTHER u. BROCKHOFF, Journ. f. pract. Ch. [2] 7, pag. 112; PATERNO u. OGLIALORO, Ber. 7. pag. 80. 4) GEUTHER u. FISCHER, Jahresb. 1864, pag. 316; PATERNO u. PISATI, Ber. 5, pag. 1054. Busch, Ber. 11, pag. 446. 5) Malaguti, Ann. 56, pag. 272. 6) Henry, Ber. 12, pag. 1839. 7) BERTHELOT, Bull. soc. ch. 14, pag. 116. 8) LIEBEN u. ZEISEL, Wiener Monatsh. 1, pag. 823. 9) ELTEKOFF, Ber. 10, pag. 705. 10) BUTLEROW, Zeitsch. f. Ch. 1870, pag. 524. 11) A. W. Hof-MANN, Ber. 12, pag. 992. 12) Lieben u. Zeisel, Wiener Monatsh. 1, pag. 832. 13) HENNINGER. Ber. 5, pag. 1059; 6, pag. 70. 14) STENHOUSE, Ann. 68, pag. 78. 15) HESSE, Ann. 117. pag. 329. 16) CLAESSON, Journ. f. pract. Ch. [2] 20, pag. 7. 17) DE LUYNES, Ann. 125. pag. 252. 18) M. u. A. SAYTZEFF, Ann. 185, pag. 151. 19) CROW, Ann. 201, pag. 42. 20) WURTZ, Ann. 132, pag. 306; 133, pag. 217, Compt. rend. 58, pag. 1087. 21) HECHT u MUNIER, Ber. 11, pag. 1154. 22) WURTZ, Ann. chim. phys [4] 3, pag. 129. 23) JEKYLE, Chem. News. 22, pag. 221. 24) Jahresb. 1867, pag. 583. 25) ELTEKOFF, Ber. 10, pag. 706. 26) REBOUL, Ann. 133, pag. 84. 27) MARKOWNIKOFF, Ber. 13, pag. 1842. 28) M. SAYTZEFF. Ann. 185, pag. 129. 29) RJABININ, Ber. 12, pag. 2374. 30) SCHIROKOFF u. SAYTZEFF, Ann. 196 pag. 113. 31) Schirokoff, Ber. 12, pag. 2375. 32) Semljanitzin, Journ. f. pract. Ch. [2] 23. pag. 263. 33) SOROKIN, Ann. 185, pag. 169. 34) Ders. Ber. 12, pag. 2374. 35) DE CLERMONT. Ann. Suppl. 3, pag. 254. 36) Ders. Ann. 152, pag. 322. 37) WERTHEIM, Ann. 130, pag. 297. 38) Wertheim, Ann. 123, pag. 170; A. W. Hofmann, Ber. 14, pag. 708. 39) Pelouze u. Cahoub. Jahresb. 1863, pag. 529. 40) LOURENÇO U. DE AGUIAR, Das. 1870, pag. 420. 41) BORODIN. Das. 1864, pag. 338. 42) Grimshaw, Ber. 10, pag. 1602. 43) Pelouze u. Cahours, Jahresb. 1863, pag. 529. 44) LOURENÇO u. DE AGUIAR, Das. 1870, pag. 420. 45) P. u. A. SAYTZEFF. Ann. 196, pag. 109. 46) Schirokoff, Ber. 12, pag. 2375. 47) LEBEDINSKY, Journ. f. pract Ch. 23, pag. 22. 48) P. u. A. SAYTZEFF, Ann. 193, pag. 362. 49) RJABININ u. SAYTZEFF. Ann. 197, pag. 70. 50) BAUER, Jahresb. 1862, pag. 450. 51) GIESECKE, Jahresb. 1870, pag. 622. 52) CHEVREUL, Ann. chim. phys. [2] 7, pag. 155; DUMAS u. PELIGOT, Das. [2] 62, pag 4. HEINTZ, POGG. Ann. 84, pag. 232; 87, pag. 553; BERTHELOT u. PÉAN DE ST.-GILLES, Jahresh 1862, pag. 413. 53) FRIDAU, Ann. 83, pag. 1. 54) TÜTTSCHEFF, Jahresb. 1860, pag. 405. 55) BECKER, Ann. 102, pag. 219. 56) Ders. Das. 102, pag. 209; HEINTZ, Jahresb. 1857, pag. 355. 57) Köhler, Jahresb. 1853, pag. 379. 58) Carius, Ann. 126, pag. 201. 59) Brown. Ann. 67, pag. 199. 60) Hesse, Ber. 3, pag. 637. 61) Pieverling, Ann. 183, pag. 358. 62) Brodie, Ann. 71, pag. 147; Story-Maskelyne, Ch. Soc. Journ. 7, pag. 88; Pieverling. Ann. 183, pag. 344. 63) ENGLER u. LEIST, Ber. 6, pag. 254. 64) POPOFF, Ber. 8, pag. 768. 65) Piria, Gmelin, Handb. 6, pag. 179. 66) Reinecke u. Beilstein, Ann. 128, pag. 179. 67) GREENE, Ber. 13, pag. 435. 68) PIRIA, GMELIN, Handb. 6, pag. 179; BEILSTEIN u. SIEI-HEIM, Ann. 117, pag. 83; SCHÜTZENBERGER, Ber. 2, pag. 284; KRAUT, Ann. 156, pag. 123. 69) GIACOSA, Journ. f. pract. Ch. [2] 21, pag. 221. 70) CANIZZARO u. KÖRNER, Ber. 5, pag. 436. 71) Bötsch, Ber. 13, pag. 2235. 72) Schotten, Ber. 11, pag. 784. 73) Fittig u. Rimsin. Ann. 159, pag. 130. 74) TIEMANN u. HAARMANN, Ber. 7, pag. 611; TIEMANN, Ber. 8, pag. 500. 1127; 9, pag. 52. 409; Ders. u. Mendelsohn, Ber. 9, pag. 1278; Tirmann, Ber. 11, pag. 66; 75) WARREN DE LA RUE u. MÜLLER, Jahresb. 1861, pag. 637. 76) BAUER, Jahresb. 1861 pag. 664. 77) A. W. HOFMANN. Ber. 7, pag. 512.

 C_2H_6 $C_2H_5\cdot OH$ $C_2H_5\cdot O(NO_2)$ Aethan Alkohol Salpetersäureäthylester.

Den Rest, welchen man erhält, wenn man von der Formel eines Alkohols alle Hydroxylgruppen abzieht, nennt man das Alkoholradical oder Alkyl.

Je nach der Anzahl der Hydroxyle, welche sie enthalten, theilt man die Alkohole ein in einatomige oder einsäurige, zweiatomige oder zweisäurige, dreiatomige oder dreisäurige etc.; je nachdem sie sich von gesättigten oder ungesättigten Kohlenwasserstoffen ableiten, nennt man sie gesättigt oder ungesättigt.

Gesättigte einatomige Alkohole der Fettreihe.

Sie sind nach der allgemeinen Formel $C_nH_{2n+2}O$ zusammengesetzt und als Derivate der Kohlenwasserstoffe der Sumpfgasreihe zu betrachten. Für die Isomerieverhältnisse derselben werden daher diejenigen der genannten Kohlenwasserstoffe von bestimmendem Einfluss sein. Doch ist theoretisch leicht einzusehen, dass mit wachsender Zahl der Kohlenstoffatome die Anzahl der möglichen Isomeren von einer bestimmten Formel weit rascher steigen muss, als bei den Kohlenwasserstoffen. So leitet sich vom Methan, CH_4 , und vom Aethan, C_2H_6 , nur je ein einsäuriger Alkohol ab. Diese beiden Alkohole sind nach den Formeln $CH_3 \cdot OH$ und $CH_3 \cdot OH$, constituirt. Bereits vom Propan $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3$, welches selbst nur in einer Modification existirt, können zwei isomere Alkohole deriviren:

Den beiden isomeren Butanen,

CH₃CH₂CH₂CH₃ und CH₃CHCH₃, CH₃

entsprechen folgende 4 Alkohole:

Die Alkohole, deren Constitution den oben gegebenen Structurformeln entsprechend aufzufassen ist, sind sämmtlich dargestellt, von den 8 Formen C₃H₁₁OH, welche sich von den 3 isomeren Pentanen ableiten, sind 7 bekannt, von den 17 Modificationen der Formel C₆H₁₃OH, welche 5 Hexanen entsprechen, kennt man bis jetzt 8. Wie man sieht, steigt die Zahl der einatomigen gesättigten Alkohole, deren Existenz die Theorie andeutet, mit wachsendem Kohlenstoffgehalt ausserordentlich rasch. Verhältnissmässig nur sehr wenige sind bis jetzt dargestellt.

Wersen wir einen Blick auf die oben gegebenen Formeln der isomeren Alkohole mit 4 Atomen Kohlenstoff, so sehen wir, dass zwei von ihnen, I und III, die Gruppe — CH₂OH enthalten, das Kohlenstoffatom, an welches das Hydroxyl gelagert ist, steht nur mit einem andern Kohlenstoffatom in direkter Verbindung; II besitzt die Gruppe = CHOH, das Kohlenstoffatom derselben steht mit 2 anderen in direkter Verbindung; IV enthält die Gruppe = COH, deren Kohlenstoffatom mit 3 anderen direkt verbunden ist. Wir haben Repräsentanten von

3 Klassen von Alkoholen vor uns, welche man mit dem Namen der primären, der secundären und der tertiären Alkohole belegt hat. Alle drei theilen die für die Alkohole charakteristische Eigenschaft, mit Säuren zusammengesetzte Aether zu liefern, sowie Kalium und Natrium unter Bildung von sogen. Alkoholaten, d. h. Verbindungen zu lösen, welche die allgemeine Formel ROK, resp. RONa besitzen. Durch Wasserentziehung werden sie entweder in Aether oder Kohlenwasserstoffe der Formel C_nH_{2n} übergeführt:

$$2 C_n H_{2n+1} O H - H_2 O = (C_n H_{2n+1})_2 O;$$

$$C_n H_{2n+1} O H - H_2 O = C_n H_{2n}.$$

Die Halogenverbindungen des Phosphors, sowie Halogenwasserstoffsäuren ersetzen das Hydroxyl durch 1 Atom Halogen, es entstehen Verbindungen von der allgemeinen Formel $C_nH_{2n+1}Cl$ (Br oder J).

Die drei Klassen von Alkoholen unterscheiden sich aber wesentlich von einander in ihrem Verhalten gegen Oxydationsmittel. Die primären Alkohole gehen bei der Oxydation in Aldehyde und dann in Säuren über, welche die gleiche Anzahl von Kohlenstoffatomen im Molekül enthalten, wie der oxydirte Alkohol — die Gruppe — CH₂OH wird zunächst in — COH und dann in — COOH umgewandelt, z. B.

$$(CH_3)_2CHCOH + O = (CH_3)_2CHCOH + H_2O;$$

Isobutylalkohol Isobutyraldehyd.
 $(CH_3)_2CHCOH + O = (CH_3)_2CHCOOH$
Isobutyraldehyd Isobuttersäure.

Die secundären Alkohole liesern bei der Oxydation, indem die Gruppe = CHOH in = CO übergesührt wird, zunächst Ketone mit der gleichen Anzahl von Kohlenstoffatomen; weitere Oxydation verursacht einen Zerfall des Moleküls, z. B.

Die tertiären Alkohole endlich zerfallen, wenn unter dem Einfluss von Oxydationsmitteln das Kohlenstoffatom der Gruppe \longrightarrow COH angegriffen wird, direkt zu Säuren und Ketonen mit weniger Kohlenstoffatomen. So liefert z. B. unter diesen Umständen der tertiäre Butylalkohol, $(CH_3)_3 \longrightarrow C(OH)$, Aceton, C_3H_6O , Essigsäure, $C_2H_4O_3$, und Kohlensäure, CO_2 .

Repräsentanten der primären Alkohole sind seit langer Zeit bekannt. Zu ihnen gehört der gewöhnliche oder Aethylalkohol. Der erste secundäre Alkohol (Isopropylalkohol) wurde von Friedel (Compt. rend. 55, pag. 53; Ann. 124, pag. 324. der erste tertiäre (tert. Butylalkohol, Trimethylcarbinol) von Butlerow (Zeitschr. Chem. Pharm. 1864, pag. 385 u. 702) entdeckt, nachdem bereits vorher (Ann. 113, pag. 305) von Kolbe aus theoretischen Gründen auf die wahrscheinliche Existenz solcher Verbindungen hingewiesen worden war.

Von den wichtigsten Bildungsweisen der einatomigen, gesättigten Alkohole mögen zunächst diejenigen aufgezählt werden, welche je nach den Umständen zu primären, secundären und tertiären Alkoholen führen, und sodann solche Methoden, welche zur Herstellung speciell einer Klasse von Alkoholen dienen können.*)

- 1. Bei der Gährung (s. d. Art.) können aus verschiedenen Zuckerarten sowie aus mehratomigen Alkoholen einatomige, gesättigte Alkohole verschiedener Constitution erhalten werden. (MARCUS GRAECUS, welcher im 8. Jahrhundert gelebt haben soll, gewann bereits Weingeist durch Destillation von Wein.)
- 2. Aus den zusammengesetzten Aethern der drei Klassen von Alkoholen kann man die letzteren durch Behandeln mit Alkalien oder alkalischen Erden gewinnen, z. B.

3. Entstehen dieselben aus den Aetherschwefelsäuren durch Zersetzen mit Wasser (HENNEL, POGG. Ann., 9, pag. 12; 14, pag. 273), z. B.

$$\begin{aligned} \mathbf{C_{2}H_{5}O \cdot SO_{2}OH + H_{2}O = C_{2}H_{5}OH + SO_{4}H_{2}} \\ \text{Aethylschwefelsäure} & \text{Alkohol} & \text{Schwefelsäure}. \end{aligned}$$

Diese Reaction kann dazu dienen, von Kohlenwasserstoffen der Reihe C_nH_{2n} zu Alkoholen überzugehen, da die ersteren Aetherschwefelsäuren beim Behandeln mit Schwefelsäuren liefern.**)

4. Kann man Alkohole aus den Mono-chlor-brom- oder jodsubstitutionsprodukten der Kohlenwasserstoffe der Sumpfgasreihe darstellen durch Ersetzen des Halogens durch Hydroxyl (Wurtz, Compt. rend. 39, pag. 336).

Diese Umwandlung der halogenisirten Kohlenwasserstoffe kann in manchen Fällen bereits sehr leicht durch Behandeln mit Wasser allein herbeigeführt werden, in anderen Fällen nimmt man Bleioxydhydrat oder frisch gefälltes Silberoxyd zu Hilfe, z. B.

$$\begin{array}{lll} (CH_3)_3CJ &+ H_2O = (CH_3)_3C\cdot OH + HJ \\ \text{tert. Butyljodid} & \text{Wasser} & \text{tert. Butylalkohol,} \\ 2(CH_3)_2CHJ + Pb(OH)_2 &= PbJ_2 + 2(CH_3)_2CHOH \\ \text{Isopropyljodid} & \text{Bleioxydhydrat} & \text{Isopropylalkohol.} \end{array}$$

Im Allgemeinen zersetzen sich die den tertiären Alkoholen entsprechenden Halogenverbindungen am leichtesten, die den primären entsprechenden am schwierigsten mit Wasser. In den meisten Fällen ist es vortheilhaft bei der Ueberführung der in Rede stehenden Körper in Alkohole durch den Essigäther hindurchzugehen, den man durch Einwirkung von essigsaurem Kali oder essigsaurem Silber auf die Halogenverbindungen erhalten kann (s. sub 2)

$$C_2H_3Cl + C_2H_3O_2K = KCl + C_2H_5\cdot C_2H_3O_2$$

Aethylchlorid Essigs. Kali Essigsäureäthyläther.

Die besprochene Methode gestattet einen Uebergang von den gesättigten Kohlenwasserstoffen, den Aethern, den Kohlenwasserstoffen der Reihe C_nH_{2n}, sowie von mehratomigen Alkoholen, zu gesättigten einatomigen Alkoholen. Die

^{*)} Die in Klammern beigefügten Angaben beziehen sich auf die Entdeckung der der betr. Methode zu Grunde liegenden Reaction.

Aus den Kohlenwasserstoffen der Reihe C_n H_{2n}, die mehr als zwei Kohlenstoffatome enthalten, entstehen Alkohole, welche man früher Hydrate der Kohlenwasserstoffe nannte. Sie gehören der Klasse der secundären oder der tertiären Alkohole an; das Hydroxyl tritt an das wenigst hydrogenisirte Kohlenstoffatom.

gesättigten Kohlenwasserstoffe liesern bei der Einwirkung von Chlor oder Brom die Aether bei der Einwirkung von Jodwasserstoffsäure monohalogenisirte Kohlen wasserstoffe, z. B.

$$\begin{array}{c} CH_3 \cdot CH_3 + Cl_2 = CH_3CH_2Cl + HCl \\ \text{Aethan} & \text{Aethylchlorid.} \\ CH_3 \\ C_2H_5 \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} CH \cdot O \cdot CH \\ C_2H_5 \\ \end{array} \\ + 2HJ = 2 \\ \begin{array}{c} CH_3 \\ C_2H_5 \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} CHJ + H_2O \\ \end{array} \\ \text{Sec. Butyläther} \\ \end{array}$$

Die Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n} liefern Mono-Halogenverbindungen, wenn ma sie mit Halogenwasserstoffsäuren $^{\bullet}$), die mehratomigen Alkohole, wenn man si mit Jodwasserstoffsäure behandelt. In beiden Fällen entstehen in der Regel de secundären oder tertiären Alkoholen entsprechende Halogenverbindungen, inder das Halogen an das wenigst hydrogenisirte Kohlenstoffatom tritt.

$$CH_3CH = CH_2 + HJ = CH_3CHJCH_3$$

$$Propylen \qquad Isopropyljodid$$

$$(CH_3)_2C = CH_2 + HJ = (CH_3)_3CJ$$

$$Isobutylen \qquad tert. Butyljodid.$$

$$CH_2(OH)CH(OH)CH_2(OH) + 5JH = CH_3CHJCH_3 + 3H_2O + 4J$$

$$Glycerin \qquad Isopropyljodid.$$

5. Bilden sich Alkohole beim Behandeln der primären Amine mit salpetrige Säure. (Hunt, Jahresb. 1849, pag. 391; A. W. Hofmann, Das., 1850, pag. 440

$$C_2H_5NH_2 + NO_2H = C_2H_5OH + H_2O + 2N$$
Aethylamin Alkohol.

Die Methode gestattet den Uebergang von den Monohalogensubstitutung produkten und den Nitrilen zu Alkoholen, denn erstere können durch Behandel mit Ammoniak, letztere durch Reduction in primäre Amine übergeführt werder

6. Erhält man einatomige, gesättigte Alkohole aus den sogen. Chlorhydrine mehrsäuriger Alkohole durch Reduction. (Lourenço, Ann. 120, pag. 89.)

$$(CH_3)_3CClCH_2OH + 2H = (CH_3)_3CHCH_3OH + HCl \\ Isobutylenchlorhydrin Isobutylalkohol. \\ CH_2ClCH(OH)CH_3Cl + 4H = CH_3CH(OH)CH_3 + 2HCl \\ Dichlorhydrin Isopropylalkohol.$$

Die in Rede stehende Reaction giebt ein Mittel an die Hand, von de Kohlenwasserstoffen C_nH_{2n} , sowie von mehratomigen Alkoholen zu einatomige überzugehen. Die genannten Kohlenwasserstoffe geben mit unterchloriger Saun die mehrsäurigen Alkohole bei der Einwirkung von Halogenwasserstoffsäuren Chlorhydrine.

$$(CH_3)_2C = CH_2 + ClOH = (CH_3)_2CClCH_2OH$$
Isobutylen Isobutylenchlorhydrin.
$$CH_2(OH)CH(OH)CH_2(OH) + 2HCl = CH_2ClCHOHCH_2Cl + 2H_3(OH)CH_2(OH)C$$

Von Methoden, welche zur Darstellung einer der drei Klassen von Alkohold dienen können, mögen die folgenden hier erwähnt werden:

Primäre Alkohole erhält man bei der Reduction der Aldehyde durd Wasserstoff im Entstehungszustand (FRIEDEL, Ann. 124, pag. 324; WURTZ, Ann. 123 pag. 140), oder durch Einwirkung starker Basen (Kali, Kalk) auf dieselben (CANNUZARO, Ann. 88, pag. 120).

$$CH_3COH + H_3 = CH_3CH_2OH$$
Acetaldehyd Alkohol.

^{*)} Auch die auf diese Weise aus den Kohlenwasserstoffen CoH2n hergestellten Alkohel nannte man Hydrate.

$$2C_4H_9COH + H_2O = C_4H_9CH_2OH + C_4H_9COOH$$

Valeraldehyd Amylalkohol Valeriansäure.

Da Reactionen bekannt sind, welche den Uebergang aus einer Säure in den entsprechenden Aldehyd gestatten (z. B. Destillation der Salze der Säure mit ameisensauren Salzen), so ist auch die Verwandlung einer Säure in den zugehörigen Alkohol möglich. Dieser Uebergang ist in einzelnen Fällen auch durch Reduction (Natriumamalgam) des Säureanhydrids (LINNEMANN, Ann. 148, pag. 249) oder des Säurechlorids (A. SAYTZEFF, Jahresb. 1869, pag. 514) bewirkt. Bei beiden Reactionen bildet sich offenbar intermediär der Aldehyd.

$$\begin{array}{ll} C_2H_5-CO\\ C_2H_5-CO\\ \end{array} O + 4H = C_2H_5CH_2OH + C_2H_5COOH \\ \text{Propionsäureanhydrid} \qquad \text{Propylalkohol} \qquad \text{Propionsäure.} \\ C_3H_7COCl + H_4 = C_3H_7CH_2OH + HCl\\ \text{Butyrylchlorid} \qquad \text{Butylalkohol.} \end{array}$$

Secundare Alkohole bilden sich:

a) Durch Reduction der Ketone,*) (FRIEDEL, Ann. 124, pag. 324).

$$\begin{array}{ccc} CH_3 & CH_3 \\ CO & +H_2 = & CHOH \\ CH_3 & CH_3 \\ Aceton & Isopropylalkohol. \end{array}$$

b) Wenn man das Einwirkungsprodukt von Zinkverbindungen der Alkoholradicale auf Aldehyde mit Wasser zersetzt. (Georg Wagner, Ann. 181, pag. 261.)

Phase I
$$CH_{3}COH + Zn(C_{2}H_{5})_{2} = CH_{3}CH$$
Aldehyd Zinkäthyl. $C_{2}H_{5}$

Phase II
$$CH_3CH_5 + 2H_2O = CH_3CH_5 + Zn(OH)_2 + C_2H_6$$

 C_2H_5 Sec. Butylalkohol.

c) Wenn man Jodide der Formel C_nH_{2n+1}J mit Ameisensäureäther zusammen auf Zink einwirken lässt und das Produkt mit Wasser zersetzt. (Georg Wagner u. Alex. Saytzeff, Ber. 6, pag. 1542.)

Phase I
$$HCO \cdot OC_2H_5 + Zn(C_2H_3)_2 = CH(C_2H_5)(OZnC_2H_5) \cdot (OC_2H_5)$$

Ameisensäureäther Zinkäthyl.

Phase II
$$HC(C_2H_5)(OZ_1C_2H_5)(OC_2H_5)+Z_1(C_2H_5)_2=HC(C_2H_5)_2(OZ_1C_2H_5)$$

+ $Z_1(C_2H_5)(OC_2H_5)$

Phase III
$$HC(C_2H_5)_2(OZnC_2H_5) + 2H_2O = HC(C_2H_5)_2OH + Zn(OH)_2 + C_2H_6$$

Diäthylcarbinol.

Wenn man anstatt eines Jodids zwei verschiedene mit Ameisenäther und Zmk in Reaction bringt, so erhält man secundäre Alkohole, welche die Radicale leider Jodide enthalten. So entsteht z. B. bei Anwendung von Methyljodid, CH_3J , und Aethyljodid, C_2H_5J , Aethylmethylcarbinol, CH_3 CHOH.

Tertiäre Alkohole erhält man bei der Einwirkung von 2 Mol. der Zink-

^{*)} Bei dieser Reaction bilden sich neben den secundären Alkoholen Pinakone, z. B. $2CH_3$ (*) $CH_3 + 2H = C_6H_{14}O_2$. Ein ähnlicher Verlauf der Reduction ist auch neben dem normalen en den Aldehyden, namentlich gewissen aromatischen, beobachtet (s. den Art Pinakone),

verbindungen der Alkoholradicale $Zn(C_nH_{2n+1})_2$ auf 1 Mol. der Fettsäurechlorid $C_nH_{2n+1}COCl$ und Zersetzen des Produktes mit Wasser. (Butlerow, Zeitschl 1864, pag. 385, 702.)

Phase I $CH_3COCl + Zn(CH_3)_2 = CH_3C(CH_3)(OZnCH_3)Cl$ Acetylchlorid Zinkmethyl.

Phase II $CH_3C(CH_3)(OZnCH_3)Cl + Zn(CH_3)_3 = CH_3C(CH_3)(OZnCH_3)CH_4 + Zn(CH_3)Cl$,

Phase III $CH_3C(CH_3)(OZnCH_3)CH_3 + 2H_2O = (CH_3)_3C(OH) + Zn(OH)_2 + CH$ Trimethylcarbinol.

Lässt man zwei verschiedene Zinkverbindungen auf ein Säurechlorid en wirken, so können tertiäre Alkohole erhalten werden, welche die Alkoholradical beider Zinkverbindungen enthalten. Es bildet sich z. B. bei Anwendung vo Butyrylchlorid, C_3H_7COCl , Zinkmethyl und Zinkäthyl Methyläthylpropylcarbind $CH_3 \setminus C_2H_5$ —COH.

Wenn man die zinkorganischen Verbindungen mit gechlorten Säurechloride in Reaction treten lässt und das Produkt mit Wasser zersetzt, so können tertia Alkohole entstehen, bei denen auch das im Radical der Säure befindliche Chk durch das Alkoholradical der Zinkverbindungen ersetzt erscheint. So entste z. B. aus Dichloracetylchlortir, CHCl₂COCl, und Zinkmethyl Dimethylisopropy carbinol, CH₃ CHC(OH)(CH₃)₂, aus Trichloracetylchlorid, CCl₃COCl, un Zinkmethyl ein tertiärer Heptylalkohol von der Formel

Säurebromide verhalten sich wie die Chloride. So entsteht z. B. aus 2-Brot propionylbromid, CH₃CHBrCOBr, und Zinkmetyl Dimethylisopropylcarbind

Doch verdient bemerkt zu werden, dass bei der Einwirkung von Zinkmeth auf Monochloracetylchlorid, CH₂ClCOCl, sowie auf Bromacethylbromid, CH₃COBr, Methylisopropylcarbinol, CH₃—CH—CH(OH), also ein secundar

Alkohol entsteht: ein solcher scheint auch bei der Einwirkung von Zinkäthyl a genanntes Bromid gebildet zu werden. Bei diesen Prozessen finden also mil kulare Umlagerungn statt.

Physikalische Eigenschaften. Von den Alkoholen, welche sich von einen der dem selben Kohlenwasserstoff ableiten, besitzen stets die primaren de höchsten, die secundären einen niedrigeren und die tertiären den niedrigste Siedepunkt. Unter den primären Alkoholen siedet der normale Alkohol, d derjenige am höchsten, welcher sich von dem normalen Kohlenwasserstoff alleitet. Die Löslichkeit der Alkohole in Wasser nimmt mit steigendem Atomat wicht ab, die tertiären lösen sich unter den Isomeren am leichtesten.

Diagnose der Alkohole. Um durch eine charakteristische Farbenreacht zu erkennen, ob ein bestimmter gesättigter Alkohol der Fettreihe zur Klasse de primären, secundären oder tertiären Alkohole gehört, stellt man das demselbe

entsprechende Jodür, $C_nH_{2n+1}J$, dar und aus diesem durch Destillation mit trocknem salpetrigsaurem Silber, das man mit dem gleichen Volumen Sandes innig verrieben hat, die entsprechende Nitroverbindung $C_nH_{2n+1}NO_2$ (s. Nitroverbindungen der Kohlenwasserstoffe).

Man versetzt das Destillat mit einer Auflösung von salpetrigsaurem Kali in concentrirter Kalilauge und dann mit einigen Tropfen verdünnter Schweselsäure. Tritt Rothfärbung ein, so hat man einen primären Alkohol vor sich, tritt Blaufärbung ein oder färben sich namentlich einige Tropfen Chloroform, mit denen man die Flüssigkeit durchschüttelt, blau, so liegt ein secundärer Alkohol vor. während das Ausbleiben einer Farbenänderung auf einen tertiären Alkohol hindeutet. Im ersteren Falle bilden sich Nitrolsäuren, C_nH_{2n+1}C(NOH)·NO₂, deren Alkaliensalze in Lösung roth gefärbt sind, im zweiten Pseudonitrole, $\binom{C_1}{C_2} H_{2n+1} \subset (NO)(NO_2)$, welche zu einer blauen Flüssigkeit schmelzen und deren Chloroformlösung eine blaue Farbe besitzt. Die den tertiären Alkoholen entsprechenden Nitroverbindungen liefern weder Nitrolsäuren noch Pseudonitrole. Man verwendet für die Reactionen 0,3—1 Grm. Jodür. Sie sind nicht von unbegrenzter Anwendbarkeit. Diese schliesst bei den secundären Alkoholen mit dem Gliede C₅H₁₁OH ab; dagegen gelingen die Reactionen bei den primären Alkoholen der Fettreihe noch beim Octylalkohol, C₈H₁₇OH. Primäre Alkohole mit höherem Molekulargewicht sind nicht darauf hin untersucht. (V. MEYER u. LOCHER, Ber. 7, pag. 1510, Ann. 180, pag. 139.)

Ungesättigte, einatomige Alkohole der Fettreihe.

Auch die ungesättigten einatomigen Alkohole der Fettreihe theilt man in primäre, secundäre und tertiäre ein, insofern sie die Gruppen — CH_2OH , — CHOH oder = COH enthalten. Alkohole, bei welchen das Hydroxyl an ein Kohlenstoffatom angelagert ist, welches mit mehreren Affinitäten an ein anderes gebunden, sind nicht bekannt und wahrscheinlich auch nicht existenzfähig. Dagegen kennt man Aether solcher Alkohole (z. B. Aethylvinyläther, $C_2H_5OCH = CH_2$). Bei Versuchen, diese aus ihren Verbindungen zu isoliren, erhält man in Folge molekularer Umlagerungen Aldehyde oder Ketone (vergl. pag. 432).

In Betreff der Methoden, nach denen die wenigen bis jetzt bekannten hierher gehörigen primären und secundären Alkohole dargestellt worden sind, sei auf die die Alkohole speciell behandelnden Abschnitte verwiesen.

Tertiäre ungesättigte Fettalkohole erhält man, wenn man Jodallyl und Zink auf Ketone der Fettreihe oder auf die Aether der Säuren der Ameisensäurereihe — die Ameisensäure selbst ausgenommen — einwirken lässt, und das Einwirkungsprodukt mit Wasser zersetzt (A. SAYTZEFF, Ber. 9, pag. 33), z. B.

$$\begin{array}{c} CH_{8} & CH_{3} \\ CO + C_{3}H_{5}J + Zn = \overset{.}{C} \overset{.}{\underset{.}{C}} C_{3}H_{5} \\ CH_{3} & CH_{3} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CH_{3} & CH_{3} \\ CH_{3} & CH_{3} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CH_{3} & CH_{3} \\ \overset{.}{\underset{.}{C}} \overset{.}{\underset{.}{C}} C_{3}H_{5} + C_{1}J(OH) \\ \overset{.}{\underset{.}{C}} C_{3}H_{5} + H_{2}O = \overset{.}{\underset{.}{C}} \overset{.}{\underset{.}{C}} C_{3}H_{5} + Z_{1}J(OH) \\ \overset{.}{\underset{.}{C}} CH_{3} & CH_{3} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CH_{3} & CH_{3} \\ \overset{.}{\underset{.}{C}} CH_{3} & CH_{3} \\ & CH_{3} & CH_{3} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CH_{3} & CH_{3} \\ & CH_{3} & CH_{3} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CH_{3} & CH_{3} \\ & CH_{3} & CH_{3} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CH_{3} & CH_{3} \\ & CH_{3} & CH_{3} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CH_{3} & CH_{3} \\ & CH_{3} & CH_{3} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CH_{3} & CH_{3} \\ & CH_{3} & CH_{3} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CH_{3} & CH_{3} \\ & CH_{3} & CH_{3} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CH_{3} & CH_{3} \\ & CH_{3} & CH_{3} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CH_{3} & CH_{3} \\ & CH_{3} & CH_{3} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CH_{3} & CH_{3} \\ & CH_{3} & CH_{3} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CH_{3} & CH_{3} \\ & CH_{3} & CH_{3} \\ \end{array}$$

Phase I
$$\begin{array}{c} CH_3 & CH_3 \\ CO & + 2C_3H_5J + 2Zn = \overset{\downarrow}{C} \overset{\smile}{C}_3H_5 + C_2H_3OZnJ \\ OC_2H_5 & C_3H_5 \\ Essignather & Jodallyl & Zink. \\ CH_3 & CH_3 \\ C & OZnJ & C_3H_5 + ZnJ(OH) \\ C_3H_5 & C_3H_5 \\ Wasser & Diallylmethylcarbinol. \\ \end{array}$$

Als ungesättigte Verbindungen sind die ungesättigten Alkohole befähigt, sich miden Molekülen gewisser Körper direkt zu vereinigen. So nehmen sie z. B. an nach dem Grade ihrer Sättigung 2 oder 4 Atome Brom auf. Der Propargial kohol, welcher zwei dreifach mit einander verbundene Kohlenstoffatome enthält, ha ausserdem die Eigenschaft, mit ammoniakalischer Kupferchlorür- und Silberlosung wie das Acetylen, unter Bildung von Metallverbindungen zu reagiren.

Unterwirft man die ungesättigten Alkohole der Oxydation, so bilden die jenigen Kohlenstoffatome die hauptsächlichsten Angriffspunkte des Sauerstoffs welche in mehrfacher Bindung miteinander stehen. Es ist daher gelungen, durch Oxydation verschiedener ungesättigter Alkohole Oxysäuren zu erhalten. So liefer z. B. das Allyldimethyl-Carbinol, $(CH_3)_2C(OH)CH_2-CH=CH_2$, eine Oxy valeriansäure, $(CH_3)_2C(OH)CH_3COOH$, das Diallylmethylcarbinol, $CH_3C(OH_2-CH_2COOH_2)$, eine Methyloxyglutarsäure, $CH_3C(OH_2-CH_2COOH_2)$ in Uebrigen verhalten sich die ungesättigten Alkohole den gesättigten Alkoholen de Fettreihe durchaus analog.

Mehratomige Alkohole der Fettreihe.

Die mehratomigen oder mehrsäurigen Alkohole enthalten mehrere Hydroxyl gruppen (s. oben). Jede dieser Gruppen kann dieselben Umwandlungen erfahren wie die Hydroxylgruppe einatomiger Alkohole, und zwar im Allgemeinen auch durch dieselben Reagentien, welche diese Veränderungen der Hydroxylgrupp in einatomigen Alkoholen hervorzurusen vermögen. So bilden u. a. die mehr säurigen Alkohole wie die einsäurigen mit Säuren unter Wasseraustritt zusammen gesetzte Aether. Treten hierbei weniger Säureradicale ein, als der Alkohol Hydro xylgruppen besitzt, so bilden sich Verbindungen, welche, wie der Monoessigsaure äthylenäther, C₂H₄(OH)OC₂H₃O, noch den Charakter von Alkoholen bewahren Wird ein Theil der Hydroxylgruppen mehratomiger Alkohole durch Halogen atome ersetzt, so entstehen Chlor-Brom oder Jodhydrine, Körper, welche mas als Substitutionsprodukte von Alkoholen niedrigerer Atomigkeit betrachten kann; werden alle Hydroxylgruppen durch Halogene vertreten, so bilden sich Verbindungen, welche als Substitutionsprodukte von Kohlenwasserstoffen aufzufassen So bildet z. B. der Aethylenalkohol, C2H4 (OH)2, bei der Einwirkung von Salzsäure Aethylenchlorhydrin, C2H4Cl(OH), d. i. Monochloräthylalkohol; werden beide Hydroxyle durch Chlor ersetzt, so entsteht Aethylenchlorur oder Dichlorathan, C.H.Cl.

Mehratomige Alkohole, welche mehr als eine Hydroxylgruppe an ein und dasselbe Kohlenstoffatom gebunden enthalten, sind im freien Zustande nicht bekannt. Jedoch kennt man Derivate solcher Alkohole. Zu dieser Art von Verbindungen ist z. B. der Essigsäureäthylidenäther, CH₃CH(OC₂H₂O)₂, der Orther

ameisensäureäther, $CH(OC_2H_5)_3$, der Orthokohlensäureäther, $C(OC_2H_5)_4$ zu rechnen. Diese Alkohole spalten, wenn man sie aus solchen Derivaten in Freiheit zu setzen versucht, sofort bei ihrer Entstehung Wasser ab und gehen je nach ihrer Zusammensetzung in Aldehyde, Ketone oder Säuren über. So erhält man aus der ersten der oben genannten Verbindungen Aldehyd, aus der zweiten Ameisensäure, aus der dritten Kohlensäure, resp. deren Anhydrid.

Das Glycerin war der erste Körper, welcher als in die Klasse der mehratomigen Alkohole gehörig erkannt wurde (BERTHELOT, Ann. chim. phys. [3], 41, pag. 216; Ann. 88, pag. 304; 92, pag. 301). Wurtz (Compt. rend. 43, pag. 199; Ann. 100, pag. 110) gebührt das Verdienst, den ersten mehratomigen Alkohol (Aethylenalkohol) synthetisch dargestellt zu haben.

Nur von zweiatomigen Alkoholen kennt man eine grössere Anzahl. Dieselben sind fast ausnahmslos aus den Dihalogensubstitutionsprodukten der Kohlenwasserstoffe dargestellt worden, indem man dieselben entweder durch Erhitzen mit essigsaurem Silber oder essigsaurem Kalium zunächst in das Diacetat des zweisäurigen Alkohols überführte und dieses verseifte (Wurtz a. a. O.) oder indem man die Halogenverbindung durch Erhitzen mit Wasser zersetzte, dessen Wirkung man in einzelnen Fällen vortheilhaft durch Bleioxyd, Silberoxyd oder kohlensaures Kali unterstützt hat. Sie stellen hochsiedende, süss schmeckende Körper dar, welche in Wasser und Alkohol leicht, in Aether schwerer löslich sind.

Man kann sie eintheilen in: diprimäre, primär-secundäre, primär-tertiäre, disecundäre, secundär-tertiäre und ditertiäre. Diese Eintheilung ist nach den obigen Auseinandersetzungen über die einatomigen Alkohole ohne Weiteres verständlich. Es ist anzunehmen, dass die hydroxylhaltigen Reste der zweiatomigen Alkohole sich den analog constituirten Resten der einatomigen bei der Oxydation auch analog verhalten werden, so dass man z. B. erwarten kann, vom diprimären Aethylenalkohol folgende Oxydationsstufen zu erhalten:

CH₂OH COH COOH COOH COOH
CH₂OH CH₂OH COH COOH
CH₂OH CH₂OH COH COOH
Aethylenalkohol Glycolsäurealdehyd Glycolsäure Glyoxal Glyoxalsäure Oxalsäure

Diese Produkte sind in der That mit Ausnahme des Glycolsäurealdehydes und des Glyoxals bei der Oxydation des Aethylenalkohols mit verdünnter Salpetersäure erhalten worden. Doch ist es bis jetzt nur in sehr wenigen Fällen gelungen, die ersten Oxydationsprodukte der zweiatomigen Alkohole zu isoliren. Diejenigen Alkohole, welche die Gruppe — CH₂OH enthalten, sind z. Th. durch vorsichtige Oxydation in Oxysauren übergeführt worden, welche die gleiche Zahl von Kohlenstoffatomen im Molekül enthalten, wie der oxydirte Alkohol. Alle anderen zweisäurigen Alkohole lieferten bei der Oxydation Carbonsäuren oder Acetone von niedrigerem Kohlenstoffgehalt. Die gleiche Umwandlung erleiden auch alle die Gruppe CH₂OH enthaltenden zweiatomigen Alkohole bei der Einwirkung von energischer oxydirenden Körpern.

Verliert ein zweiatomiger Alkohol ein Molekül Wasser und werden die Elemente des letzteren den Hydroxylgruppen entnommen —

$$C_nH_{2n}(OH)_2 - H_2O = C_nH_{2n}O -$$

so entstehen Oxyde, welche den Aethern — $(C_nH_{2n+1})_2O$ — einatomiger Alkohole entsprechen. Ebensowenig wie die Aether lassen sich solche Oxyde durch direkte Wasserentziehung aus den Alkoholen gewinnen. Eine allgemeine Darstellungsmethode derselben besteht in der Einwirkung von Kali auf die Chlorhydrine oder die Ester der letzteren, z. B.

$$C_2H_4Cl \cdot OH - HCl = C_2H_4O$$
 (s. Aether u. Ester)
Aethylenchlorbydrin Aethylenoxyd.

Denkt man sich, dass sich ein solcher Wasseraustritt auf zwei Moleküle des Alkohols erstreckt, z. B.

$$C_{2}H_{4OH} + C_{2}H_{4OH} - H_{2}O = C_{2}H_{4}(OH) - O - C_{2}H_{4}(OH),$$

oder treten aus 3 Molekülen eines zweisäurigen Alkohols 2 Mol. Wasser aus — $C_2H_4(OH)_2 + C_2H_4(OH)_2 + C_2H_4(OH)_2 - 2H_2O = C_2H_4(OH) - O - C_2H_4 - O - C_2H_4OH$

so entstehen offenbar ätherartige Verbindungen, welche noch den Charakter zweiatomiger Alkohole an sich tragen. In der That sind vom Aethylen Ikohol (s. pag. 65) derivirende Verbindungen, sogen. Polyäthylenalkohole isolirt worden, welche aus zwei, drei, vier, fünf und sechs Molekülen des Alkohols in der angedeuteten Weise entstanden sind. Man erhält sie bei der Einwirkung von Wasser oder Aethylenalkohol auf Aethylenoxyd, sowie bei der Einwirkung von Aethylenbromid oder Aethylenbromhydrin auf Aethylenalkohol. Auch bei anderen zweiatomigen Alkoholen sind analoge Reactionen beobachtet.

Entzieht man den zweiatomigen Alkoholen das Wasser direkt durch Erhitzen oder durch Einwirkung wasserentziehender Mittel, so bilden sich häung Aldehyde oder Ketone. Eine Hydroxylgruppe der zweiwerthigen Alkohole tritt mit einem direkt an Kohlenstoff gebundenen Wasserstoffatom aus; ist das letztere an dasselbe Kohlenstoffatom angelagert gewesen, mit welchem die zweite Hydroxylgruppe in Verbindung steht, so würde sich ein einatomiger Alkohol bilden müssen, dessen Hydroxylgruppe an einem Kohlenstoffatom haftet, das mit einem anderen in doppelter Bindung steht. Solche Alkohole sind aber in freiem Zustande nicht existenzfähig (s. pag. 429), sondern lagern sich im Moment des Entstehens, je nach ihrer Structur in Aldehyde oder Ketone um.

Beispiele:

$$\begin{array}{cccc} (CH_3)_2 = C & (CH_3)_2 = CH \\ CH_3 - C(OH) & lagert sich um in \\ & CH_3 - CO \end{array}$$

Methylisopropylketon.

Von ungesättigten zweisäurigen Alkoholen der Fettreihe sind nur zwei mit Sicherheit bekannt, das Crotonylen- und das Conylenglycol, von dreisäurigen Alkoholen kennt man bis jetzt ausser dem Glycerin ein Butenyl-, ein Amenylmd ein Hexenylglycerin und als zur Klasse der vieratomigen Alkohole gehörig den Erythrit. In Betreff derjenigen Alkohole der Fettreihe, welche mehr als vier Hydroxylgruppen enthalten, sei auf den Artikel Kohlehydrate verwiesen.

Alkohole der aromatischen Reihe.

Treten Hydroxylgruppen an die Stelle von Wasserstoffatomen aromatischer Kohlenwasserstoffe, so können sie entweder Wasserstoffatome des aromatischen Kerns oder solche der Seitenkette ersetzen (z. B. aus Toluol, $C_6H_5CH_3$ — Kresol, $C_6H_4(OH)CH_3$, Benzylalkohol, $C_6H_5CH_2OH$). Die Körper der ersteren Art zeigen ein in mancher Hinsicht von den Alkoholen abweichendes Verhalten. Man hat sie mit dem Namen Phenole (siehe den Art.) belegt und versteht unter aromatischen Alkoholen im engeren Sinne nur solche Körper, welche man sich aus den aromatischen Kohlenwasserstoffen durch Ersatz von Wasserstoffatomen der Seitenketten durch Hydroxyl entstanden denken kann. Diese Alkohole zeigen die allgemeinen Eigenschaften der aromatischen Körper, verhalten sich im Uebrigen aber den Alkoholen der Sumpfgasreihe vollständig analog. Nur eine kleine Anzahl ist bis jetzt bekannt; insoweit sie künstlich dargestellt sind, wurden sie fast ausnahmslos nach denselben Methoden gewonnen, welche zur Bildung von entsprechenden Alkoholen der Fettreihe führen.

Nomenclatur.

Man benennt die Alkohole allgemein nach dem Radical, welches sie enthalten, indem man dem Namen desselben das Wort »Alkohol« hinzufügt. So heisst z. B. der Körper CH_3OH Methylalkohol, der Körper $C_2H_4(OH)_2$ Aethylenalkohol. Die zweiatomigen Alkohole werden auch Glycole (z. B. $C_3H_4(OH)_2$ = Propylenglycol) und die dreiatomigen Glycerine genannt (z. B. $C_4H_7(OH)_3$ = Butenylglycerin). Für die einatomigen Alkohole hat ausserdem eine Bezeichnungsweise Eingang gefunden, welche von Kolbe vorgeschlagen wurde. Giebt man dem Methylalkohol, CH_3OH , den Namen Carbinol und denkt sich die übrigen Alkohole durch den Eintritt von Radicalen an die Stelle von Wasserstoffatomen der CH_3 -Gruppe entstanden, so kann man offenbar den Alkohol $CH_3 \cdot CH_2OH$ Methylcarbinol nennen, den Alkohol $CH_3 \cdot CH(OH) \cdot C_2H_5$ Methyläthylcarbinol, den Alkohol $(CH_3)_2 \cdot C(OH) \cdot C_2H_5$ Aethyldimethylcarbinol u. s. w.*) Im Uebrigen sei in Betreff der Nomenclatur auf die die einzelnen Alkohole speciell behandelnden Artikel verwiesen.

Insoweit Specielles über die Alkohole nicht an anderer Stelle dieses Werkes einen Platz gefunden hat, folgt es im Nachstehenden. Die zu behandelnden Alkohole sind nach der Anzahl der Kohlenstoffatome geordnet, welche sie im Molekül enthalten.

^{•)} Diese Art der Benennung gestattet offenbar, am Namen eines Alkohols zu erkennen, ob derselbe der Klasse der primären, der secundären oder der tertiären Alkohole angehört. Zugleich trlaubt die ihr zu Grunde liegende Anschauungsweise, sehr leicht die Anzahl der theoretisch möglichen isomeren Alkohole von einer bestimmten empirischen Formel aufzusinden.

Alkohole der Fettreihe.

Vinylalkohol, C_2H_4O . — Der Alkohol ist nicht bekannt und wahrscheinlich auch nicht darstellbar. Vinyläthyläther (1), $C_2H_3OC_2H_3$, entsteht bei der Behandlung von Chloracetal, $CH_2ClCH(OC_2H_5)_2$, mit Natrium bei 130—40°. Siedepunkt 35,5°, spec. Gew. 0,7625 bei 14,5° gegen Wasser von 17,5°. Farblose, leicht bewegliche Flüssigkeit, welche wenig in Wasser löslich ist. Der Aether vereinigt sich heftig mit 2 Atomen Chlor, resp. 2 Atomen Brom, während Jod ihn polymerisirt. Durch verdünnte Schwefelsäure wird er glatt in Aldehyd und Alkohol gespalten.

Monochlorvinyläthyläther, CH₂:CClOC₂H₃ (2), Siedepunkt 122–23°; Dichlorvinyläthyläther, CHCl:CClOC₂H₃ (3), Siedepunkt 128,2°; Trichlorvinyläthyläther, CCl₂:CClOC₂H₃ (4), Siedepunkt 154,8°. Perchlorvinyläther (C₂Cl₃)₂O (5) (Chloroxethose) entsteht bei der Behandlung von Perchloräther mit alkoholischem Schwefelkalium. Siedepunkt 210°; spec. Gew. 1,654 bei 21°. Angenchm ätherisch riechende Flüssigkeit, welche unter Aufnahme von 4 Atomen Chlor in Perchloräther, von 4 Atomen Brom in Hexachlortetrabromäther (bei 96° schmelzende Krystalle) übergeht. Trichlorvinylmethyläther. C₂Cl₃OCH₃ (6).

Allylenglycol, C₃H₄(OH)₂, ist nicht bekannt. Allylenoxyd, C₃H₄O (7), der dem Glycol entsprechende Aether, entsteht bei der Oxydation von Allylen mit Chromsäure in wässriger Lösung. Siedepunkt 62—63°. Löslich in Wasser, sehr beständig.

Crotylalkohol (Crotonylalkohol), C₄H₈O = CH₃CH:CHCH₂OH (8) bildet sich bei der Reduction von Crotonaldehyd und Trichlorbuttersäurealdehyd mit verdünnter Essigsäure und Eisenfeile neben Butylalkohol und Buttersäurealdehyd. Noch nicht ganz frei von Butylalkohol dargestellt. Mit ca. 10 g diese Alkohols verunreinigt, siedet er bei 117,5—120°. Verbindet sich direkt mit Brom zu Dibrom butylalkohol, C₄H₈Br₂O, einem nicht unzersetzt destillirbaren Oele, welches bei der Reduction mit Natriumamalgam wieder in Crotylalkohol zurückverwandelt wird. Mit Jodwasserstoff liefert der Alkohol neben Normalbutyljodür secundäres Butyljodür. — Monochlorcrotylalkohol, C₄H₇ClO, entsteht bei der Reduction von Trichlorbutylalkohol mit Zink und Salzsäure. Er siedet bei 158,3° (BAR. 742,5 Millim.), vermag 2 Atome Brom zu addiren und bildet einen bei 168—169° siedenden Essigester (Garzarolli-Thurnlackh, Ann. 213, pag. 375)

Isocrotylmethyläther (9), (CH₃)₂C:CHOCH₃, entsteht durch Einwirkung von Natriummethylat auf Isocrotylbromür, (CH₃)₂C:CHBr, (aus Isobutylenbromür und alkoholischer Kalilauge) bei 130—40°. Siedep. 70—74°. Mit einprocentiger Schweselsäure auf 140° erhitzt, liesert der Aether Isobutylaldehyd.

Isocrotyläthyläther (10), (CH₃)₂C:CHOC₂H₃, entsteht und verhält sich dem Methyläther analog. Siedep. 92—94°.

Isocrotylamin (11), C₄H₇NH₂, ist in dem Gemenge von Aminbasen enthalten, welche bei der Einwirkung von Isobutylenbromid auf alkoholisches Ammoniak entstehen. Siedep. 75—80°. Bildet ein in gelben Schuppen krystallisirendes Platindoppelsalz, (C₄H₂N·HCl)₂PtCl₄.

Crotonylenglycol (13) (Butinglycol), $C_4H_8O_3=C_4H_6$ (OH)₂, entsteht bet der Destillation von Erythrit mit dem fünffachen Gewicht conc. Ameisensäure. Es geht das Formin des Glycols über, während Kohlensäure und ein Kohlenwasserstoff C_4H_6 entweicht. Das Glycol bildet eine dickliche Flüssigkeit. Siede

punkt 199—200°. In Wasser löslich. Verbindet sich direkt mit Brom. Das Diacetat siedet bei 202—203°, das Monoformin gegen 190°.

Butenylglycerin (12), C₄H₁₀O₃ = CH₃CH(OH)CH(OH)CH₂OH, bildet sich aus dem Bibrombutylalkohol beim Kochen mit Wasser.

Man sättigt den bei 1170 siedenden Antheil des Reductionsproduktes von Crotonaldehyd (5. Crotylalkohol) mit Brom und kocht mit viel Wasser am Rückflusskühler. Hierauf wird der beigemengte Butylalkohol durch Destillation mit den Wasserdämpfen entfernt und der Rückstand mit Bleioxyd gesättigt. Nach Entfernung des Brombleis durch Filtration dampft man auf dem Wasserbade ab und entzieht dem Rückstand durch absoluten Alkohol das Butenylglycerin.

Sehr dicke Flüssigkeit von rein süssem Geschmack, welche bei 27 Millim. Druck bei 172—175° siedet. — Mit rauchender Jodwasserstoffsäure liefert es secundäres Butyljodür, mit Jod und Phosphor Crotonyljodür (Siedep. 131—133°), beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid auf 150° Butenylglycerintriacetin, C₄H₇(C₂H₃O₂)₃. Das letztere bildet eine dickliche, mit Wasser nicht mischbare Flüssigkeit vom Siedep. 153—155° bei 27 Millim., 261,8° (cor.) bei 740,2 Millim.

Erythrit (Erythromannit, Phycit, Erythroglucin, Pseudoorcin), $C_4H_{10}O_4 = CH_3(OH)CH(OH)CH(OH)CH_2OH$, von Stenhouse (14) entdeckt, ist ein Zersetzungsprodukt des Erythrins (zweifach-Orsellinsäure-Erythritäther) und des Beta-Erythrins (Orsellinsäure-Everninsäure-Erythritäther), welche in verschiedenen Flechten, Roccella tinctoria, Roccella fruciformis etc. vorkommen. Diese Aether werden den Flechten durch Kalkmilch entzogen. Beim Behandeln mit Basen, mit Wasser oder Alkohol gehen dieselben zunächst in Pikroerythrin (einfach-Orsellinsäure-Erythritäther), resp. Beta-Pikroerythrin (Everninsäure-Erythritäther) über. Bei fortgesetztem Kochen mit Alkalien zerfällt das Pikroerythrin in Erythrit, Orcin und Kohlensäure, das Beta-Pikroerythrin in Erythrit, Beta-Orcin und Kohlensäure. Auch in einer Alge. (Protococcus vulgaris) ist Erythrit aufgefunden.

Darstellung (77). Man extrahirt die Flechten kalt mit verdünnter Kalkmilch unter Luftabschluss. Die schnell abgegossene Flüssigkeit wird mit Salzsäure versetzt, der gallertartige Niederschlag sorgfältig ausgewaschen und mehrere Stunden lang mit Kalkhydrat gekocht. Aus der durch Filtration vom Calciumcarbonat befreiten Flüssigkeit, welche neben Erythrit Orcin enthält, entfernt man den Kalk durch Einleiten von Kohlensäure und Filtration. Man dampft hierauf zum Syrup ein, mischt mit Sand und behandelt zur Entfernung des Orcins mit Aether. Der wässrige Auszug des Sandes enthält jetzt den Erythrit, welcher aus der concentrirten Lösung mit Alkohol gefällt, mit kaltem Alkohol gewaschen und aus heisser mit Thierkohle behandelter wässriger Lösung krystallisirt wird.

Der Erythrit bildet grosse, wasserhelle, quadratische Krystalle, welche leicht in Wasser, wenig in kaltem Alkohol, nicht in Aether löslich sind. Er schmeckt süss, schmilzt bei 120° und verflüchtigt sich bei höherer Temperatur theilweise unzersetzt. Spec. Gew. = 1,450. Er ist optisch inactiv und gährt nicht mit Hefe. Bei der Spaltpilzgährung in Gegenwart von kohlensaurem Kalk liefert der Erythrit Bernsteinsäure und Buttersäure neben etwas Essigsäure und Capronsäure (Fitz, Ber. 11, pag. 1890) oder Buttersäure und Essigsäure neben etwas Ameisensäure und Bernsteinsäure (Fitz, Ber. 12, pag. 475). Durch Kochen mit verdünnter Salpetersäure liefert er Oxalsäure, bei der Oxydation in wässriger Lösung durch Sauerstoff in Gegenwart von Platinmohr Erythritsäure oder Erythroglucinsäure (C₄H₈O₅) (DE Luynes, Jahresber. 1863, pag. 503; Sell, das. 1865, pag. 507). Diese entsteht auch bei der Oxydation des Erythrits mit rauchender Salpetersäure in wässriger Lösung (Lamparter, Jahresber. 1865, pag. 590), während beim Behandeln desselben mit verdünnter Salpetersäure bei 25—30° Weinsäure gebildet

wird (Przybytek, Ber. 14, pag. 1202). Durch Schmelzen mit Kali entsteht Oxalsäure und Essigsäure, bei der Reduction mit Jodwasserstoff secundäres Butyljodid (17). Erythrit reducirt Fehling'sche Lösung nicht und giebt mit Kalk eine Verbindung, welche durch Alkohol fällbar ist. Beim Erhitzen mit organischen Säuren bildet er Ester; von conc. Ameisensäure wird er zu Crotonylenglycol reducirt (13). —

Beim Erwärmen von 1 Th. Erythrit mit 20—30 Th. conc. Schwefelsäure auf 60—70° bildet sich die drei basische Erythritsch wefelsäure (15), $C_8H_{11}O_5(SO_3H)_3$. — $(C_8H_{11}S_3O_{14})_2C_2$, $+6H_2O$: zerfliessliches Pulver; $(C_8H_{11}S_3O_{14})_2Ba_3+6H_3O$: harte Masse, leicht in Wasser löslich; $(C_8H_{11}S_3O_{14})_2Pb_3+12H_9O$: in Wasser leicht löslich. — Durch Einwirkung von Sulfuryloxychlorid (SO_3HCl) auf Erythrit bei 0° entsteht Erythrittetrasch wefelsäure (16. $C_4H_6(SO_4H)_4$: zerfliessliche kleine Prismen, beim Digeriren mit Wasser in Erythrit und Schwefelsäure zerfallend. $C_4H_6S_4O_{16}K_4+4H_9O$ bildet sechsseitige, in warmem Wasser leicht lösliche in kaltem fast unlösliche Tafeln; $C_4H_6S_4O_{16}Ba_2+4H_9O$ ist krystallinisch und in Wasser unlöslich. —

Durch Lösen des Erythrits in kalt gehaltener, rauchender Salpetersäure unter Zusatz von Schwefelsäure bildet sich der Salpetersäure-Erythritäther (Nitroerythrit), C₄H₆O₄(NO₂)₄. Grosse Blätter, löslich in Alkohol, unlöslich in kaltem Wasser. Schmelzp. 61°. Detonirt durch den Schlag. — Beim Erhitzen des Erythrits mit conc. Salzsäure (am besten verwendet man bei 0° gesättigte Salzsäure und erwärmt auf 120-130°; PRZYBYTEK, Ber. 14, pag. 2072) bildet sich ein Dichlorhydrin, C₄H₆(OH)₉Cl₉ (Schmelzp. 124-125°, in Wasser, Alkohol und Aether löslich), welches, mit rauchender Salpetersäure und conc. Schwefelsäure behandelt, in den in Nadeln krystallisirenden, bei 60° schmelzenden Körper C4H6(ONO2)2Cl2 übergeht. In entsprechender Weise erlält man das Dibromhydrin des Erythrits (Schmelzp. 130°, in Wasser nicht löslich) und den Salpetersäureäther des Dibromhydrins (Schmelzp. 75°, Nadeln, löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser). Mit Phosphorchlorid liefert Erythrit Crotonylentetrachlorid, C₄H₆Cl₄, welches in Prismen krystallisirt und bei 73° schmilzt. (DE LUYNFS, Ann. chim. phys. [4] 2, pag. 385; Champion, Zeitschr. f. Ch. 1871, pag. 348; HENNINGER, Bull. 34, pag. 19.)

Methylallylcarbinol, C₅H₁₀O. Aus Acetaldehyd, Allyljodür und Zink (G. Wagner, Ber. 14, pag. 2557). Ein Alkohol von der Formel C₂H₁₀O wird auch beim Behandeln von Acrolëin mit Zinkäthyl erhalten (Ders., Ber. 10, pag. 714

Valerylenhydrat (24), C₃H₁₀O. Valerylen, C₃H₈, vereinigt sich mit 2 Mol. Bromwasserstoffsäure zu C₃H₈. (HBr)₂, einem Dibromhydrat, welches. 8 Stunden in ätherischer Lösung mit Silberacetat behandelt, ein bei 205° siedendes Diacetat und ein gegen 153° siedendes Monoacetat, C₃H₉(C₂H₃O₂), liefert. Aus letzterem entsteht durch Einwirkung gepulverten Kalis das Valerylenhydrat, eine aromatisch riechende, bei 115—120° siedende Flüssigkeit, welche in Wasser unlöslich ist und mit Natrium unter Wasserstoffentwicklung eine feste Verbindung bildet.

Aethylvaleryläther (25), C₃H₉OC₂H₈. Ein solcher bildet sich bei der Einwirkung von Bromamylen, C₃H₉Br, auf conc. alkoholische Kalilauge. Siedepunkt 111—114°. Schwefelsäure wirkt unter Bildung von Methyläthylacetataldehyd auf den Körper ein.

Ein gebromter Valeryläthyläther (26), C.H.BrOC.H., entsteht aus Bromamylenbromid, C.H.Br., durch Zersetzung mit alkoholischem Kali. Siedepunkt 177—180°, spec. Gew. 1,23 bei 19°. Addirt direkt 2 Atome Brom und liefert, mit alkoholischem Kali auf 160° erhitzt, eine Verbindung C.H.OC.H., den Pentinyläthyläther (Siedep. 125—130°).

Amenylglycerin (76), $C_5H_{12}O_3$. Aus Bromamylenbromid, $C_5H_9Br_2$, entsteht bei der Einwirkung von essigsaurem Silber das Diacetat des Bromamylenglycols, welches beim Verseisen mit gepulvertem Kali gebromtes Glycol liesert. Dieses, in ätherischer Lösung mit Kalihydrat in einer zugeschmolzenen Röhre im Wasserbade erhitzt, geht langsam in Amenylglycerin, eine dicke, farblose, in Wasser lösliche, süss schmeckende Flüssigkeit, über.

Butallylmethylcarbinol (19) (Diallylhydrat (22), Crotonylmethylcarbinol), C₆H₁₂O=CH₃CH(OH)CH₂CH₂CH:CH₂. Dieser Körper entsteht aus dem Diallyl-mono- oder dijodhydrat (aus Diallyl und Jodwasserstoff) bei der Einwirkung von Silberoxyd neben dem bei 180° siedenden Diallyläther, (C₆H₁₁)₂O, sowie bei der Zersetzung des entsprechenden Acetats mit Kali. Leichter (27) erhält man das Carbinol, wenn man Allylaceton, CH₃COCH₂CH₂CH:CH₂, in ätherischer, mit Wasser unterschichteter Lösung mit Natrium behandelt. Siedep. 138—139° (cor.), spec. Gew. 0,842 bei 16,2° gegen Wasser von 17,5°. In Wasser wenig löslich. Vereinigt sich direkt mit Brom zu einem unbeständigen Dibromid und geht beim Erwärmen mit überschüssigem Essigsäureanhydrid in einen bei 157—158° siedenden Essigester über (Markownikow u. Kablukow, Ber. 14, pag. 1711).

Dimethylallylcarbinol (18), $C_6H_{12}O = CH_2:CHCH_2C(CH_3)_2OH$, stellt man dar, indem man unter Lustabschluss ein Gemenge von 1 Mol. Aceton und 1 Mol. Jodallyl sehr langsam auf einen grossen Ueberschuss gut getrockneten, granulirten Zinks tropsen lässt, das sich in einer mit Eis gekühlten Retorte befindet.

Man versetzt dann mit Wasser und destillirt. Das Carbinol geht mit den Wasserdämpfen uber. Es wird durch Pottasche abgeschieden, durch geschmolzenes Kaliumcarbonat und dann über Baryt getrocknet und rectificirt.

Das Allyldimethylcarbinol ist ein dickflüssiges Liquidum von angenehmem, an Campher erinnerndem Geruch. Es siedet bei $119,5^{\circ}$ (cor.). In Wasser wenig löslich; bildet ein Hydrat ($C_6H_{12}O+H_2O$), welches bei $116-117^{\circ}$ siedet. Spec. Gew. 0.8438 bei 0° , 0.8307 bei 18° , bezogen auf Wasser von 0° . Mit Essigsäureanhydrid auf 150° erhitzt, liefert der Alkohol einen bei $137,5^{\circ}$ (cor.) siedenden Essigäther, $C_6H_{11}O\cdot C_2H_3O$, vom spec. Gew. 0.8855 bei $18,5^{\circ}$, 0.9007 bei 0° (bezogen auf Wasser von 0°). Mit der berechneten Menge Brom in ätherischer Lösung behandelt, liefert sowohl dieser Aether, als auch der Alkohol selbst ein Dibromadditionsprodukt. Lässt man Phosphorsuperchlorid auf das Carbinol einwirken, so bildet sich ein Chloranhydrid, $C_6H_{11}Cl$, welches unter geringer Zersetzung bei $109-114^{\circ}$ siedet und mit Kalilauge behandelt in einen bei 80° siedenden Kohlenwasserstoff, C_6H_{10} , übergeht. Bei vorsichtiger Oxydation mit chromsaurem Kali und Schwefelsäure oder Kaliumpermanganatlösung (Schirokoff, Journ. f. pr. Ch. 23, pag. 196) entsteht aus Allyldimethylcarbinol neben anderen Produkten eine Oxyvaleriansäure:

 $(CH_3)_2 C(OH) CH_3 CH: CH_2 + 4O = (CH_3)_2 C(OH) CH_2 COOH + HCOOH$ Oxyvaleriansäure.

Bei energischer Oxydation entsteht Aceton, Essigsäure und Kohlensäure.

Mit dem eben beschriebenen Carbinol ist wahrscheinlich ein von Pawlowsky (Ber. 5, pag. 331) beschriebenes Allyldimethylcarbinol isomer, welches er durch Einwirkung von Zinkmethyl auf Crotonylchlorür (aus fester Crotonsäure) erhalten hat. Es ist ein dickes, bei 110-115° siedendes Oel, welches Natrium unter Wasserstoffentwicklung löst und sich energisch mit Brom verbindet.

Hexylenglycol (Caproylenglycol) (20), C₆H₁₄O₉ = CH₂CH(OH)CH

(OH)CH₂CH₂CH₃, wird aus dem entsprechenden Hexylenbromid (Hexylen aus Mannit, resp. secundärem Hexyljodür) gewonnen, indem man daraus durch Einwirkung von essigsaurem Silber den Essigäther (Siedepunkt 215—220°, spec. Gew. 1,014 bei 0°) darstellt und denselben mit gepulvertem Aetzkali verseift, oder indem man genanntes Bromid mit kohlensaurem Kali zersetzt (21).

20 Grm. Bromür, 11,5 Grm. Kaliumcarbonat und 140 Grm. Wasser werden am Rückstuskühler unter allmählichem Zusatz von einigen Cubikcentimetern verdünnter Kalilauge gekocht, bis das Bromür gelöst ist. Sodann wird zur Binduug des freien Kalis Kohlensäure eingeleitet, mit Pottasche gesättigt und mit Aether ausgeschüttelt. Man erhält 2,5 Grm. Glycol.

Das Hexylenglycol ist eine dicke Flüssigkeit, welche bei ca. 207° siedet und bei 0° ein spec. Gew. von 0,9669 hat. Es ist in Wasser löslich, wird von Jod wasserstoffsäure zu secundärem Hexyljodid reducirt und von Chromsäure zu Normalbuttersäure, Essigsäure und Kohlensäure oxydirt. Salzsäure verwandelt das Glycol in Hexylenchlorhydrin, $C_6H_{12}(OH)Cl$, welches mit Kali behandelt in Hexylenoxyd, $C_6H_{12}O$, eine angenehm ätherisch riechende Flüssigkeit vom Siedepunkt 115° übergeht.

Diallyldihydrat (22) (Hexylenpseudoglycol), $C_6H_{14}O_2 = CH_3CH$ (OH)CH₂CH₂CH(OH)CH₃. Essigsaures Silber wirkt auf Diallyldijodhydrat (aus Diallyl und Jodwasserstoff) unter Bildung von Diallyldiacetat (Siedepunkt 225–230°, spec. Gew. 1,009 bei 0°) neben Diallyl und Diallylacetat ein. Das Diacetat, mit Kali verseift, liefert das bei 212–215° siedende Dihydrat. Spec. Gew. = 0,9638 bei 0°. Löslich in Wasser. Das Oxyd, $C_6H_{10}O$, entsteht neben Diallylmonohydrat beim Behandeln von Diallyldijodhydrat mit Silberoxyd, sowie durch Einwirkung von conc. Schwefelsäure auf Diallyl in Ligroinlösung (23). Es siedet bei 93°, hat das spec. Gew. 0,8367 bei 0°, ist in Wasser schwer löslich wird von Chromsäure zu Kohlensäure und Essigsäure oxydirt, von rauchender Jodwasserstoffsäure bei 100° zu secundärem Hexyljodid reducirt.

Hexenylglycerin (27), C₆H₁₄O₃=CH₂(OH)CH(OH)CH₂CH₂CH(OH)CH₃.

Der Essigester des Butallymethylcarbinols (s. oben) wird mit Eisessig verdünnt, unter Abkühlung Brom bis zur Färbung und etwas Essigsäureanhydrid zugesetzt und die so erhaltene Lösung des Bibromadditionsproduktes mit einem Ueberschuss von essigs. Silber im geschlossener Gefäss auf 120° erwärmt, bis alles Halogen an Silber gebunden ist. Nach dem Filtriren wud die Essigsäure durch Destillation und Waschen mit Soda entfernt, das Triacetin durch Destillation unter vermindertem Druck gereinigt und mit einem Ueberschuss von Wasser und Bleioxyd bezur Lösung am Rückflusskühler gekocht. Man entfernt das Blei durch Schwefelwasserstoff, crwärmt längere Zeit auf dem Wasserbade und trocknet schliesslich das erhaltene Glycenn m Vacuum über Schwefelsäure.

Das Hexenylglycerin siedet unter einem Drucke von 10 Millim. bei 181°, w sehr dickstüssig, unlöslich in Aether, aber löslich in Aether-Alkohol und bestut einen bittersüssen Geschmack. Beim Erwärmen mit starker Jodwasserstoffsaum wird ein Hexylen erhalten. Das Triacetin, $C_6H_{11}(C_9H_3O_2)_3$, siedet bei 280—285° (MARKOWNIKOW u. KABLUKOW, Ber. 14, pag. 1711).

Diallylcarbinol (28), $C_7H_{19}O = (CH_9:CHCH_9)_9CHOH$.

Darstellung: Man lässt ein Gemisch von 1 Mol. Ameisensäureäthyläther mit 2 Mol. Jodallyl sehr langsam auf stark überschüssiges Zink fliessen, welches sich in einem mit Fis gekühlten Gefäss befindet. Das Gemisch bleibt 12 Stunden in Eis stehen. Hierauf rührt man um und setzt Wasser zu. Mit den Wasserdämpfen geht das Carbinol neben Diallyl als Oel über. Es wird nach dem Trocknen mit geschmolzener Pottasche fractionirt.

Siedepunkt 151° (cor.). Spec. Gew. 0,8758 bei 0°, 0,8644 bei 12°, 0,8478 bei 32°, bezogen auf Wasser von 0°. Mit Alkohol und Aether mischt sich das

Carbinol in jedem Verhältniss, in Wasser ist es fast unlöslich, nimmt jedoch eine kleine Menge desselben auf und hält sie hartnäckig fest. Es verbindet sich direkt mit 4 Atomen Brom zu einem nicht unzerzetzt siedenden Bromid. Der bei 169,5° (cor.) siedende Essigäther, $C_7H_{11}(C_2H_3O_2)$, des Carbinols hat das spec. Gew. 0,9167 bei 0°, 0,8997 bei 17,5° (bez. auf Wasser von 0°) und verbindet sich ebenfalls mit 4 Atomen Brom. Dieses Tetrabromid liefert, wenn man essigsaures Silber auf dasselbe einwirken lässt, den Essigäther eines 5 atomigen Alkohols, $C_7H_{11}(C_2H_3O_2)_5$, eine dicke, syrupartige Flüssigkeit, welche bei der Verseifung ein Produkt von der Formel $C_7H_{14}O_4$ ergab. Behandelt man das Diallylcarbinol mit Phosphorsuperchlorid, so erhält man ein gegen 144° siedendes Chloranhydrid, $C_7H_{11}Cl$, welches durch Einwirkung von alkoholischer Kalilauge in den Kohlenwasserstoff C_7H_{10} übergeführt werden kann. Von Chromsäure wird das Carbinol zu Ameisensäure und Kohlensäure oxydirt.

Den Methyl· und den Aethyläther (29) des Diallylcarbinols erhält man durch Einwirkung von Jodmethyl und Jodäthyl auf die Natriumverbindung desselben. Der Methyläther, C₇H₁₁OCH₃, siedet bei 135—136°, hat das spec. Gew. 0,8258 bei 0°, 0,8096 bei 20° (auf Wasser von 0° bezogen) und liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat β-Methoxyglutarsäure, CH₃(COOH)·CH(OCH₃)·CH₂(COOH). Der Aethyläther, C₇H₁₁OC₂H₅, siedet bei 143—144° und hat das spec. Gew. 0,8218 bei 0°, 0,8023 bei 20°. Bei der Oxydation mit Chromsäure liefern beide Aether fast ausschliesslich Kohlensäure.

Allyldiäthylcarbinol (30), $C_8H_{16}O = CH_2: CHCH_2C(OH)(C_2H_5)_2$, wird wie das Allyldimethylcarbinol aus Diäthylketon durch Einwirkung von Jodallyl und Zink dargestellt. Siedep. 156°, spec. Gew. 0,8891 bei 0°, 0,8711 bei 20° (bez. auf Wasser von 0°). Das Carbinol verbindet sich mit Brom und liefert bei der Oxydation mit chromsaurem Kali und Schwefelsäure Diäthylketon, Essigsäure und Propionsäure, bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat u. a. β -Diäthyläthylenmilchsäure, $(C_2H_5)_2 \cdot C(OH) \cdot CH_2COOH$ (31) (Journ. f. pr. Ch. 23, pag. 196).

Allylmethylpropylcarbinol (32), C₈H₁₆O=CH₂:CHCH₂C(OH)(CH₃)·CH₂CH₂CH₃, wird wie der vorhergehende Körper aus Methylpropylketon dargestellt. Siedep. 159—160°, spec. Gew. 0,8486 bei 0°, 0,8345 bei 20° (gegen Wasser von 0°). Verhält sich bei der Oxydation dem Allyldiäthylcarbinol analog.

Diallylmethylcarbinol (33), $C_8H_{14}O = (CH_2: CHCH_2)_2 C(OH)CH_3$, stellt man wie das Diallylcarbinol aus Jodallyl, Essigsäureäthyläther und Zink dar.

Das Gemisch bleibt 24 Stunden bei gewöhnlicher Temperatur stehen und wird dann einige Stunden auf dem Wasserbade erhitzt. Im Uebrigen siehe Darstellung des Diallylcarbinols.

Siedep. 158,4° (cor.), spec. Gew. 0,8638 bei 0°, 0,8523 bei 13° (gegen Wasser von 0°). Das Carbinol ist in Wasser unlöslich und verbindet sich mit Brom zu einem unbeständigen Tetrabromid. Der Essigäther, C₈H₁₈(C₂H₈O₂), siedet bei 177,3° (cor.) und hat das spec. Gew. 0,8997 bei 0°, 0,8872 bei 15°. Von chromsaurem Kali und Schwefelsäure wird das Carbinol zu Essigsäure und Kohlensäure oxydirt, von übermangansaurem Kali zu β-Methyloxyglutarsäure (34), CH₂C(OH)(CH₂COOH)₂.

Octylenglycol (35) (Caprylenglycol), C₈H₁₈O₂, erhält man aus dem Caprylenbromür durch Erhitzen desselben mit essigsaurem Silber in Eisessiglösung unter Steigerung der Temperatur von 100—120° und Zersetzen des entstehenden bei 245—250° siedenden Diacetins mit festem Kalihydrat. Das Glycol ist eine ölige, brennend und aromatisch schmeckende, in Wasser unlösliche, in Alkohol

und Aether lösliche Flüssigkeit. Siedep. 235—240°. Spec. Gew. 0,932 bei 0°. 0,920 bei 29°. Behandelt man das Caprylen mit 2—3 proc. unterchloriger Säure, so erhält man ein bei 204—208° siedendes Chlorhydrin, bei Einwirkung von essigsaurem Silber (36) den Essigäther dieses Körpers. Concentrirte Kalilauge wirkt auf das Chlorhydrin unter Bildung des Oxydes, C₈H₁₆O, ein. Dieses siedet bei 145° und hat das spec. Gew. 0,831 bei 15°.

Conylenglycol (37), $C_8H_{16}O_2$. Durch Erhitzen von 9 Grm. Conylenbibromid (Bromadditionsprodukt des Kohlenwasserstoffs C_8H_{14} (38) aus Coniin' mit 11 Grm. essigsaurem Silber in Gegenwart von Eisessig auf $120-140^\circ$ entsteht das Diacetat, C_8H_{14} ($C_2H_3O_2$), des Glycols. Dasselbe siedet bei ca. 225. riecht pfefferminzartig und hat das spec. Gew. 0,98866 bei 18,2°. Verseist man den Aether mit gepulvertem Kalihydrat bei 120—140° und destillirt, so geht zuerst ein dünnflüssigerer Körper und dann der Conylenalkohol über. Dieser ist eine syrupartige Flüssigkeit von schwach aromatischem Geruch, leichter als Wasser, in Alkohol und Aether löslich, in Wasser unlöslich.

Nonylalkohole, C₉H₁₉(OH), sind bis jetzt nicht in reinem Zustande bekannt. Nonylalkohol (39) aus Petroleumnonan: Siedep. ca. 200°. Nonylalkohol (40) aus valeriansaurem Amyl durch Einwirkung von Natrium: Siedep. 205—212°.

Decylalkohole, $C_{10}H_{21}OH$. Bei der Einwirkung von Natrium auf Valeraldehyd entsteht neben einigen einfacheren Verbindungen ein Decylalkohol, der Isocaprinalkohol (41). Er siedet bei 203° und hat das spec. Gew. 0,8569 bei 0°. Mit chromsaurem Kali und verdünnter Schwefelsäure oxydirt, geht er in Isocaprinaldehyd und Isocaprinsäure über. In Wasser ist er kaum löslich. Der Essigäther siedet bei 220°. — Zwei weitere Decylalkohole (42) lassen sich aus dem Diamyl (a. Gährungsamylalk.) gewinnen. Wenn man die Dämpfe des letzteren mit Chlor behandelt, das entstehende Chlorür mit Bleiacetat und Essigsäure auf 160—170° erhitzt und den so gebildeten Essigäther (Siedep. 198—215 mit Kali verseift, so erhält man zwei Alkohole vom Siedepunkt 202—203° und 211—213°. — Decylalkohol aus Petroleumdecan (43): Siedep. 210—215 aus valerians. Amyl (44): Siedep. 225—230°.

Allyldipropylcarbinol (45), $C_{10}H_{20}O = CH_2:CHCH_2\cdot C(OH)(CH_2CH_3)$.

Darstellung: Aus Jodallyl, Dipropylketon und Zink (s. Allyldimethylcarbinol Siedep. 192°, spec. Gew. 0,8602 bei 0°, 0,8427 bei 24° (gegen Wasser von 0 Unlöslich in Wasser, mit Alkohol und Aether in jedem Verhältniss mischbar Der Essigäther siedet bei 210° und hat das spec. Gew. 0,8903 bei 0°, 0,8733 bei 21°. Der Alkohol addirt 2 Atome Brom. Bei der Oxydation mit chromsauren Kali und Schwefelsäure liefert er der Hauptsache nach Dipropylketon, Buttersaure und Propionsäure, mit übermangansaurem Kali oxydirt u. a. β-Dipropyläthylenmilch-saure (46) (C₃H₇)₂C(OH)CH₂COOH (Journ. f. pr. Ch. 23, pag. 196).

Allyldiisopropylcarbinol (47), $C_{10}H_{20}O = [(CH_3)_2CH]_3C(OH)CH_2CH$: CH_2 , entsteht analog seinem eben beschriebenen Isomeren aus Jodallyl, Diisopropylketon und Zink. Siedep. 169—171°, spec. Gew. 0,8671 bei 0°, 0,8475 bei 24°. Vereinigt sich direkt mit 2 Atomen Brom. Bei der Oxydation mit ubermangansaurem Kali (16 Grm. Alkohol, 40 Grm. KMnO₄ und 2000 Grm. H_2O in der Kälte liefeit der Alkohol Isobuttersäure, Oxalsäure und 3-Diisopropylathylen milchsäure, $(C_3H_7)_2C_3OH)CH_2COOH$.

Diallylpropylcarbinol (48), $C_{10}H_{18}O = (CH_2:CHCH_2)_2C(OH^*CH_2)_2$

CH₂CH₃, wird analog dem Diallylmethylcarbinol aus Jodallyl, Buttersäureäther und Zink bereitet. Bei 194° siedende Flüssigkeit von terpentinartigem Geruch. Der wasserfreie Alkohol wird bei der Destillation theilweise unter Abscheidung von Wasser zersetzt. In Wasser ist er unlöslich. Spec. Gew. 0,8707 bei 0°, 0,8564 bei 20° (bez. auf Wasser von 0°). Der Alkohol verbindet sich energisch mit Brom und liefert bei der Oxydation mit chroms. Kali und Schwefelsäure Butter- und Essigsäure neben nicht flüchtigen Säuren.

Diallylisopropylcarbinol (49), $C_{10}H_{18}O = (CH_3)_2CHC(OH)(CH_2CH: CH_2)_2$. Man erhält diesen Alkohol bei der Einwirkung von Jodallyl und Isobuttersäureäther auf Zink (s. Diallylmethylcarbinol). Siedep. 182–185°, spec. Gew. 0,8647 bei 0°, 0,8512 bei 20° (bez. auf Wasser von 0°). In Wasser ist der Alkohol unlöslich. Beim Stehen an der Luft oxydirt er sich, mit chromsaurem Kali und Schwefelsäure liefert er neben Kohlensäure hauptsächlich Essigsäure.

Diamylenglycol (50), C₁₀H₂₀ (OH)₂. Lässt man Diamylendibromid in atherischer Lösung zunächst bei 0° auf essigsaures Silber einwirken, fügt dann Essigsäure oder Alkohol zu und erwärmt auf dem Wasserbade, bis nach Verjagung des Aethers alles Silber in Bromsilber übergegangen ist, so kann man mit Aether das Monacetin und das Diacetin des Glycols ausziehen. Das Gemenge beider geht bei ca. 140° über. Durch Verseifen mit gepulvertem Kalihydrat erhält man nicht das Glycol, sondern das Oxyd, C₁₀H₂₀O, welches bei 170—180° siedet.

Undecylalkohol (51), C₁₁H₂₃(OH). Ein Alkohol von dieser Zusammensetzung entsteht, wenn man das mit verdünntem Alkohol versetzte Methylnonylketon (Rautenöl), CH₃COC₉H₁₉, mit Natrium behandelt. Der von 228—233° siedende Antheil wird durch Schütteln mit Natriumbisulfit von unzersetztem Keton befreit. Der Alkohol, CH₃CH(OH)C₉H₁₉, ist eine glycerindicke, bei 228—229° siedende Flüssigkeit vom spec. Gew. 0,826. Brom und Phosphor bilden aus ihm ein Bromür, welches bei der Destillation in Bromwasserstoff und bei 192—193° siedendes Undecylen zerfällt.

Cetylalkohol (Aethal) (52), C₁₆H₃₃(OH), bildet sich bei der Destillation der Sebacinsäure (C₁₀H₁₈O₄) mit Baryt und ist im Wallrath, einer in den Schädelknochen einiger Wale vorkommenden Fettart, als Palmitinsäure-Cetyläther enthalten. Auch findet er sich in der Bürzeldrüse der Gänse und Enten. Man stellt ihn am besten durch Verseifen des mit Alkohol gereinigten Wallraths Cetin) dar.

Man trägt 1 Th. Kalihydrat in 2 Th. geschmolzenen Wallrath ein oder verseift durch 48 stuindiges Kochen 1000 Grm. Wallrath mit 200 Grm. Kali und 500 Grm. Alkohol. Man fällt sodann heiss mit einer concentrirten Lösung von Chlorbaryum oder Chlorcalcium und zieht aus dem gewaschenen und bei $40-50^{\circ}$ getrockneten Niederschlag das Aethal mit Alkohol aus. Der Alkohol wird sodann verjagt und der Rückstand nach dem Behandeln mit kaltem Aether durch mehrmaliges Umkrystallisiren aus Aether gereinigt.

Der Cetylalkohol krystallisirt aus Weingeist in glänzenden Blättchen, die bei 49° schmelzen. Er lässt sich unzersetzt destilliren und ist in Alkohol und Aether leicht löslich, dagegen unlöslich in Wasser; mit den Wasserdämpfen ist er etwas flüchtig. Durch starkes Erhitzen mit Kali-Kalk geht er in Palmitinsäure über, bei der Oxydation mit chromsaurem Kali und Schwefelsäure in Cetylaldehyd, C_{1.5}H_{3.1}COH. Mit Fünffachchlorphosphor behandelt, liefert er ein gegen 290° nicht unzersetzt siedendes Chlorcetyl (54), C_{1.6}H_{3.3}Cl; wenn man Brom oder Jod in mit Phosphor versetzten geschmolzenen Cetylalkohol einträgt, so bildet sich

Bromcetyl, resp. Jodcetyl (53). Das letztere, welches aus Alkohol in verworrenen blättrigen Krystallen ausfällt und bei 220° schmilzt, wirkt auf Natriumcetylat unter Bildung des Cetyläthers (53), (C₁₆H₃₃)₂O, (Schmelzp. ca. 55°), auf Natriumäthylat unter Bildung des Aethylcetyläthers (55), C₁₆H₃₃OC₃H₅, (Schmelzpunkt 20°) ein. Aus Natriumamylat entsteht in gleicher Weise Cetylamyläther (55), C₁₆H₃₃OC₃H₁₁, (Schmelzp. 30°). Leitet man Ammoniakgas in die au 150—180° erwärmte Jodverbindung, so bildet sich Tricetylamin, (C₁₆H₃₂)₃N welches aus Alkohol in feinen, weissen Nadeln krystallisirt, mit Salzsäure ein in Wasser unlösliches, aus Alkohol in glänzenden Nadeln krystallisirendes salzsaures Salz und mit Platinchlorid ein Platindoppelsalz von der Formel [(C₁₆H₃₃)₃N HCl]₂PtCl₄ bildet (53).

Cetylcyanür (56), $C_{16}H_{33}CN$; Cetylschwefelsäure (57), $C_{16}H_{33}O\cdot SO_3H$; Essigsäure-Cetyläther, $C_{16}H_{33}(C_2H_3O_2)$ (55), Schmelzp. 18,5°; Benzoësäure-Cethyläther (55), $C_{16}H_{33}\cdot C_7H_3O_2$.

Der Cetylalkohol liesert bei der Destillation mit Phosphorsäureanhydrid Ceten, C₁₆H₃₂, welches sich mit unterchloriger Säure zu dem Chlorhydrin (58) C₁₆H₃₂ClOH verbindet. Dieses destillirt bei ca. 300° unzersetzt und geht bei der Behandlung mit wässriger Kalihydratlösung in eine in Nadeln krystallisirende bei 30° schmelzende und unter 300° ohne Zersetzung slüchtige Substanz über (Cetenoxyd?).

Cerylalkohol (59), C₂₇H₃₅ (OH), findet sich in kleiner Menge im brasilianischen Carnaubawachs (61), an Cerotinsäure gebunden im chinesischen Wachs, an die genannte Säure und an Palmitinsäure gebunden wahrscheinlich im Opiumwachs (60).

Zur Darstellung wird chinesisches Wachs mit Kalihydrat geschmolzen, die gelöste Schmelze mit Chlorbaryum gefällt und der entstehende Niederschlag nach dem Trocknen mit Alkohol ausgezogen, der den Cerylalkohol aufnimmt. Durch Umkrystallisiren aus absolutem Alkohol und Aether wird er gereinigt.

Schmelzpunkt 79°. Mit Kali und Kalk erhitzt, liesert der Alkohol Cerotinsäure, C₂₇H₃₄O₂.

Melissylalkohol (62) (Melylalkohol, Myricylalkohol, Melissin'. C₃₀H₆₁(OH), ist als Palmitinsäure-Melissyläther (Myricin) im Bienenwachs enthalten. Die Darstellung desselben geschieht am vortheilhastesten aus Camaubawachs (Copernicia cerifera MART.).

Das rohe Wachs wird so lange mit starkem Alkohol bei 20-25° extrahirt, als dieser noch gesärbte Stoffe ausnimmt. Sodann wird es mit conc. weingeistiger Kalilauge verseist, der Alkohol abdestillirt und die Seise in eine kochende Lösung von Bleiacetat eingetragen. Aus den abgeschiedenen gelben Massen wird, nachdem man sie gut getrocknet hat, der Melissylalkohol mat absolutem Aether kochend ausgezogen und aus dem gleichen Lösungsmittel umkrystallisirt. Die Ausbeute beträgt ca. 11 ft.

Der Alkohol krystallisirt aus ätherischen Lösungen in seideglänzenden Nadeln, ist in Alkohol, Aether, Ligroin und Chloroform in der Kälte wenig, leicht in der Wärme löslich. Schmelzpunkt 85°. — Das Jodür, C₃₀H₆₁J, erhält man, wenn mas in den auf 120° erhitzten und mit Phosphorstückchen versetzten Melissylalkohol allmählich Jod einträgt.

Nach beendeter Einwirkung wird überschüssiger Jodphosphor durch Auskochen mit Waser zerstört und der Masse das Melissyljodür durch kochenden Alkohol entzogen.

Es krystallisirt aus Ligroin in glänzenden Blättchen, welche bei 69,5° schmehen und sich am Licht allmählich bräunen. — Das Melissylchlorür, C₂₀H₆₁Cl. entsteht bei der Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf den Alkohol bei 100°.

Es ist von wachsartiger Consistenz und schmilzt bei $64,5^{\circ}$. Beim Erhitzen für sich destillirt der Melissylalkohol theilweise unzersetzt, z. Th. zerfällt er unter Bildung eines festen Kohlenwasserstoffs; erhitzt man ihn mit Kali-Kalk, so geht er in Melissinsäure, $C_{3,0}H_{5,0}O_{2}$, über.

Alkohole der aromatischen Reihe.

Parahomosaligenin (72), $C_8H_{10}O_2 = C_6H_3(OH)(CH_2)CH_2OH$ (1, 4, 2), entsteht aus dem Parahomosalicylaldehyd (Schmelzp. 56°), wenn man ihn in wässriger Lösung allmählich mit Natriumamalgam behandelt.

Man neutralisirt mit Schwefelsäure (ein Ueberschuss ist zu vermeiden), filtrirt und entzieht der wässrigen Lösung den Alkohol durch Aether.

Das Parahomosaligenin krystallisirt aus Wasser in glänzenden Blättchen von rhomboidischer oder sechsseitiger Form. Es ist in Alkohol und Aether leicht löslich, in heissem Wasser fast in jedem Verhältniss, leicht auch in kaltem Wasser (1 Th. Parahomosaligenin in ca. 15 Th. Wasser). Schmelzpunkt 105°. Höher oder längere Zeit auf 100° erhitzt, giebt es Wasser ab, während ein Theil unzersetzt sublimirt. Mit concentrirter Schwefelsäure giebt es eine braunrothe, mit Eisenchlorid eine tief blaue Färbung. Durch Säuren wird er sehr leicht in einen dem Saliretin ähnlichen, bei 200—205° schmelzenden Körper verwandelt.

Die beiden ersteren scheiden sich beim Erkalten aus. Das Gemenge derselben wird nach dem Abpressen mit Alkohol in gelinder Wärme behandelt; es löst sich das Isohydropiperoïn, während das Hydropiperoïn zurückbleibt. Beide werden durch Umkrystallisiren aus Alkohol gereinigt. — Der Piperonylalkohol bleibt in der kalten alkalischen Flüssigkeit gelöst und wird derselben durch Aether entzogen.

Das Hydropiperoïn bildet glänzende, harte Prismen, welche in Wasser und in kaltem Alkohol fast unlöslich und auch in siedendem Alkohol ziemlich schwer löslich sind. Es schmilzt bei 202°, ist mit den Wasserdämpsen nicht flüchtig und wird bei der Einwirkung von Chloracetyl bei Zimmertemperatur in ein Chlorid C₁₆H₁₂Cl₂O₄ umgewandelt, welches in Wasser und Alkohol fast unlöslich istebeim Erwärmen auf 150° sich gelb färbt und sich bei 198° unter vorherigem Schmelzen zersetzt. Beim Behandeln des Hydropiperoïns mit concentrirter Salpetersäure entstehen die Nitrirungsprodukte des Piperonals.

Das Isohydropiperoin krystallisirt in seideglänzenden, weichen Nadeln und ist in Wasser und Alkohol ziemlich löslich, namentlich löst es sich in heissem Alkohol fast in jedem Verhältniss. Es schmilzt bei 135°, einmal geschmolzen und wieder erstarrt bei 132°. Mit Chloracetyl behandelt liefert es dasselbe Chlorid, mit Salpetersäure dieselben Nitrirungsprodukte wie das Hydropiperoin.

Der Piperonylalkohol schmilzt bei 51°, ist in Aether und Alkohol in jedem Verhältniss, in heissem Wasser ziemlich leicht, in kaltem schwerer löslich. Er zersetzt sich bei der Destillation unter Abscheidung von Kohle und Bildung

von Piperonal und anderen Produkten; mit den Wasserdämpsen ist er nicht flüchtig. Mit Chloracetyl und Chlorbenzoyl liesert der Piperonylalkohol dickflüssige Aether.

Phenylbutylalkohole (63) C₁₀H₁₄O.

Einen secundären Phenylbutylalkohol, C₆H₅CH₂CH₂CH₃CH(OH)CH₃, erhält man aus dem Aceto-Cinnamon, C₆H₅CH:CHCOCH₃, durch Reduction mit Natriumamalgam in alkoholischer Lösung. Noch nicht ganz rein dargestellt Krystallinische Masse vom Schmelzpunkt 68°.

Einen tertiären Phenyl butylalkohol, das Benzyldimethyl carbinol (64 $C_6H_5CH_2C(OH)(CH_3)_2$, kann man durch Einwirkung von Zinkmethyl auf Phenyl acetylchlorid, $C_6H_5CH_2COC$ l, darstellen. Er krystallisirt in langen Nadeln, die bei $20-22^\circ$ schmelzen und bei $220-230^\circ$ sieden.

Conyferylalkohol (74), $C_{10}H_{12}O_3 = C_6H_3(OH)(OCH_3)(CH:CHCH_2OH)(1, 2, 4)$.

Zur Darstellung übergiesst man 50 Grm. reines Coniferin (s. Glycoside) mit der zehnfachen Menge destillirten Wassers und fügt 0.2-0.3 Grm. Emulsin hinzu. Nachdem das Gemisch $6 \stackrel{!}{\cdot} 5$ Tage bei $25-36^{\circ}$ gestanden, ist in der Regel die Einwirkung vollendet und das Glycosid vollständig unter Wasseraufnahme in Coniferylalkohol und Traubenzucker gespalten $(C_{16}H_{12}C_{16}+C_{10}H_{12}O_{3})$. Der Alkohol wird mit Aether ausgeschüttelt und aus diesem Lösungsmittel umkrystallisirt.

Prismatische Krystalle, welche bei 74-75° schmelzen. Leicht löslich in Aether, etwas weniger in Alkohol, schwer löslich in heissem, fast unlöslich in kaltem Wasser. Er geht sehr leicht in polymere Verbindungen über. Auch durch die Einwirkung verdünnter Säuren kann das Coniferin zersetzt werden, jedoch wird dabei der Coniferylalkohol sosort in einen harzartigen, amorphen Könjer umgewandelt. Derselbe Körper, das Coniferetin, entsteht auch, wenn man die Lösungen des Coniferylalkohols mit Salzsäure versetzt. Bei der Reduction des Alkohols mit Natriumamalgam in wässriger Lösung bildet sich ein nach Nelkenol riechendes Oel, wahrscheinlich Eugenol, C₆H₃(OH)(OCH₃)C₃H₃. Bei der Finwirkung von 1auchender Jodwasserstoffsäure bei 160-200° wird Jodmethyl und Jodäthyl gebildet. Der Coniferylalkohol sowohl als das Coniferetin werden durch concentrirte Schweselsäure roth gesärbt und sodann mit rother Farbe gelost Beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure liefern beide kleine Mengen von Das letztere bildet sich auch, wenn man den Coniferylalkohol der Oxydation mit saurem chromsaurem Kali und Schwefelsäure unterwirft. Schmelzen des Alkohols mit Kalihydrat entstehen Essigsäure und Protocatechusaure, C₆H₃(OH)₂COOH.

Der Coniferylalkohol löst sich, wie die Phenole, leicht in Kali- und Natronlauge; lasst man die verdünnten alkalischen Lösungen langsam bei gewöhnlicher Temperatur unter vermindertem Druck verdunsten, so kann man krystallisirte Salze erhalten. Dampft man dagegen rusch ab er scheidet sich der Coniferylalkohol als Oel wieder aus. Auch ein krystallisirtes Ammoniaksalze kann erhalten werden. Dasselbe entsteht unter Wärmeentwicklung, wenn man den Alkohol met starkem, wässrigem Ammoniak übergiesst. Seine gelbgrüne Lösung in Wasser setzt, wenn man sie in offenen Gefässen stehen lässt, durch Verdampfen des Ammoniaks farblose Krystalle der Coniferylalkohols ab. Diese Eigenschaft des Ammoniaksalzes lässt sich mit Vortheil be der Reindarstellung des Alkohols benutzen.

Sycocerylalkohol (75), C₁₈H₂₉(OH). Wenn man das Harz von Final rubiginosa mit kaltem Alkohol auszicht, so wird der grösste Theil (das amorphe Sycoretin) gelöst. Behandelt man den Rückstand mit siedendem Alkohol. So krystallisirt beim Abkühlen des letzteren der essigsaure Sycocerylester aus.

Das so erhaltene Rohprodukt krystallisirt man wiederholt aus viel siedendem Alkohol um, den man dabei, um eine Verunreinigung in Lösung zu erhalten, jedesmal nur bis auf 40° abtählen lässt. Man zieht sodann mit einer zur Lösung ungenügenden Menge auf 30° erwärmten Aethers aus, wobei eine andere fremde Substanz zurückbleibt, und krystallisirt schliesslich aus Alkohol, Aether oder Chloroform um.

Der Essigester krystallisirt aus Aether in flachen Prismen, aus Alkohol in dünnen Schuppen und schmilzt bei 118—120° Beim Verseisen mit alkoholischer Natronlauge liesert er den Sycocerylalkohol. Dieser krystallisirt aus Alkohol in wawellitähnlich angeordneten, sehr dünnen Krystallen, welche bei 90° schmelzen. Er ist nicht in Wasser, leicht in Alkohol, Aether, Benzol und Chlorosorm löslich und liesert mit Benzoylchlorid behandelt einen Benzoësäureester, mit Acetylchlorid den Essigsäure-Sycocerylester.

Alkohol-Fabrikation.*) Von den verschiedenen Alkoholen ist es namentlich der mit Wasser vermischte Aethyl-Alkohol (Spiritus, Weingeist, Sprit, Branntwein), der wegen seiner ausgedehnten Anwendung in Technik und Haushalt eine fabrikmässige Darstellung erfährt. Seine Gewinnung geschieht auf dem Wege des sogen. Brennprocesses aus zucker- oder stärkemehlhaltigen Materialien.

Die Herstellung weingeistiger Flüssigkeiten durch Gährung von zuckerhaltigen Lösungen ist schon seit den ältesten Zeiten bekannt, während man die Verwendung von Korn und sonstigen stärkemehlhaltigen Stoffen erst in der Mitte des 17. Jahrhunderts von Schweden aus kennen lernte. Als Rohmaterialien der ersten Art sind zu nennen Fruchtsäfte, Zuckerrüben und die Melasse der Zuckerfabriken; die Hauptrepräsentanten der zweiten Gruppe sind dagegen Kartoffeln, Weizen, Roggen, Gerste, Mais, Reis etc Theils nur vereinzelt, theils probeweise haben Topinamburknollen, Ross-Kastanien, Rennthiermoos, Krapp u. dgl. Beachtung gefunden, ja in neuester Zeit hat man es sogar versucht, die Cellulose des Holzes der Spiritusfabrikation nutzbar zu machen.

Durch das in Deutschland herrschende Maischraum-Steuersystem sind wir gezwungen, aus möglichst concentrirten Maischen möglichst viel Alkohol zu gewinnen, und so verbietet sich die Verarbeitung von Zucker-Rüben bei uns von selbst. Die Cerealien werden um ihres hohen Marktpreises willen mehr nur in der Branntweinbrennerei verwendet, während Kartoffeln und Mais die vorzüg-

^{*)} M. MÄRCKER, Handbuch der Spiritusfabrikation, II. Aufl. Berlin 1880. III. Aufl. im Druck. Jos. Bersch, Spiritusfabrikation u. Presshefebereitung (Berlin 1881). Derselbe, Die Hefe u. die Gahrungserscheinungen, Berlin 1879. K. STAMMER, Die Branntweinbrennerei u. deren Nebenzweige a Otto Birnbaum's landwirthschaftlichen Gewerben, Braunschweig 1876. K. STAMMER, Wegweiser n der Branntweinbrennerei, Braunschweig 1876. A. SCHÖNBERG, Populäres Handbuch der Spiritus- und Presshefefabrikation, II. Aufl. (aus HARTLEBEN's Bibliothek). A. KÖRTE, Die Branntweinbrennerei nach prakt. Erfahrungen, Breslau 1876. L. GUMBINNER, Prakt. Wegweiser ETT Spiritusfabrikation, Leipzig 1874. UDO SCHWARZWÄLLER, Lehrbuch der Spiritusfabrikation, Leipzig 1874. H. Huss, Der gesammte Brennereibetrieb, VI. Aufl., Berlin 1875. 'Die deutsche Spiritusindustrie im Jahre 1877«, stenograph. Bericht der Verhandlungen des Vereins deutscher Spiritusfabrikanten. D. SAVALLE, Appareils et procedés nouveaux de distillation, Paris 1876. P. DUPLAIS, Traité de la fabrication des liqueurs et de la distillation des alkohols, IV. édit., Paris 1877. Zeitschriften: «Zeitschrift für die Spiritusindustrie»; «Zeitschrift für die deutsche Spuriusfabrikatione; »Zeitschrift des landwirthschaftl. Centralvereins der Prov. Sachsene; »Landwirthschaftl. Jahrbüchere; »Landwirthschaftl. Versuchsstationene; »Centralblatt für Agriculturchemies; »Journ, für Landwirthschafts; »Der Landwirths; »Organ des Centralvereins für Rübensuckerindustrie in Oesterreich-Ungarn (O. KOHLRAUSCH)«; »Neue Zeitschrift für die öster,-.ngar. Spiritusindustrie (HATSCHEK).; Jahresberichte von R. WAGNER« u. a. m.

lichsten Ausgangsmaterialien für die Spiritussabrikation im Grossen bilden. Dabei wird der Mais entweder für sich oder zusammen mit Kartoffeln verarbeitet, welch letzteres insbesondere deshalb geschieht, um den Nährwerth der schliesslich erhaltenen Destillationsrückstände (Schlempe) zu verbessern.

Nach J. König enthalten im Mittel:

	Wasser	Stickstoff- Substanz	Fett	Stärke	Holzfaser	Asche	Zucker	Gunna v. Destria
Kartoffel	75.77	1.79	0.16	20.56	0.75	0.97	1	
Gerste	13.78	11.16	2.12	62.25	4.80	2.63	1.56	1-70
Roggen	15.26	11.43	1.71	62-00	2.01	1.77	0.95	4.88
Mais	13.88	10.05	4.76	66.78	4.59	3 ·23		i

Von diesen Bestandtheilen ist die Stärke der werthbestimmende und es ist die Aufgabe des Brennereibetriebs, dieselbe durch Umwandlung in Zucker und nachherige Vergährung des letzteren möglichst vollständig in Alkohol überzuführen. Dank der sehr eingehenden Beschäftigung zahlreicher Chemiker mit der Vorgängen des Brennprocesses und Dank der ausserordentlichen Vervollkommnung der diesem Industriezweige dienenden Apparate und Maschinen, hat sich derselle aus kleinen Anfängen innerhalb der kurzen Zeit von 15—20 Jahren zu einem der best durchforschten und blühendsten der ganzen chemischen Technik emporgearbeitet, so dass jetzt in den Brennereien eine ganz ungewöhnlich rationelle und vollständige Ausnützung des Rohmaterials erreicht wird. Die wichtigsten Aufschlüsse in dieser Richtung verdankt die Spiritus-Industrie den zahlreichen Untersuchungen, welche von M. Märcker in Halle sowie von M. Delebelen Vorsteher der Versuchsstation deutscher Spiritusfabrikanten in Berlin ausgeführt worden sind.

Die Gewinnung des Alkohols aus stärkemehlhaltigen Rohmaterislien zerfällt in die folgenden drei Operationen: Die Darstellung der süssen Maische durch Umwandlung der Stärke in Zucker und Dextrin; die Darstellung der weingahren Maische durch Vergährung der zuckerhaltigen süssen Maischen und endlich das Abbrennen, d. i. Destilliren des vergohrenen Maischmateriak

Wo es sich um Verarbeitung von zuckerhaltigen Materialien handelt, fällt selbstredend die Darstellung der sussen Maischen fort, so dass hier nannoch die Gährung und die Destillation zur Anwendung kommen.

I. Die Darstellung der süssen Maischen.

Das einzumaischende Material muss zunächst, sofern dies, wie bei den Kartoffeln, nöthig ist, durch Sieben und Waschen von stets anhaftendem Schmatt und etwa beigemischten Steinen so viel als möglich befreit werden. Unabhängig von der Natur des Materials erschliesst man die Stärke desselben der nachhengen Einwirkung der verzuckernden Diastase durch Dämpfen und eine sich daran arreihende mechanische Zerkleinerung, worauf nach dem Abkühlen der Maische auf 50-60°C, dieselbe verzuckert wird. Die Verzuckerung geschieht vermittels des in einer besonderen Operation herzustellenden »Malzes«.

a) Die mechanische Reinigung der Kartoffeln wird bewerkstelligt in einer Waschtrommel von 2-3 Meter Länge und 0,5 bis 1 Meter Durchmesser, welche um eine horizontale Achse rotirt und fast bis zu dieser in einen Wasserbehalter eintaucht. Vor dem Einbringen in diese Trommel werden die Knoller durch Rütteln auf siebartigen Vorrichtungen von lose anhaftendem Erdreich und Steinen befreit. Nach Passiren der Waschtrommel werden sie auf einem Elevator

n das Dampsgesäss transportirt; Korn und Mais werden nur durch Sieben oder nit Hülse einer Getreidereinigungsmaschine von Staub und Spreu besreit.

b) Das Dämpfen. Die stärkemehlhaltigen Materialien enthalten die Stärke n Form von kleinen Körnern, von welchen stets eine grössere Anzahl von einer lünnen, aus Cellulose bestehenden, im Querschnitt meist unregelmässig fünfeckigen Membran umschlossen ist. Für die Spiritusfabrikation ist es wichtig, diese Zellen u zersprengen und so die Stärke zur weiterhin stattfindenden Verzuckerung blos u legen. Das Zersprengen der Zellmembranen wird von den Stärkekörnern elbst besorgt, da dieselben in kaltem Wasser allerdings langsam, rascher jedoch n heissem bedeutend aufquellen.

Das Dämpsen geschieht entweder, wie beispielsweise bei dem Getreide und nanchmal beim Mais, in demselben Gefäss (Vormaischbottich), in welchem später lie Verzuckerung vorgenommen wird, oder aber in besonderen neben diesen usgestellten Dämpsern; so bei der Verarbeitung von Kartoffeln, oder Kartoffeln nit Mais oder Mais allein.

Kartoffeln. Bei dem sehr wasserreichen Material, wie es mit rund 70 g Nasser in den Kartoffeln vorliegt, genügt die natürliche Feuchtigkeit zur Quellung ler Stärke, und der Dämpfprocess wird deshalb ohne oder mit nur sehr geringem Nasserzusatz ausgeführt. Der ältere Kartoffeldämpfer besteht in einem cylindrischen der nach oben sich schwach konisch verengenden Gefäss aus Holz oder Eisenblech mit doppeltem Boden, von welchen der obere ein Siebboden ist. In das rass ragt etwa bis zur Mitte ein Dampfeinströmungsrohr, ausserdem hat es oben ind unten eine Arbeitsöffnung zum Füllen, bezw. Entleeren, wie auch einen löflusshahn unterhalb des Siebbodens, aus welchem Luft, überflüssiger Dampf ind Condenswasser abgelassen werden kann. In diesem Fasse werden die kartoffeln während 1—1½ Stunden der Einwirkung von Wasserdampf ausgesetzt.

Mais und Getreide. Da Mais und Getreide das zum Quellen der Stärke nöthige Wasser nicht wie die Kartoffeln besitzen, so muss ihnen dasselbe beim Dämpfen von aussen zugeführt werden. Nach dem älteren Verfahren arbeitet nan nie in besonderen Dämpfern, sondern man teigt die Materialien in geschrotenem Zustande mit Wasser von 65-75° C. in dem Vormaischbottich, einem mit mechanischem Rührwerk versehenen etwa 4000-6000 Liter fassenden oben offenen Gefässe ein, während das Rührwerk arbeitet; und zwar nimmt man auf l Th. Schrot etwa 3½-4½ Th. Wasser, so dass aus 100 Kilo Schrot 375-475 Liter Maische resultiren. Durch eingelassenen Dampf wird die Masse alsdann eine Stunde lang auf 90° bis höchstens 95° C. erhitzt, wodurch die Aufschliessung der Stärke erfolgt. In neuerer Zeit werden übrigens auch Mais und Getreide unzerkleinert in Apparaten gedämpft, von welchen weiter unten die Rede sein wird.

- c) Die mechanische Zerkleinerung hat den Zweck, die zwar in ihrer inneren Struktur durch Zerplatzen der Zellmembranen veränderten, äusserlich aber doch noch in derberen Klumpen zusammenhängenden Maischmaterialien in einen dünnen, gleichmässigen Brei zu verwandeln, was für die nachfolgende Verzuckerung ein unerlässliches Erforderniss ist. Bei Korn und Mais wird das schon durch das Rührwerk des Vormaischbottichs erreicht. Dagegen lässt man die Kartoffeln aus dem Dämpffass direkt auf Quetschwalzen, glatt oder gerieft, aus Stein oder Eisen gefertigt, fallen, welche dieselben zu einem gleichmässigen Brei zerquetschen.
- d) Bereitung des Malzes. Zur Ueberführung des in der Maische erschlossenen Stärkemehles in Zucker dient das in der keimenden Gerste sich be-

sonders reichhaltig vorfindende Ferment, die Diastase. Da jedoch weder die ungekeimte Gerste, noch auch das völlig aufgebrochene Korn den Maximalgehalt an Diastase aufweisen, sondern dieser dann vorhanden ist, wenn der Blatt-Keim im Korn etwa $\frac{2}{3}$ der Kornlänge erreicht hat, so ist es, um mit einem möglichst geringen Quantum Gerste auszukommen, ein besonders zu beachtendes Erforderniss, gerade in diesem Stadium die Keimung zu unterbrechen.

Die in besonderen Quellbottichen (Quellstock) in Wasser aufgequollene und in flachen Haufen in mässig warmen Souterrain- oder Kellerräumen ausgebreitete und zur Keimung gebrachte Gerste wird Malze genannt. Es kann dasselbe emweder direkt und dies ist der häufigere Fall, als Grünmalze, oder nachdem es mittelst heisser Luft auf Darren getrocknet wurde, als Darrmalze Verwendung finden. Ebenso wie es nöthig war, die Stärke durch thunlichste Zerkleinerung des Maischmaterials gut zugänglich zu machen, so muss auch durch eine solche Zerkleinerung des Malzes die Wirkung der Diastase möglichst befördert werden Zu diesem Zwecke wird das Malz entweder auf Mühlsteinen, oder besser mittelst Quetschwalzen mit verstellbaren Lagern, sogen. Malzquetschen, zerquetscht und darauf mit Wasser zu einer dünnen Milch angerührt. Sehr wirksame Malzquetschen sind in neuerer Zeit von Bohm und von Ellenberger construirt.

e) Die Verzuckerung der Stärke. Während man früher annahm, dass durch die Einwirkung der Diastase auf Stärke nach der Gleichung:

Stärke Zucker Dextrin

$$2C_6H_{10}O_5 + H_2O = C_6H_{12}O_6 + C_6H_{10}O_5$$

Dextrin und Traubenzucker entstehe, hat man in neuerer Zeit, namentlich durch die Arbeiten von Dubrunfaut, Sullivan, Maercker und Schultze, ersahren, dass die entstehende Zuckerart nicht Dextrose, sondern Maltose ist, und dass de Reactionsgleichung in folgender Weise unter Zugrundelegung eines verdreisachten Stärkemoleküls zu schreiben ist:

Stärke Maltose Dextrin.
$$C_{18}H_{30}O_{15} + H_2O = C_{12}H_{22}O_{11} + C_6H_{10}O_5$$

Brown und Heron nehmen in allerneuester Zeit das Stärkemolekül noca viel höher, nämlich verzehnfacht an und kommen damit den praktischen Verhältnissen des Verzuckerungsvorganges am nächsten, indem sie den diastatischen Vorgang ansehen als einen »Abbau« des Stärkemoleküls von

	Stärke	Maltose	
I	$C_{120}H_{200}O_{100} +$	$H^{2}O = C_{12}H_{22}O_{11}$	$+ C_{108}H_{180}O_{90}$
II	$C_{120}H_{200}O_{10}$ +	$2H^2O = 2C_{12}H_{22}O_{11}$	+ C96 H160 O80
III	$C_{120}H_{200}O_{100} +$	$3H^{9}O = 3C_{19}H_{99}O_{11}$	$+ C_{84} H_{146} O_{70}$
IV	$C_{120}H_{200}O_{100} +$	$4H^{9}O = 4C_{19}H_{99}O_{11}$	$+ C_{72} H_{120} O_{69}$
V		$5H^{2}O = 5C_{12}H_{22}O_{11}$	
VI	$C_{120}H_{200}O_{100} +$	$6 H^{9}O = 6 C_{19} H_{22} O_{11}$	$+ C_{48} H_{80} O_{40}$
VII	$C_{120}H_{200}O_{100} +$	$7H^{2}O = 7C_{12}H_{22}O_{11}$	+ C36 H60 O30
VIII	$C_{120}H_{200}O_{100} +$	$8H^2O = 8C_{12}H_{22}O_{11}$	+ C ₂₄ H ₄₆ O ₂₀
IX	$C_{120}H_{200}O_{100} +$	$9H^{2}O = 9C_{19}H_{22}O_{11}$	$+ C_{19} H_{20} O_{10}$
X	$C_{120}H_{200}O_{100} + 1$	$10H^{9}O = 10C_{12}H_{23}O_{11}$	

Bemerkenswerth ist, dass die für die Einwirkung der Diastase günstigste Temperatur bei etwa 50-60° C. liegt, und dass über 75° C. die Wirksamkeit der Diastase vollkommen erlischt. Da nun das Maischmaterial aus den Quetschwalten meist mit einem höheren Wärmegrad hervorgeht, so muss es entweder durch

^{*)} s. Art. Bierbrauerei.

Zusatz von kaltem Wasser oder durch indirekte Kühlung in dem Vormaischbottich bis auf die Maischtemperatur abgekühlt werden. Alsdann wird die Maischmilch unter Umrühren zugesetzt und zwar sind dabei 2½ Kilo Grünmalz auf je 100 Kilo Kartoffeln ausreichend. Der ursprünglich zähe Kartoffelbrei verflüssigt sich nach kurzer Zeit, und in der resultirenden »süssen Maische« ist jetzt unter den günstigsten Bedingungen die Stärke bis auf § in gährungsfähige Maltose verwandelt. Um auch das letzte Fünstel der Alkoholgewinnung noch nutzbar zu machen, sorgt man dasur, dass die Diastase den Verzuckerungsprocess noch lebensfähig überdauert; sie sührt dann durch die sogen. Nachwirkung noch während der Gährung das nicht gährungsfähige Dextrin in vergährbare Maltose über. Die nachwirkende Kraft der Diastase wird namentlich durch Milchsäuregährung zerstört, weshalb diese durch Beobachtung äusserster Sauberkeit wie auch durch möglichst rasches Abkühlen der Maische auf die Vergährungstemperatur möglichst zu unterdrücken ist.

Anstatt der Diastase bezw. des Malzes ist von LEPLAY die Schwefelsäure zur Verzuckerung der Stärke namentlich in Mais und Korn empfohlen und auch angewendet worden, jedoch hat sich dieses Verfahren in der Praxis noch nicht einbürgern können.

II. Die Herstellung der weingaren Maische. Um die in Maltose umgewandelte Stärke nach der Gleichung

Maltose

Alkohol

 $C_{12}H_{22}O_{11} + H_{2}O = 4C_{2}H_{5}OH + 4CO_{2}$

in Alkohol überzustihren, bedarf es der gahrungserregenden Wirkung des Hesepilzes. In Bezug auf die Theorie der Gährungserscheinungen verweisen wir auf den Artikel »Gährung« und erörtern hier nur die technisch in Frage kommenden Verhältnisse.

Hesebereitung. Während man stüher die zur Vergährung nöthige Hese aus Bierbrauereien entnahm, stellt man sie jetzt in den Brennereien selbst her. Zu diesem Zwecke maischt man zunächst geschrotenes Gerstengrünmalz mit Wasser von ca. 60° C. zum Zwecke der Verzuckerung der Stärke ein. Es wirkt bei dieser Temperatur die Diastase des Malzes krästig auf die darin enthaltene Stärke und wird so in kurzer Zeit eine vollständige Verzuckerung bewirkt. Die süsse Maische wird nun an der Lust bis auf 50° C. abgekühlt und jetzt tritt durch das in den Hesekammern von srüheren Hesebereitungen sich reichlich vorsindende Milchsäureserment eine krästige Milchsäuregährung ein, durch welche die stickstosschaltigen zur Ernährung des Hesepilzes nothwendigen Stosse des Malzes in dissusible Form übergesührt werden.

Nachdem dieser Säurungsprocess 20—24 Stunden gedauert hat, kühlt man auf die der Hefeentwickelung günstigste Temperatur von 18—19° C. ab und versetzt nun die Maische mit einer Aussaat von $\frac{1}{10}$ ihres Volumens Mutterhefe — bei Anfang der Campagne aus einer Brauerei, später aus der Brennerei selbst entnommen. — Die Vorschriften zur Hefebereitung zeigen übrigens zahlreiche Abweichungen. Man ersetzt das Malz in seltenen Fällen wenigstens theilweise durch Kartoffeln oder wendet statt Grünmalz, besonders beim Brennen von Melasse Darrmalz an. In neuester Zeit erspart man sogar die Anwendung von Malz vollständig durch Bereitung der Schlempehefe.

Abkühlung der Maische. Um die süsse Kartoffelmaische mit Hülfe der Hete in alkoholische Gährung zu bringen, muss sie zunächst von der Verzuckerungstemperatur 50—60° C. auf die Anstelltemperatur von 15—18° C. abgekühlt werden.

Dies geschieht entweder durch Lust oder durch kaltes Wasser. Im ersteren Fall wird die Maische auf flachen Kühlschiffen von Eisenblech ausgebreitet und umgerührt, während durch Windflügel oder Ventilatoren für raschen Lustwechsel und rasche Verdampfung des Wassers, was wieder die Abkühlung herbeistihn, gesorgt wird. Je dicker die Maische, desto stärker wird gekühlt.

Bei der Wasserkühlung hat man verschiedene Systeme zu unterscheiden. Die Röhrenkühler von Nägell, von Venuleth und Ellenberger u. A. beruhen ganz auf dem Princip des Liebig'schen Kühlers; der Lawrence'sche Flächenkühler ist eine Combination von Luft und Wasserkühlung.

Die dritte Methode, die Maischekühlung im Vormaischbottich, ist weiter unten (bei den neuen Maischapparaten) beschrieben.

Für den Fall, dass in warmer Jahreszeit die Kühlung mit Lust oder Wasser nicht ausreicht, kann die Abkühlung mittelst Eis, welches in Eimern in die Maische eingesetzt wird, bewirkt werden.

Die Gährung der süssen Maische wird in hölzernen Bottichen, am besten aus Eichen- oder Kiesernholz gesertigt und von 3—4000 Litern Inhalt, vollzogen. Sie sind in einem lustigen, hohen, möglichst gleichmässig temperirten und gut ventilirten Raume ausgestellt und dürsen wegen des Steigens der Maische bei der Gährung nur bis zu 10 oder höchstens 11 mit der gekühlten süssen Maische gestüllt sein. Die Gährung wird durch Vermischung mit Hese eingeleitet, doch wird die letztere dabei niemals direkt zum Maischmaterial gebracht, sondern man pslegt dieselbe zunächst mit noch warmer, süsser Maische vorzustellen, d. h. man mischt die Hese je nach der Concentration der zu vergährenden Maischen mit mehr oder weniger des Maischmaterials und überlässt dieselbe mehrere Stunden sich selbst, wodurch eine starke Vermehrung der Hese stattsindet.

Dieses vorgestellte Hefequantum fügt man nun unter kräftigem Umrühren zu der Hauptmasse der Maische, und alsbald beginnt eine weitere Vermehrung der Hefe, ein Stadium, welches man mit Vorgährung bezeichnet. Dasselbe währt etwa einen Tag. Nach dieser Zeit beginnt die Hefe ihre zuckerspaltende Kraft zu äussern, die sich durch eine kräftige und stürmische Kohlensäurentwicklung und eine Temperatursteigerung auf 30—32° C. zu erkennen giebt

Je nach den hierbei austretenden äusseren Erscheinungen spricht man von steigender und fallender Gährung, von Deckengährung, wälzender Gährung. Schaumgährung, wilder Gährung etc. Dieselben bilden wichtige Merkmale sur den richtigen Verlauf des Gährungsprocesses. Diese Hauptgährung dauert etwa 8—12 Stunden, worauf bei der folgenden Nachgährung die Erscheinungen wieder nachlassen und die Temperatur sinkt, bis nach ca. 72 Stunden der Gährungsprocess beendigt ist. Die Maltose ist nun in Alkohol und Kohlensaure zerfallen, das noch nicht verzuckert gewesene Dextrin, durch die vorhandene Diastase nachträglich in Maltose übergesührt, ebenfalls vergährt.

Die neueren Maischapparate.

Dieselben verfolgen mit besserer Verwerthung der Stärke durch weitergehende Verzuckerung und Vergährung vor Allem die Vereinigung der einzelnen Operationen des Maischprocesses theilweise auch der Gährung in einem Apparat.

HOLLEFREUND'S Verfahren. Hierbei sind die Processe des Dämpsens, der Zerkleinerung und Verzuckerung der Kartoffeln vereinigt und wird wie bei sämmtlichen neueren Methoden ein erhöhter Ausschluss der Stärke durch stark gespannte Dämpse bewirkt. Der Apparat besteht aus einem liegenden Kessel mit

Rührer und steht mittelst eines oben aufsitzenden Helms mit einer Luftpumpe, die in den meisten Fällen auch als Druckpumpe wirken kann, in Verbindung. Ausserdem sind Zuleitungen für Wasser, Dampf, Malz, ferner Mannloch, Manometer und Thermometer vorhanden. Die Reihenfolge der Operationen ist meist die folgende: Einfüllen der Kartoffeln, Zuleitung gespannten Dampfes bis zu 2-3 Atmosphären Ueberdruck, Bewegung des Rührers nachdem die Kartoffeln durch das vorhergehende Dämpfen weich geworden sind, Abblasen des Dampfes, Abkühlung auf die Maischtemperatur von 70-72° durch Evacuiren, Verzuckerung durch Einsaugen des mit Wasser angerührten Malzes und Ableitung der Maische durch Einpressen von Luft mittelst der Luftpumpe. Die Entleerung kann auch mit Hülfe eines Montejus vorgenommen werden. Inclusive Reinigung des Kessels dauert die ganze Vormaischung hierbei nur $2\frac{1}{2}-3\frac{1}{2}$ Stunden. Für einen Maischraum von 4000 Liter giebt man dem Hollefreund'schen Kessel 6000 Liter Capacität, was einer Länge von 3 Metern und einem Durchmesser von 1,6 Metern entspricht.

Der Apparat von Вонм ist von ähnlicher Form wie der vorher beschriebene, anstatt der Luftpumpe zeigt derselbe jedoch Wasserkühlung, wobei das Kühlwasser durch ein hohles Rührwerk circulirt. Dabei ist die Möglichkeit geboten, die Masse nicht bloss bis zur Maischtemperatur, sondern am Schlusse sogar auf die Gährtemperatur zu kühlen und also einen besonderen Kühlapparat zu vermeiden. Inclusive Abkühlung auf die Gährtemperatur und Reinigung des Apparates beanspruchen hierbei die sämmtlichen vorbereitenden Operationen bis zur Gährung nur 4—5 Stunden Zeit. Pro 2000 Liter Maischraum rechnet man etwa 3000 Liter Kesselcapacität.

HENZE's Appparat besteht aus einem Dampfkessel, welcher sich nach seiner Construction wieder mehr dem alten Dämpsfass anschliesst, nur zieht sich sein Boden trichterartig zusammen und führt die gedämpsten Kartoffeln durch einen Hahn oder ein Ventil in den Vormaischbottich. Auch in der Zuleitung des Dampfes zeigt er insofern Verschiedenheiten gegen die alte Einrichtung, als man besonderen Werth auf möglichste Vertheilung des einströmenden Dampfes legt, wosur die verschiedenartigsten Vorrichtungen (von Avenarius, Leinhaas u. A.) construirt sind. Die Kartoffeln werden unter 2-4 Atmosphären Druck gedämpft, alsdann sofort und womöglich unter gleich starkem Druck ausgeblasen, wobei sie den unten angebrachten Hahn oder das Ventil in enger Stellung passiren müssen, also zerrissen und zerkleinert werden. Sie gelangen nun zu dem Malz in den Vormaischbottich, der mit guter Wasserkühlung versehen sein muss, denn da die Kartoffelmasse überhitzt heraustritt, würde ohne Zweisel ein Verbrennen des Malzes eintreten, wenn man nicht eine rasche Abkühlung der Maische bewirkte. Diese Kühlung kann bewerkstelligt werden entweder in der Weise, dass man vermittelst eines Mantels kaltes Wasser um den Maischbottich circuliren lässt, oder besser mittelst besonderer Kühlvorrichtungen wie hohle Rührer, feststehende Kühltaschen (HAMPEL) für kaltes Wasser etc., wobei es wieder möglich ist die Maische zum Schluss bis auf die Gährtemperatur zu bringen. Die Dauer der Operationen mit Kühlung auf die Gährtemperatur schwankt bei den verschiedenen Arten des Arbeitens zwischen 21-4 Stunden. In der Capacität des Apparates soll man nach Märcker nicht über 3000-4000 Kilogrm. Kartoffeln hinausgehen. Die zahlreichsten Modificationen findet man grade bei diesem HENZE'schen Apparat: anstatt des Ausblaseventils eingelegte Roste, durch die sich die Kartoffeln durchpressen müssen (Leinhaas, Eckert), Exhaustoren zum Herausholen der Massen aus dem Dämpfer, Zwischenkühlvorrichtungen etc. Ganz besonders aber hat der Apparat Aenderungen erfahren durch die Nachzerkleinerungsvorrichtungen, von welchen hier speciell der

ELLENBERGER'sche Apparat kurz beschrieben sei. Der Vormaischbottich in welchen die Massen aus dem Henze'schen Dämpffass gepresst werden, hat die Form des in den Papierfabriken schon längst angewendeten Zerkleinerungsapparates, des sogen. Holländers. Derselbe besteht aus einem in seinem Grundriss oblongen Trog, in welchem eine mit Schienen besetzte Trommel läuft, durch deren Drehung die festen Massen an der Bodenplatte zerrieben werden. Letztere ist gegenüber der Trommel ebenfalls mit Schienen besetzt, so zwar, dass sich diese mit den Schienen der Trommel kreuzen und eine scheerenartige Wirkung hervorbringen. Diese Zerkleinerungsvorrichtung wird während des Dämpfens auch zum Zerkleinern des Malzes benützt. Die Dauer der ganzen Vormaischung ist hier blos 2—3 Stunden.

Lwowski verwendet statt des gewöhnlichen Holländers eine ähnliche Einrichtung mit einer kleinen Centritugal-Mühle, ebenso Camin und Naumann; Paukste ein kleines Flügelrad.

Als ein Vorzug aller dieser Maischapparate, welche mit Hochdruck arbeiten muss die Möglichkeit bezeichnet werden, dass in denselben ausser Kartoffeln auch Mais und Getreide verarbeitet werden können, sowie vor Allem, dass die Stärke weit vollständiger als bei dem alten Verfahren aufgeschlossen wird und dass die Gährung in ca. $\frac{2}{3}$ der Zeit (48 Stunden) verläuft, welche zur Vergährung der nach älterer Methode hergestellten Maischen nöthig ist.

III. Das Abbrennen der Maische.

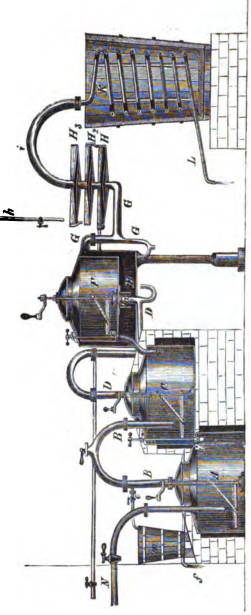
Zur Gewinnung des Alkohols aus der vergohrenen Maische unterwirft mar diese einer Destillation. Die flüchtigen Bestandtheile in erster Linie also Alkohols theilweise aber auch Wasser, die höheren Homologen des Alkohols, Essigsäure und Säureäther gehen dabei in das Destillat, die nicht flüchtigen wie die Trebem unvergohrener Zucker, Salze sowie auch ein Theil des Wassers bleiben im Rückstand und bilden die Schlempe.

Da man durch einmalige Destillation aus einer Maische wie sie der Brennereibetrieb liesert, also mit 8—12 Alkoholgehalt, nur ein etwa 20—30 prozentige Produkt erhält, muss dieses einer zweiten, eventuell einer dritten und vierten Destillation unterworsen werden, Operationen die man mit Rectification bezeichnet. Da man jedoch zur Herstellung eines hochprozentigen Weingeistes den Rectificationsprozess zu ost wiederholen müsste, hat man noch einen weiteren Prozess, die Dephlegmation hinzugesügt. Dieselbe besteht darin, dass man das Gemisch von Alkohol- und Wasserdamps auf eine solche Temperatur abkühlt, dass nicht das Ganze, sondern nur ein Theil condensirt wird und da von beiden der Alkohol den niedrigeren Siedepunkt besitzt, bleibt dieser dampssörmig während das Wasser grossentheils verdichtet wird. Auch dieser Prozess wird mehrmals wiederholt. Alle diese Operationen werden zur Zeit sast überall in einem Appatat zur Ausführung gebracht.

Apparat von Pistorius. Derselbe ist in Fig. 13 abgebildet. In dem untersten der drei treppenförmig angeordneten Gesässe A wird Maische durch direktes Feuer erhitzt und zugleich mit dem Rührwerk kräftig bewegt. Die durch das Rohr B entweichenden, noch stark wässerigen Spiritusdämpse treten in die den Kessel C ersüllende Maische, in welchem letztere durch die unter A abstreichenden Feuergase erwärmt wird, ein, werden hier gewaschen, bereichern sich weiter mit Alkohol und werden durch das Rohr D in den obersten Raum E geleitet, in

welchem sie zum Vorwärmen der in F befindlichen frischen Maische dienen. Der Eintritt der Dämpfe in den Rectificator E geschieht durch das Rohr a über welches eine nach unten offene Kappe b gestülpt ist; die eintretenden Dämpte werden nun theilweise an den Wänden des Vorwärmers F condensirt, tropfen herab und sammeln sich am Boden von E bis sie die Kappe b absperren. Der nachfolgende Spiritusdampf muss jetzt das kältere Condensat durchstreichen, ein grosser Theil der Wasserdämpfe und die etwa mechanisch aus C mitgerissenen schwetsiedenden Verunreinigungen werden zurtickgehalten und die rectificirten Alkoholdämpte gelangen durch das Rohr G in den Dephlegmator. Dieser besteht aus den drei linsenförmigen Gefässen HH_2H_3 , welche von ihrer Peripherie mit hohem Rand zur Aufnahme von Kühlwasser versehen sind. Letzteres wird durch h zugeführt und läuft von H_3 auf H_2 und von da auf H. Im Innern der Dephlegmatoren sind Schirme angebracht, an welchen sich die aufsteigenden Dämpfe brechen, um so unter der gekühlten Decke vertheilt zu werden. Das in den Dephlegmatoren condensirte »Phlegma« fliesst durch das Steigrohr G in den Rectifikator E zurück, die abstreichenden Dämpfe von concentrirtem Weingeist werden durch das Rohr i in die Kühlschlange K geleitet, hier durch Wasserkühlung condensirt und bei Lals reiner Sprit aufgefangen.

Die Maische wird im Pistorius'schen Apparat den Dämpfen entgegen-



(Ch. 13.)

geführt. Man füllt nämlich in den Vorwärmer F aus dem Gährbottich frische Maische ein, während aus A und C Dämpfe abgetrieben werden. Sobald die Maische in A vollkommen entgeistet ist, entfernt man die Schlempe, lässt durch Oeffnen des Ventils g die Maische aus C in A eintreten, ebenso die in F vorgewärmte Maische durch Oeffnen des Ventils c nach C laufen und füllt nun den Vorwärmer F von neuem. Vor dem Entleeren der Blase A prüft man die daraus entweichenden Dämpfe darauf, ob sie völlig entgeistet sind. Dazu ist ein Seitenröhrchen mit Hahn c und Kühlschlange vorhanden, aus deren unterem Ende bei f die condensirte Flüssigkeits-

probe absliesst, die dann mittelst Alkoholometer zu prüsen ist. Statt der Erhitzung der Maische durch direktes Feuer wird, wenn grössere Dampskrast zur Verstügung steht, vielsach auch Damps benützt.

Eine wichtige Constructionsänderung des PISTORIUS'schen Apparates, die mar in neuerer Zeit findet, besteht darin, dass man die einzelnen Theile nicht treppenartig neben einander, sondern senkrecht übereinander anordnet, wodurch wesenlich an Raum und Wärme gespart wird.

Colonnen-Apparate.

Trotz der vielen Vorzüge, welche der Apparat von Pistorius bietet, ist mar bei ihm doch noch nicht stehen geblieben, sondern man hat sich bestrebt, Apparate zu construiren, die einen vollkommen continuirlichen Betrieb ermöglichen Solche Apparate sind zuerst von Savalle, C. v. Siemens, Gebr. Siemens, Ilges u. 4.

angegeben. Nebenstehende Skizze Fig. 14 (nach MÄRCKER, Handb. d. Spiritusfabrikation) veranschaulicht das charakterisirende Princip des SAVALLE'schen Colonnen-Apparates.

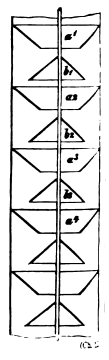
Die cylindrische Maischkolonne ist durch gleichweit von



(Ch. 14.)

einander entfernte Scheidewände in einzeln übereinander liegende Kammern getrennt. Die abzutreibende Maische wird oben bei a^1 in continuirlichem Strome eingefüllt, steigt in der Kammer bis sie durch den diametral von a^1 angebrachten Ueberlaufstutzen a^2 in die nächste Kammer tritt und so fort, bis endlich am unteren Ende der Colonne die abgetriebene Schlempe abläuft.

In diesen Apparaten geschieht das Erhitzen der Maische nur durch Wasserdampf, der wieder der Maische entgegengeführt wird, denn er tritt bei b^4 in die unterste Kammer, wird durch die Prellkapsel gezwungen, die Maische zu durchstreichen, tritt dann durch b_3 , b_2 und b_1 hindurch und wird

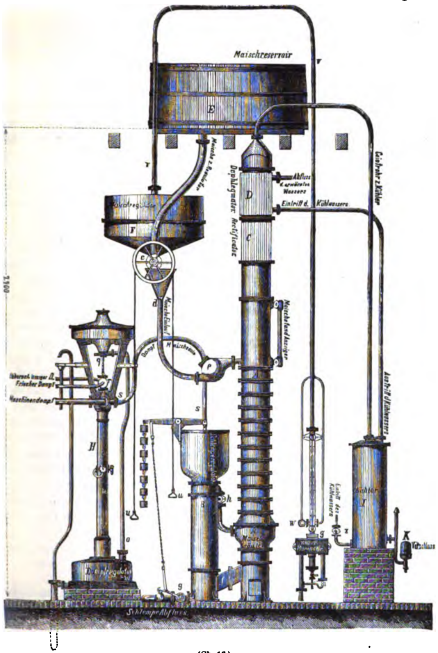


von hier aus in den Rektifikator, den Dephlegmator und schliesslich in der Kühler geleitet. Von den verschiedenen Colonnen-Apparaten sei hier nur der der Brennerei neuerdings viel verwendete ILGES'sche beschrieben.

ILGES'schen und den sonst gebräuchlichen Colonnen-Apparaten besteht darin, dass in der Colonne nicht einzeln von einander getrennte Kammern sich befinden, sonden dass die Maische als eine ununterbrochene Säule den Apparat passirt, wodurd jede Betriebsstörung durch Verstopfung des Apparates vermieden wird. In Fig. 15 ist schematisch die Einrichtung der ILGES'schen Säule wiedergegeben. Dabe sind a^1 a^2 a^3 trichterartige Einsätze, von deren unterer Oeffnung sich je ein Conus b^1 b^2 b^3 befindet. Die Maische durchläuft die Säule von oben nach unterwährend ihr entgegen der Wasserdampf kommt, eine kräftige Durchmischung de Maischgutes bewirkend.

Fig. 16 giebt endlich eine Totalansicht des ILGES'schen Apparates. Eist

ein etwa 7½ Meter über dem Boden sich befindendes Maischreservoir, aus welchem durch ein am Boden befindliches Rohr die Maische durch den Zweiweghahn c



(Ch. 16)

in den etwa 2000 Liter fassenden Maischregulator F gelangt. Dieses Maischequantum reicht für eine einstündige Arbeit der Colonne. Sobald der Regulator
gefüllt ist, stellt man den Zweiweghahn c durch eine der Handhaben u um, so
dass die Maische durch das Trichterrohr d und das Kugelventil p in die Säule
gelangen kann. Da das Gefäss F ganz geschlossen ist, so wird seine Füllung

durch den ärostatischen Druck am Ausfliessen gehindert. Mittelst eines simmeich construirten Lusthahns w kann man durch Röhre v eine sehr gleichmässige Lustzufuhr nach F und ein dadurch bedingtes gleichmässiges Ausstiessen der Maische erreichen. Wie schon erwähnt, tritt die Maische durch das Regulirventil p in die Colonne ein: diese steht durch den Stutzen f in Communication mit dem Schlemperegulator B, in welchem ein Schwimmer sich an einem Hebel bewegt Steigt nun die Schlempe in B und wird somit der Schwimmer gehoben, so wird die Kette zwischen Hebel und Schlempeabflussventil g locker und dieses selbs: durch das Gegengewicht geöffnet. Alsbald sinkt in Folge dessen der Schwimre: und das Ventil schliesst sich. Maischzufluss und Schlempeabfluss reguliren sich selbstthätig. Dem vom Kessel kommenden Dampse wird durch den Damp: regulator H ein stets gleichbleibender Druck ertheilt: er tritt durch das Rohr 3 und den Hahn h, durch einen Tangentialstutzen in die Maischcolonne mit wubelnder Bewegung ein. Die aus der Maische abgetriebenen wässerigen Alkohol dämpte gelangen in den Rectificator C, einen viereckigen mit Porzellankuget gefüllten Kasten, in welchem mechanisch mitgerissene Flüssigkeitstheilchen mc schwer siedende Produkte verdichtet werden. Der Dephlegmator D ist gleich falls ein viereckiger Kasten, welchen eine grosse Zahl dünner Kühlröhren honzontal durchzieht. Die von unten durch den Dephlegmator ziehenden Dämpk kühlen sich an den Röhren, das Phlegma fliesst durch den Rectificator zurück die Alkoholdämpse dagegen treten in den Kühler / ein und können verdichte bei K als 96 procent. Alkohol abgelassen werden. Selbstverständlich kann man durch Verstärkung oder Verringerung des Maischzuflusses die Concentration des gewonnenen Spiritus nach Belieben reguliren. Es ist eben der Lufthahn w gerade so zu stellen, dass nur Weingeist von gewünschtem Alkoholgehalt bei & absliesz-

Ausbeute. Da der Theorie nach aus 100 Th. Stärke 56,78 Alkohol erhalten werden sollen, so lässt sich unter Voraussetzung der Kenntniss des Stärkemehlgehaltes die theoretische Ausbeute für die einzelnen Materialien leicht berechnen. Die Praxis bleibt jedoch erheblich hinter der Theorie zurück, indem man nach Märcker selbst bei notorisch gutem Betrieb aus Kartoffeln nur sie bei schlechtem Betrieb sogar nur 67% der theoretischen Ausbeute erreicht. Die Ausbeuten werden gewöhnlich in Literprocenten angegeben, worunter man die Literzahl multiplicirt mit der Anzahl der Tralles-Grade (Volumprocente Alkohol) versteht; 20 Liter Weingeist von 60° Tralles beispielsweise repräsentiren also 1200 Liter

Bei gut geleitetem Betrieb sollen aus 100 Kilo Stärke 5500—6000 Literprocente erzielt werden. Beispielsweise erhält man aus

100 Kilo Kartoffeln 916 Literprocente,

100 ,, Gerste 2232 ,, 100 ,, Gerstenmalz 2748 ,,

Die Schlempe, welche bei Destillation der weingaren Maische zurückbleib. bildet, da sie die stickstoffhaltigen Nährstoffe der Rohmaterialien noch enthält, es sehr werthvolles Nebenprodukt, welches als Viehfutter verwendet wird.

Alkoholometrie. Handelt es sich um eine wissenschaftlich genaue Bestimmung des Alkoholgehaltes einer weingeistigen Flüssigkeit so muss man zur Verbrennung derselben auf dem Wege der Elementaranalyse schreiten. Mit für die Praxis genügender Schärfe lässt sich dagegen aus Dampfspannung, Siedepunkt oder spec. Gew. solcher Flüssigkeiten der Alkoholgehalt derselben ermitteln, und namentlich auf letzterem ist die in der Praxis gebräuchlichste Methode basin Das spec. Gew. ermittelt man entweder mit einer gewöhnlichen Aräumeter-

Spindel und übersetzt deren Angaben in Volumprocente Alkohol, oder man bedient sich des Tralles'schen Alkoholometers, an welchem direkt der Alkohologehalt der fraglichen Flüssigkeit in Volumprocenten abzulesen ist. Nur ausnahmsweise bestimmt man die Gewichtsprocente Alkohol, wobei man sich der Richterschen Spindel bedient.

Bei der Prüfung alkoholischer Flüssigkeiten durch das spec. Gew. sind folgende Punkte zu berücksichtigen:

I. Die zu prüfende Flüssigkeit darf ausser Alkohol und Wasser keine erheblicheren Mengen anderer Körper gelöst enthalten.

II. Contraction. Mischt man Alkohol und Wasser miteinander, so bemerkt man, dass (alles bei gleichen Temperaturen gemessen) der verdünnte Weingeist nicht die Summe der Volumina jener beiden, sondern einen etwas kleineren Raum einnimmt. Z. B. 54 Volumina Alkohol +49.72 Vol. Wasser geben bei $15\frac{5}{9}$ °C. nicht 103.72 Vol. Weingeist, sondern gerade 100 Vol., es ist also eine Contraction um 3.72 Vol. eingetreten. — Beim Vermischen sehr verdünnter weingeistiger Lösungen tritt keine Zusammenziehung sondern eine Volumvergrösserung ein. Es folgt aus diesem Verhalten, dass das specifische Gewicht des Weingeistes nicht gleich dem entsprechenden Mischgewichte aus den spec. Gew. des Wassers und Alkohols ist, sondern man hat, da das Gesetz für die Grösse dieser Contraction bislang noch unbekannt ist, empirisch für alle möglichen Mischungsverhältnisse das spec. Gew. ermitteln müssen. Solche Messungen sind von GILPINS, TRALLES, GAY-LUSSAC, RICHTER, DRINKWATER u. A. und neuerdings von MENDELEJEFF sehr sorgfältig ausgeführt. In Tabelle I. sind die gefundenen Werthe zusammengestellt.

I.

Ueber das specifische Gewicht der Mischungen von Alkohol und Wasser und die entsprechenden Volumen- und Gewichtsprocente an Alkohol bei 124° R. (15½° C.).

	Den	Den		Den	Den	i	Den	Den
Fro-	Volumen-	Gewichts-	Pro-	Volumen-	Gewichts-	Pro-	Volumen-	Gewichts-
-cnte		procenten	cente	procenten		cente		procenten
		ndes speci- Gewicht			ndes speci- Gewicht			ndes speci- Gewicht.
	lisches	Gewicht		iisches	Gewicht	1 , -	lisches	Gewicht.
1	0,9985	0,9981	35	0,9592	0,9490	68	0,8949	0,8772
2	9970	9963	36	9579	9472	69	8925	8748
3	9956	9944	37	9565	9453	70	8900	8724
4	9942	9928	38	9550	9433	71	8875	8700
5	9928	9912	39	9535	9413	72	8850	8676
6	9915	9896	40	95 19	9394	73	8825	8652
7	9902	9880	41	9503	9374	74	8799	8629
8	9890	9866	42	9487	9353	75	8773	8605
9	9878	9852	43	9470	9332	76	8747	8581
10	9866	9839	44 .	9452	9311	77	8720	8557
11	9854	9826	45	9435	9291	78	8693	8533
12	9843	9813	46	9417	9269	79	8666	8509
13	9832	9800	47	9399	9248	80	8639	8484
14	9821	9788	48	9381	9227	81	8611	8459
15	9811	9775	49	9362	9204	82	8583	8435
16	9800	9763	50	9343	9183	83	8555	8409
17	9790	9751	51	9323	9160	84	8526	8385
18	9780	9739	52	9803	9138	85	8496	8359
19	9770	9727	53	9283	9116	86	8466	8333
20	9760	9714	54	9263	9094	87	8436	* 8307

Pro- cente	entspreche	Den Gewichts- procenten ndes speci- Gewicht	Pro- cente	entspreche	Den Gewichts- procenten ndes speci- Gewicht	Pro- cente	Den Volumen- procenten entspreche fisches	ndes speci-
21	9750	9702	55	9242	9072	88	8405	8282
22	9740	9690	56	9221	9049	89	8373	8256
23	9729	9677	57	9200	9027	90	8339	8229
24	9719	9664	58	9178	9004	91	8306	8203
25	9709	9651	59	9156	8981	. 92	8272	8176
26	9698	9637	60	9134	8958	93	8237	8149
27	9688	9622	61	9112	8935	94	8 20 1	8122
28	9677	9607	62	9090	8911	95	8164	8094
29	9666	9592	63	9067	8888	96	8125	8065
30	9655	9577	64	9044	8865	97	8084	8036
31	9643	9560	65	9021	8842	98	8041	8006
32	9631	9544	66	8997	8818	99	7995	7976
33	9618	9526	67	8973	8795	100	7946	7946
34	9605	9508				ł		

III. Beziehungen zwischen spec. Gew. und Alkoholprocenten. Man kann der Alkoholgehalt einer Flüssigkeit in Gewichts- oder Volumprocenten ausdrücken muss aber für dieselben stets die Normal-Temperatur von 15\frac{1}{2}\circ\text{C}. = 60\circ\text{F}. n Grunde legen. — Ein Weingeist von 45 Vol. \frac{9}{2} (45\circ\text{Tralles}) ist ein solcher, vor dem 100 Volumina bei 15\frac{1}{2}\circ\text{C}. gemessen 45 Vol. Alkohol enthalten (wobei jedoct wieder zu berücksichtigen ist, dass man durch Mischen von 45 Vol. Alkohol mit 55 Vol. Wasser nicht wieder 100 Vol. 45 procentigen Weingeist bekommt da ja Contraction eintritt). — Aus Tab. I. sind die zu einem Weingeist von be kannter procentischer Stärke gehörigen spec. Gew. und umgekehrt aus spec Gew. die Alkoholprocente zu entnehmen.

Da die Tabelle aber nur für ganze Procente berechnet ist, muss man die Zehntelprocente nach folgendem Schema interpoliren, z. B.: Wieviel Volum procent enthält ein Weingeist von 0,9287 spec. Gew.?

spec. Gew.
$$0.9303 = 52 \text{ Vol.} \frac{9}{9} \text{ s. Tabelle I}$$

" " $0.9283 = 53$ " " $0.92020 = 1 \text{ Vol.} \frac{9}{9}$

Da aber das spec. Gew. 0.9287 zwischen jenen beiden und zwar um 0.1811 niedriger als 0.9303 liegt, so müssen den für 0.9303 abgelesenen 52 Vol. nocl

$$0.002: 1 = 0.0016: x$$
$$x = \frac{0.0016}{0.002} = 0.8$$

zugezählt werden und es resultirt für das spec. Gew. von

$$0.9287 = 52.8 \text{ Vol.}$$

IV. Volumprocente und Gewichtsprocente sind nicht identisch.

Obenstehend ist gesagt, dass 54 Vol. Alkohol und 49.72 Vol. Wasser = 100 Vol. Weingeist mit natürlich 54 Vol. entstehen.

Da aber 54 Liter Alkohol = 42.9084 Kil. wiegen und 49.72 , Wasser = 49.72 , wo wiegen 100.00 Liter Weingeist = 92.6284 Kil.

Es enthalten demnach 92·6284 Kil. Gemisch = 42·9084 Kil. Alkohol, also 100 ,, , = 46·25 ,, , und folglich sind 54 Vol. $\frac{1}{8}$ = 46·25 Gew. $\frac{1}{8}$.

In Tabelle II sind Gewichts- und Volumprocent von 5 zu 5% verglichen.

II.

Tabelle zur Vergleichung der Gewichts- mit den Volum-Procenten an Alkohol in geistigen Flüssigkeiten und umgekehrt bei 12,4° R. von 5 zu 5 f Alkoholgehalt.

Volum- Procente	Gew Procente	Volum- Procente	Gew Procene	Gew Procente	Volum- Procente	Gew Procente	Volum- Procente
5	4,00	55	47,29	5	6,25	55	62,80
10	8,05	60	52,20	10	12,42	60	67,65
15	12,15	65	57,25	15	18,50	65	72,30
20	16,28	70	62,49	20	24,57	70	76,90
25	20,46	75	67,93	25	30,40	75	81,25
30	24,69	80	73,58	30	36,45	80	85,45
35	28,99	85	79,50	35	41,8	85	89,45
40	33,39	90	85,76	40	47,30	90	98,26
45	37,90	95	92,46	45	52,65	95	96,71
50	42,52	100	100,00	50	57,80	100	100,00

Man kann jedoch auch Tabelle I für diesen Zweck benützen, z. B. 87 Vol.§ sind wie viel Gew.§? — Einem Weingeist von 87 Vol.§ entspricht das spec. Gew. 0.8436. Weingeist vom gleichen spec. Gew. hat aber, wie aus der dritten Columne hervorgeht = 82 Gew.§ Alkohol, es entsprechen also 87 Vol.§ = 82 Gew.§.

V. Da Gemische von Alkohol und Wasser ein von der Temperatur abhängiges spec. Gew. besitzen, so muss entweder stets bei der Normaltemperatur von 15\frac{1}{3}\sigma C. beobachtet werden, oder die bei einer andern Temperatur an der Spindel gemachten Ablesungen »die scheinbaren Alkoholgehalte« sind auf die Normaltemperatur zu reduciren und so die »wahre Stärke« zu bestimmen. Tabelle III dient diesem Zwecke für Ablesungen der Spindel von Tralles.

III.

Tabelle zur Bestimmung des wahren Alkoholgehaltes, den ein Weingeist bei der Normaltemperatur (60° F.; 12,44° R.; 15,55° C.) haben würde, wenn der Versuch mit dem Alkoholometer (von Tralles) bei einer andern Temperatur ausgeführt wurde.

(v. Fehling, Handwörterbuch der Chemie.)

olo.		Wa	hrer Alk	oholgeha	lt, wenn	die Ten	peratur	ist:	
Angabe des Alkoholo- meters	4° 5°	6° 7.5°	8° 10°	10° 12,5°	12° 15°	14° 17,5°	16° 20°	18° 22,5°	20° R· 25° C.
10	11,0	10,9	10,7	10,4	10,1	9,7	9,2	8,7	8,3
11	12,2	12,0	11,7	11,4	11,1	10,7	10,2	9,7	9,2
12	13,4	13,2	12,8	12,5	12,1	11,6	11,1	10,6	10,1
13	14,7	14,3	13,9	13,5	13,1	12,6	12,1	11,6	11,0
14	15,9	15,3	14,9	14,5	14,1	13,6	13,1	12,5	11,9
15	17,1	16,4	16.0	15,5	15,1	14,5	14,0	13,4	12,8
16	18,3	17,6	17,1	16,6	16,1	15,5	15,0	14,4	13,7
17	19,4	18,8	18,2	17,7	17,1	16,5	16,0	15,3	14,6
18	20,6	20,0	19,4	18,8	18,1	17,5	16,9	16,2	15,5
19	21,9	21,2	20,6	19,9	19,2	18,5	17,8	17,1	16,4
20	23,1	22,4	21,7	21,0	20,2	19,5	18,8	18,0	17,2
21	24,4	23,6	22,8	22,0	21,2	20,5	19,7	18,9	18,1
22	25,6	24,8	24,0	23,1	22,2	21,5	20,6	19,7	18,9
23	26,8	25,9	25,0	24.1	23,2	22,4	21,5	20,6	19,7
24	28,0	27,0	26,1	25,1	24,2	23,4	22,5	21,6	20,7
25	29,2	28,2	27,2	26,2	25,2	24,3	23,4	22,5	21,6

des olo-		Wa	hrer Alk	oholgeha	ılt, wenn	die Ten	peratur	ist:	
Angabe des Alkoholo- meters	4° 5°	6° 7,5°	8° 10°	10° 12,5°	12° 15°	14° 17,5°	16° 20°	18° 22,5°	20° R. 25° C.
26	30,3	29,3	28,2	27,2	26,2	25,3	24,4	23,5	22,5
27	31,4	30,4	29,3	28,2	27,2	26,3	25,3	24,4	23,4
28	32,5	31,4	30,4	29,3	28,2	27,2	26,2	25,3	24,3
29	33,5	32,4	31,4	30,3	29,2	28,2	27,2	26,2	25,2
30	34,6	33,4	32,4	31,3	30,2	29,2	28,2	27,2	26,2
31	35,6	34,5	33,4	32,3	31,2	30,2	29,2	28,2	27,2
32	36,6	35,5	34,4	33,3	32,2	31,2	30,1	29,1	28,1
33	37,6	36,5	35,4	34,3	33,2	32,2	31,1	30,1	29,1
34	38,6	37,5	36,4	35,3	34,2	33,1	32,1	31,1	30,0
35	39,6	38,5	37,4	36,2	35,2	34,1	33,1	32,1	31,0
36	40,6	39,5	38,4	37,3	36,2	35,1	34,1	3 3,1	32,0
37	41,5	40,4	39,3	38,3	37,2	36,1	35,0	34,0	33,0
38	42,5	41,4	40,3	39,2	38,2	37,1	36,0	35,0	34,0
39	43,5	42,4	41,3	40,2	39,2	38,1	37,0	36,0	35,0
40	44,5	43,4	42,3	41,2	40,2	39,1	38,0	37,0	36,0
41	45,5.	44,4	43,3	42,2	41,2	40,2	39,0	38,0	37,0
42	46,5	45,4	44,3	43,2	42,2	41,2	40,1	39,0	38,0
43	47,4	46,4	45,3	44,2	43,2	42,2	41,1	40,1	39,0
44	48,4	47,4	46,3	45,2	44,2	43,2	42,1	41,1	40,1
45	49,4	48,3	47,3	46,2	45,2	44,2	43,1	42,1	41,1
46	50,4	49,3	48,3	47,2	46,2	45,2	44,1	43,1	42,1
47	51,4	50,3	49,3	48,2	47,2	46,2	45,1	44,1	43,1
48	52,3	51,3	50,3	49,2	48,2	47,2	46,1	45,1	44,1
49	53,3	52,3	51,3	50,2	49,2	48,2	47,2	46,1	45,1
50	54,3	53,3	52,3	51,2	50,2	49,2	48,2	47,1	46,1
51	55,3	54,3	53,3	52,2	51,2	50,2	49,2	48,1	47,1
52	56,3	55,3	54,2	53,2	52,2	51,2	50,2	49,1	48,1
53	57,3	56,2	55,2	54,2	53,2	52,2	51,2	50,2	49,1
54	58,2	57,2	56,2	55,2	54,2	53,2	52,2	51,2	50.2
55	59,2	58,2	57,2	56,2	55,2	54,2	53,2	52,2	51,2
56	60,2	59,2	58,2	57,2	56,2	55,2	54,2	53,2	52,2
57	61,2	60,2	59,2	58,2	57,2	56,2	55,2	54,2	53,2
58	62,2	61,2	60,2	59,2	58,2	57,2	56,2	55,2	54,2
59	63,2	62,2	61,2	60,2	59,2	58,2	57,2	56,2	55.3
60	64,2	63,2	62,2	61,2	60,2	59,2	58,2	57,2	56,3
61	65,2	64,2	63,2	62,2	61,2	60,2	59,2	58,2	57,3
62	66,2	65,2	64,2	63,2	62,2	61,2	60,2	59,3	58,3
63	67,1	66,2	65,2	64,2	63,2	62,2	61,2	60,3	59,3
64 CE	68,1	67,1	66,2	65,2	64,2	63,2	62,3	61,3	60,3
65	69,1	68,1	67,2	66,2	65,2	64,2	63,3	62,3	61.3
66	70,1	69,1	68,1	67,2	66,2	65,3	64,3	63,3	62,3
67 68	71,1	70,1	69,1	68,2	67,2 68,2	66,3	65,3 66,3	64,3	63,3 64,3
6 8 69	72,1 73,1	71,1	70,1	69,1 70,1	1	67,3 68,3	67,3	65,3	65.4
70	74,1	72,1	71,1 72,1		69,2 70,2	69,3	68,3	66,3 67,3	66,4
71	75,1	73,1	73,1	71,1 72,1	70,2	70,3	69,3	68,3	67,4
72	76,1	74,1				71,3	70,3	69,3	68,4
73	77,1	75,1 76,1	74,1 75,1	73,1 74,1	71,2 73,2	72,3	71,3	70.3	69,4
74	78,0	77,1	76,1	75,1·	74,2	73,3	72,8	71,3	70,4
	. 5,0	''''	, .	10,1	14,2	. 5,0		1	

- o des		Wa	hrer Alk	oholgeha	ilt, wenn	die Ten	peratur	ist:	
Angabe des Alkoholo- meters	4° 5°	6° 7,5°	10° 8°	10° 12,5°	12° 15°	14° 17,5°	16° 20°	18° 22,5°	20° R. 25° C.
75	79,0	78,1	77,1	76,1	75,2	74,3	73,3	72,3	71,4
76	80,0	79,0	78,1	77,1	76,2	75,3	74,3	73,3	72,4
77	81,0	80,0	79,1	78,1	77,2	76,3	75,3	74,3	73,4
78	82,0	81,0	80,0	79,1	78,2	77,3	76,3	75,4	74,4
79	82,9	82,0	81,0	80,1	79,2	78,3	77,3	76,4	75,4
80	83,9	83,0	82,0	81,1	80,2	79,3	78,3	77,4	76,4
81	84,9	84,0	83,0	82,1	81,2	80,3	79,3	78,4	77,4
82	85,8	85,0	84,0	83,1	82,2	81,3	80,3	79,4	78,5
83	86,8	86,0	85,0	84,1	83,2	82,3	81,3	80,4	79,5
84	87,8	87,0	86,0	85,1	84,2	83,3	82,4	81,4	80,5
85	88,8	87,9	87,0	86,1	85,2	84,3	83,4	82,4	81,5
86	89,7	88,9	88,0	87,0	86,2	85,3	84,4	83,5	82,5
87	90,7	89,8	88,9	88,0	87,2	86,3	85,4	84,5	83,5
88	91,7	90,8	89,9	89,0	88,2	87,3	86,4	85,5	84,6
89	92,6	91,7	90,9	90,0	89,2	88,3	87,4	86,5	85,6
90	93,5	92,7	91,9	91,0	90,2	89,3	88,4	87,5	86,6
91	94,4	93,6	92,8	92,0	91,2	90,3	89,4	88,5	87,6
92	95,3	94,5	93,7	92,9	92,2	91,3	90,4	89,6	88,7
93	96,2	95,4	94,7	93,9	93,2	92,3	91,4	90,6	89,7
94	97,1	96,4	95,6	94,8	94,2	93,3	92,5	91,6	90,8
95	98,0	97,4	96,5	95,8	95,2	94,3	93,5	92,7	91,9
96	98,9	98,3	97,5	96,8	96,2	95,4	94,6	93,8	93,0
97	99,8	99,2	98,5	97,8	97,2	96,4	95,7	95,0	94,2
98	_	—	99,5	98,8	98,2	97,5	96,8	96,1	95,3
'99	_	-	-	99,8	99,2	98,5	97,9	97,2	96,5
100	_	_	-	_		99,6	99,0	98,3	97,6

Anmerkung. Der Gebrauch vorstehender Tabelle ist ganz einfach. Man habe z. B. mit dem Alkoholometer (von TRALLES) 75 g bei der Temperatur 20° R. gefunden. Man geht zunächst in die erste Spalte »Angabe des Alkoholometers« ein bis zur Zahl 75, dann sucht man die derselben entsprechende Zahl in der Spalte 20° R. auf, in diesem Falle 71,4, welche Zahl den wahren Alkoholgehalt angiebt.

VI. Will man Weingeist von gegebener Concentration bis zu einem gewissen Grade verdünnen, so ist es nöthig, die dabei entstehende Volumveränderung in Rücksicht zu ziehen. Tabelle IV giebt unter Berücksichtigung dieser Contraction an, wie viel Liter Wasser zu 100 Litern eines Weingeistes zu setzen sind, um eine gewünschte Verdünnung zu erhalten.

IV.

Tabelle zur Berechnung der Wassermenge, um 100 Maass stärkeren
Weingeist zu Weingeist von geringerer Stärke zu verdünnen.

_									
	90 g Alkohol	85 g Alkohol	80 g Alkohol	75 g Alkohol	70 g Alkohol	65 g Alkohol	60 g Alkohol	55 g Alkohol	50 g Alkohol
85	6,56		<u> </u>		Ī				
80	13,79	6,83			[
75	21,89	14,48	7,20		1		1	ł	
70	31,05	23,14	15,35	7,64	l	l			
65	41,53	33,03	24,66	16,37	8,15				
60	53,65	44,48	35,44	26,47	17,58	8,76	[Į	

	90 g Alkohol	85 ह Alkohol	80 g Alkohol	75 g Alkohol	70 g Alkohol	65 g Alkohol	60 g Alkohol	55 g Alkohol	50 g Alkohol
55	67,87	57,90	48,07	38,32	28,63	19,02	9,47		
50	84,71	73,90	63,04	52,43	41,73	31,25	20,47	10,35	
45	105,34	93,30	81,38	69,54	57,78	46,09	34,46	22,90	11,41
40	130,80	117,34	104,01	90,76	77,58	64,48	51,43	38,46	25,55
35	163,28	148,01	132,88	117,82	102,84	87,93	73,08	58,31	53,59
3 0	206,22	188,57	171,05	153,53	136,04	118,94	101,71	84,54	67,45
25	266,12	245,15	224,30	203,61	182,83	162,21	141,65	121,16	100,73
20	355,80	329,84	304,01	278,26	252,58	226,98	201,43	175,96	150,55
15	505,27	471,00	436,85	402,81	368,83	334,91	301,07	267,29	233,64
10	804,50	753,65	702,89	652,21	601,60	551,06	500,59	450,19	399,85
				ı	1 •	ı		1	1

Um also 80 proc. Weingeist auf 40 proc. zu bringen, hat man nach dieser Tabelle auf 100 Maass Weingeist (von 80 ft) 104,01 Maass Wasser zuzusetzen.

VII. Ist das Gewicht g eines Spiritus von bestimmter Stärke bekannt, so kann man aus beiden Faktoren sein Volumen v berechnen, denn das spec. Gew. ist $=\frac{g}{v}$ und daraus das Volumen $v=\frac{g}{\text{spec. Gew.}}$. Hat man z. B. einen Weingeist mit 80 Vol. Alkohol, so zeigt dieser bei $15\frac{1}{5}$ ° C. das spec. Gewicht = 0.8639 (s. Tab. I. Ein Kilo solchen Weingeistes hat nach unserer Formel $v=\frac{g}{\text{spec. Gew.}}$ ein spec. Volumen von $=\frac{1}{0.8639}=1,15$ Liter.

In nachstehender Tabelle V finden sich die so berechneten Volumina.

V.

Inhalt eines Spiritus-Gebindes an Litern auf Grund des Gewichtes

(nach Menzel's und Lengerke's landw. Kalender).

	ii				enthalte	n an Lit	ern bei:				
Zoll- Pfd.	69 Procent	70 Procent	71 Procent	72 Procent	78 Procent	74 Procent	75 Procent	76 Procent	77 Procent	78 Procent	79 Procent
1	0,5607	0,5623	0,5639	0,5655	0,5671	0,5687	0,5704	0,5722	0.5739	0,5757	0.5775
2	1,1214	1,1246	1,1278	1,1310	1,1342	1,1374	1,1409	1,1443	1,1477	1,1514	1.1551
8	1,6821	1,6869	1,6917	1,6964	1,7014	1,7062	1,7113	1,7164	1,7216	1,7271	1.7320
4	2,2428	2,2492	2,2556	2,2619	2,2685	2,2749	2,2818	2,2885	2,2955	2,3028	2,3103
ŏ	2,8035	2,8115	2,8195	2,8273	2,8356	2,8437	2,8522	2,8607	2,8694	2,8784	
6	3,3642	3,3738	3,3834	3,3928	3,4027	3,4124	3,4226	3,4327	3,4432	3,4541	3,465
7	3,9249	3,9361	3,9473	3,9582	3,9698	3,9812	3,9931	4,0049	4,0171	4,0298	4.04:5
8	4,4856	4,4984	4,5112	4,5236	4,5369	4,5499	4,5635	4,5771	4,5910	4,6055	4,620
9	5,0464	5,0607	5,0751	5,0891	5,1041	5,1187	5 ,13 3 9	5,1491	5,1651	5,1811	5.147
				=	enthalte	n an Lit	ern bei:	·		i =	
Zoll-	80	81	82	88	84	85	86	87	88	89	90
Pfd.	Procent	Procent	Procent	Procent	Procent	Procent	Procent	Procent	Procent	Procent	Procest
1	0,5793	0,5812	0,5830	0,5850	0,5869	0,5890	0,5912	0,5932	0,5954	0.5977	0,6001
2	1,1585	1,1624	1,1661	1,1700	1,1739	1,1780	1,1822	1,1864	1,1908	1,1954	1,200:
8	1,7379	1,7435	1,7491	1,7549	1,7609	1,7671	1,7734	1,7797	1,7862	1,7931	1.800
4	2,3171	2,3247	2,3321	2,3599	2,3478	2,3561	2,3645	2,3729	2,3816	2,3908	2,4(1)4
5	2,8964	2,9059	2,9152	2,9249	2,9347	2,9450	2,9556	2,9661	2,9770	2,9885	3.000
6	3,4757	3,4870	3,4982	3,5099	3,5218	3,5341	3,5467	3,5593	3,5724	3,5860	3,6007
7	4,0550	4,0682	4,0812	4,0949	4,1087	4,1231	4,1378	4,1525	4.1678	4,1837	4.3006
8	4,6342	4,6494	4,6643	4,6798	4,6956	4,7121	4,7289	4,7457	4,7632	4,7814	4.8010
9	5,2136	5,2805	5,2473	5,2647	5,2826	5,3012	5,3200	5,3389	5,3586	5,3791	

				ent	halten a	n Litern	bei:			
Zoll- Pfd.	91 Procent	92 Procent	98 Procent	94 Procent	95 Procent	96 Procent	97 Procent	98 Procent	99 Procent	100 Procent
1	0,6025	0,6050	0,6075	0,6102	0,6129	0,6159	0,6190	0,6230	0,6259	0,6297
2	1,2050	1,2100	1,2151	1,2203	1,2258	1,2318	1,2380	1,2446	1,2517	1,2595
3	1,8075	1,8150	1,8226	1,8305	1,8388	1,8477	1,8570	1,8669	1,8776	1,8892
4	2,4100	2,4200	2,4301	2,4407	2,4517	2,4636	2,4759	2,4892	2,5034	2,5190
5	3,0125	3,0250	3,0377	3,0509	3,0646	3,0795	3,0949	3,1115	3,1293	3,1487
6	3,6150	3,6299	3,6452	3,6610	3,6775	3,6954	3,7139	3,7338	3,7551	3,7785
7	4,2175	4,2349	4,2528	4,2712	4,2904	4,3113	4,3329	4,3561	4,3810	4,4082
8	4,8300	4,8399	4,8603	4,8814	4,9033	4,9272	4,9519	4,9784	5,0069	5,0380
9	5,4225	5,4448	5,4679	5,4915	5,5163	5,5431	5,5709	5,6007	5,6327	5,6677

Beispiel: Wie viel Liter entsprechen 324 Pfund = 162 Kil. 82 proc. Weingeistes wahrer Stärke?

150 Kilo Weingeist von 82 gentsprechen 174.91 Litern
10 ,, ,, ,, ,, 11.661 ,,
2 ,, ,, ,, ,, ,, 2.3321 ,,
162 Kilo ,, ,, ,, ,, ,, ,, 188.9031 Litern.

VIII. Im Handel pflegt man den Alkoholgehalt eines Weingeistes in Liter-Procenten auszudrücken, d. h. 1 Liter Alkohol von 100 f repräsentirt 100 Lit. l. l. Lit. wären also 10 Ccentim. absoluter Alkohol. Als Verkausseinheit gelten 10000 Lit. = 100 Liter absoluten Alkohols. 70 Liter 40 proc. Weingeistes stellen dar 70 × 40 = 2800 Lit. l. 40 Liter 70 proc. Weingeistes haben natürlich gleiche Liter-Procente. Um nun diese Liter-Procente direkt aus dem Gewicht eines Weingeistes von bekannter Concentration herleiten zu können und umgekehrt dient Tabelle VI.

VI.

Zur Umwandlung der Spiritusgewichte von verschiedenen wahren Stärken in Literprocente.

	i	Lii	terprocen	te Alkoho	ol bei eir	ier wahre	n Alkoho	olstärke v	on:	
Kilo.	71 Procent	72 Procent	78 Procent	74 Procent	75 Procent	76 Procent	77 Procent	78 Procent	79 Procent	80 Procent
1	80,16	81,52	82,89	84,27	85,67	87,07	88,48	89,91	91,35	92,80
2	160.33	163,04	165,78	168,55	171,33	174,13	176,97	179,83	182,70	185,60
3	240,49	244,57	248,67	252,82	257,00	261,20	265,45	269,75	274,05	278,40
4	320,65	326,09	331,56	337,09	342,66	348,26	353,94	359,66	365,40	371,20
ä	400,81	407,61	414,45	421,36	428,33	435,33	442,42	449,58	456,75	464,00
6	480,98	489,13	497,33	505,64	513,99	522,40	530,91	539,49	548,10	556,80
7	561,14	570,65	580,22	589,91	599,66	609,46	619,40	629,40	639,45	649,60
8	641,30	652,18	663,11	674,18	685,32	696,53	707,88	719,32	730,80	742,40
9	721,47	733,70	746,00	758,46	770,99	785,59	796,36	809,23	822,15	835,20
10	801,63	815,22	828,89	848,73	856,65	870,68	884,85	899,15	913,50	928,00
		Lite	erprocente	Alkohol	bei eine	er wahren	Alkohol	stärke vo	n:	
Kilo	81	82	88	84	85	86	87	88	89	90
	Procent									
1	94,26	95,74	97,23	98,73	100,26	101,80	103,35	104,92	106,52	108,15
2	188,53	191,48	194,47	197,47	200,52	203,60	206,70	209,85	213,05	216,29
8	282,79	287,21	291,71	296,20	300,77	305,40	310,05	314,77	319,57	324,44
4	377,05	382,95	388,94	394,94	401,03	407,20	413,40	419,70	426,10	432,58
3	471,31	478,69	486,18	493,67	501,29	509,00	516,75	524,62	532,62	540,73

		Literprocente Alkohol bei einer wahren Alkoholstärke von:												
Kilo.	81 Procent	82 Procent	88 Procent	84 Procent	85 Procent	86 Procent	87 Procent	88 Procent	89 Procent	90 Procent				
6	565,58	574,43	583,41	592,40	601,55	610,80	620,10	629,54	639,14	648,≤€				
7	659,84	670,17	680,65	691,14	701,80	712,60	723,45	734,47	745,67	757.02				
8	754,10	765,91	777,88	789,87	802,06	814,40	826,80	839,39	852,19	865,17				
9	848,37	861,64	875,12	888,60	902,32	916,20	930,15	944,32	958,72	978.31				
10	942,63	957,38	972,35	987,34	1002,58	1018.00	1033,50	1049.24	1065,24	1081 4				

Kilo.	Literprocente Alkohol bei einer wahren Alkoholstärke von:									
	91 Procent	92 Procent	98 Procent	94 Procent	95 Procent	96 Procent	97 Procent	98 Procent	99 Procent	100 Procent
1	109,78	111,45	113,14	114,86	116,61	118,40	120,23	122,12	124,09	126.14
2	219,57	222,90	226,28	229,72	233,22	236,80	240,46	244,24	248,18	252.21
8	329,35	334,35	339,42	344,58	349,84	355,20	360,70	366,36	372,27	378.31
4	439,14	445,80	452,56	459,44	466,45	473,60	48 0,93	488,48	496,36	504.43
5	548,92	557,25	556,70	574,30	583,06	592,00	601.16	610,60	620.45	63 0 53
6	658,70	668,70	678,84	689,16	699,68	710,40	721,39	732,72	744,54	756.61
7	768,49	780,15	791,98	804,02	816,29	828,80	841,62	854,84	868,63	882,73
8	878,27	891,60	905,12	918,88	932,90	947,20	961,86	976,96	992,72	1008,5
9	988,06	1003,05	1018,26	1033,74	1049,51	1065,60	1082,09	1099,08	1116,81	1134 94
10	1097,84	1114,50	1131,40	1148,16	1166,12	1184,00	1202,32	1221,20	1240,90	1261.04

Beispiel: Wie viel Liter-Procent stellen 324 Pfund = 162 Kil. Weingerst von 82 Vol. wahrer Stärke dar?

ENGLER.

Alkoholsäuren*) (Oxysäuren). Man versteht darunter Verbindungen, welche gleichzeitig die Eigenschaften von Säuren und von Alkoholen besitzen. Die Erkenntniss dieser Körpergruppe ist für die Geschichte der Chemie von besonderer Bedeutung. Dieselbe wurde angebahnt durch eine Diskussion zwischen Kolffund Wurtz über die Milchsäure (1858—1860), eins der bestbekannten Glieder dieser Körpergruppe. Kolbe betrachtete die Milchsäure als einbasische Oxypropionsäure, Wurtz sah sie als zweibasisch an. Beide suchten ihren Standpunkt durch Thatsachen zu stützen und Beide förderten sehr wesentlich unsere Kenntnisse über die Eigenschaften dieser Substanzen. Kolbe dadurch, dass er die Beziehungen zwischen Milchsäure und Propionsäure klarlegt, während Wurtz die Milchsäure als Oxydationsprodukt des Propylglycols erkennt und die Scheidung

^{*) 1)} LADENBURG, Vorträge über die Entwicklungsgeschichte der Chemie. 2) WURT:
Ann. Chem. 103, pag. 366. 3) WINKLER, Ann. Chem. 18, pag. 310. STADELER, Ann. Chem. 111
pag. 320. 4) KEKULÉ, Ann. 105, pag. 286; PERKIN u. DUPPA, Ann. 108, pag. 106. 5) Pir. Ann. Chem. 68, pag. 348. 6) DEBUS, Ann. Chem. 126, pag. 145; 127, pag. 332. WISLICEN:
Ann. Chem. 126, pag. 227. 7) FRANKLAND u. DUPPA, Ann. Chem. 133, pag. 180. 8) KEKULE
Ann. Chem. 130, pag. 11. 9) LAUTEMANN, Ann. Chem. 113, pag. 117. BEILSTEIN, ibid. 130.
pag. 126. 10) CHIOZZA, Compt. rend. 34, pag. 850. Ann. Chem. 83, pag. 317. 11) WISLIUM:
Ann. 166, pag. 10. 12) PELOUZE, Ann. 53, pag. 112.

zwischen Basicität und Atomicität einführt. KEKULE geht dann einen Schritt weiter: er führt aus, dass in der mit der Milchsäure homologen Glycolsäure neben dem typischen Wasserstoff der Essigsäure noch ein alkoholischer Wasserstoff vorhanden sei, was er durch die Ueberführung von Chloressigsäure in Glycolsäure und die Umwandlung der letzteren in Bromessigsäure thatsächlich begründet (1).

Von den allgemeinen Bildungsweisen der Alkoholsäuren seien folgende als die wichtigsten hier hervorgehoben:

1. Sie entstehen aus mehratomigen Alkoholen bei gemässigter Oxydation (2):

$$\begin{array}{c} CH_9OH \\ | \\ CH_9OH \\ | \\ CH_9OH \\ | \\ CH_9OH \\ | \\ CHOH \\ | \\ CH_9OH \\ | \\$$

2. Aldehyde und Ketone liefern durch Behandlung von Blausäure und Salzsäure in diese Klasse gehörende Verbindungen (3): $C_6H_5COH + HCN = C_6H_5C_H^{(OH)} \cdot CN$

Aceton.
$$(CH_3)_2C_{(OH)}^H \cdot CN + HCl + 2H_2O = (CH_3)_2 \cdot C_{(OH)}^H \cdot CO_2H + NH_4Cl$$
 Oxybuttersäure.

3. Die halogen-substituirten ein- und mehrbasischen Säuren liefern durch Behandlung mit Alkalien (oder Wasser) Alkoholsäuren (4):

$$\begin{array}{c} CH_{2}CI\\ COOH + KHO = \begin{array}{c} CH_{2}(OH)\\ -COOH \end{array} + KCI\\ \\ COOH & Glycolsäure.\\ \\ COOH & COOH\\ \hline \\ CHBr\\ -CH_{2} & + KHO = \begin{array}{c} -CH_{2}(OH)\\ -CH(OH)\\ -CH_{2} & + KBr\\ \hline \\ COOH & COOH\\ \end{array}$$

4. Sie bilden sich auch aus den Amidosäuren durch Zerlegung mit salpetriger Säure (5)

5. Aldehyd- und Ketonsäuren liefern durch Natriumamalgam Oxysäuren (6): LADENBURG, Chemie. I. 30

$$CH_3CO \cdot COOH + H_9 = CH_3C_{OH}^H \cdot CO_9H$$

Brenztraubensäure

Milchsäure.

6. Aus Oxalester bilden sich bei der Einwirkung von Zink und Alkoholjodüren Alkoholsäuren (7):

$$\begin{array}{c} \text{COOC}_2\text{H}_5 \\ \text{COOC}_2\text{H}_5 \\ \text{Oxalester} \end{array} + 2\text{Zn} + 2\text{JC}_2\text{H}_5 + \text{H}_2\text{O} = \begin{array}{c} \text{C(C}_2\text{H}_5)_2\text{OC}_2\text{H}_5 \\ \text{COOC}_2\text{H}_5 \\ \text{Aethylleucinsäureester.} \end{array} + \text{ZnJ}_2 + \text{Zn(OH}_3,$$

Der allgemeine Charakter der Alkoholsäuren lässt sich dahin präcisiren, dass man sie als Körper mit zweisacher Funktion, der von Alkohol und von Säure desnirt. Ihre Eigenschasten ergeben sich als eine Summe der Eigenschasten von Säure und von Alkohol. Dabei kann sowohl die Basicität der Säure als die Atomigkeit des Alkohols verschieden sein und dies dient zur Classification dieser Säuren (s. u.). Die Basicität dieser Säuren wird wie bei allen Säuren durch die Anzahl der vorhandenen basischen Wasserstoffatome oder Carboxylgruppen (CO₂H)-Gruppen bestimmt, während die Atomicität derselben gemessen wird durch die Summe aller vertretbaren Wasserstoffatome, sowohl der eben genannten basischen, als auch der typischen, den Hydroxylgruppen (OH-Gruppen) zugehörenden Wasserstoffatome, welche die Atomigkeit des Alkohols seststellen.

Bei der Salzbildung kommen wenigstens im Allgemeinen nur die in den Carboxylgruppen vorhandenen, d. h. die sogen. basischen H-Atome in Betracht, es werden (mit wenigen Ausnahmen) nur diese durch Metall vertreten. Die Basicität (vergl. den Artikel) giebt also auch bei diesen Säuren über die Art der Salzbildung Rechenschaft.

Der Eintritt von Alkoholradicalen kann in verschiedener Weise stattfinden. Es können erstens die basischen Wasserstoffatome durch solche Radicale ersetzt werden, wodurch Ester entstehen. Zur Darstellung dieser Ester können wenigstens im Allgemeinen alle die auch sonst zur Esterbildung gebräuchlichen Methoden (vergl. den Art. Aether) benutzt werden. Diese Ester besitzen die Eigenschaften von Alkoholen, u. A. lassen sie die Vertretung von H-Atomen durch Na-Atome zu, ferner können die alkoholischen H-Atome derselben durch Säureradicale ersetzt werden. Die Anzahl Säureradicale, die bei der Einwirkung von Säurechlorid auf den Ester in diesen eintreten, kann zur Bestimmung der Zahl von alkoholischen H-Atomen oder Hydroxylgruppen in der Alkoholsäure verwerthet werden.

Bei der Behandlung der oben erwähnten Natriumverbindungen der Ester mit Alkoholjodüren werden die Na-Atome durch Alkoholradicale ersetzt und man erhält Aetherester, d. h. Verbindungen, in denen sowohl die basischen als auch die alkoholischen H-Atome durch Alkoholradicale vertreten sind. Werden diese Aetherester mit Alkalien erwärmt (verseift), so treten nur diejenigen Alkoholradicale aus, welche die Carboxylwasserstoffe ersetzten und es entstehen Aethersäuren, deren Basicität gleich ist der der ursprünglichen Alkoholsäuren. In gewissen Fällen sind diese Aethersäuren isomer mit den oben erwähnten Estern, so dass sich von derselben Alkoholsäure isomere Aether ableiten. Die Bildung solcher isomerer Aether ist für die Alkoholsäuren charakteristisch:

Von weiteren Eigenschaften der Alkoholsäuren seien hier noch angegeben:

- 1. Das Verhalten gegen Bromwasserstoff (oder Chlorwasserstoff), durch welche die alkoholischen Hydroxylgruppen durch Brom (oder Chlor) ersetzt werden. So wird z. B. die Glycolsäure durch HBr in Bromessigsäure umgewandelt (8).
- 2. Das Verhalten gegen Jodwasserstoffsäure, welche entweder eine Ersetzung der alkoholischen Hydroxylgruppen durch H oder durch J bewirkt (9).

CH₃

$$CH_3$$

$$CHOH + 2HJ = CH_2 + H_2O + J_2$$

$$COOH$$

$$COOH$$

$$Milchsäure$$

$$CH_2(OH)$$

$$CH_2J$$

$$CH(OH) + 3HJ = CH_2 + 2H_2O + J_2$$

$$CO_2H$$

$$COOH$$
Glycerinsäure
$$\beta$$
-Jodpropionsäure.

3. Die Umsetzung mit PCl₅, bei welcher alle Hydroxylgruppen durch Chlor ersetzt werden. Die gebildeten Chloride gehen durch Wasser in gechlorte Säuren über, indem nur die Chloratome in den COOH-Gruppen bei der Einwirkung des Wassers gegen OH umgetauscht werden (10).

$$\begin{split} &C_6H_{4\text{COOH}}^{\text{OH}} + 2\text{PCl}_5 = C_6H_{4\text{COCl}}^{\text{Cl}} + 2\text{POCl}_3 + 2\text{HCl} \\ &\text{Salicylsäure.} \\ &C_6H_{4\text{COCl}}^{\text{Cl}} + H_2O = C_6H_{4\text{COOH}}^{\text{Cl}} + \text{HCl} \end{split}$$

Chlorbenzoësäure.

4. Die Leichtigkeit, mit der diese Säuren Wasser verlieren. Die Entwässerungsprodukte sind entweder wasserärmere Säuren (11) oder Anhydride (12).

$$\begin{array}{cccc} CH_2OH & CH_2\\ CH_2 & -H_2O = CH\\ COOH & COOH\\ Hydracrylsäure & Acrylsäure.\\ CH_2 & CH_3\\ CH(OH) - H_2O = CH\\ COOH & CO\\ Milchsäure & Lactid.\\ \end{array}$$

Die Verschiedenheit der entstehenden Produkte rührt offenbar daher, dass entweder die Carboxylgruppe an dem Wasseraustritt Theil nimmt oder nicht. Eine weitere Verschiedenheit wird dadurch veranlasst, dass durch den Wasseraustritt bisweilen eine Condensation zweier Moleküle veranlasst wird.

$${}^{2}_{COOH}^{CH_{2}OH} - {}^{H_{2}O} = {}^{CH}_{CH} > 0$$

Glycolsäure

Diglycolsäure.

Unter den Anhydriden der Alkoholsäuren nehmen neuerdings die Lactone, welche durch Wasseraustritt aus einem Molekül Säure entstehen, durch ihre charakteristischen Eigenschaften und durch die Leichtigkeit, mit der sie entstehen, eine hervorragende Stellung ein (vergl. Art. Lactone).

Die Alkoholsäuren, von denen die einigermaassen bekannten Glieder im Folgenden behandelt werden, sind hier eingetheilt in zwei Klassen. Erstens in solche, welche der Fettreihe angehören und zweitens in solche, welche zu den aromatischen Verbindungen gezählt werden müssen. Diejenigen Alkoholsäuren aber, welche 2 oder mehr Phenylgruppen oder welche condensirte Benzolkerne, wie Naphtalin, Anthracen, Phenantren etc. enthalten, sind bei den Di- und Triphenylverbindungen resp. bei den Stammkohlenwasserstoffen besprochen.

Innerhalb dieser beiden Klassen sind die Alkoholsäuren eingetheilt nach ihrer Basicität, d. h. nach der Anzahl ihrer Carboxylgruppen, und dann nach ihrer Atomicität, d. h. der Gesammtzahl der vertretbaren H-Atome.

A. Alkoholsäuren der Fettreihe.

I. Einbasisch-zweiatomige Säuren.

1. Glycolsäure*), Oxyessigsäure, C₂H₄O₃, von Strecker und Socoloff (1) bei der Zerlegung der Benzoglycolsäure durch verdünnte Schwefelsäure entdeckt (von Laurent vorhergesehen) (2).

Findet sich in den unreifen Weintrauben und in den Blättern von Ampelopsis hederacea (Wilder Wein). — Entsteht durch Zerlegung des Glycocolls durch salpetrige Säure (1), bei der Oxydation von Alkohol (3) und von Glycol (4) mit Salpetersäure, bei der Behandlung von Chloressigsäure mit Kali, Silberoxyd (5) oder Wasser (6), bei der Reduction der Oxalsäure mit Zink und Schwefelsäure (10) und bei der Oxydation von Kohlehydraten.

Zur Darstellung benutzt man entweder die von Debus angegebene Methode (3), welche Drechsel wesentlich gekürzt hat (7), d. h. man stellt sie durch Oxydation von Alkohol mittelst Salpetersäure dar, oder man kocht 1 Thl. Chloressigsäure mit 20 Thln. Wasser am aufsteigenden Kühler. Nach 4 Tagen ist die Zersetzung nahezu vollständig. Die Flüssigkeit wird dann auf dem Wasserbad zur Verjagung der Salzsäure verdunstet und der Rückstand im Exsiccator zur Krystallisation gebracht (8).

Die Säure bildet manchmal monokline Krystalle (8) vom Aussehen der Sodakrystalle, bisweilen Nadeln, die im unreinen Zustand sehr zerfliesslich sind. In Wasser, Alkohol und Aether ist sie sehr leicht löslich und schmilzt bei 79° (7). Beim Erhitzen auf 240° entsteht Glycolid, C₂H₂O₂, neben wenig Paramethyl-

^{*) 1)} Ann. 80, pag. 17. 2) Ann. chim. [3] 23, pag. 112. 3) DEBUS. Ann. 100, pag. 1. 4) Wurtz, Ann. 103, 336. 5) Kekulé, Ann. 105, pag. 286. 6) Buchanan, Bet. 4, pag. 340. 7) Ann, 127, pag. 150. 8) Ann. 200, pag. 75. 9) HEINTZ, Ann. 138, pag. 40. 10) SCHULE. Jahresber. 1862, pag. 284. 11) Ann. 130, pag. 11. 12) FAHLBERG, J. pr. Ch. [2] 7, pag. 329. 13) HEINTZ, Jahresber. 1864, pag. 446. 14) SCHREINER, Ann. 197, pag. 6. 15) NORTON u. TSCHERNIAK, Bull. soc. chim. 30, pag. 109. 16) HEINTZ, Jahresber. 1859, pag. 314, u. 1860. pag. 362. 17) HENRY, Ber. 2, pag. 276. 18) GEUTHER u. WACKENRODER, J. 1867, pag. 454 u. CONRAD, Ber. 11, pag. 58. 19) HENRY, Ber. ch. Ges. 6, pag. 260. 20) HEINTZ, Ann. 120 pag. 29. 21) Ann. 164, pag. 197. 22) VOGT, Ann. 119, pag. 153. SIEMENS, Ber. chem. Ges. 6. pag. 659. 23) CARIUS, Ann. 124, pag. 43; CLAESSON, Ann. 187, pag. 113. 24) HEINTZ, Ann. 136. pag. 241. 25) WISLICENUS, Ann. 146, pag. 145. 26) CLAESSON, Bull. soc. chim. 23, pag. 442. 27) Ann. 89, pag. 346. 28) KEKULÉ, Ann. 105, pag. 288. 29) HEINTZ, POGG. Ann. 115. pag. 280 u. 452. Ann. 144, pag. 91 u. f. 30) Schreiber, J. pr. Chem. [2] 13, pag. 436 31) HEINTZ, Ann. 144, pag. 95. 32) HEINTZ, Ann. 128, pag. 129. 33) SCHULZE, Zeitschr. 1865 pag. 73; 1866, pag. 184. 34) HENRY, Ann. chim. [4] 28, pag. 424. 35) HEINTZ, Ann. 154 pag. 256. 36) HRINTZ, Ann. 123, pag. 325. 37) GAL, Ann. 142, pag. 370. 38) SANS. Ann. 208, pag. 270.

aldehyd (9), durch Oxydation mit concentrirter Salpetersäure entsteht Oxalsäure (4), durch Erhitzen mit Bromwasserstoffsäure entsteht nach Kekule Bromessigsäure (11), was von anderer Seite bezweifelt wird (12). Phosphorsuperchlorid verwandelt die Glycolsäure entweder in Glycolsäurechlorid oder in Chloracetylchlorid.

Salze. Das Natriumsalz, C₂H₃NaO₃, H₂O, bildet kleine Krystalle, das Magnesiumsalz, Mg(C₂H₃O₃)₂, 2H₃O, mikroskopische Nadeln in 12,6 Thln. H₂O löslich. Das Ca-Salz krystallisirt mit 4H₂O, das wasserfreie Salz löst sich in 80 Thln. Wasser von 10° in 19 Thln. von 100°. Das Zinksalz mit 2H₂O bildet Nadeln, die sich in 34 Thln. Wasser von 15° lösen (7). Das Silbersalz bildet monokline Blättchen (vergl. bezügl. anderer Salze auch Schreiber, J. pr. [2] 13, pag. 437).

Die Ester der Glycolsäure entstehen aus Chloressigsäureester und glycolsaurem Natrium (13) nach einer nicht völlig aufgeklärten Reaction (14) und aus Glycolid beim Erhitzen mit den betreffenden Alkoholen (15).

Der Methylester, C₂H₃(CH₃)O₃, siedet bei 151,2°, der Aethylester, C₂H₃(C₂H₅)O₃ bei 160°. Derselbe liefert durch PCl₅ in der Kälte Chloressigester. Der Propylester siedet bei 170,5°.

Ausser diesen Estern bildet die Glycolsäure auch Aethersäuren, welche aus der Glycolsäure durch Vertretung des darin enthaltenen alkoholischen Wasserstoffs entstehen. Die Isomerie ergiebt sich aus folgenden Formeln

CH₂OH — COOC₂H₅ Glycolsäureäthylester.

Diese Aethersäuren werden bei der Einwirkung von Chloressigsäure auf Natriumalkoholate gebildet nach der Gleichung (16):

$$ClCH2 - COOH + 2NaOC2H3 = C2H3OCH2 - COONa + NaCl + C2H6O.$$

Man führt die Zersetzung bei Gegenwart von Alkohol aus, filtrirt vom Kochsalz ab, dampft nach Zusatz von Kupfervitriol (oder auch Zinksulfat) zur Trockne und zieht das gebildete ätherglycolsaure Kupfer resp. Zink mit Alkohol aus und zerlegt es durch H₂S.

Die Methylglycolsäure, C₃H₆O₃, ist flüssig, siedet bei 198° und hat ein spec. Gew. von 1,180. Sie wird durch Kochen mit Alkalien nicht zerlegt. Ihre Salze sind meist in Wasser und Alkohol löslich, ihre Ester sind von SCHREINER (14) dargestellt.

Die Aethylglycolsäure ist ein bei 206-207° unter geringer Zersetzung siedendes Oel (17). Bei anhaltendem Kochen mit Wasser geht sie in Glycolsäure und Aethylglycolsäureäther über.

Das Ca-Salz, Ca(C₄H₇O₃)₂, 2H₂O, krystallisirt aus Aetheralkohol in feinen Nadeln. Das Ba-Salz krystallisirt wasserfrei. Das Zn-Salz ist amorph. Das Cu-Salz, Cu(C₄H₇O₃)₂, 2H₂O, bildet blaue Prismen und ist in Wasser leicht, in Alkohol schwer löslich.

Der Methylester, $C_4H_7(CH_3)O_3$, siedet bei 142^0 , der Aethylester, $C_4H_7(C_2H_5)O_3$, entsteht auch aus Chloressigester und Natriumalkoholat und siedet bei $158,4^0$. Durch Behandlung mit Natrium (und Jodäthyl) entstehen eigenthümliche noch nicht genau untersuchte Verbindungen (11).

Das Chlorid der Aethylglycolsäure, C₄H₇O₂Cl, wird bei der Einwirkung von PCl₃ gewonnen und siedet bei 1270 (17), das Amid, C₄H₇O₂NH₂, entsteht aus dem Aethylester und Ammoniak, schmilzt unter 1000 und siedet bei 2250 (15). Es geht durch P₂O₅ unter Wasseraustritt in das Nitril über (19), CH₃(OC₂N₅)CN, welches eine bei 1840 siedende Flüssigkeit destable

Glycolsäurechlorid, CH₂(OH) — COCl. Aus Glycolsäure und PCl₅ bei gewöhnlicher Temperatur. Bildet ein nicht flüchtiges Oel, das schon bei 120° durch PCl₅ in Chloracetylchlorid verwandelt wird (12).

Glycolsäureamid, CH2(OH)·CONH2, entsteht aus Glycolsäureester und

wässrigem Ammoniak und aus Glycolid und NH₃. Bei 120° schmelzende Krystalle, die sich nicht mit Basen verbinden und beim Kochen mit Alkalien in Glycolsäure und Ammoniak zerfallen. (Unterschied von dem isomeren Glycocoll.) — Aus Glycolsäureester und Aethylamin entsteht Glycoläthylamid, CH₂(OH) — CONHC₂H₅ (20).

Der Aldehyd der Glycolsäure ist von Abeljanz (21) durch Erhitzen von Dichloräther mit Wasser oder des β-Oxychloräthers, C₄H₉ClO₂, mit conc. Schwefelsäure erhalten worden. Im reinen Zustand nicht bekannt. Syrup, der durch Silberoxyd Glycolsäure liefert.

Thioglycolsäure, CH₂(SH)—COOH, entsteht durch Reduction des Sulfoessigsäurechlorids durch Zinn und Salzsäure (22) und beim Eintragen von Chloressigsäure oder deren Kaliumsalz in concentrirte Lösungen von KSH (23) (neben Thiodiglycolsäure). Bei Anwendung der letzteren Methode concentrint man im Wasserbad, filtrirt vom KCl, fällt mit Alkohol und destillirt von dem Filtrat, welches thioglycolsaures Kalium enthält, den Alkohol ab. Das Salz wird nun in Wasser gelöst, durch Schwefelsäure zerlegt und die Säure durch Aether ausgezogen.

Zweibasische Säure, die ein mit Wasser, Alkohol und Aether mischbares Oei bildet. Beim Versetzen der Säurelösung mit einem Tropfen Eisenchlorid und etwas NH₃ entsteht eine rothviolette Färbung. (Sehr empfindliche Eisenreaction.)

Das saure K-Salz, C₂H₃O₂SK, H₂O, krystallisirt aus Alkohol wasserfrei. Das neutrak Ba-Salz, C₂H₂SO₃Ba, 3H₂O, ist in kaltem Wasser fast unlöslich. Das Ag-Salz, C₃H₃SO₃Ag ist ein weisser, amorpher Niederschlag, und bildet sich aus dem Kaliumsalz durch Ag NO₁. Ferner sind eine Reihe von Doppelsalzen bekannt, hinsichtlich derer auf die Originalabhandlung verwiesen werde (23).

Der Aethylester, (HS)CH₂ — COOC₂H₅, entsteht aus Rhodanessigester und P₂O₃ (24. ferner aus Chloressigester und KSH (25). Es ist eine bei 156—158° siedende Flüssigkeit, deren alkoholische Lösung mit einer alkoholischen Lösung von Sublimat einen Niederschlag von der Formel ClHgSCH₂CO₂C₂H₅ erzeugt (25).

Die Aethylthioglycolsäure, C₂H₃SCH₃·COOH, welche mit dem Thioglycolsäureester isomer ist, entsteht aus Chloressigester und Natriummerkaptid, wenn man den so gebildeten Ester derselben durch Baryt im zugeschmolzenen Rohr verseift (26). Die Säure ist flüssig, nur mit Wasserdämpfen unzersetzt flüchtig, in Wasser ziemlich, in Alkohol und Aether leicht löslich Die Salze sind in Wasser und Alkohol leicht löslich. Der Aethylester, der bei der oben erwähnten Reaction direkt entsteht, siedet bei 187—189°, er liefert mit C₂H₃J ein krystallmisches Additionsprodukt. Durch NH₃ geht er in das bei 44° schmelzende Amid über.

Die Nitrosothioglycolsäure, $HS-CH(NO)\cdot COOH$, ist beim Kochen von Nitrosothiohydantoin mit Barytwasser gewonnen worden. Sie bildet undeutliche Krystalle, deren Losang mit F_2Cl_6 eine blaue Färbung giebt und sich nach kurzem Stehen in CO_3 und Rhodanwasserstoff zerlegt: $HSCH(NO)\cdot COOH = CO_2 + CSNH + H_2O$.

Anhydride der Glycolsäure. Man kennt 3 dahin zu rechnende Verbindungen, 1 inneres und 2 äussere. Es sind

Das dem Essigsäureanhydrid entsprechende Anhydrid der Glycolsaure ist vorläufig unbekannt.

Glycolid, C₂H₂O₂. Entsteht nach Dessaignes (27) beim Erhitzen von Tartronsäure auf 180°, von trocknem chloressigsaurem Kalium auf 110—120° (28), und von Glycolsäure (16) auf 250—260°. Zur Darstellung erhitzt man chloressigsaures Natron nach dem Trocknen 2 Tage auf 150° (15). Selbst in heissem

Wasser nur wenig lösliches Pulver, das bei 220° schmilzt. Geht bei anhaltendem Kochen mit Wasser in Glycolsäure, beim Erwärmen mit NH₃ in Glycolamid über.

Anhydrid, C₄H₆O₅, entsteht bei längerem Erhitzen von Glycolsäure auf 100° (7) und bei der Einwirkung von Schwefelsäureanhydrid auf diese (12). Unlösliches Pulver, das bei 129° schmilzt, durch kochendes Wasser Glycolsäure und beim Erhitzen für sich Glycolid liefert.

Diglycolsäure C₄H₆O₅. Entsteht beim Kochen von Chloressigsäure mit Aetzkalk oder Baryt (16) und bei der Oxydation des Diglycols. Zur Darstellung kocht man 1 Th. Chloressigsäure mit 3 Thln. CaCl₂, 10 Thln. H₂O und überschüssigem Kalk 10 Stunden lang, filtrirt, fällt den gelösten Kalk durch CO₂ und verdunstet. Der Syrup wird mit Alkohol versetzt, wo glycolsaurer und diglycolsaurer Kalk ausfallen. Der Niederschlag wird aus heissem Wasser mehrfach umkrystallisirt, wobei das letztere Salz als schwerlöslicheres rein erhalten wird. Dieses wird in Cu- oder Pb-Salz verwandelt und letzteres durch H₂S zerlegt (29).

Die Säure krystallisirt mit 1 Molektil H₂O und bildet rhombische Prismen. Sie verliert das Wasser bei 100° und schmilzt bei 150°. In Wasser und Alkohol ist sie leicht löslich. Bei der Destillation zerfällt sie in Methylaldehyd, Glycolsäure, CO-und CO₂. Beim Erhitzen mit HJ entsteht zunächst Glycolsäure, dann Essigsäure. Durch Behandlung mit PCl₅ entsteht Chloracetylchlorid, beim Erhitzen mit Kali Essigsäure und Oxalsäure.

Salze (29, 30). Die Säure ist zweibasisch, ihre neutralen Alkalisalze sind in Wasser ungemein löslich und schwer zur Krystallisation zu bringen, die sauren Salze sind schwerer löslich und besser krystallisirbar.

Das saure Ammoniaksalz, C₄H₆O₅NH₃, bildet monokline Krystalle. 100 Th. H₂O lösen bei 16° 3,2 Th. Salz. Auch das s. Kalium- und Natriumsalz krystallisirt gut. Das Ca-Salz C₄H₄CaO₅ krystallisirt mit Wasser, doch schwanken die Angaben über den Wassergehalt. Das Ba-Salz, C₄H₄BaO₅, H₂O, ist erst in 600 Thln. siedendem Wasser löslich. Das Zn-Salz krystallisirt mit 3H₂O. Das Pb-Salz bildet mikroskopische Krystalle. Kupfer- und Silbersalz sind Niederschläge.

Der Aethylester, $C_4H_4(C_2H_5)_2O_5$, wird aus dem Silbersalz durch Jodäthyl und beim Erhitzen von Chloressigester mit trockner Soda gewonnen (31). Er siedet unter geringer Zersetzung zwischen 235—240°, färbt sich nach der Destillation mit alkoholischem NH_3 roth. Der nicht destillirte Aether giebt durch alkoholisches Ammoniak in der Kälte ein Amid, $C_4H_4O_3(NH_2)_2$, welches in Wasser leicht lösliche Prismen bildet. Wird das letztere mit Wasser auf 100° erhitzt, oder mit concentrirter Barytlösung erwärmt, so entsteht die Diglycolaminsäure, $C_4H_5O_3(NH_2)$, welche rhombische Prismen bildet und bei 135° schmilzt (32).

Das Diglycolimid, C₄H₅NO₃:OCH₂·CONH entsteht bei der Destillation von saurem diglycolsaurem Ammoniak (32). Es bildet Nadeln, die bei 142° schmelzen. Liefert durch warmes Barytwasser Diglycolaminsäure, durch Kochen mit Kali Diglycolsäure. Giebt ein krystallinisches Silbersalz, C₄H₄AgNO₃.

Thiodiglycolsäure, S(CH₂COOH)₂. Entsteht aus chloressigsaurem Ammoniak durch alkoholisches Schwefelammonium (33), leichter beim Kochen von chloressigsaurem Calcium mit Ca(SH)₂ unter Einleiten von H₂S. Der gelöste Kalk wird dann durch CO₂ gefällt, das Filtrat zur Krystallisation eingedampft und der thiodiglycolsaure Kalk durch Alkohol ausgezogen und aus Wasser umkrystallisirt (30).

Die Säure wurde aus dem Bleisalz durch H₂S gewonnen (33). Sie bildet rhombische, bei 129° schmelzende Tafeln, löst sich leicht in Wasser (in 2, 3 Th.) und Alkohol und wird von HJ bei höherer Temperatur zu Essigsäure reducirt.

Salze (33). Das neutrale Ammoniaksalz ist zerfliesslich, das saure Salz bildet octaëdrische Krystalle. Das Ba-Salz, $C_4H_4BaSO_4$, bildet schwer lösliche Krystallkrusten, und nimmt bei längerer Berührung mit Wasser $5H_2O$ auf. Das neutrale Bleisalz, $C_4H_4PbSO_4$, ist krystallinisch, in heissem Wasser leicht löslich und geht durch NH_3 in ein basisches Salz über. Das Cu-Salz. $C_4H_4CuSO_4$, H_2O , wird als bläulicher Niederschlag gewonnen.

Der Aethylester, C₄H₄(C₂H₅)₂SO₄, entsteht aus der alkoholischen Lösung der Saure durch HCl (33), und aus Chloressigester durch alkoholisches KSH (25). Er siedet bei 267-268°.

Das Amid, C₄H₄SO₂(NH₂)₂, entsteht aus Chloressigsäureamid und alkoholischem Schwefelammonium (33). Bildet schwer lösliche Krystalle. Das Imid, C₄H₄SO₂(NH), entsteht beim Erhitzen von saurem thiodiglycolsaurem Ammoniak auf 180—200° (33). Es bildet bei 128° schmelzende Nadeln, die in kaltem Wasser fast unlöslich sind. Durch Barytwasser entsteht in der Kälte Thiodiglycolaminsäure, beim Erhitzen Thiodiglycolsäure. Sublimirt unzersetzt und bildet ein unlösliches, flockiges Silbersalz.

Thiodigly colamins äure, S(CH₂CO)₂OHNH₂. Entsteht beim Erhitzen von thiodiglycolsaurem Ammoniak auf 145⁰ und aus dem Imid durch warme concentrirte Lösungen von Baryt (33). Bei 125⁰ schmelzende Prismen, die in kaltem Wasser schwer, leicht in heissem Wasser löslich sind und beim Erhitzen für sich in das Imid übergehen.

Ca- und Ba-Salze, Ca(C₄H₆NSO₃)₂ und Ba(C₄H₆NSO₃)₂, krystallisiren je mit 1H₂O und sind leicht löslich. Das Ag-Salz, C₄H₆Ag NSO₃, krystallisirt aus heissem Wasser in Nadeln

Säureester der Glycolsäure.

Nitrylglycolsäureester, NO₂OCH₂COOC₂H₅. Aus Glycolsäureester und Salpeterschwefelsäure (34). Ein bei 180-182° siedendes Oel, das bei höherer Temperatur hestig explodirt.

Carbonylglycolsäureäthylester, CO₃(CH₂COOC₂H₅)₂, bei der Einwirkung von Chlorkohlenoxyd auf Glycolsäureester als in Wasser unlösliche, bei etwa 200° siedende Flüssigkeit erhalten.

Der Aethylcarbonylglycolsäureäthylester, C₂H₅CO₃CH₂COOC₂H₅, entsteht beim Behandeln von Glycolsäureester mit Chlorkohlensäureester als eine bei 240° siedende Flüssigkeit (35).

Acetglycolsäureester, C₂H₃O₂CH₂COOC₂H₅, bildet sich beim Erhitzen von Chlor- oder Bromessigester mit Natrium- oder Kaliumacetat (36, 37). Bei 179° siedendes Oel, dessen spec. Gew. 1,0993 bei 17° beträgt. In Wasser schwer löslich. Giebt durch Kalk in der Kälte Alkohol und acetglycolsaures Calcium, (C₂H₃O₂CH₂COO)₂Ca, 2H₂O. Kleine in Wasser leicht lösliche prismatische Krystalle. Beim Kochen mit Kalk entsteht essigsaurer und glycolsaurer Kalk

Der Ester giebt durch NH₃ Glycolamid und Acetamid, durch HBr entsteht Bromessigsäure, Essigsäure und Bromäthyl.

Propionylglycolsäureester (38), wie die Acetverbindung gewonnen, siedet bei 200-201° und hat bei 22° das spec. Gew. 1,0052.

Butyrylglycolsäureester, wie die Acetverbindung gewonnen, siedet bei 205-207°.

Isobutyrylglycolsäureester siedet bei 197-198° (38).

2. Milchsäuren, s. d. Art.

3. Oxybuttersäuren, C₄H₈O₃. Man kennt 4 isomere Verbindungen.

	γ-Oxybuttersäure		
соон	соон		
ĊH2	ĊH ₂		
ĊH(OH)	ĊН,		
ČН,	сн,он		
	ĊH,(OH)		

(CH₃)₂ C(OH) — COOH Oxyisobuttersäure.

a) α-Oxybuttersäure*), C₄H₈O₃. Aus α-Brombuttersäure und Silberoxyd gleichzeitig von mehreren Forschern gewonnen (1). Entsteht auch aus Propionaldehyd und Blausäure (2), aus Propionylameisensäure durch nascirenden Wasserstoff (10) und durch Erhitzen der Aethyltartronsäure auf 180° (25). Zur Darstellung kocht man Chlor- oder Brombuttersäure mit Barythydrat, fällt mit Schwefelsäure und schüttelt mit Aether aus. Die nach dem Abdestilliren des letztern hinterbleibende Säure wird in Zinksalz verwandelt und dieses umkrystallisirt und durch H₂S zerlegt (3).

Krystallinische bei 43° schmelzende, zerfliessliche Substanz, die durch Oxydation mit chromsaurem Kali und Schwefelsäure in Essigsäure und Propionsäure zerfällt.

Das Ca-Salz, $Ca(C_4H_7O_3)_2$, $6H_2O$, ist in Wasser leicht löslich, das Zn-Salz, $Zn(C_4H_7O_3)_2$, $2H_2O$, krystallisirt in dünnen Prismen und löst sich schwerer. Das Silbersalz, $AgC_4H_7O_3$, ist riemlich leicht löslich und krystallisirt in Prismen. Der Aethylester siedet bei 167^0 (4).

Die Brombuttersäureester geben durch Natriumalkoholate die Aetherester der Oxybuttersäure (5): $C_4H_6Br(CH_3)O_3+NaOC_2H_5=C_4H_6(C_2H_5)(CH_3)O_3+NaBr$.

Nach dieser Reaction sind mehrere Ester der Methyl- und Aethyloxybuttersaure dargestellt worden. Durch Zersetzen mit Kali entstehen daraus die Aethersiuren selbst, von denen hier nur einiges über Aethyloxybuttersäure mitgetheilt werden kann. Dieselbe: $C_4H_7(C_2H_3)O_3=CH_3-CH_2-CHOC_2H_5\cdot COOH$ ist ölig, leicht in Wasser löslich. Ihre Salze sind wenig charakterisirt. Der Methylester siedet bei 157°, der Aethylester zwischen 168–174°. Das Amid bildet bei 68° schmelzende Blättchen. Ueber Acetoxy- und Butyroxybuttersäureäthylester vergl. GAL., Ann. 142, pag. 373.

b) 3-Oxybuttersäure, C₄H₈O₃. Von Wislicenus aus Acetessigester durch Natrium in der Kälte gewonnen (6):

$$CH_3 - CO - CH_2 - COOC_2H_5 + Na_2 + 2H_2O = CH_3 - CH(OH) - CH_2 - COONa + NaOH + C_2H_6O.$$

Sie entsteht auch aus Propylenchlorhydrin und alkoholischem Cyankalium (7) und aus Aldol durch Oxydation.

Oelige hygroskopische Flüssigkeit, die bei der Destillation in Wasser und z-Crotonsäure zerfällt.

^{*) 1)} R. Schneider, Pogg. Ann. 113, pag. 169; Naumann, Anh. 119, pag. 115, Friedel u. Machucca, Ann. 120, pag. 279. 2) Prschibitek, Ber. chem. Ges. 9, pag. 1312. 3) Mar-ROWNIKOFF, Ann. 176, pag. 311. 4) SCHREINER, Ann. 197, pag. 21. 5) DUVILLIER, Ann. chim. (5) 17, pag. 532. 6) Ann. 149, pag. 205. 7) MARKOWNIKOFF, Ann. 153, pag. 237. NURTZ, Jahresber. 1872, pag. 449; 1873, pag. 473; 1876, pag. 483; 1878, pag. 612; Bull. oc. chim. 28, pag. 170; 31, pag. 433; 34, pag. 485. 9) KOPP u. MICHAEL, Bull. soc. chim. 31, PAG. 434. 10) CLAISEN U. ANTWEILER, Ber. chem. Ges. 13, pag. 2123. 11) SAYTZEFF, Ann. 171, Pag. 270, Ber. chem. Ges. 14, pag. 2688. 12) WURTZ, Ann. 107, pag. 197. 13) STÄDELER, Ann. 111, pag. 320. 14) Frankland u. Duppa, Ann. 133, pag. 88. 15) Markownikoff, 16) FITTIG, Ann. 200, pag. 70. 17) R. MEYER, Ber. chem. Ges. 11, Ann. 153, pag. 228. 1787. 18) FRANKLAND u. DUPPA, Ann. 135, pag. 25. 19) MARKOWNIKOFF, Ann. 146, pag. 339. 20) Frankland u. Duppa, Ann. 136, pag. 12. 21) Hell u. Waldbauer, Ber. chem. Ges. 10, pag. 449. 22) BISCHOFF, Ber. chem. Ges. 5, pag. 866. 23) BISCHOFF, Ber. them. Ges. 8, pag. 1334. 24) KKLLY, Ber. chem. Ges. 11, pag. 2221. 25) GUTHZEIT, Ann. Chem. 209, pag. 234. 26) FRÜHLING, Monatshefte III, pag. 700. 27) WILLGERODT, Ber. chem. Ges. 15, pag. 2305.

Das Na-Salz, NaC₄H₇O₃, krystallisirt aus Alkohol und ist sehr zerfliesslich, das Zn-Salz krystallisirt undeutlich (8), das Silbersalz ist löslich und bildet feine Krystalle.

Der Aldehyd ist das Aldol (s. Art. Aldehyde).

- c) γ-Oxybuttersäure. Von Saytzeff aus ihrem Lacton, dem sogen Bernsteinsäurealdehyd durch Behandlung mit Baryt dargestellt. Es ist eine schwach saure Flüssigkeit, deren Barytsalz krystallinisch ist (11). Die Säure ent steht auch aus Trimethylencyanhydrin durch Erhitzen mit Kali oder Salzsäure (26)
- d) Oxyisobuttersäure, C₄H₈O₃ (syn. Butyl-Lactinsäure, Acetonsäure) Dimethyloxalsäure). Von Wurtz bei der Oxydation des Amylenglycols entdeckt (12). Entsteht ferner aus Aceton, Blausäure und Salzsäure (13)

CH₃COCH₃ + HCN + HCl + 2H₂O = (CH₃)₂C(OH) - COOH + NH₄Cl Ferner aus Oxalsäuremethylester, Zink und Jodmethyl (14); aus Bromiso buttersäure beim Erwärmen mit Baryt (15) oder Soda (16), bei der Oxydation der Isobuttersäure mit Kaliumpermanganat (17) und schliesslich bei der Zersetzung des Acetonchloroforms, C(CH₃)₂OHCCl₃, durch Wasser bei 180° (27).

Zur Darstellung mischt man 2 Mol. Jodmethyl mit 1 Mol. oxalsaurem Methyl und bringt dies mit einem Ueberschuss von granulirtem, amalgamirtem Zink in einem Kolben zusammen. Man erhitzt dann 96 Stunden lang auf 30—50" und übergiesst die krystallinisch erstarrte Masse allmählich mit Wasser und koch längere Zeit mit Barytwasser. Dann wird zunächst der überschüssige Baryt durch CO₂ und das noch vorhandene Jod durch frisch gefälltes Silberoxyd entfemt Das in Lösung bleibende Baryumsalz wird durch verdünnte Schwefelsäure zerleg (18). Auch aus Aceton und Blausäure lässt sich die Säure darstellen (19).

Die Oxyisobuttersäure bildet leicht lösliche und zerfliessliche Prismen, die bei etwa 50° sublimiren, bei 79° schmelzen und bei 212° sieden. Durch Oxydation mit chromsaurem Kalium und Schwefelsäure entstehen Essigsäure, Aceton und Kohlensäure, beim Schmelzen mit Kali wird Aceton gebildet.

Das Ca-Salz, $Ca(C_4H_7O_3)_2$, bildet leicht lösliche Warzen. Das Ba-Salz, $Ba(C_4H_7O_3)_2$, brismen. Das Zinksalz, $Zn(C_4H_7O_3)$, $2H_2O$, ist in kaltem Wasser schwer (in 160 Thm. Theissem leichter löslich. In Alkohol unlöslich. Es krystallisirt in mikroskopischen Blatteren Das Silbersalz, $AgC_4H_7O_3$, ist verhältnissmässig leicht löslich und krystallisirt in Schupper Der Aethylester, $C_4H_7(C_2H_3)O_3$, siedet bei 150° und geht beim Behandeln mit PCl, methacrylsäureester über.

Die Aethoxyisobuttersäure (21), C₆H₁₂O₃, entsteht aus Bromisobuttersäure und alkohol. Kali. Sie siedet bei 180°, krystallisirt nur schwierig und is in kaltem Wasser wenig löslich. Die Salze sind leicht löslich und krystallisirhar. Baryum- und Bleisalz enthalten 1 Mol. Krystallwasser, das Zink- und Silbersals krystallisiren wasserfrei.

Monochloroxyisobuttersäure, C₄H₇ClO₃ (22). Aus Chloraceton, Binine säure und Salzsäure. Bildet in Wasser, Alkohol und Aether leicht lösliche Prismen.

Dichloroxyisobuttersäure, C₄H₆Cl₂O₃, existirt in 2 Modificationen Die α-Säure entsteht aus Dichloraceton, Blausäure und Salzsäure (23), sie bildebei 83° schmelzende Prismen, die in Aether löslich sind und deren Aethylester unter Zersetzung bei 208—215° siedet. Der Aethylester der β-Säure entsteht aus symmetrischem Glycerindichlorhydrin, Chlorkohlensäureester und Natriumamal gam (24):

CH₂Cl-CH(OH)-CH₂Cl+ClCOOC₂H₃=HCl+C(CH₂Cl)₂(OH)-COOC₂H₃

Der Ester siedet bei 225-230° und bildet ein in Alkohol und Aether lowliches, in Wasser unlösliches Oel. Beim Kochen mit Kali entsteht Glycerin.

- 4. Oxyvaleriansäuren*), C₅H₁₀O₃. Man kennt folgende 6 isomere Verbindungen
 - a) CH₃·CH₂·CH₂·CH(OH)CO₂H: α-Oxyvaleriansäure,
 - b) CH₂·CH(OH)·CH₂·CH₂·COOH: γ-Oxyvaleriansäure,
 - c) C₂H₅C(CH₃)OH·CO₂H: Methyläthyloxalsäure,
 - d) CH₂·CH(OH)·CH(CH₃)CO₂H: Methyl β-Oxybuttersäure,
 - e) (CH₂)₂CH·CH(OH)CO₂H: a-Oxyisobutylameisensäure,
 - f) (CH₂)₂ C(OH)·CH₂·CO₂H: β-Oxyisobutylameisensäure.
- a) Von der α-Oxyvaleriansäure ist nur ein Chlorsubstitutionsprodukt bekannt. Trichlorvalerolactinsäure, C₅H₇Cl₃O₃. Von Pinner und Bischoff aus dem Additionsprodukt von Butylchloral an Blausäure, C₄H₅Cl₃CN, durch Digeriren mit concentrirter Salzsäure erhalten (1). Rhombische bei 140° schmelzende Tafeln, die in kaltem Wasser fast unlöslich, in Alkohol und Aether leicht löslich sind. Das Na-Salz enthält 1 Mol. Krystallwasser.

Der Aethylester, $C_5H_6(C_2H_5)Cl_3O_3$, aus der alkohol. Lösung der Säure durch Einleiten von HCl dargestellt (2), bildet bei 40° schmelzende Prismen. Er siedet unter Zersetzung bei 255°. Durch NH₃ liefert er noch nicht ganz aufgeklärte Zersetzuugsprodukte, in Bezug auf welche wir auf die Originalabhandlung verweisen (2).

Das Amid, C₅H₆Cl₃O₂NH₂, bildet sich aus dem Nitril (Butylchloral und Blausäure) und concentrirter Schwefelsäure. Es schmilzt bei 119° und ist in Alkohol und Aether leicht löslich.

- b) γ -Oxyvaleriansäure, $C_5H_{10}O_3$. Man kennt nur ihre Salze, durch deren Zerlegung das Anhydrid der Säure, das Valerolacton (s. Art. Lactone) gebildet wird. Das Letztere, das aus Bromvaleriansäure beim Kochen mit Wasser entsteht, zeht beim Kochen mit Kalk oder Barytwasser in oxyvaleriansaures Salz über (3). Das Ba-Salz, Ba $(C_5H_9O_3)_2$, ist ein Syrup, der nach und nach erhärtet und an der Luft rasch zerfliesst. Das Ca-Salz, Ca $(C_5H_9O_3)_2$, hat ähnliche Eigenschaften.
- c) Methyläthyloxalsäure, C₅H₁₀O₃. Entdeckt von Frankland u. Duppa, welche den Ester der Säure erhielten bei Einwirkung eines Gemisches von Jodathyl und Jodmethyl auf Oxaläther bei Gegenwart von granulirtem Zink (4) Entsteht ferner bei der Oxydation der Methyläthylessigsäure durch Kaliumpermanganat 5), durch Kochen der Brommethyläthylessigsäure mit kohlensaurem Natron (6) und endlich durch Zerlegung ihres Nitrils, das aus Aethylmethylketon, Cyankalium und conc. Salzsäure gewonnen wird, durch Salzsäure (6).

Bei 68° schmelzende Krystalle, die in Wasser, Alkohol und Aether leicht oslich sind. Durch HJ wird sie zu Methyläthylessigsäure reducirt, durch Kaliumbichromat und Schweselsäure zu CO₂ und Methyläthylketon oxydirt. Durch langes Erhitzen mit verd. Schweselsäure liesert sie Methylcrotonsäure (5).

Das Ba-Salz, Ba $(C_5H_9O_3)_2$, ist leicht löslich und krystallinisch. Das Zinksalz, Zn $(C_5H_9O_3)_2$, ist selbst in heissem Wasser wenig löslich. Das Silbersalz, Ag $C_5H_9O_3$, bildet warzige Krystalle, die verhältnissmässig leicht in Wasser löslich sind (6).

^{*) 1)} PINNER u. BISCHOFF, Ann. 179, pag. 99. 2) PINNER u. KLEIN, Ber. chem. Ges. 11, Pag. 1492. 3) MESSERSCHMIDT, Ann. 208, pag. 92. 4) FRANKLAND u. DUPPA, Ann. 135, pag. 37-5; MILLER, Ann. 200, pag. 282. 6) BÖCKING, Ann. 204, pag. 18. 7) ROHRBECK, Ann. 188, Pag. 229. 8) RÜCKER, Ber. chem. Ges. 10, pag. 1954. 9) Ann. Chem. 139, pag. 206. (0) SCHMIDT u. SACHTLEBEN, Ann. 193, pag. 106,- 11) SCHLEBUSCH, Ann. 141, pag. 322. (12) LIPP, Ann. 205, pag. 28. 13) DUVILLIER, Bull. soc. chim. 30, pag. 506. 14) Ann. 185, Pag. 163. 15) MILLER, Ann. Chem. 200, pag. 273.

Der Aethylester siedet bei 165,5° und hat bei 13° das spec. Gew. 0,9768. Er 14 Wasser, Alkohol und Aether leicht löslich und geht durch PCl₂ in Methylcrotonsaurces über (4).

d) Methyl β-Oxybuttersäure, C₅H₁₀O₈. Von ROHRBECK bei der Redation des Methylacetessigesters durch Natriumamalgam in kalter alkoholisch Lösung (unter zeitweiser Neutralisation durch Schwefelsäure) gewonnen (7).

Gelber Syrup, der durch Erhitzen mit HJ in Methylcrotonsäure übergeht

Das Na-Salz, NaC₃H₉O₃, krystallisirt und schmilzt bei 210°. Das Ba-Salz, (C₃H₃O₃, Ba, H₂O, bildet leicht lösliche Nadeln. Das Ag-Salz, Ag C₃H₉O₃, ist selbst in heissem Wasschwer löslich und krystallisirbar.

e) α-Oxyisobutylameisensäure, C₃H₁₀O₃. Von Fittig und Clark a Bromisobutylameisensäure und Silberoxyd dargestellt (9). Statt des Silberoxyd kann auch Kali (10) oder Baryt (11) angewendet werden. Die Sättre entste auch aus Isobutylaldehyd und Blausäure, wenn das so gewonnene Nitril dun Kochen mit conc. Salzsäure zerlegt wird (12).

Die Säure bildet bei 82° schmelzende rhombische Tafeln. Sie ist in Wass Alkohol und Aether leicht löslich, zerfällt beim Erhitzen mit conc. Salzsaure a 100° oder mit verdünnter Schwefelsäure auf 135° in Ameisensäure und Isobat aldehyd. Wird von bichromsaurem Kali und Schwefelsäure zu Isobuttersäure und CO₂ oxydirt.

Die Salze (9, 12) sind meist krystallinisch und in Wasser löslich. Das Mg-Salz, Mg($C_3H_*C_1$) $2H_2O_2$, in kaltem Wasser ziemlich schwer lösliche Prismen, auch in heissem Wasser nicht ac lich löslicher. Das Ca-Salz, Ca($C_3H_9O_3$)₂, $1\frac{1}{2}H_2O_2$, in heissem Wasser sehr leicht, in kalte Wasser weniger löslich. Bildet kleine Nadeln. Das Zn-Salz, Zn($C_3H_9O_3$)₂, Cu-Salz, Cu($C_3H_9O_3$)₃, cu-Salz, Cu($C_3H_9O_3$)₄, sind in kaltem Wasser schwer löslich.

Der Aethylester (16), C₅H₉(C₂H₅)O₃, entsteht aus dem Silbersalz durch JC₂H z siedet bei 175°.

Das Anhydrid (10) (Lactid), C₅H₈O₂, entsteht beim Erhitzen der Saure i zugeschmolzenen Rohr auf 200°. Es bildet feine Nadeln, die bei 136° schmelne Sie sind in Wasser sehr schwer, in Alkohol leicht löslich.

Das Nitril (12) C₅H₉NO, entsteht aus Isobutylaldehyd und Blausaure scheim Mischen. Es ist ein Oel, das bei der Destillation in die beiden Componenten gespalten wird. In rauchender Salzsäure löst es sich unter Bildurg Mamid, C₅H₉O₂NH₂, auf. Dieses bildet grosse Krystalle, die bei 104° schmelte

Die Aethyloxyisobutylameisensäure, $(C_2H_5)C_3H_9O_3$, wird aus Brasisobutylameisensäure und Natriumalkoholat dargestellt (13). Sie ist wenig sucht.

f) 3-Oxyisobutylameisensäure, $C_5H_{10}O_3$. Von M. und A. Savizin b der Oxydation von Dimethylallylcarbinol gewonnen (14). Bildet sich auch ider Oxydation von Isobutylameisensäure durch verdünnte Chamäleonlosung

Leicht löslicher Syrup, der bei der Oxydation in CO₂ Essigsäure und Acete zerfällt.

Das Ca-Salz, $Ca(C_5H_9O_3)_2$, $12H_2O_1$, ist amorph, im Exsiccator verliert es das Krystaliansen nach und nach und wird krystallinisch. Das Ba-Salz, $Ba(C_5H_9O_2)_2$, bildet leicht leil die Prismen. Das Zn-Salz, $Zn(C_5H_9O_2)_2$, ist auch krystallinisch und leicht loslich. Das Ca-Salz, $Cu(C_5H_9O_3)_2$, krystallisirt hexagonal, mit $2H_2O$ rhombisch. Das Silbersalz, $AgC_2H_9O_3$. Stil Wasser schwer löslich.

Der Aethylester, C₃H₉O₃·C₂H₅, entsteht aus dem Silbersalz durch Jodathyl. Fracel bei 180°. Durch PCl₃ geht er in Dimethylacrylsäureester über (16).

- 5. Oxycapronsäuren*), C₆H₁₂O₃, sind bis jetzt 7 bekannt.
- a) Leucinsäure (α-Oxycapronsäure), CH₃·(CH₂)₃·CH(OH)·CO₂H,
- b) β-Oxycapronsäure, CH₃·(CH₂)₂·CH(OH)·CH₂·COOH,
- c) γ -Oxycapronsäure, $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot (CH_2)_2 \cdot COOH$,
- d) a-Oxyisobutylessigsäure, $(CH_3)_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot COOH$,
- e) γ-Oxyisobutylessigsäure, (CH₃)₂·C(OH)·(CH₂)₂·COOH,
- f) Diäthyloxalsäure, (C₂H₅)₂·C(OH)·COOH,
- g) Aethyl β-Oxybuttersäure, CH₃·CH(OH)·CH(C₂H₅)·COOH.
- a) Leucinsäure, C₆H₁₂O₃. Von Strecker aus Leucin durch salpetrige Saure gewonnen (1). Zur Darstellung leitet man in eine kochende wässrige Leucinlösung, die mit Salpetersäure versetzt ist, einen Strom salpetriger Säure, entzieht die Säure der Lösung durch Aether und reinigt die nach Destillation des Aethers zurückbleibende Säure durch Ueberführung in das Zinksalz (2).

Die Säure krystallisirt in Nadeln, die bei 73° schmelzen, in Wasser, Alkohol and Aether leicht löslich sind und beim Erhitzen auf 225° in ein syrupöses unlosliches Anhydrid verwandelt werden.

Das Ca-Salz, $Ca(C_6H_{11}O_3)_2$, bildet Nadeln. Das Ba-Salz, $Ba(C_6H_{11}O_3)_2$, Blätter. Das Za-Salz, $Zn(C_6H_{11}O_3)_2$, H_2O , bildet Schuppen, die nur schwer in heissem Wasser, leichter in dessem Alkohol löslich sind. Das Cu-Salz. $Cu(C_6H_{11}O_3)_2$, krystallisirt aus Alkohol in blauen Schüppehen. Das Silbersalz ist in heissem Wasser leicht löslich.

b) β-Oxycapronsäure (?) C₆H₁₂O₃. Die aus Gährungscapronsäure durch Brom entstehende Bromcapronsäure wird mit Sodalösung gekocht (3). Sie bildet seidenartige Nadeln und schmilzt bei 61°. Sie ist mit Wasserdämpsen nicht flüchtig.

Natrium- und Kaliumsalz sind amorph. Das Ammoniak-, Baryum-, Kupferund Silbersalz krystallisiren wasserfrei, das Magnesium- und Zinksalz krystallisiren mit 2H₂O. Der Aethylester riecht angenehm und liefert durch NH₃ das bei 140°—142° schmelzende Amid.

- c) γ -Oxycapronsäure, $C_6H_{12}O_3$. Entsteht aus der durch HBr aus Hydrosorbinsäure gewonnenen Bromcapronsäure beim Kochen mit Soda (4) oder aus dem beim Kochen mit Wasser gebildeten Lacton durch Kochen mit Baryt (5). Die Säure ist ölig, nicht näher untersucht. Das Ca-Salz, $Ca(C_6H_{11}O_3)_2$, ist glasartig und zerfliesslich. Das Ba-Salz, $Ba(C_6H_{11}O_3)_2$, ist eine gummiartige Wasse, das Ag-Salz, $AgC_6H_{11}O_3$, ist ein farbloser Niederschlag.
- d) α-Oxyisobutylessigsäure, C₆H₁₂O₃. Das Nitril entsteht aus Isovaleridehyd und Blausäure und wird durch Kochen mit rauchender Salzsäure in die
 Säure verwandelt (6). Dieselbe Säure entsteht vielleicht auch beim Erhitzen der
 Isobutyltartronsäure auf 180° (12).

Dieselbe krystallisirt in Blättern und schmilzt bei 54° (1). Bei der Oxydation liesert sie CO₂ und Isovaleraldehyd.

Das Zn-Salz ist schwer in Wasser löslich und krystallisirbar. Das Cadmiumsalz ist leichter belich. Das Kupfersalz ist in Wasser sehr schwer löslich, lässt sich aber aus Alkohol krystallisirt erhalten. Das Silbersalz bildet Nadeln.

e) γ-Oxyisobutylessigsäure, C₆H₁₂O₃, bildet sich aus ihrem Lacton (s.

⁶) 1) Ann. Chem. 68, pag. 55. 2) WAAGE, Ann. 118, pag. 297. 3) ELISAFOFF, Ber. chem. Ges. 14, pag. 1401. 4) LANDSBERG, Ann. Chem. 200, pag. 51. 5) FITTIG u. HJELT, Ann. Chem. 208, pag. 67. 6) ERLENMEYER u. SIGEL, Ber. chem. Ges. 7, pag. 1109. 7) BREDT u. FITTIG, Ann. Chem. 200, pag. 58 u. 259. 8) BREDT, Ann. Chem. 208, pag. 57. 9) FRANKLAND DUPPA, Ann. 126, pag. 109 u. 135, pag. 20. 10) CHAPMAN u. SMITH, Jahresber. 1867, ag. 451. 11) HAUSHOFER, Jahresber. 1877, pag. 719. 12) GUTHZEIT, Ann. Chem. 209, pag. 239. 13) HENRY, Ber. chem. Ges. 5, pag. 949.

Art. Lactone) beim Kochen mit Baryt (7). Der überschüssige Baryt wird mi CO₂ gefällt und das Ba-Salz in einer Kältemischung mit Salzsäure zersetzt um mit Aether ausgeschüttelt. Nach dem Verdunsten des Aethers bleibt ein Syrup der farblose Krystalle absetzt. Die Säure zersetzt sich aber sehr leicht in Wasse und Lacton (8).

Das Ba-Salz krystallisirt aus heissem Alkohol: $Ba(C_6H_{11}O_3)_2$. Das Silbersalz krystallisiaus heissem Wasser in breiten Nadeln.

f) Diäthyloxalsäure, $C_6H_{12}O_3$. Von Frankland und Duppa wurde de Aethylester dieser Säure bei der Einwirkung von Zinkäthyl auf oxalsaures Aethylentdeckt (9). Derselbe entsteht auch aus Aethyloxalsäurechlorid und Zinkäthyl (3) Zur Darstellung bringt man in einen sehr geräumigen Kolben frisch und sei gekörntes, getrocknetes und noch heisses Zink, setzt eine Mischung von 409 Gm C_2H_5J und 191 Grm. Oxalester hinzu und hierauf eine kleine Menge (5 Grm Zinkäthyl, das mit dem doppelten Gewicht Aether verdünnt ist. Die Reactio wird durch gelindes Erwärmen eingeleitet, dann mehrere Stunden sich selb überlassen und schliesslich durch Erwärmen beendigt. Man setzt dann wie heisses Wasser zu und destillirt ab. Dem aus 3 Schichten bestehenden Destillwird der Ester durch Schütteln mit Aether entzogen (10). Nach Destillation de Aethers wird der Ester durch Fractionirung gereinigt; dann durch Baryt zerle und aus dem Barytsalz die Säure durch genaue Fällung des Baryts mit Schwese säure gewonnen.

Die Säure bildet tricline Krystalle, die bei 80° schmelzen (11). Bei 17°12,8 Thln. Wasser löslich. Wird von bichromsaurem Kalium und Schwefelsäuzu Diäthylketon oxydirt. Durch rauchende Salzsäure bei 150° entsteht nebe Diäthylketon Aethylcrotonsäure. Durch PCl₅ entsteht zunächst das Chlori C₆H₁₁O₂Cl, das bei der Destillation in Aethylcrotonsäurechlorid verwands wird (12).

Das Ammoniaksalz krystallisirt in Blättern. Das Ba-Salz, Ba $(C_6H_{11}O_3)_2$, $5H_2O_3$ rhombischen Tafeln. Das Zn-Salz, $Zn(C_6H_{11}O_3)_2$, ist in heissem Wasser noch schwerer losh als in kaltem. Das Silbersalz, $AgC_6H_{11}O_3$, $1\frac{1}{2}H_2O$, krystallisirt in Nadeln.

Der Methylester, CH₃C₆H₁₁O₃, siedet bei 165°, der Aethylester bei 175°. De page. desselben beträgt bei 18,7°:0,9613. Durch PCl₃ liefert er Aethylcrotonsäureester. Dur PCl₄ bildet sich Chlordiäthylessigsäureester (13).

g) Aethyl β-Oxybuttersäure, C₆H₁₂O₃. Aus Aethylacetessigester dur Natriumamalgam gewonnen (14). Die Säure ist syrupös und zerfällt bei d trocknen Destillation in Wasser und Aethylcrotonsäure.

Das Na-Salz, Na $C_6H_{11}O_2$, bildet zerfliessliche Blättchen. Das Cu-Salz, ($C_6H_{11}O_1$, $C_6H_{11}O_2$) ein unlösliches, blaues Pulver. Das Ag-Salz, Ag $C_6H_{11}O_2$, in kaltem Wasser schwer locks Blättchen.

- 6. Oxyheptylsäuren*), C₇H₁₄O₈, sind 7 bekannt.
- a) a-Oxyheptylsäure, CH₃(CH₂)₄CH(OH)·COOH,
- b) Isoamylhydroxalsäure, C₅H₁₁CH(OH)CO₂H,
- c) α-Methyläthyl β-Oxybuttersäure, CH₃·CH(OH)CC₂H₅
 COOH

^{9) 1)} HELMS, Ber. chem. Ges. 8, pag. 1169. 2) LEV, Ber. chem. Ges. 10, pag. 2; 3) FRANKLAND u. DUPPA, Zeitschr. 1866, pag. 491; Ann. 142, pag. 6. 4) SAUR, Ann. 18 pag. 266. 5) FITTIG u. KRAFFT, Ann. 208, pag. 89. 6) HEINTZ, Ann. 189, pag. 231 ± 19 pag. 329. 7) SEMLJANIZIN, Ber. chem. Ges. 12, pag. 2375. 8) SCHIROKOW, Ber. chem. Ges. 12 pag. 2376. 9) ERLENMEYER u. SIGEL, Ann. 177, pag. 103. 10) MARKOWNIKOFF, Zeitschr. 186 pag. 516. 11) SCHNAPP, Ann. 201, pag. 65.

- d) γ -Methyläthyl γ -Oxybuttersäure, $C_{2}H_{3}$ $C(OH) \cdot CH_{2}CH_{2} \cdot COOH$ (?),
- e) Trimethyloxybuttersäure, $(CH_3)_3C\cdot CH_2C(H_3)OH\cdot CO_2H$,
- f) Methylpropyläthylenmilchsäure, C_3H_7 C(OH)CH₂·COOH,
- g) Diäthyläthylenmilchsäure, $(C_2H_5)_2C(OH)CH_2COOH$.
- a) a-Oxyheptylsäure, C₇H₁₄O₃. Das aus normaler Heptylsäure durch Brom dargestellte bromheptylsaure Kalium wird mit Wasser auf 140° erhitzt (1). Die Säure schmilzt bei 65° (2) und giebt bei der Oxydation Capronaldehyd.

Der Methylester siedet bei 160-165°. Das Amid bildet bei 147° schmelzende Tafeln.

b) Isoamylhydroxalsäure, $C_7H_{14}O_3$. Das Zinksalz entsteht neben dem Aethylester der Säure, dem Aethylisoamyloxalsäureäthylester, $C_5H_{11}(OC_2H_5)$ $CO_2C_2H_5$, und dem Diisoamyloxalsäureester, $(C_5H_{11})_2CH(OH)COOC_2H_5$, wenn man Oxalester mit Isoamyljodür und granulirtem Zink auf 100° erhitzt und das Produkt mit Wasser versetzt und destillirt. Das Zinksalz, welches im Rückstand bleibt, wird durch H_2S zerlegt (3).

Die Säure krystallisirt in glänzenden Schuppen, die bei 60.5° schmelzen. Das Ba-Salz, Ba $(C_7H_{13}O_3)_2$, bildet leicht lösliche Schuppen. Das Cu-Salz, Cu $(C_7H_{13}O_3)_2$, schwer lösliche blaue Schuppen.

Der Aethylester siedet bei 203°. (Die daraus durch Zerlegen mit Baryt dargestellte Säure war ölig, also vielleicht verschieden von der obigen). Der Aethylisoamyloxalsäureäthylester, $C_7H_{12}(C_2H_5)_2O_3$, siedet bei 224—225° (s. oben).

c) z-Methyläthyl β-Oxybuttersäure, C₇H₁₄O₃. Aus Methyläthylacetessigester durch Natriumamalgam gewonnen (4). Sie bildet einen in Wasser sehr löslichen Syrup.

Das Na-Salz, Na $C_7H_{13}O_3$, bildet Krystallwarzen. Das CuSalz, Cu $(C_7H_{13}O_3)_3$, ist ein ¹daner Niederschlag. Das Ag-Salz, Ag $C_7H_{13}O_3$, bildet in heissem Wasser leicht lösliche Blänchen.

d) γ-Methyläthyl γ-Oxybuttersäure, C₇H₁₄O₃. Aus dem Heptolacton (5 Lactone) durch Kochen mit Alkalien dargestellt (5). Die freie Säure ist nicht bekannt, da sie sofort wieder in Anhydrid übergeht.

Das Ba-Salz, $Ba(C_7H_{13}O_3)_3$, ist amorph und sehr löslich. Beim Erwärmen auf 100^0 ictlegt es sich in Heptolacton und ein basisches Salz. Das Ag-Salz, $AgC_7H_{13}O_3$, ist ein reiser, unlöslicher Niederschlag.

e) Trimethyloxybuttersäure. Man kennt nur ein Amidosubstitutionsprodukt derselben. Kocht man das Additionsprodukt von Blausäure an Diacetonamin mit Salzsäure, so entsteht Amidotrimethylbutyllactid (6):

$$^{\text{NH}_{3}}\cdot(\text{CH}_{3})_{2}\text{C} - \text{CH}_{2}\cdot\text{C}(\text{CH}_{3})_{\text{CN}}^{\text{OH}} + \text{H}_{2}\text{O} = \text{NH}_{2}(\text{CH}_{3})_{2}\text{C} - \text{CH}_{2}\cdot\text{C}(\text{CH}_{3})_{1}^{\text{CO}} + \text{NH}_{3}.$$

Dieses Anhydrid bildet über 180° schmelzende Prismen und ist in Wasser nemlich leicht löslich.

Beim Kochen mit Baryt geht es in das Barytsalz der Säure über. Dieses sind durch Kupfervitriol in das Kupfersalz verwandelt, das durch viel heisses Wasser (oder Alkohol) vom Baryumsulfat getrennt und dann durch H₂S zerlegt sind. — Die Säure ist krystallinisch, in Wasser ziemlich leicht löslich und zerfällt beim Erhitzen in Wasser und Lactid.

Das Cu-Salz, CuC, H12NO, 2H2O, bildet blaue Krystallkörner, die in heissem Wasser

nur schwer, leichter in Alkohol löslich sind. Das Sulfat, $(C_7H_{15}NO_3)_2H_2SO_4$, bildet in Alkohol leicht lösliche Krystalldrusen.

- f) Methylpropyläthylenmilchsäure, C₇H₁₄O₃. Bei der Oxydation von Methylallylpropylcarbinol mit Kaliumpermanganat erhalten (7). Die Säure ist syrupös. Das Silbersalz bildet prismatische Krystalle.
- g) Diäthyläthylenmilchsäure, $C_7H_{14}O_3$. Durch Oxydation des Allyldiäthylcarbinols mit Kaliumpermanganat erhalten (8). Die Säure bildet bei 72 schmelzende Nadeln. Das Silbersalz bildet Flocken, die aus kleinen Nadeln bestehen. Das Ca-Salz ist amorph.

Von den kohlenstoffreicheren Säuren dieser Reihe seien hier noch erwähnt:

- Die Oxycaprylsäure, C₈H₁₆O₃, aus Oenanthol, Blausäure und Salzsäure dargestellt 9.
 Krystallinische, bei 69° schmelzende Säure.
- 2. Diisopropyloxalsäure, $C_8H_{16}O_8$, aus Oxalester, Zink und Jodisopropyl gewonnen. Bildet bei 110^0 schmelzende Nadeln (10).
- 3. Die Diäthyl- β -Oxybuttersäure, $C_8H_{16}O_3$, durch Reduction des Diäthylacetesug- äthers mit Natriumamalgam dargestellt. Sie ist ein Syrup (11).
- 4. Die Aethylisoamyloxalsäure, C₉H₁₈O₃, bildet sich neben Isoamylhydroxalsäure bei der Behandlung von Oxalester mit Isojodamyl und Zink (s. oben). Krystallinische Säure (3
- 5. Die Dipropyläthylenmilchsäure, C₉H₁₈O₃, bei der Oxydation von Allyldipropylcarbinol gewonnen, ist syrupös (3).
- 6. Die Diisoamyloxalsäure, C₁₂H₂₄O₂, aus Oxalester, Jodamyl und Zink (s. oben dargestellt, bildet bei 122° schmelzende Nadeln (3).

Ia. Wasserstoffärmere einbasisch-zweiatomige Säuren).

- 1. Die Oxyacrylsäure (Glycidsäure), C₃H₄O₂, gehört wahrscheinlich nicht hierhet sondern ist nach Erlenmeyer (1) CH₂ = CH COOH. Sie ensteht aus α- und β-Chlormilch säure (2, 1) durch Kali. Die Säure ist flüssig, verbindet sich mit Wasser zu Glycerinsäure und mit rauchender Salzsäure zu β-Chlormilchsäure. Das Na-Salz, NaC₂H₂O₂, ½H₂O, bildet platte
- mit rauchender Salzsäure zu β-Chlormilchsäure. Das Na-Salz, Na C₂H₂O₃, ½ H₂O, bildet platte Nadeln. Das K-Salz, KC₂H₂O₃, ½ H₂O, bildet kugelförmige Krystallaggregate. Das Ca-Salz ist π H₂O ungemein löslich und wird durch Alkohol als Pulver gefällt. Das Ag-Salz, AgC₂H₂O₃, krystallisirt aus heissem Wasser in grossen rhombischen Tafeln.
- Oxycrotonsäure, C₄H₆O₃, aus Epidichlorhydrin durch Kochen mit Alkohol and Cyankalium neben Tricarballylsäure erhalten (3). Das Ag-Salz, AgC₄H₅O₃, bildet einen kasget Niederschlag.
- 3. Angelactinsäure. Man kennt nur ein Chlorsubstitutionsprodukt, welches durch Behandlung der Trichlorvalerolactinsäure durch Zink und Salzsäure entsteht (4). Die Saure C₅H₇ClO₃ krystallisirt, schmilzt bei 116°, ist leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aether. Sie verbindet sich direkt mit Brom.

Das Zn-Salz, $Zn(C_5H_7ClO_3)_2$, krystallisirt undeutlich und ist in Wasser leicht loslich. Das Cu-Salz, $Cu(C_5H_7ClO_3)_2$, ist ein in Wasser fast unlösliches blaues Pulver. Das Ag-Nallist sich ziemlich leicht in kaltem Wasser und krystallisirt in perlmutterglänzenden Nadeln.

Der Aethylester siedet unter Zersetzung bei 230°. Der Isobutylester siedet bei 235-240°.

4. Allyl-β-Oxybuttersäure, C₇H₁₂O₃, aus Allylacetessigester und Natnumanalgam erhalten, bildet einen in Wasser löslichen Syrup (5).

Das Ba-Salz, Ba $(C_7H_{11}O_3)_3$, bildet in Wasser und Alkohol leicht lösliche Korner. I¹². Zn-Salz, Zn $C_7H_{10}O_3$, H_2O (basisches Salz), bildet kleine, sehr lösliche Kryställchen.

5. Mesitonsäure, C7H12O3, entsteht aus Aceton durch 8tägiges Stehen

^{*) 1)} ERLENMEYER, Ber. chem. Ges. 13, pag. 458. 2) MELIKOFF, Ber. chem. Ges. 13. pag. 271. 3) Claus, Ann. 170, pag. 126. 4) Pinner u. Klein, Ber. chem. Ges. 11. pag. 1440 5) Zeidler, Ann. 187, pag. 45. 6) Paterno u. Spica, Ber. chem. Ges. 9, pag. 344. 7) M. Sali zeff, Ann. 185, pag. 183. 8) Pinner, Ber. chem. Ges. 14, pag. 1072; 15, pag. 576.

mit Salzsäure, Neutralisation mit Soda und Kochen mit CyK und Alkohol (8). Sie bildet grossblättrige Krystalle, die leicht in Wasser, Alkohol, Aether und Benzol löslich sind und bei 90° schmelzen. Die Salze sind sehr leicht löslich. Der Aethylester der Säure siedet bei 210° und soll durch Chloracetyl einen Acetylester liefern. Bei der trocknen Destillation entsteht ein Anhydrid, C₇H₁₀O₂, das bei 24° schmilzt und bei 167° siedet.

6. Diallyloxalsäure, $C_8H_{12}O_3$. Der Ester der Säure wurde aus Oxalester durch Behandlung mit Jodallyl und Zink erhalten (6). Derselbe wurde durch Kochen mit Baryt zerlegt (7). Die Säure schmilzt bei 48,5° und krystallisirt in Nadeln. Sie ist in Wasser ziemlich, in Alkohol und Aether leichter löslich. Sie verbindet sich mit 4 At. Brom.

Das Ba-Salz, Ba $(C_8H_{11}O_3)_2$, bildet leicht lösliche mikroskopische Nadeln. Das Zn-Salz, Zn $(C_8H_{11}O_3)_2$, $1\frac{1}{2}H_2O$, krystallisirt auch in Nadeln. Das Bleisalz, Pb $(C_8H_{11}O_3)_2$, $2H_2O$, bildet monokline Tafeln, die unter 100^0 schmelzen.

II. Einbasisch-dreiatomige Säuren.

1. Glycerinsäure*), C₃H₆O₄:CH₂OH·CHOH·COOH. Von Debus (1) bei der Oxydation des Glycerins mit Salpetersäure entdeckt. Entsteht auch bei freiwilliger Zersetzung des Nitroglycerins (2), beim Erhitzen von Glycerin mit Brom und Wasser (3). Aus dem Silbersalz der flüssigen Chlormilchsäure durch Wasser (4), aus dem Kalksalz der bei 71° schmelzenden Chlormilchsäure durch Silberoxyd (5) und vielleicht auch aus Dichlormilchsäure durch Baryt (6).

Zur Darstellung schichtet man untereinander 50 Grm. Glycerin, 50 Grm. Wasser und 50 Grm. rauchende Salpetersäure, indem man sie durch eine Trichterröhre mit feiner Spitze langsam nach einander einfliessen lässt. Das Gemisch bleibt 3 Tage in der Kälte stehen und wird dann auf dem Wasserbad bis auf etwa 90 Grm. verdunstet. Nach längerem Stehen setzt man zum Rückstand 650 Ccentim. Wasser und 133 Grm. kohlensaures Blei, lässt wieder einen Tag stehen und erhitzt dann 2 Stunden auf 60—65°. Das entstandene Bleisalz wird filtrirt, in heissem Wasser gelöst und durch H₂S zersetzt (7) (17).

Die Glycerinsäure bildet einen dicken Syrup, der sich mit Wasser und Alkohol mischt, in Aether aber unlöslich ist. Bei 10 stündigem Erhitzen auf 105° entsteht ein Anhydrid C₃H₄O₃, das eine zähe Masse bildet, die durch Basen wieder in glycerinsaures Salz verwandelt wird. Beim längeren Aufbewahren soll sich ein in Nadeln krystallisirendes Anhydrid bilden (10). Bei der trocknen Destillation entstehen Wasser, Ameisensäure, Essigsäure, Brenztraubensäure, Brenzweinsäure etc. Beim Schmelzen mit Kali entstehen Ameisensäure und Essigsäure. Bei der Behandlung mit Jodphosphor (PJ₂) entsteht β-Jodpropionsäure (7). Beim Erhitzen mit saurem schwefelsaurem Kali entsteht Brenztraubensäure (16). Phosphorsuperchlorid erzeugt Dichlorpropionsäure (8). Beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure im zugeschmolzenen Rohre entsteht schliesslich Dichlorpropionsäure.

^{*) 1)} Debus, Ann. 106, pag. 79. 2) Warren u. H. Müller, Ann. 109, pag. 122.
3) Barth, Ann. 124, pag. 341. 4) Melikoff, Ber. chem. Ges. 13, pag. 273. 5) Frank, Ann. 206, pag. 338. 6) Grimaux u. Adam, Ber. chem. Ges. 13, pag. 1864. 7) Beilstein, Ann. 120, pag. 226. 8) Werigo, Ann. 167, pag. 49, u. 170, pag. 163. 9) Henry, Ber. chem. Ges. 4, pag. 706. 10) Sokolow, Ber. chem. Ges. 11, pag. 679. 11) Schrader, Ann. 177, pag. 282. 12) Claisen u. Antweiler, Ber. chem. Ges. 13, pag. 1938. 13) Petrieff u. Eghis, Ber. chem. Ges. 8, pag. 265. 14) Hanriot, Ann. chim. phys. [5] 17, pag. 104. 15) Allen Howe, Ann. Chem. 200, pag. 21. 16) Erlenmeyer, Ber. chem. Ges. 14, pag. 320. 17) Mulder, Ber. chem. Ges. 9, pag. 1902.

Das Ammoniaksalz, $C_3H_5(NH_4)O_4$, bildet zerfliessliche Krystalle. Das Ca-Salz, $Ca(C_3H_5O_4)_2$, $2H_2O$, Krusten, die in Wasser leicht, in Alkohol sehr schwer löslich sind. Das Ba-Salz, $Ba(C_3H_5O_4)_2$, ist sehr leicht in heissem Wasser löslich, in Alkohol unlöslich. Das Zn-Salz, $Zn(C_3H_5O_4)_2$, H_2O , bildet undeutliche Krystalle. Das Bleisalz, $Pb(C_3H_5O_4)_2$. bildet harte Krystallkrusten, die schwer in kaltem, leicht in heissem Wasser löslich sind. Das Kupfersalz bildet blaue mikroskopische Krystalle.

Der Aethylester, C₂H₅(C₂H₅)O₄, entsteht beim Erhitzen von Glycerinsäure mit den 3fachen Volum absoluten Alkohols auf 170—190°. Er siedet zwischen 230—240°.

Trichlorglycerinsäure, C₃H₃Cl₃O₄, entsteht beim Behandeln von Gallussäure mit chlorsaurem Kali und Salzsäure (neben Tricarballylsäure) (11) und aus Trichloracetcyanid durch Salzsäure (12). Sie bildet flache, bei 102° schmelzende fast unzersetzt siedende Nadeln. Löst sich leicht in Wasser, Alkohol und Aether. Reducirt Fehlung'sche Lösung und ammoniakalische Silberlösung. Durch Alkalien zerfällt sie in Chloroform und Oxalsäure.

Das Natriumsalz, Baryum- und Kaliumsalz krystallisiren und zersetzen sich beim Kochen mit Wasser.

Das Amid, C₃H₂Cl₃O₃NH₂, entsteht aus Trichloracetylcyanid und Salzsäure in der Kälte. Es bildet bei 126° schmelzende Tafeln (12).

Serin (Glyceraminsäure), C₃H₇NO₃. Entsteht bei langem Kochen vor Seidenleim mit verdünnter Schwefelsäure (13). Bildet monokline Krystalle oder Krusten, die ziemlich schwer in Wasser löslich sind. Es geht durch salpetrige Säure in Glycerinsäure über.

Cystin, C₃H₇NO₂S (vielleicht eine Amidothioglycerinsäure). Findet sich als Harnstein, als Harngries, in typhoser Leber und in der Rindsniere. (Die Cystinharnsteine sind in Ammoniak löslich — Unterschied von Harnsäuresteinen). Ebildet kleine Krystalle, die in Wasser und Alkohol unlöslich sind. In starken Mineralsäuren und Alkalien löslich. Aus letzteren durch Essigsäure fällbar.

Von anderen Säuren dieser Gruppe seien hier noch erwähnt:

1. Dioxybuttersäuren, C₄H₈O₄. Man kennt deren 2. Die eine entsteht aus Bibarebuttersäure und Silberoxyd (13). Es ist eine ölige Säure, die ein krystallinisches Calcium, Zabund Silbersalz bildet.

Die zweite Dioxybuttersäure wird aus Cyanhydrin (welches selbst aus Glycerinchlorbydra und Cyankalium entsteht) durch Erwärmen mit verdünnter Salpetersäure gewonnen. Sie ist dannd die Salze schwer krystallisirbar (14).

2. Hexerinsäure, C₆H₁₂O₄. Dieselbe entsteht, wenn das Additionsprodukt von B:c an Aethylcrotonsäure mit Wasser auf 100° im zugeschmolzenen Rohr erhitzt wird. Sie blick bei 14° schmelzende Prismen, die in Wasser und Alkohol leicht löslich sind (15).

III. Einbasisch-vieratomige Säuren.

Hierher gehört nur eine einzige sehr wenig bekannte Säure, die Erythroglucinsäure*), C₄H₈O₅, welche bei der Oxydation des Erythrits mit Salpetersäure (1) oder Platinmohr (2) entsteht.

Sie bildet lange Nadeln, die in Wasser und Alkohol leicht löslich sind. Das Baryumsah Ba C₄H₆O₅, H₂O (basisches Salz) entsteht beim Fällen der Säure mit Barytwasser. Es ist er amorphes Pulver. Auch Blei- und Silbersalz sind amorphe Niederschläge.

^{*) 1)} LAMPARTER, Ann. Chem. 134, pag. 260. 2) SELL, Zeitschr. 1866, pag1. 2

IV. Zweibasisch-dreiatomige Säuren.

1. Tartronsäure*), $C_3H_4O_5 = COOH - CH(OH) - COOH$. Sie wurde von Dessaignes bei der Zersetzung der Nitroweinsäure in wässriger Lösung entdeckt (1). Sie bildet sich ferner bei der Reduction der Mesoxalsäure durch Natriumamalgam (2), aus Brommalonsäure und Silberoxyd (3) oder Chlormalonsäureester und Kali (4), aus Dibrombrenztraubensäure und Barytwasser bei 30-40° (5), bei der Oxydation von Glycerin mit Salpetersäure (6) oder Kaliumpermanganat (7) und beim Erhitzen des carboxytartronsauren Natrons, $C_4H_2Na_2O_7$, auf 100°, welches dabei CO_2 abgiebt (8).

Zur Darstellung zerlegt man reine Nitroweinsäure durch verdünnten Alkohol (s. Gew. 0,925), indem man sie nach und nach in den Alkohol einträgt, der in einer Schale auf dem Wasserbad erwärmt wird. Die erhaltenen Krystalle presst man ab und krystallisirt aus Wasser um (9). Oder man zerlegt Chlormalonsäureester durch Erwärmen mit Kali (4), neutralisirt mit Salzsäure, verdampst auf dem Wasserbad, setzt die berechnete Menge von concentrirter Salzsäure und grössere Mengen von gebranntem Gyps zu, lässt zuerst im Vacuum und dann bei 100° trocknen und extrahirt die Tartronsäure dann mit Aether.

Die Säure krystallisirt aus Wasser in glashellen Prismen, die in Wasser und Alkohol leicht, in Aether schwer löslich sind. Sie enthält Krystallwasser, das sie bei 100° verliert, wo sie dann auch in Aether leicht löslich ist. Sie sublimirt bei 110° und schmilzt bei 186° unter Zersetzung in Glycolid, Kohlensäure und Wasser.

Salze. Das Ammoniaksalz entspricht nach dem Trocknen über Schwefelsäure der Formel $[NH_4)_2C_3H_2O_5$. Es bildet Nadeln. Das saure Ammoniaksalz spaltet sich beim Erhitzen in Glycolsäureamid, CO_2 und H_2O . Das Kaliumsalz, $K_2C_3H_2O_5$, H_2O , ist eine krystallinische Masse. Das Natriumsalz, $C_3H_2Na_2O_5$, ist krystallinisch. Das Ba-Salz, $BaC_3H_2O_5$, $\frac{1}{2}H_2O$ (oder $1H_2O$) krystallisirt aus heissem Wasser. Das Bleisalz, $C_3H_2PbO_5$, ist ein weisser krystallinischer Niederschlag. Das Silbersalz krystallisirt aus heissem Wasser in Nadeln $Ag_2C_3H_2O_5$.

Tartronaminsäure, C₃H₅NO₄. Durch Zersetzung des dialursauren Natrons durch langes Kochen mit Wasser gewonnen. Man zersetzt die eingedampste Lösung mit Schweselsäure und krystallisirt die ausgeschiedene Säure aus Wasser (10). Sie bildet in Wasser schwer lösliche Prismen. In Alkohol ist sie leicht löslich. Durch salpetrige Säure wird sie in CO₂ und Glycolsäure gespalten, ebenso wirkt kochende Barytlösung.

Das Baryumsalz, $Ba(C_3H_4NO_4)_2$, H_2O , bildet undeutliche Nadeln. Das Bleisalz, $Pb(C_3H_4NO_4)_2$, $\frac{1}{2}H_2O$, bildet in heissem Wasser leicht lösliche Nadeln. Das Silbersalz, $AgC_2H_4NO_4$, bildet sehr schwer lösliche Prismen.

- 2. Aepfelsäure (s. d. Art.).
- 3. Oxybrenzweinsäure**), C₅H₈O₅. Sie wurde durch Erhitzen des Acet-

^{*) 1)} DESSAIGNES, Ann. Chem. 89, pag. 339. 2) DRECHSEL, Zeitschr. 1865, pag. 69. 3) PETRIEFF, Ber. chem. Ges. 7, pag. 401, 8, pag. 730 u. 11, pag. 414. 4) CONRAD u. BISCHOFF, Ann. 209, pag. 218. 5) GRIMAUX, Bulletin soc. chim. 27, pag. 440. 6) SADTLER, Ber. chem. Ges. 8, pag. 1456. 7) CAMPANI u. BIZARRI, Ber. chem. Ges. 14, pag. 108. 8) GRUBER, Ber. chem. Ges. 12, pag. 514. 9) DEMOLE, Ber. chem. Ges. 10, pag. 1789.

⁵⁶⁰) 1) Comptes Rendus 82, pag. 1337. 2) Morris, Journ. chem. Soc. 37, pag. 6. 3) Journ. pr. Chem. 103, pag. 239. 4) Markownikoff, Ann. 182, pag. 348. 5) Dittmar, Journ. pr. Chem. (2), 5, pag. 338. 6) Riabinin, Journ. pr. Chem. (2) 23, pag. 274. 7) M. Simpson, Ann. 133, pag. 74. 8) Guthzeit, Ann. 209, pag. 232. 9) Wislicenus, Ann. 174, pag. 285. 10) König, Ber. chem. Ges. 12, pag. 769. 11) Sorokin, Journ. pr. Chem. (2) 23, pag. 276.

essigesters mit absoluter Blausäure auf 100° und Behandlung mit Salzsäure von Demarçay erhalten (1).

$$\begin{array}{c} CH_{3}COCH_{2}COOC_{2}H_{5} + HCN = CH_{3} - \frac{C(OH)}{CN} - CH_{2} - COOC_{2}H_{5} \\ CH_{3} \cdot C(OH) \cdot CH_{2} \cdot COOC_{2}H_{5} + HCl + 3H_{2}O = CH_{3} \cdot C(OH) \cdot CH_{2} \cdot COOH \\ CN & CO_{2}H \\ + C_{2}H_{5}OH + NH_{4}Cl. \end{array}$$

Sie bildet feine Nadeln, die bei 108° schmelzen (2), ist sehr zerfliesslich, in Wasser, Alkohol und Aether ungemein löslich. Beim Erhitzen auf 200° liefert sie hauptsächlich Citraconsäureanhydrid, $C_5H_4O_3$, und Wasser.

Das Ba-Salz, $BaC_5H_6O_5$, H_2O_5 ist eine zerfliessliche Masse. Das Silbersalz, $Ag_2C_5H_6O_5$, krystallisirt aus Wasser in Tafeln.

4. α-Oxyglutarsäure, C₅H₈O₅=CO₂H·CH(OH)—(CH₂)₂·COOH. Wurde von Ritthausen aus Glutaminsäure durch salpetrige Säure erhalten (3). Zweckmässig wird sie aus salzsaurer Glutaminsäure durch Kaliumnitrit und Ausschutteln mit Aether gewonnen (4).

Sie bildet bei 72° schmelzende Krystalle, die durch HJ zu normaler Brenzweinsäure reducirt werden (5).

Das Magnesiumsalz, $MgC_5H_6O_5$, $4H_2O$, bildet in kaltem Wasser schwer lösliche Täfelchen Das Calciumsalz, $CaC_5H_6O_5$, $\frac{1}{2}H_2O$, ist amorph, in Wasser leicht löslich. Das Zinksalz $ZnC_5H_6O_5$, $3H_2O$, bildet in kaltem Wasser schwer lösliche Warzen. Auch das Bleisalz. $PbC_5H_6O_5$, ist in kaltem Wasser schwer löslich und krystallinisch. Das Silbersalz, $Ag_2C_5H_6O_5$, ist ein amorpher Niederschlag.

5. β-Oxyglutarsäure, C₈H₈O₅=COOH—CH₂—CH(OH)—CH₂—COOH.
α-Dichlorhydrin, CH₂Cl·CH(OH)·CH₂Cl, wird mit alkoholischem Cyankalium 24 Stunden auf 100° erhitzt und das Produkt mit Kali verseift (SIMPSON) (7). Bildet bei 135° schmelzende Krystalle. Kalkwasser erzeugt keine Fällung. Essigsaures Blei- und Quecksilberchlorid geben weisse Niederschläge, Kupfersalze einen bläulich weissen. Das Silbersalz Ag₂C₅H₆O₅ ist ein weisser amorpher, in Wasser etwas löslicher Niederschlag.

Der Methyläther dieser Säure, COOH·CH₂—CH(OCH₃)·CH₂·COOH. ist wahrscheinlich durch Oxydation von Diallylcarbinolmethyläther gewonnen worden (6). Dieser bildet einen langsam erstarrenden Syrup.

Der Aethylester, $C_5H_6(C_2H_5)_2O_5$, siedet unter Zersetzung gegen 300°.

- 6. Aethyltartronsäure, C₂H₅C(OH)(COOH)₂ (8). Sie entsteht aus dem Aethylchlormalonsäureester durch Zersetzen mit Kali, Fällung mit Bleiacetat und Zersetzung des Niederschlags durch verdünnte Schwefelsäure. Die Säure wird mit Aether ausgezogen und bleibt nach Entfernung des letzteren als krystallinische bei 38° schmelzende Masse. Baryum-, Calcium und Zinksalz sind löslich, Blei-Kupfer- und Silbersalz bilden schwer lösliche Niederschläge. Durch Erhitzen auf 180° geht die Säure in α-Oxybuttersäure über.
- 7. Paradipimalsäure, C₆H₁₀O₅. Entsteht beim Erhitzen des hydractylsauren Natrium auf 250° neben acrylsaurem Natrium (9). Sie bildet einen Syrup, der durch HJ zu Paradipinsäure reducirt wird. Die Salze sind meist amorph.
- 8. Oxyadipinsäure, C₆H₁₀O₅. Aus dem Additionsprodukt von HCN an Methylacetessigester durch Kochen mit HCl erhalten (10). Sie bildet eine krystallinische Masse.
 - 9. Methyloxyglutarsäure, C6H10O5. Durch Oxydation von Methyl-

diallylcarbinol mit Kaliumpermanganat erhalten (11). Syrup, der meist amorphe Salze bildet.

10. Isobutyltartronsäure, C₇H₁₂O₅. Das Kaliumsalz entsteht aus Chlorisobutylmalonsäureester durch Zersetzen mit Kali. Zur Abscheidung der Säure dient ein Versahren ähnlich dem, wie es bei der Darstellung der Tartronsäure beschrieben wurde (12) (s. pag. 483).

Die Säure schmilzt bei 110-114°, sie bildet Krystallwarzen, die in Wasser, Alkohol und Aether leicht löslich sind.

Diaterebinsäure und Diaterpenylsäure s. Art. Terpene.

V. Zweibasisch-vieratomige Säuren.

Weinsäure, s. den Art.

- VI. Dreibasisch-vieratomige Säuren.
- 1. Carboxytartronsäure*), C₄H₄O₇=C(OH)(COOH)₈ Von Barth beim Einleiten von Stickstofftrioxyd in eine kalte ätherische Lösung von Protokatechusäure erhalten (1). Nach 2 stündigem Stehen schüttelt man mit Wasser und neutralisirt die wässrige Lösung mit Soda, wo sich das Natriumsalz der Säure abscheidet (2). Aehnlich gelingt auch die Darstellung aus Brenzcatechin (1).

Das Natriumsalz, Na₂C₄H₂O₇, 2H₂O, bildet ein in Wasser fast unlösliches Krystallpulver. Das Krystallwasser wird bei 80—90° abgegeben. Bei 100° zersetzt sich das Salz in CO₂ und tartronsaures Natron. Das Baryumsalz, Ba₃(C₄HO₇)₂, 3H₂O, bildet einen voluminösen Niederschlag, der sein Wasser über 200° vollständig abgiebt.

2. Citronensäure, s. den Art.

B. Aromatische Alkoholsäuren.

- I. Einbasisch-zweiatomige Säuren.
- 1. Mandelsäure**) (Phenylglycolsäure), $C_8H_8O_3=C_6H_5CH(OH)\cdot CO_2H$. Sie wurde von Winkler beim Eindampfen von blausäurehaltigem Bittermandelöl mit Salzsäure entdeckt (1) und von Liebig (2) analysirt. Die Blausäure addirt sich zunächst an den Benzaldehyd unter Bildung des Mandelsäurenitril, $C_6H_5COH + HCN = C_6H_5CH(OH)\cdot CN$, welches sich dann unter dem Einfluss der Salzsäure in Mandelsäure und Salmiak zerlegt.

 $C_6H_5CH(OH)CN + HCl + 2H_2O = C_6H_5CH(OH)COOH + NH_4Cl.$

Die Reaction ist insofern von besonderer Bedeutung, als sie hier zum ersten Mal angewendet wurde, während man heute weiss, dass sie fast ausnahmslos auf alle Aldehyde und Ketone ausdehnbar ist.

Die Mandelsäure entsteht ferner aus Phenylamidoessigsäure durch salpetrige Säure (3), aus Benzoylameisensäure durch Reduktion mit Natriumamalgam (4) und bei der Oxydation von Benzoylcarbinol mit Kupfervitriol in alkalischer Lösung (5).

Zur Darstellung der Mandelsäure schichtet man auf etwas mehr als 1 Molekül Cyankalium, das mit Wasser befeuchtet ist, 1 Molekül Bittermandelöl und lässt tropfenweise unter stetem Umrühren und guter Kühlung rauchende Salz-

^{*) 1)} BARTH, Monatsh. I, pag. 869. 2) GRUBER, Ber. chem. Ges. 12, pag. 514.

⁶⁶) 1) Ann. Chem. 18, pag. 310. 2) Ann. Chem. 18, pag. 319. 3) STÖCKENIUS, Ber. chem. Ges. 11, pag. 2002. 4) Claisen, Ber. chem. Ges. 10, pag. 847. 5) Breuer u. Zincke, Ber. chem. Ges. 13, pag. 636. 6) Spiegel, Ber. chem. Ges. 14, pag. 237. 7) Ann. Chem. 193, pag. 39. 8) R. Meyer, Ber. chem. Ges. 13, pag. 1500. 9) Hunäus u. Zincke, Ber. chem. Ges. 10, pag. 1489. 10) Crum Brown, Jahresber. 1865, pag. 340. 11) Glaser u. Radziszewski, Zischr. 4, pag. 340. 12) Naquet u. Longuininin, Bullet. soc. chim. 1866, pag. 254. 13) Zinin, Jahresber. 1868, pag. 627. 14) R. Meyer u. Boner, Ber. chem. Ges. 14, pag. 2392.

säure hinzustiessen. Das erhaltene Oel wird vom Salzbrei abgegossen und mit Salzsäure zerlegt (6). Oder man versährt nach Wallach (7).

Die Mandelsäure krystallisirt in farblosen, glänzenden Tafeln. In Wasser, Alkohol und Aether ist sie leicht löslich. Sie schmilzt bei 117°, bei der Destillation zerlegt sie sich in Bittermandelöl. Durch Erhitzen mit Braunstein entsteht Benzoësäure, durch Oxydation mit Kaliumpermanganat (8) oder vorsichtiger Behandlung mit Salpetersäure (9) entsteht Benzoylameisensäure. Durch Jodwasserstoff und Phosphor wird sie zu z-Toluylsäure reducirt (10), durch rauchende Bromwasserstoffsäure bei 120° wird sie in Phenylbromessigsäure übergeführt (11).

Das Baryumsalz, $Ba(C_8H_7O_3)_2$, krystallisirt in rhombischen Tafeln und ist in Wasser ziemlich leicht löslich.

Das Silbersalz. Ag C₈H₇O₃, krystallisirt aus heissem Wasser in langen Tafeln (13). In kaltem Wasser ist es kaum löslich. Die Alkalisalze sind sehr leicht löslich. Das Bleisalz et krystallinisch und sehr schwer löslich.

Der Methylester, $C_8H_7(CH_3)O_3$, entsteht aus dem Silbersalz und Jodmethyl (12). Er schmilzt bei 48° (5).

Der Aethylester ist ebenso dargestellt worden (12) und schmilzt bei 75°. Behandelt man ihn mit Acetylchlorid zunächst in der Kälte, dann während 24 Stunden bei 100° im zugeschmolzenen Rohr, zersetzt mit Alkohol den Ueberschuss von C₂H₃OCl und verdunstet dann im luftverdünnten Raum, so erhält man einen nach einigen Tagen krystallisirenden Syrup. Es ist der Acetylmandelsäure. äthylester, C₆H₅CH(OC₂H₃O)COOC₂H₅. Derselbe schmilzt bei 74°. Er hat Honiggeruch und ist in Wasser unlöslich (12).

Die Methylmandelsäure, $CH_3(C_8H_7O_3)$, entsteht bei der Behandlung von Phenylchloressigsäuremethylester mit Natriummethylat (14). Sie bildet bei 71—72° schmelzende Tafeln. Die Salze krystallisiren gut. Der Methylester, $(CH_3)_2C_8H_6O_3$, siedet bei 246°.

Die Aethylmandelsäure, $C_2H_5(C_8H_7O_3)$, entsteht aus Phenylbromessigsäure und alkoholischem Kali. Sie ist ein Syrup, dessen Salze mit Ausnahme des Bleisalzes amorph sind. Das letztere ist in Wasser schwer löslich und wird beim Stehen krystallinisch (11).

Die Phenylmandelsäure, $C_8H_7(C_6H_5)O_3$, bildet sich aus Phenylchloressigsäuremethylester und Phenolkalium durch Verseifung des zunächst entstehenden Methylesters (14). Sie bildet feine Nadeln, die bei 108° schmelzen. Das Na-Salz krystallisirt, die meisten andern Salze sind schwer lösliche Niederschläge.

Mandelsäurechloralid, $C_{10}H_7Cl_3O_3=C_6H_5CH < \begin{array}{c} O\\CO_2 \end{array}$ CH·CCl₃, bildet sich beim Erhitzen von Mandelsäure mit wasserfreiem Chloral. Es bildet grosse Krystalle, die bei 82° schmelzen und bei 305-310° unter Zersetzung sieden.

Das Amid der Mandelsäure, $C_8H_9NO_9=C_6H_8CH(OH)CONH_9$, wurde von ZININ durch Erhitzen mit Wasser auf 180° einer Verbindung $C_{13}H_{13}NO_7$ ($2C_7H_6O+HCN$) erhalten, welche selbst bei der Behandlung von blausäurehaltigem Bittermandelöl mit Salzsäure in der Kälte entsteht. Das Amid bildet eine krystallinische bei 131° schmelzende Masse, die leicht in kochendem Wasser und Alkohol löslich ist. Durch Alkalien oder Baryt wird es beim Erwärmen leicht in mandelsaures Salz verwandelt.

2. Benzolorthoalkoholsäure*), C₈H₈O₃=C₆H₄(CH₂OH)COOH. Von

^{*) 1)} HESSERT, Ber. chem. Ges. 10, pag. 1446 u. Ber. chem. Ges. 11, pag. 238. 2) KOLDF u. WISCHIN, Zeitschr. 1866, pag. 315. 3) RAYMANN, Ber. chem. Ges. 10, pag. 1180. 4) GFRICHTEN, Ber. chem. Ges. 13, pag. 419.

HESSERT beim Auflösen des Phtalids in kochender Natronlauge erhalten (1). Bildet ein bei 118° schmelzendes Pulver, das bei dieser Temperatur in das Anhydrid übergeht. Auch beim Kochen mit Wasser findet diese Umwandlung statt. Die Salze sind alle in Wasser löslich.

Phtalid, C₈H₆O₂, ist das Anhydrid dieser Säure s. Lactone.

- 3. p-Oxytoluylsäure, $C_8H_8O_3$. Beim Kochen von p-Bromtoluylsäure mit Barytwasser (5). Bildet kleine in Wasser lösliche Blättchen. Das Silbersalz, $C_8H_7AgO_3$, ist ein schwer löslicher Niederschlag.
 - 4. Phenylmilchsäuren, s. Zimmtsäure.
- 5. Tropasäure*), $C_9H_{10}O_3 = C_6H_5 \cdot CH < COOH$. Sie wurde von Lossen (1) bei der Zerlegung des Atropins durch Salzsäure entdeckt. Synthetisch wurde sie zuerst von Ladenburg und Rügheimer aus dem Acetophenon dargestellt (2).

Sie bildet sich auch bei der Zersetzung des Atropins durch Baryt (8) und ebenso aus Hyoscyamin (3) und Hyoscin (4), den neben Atropin in den Solanaeen vorkommenden Alkaloiden. Aus Atropasäure entsteht sie durch Anlagerung von unterchloriger Säure und Reduction der dabei gebildeten Chlortropasäure durch Zinkstaub in alkalischer Lösung (5), oder auch durch Erhitzen mit conc. Salzsäure und Behandlung der entstandenen Chlorhydratropasäure mit Sodalösung bei 120 bis 130° (6).

Zur Darstellung von Tropasäure werden 10 Th. Atropin mit 22 Th. Baryt in 132 Th. Wasser auf dem Wasserbad mehrere Tage bei 50—60° erwärmt. Sobald das Alkaloid verschwunden ist, leitet man CO₂ ein, filtrirt vom Baryumcarbonat, dampst etwas ein, säuert mit Salzsäure stark an, filtrirt von der abgeschiedenen Säure (Atropasäure) und schüttelt wiederholt mit Aether. Der Aetherrückstand wird aus Wasser umkrystallisirt.

Die Tropasäure bildet scheinbar rhombische (9) Prismen oder Tafeln, die in 49 Th. Wasser bei 14° und leicht in Alkohol und Aether löslich sind. Sie schmilzt bei 117—118° und ist nicht ohne Zersetzung flüchtig. Durch Barytwasser geht sie schon beim andauernden Kochen, noch leichter bei 120° in Atropasäure, C₉H₈O₃, über. Rauchende Salzsäure bei 120° verwandelt sie hauptsächlich in Isatropasäure. Durch Kaliumpermanganat wird sie zu Bittermandelöl und Benzoësäure oxydirt. Durch Phosphorsuperchlorid und nachherige Behandlung mit Wasser bildet sich Chlorhydratropasäure (7).

Das Ca-Salz, Ca(C₉H₉O₃)₂, 2H₂O, bildet 4 seitige. Tafeln. Das Krystallwasser entweicht theilweise beim Stehen an der Luft, vollständig bei 120°. — Das Ba-Salz krystallisirt gut. — Das Silbersalz, AgC₉H₉O₃, krystallisirt aus heissem Wasser (1).

Der Tropasäureathylester, $C_9H_9(C_2H_5)O_3$, entsteht aus dem Silbersalz durch JC_2H_5 . Er ist syrupös (7).

Die Chlortropasäure, $C_9H_9ClO_3=C_6H_5-CCl < COOH < COOH$, entsteht aus der Atropasäure durch Addition von unterchloriger Säure, indem man verdünnte

^{*) 1)} Ann. Chem. 138, pag. 230. 2) Ber. chem. Ges. 13, pag. 2041. 3) LADENBURG, Ber. chem. Ges. 13, pag. 254. 4) LADENBURG, Ber. chem. Ges. 13, pag. 1551. 5) LADENBURG u. RÜGHEMER, Ber. chem. Ges. 13, pag. 376. 6) SPIEGEL, Ber. chem. Ges. 14, pag. 235, KRAUT u. MERLING, Ber. chem. Ges. 14, pag. 330, RÜGHEIMER, Ber. chem. Ges. 14, pag. 446. 7) LADENBURG, Ber. chem. Ges. 12, pag. 947. 8) KRAUT, Ann. Chem. 148, pag. 236. 9) FITTIG und WURSTER, Ann. Chem. 195, pag. 146.

Lösungen der letzteren zu fein gepulverter Atropasäure setzt. Die entstandene Säure wird mit Aether ausgeschüttelt.

Es ist eine in Wasser leicht lösliche bei 130° schmelzende Säure, die durch Reduction mit Zinkstaub und Eisen in alkalischer Lösung Tropasäure liefert (5).

4. Atrolactinsäure*), $C_9H_{10}O_3=C_6H_5C(OH) < CO_9H$. Sie wurde von Fittig und Wurster (1) beim Kochen der Bromhydratropasäure mit verdünnter Sodalösung entdeckt. Sie entsteht auch bei der Oxydation der Hydratropasäure durch Kaliumpermanganat (2) und aus α -Amidohydratropasäure durch salpetrigsaures Natron (6).

Zur Darstellung kocht man Bromhydratropasäure 5 Minuten mit Sodalösung oder lässt 24 Stunden bei gewöhnlicher Temperatur stehen, säuert an und schüttelt das Filtrat mit Aether aus. Der Aetherrückstand wird durch mehrfaches Abdampfen mit Wasser von Atropasäure befreit und aus Wasser umkrystallisirt.

Die Atrolactinsäure bildet rhombische Tafeln (5) oder Spiesse. Sie ist in kaltem Wasser leicht, in heissem Wasser in jedem Verhältniss löslich. Nach dem Trocknen im Exsiccator enthält sie noch $\frac{1}{2}$ H₂O, das sie bei 80–85° abgiebt Wasserfrei schmilzt sie bei 93,5° (1). Durch Kochen mit verdünnter Salzsäure geht sie in Atropasäure über (2), durch rauchende HBr entsteht Bromhydratropasäure (5).

Das Ca-Salz, $Ca(C_9H_9O_3)_3$, $8H_2O$, bildet Drusen oder krystallinische Krusten, es ist in siedendem Wasser leicht löslich, schwerer in kaltem. Das Ba-Salz, $Ba(C_9H_9O_3)_3$, $2H_9O$, verhält sich in seiner Löslichkeit ebenso und krystallisirt in Rosetten. Das Zn-Salz, $Zn(C_9H_9O_3)_2$, $2H_9O$, bildet Blättchen oder Nadeln und ist in kaltem Wasser schwer löslich.

Die Aethylatrolactinsäure, C₉H₉(C₂H₅)O₃, bildet sich aus Dichloräthylbenzol durch alkohol. Cyankalium, wenn man das Produkt mit Barytwasser kocht, das Barytsalz wird mit Säure zerlegt und mit Aether ausgeschüttelt. Der Aetherfückstand wird zur Reinigung nochmals in das Na-Salz verwandelt (3). Der Ester der Säure entsteht auch aus Bromhydratropasäure und Natriumäthylat und geht durch Kochen mit Baryt in das Baryumsalz der Säure über.

Die Aethylatrolactinsäure ist in Wasser leicht löslich, krystallinisch und schmilzt bei 61°. Durch HCl geht sie beim Kochen in Atropasäure über.

Dibromatrolactinsäure, C₉H₈Br₂O₃, entsteht bei der Einwirkung von Schwefelsäure auf Bibrombrenztraubensäure und Benzol in der Kälte:

$$CHBr_{2}CO \cdot CO_{2}H + C_{6}H_{6} = CHBr_{2} \cdot C_{C_{6}H_{5}}^{OH} \cdot COOH.$$

Sie bildet bei 167° schmelzende Nadeln, die durch Natriumamalgam Atrolactinsäure liefern und durch Kochen mit Wasser in Bromacetophenon zerfallen.

5. Oxypropylbenzoësäure**), C₁₀H₁₂O₃=C₆H₄CO₃H
Oxydation von Cuminsäure mit alkalischer Chamäleonlösung erhalten (I). Sie bildet dünne bei 155° schmelzende Prismen, die in heissem Wasser ziemlich und in Alkohol sehr leicht löslich sind. Beim Kochen mit verdünnter Salzsäure oder bei Behandlung mit Essigsäureanhydrid oder

Ann. Chem. 195, pag. 146.
 LADENBURG u. RÜGHEIMER, Ber. chem. Ges. 13, pag. 2041.
 RÜGHEIMER, Ber. chem. Ges. 13, pag. 2041.
 RÜGHEIMER, Ber. chem. Ges. 14, pag. 446.
 KAST, Ann. Chem. 206, pag. 25.
 TIEMANN u. KÖHLER, Ber. chem. Ges. 14, pag. 1980.
 BÖTTINGER, Ber. chem. Ges. 14, pag. 1236.

⁶⁶) 1) R. MEYER, Ber. chem. Ges. 11, pag. 1283, 1791 u. 2172. 2) MICHAEL u. GABRIFI. Ber. chem. Ges. 12, pag 815. 3) RAAB, Ber. chem. Ges. 8, pag. 1148. PLÖSCHL, Ber. chem. Ges. 14, pag. 1316. 4) EHRLICH, Ann. Chem. 187, pag. 26.

 Δ cetylchlorid entsteht Propenylbenzoësäure, $C_{10}H_{10}O_2$. Durch Oxydation mit Kaliumbichromat und Schwefelsäure bildet sich Acetophenoncarbonsäure, $C_9H_8O_3$.

Das Ca-Salz, $Ca(C_{10}H_{11}O_3)_9$, $5H_9O$, und das Ba-Salz, $(C_{10}H_{11}O_3)_2$ Ba, $2H_2O$, sind leicht löslich. Blei und Kupfersalz sind amorphe Niederschläge. Das Silbersalz, $C_{10}H_{11}AgO_3$, $\frac{1}{2}H_2O$, krystallisirt aus heissem Wasser in rhombischen Tafeln.

- 6. Methylbenzylglycolsäure, C₁₀H₁₂O₂, wurde aus der Natriumdisulfitverbindung des Benzylmethylketons durch Erhitzen mit Cyankalium und verdünntem Alkohol und spätere Behandlung mit Salzsäure erhalten (2). Sie bildet bei 99° schmelzende Prismen.
- 7. Propylphenylglycolsäure, $C_{11}H_{14}O_3=C_6H_{4CH(OH)\cdot CO_2H}^{C_3H_7}$, aus Cuminaldehyd durch Blausäure und Salzsäure gewonnen (3). Kleine bei 158° schmelzende Nadeln. Das Ba-Salz, $Ba(C_{11}H_{13}O_3)_2$, $4H_2O$, bildet rhombische Tafeln. Das Bleisalz, $(C_{11}H_{13}O_3)_2$ Pb, ist ein krystallinischer Niederschlag. Das Silbersalz, $AgC_{11}H_{13}O_3$, krystallisirt in Nadeln (3).
- 8. Benzyl β -Oxybuttersäure, $C_{11}H_{14}O_{2}$, aus Benzylacetessigester und Natriumamalgam dargestellt. Sie bildet bei 152° schmelzende Nadeln (4).

II. Einbasisch-dreiatomige Säuren.

1. Phenylglycerinsäure*) (Stycerinsäure),

$$C_9H_{10}O_4 = C_6H_5CHOHCHOHCO_2H.$$

Sie wurde von ANSCHÜTZ und KINNICUTT aus dem Dibromzimmtsäureester durch Behandlung mit benzoësaurem Silber und Zersetzung der so gewonnenen Dibenzoylverbindung durch alkoholisches Kali erhalten (1). Die Säure bildet eine krystallinische Masse, die sich schon bei 100° zu zersetzen beginnt, aber erst bei 117° schmilzt. In Wasser und Alkohol ist sie sehr leicht löslich. Die Salze scheinen meist amorph zu sein.

Der Dibenzoylmethylester, C₆H₅ (CHOC₇H₅O)₉COOCH₃, aus Dibromzimmtsäuremethylester durch Silberbenzoat bei Gegenwart von Toluol erhalten, bildet monokline bei 113,5° schmelzende Krystalle.

Der Dibenzoyläthylester, ähnlich dargestellt, schmilzt bei 109°.

o-Amidophenylglycerinsäure, $C_9H_{11}NO_4=C_6H_4(CHOH)_2CO_2H$, entsteht neben Carbostyryl aus o-Nitrozimmtsäure durch Zinn und Salzsäure (2). Gelbe bei 218° schmelzende Nadeln, deren Lösungen grüne Fluorescenz zeigen. Beim Schmelzen mit Kali giebt sie Salicylsäure.

2. Atroglycerinsäure, $C_9H_{10}O_4 = C_6H_5COH < CO_2H$. Sie entsteht aus Dibromhydratropasäure durch Behandlung mit überschüssigem Alkali (3). Sie bildet bei 146° schmelzende kleine Warzen, die in kaltem Wasser ziemlich löslich sind. Das Ca-Salz, $(C_9H_9O_4)_2$ Ca, bildet Drusen. Das Ba-Salz, $(C_9H_9O_4)_2$ Ba, Blättchen.

III. Zweibasisch-dreiatomige Säuren.

(OCH₂)₂ 1. Meconinsäure**), C₆H₂CH₂OH. Man kennt nur die Salze, da die freie Säure sofort CO₂H

in Wasser und ihr Anhydrid das Meconin (s. Lactone) zerfällt (1). Das Baryumsalz entsteht aus Meconin und Barytwasser. Es bildet feine seidenglänzende Nadeln (2). Das Kupfer- und Silbersalz bilden amorphe Niederschläge.

^{*) 1)} Ber. chem. Ges. 11, pag. 1219 u. 12, pag. 537. 2) MORGAN, Jahresber. 1877, pag. 788. 3) Fittig u. Kast, Ann. Chem. 206, pag. 30.

⁶⁶) 1) HESSERT, Ber. chem. Ges. 11, pag. 240. 2) PRINZ, Journ. pr. Chem. (2) 24, Pag. 373. 4) CONRAD, Ann. Chem. 209, pag. 245. 4) MICHAEL u. GABRIEL, Ber. chem. Ges. 10, pag. 1558 u. 2200.

- 2. Benzyltartronsäure, C₁₀H₁₀O₅, entsteht aus Benzylchlormalonsäureester durch Kali oder Baryt (3). Sie bildet Prismen, die bei 143° schmelzen und dabei in CO₂ und Phesylmilchsäure zerfallen. Calcium- und Baryumsalz sind in Wasser schwer löslich.
- 3. o-Benzhydrylessigcarbonsäure, C₁₀H₁₀O₅=C₆H₄CH(OH)CH₂COOH. Das Andrydrid dieser Säure entsteht durch Einwirkung von Natriumamalgam auf Phtalylessigsäuse, C₁₀H₁₀O₄. (4). Aus dem Anhydrid bilden sich die Salze der Säure durch Behandlung mit Alkalien oder Baryt, während die freie Säure nicht zu existiren scheint. Das Ba-Salz, BaC₁₀H₈O₅, 2H₂Oist in Wasser ungemein löslich und wird aus der Lösung durch Alkohol gefällt. Das Silbersa: Ag₂C₁₀H₈O₅, ist ein amorpher Niederschlag.

Das Anhydrid ist bei Lactonsäuren beschrieben.

LADENBURG

Allylverbindungen.*) Allylalkohol, C₃H₅OH=CH₂:CH·CH₂OH, finder sich im rohen Holzgeist (6). Er wurde zuerst von Cahours und Hofmann 1 aus Jodallyl dargestellt und entsteht ausserdem bei der Behandlung von Acrolein: CH₂CH·COH, mit Zink und Salzsäure (neben anderen Produkten), bei der Em wirkung von Natrium (4) resp. Natriumamalgam (3) auf Dichlorhydrin, C₃H₅Cl₂OH und bei der Destillation von Glycerin (5) mit Oxalsäure. Letztere Methode, welche von Tollens aufgefunden wurde und nach welcher der Alkohol im Grossen zwonnen wird, beruht auf der Zersetzung des zuerst gebildeten ameisensaure Glycerins, welches beim Erhitzen in Kohlensäure, Wasser und Allylalkohol zerüt

$$C_3H_5\begin{cases} (OH)_2\\ OCOH = C_3H_5OH + H_2O + CO_2. \end{cases}$$

Zur Darstellung (5) erhitzt man ein Gemisch von 1 Th. krystallisirter Oxalsäure und 4 T: Glycerin, welchem 1 6 der angewandten Oxalsäure an Chlorammonium zugesetzt ist, zuerst last

^{*) 1)} Ann. 102, pag. 285. 2) LINNEMANN, Ann. Suppl. 3, pag. 257-63; CLAUS, Bo ? pag. 407. 3) LOVRENCO, Ann. chim. (3) 67, pag. 323. 4) HÜBNER u. MÜLLER, Ann. 150 pag. 173. 5) Tollens u. Henniger, Ann. 156, pag. 134. 6) Grodzki u. Krämer, Bet. 7, pag. 144: 7) TOLLENS u. RINNE, Ann. 159, pag. 110. 8) KEKULÉ u. RINNE, Ber. 6, pag. 386. 9) TOLLENS Ann. 159, pag. 92. 10) HENRY, Ber. 5, pag. 453-55. 11) BERTHELOT u. DE LUCA, Ann. 15 pag. 359—64. 12) Brühl, Ann. 200, pag. 178—79. 13) Henry, Ber. 5, pag. 352. 14) Green LER, J. pr. (2) 18, pag. 376. 15) HENRY, Ber. 5, pag. 188-89. 16) FRIEDEL 11. St. 14 J. 1872, pag. 323-24. 17) MARTINOFF, Ber. 8, pag. 1318. 18) HÜBNER u. LELLMANN, Ber. 1; pag. 461. 19) Liebermann, Ann. 135, pag. 285-86. 20) Tollens, Ann. 156, pag. 154 21) OPPENHEIM, Ann. Suppl. 6, pag. 353. 22) Ders., Ann. 140, pag. 204. 23) GROSSHEY Bull. 30, pag. 98. 24) Tollens u. Henniger, Ann. 156, pag. 156. 25) Berthelot u. De L'A Ann. 92, pag. 306. 26) KANONNIKOFF u. M SAYTZEFF, Ann. 185, pag. 191. 27) WAGEN Ber. 9, pag. 1810. 28) NIEDERIST, Ann. 196, pag. 350. 29) HOFMANN, Ann., Suppl. 1, pag. 32 30) WURTZ, Ann. 127, pag. 55. 31) TOLLENS u. WAGNER, Ber. 6, pag. 588. 32) LEGORIAN Ann. 140, pag. 180. 33) Oppenheim, Ber. 4, pag. 670-72. 34) Sokokin, Ber. 12, pag. 2014 35) JEKYLL, Zeitschr. 1871, pag. 36. 36) HENRY, J. pr. Chem. (2) 8, pag. 57. 37) WEXTHER Ann. 51, pag. 289; 55, pag. 297. 38) HOFMANN u. CAHOURS, Ann. 102, pag. 291-52 39) PLESS, Ann. 58, pag. 36. 40) TOLLENS, Ann. 156, pag. 158. 41) Cahours, Zischr. 185; pag. 438. 42) Ludwig, Ann. 139, pag. 121. 43) Löwig u. Scholz, J. pr. 79, pag. 441 44) Brackebusch, Ber. 7, pag. 226. 45) Oeser, Ann. 134, pag. 7. 46) Hofmann, Ber 1 pag. 182. 47) PINNER, Ber. 12, pag. 2054. 48) GROSSHEINTZ, Bull. 31, pag. 391. 49) CAFTE u. Hofmann, Ann. 102, pag. 305. 50) Engler, Ann. 142, pag. 81. 51) Preffer u. Fitti-Ann. 135, pag. 363. 52) SIMPSON, Ann. 109, pag. 362. 53) REBOUL, Ann., Suppl. 1, pag. 232 54) BAEYER, Ann. 155, pag. 290. 55) RINNE, Ann. 188, pag. 261. 56) Kornics, Bc. 12 Pag. 2344. 57) Zinin, Ann. 96, pag. 363. 58) Ladenburg, Ber. chem. Ges. 14, pag. 1874. 59) HENRY, Compt. rend. 95, pag. 849. 60) ROMBURGH, Bull. soc. chim. 36, pag. 549 61) HENRY, Ber. chem. Ges. 14, pag. 404.

san bis 220° dann bis 260° und fängt das zwischen 195° und 260° übergehende für sich auf. Der Allylalkohol wird aus diesem Destillat mit kohlensaurem Natron abgeschieden, mit $\frac{1}{10}$ seines Gewichts festen Aetzkalis zur Zerstörung des vorhandenen Acrolëins versetzt, mit Aetzbaryt entwässert, und nochmals, am besten in einer Kohlensäureatmosphäre, destillirt.

Er ist eine stechend riechende, bei 96° siedende Flüssigkeit, mit Wasser, Alkohol und Aether in allen Verhältnissen mischbar. Spec. Gew. = 0,871 bei 0°. Durch Chromsäure (7) wird er zu Acrolein, Ameisensäure und Kohlensäure, durch Salpetersäure (8) zu Ameisensäure und Oxalsäure oxydirt. Beim Erhitzen mit Kali (9) entsteht neben andern Produkten Propylalkohol. Der Allylalkohol nimmt 2 Atome Chlor, Brom, Jod und Cyan auf und bildet damit Substitutionsprodukte des Propylalkohols. Auch Chlorjod vereinigt sich direkt mit demselben. Durch unterchlorige Säure wird er in ein Chlorhydrin des Glycerins, C₃H₅Cl(OH)₂, übergeführt.

Aether des Allylalkohols. Allyläther (1, 11), (C₃H₅)₂O, durch Einwirkung von Jodallyl auf Kaliumallylat gewonnen, ist eine bei 82° siedende, rettigartig riechende Flüssigkeit.

Allylmethyläther (10), $\binom{C_3H_5}{CH_3}O$, siedet bei 46°, der Aethyläther (1, 12), $\binom{C_3H_5}{C_2H_5}O$, bei 66–67° (bei 742,9 Millim.), der Amyläther, $\binom{C_3H_5}{C_5H_{11}}O$, bei 120°. Salpetersäureallyläther (13), $C_3H_5ONO_2$, aus Bromallyl und salpetersaurem Silber dargestellt, siedet bei 106°. Spec. Gew. = 1,09 (bei 10°). Allylschwefelsäure (1) ist nicht frei, aber als krystallisirendes Barytsalz bekannt. Borsäureallyläther (14), $BoO_3(C_3H_5)_5$, entsteht durch Erhitzen von Borsäureanhydrid mit Allylalkohol auf 130°. Stechend riechende Flüssigkeit, welche zwischen 168 und 175°. siedet.

Substitutionsprodukte des Allylalkohols. α-Chlorallylalkohol, CH₂:CCl-CH₂OH, entsteht aus α-Dichlorglycid, C₂H₄Cl₂, durch Erwärmen mit verd. Lösung von Kaliumcarbonat, stedet bei 136° (59). Der Aethyläther, C₂H₄Cl OC₂H₅, entsteht aus α-Epidichlorhydrin (16) oder aus Dichlorallyläthyläther (15) mit Kali. Siedep. 120°. Der Acetylester aus Dichlorglycid (10) C₂H₄Cl₂ und essigsaurem Kali dargestellt, siedet bei 145°.

3-Chlorallylalkohol, CHCl: CH·CH₂OH, entsteht aus β-Chlorallylchlorid und Kali beim Erwärmen auf 100° (60). Er siedet bei 153°. Der Essigsäureäther (17) aus Dichlorpropylen mit Kaliumacetat gewonnen, siedet bei 156—159°. Der Aethyläther (16) aus demselben Dichlorpropylen mit alkoholischem Kali dargestellt, siedet bei 120—125°.

a-Bromallylalkohol, CH₂: CBr·CH₂OH, bildet sich aus α-Epidibromhydrin beim Erhitzen mit Wasser auf 130° (61). Er siedet hei 155°. Der Methyläther (10) aus Dibromallylmethyläther und festem Natron neben Methylpropyläther entstehend, siedet bei 115—116°. Der analog dargestellte Aethyläther (15) siedet bei 130—135°.

β-Bromallylalkohol (10), CHBr:CH·CH₂OH, entsteht aus seinem Essigsäureäther mit festem Natron. Siedepunkt 155°. Spec. Gew. = 1,6 bei 15°. Das Acetat (10), eine bei 163—164° siedende Flüssigkeit, wird aus Dibromglycid, C₂H₄Br₂, und essigsaurem Kali dargestellt. Der Salpetersäureäther (10), sowie der Acthyläther (10) sind ebenfalls Flüssigkeiten.

Jodallylalkohol (18), C₂H₄JOH, ist durch Erwärmen von Allylalkoholjodid mit Sodalosung dargestellt und bildet bei 1000 schmelzende Nadeln. Mehrere Atome Jod, sowie Brom und Jod enthaltende Allyläther sind aus dem Propargyläther (19) dargestellt worden.

• Allylchlorid, C₃H₅Cl, wird am besten durch Einwirkung von Dreifach-Chlorphosphor (20) auf Allylalkohol oder durch Erhitzen desselben mit Salzsäure im geschlossenen Rohr dargestellt. Es entsteht ausserdem durch Einwirkung von Quecksilberchlorid (21) auf Allyljodid, sowie durch Erhitzen von Oxalsäureallyläther (21, 22) mit Alkohol und Chlorcalcium auf 100°. Farbloses, stechend riechendes Oel, welches bei 44,5—44,7° (744 Millim.) (12) siedet. Spec. Gew. = 0,955.

Allylchlorid vereinigt sich mit Salzsäure zu Propylchlorid, mit Bromwasserstoff zu Propylenbromchlorid, (2 Isomere) mit Jodwasserstoff zu Isopropyljodid, mit Brom zu Chlorallylbromid, C₃H₅ClBr₂ Durch unterchlorige, resp. unterbromige Säure entsteht Dichlorhydrin, resp. Chlorbromhydrin.

Allylbromid, C₃H₅Br, wird am besten durch Behandlung von Allylalkohol mit Dreifach-Bromphosphor gewonnen. Es entsteht auch durch Einwirkung von Allylalkohol (23) auf ein Gemisch von Bromkalium und verdünnter Schwefelsäure. Stechend riechende Flüssigkeit, welche bei 70—71° siedet (753,3 Millim.). Spec. Gew. = 1,46 bei 0°, 1,436 bei 15°. Es verhält sich dem Chlorid durchaus analog.

Allyljodid, C_3H_5J , entsteht durch Einwirkung von Jod und Phosphor auf Allylalkohol (24) oder auf Glycerin (25). Zur Darstellung (24) wird ein Gemenge von 160 Thln. Allylalkohol, 250 Thln. Jod und 20 Thln. amorphen Phosphors nach 24 stündigem Stehen, bis zur Hälfte abdestillirt, darauf Wasser zugefügt, erhitzt, so lange noch Oeltropfen übergehen, und das Produkt durch Destillation gereinigt.

Oder man bringt 1000 Grm. gepulvertes Jod (26, 27) mit 1500 Grm. stark concentrirtem Glycerin in eine Retorte, verdrängt die Lust durch Kohlensäure, setzt allmählich 300 Grm. Phosphor, ansangs in kleinen, später in grösseren Stücken zu, beendet die Reaction, wenn nöthig, durch Erwärmen und destillirt im Kohlensäure-Strom ab. Das durch Isopropyljodid verunreinigte Produkt wird durch Schütteln mit Quecksilber und Alkohol in Quecksilberallyljodid (2) umgewandelt und dieses durch Destillation mit 1. Mol. Jod zerlegt. Das Jodid ist eine lauchartig und stechend riechende Flüssigkeit, welche zwischen 100 und 102° siedet. Spec. Gew. = 1,839 bei 14°. Beim Erhitzen mit conc. Jodwasserstoffsäure wird es in Isopropyljodur umgewandelt, mit Brom entsteht Tribromhydrin, mit Chlorjod Dichlorjodhydrin. Durch nascirenden Wasserstoff, am besten aus Zink und Salzsäure, wird Propylen erzeugt. Bei längerem Erhitzen mit Wasser zerfällt es in Allylalkohol (28° und Jodwasserstoff. Mit Triäthylphosphin entsteht in Nadeln krystallisirendes Triäthylallylphosphoniumjodür (29), (C₂H₃)₃C₃H₃P·J.

Diallyl, $C_3H_5 \cdot C_3H_5$, entsteht 1. durch Einwirkung von Natrium (11. Zinnnatrium (30) oder Zink auf Jodallyl und von Natrium (31) auf Bromallyl. 2. durch trockene Destillation von Quecksilberjodid (32) oder durch Destillation desselben mit einer Lösung von Cyankalium (33).

$$2C_3H_5HgJ = Hg + HgJ_2 + (C_3H_5)_2$$
,
 $2C_3H_5HgJ + 2KCN = 2KJ + Hg(CN)_2 + Hg + (C_3H_5)_2$.

Es ist eine farblose, rettigartig riechende Flüssigkeit, welche zwischen 5× und 59° siedet. Spec. Gew. = 0,681-0,688 bei 17°. Diallyl verbindet sich mit 2 oder 4 Atomen der Halogene, sowie mit 1 oder 2 Mol. der Halogenwasserstoffe ru Additionsprodukten. Durch Oxydation (34) mit Chromsäure entstehen als Hault produkte Kohlensäure und Essigsäure, durch übermangansaures Kali wird wesentlich Bernsteinsäure gebildet. Wird concentrirte Schwefelsäure (35) zu einem Gemisch von Diallyl und Petroleumäther allmählich hinzugefügt, so entsteht neber polymerem Diallyl bei 93° siedendes Hexylenoxyd, C₆H₁₂O. Ein Substitutionprodukt des Diallyls ist das bei 210° siedende Dibromallyl (36), C₂H₄Br C₂H₄Br, welches durch Einwirkung von Kali auf Diallyltetrabromid gebildet wird

Allylsulfhydrat (38), C₃H₅SH, durch Einwirkung von alkoholischem Sulfhydrat auf Jodallyl dargestellt, bildet eine bei 90° siedende, dem Knoblauch ähnlich riechende Flüssigkeit.

Allylsulfid (Knoblauchöl), (C3H3),S, ist der Hauptbestandtheil (37) des aus

Knoblauch dargestellten Oeles; es findet sich ausserdem im Asa foetidaöl und in den Oelen, welche aus verschiedenen Alliumarten durch Destillation mit Wasser gewonnen werden. Das Allylsulfid scheint in den Pflanzen nicht fertig gebildet vorzukommen, sondern in Folge eines Gährungsprocesses zu entstehen. Zur Darstellung wird Senföl (37) mit festem Schwefelkalium auf 100° erhitzt, oder Jodresp. Bromallyl durch alkoholisches Schwefelkalium zersetzt. Auch aus rohem Knoblauchöl kann es mittelst eines complicirten Reinigungsprocesses gewonnen werden. Durchdringend nach Knoblauch riechendes, stark lichtbrechendes Oel, welches bei 140° siedet. Allylsulfid verbindet sich mit Metallsalzen (37, 39, 41, 42) zu eigenthümlichen, theilweise krystallisirenden Verbindungen. Mit Brom (40) entsteht ebenfalls ein schön krystallisirendes Produkt. Mit Jodmethyl entsteht wahrscheinlich Triallylsulfinjodid (41). Als Allyltrisulfid (43) ist ein durch Einwirkung von Natriumamalgam auf Schwefelkohlenstoff und Jodäthyl entstehendes, nach Knoblauch riechendes Oel beschrieben worden.

Allylamin, $C_3H_5NH_2$, entsteht durch Einwirkung von Kali auf Cyansäureallyläther (1), von Ammoniak auf Allyljodid (1), durch Reduction von Nitropropylen, $C_3H_5NO_2$ (44), und durch Behandlung von Schwefelcyanallyl mit Zink und Salzsäure (45) oder mit conc. Schwefelsäure (46). Letztere Methode eignet sich am besten zur Darstellung. Dünnflüssiges, penetrant ammoniakalisch riechendes Oel, welches bei 58° siedet. Spec. Gew. bei 15° = 0,864. Starke Base. Vereinigt sich mit Brom und Chlorjod zu substituirten Propylaminen.

Diallylamin entsteht aus Allylamin und Bromallyl. Der Siedepunkt liegt bei etwa 111° (58).

Triallylamin, $(C_3H_5)_3N$, entsteht durch Behandlung von Chlorallyl mit alkoholischem Cyankalium (47) es wird jedoch am besten durch Destillation von Tetrallylammoniumbromid (48) mit einem grossen Ueberschuss von frisch geschmolzenem Aetzkali dargestellt. Bei $150-151^\circ$ siedende Flüssigkeit, welche leichter als Wasser ist, und einen unangenehmen Geruch besitzt.

Tetrallylammoniumoxydhydrat (49), durch Behandlung des Jodürs mit Silberoxyd, jedoch nicht rein dargestellt, bildet eine kaustische Flüssigkeit, welche bei der Destillation Triallylamin liefert. Tetrallylammoniumbromid (48), (C₃H₅)₄NBr, durch Einleiten von Ammoniak in Bromallyl gewonnen, bildet kleine Krystalle. Das Jodür auf analogem Wege aus Jodallyl dargestellt, ist ebenfalls krystallinisch.

Dimonochlorallylamin (50), (C₃H₄Cl)₂NH. Das Chlorhydrat entsteht durch Erhitzen von 1 Vol. Trichlorhydrin mit 7 Vol. gesättigten alkoholischen Ammoniaks auf 130—140°, und liefert beim Destilliren mit Aetzkali die freie Base. Schweres in Wasser unlösliches Oel, welches zwischen 185° und 195° unter Zersetzung siedet. Die Salze sind mit Ausnahme des salzsauren Platindoppelsalzes zerfliesslich.

Didichlorallylamin (51), (C₃H₃Cl₂)₃NH, wird durch Zersetzen seines salzsauren Salzes, welches beim Erhitzen von Tetrachlorglycid, C₃H₄Cl₄, mit alkoholischem Ammoniak auf 100° entsteht, mittelst Aetzkalis dargestellt. Farbloses Oel, welches bei ca. 100° unter Zersetzung wedet. Mit Wasserdämpfen flüchtig. Das salzsaure und das in Wasser schwer lösliche oxalsaure Salz sind krystallinisch.

Dimonobromallylamin, $(C_3H_4Br)_2NH_2$, wird aus Tribromhydrin (52) oder Epibromhydrin (53) mit alkoholischem Ammoniak dargestellt. Nicht unzersetzt siedendes Oel, welches beim anhaltenden Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak auf 250° in Pikolin (54) übergeht. Schwache Base.

Aethylallylamin (55), C₂H₅·C₂H₅NH. Das jodwasserstoffsaure Salz entsteht neben demjenigen des Diäthylallylamin, bei der Einwirkung von Jodäthyl auf Allylamin. Bei 84 0

siedendes Oel, welches bei 400-500° über Bleiglätte (56) geleitet, Pyrrol und etwas Pynis liefert. Diäthylallylamin (55), (C₂H₅)₂C₂H₅N, ist eine bei 100-103° siedende Flüssigke; welche sich bei 18° in 10 Vol. Wasser löst.

Quecksilberallyljodur, $\operatorname{Hg}\left\{ \begin{matrix} J \\ C_2H_5 \end{matrix} \right\}$, entsteht durch Zusammenschütteln von Quecksilber mit Jodallyl (57), welches zweckmässig mit 1 Vol. Alkohol (33) verdünnt wird. Es krystalism in weissen Schuppen, welche auch bei Lichtabschluss leicht gelb werden. Es schmilt bei 135 und zersetzt sich beim stärkeren Erhitzen. Schwer löslich in kaltem Alkohol, fast unlochte Wasser, leicht löslich in Aceton und warmem Schwefelkohlenstoff. Mit Jod entsteht Jodallyl 2 Durch Einwirkung von Zinkäthyl wird Diallyl, Quecksilberäthyl, Jodzink und Quecksilber geld $2C_2H_5HgJ + Zn(C_2H_3)_2 = (C_2H_3)_2 + Hg(C_2H_3)_2 + ZnJ_2 + Hg.$

Durch Silbersalze wird das Jod eliminirt. Mit Silberoxyd entsteht eine syrupartige, san alkalische Masse.

A. WEDDIGF

Aluminium*) (1) Al. Atomgewicht (2) = 27,032. Vierwerthiges Element welches in anorganischen Verbindungen nur als Doppelatom vorkommt und dam sechswerthig erscheint.

^{*) 1)} Aeltere Literatur, GMELIN-KRAUT, Handbuch d. Chemie, 6. Aufl. Bd. IL, pag. 60; 2) MALLET, R. Soc. Proc. 30, pag. 329, 574. TERREIL, Bull. soc. chim. 31, pag. 153. 3) WOERER Pogg. 11, pag 146. 4) Ann. 53, pag. 422. 5) DEVILLE, J. pr. Chem. 61, pag. 386-462. ps; 83-163, pag. 113-164, pag. 219. 6) Bunsen, Pogg. 92, pag. 648. 7) Rose, Pogg. 96, pag. 152 8) WOEHLER, Ann. 99, pag. 255 9) BASSET, Jahresber. 1869, pag. 753. DULLO, Jahreske 1866, pag. 841. WEDDING, WAGN. Jahresber. 1865, pag 17. 10) WAGN., Jahresber. 1855 pag. 1. 11) Petitjean, Jahresber. 1858, pag. 136. 12) Corbetti-Wagn., Jahresber. 1858, pag. 2 13) A. W. HOFMANN, Ber. üb. d. Entwicklung d. chem. Industrie 1875, pag. 657. 14) v. Br. Jahresber. 1858, pag. 136. 15) BUFF, Ann. 102, pag. 273 - 76. 16) HIRZEL, Jahresb. 155 pag. 137. 17) Poggendorff, Pogg. 97, pag. 643. MATTHIESEN, Pogg. 103, pag. 428. 18) Pog. 104, pag. 1. 19) Jahresb. 1855, pag. 22. 20) Pogg. Beibl. 4, pag. 64. 21) Woehler, Am 24. pag. 118. 22) Buff, Ann. 110, pag. 257. 23) WERTHER, Jahresb. 1860, pag. 129. 24) Dive.: Jahresb. 1857, pag. 152. 25) MALLET, Jahresber. 1876, pag. 238. 26) Tissier, c. 1. 4; pag. 1187. 27) Winkler, Dingl. Journ. 208, pag. 206. Birdermann in dem No. 1; E geführten Ber. pag. 608. 28) SENORMANT, Jahresber. 1851, pag. 320. TICHBORNE, Bull. sv. chim. (2) 17, pag. 26. 29) WOEHLER, Ann. 53, pag. 422. 30) BRUNNER, POGG. 98, pag. 48. 31) Rose, Pogg. 74, pag. 429. 32) Gaudin, c. r. 49, pag. 1342. 33) Deville u. Caron, Am chim. et phys. (4) 5, pag. 104. 34) HAUTFEULLE ibid. (4) 4, pag. 153. 35) GAUDIN, Ann. 123 pag. 92. 36) Fremy u. Feil, c. r. 85, pag. 1029. 37) Debray, Ann. 120, pag. 184. 38\ Di. BRÉE, Jahresber. 1858, pag. 8. 39) PARKINSON, Jahresb. 1867, pag. 194. 40) MITSCHERLE J. pr. Ch. 83, pag. 468. 41) WOEHLER, Ann. 113, pag. 249. 42) Cossa, Zeitschr. Chem. 1870 pag. 443. 43) Weltzien, Ann. 138, pag. 120. 44) v. Bonsdorff, Pogg. 27, pag. 275-27-45) BEQUEREL, Jahresber. 1868, pag. 87 - 90, 1874, pag. 132. 46) KRÄMER, Jahresber. 1854 pag. 335. WITTSTEIN u. THIELAU, ib. 1855, pag. 353. 47) PÉAN DE ST. GILLES, Jahresber. 1855 pag. 404. 48) Löwe, Zeitschr. d. Chem. 3, pag. 247. 49) Graham, Ann. 121, pag. 41 50) CRUM, Ann. 89, pag. 156. Jahresber. 1853, pag. 347-48. 51) WOEHLER, Ann. 11: pag. 256. 52) Weber, Pogg. 112, pag. 619. 53) Deville, Ann. chim. et phys. (3) 43, pag. 35 54) Curie, Chem. Centralbl. 1874, pag. 275. 55) Flaritzky, B. B. 1873, pag. 195. 56) Rost Pogg. 74, pag. 569. 57) Troost u. Hautfeulle, c. r. 75, pag. 1710, 1819. 58) DENELS WAGN., Jahresber. 1856, pag. 2. 59) WEBER, POGG. 103, pag. 269, 104, 421. 60) LEF Ann. 17, pag. 43. 61) DEVILLE u. TROOST, Ann. 105, pag. 213. 62) KUHNHEIM, Jahrester 1861, pag. 149. 63) BERTHELOT, c. r. 86, pag. 787. 64) BUFF, Ann. 110, pag. 257. 65) Di BRÉE, J. c. r. 39, pag. 135. 66) Jahresber. 1870, pag. 1174, 1871, pag. 1068. 67) WIES Pogg. 104, pag. 221-227. 68) Rose, Pogg. 24, pag. 295-98. 69) Weber, Pogg. 107, pag. 375 70) CASSELMANN, Aun. 98, pag. 220. 71) WEBER, POGG. 118, pag. 471. 72) Ders., Pogg. 105 pag. 259 - 64. 73) Weber, Pogg. 101, pag. 465. 74) Gustavson, Ann. 172, pag. 173 75) TROOST u. HAUTFEUILLE, c. r. 75, pag. 1819. 76) DEVILLE, Jahresber. 1856, pag. 341

Die am längsten bekannte Aluminiumverbindung ist der Alaun, welchen die Alchymisten als die Verbindung von Schwefelsäure mit einer Erde betrachteten. Die eigenthümliche Natur dieser Erde wurde 1754 von Margraff erkannt.

Aluminium kommt nicht frei in der Natur vor; sein Oxyd und Oxydhydrat sind jedoch sehr verbreitet. Das Oxyd bildet in Verbindung mit Kieselsäure, einen Bestandtheil vieler Mineralien, so hauptsächlich der Feldspath- und Glimmer-Arten, welche wiederum einen Hauptbestandtheil der Urgebirge unserer Erdkruste ausmachen.

Darstellung. Das Metall wurde zuerst 1827 (3) von Woehler durch Einwirkung von Kalium auf Aluminiumchlorid als Pulver und 1845 (4) nach einer vervollkommneten Methode in Form von kleinen Kügelchen abgeschieden. H. St. Claire Deville (5) ersetzte 1854 das Kalium durch Natrium, und das Chlorid durch Aluminiumchlorid-Chlornatrium während fast gleichzeitig Bunsen (6) die Gewinnung des Metalles aus geschmolzenem Chloraluminium-Chlornatrium mit Hülfe des galvanischen Stromes kennen lehrte. Rose (7) benutzte zuerst den Kryolith, Al₂Fl₅·6NaFl, zur Darstellung des Metalls, indem er denselben (5 Thle.) mit Chlorkalium (5 Thle) und Natrium (2 Thle.) in einem Tiegel zusammenschmolz. Nach Woehler (8) kann hierbei das Chlorkalium, durch Chlornatrium-Chlorkalium ersetzt werden. Nach Basset (9) wird Chloraluminium-Natrium durch Zink reducirt, wobei eine Zinkaluminium-Legirung entsteht, aus welcher ersteres durch Erhitzen zur Weissgluth entfernt wird. Von sonstigen Vorschlägen zur Gewinnung des Aluminiums seien noch erwähnt: Reduction des Chlorids (10) durch Cyankalium, Zersetzung von glühendem Schwefelaluminium durch Eisen (11) oder durch Kohlenwasserstoffe (11), oder Glühen der Schwefelverbindung (12) mit Thonerde resp. wasserfreier schweselsaurer Thonerde, wobei unter Entwicklung von schwefeliger Säure Aluminium reducirt wird.

⁷⁷⁾ Ders. ib. 1859, pag. 145. 78) DEVILLE u. TROOST, Ann. chim. phys. (3) 58, pag. 257. 79) FRIEDEL, Bull. soc. chim. 21, pag. 241. 80) Cossa u. Pecile, B. B. 10, pag. 1099. 81) REICHEL, J. pr. Chem. (2) 12, pag. 55. 82) FREMY, Ann. chim. et phys. (3) 38, pag. 322. 83) VINCENT, Jahresber. 1857, pag. 154. 84) STEIN, J. pr. ch. (2) 3, pag. 43. 85) DEVILLE, J. pr. ch. 71, pag. 293. 86) MALLET, Ann. 186, pag. 155. 87) Briegleb u. Geuther, Ann. 123, pag. 238. 88) WOEHLER u. DEVILLE, Ann. 101, pag. 113 u. 347. 89) WOEHLER. Ann. 141, pag. 268. 90) HAMPE, Ann. 183, pag. 75. 91) Ders., Ann. 183, pag. 90. 92) MARGUERITE, c. r. 90, pag. 1354. 93) ZIRKEL, Elemente d. Mineralogie 1881, pag. 445-446. 94) Ders., pag. 428. 95) DEBRAY, Bull. soc. chim. (2) 7, pag. 9. 96) Löwe, J. pr. chem. 79, pag. 428. 97) MAUS, POGG. 11, pag. 86. 98) RAMMELSHERG, POGG. 43, pag. 83. 99) BLEY, J. pr. chem. 39, pag. 1. 100) GOUGGINSBERG, Ann. 45, pag. 132. 101) NILSON, STÄDELFR, Jahresb. 3, pag. 16. 102) v. HAUER, Jabresb. 1854, pag. 335. 103) METZGER, Jahresber. 1856, pag. 876. 104) Zeitschr. f. analyt Chem. 4. pag. 355. SCHUMANN, Ann. 187, pag. 305. 105) ROSE, Jahresber. 1847-48, pag. 372. 106) TRESCOTT, chem. Centralbl. 1878, pag. 3. 107) Post, Grundriss der chem. Technologie 431 u. folg. S. 108) PARKMANN, Jahresber. 1862, pag. 50. 109) LANGLOIS, Ann. 100, pag. 374. 111) URBAIN u. REBOUL, c. r. 88, pag. 1133. 112) BARTH, Ann. 202, pag. 372. 112) SALM-HORSTMAR, Jahresber. 1850, pag. 301. ORTWAY, Jahresber. 1856, pag. 301. 113) ZIRKEL, Min. 480-82. 114) RAMMELSBERG, POGG. 64, pag. 405. 115) LUDWIG, Jahresber. 1849, pag. 230. 116) MILLOT, Bull. soc. chim. (2) 22, pag. 242, c. r. 82, pag. 80. 117) MONROE, Ann. 159, pag. 278. 118) WITTSTEIN, BERZ., Jahresber. 27, pag. 167. 119) SCHWARZENBERG, Ann. 65, pag. 147. 120) MADDRELL, Ann. 61, pag. 59. 121) EBELMEN, Ann. chim. et phys. (3) 33, pag. 62. 122) ROSE, POGG. 91, pag. 452. REICHARDT u. DEHN, Arch. Pharm. (3) 5, pag. 125. 123) ZIRKEL, Min. 505-508. 124) ERLENMEYER, Ann. 194, pag. 196-201. 125) B. B. 1879, pag. 152. 126) v. Ammon, Jahresber. 1862, pag. 140. 127) LE CHATELIER, c. r. 78, pag. 1046. 128) SCHEURER-KESTNER, Jahresber. 1861, pag. 207. 129) HAMPE, Ann. 183, pag. 75.

In der grössten Aluminium-Fabrik (Salindes bei Alais) wird nach Angabe von Würtz (13) das Metall folgendermaassen dargestellt. Als Ausgangsmatena dient Bauxit (s. Thonerdehydrat), welcher ca. 60 ft Thonerde und 20 ft Eisen ausserdem Kieselsäure, Wasser etc. enthält. Ein Gemisch des gepulvener Minerals wird mit Soda im Flammofen erhitzt, wobei Natriumaluminat entsteht welches durch Behandlung der erkalteten Masse mit Wasser in Lösung geht. In die klare Lösung wird unter fortwährendem Umrühren Kohlensäure geleize welche Thonerde niederschlägt. Dieselbe bildet, durch Filtration mitte's Leinewand, Waschen und Ausschleudern vollständig von Sodalösung getrennt, nach dem Trocknen ein weisses Pulver, welches mit Kochsalz und Kohle gemisch und zu Kugeln geformt wird. Die Kugeln gelangen, scharf getrocknet in Retoner aus feuerfestem Thon, welche vertical in einem Ofen aufgestellt sind. Währen: dieselben erhitzt werden, gelangt durch Oeffnungen, die sich im unteren Theile cer Retorten befinden, Chlorgas in dieselben. Das entstandene Aluminiumchloric-Chlornatrium destillirt durch ein Rohr, welches am oberen Theil der Retortet angebracht ist, in einen damit verbundenen Recipienten, aus welchem Röhren de Reactionsgase in einen Schornstein führen. Man erhitzt die Retorten langser und vorsichtig bis zur Weissgluth. Zur Ueberführung in Aluminium mischt man das Doppelchlorid mit 36 % Natrium, und 40 % Kryolith, welcher als Flew mittel dient, und erhitzt das Gemenge mit allmählich sich steigerndem Feuer : der Sohle eines Flammosens. Das Metall sammelt sich auf dem Boden und wit in eiserne Formen ausgegossen. Dieselbe Methode lässt sich bei Anwendun; geeigneter Apparate auch zur Darstellung des Metalls im Kleinen benutzen.

Eigenschaften. Das käufliche Aluminium (129) ist selten ganz rein, sonder enthält gewöhnlich Silicium und Eisen, bisweilen auch Kupfer. Das reine Metalizer in dichtem Zustande eine weisse, dem Zinn ähnliche Farbe; in Pulverform is e grau. Durch Aetzen mit verdünnter Natronlauge und nachheriges Waschen mit Salpetersäure erhält es eine schöne matte Oberfläche. Es besitzt im reinen Zstande weder Geschmack noch Geruch. Es ist hämmerbar und ziehbar, so dur es sich zu sehr dünnen Blättchen (16 Quadratzoll wiegen 16 Mgrm.) schlage: und zu seinem Draht ziehen lässt. Das gegossene Metall hat die Härte de Silbers, das gehämmerte die des weichen Eisens. Durch Ausglühen wird die Härte geringer. Die Festigkeit des ausgeglühten Drahtes steht zwischen der des Zinks und Zinnes; der kalt gehämmerte kommt an Zahigkeit dem Kupfer 14 fast gleich. Der Schmelzpunkt des Aluminiums liegt bei 700°. Reines Meuschmilzt leichter als unreines; es dehnt (7) sich beim Erwärmen aus (App dehnungscoefficient von 0-100° = 0,002518) und erstarrt beim Erkalten häufig auf krystallinischem Gefüge. Es lässt sich nicht verdampsen. Das spec. Gew. 115, 16 des geschmolzenen Aluminiums ist = 2.5, das des gehämmerten = 2.65 - 2.5Spec. Wärme = 0,20, (KOPP) 0,2143 (REGNAULT). Es leitet die Wärme etwa leichter als Zink; es ist sehr schwach magnetisch und leitet die Elektricität (17, 15 etwa achtmal besser als Eisen. Die Leitungssähigkeit und der Leitungswiderstand sind von Poggendorf (17), Buff (15) und Arndtsen (18) bestimmt. Seine Stellung in der elektrischen Spannungsreihe, welche eine nach der Natur der angewandter Flüssigkeit wechselnde ist, wurde von Wheatstone (19) und Malvasi (20) unter sucht. In der thermoelektrischen Reihe steht es nach Gore zwischen Zink und Blei, nach Thomson folgt es auf Wismuth. In Berührung mit concentrirter Salpette säure (21) wird es passiv, und erzeugt dann in Berührung mit gewöhnlichen Aluminium einen elektrischen Strom.

Umwandlungen. Aluminium bleibt (23) in trockner und feuchter Luft unverändert; nur ganz fein vertheilt (22) (durch Elektrolyse aus Chloraluminium erhalten) wird es allmählich oxydirt. Dichtes Metall wird selbst beim Schmelzen in einer Sauerstoffatmosphäre nur oberflächlich oxydirt; pulvriges verbrennt beim Glühen zu Thonerde, welche, wenn die Verbrennung in Sauerstoff vorgenommen wird, theilweise schmilzt. Blattaluminium verbrennt an der Lichtslamme; Draht lässt sich in Sauerstoff entzünden, ohne jedoch fortzubrennen. Durch Wasser wird compactes Metall erst bei Hellrothgluth langsam verändert; in Pulver- und Blattform wird bei 100° unter Bildung von Aluminiumoxydhydrat langsam Wasserstoff entwickelt. Salzsäure löst Aluminium sehr leicht auf, verdünnte Schwefelsäure wirkt beim Erwärmen unter Wasserstoffentwickelung, heisse concentrirte unter Bildung von schwefliger Saure; reine Essigsäure löst das Metall ebenfalls, besonders leicht bei Gegenwart von Chlornatrium. In conc. Salpetersäure, auch heisser, ist es unlöslich. Wässrige Lösungen von Alkalien bilden unter Wasserstoffentwickelung Aluminate; auch wässriges Ammoniak greift das Metall langsam an. Schmelzendes Kali (24) ist ohne Einfluss, erst bei sehr hoher Temperatur wird das Metall unter Verflüchtigung von Kalium zersetzt. Durch schmelzenden Salpeter (24) wird Aluminium erst bei Weissgluth angegriffen. Auf die schwefelsauren Salze der Alkalien wirkt es beim Schmelzen heftig ein, beim Schmelzen mit kohlensaurem Kali wird Kohle abgeschieden; durch Erhitzen mit trockner Soda (25). bei Weissgluth wird Natrium verslüchtigt, während ein Aluminiumregulus, Thonerde, Stickstoffaluminium und Kohle enthaltend, zurückbleibt. Borsäure und kohlensaure Salze (26) werden beim Schmelzen mit Aluminium reducirt; ebenso verhalten sich Kupfer- und Bleioxyd (26), während Eisenoxyd (26) und die alkalischen Erden (25) nur theilweise reducirt werden.

Mit Schwefel vereinigt sich das Metall erst bei hoher Temperatur; wird pulverförmiges Aluminium im Dampf von Phosphor, Selen, Silber, Arsen erhitzt, so verbindet es sich mit diesen Elementen.

Aus den Lösungen vieler Metallsalze scheidet Aluminium die Metalle ab; die Reduction erfolgt am leichtesten aus alkalischen, am schwersten aus neutralen l.ösungen.

Die Anwendung (27) des reinen Aluminiums in der Industrie ist eine beschränkte; von grösserer Bedeutung sind jedoch die Legirungen desselben, besonders diejenige mit Kupfer, die sogen. Aluminiumbronce. (S. Kupfer.)

Verbindungen des Aluminiums mit Sauerstoff und den Halogenen.

Aluminiumoxyd. Thonerde, Alaunerde, Al₂O₃, kommt in der Natur in rhomboëdrischen Krystallen als Korund vor, dessen durchsichtige, roth resp. blau gefarbte Varietäten die sehr geschätzten Edelsteine Rubin und Saphir bilden. Klein- und feinkörnige Korundmassen, durch Eisenoxyd und Kieselsäure verunreinigt, werden Smirgel genannt. Die Härte dieser Mineralien kommt derjenigen des Diamants fast gleich, weshalb sie zum Schleisen von Glas, Edelsteinen etc. verwandt werden.

Durch Glühen von Thonerdehydrat oder von bestimmten Thonerdesalzen wird das Aluminiumoxyd als hornartige Masse oder als amorphes weisses Pulver erhalten; es bildet sich ausserdem durch Glühen von Aluminiumpulver an der Luft oder im Sauerstoffstrome und beim Erhitzen wässriger Lösungen (28) von Thonerdesalzen im geschlossenen Rohr auf 350°. Zur Darstellung amorpher Thonerde aus Kalialaun (29, 30) wird derselbe in entwässertem Zustande

zwei Stunden zur Rothgluth erhitzt, die fein zerriebene, mit Wasser ausgelaugte noch etwas Schwefelsäure enthaltende Masse mit Sodalösung (1 des angewandten Alauns an Soda enthaltend) gemischt, getrocknet, geglüht und schliesslich mit Wasser ausgewaschen. Das spec. Gew. (31) der amorphen Thonerde schwankt je nach dem längern oder stärkern Glühen zwischen 3,725 und 4,152. Beim Glühen im Knallgasgebläse schmilzt sie und erstarrt beim Erkalten zu einer krystallinischen Masse, welche die Eigenschaften des Korunds (32) besitzt. Die Darstellung krystallisirter Thonerde kann auf zahlreichen Wegen erreicht werden. Durch Erhitzen eines Gemenges von 1 Th. amorpher Thonerde mit 4 Thln. geschmolzenem Borax in der Weissgluth des Porzellanofens entstehen durchsichtige, rhomboëdrische Krystalle von Thonerde und zwar neben borsaurer Thonerde, deren Bildung jedoch ausgeschlossen ist, wenn dem Gemenge kohlensaurer Baryt, Soda oder Kieselsäure zugesetzt wird. Geringe Mengen von Chromoxyd färben die Krystalle rubinroth. Spec. Gew. = 3,928. Bringt man Fluoraluminium (33), in einen mit Kohle gefütterten Tiegel, stellt einen kleinen mit Borsäure gefüllten Tiegel darüber und erhitzt das ganze verdeckt im Windofen, so entstehen wohlausgebildete, oft 1 Centim. lange Krystalle, welche bei Zusatz von Chromoxyd, je nach der angewandten Menge, blau oder rubinroth gefärbt sind. Auch durch heftiges Erhitzen von Thonerde in einem mit Fluorwasserstoff (34) und Wasserdampi beladenen Strom von Stickstoff, und durch Erhitzen von Kryolith im Platintiegel über der Gebläseflamme werden Krystalle von Thonerde erhalten. Dieselben entstehen ausserdem durch Erhitzen von gleichen Theilen Alaun (35), schwefelsaurem Kali und Kohle, durch Erhitzen von gleichen Theilen Thonerde und Mennige (36) oder Bleioxyd, durch Erhitzen von phosphorsaurer Thonerde (37) mit schwefelsaurem Natron oder Kali und durch Ueberleiten von Aluminiumchlorid über glühenden Kalk (38).

Die amorphe und krystallinische Thonerde ist unlöslich in Wasser; die amorphe ist, wenn nicht zu stark erhitzt, löslich in Säuren, die krystallisirte selbst in concentrirten Säuren unlöslich. Um dieselbe in Lösung zu bringen, wird sie mit conc. Schwefelsäure eingeschlossen, oder mit saurem schwefelsaurem Kali resp. Aetzalkalien geschmolzen. (Siehe Bestimmung des Aluminiums.) Durch Kaliumdampf wird weissglühende Thonerde zersetzt, ebenso durch Magnesium (39). Mit Chlor bei Weissglüth erhitzt, wird sie theilweise in Aluminium-chlorid umgewandelt, ebenso beim Erhitzen mit überschüssigem Salmiak, mit Borund Siliciumchlorid. Durch Schwefelkohlenstoff wird bei Weissgluth Schwefelaluminium, durch Phosphorchlorid eine Verbindung desselben mit Aluminium-chlorid gebildet. Fluorsilicium wirkt beim Erhitzen unter Bildung von Topas ein

Aluminiumoxydhydrat, Thonerdehydrat. In der Natur kommen drei Hydrate des Aluminiumoxyds als Mineralien vor.

1. Diaspor, Al₂O₄H₂. 2. Bauxit, Al₂O₅H₄. 3. Hydrargillit, Al₂O₆H₄ Schwach geglühtes Aluminiumoxyd nimmt begierig Wasser auf, ohne jedoch bestimmte Hydrate zu bilden. Zur Weissgluth erhitzte Thonerde nimmt kein Wasser mehr auf. Wird das Oxyd (40) mit Wasser im Rohr auf 240 – 300° erhitzt, so erhält man ein Hydrat, welches nahezu die Formel des Diaspors besitzt. Durch Kochen von Blattaluminium (41) mit Wasser, und durch Einwirkung von Wasser auf Aluminiumamalgam (42) entstehen Blättchen, von denen die auf den letzteren Wege gebildeten die Zusammensetzung Al₂O₆H₆ besitzen. Auch in Berührung mit wässrigem Wasserstoffsuperoxyd (43) geht Aluminium in das Trahydrat über. Ein Hydrat (44) derselben Zusammensetzung wird aus einer mit

Thonerde gesättigten Lösung von Aetzkali abgeschieden. Dasselbe bildet kleine zu Warzen oder Rinden vereinigte Krystallkörner; es ist fast unlöslich in kalten Säuren, langsam löslich in siedender Salzsäure, etwas rascher in Schwefelsäure. Wird ein mit Blase oder Pergamentpapier einseitig zugebundenes Glasrohr mit Aluminiumchlorid, Chromchlorid oder Salzsäure gefüllt in eine Lösung von Thonerdekali gehängt, so entsteht ebenfalls ein krystallinisches Hydrat (45), welches bei Anwendung von Chromchlorid 1 Mol. und bei Anwendung von Salzsäure annähernd 3 Mol. Wasser enthält.

Durch Fällung von Aluminiumsalzen mit Ammoniak, kohlensaurem Ammoniak, Schwefelammonium und kohlensauren Alkalien, sowie von alkalischen Thonerdelösungen mit Chlorammonium oder Kohlensäure wird amorphes Thonerdehydrat erhalten. Das durch Zersetzung schwefelsaurer Salze (46) entstehende Hydrat ist nicht frei von Säure und von basischen Salzen. derselben wird der gut ausgewaschene Niederschlag in Salzsäure gelöst und die Lösung mit Ammoniak oder kohlensaurem Ammoniak zerlegt. Frisch gefälltes Hydrat ist gallertartig und durchscheinend; nach dem Trocknen bildet es eine homartige Masse oder ein weisses Pulver. Das durch Ammoniak gefällte Hydrat enthält bei 100° getrocknet 3 Mol. Wasser. Das 20 Stunden mit Wasser gekochte wird unlöslich in Säuren und Alkalien und enthält 2 Mol. Wasser (47). Dieselbe Zusammensetzung hat das aus Thonerdekali mittelst Chlorammonium (48) gefällte und bei 100° getrocknete Hydrat. Durch heftiges Glühen wird sämmtliches Wasser entfernt. Das frisch gefällte Thonerdehydrat ist leicht löslich in Sauren unter Bildung von Aluminiumsalzen. Es löst sich ebenfalls in Alkalien unter Bildung von sogen. Aluminaten, Thonerdehydraten, in welchen der Wasserstoff durch Alkalimetalle ersetzt ist. Auch alkalische Erden und Metalle können den Wasserstoff ersetzen. Diese Verbindungen kommen theilweise in der Natur vor, z. B. das Magnesiumaluminat, Al₂O₄Mg, und das Zinkaluminat, Al₂O₄Zn, welche die Mineralien Spinell und Gahnit bilden. (Siehe die betr. Metalle.) Ammoniak löst ziemliche Mengen von frischem Thonerdehydrat auf; Ammonsalze verhindern die Löslichkeit. Auch beim längeren Stehen der Lösungen wird das Hydrat vollständig abgeschieden.

Das Hydrat wird im Grossen aus Bauxit (pag. 495) und Kryolith gewonnen und zur Darstellung von Aluminiumsalzen oder Aluminaten verwerthet. Zur Gewinnung aus Kryolith wird derselbe mit Kreide gemengt zur Rothgluth erhitzt, wobei unter Entwicklung von Kohlensäure Natriumaluminat und Fluorcalcium entstehen $Al_2Fl_6 \cdot 6NaFl + 6CO_3Ca = Al_2O_33Na_2O + 6CaFl_2 + 6CO_3$.

Beim Auslaugen der Masse geht das Aluminat in Lösung und wird durch Einleiten von Kohlensäure in Natriumcarbonat und Thonerdehydrat zerlegt. Das letztere, verunreinigt mit 20 kohlensauren Natrons kann durch langes Waschen mit heissem Wasser davon befreit werden, wobei der körnige Niederschlag gallertartig wird. Spuren von Eisen werden durch Schwefelwasserstoff entfernt. (Darstellung von Thonerde, sowie ihre Anwendung vergl. bes. A. W. Hofmann, Ber. üb. d. Entwicklung der chem. Industrie. 1875. pag. 618 u. f., 646 u. f.)

Das Thonerdehydrat besitzt die wichtige Eigenschaft, sich einerseits mit der Baumwollenfaser zu verbinden, und andererseits mit bestimmten organischen Farbstoffen Verbindungen einzugehen, welche Farblacke genannt werden. Auf diesem Verhalten beruht die Anwendung der Aluminiumsalze und der Alkalialuminate in der Färberei und dem Zeugdruck. Auch zur Weissgerberei, zur

Klärung von Zuckerlösungen und zur Reinigung des Trinkwassers von organischen Stoffen wird die absorbirende Kraft des Thonerdehydrats benutzt.

Lösliche Thonerde. 1. Wird eine Lösung von Thonerdehydrat (49) in wässerigem Chloraluminium oder in essigsaurer Thonerde (die neutralen Salze werden nicht zersetzt) in den Dialysator gebracht, so diffundirt die Säure, während wässerige Thonerde zurückbleibt. Die Lösung lässt sich nur kurze Zeit unverändert auf bewahren und wird im Laufe weniger Tage unter Abscheidung von Thonerdehydrat zerlegt. Kleine Mengen von Salzen, Säuren, organischen Körpern, wie Gummi und Caramel bewirken sofort ein Gelatiniren. Eine 0,5% enthaltende Lösung kann gekocht werden, gerinnt jedoch plötzlich, sobald die Hälfte des Wassers verdampst ist. Die lösliche Thonerde, geht wie die gewöhnliche mit organischen Farbstoffen Verbindungen ein. 2. Metathonerde wird eine zweite lösliche Thonerde genannt, welche sich von der oben besprochenen dadurch unterscheidet, dass sie sich nicht mit Farbstoffen vereinigt. Sie wurde von Crum (50) auf einem complicirten Wege aus basisch essigsaurer Thonerde dargestellt, ist ebenfalls sehr unbeständig und wird durch Zusatz von Säuren, Salzen und organischen Körpern zum Gerinnen gebracht.

Aluminium chlorid. Al₂Cl₆. Das wasserfreie Chlorid entsteht 1. durch Einwirkung von Chlor auf glühendes pulverförmiges Aluminium (51), auf Thonerde (52), welche sich in beginnender Weissgluth befindet, oder besser auf ein glühendes Gemenge von Kohle und Thonerde 2. durch Glühen von Schwefelaluminium (54) in Salzsäuregas, 3. durch Erhitzen von Aluminium mit Metallchloriden z. B. Chlorzink (55) und Quecksilberchlorid oder von Thonerde mit Chlorammonium (56), Phosphorchlorid, Bor- oder Siliciumchlorid (57). Zur Darstellung wird ein Gemisch von reiner Thonerde (100 Thle.) und Kohle (40 Thle.) mit Hülfe von Stärkekleister, Zucker, oder Oel zu einem Teig geknetet, in Cylinder geformt, getrocknet und in einem bedeckten Tiegel geglüht. Die Cylinder werden noch heiss in ein Porzellanrohr gefüllt, welches mit einem Chlorentwicklungsapparat sowie mit einer Vorlage verbunden ist. Sobald der Apparat mit Chlor gestillt ist, wird er zum Glühen gebracht, wobei das von dem gleichzeitig entstehenden Kohlenoxyd fortgerissene Chloraluminium sich in der Vorlage verdichtet. Arbeitet man mit grösseren Mengen, so wird nach Deville (58) eine Steingutretorte angewandt, durch deren seitlichen Tubulus Chlor eingeleitet wird, während an ihrem kurzen, dicken Halse sich eine glockenartige Vorlage zum Verdichten des Chlorids befindet. Zur Reinigung (59) wird das Chlorid in dem einen Schenkel eines knieförmig gebogenen, an beiden Enden geschlossenen Glasrohrs in Berührung mit Aluminiumpulver erhitzt, wobei es in den anderen Schenkel sublimirt. Es bildet blendend weisse Krystalle oder farblose, durchsichtige, hexagonale Tafeln. Kleine Mengen verdampfen, ohne zu schmelzen: grössere Mengen schmelzen beim raschen Erhitzen, gerathen ins Sieden und entwickeln zwischen 180 und 185° condensirbare Dämpfe (60). Die Dampfdichte (61) wurde gefunden = 9,34 (ber. 9,25). Das Chlorid raucht an der Luft, & ist stark hygroskopisch. Durch Wasserdampf wird es unter Bildung von Salzsäure und Thonerde rasch zersetzt (62). Sauerstoff (63) entwickelt bei Rothgluth Chlor, ohne jedoch das Chlorid vollständig zu zersetzen. Beim Erhitzen mit Schwefelsäureanhydrid entsteht schwefelsaure Thonerde, Schwefelsäure und Chlor Kalium und Natrium zersetzen das Chlorid unter Bildung von Aluminium; dun' den elektrischen Strom (64) wird das geschmolzene Chlorid in Chlor und Metall zerlegt. Mit rothglühendem Kalk entsteht Korund, mit Magnesia ausserdem

Spinell (65). Aluminiumchlorid bildet mit den Chloriden der Alkalimetalle Doppelsalze (siehe diese Metalle). Die Verbindungen mit Ammoniak, Phosphorchlorid etc. sind weiter unten beschrieben. Das Chloraluminium hat jetzt nach der Entdeckung von Friedel und Crafts zur Synthese organischer Verbindungen eine wichtige Anwendung gefunden.

Wasserhaltiges Aluminiumchlorid (44), Al₂Cl₆+12H₂O, durch Auflösen von Aluminiumchlorid in Wasser, oder von Thonerde in Salzsäure und freiwilliges Verdunsten der Lösung dargestellt, bildet hexagonale Krystalle, welche sehr zerfliesslich sind. Die Lösung wird beim Erhitzen im Rohr unter Abscheidung von Aluminiumoxyd zersetzt; durch Eindampfen verliert sie ebenfalls Salzsäure und schliesslich bleibt Thonerde zurück. Die Lösung von Aluminiumchlorid wirkt als Antisepticum (66).

Aluminiumchlorid-Schwefeltetrachlorid (67). Al₂Cl₆·SCl₄ entsteht durch Destillation von Aluminiumchlorid mit Schwefelchlorid im Chlorstrom und bildet eine bei 100° schmelzende, gelbe krystallinische Masse, welche durch Wasser leicht zersetzt wird.

Aluminiumchlorid-Selentetrachlorid (67). Al₂Cl₆·SeCl₄, durch Zusammenschmelzen der beiden Chloride und Abdestilliren des überschüssigen Selenchlorids dargestellt, ist eine bei 100° schmelzende, gelbweisse, durch Wasser leicht zersetzliche Masse.

Aluminiumchlorid-Schwefelwasserstoff wird durch Erhitzen des Chlorids in trocknem Schwefelwasserstoff dargestellt, und sublimirt in wasserhellen, opalglänzenden Krystallen. Durch Wasser leicht zersetzbar.

Aluminium chlorid-Phosphorwasserstoff (68). 3Al₂Cl₆·2PH₃ entsteht durch Erhitzen des Chlorids in einem starken Strome von Phosphorwasserstoff. Krystallinisch.

Aluminium chlorid-Phosphorchlorid (69). Al₂Cl₆·2 PCl₃ entsteht durch direkte Vereinigung der beiden Chloride bei 180° und durch Glühen von Aluminium in Phosphorchloriddampf. Fast weisse, leicht schmelzbare und beim Erkalten krystallinisch erstarrende Masse; welche erst über 400° flüssig ist. Durch Wasser leicht zersetzbar.

Aluminiumchlorid-Phosphoroxychlorid (70). Al₂Cl₆·2POCl₃ bildet sich durch Erwärmen des Aluminiumchlorid mit Phosphoroxychlorid und krystallisirt aus letzterem in farblosen Nadeln, welche bei 165° schmelzen. Es siedet unzersetzt. Bereits an der Luft unter Zersetzung zerfliesslich.

Aluminium chlorid-Salpetrig säure chlorid (71), Al₂Cl₆·2NOCl, leicht füchtige, an feuchter Luft zersetzliche Krystalle, welche durch Einwirkung der beim Kochen von Königswasser entstehenden und getrockneten Dämpse auf Aluminium chlorid gebildet werden.

Aluminiumbromid (72). Al₂Br₆ entsteht durch Einwirkung von Brom auf ein glühendes Gemenge von Thonerde und Kohle oder auf gepulvertes Aluminium, im letzteren Falle unter Feuererscheinung. Es wird durch mehrfache Destillation über Aluminium im zugeschmolzenen Glasrohr gereinigt. Farblose, glänzende Blättchen, welche bei 90° schmelzen. Siedepunkt 265—270°. Dampfdichte = 18,62; spec. Gew. = 2,45. Es raucht an der Luft und löst sich in Schwefelkohlenstoff zu einer ebenfalls rauchenden Flüssigkeit. Das Bromid absorbirt Ammoniak und Schwefelwasserstoff; mit Alkalibromiden entstehen Doppelsalze. Von Wasser wird es mit explosionsartiger Heftigkeit zersetzt. Die dabei entstehende Lösung, wie auch eine Auflösung von Thonerde in Brom-

wasserstoffsäure geben beim Verdunsten über Schwefelsäure Nadeln eines wasserhaltigen Bromids, $Al_2Br_6 + 12H_2O$.

Aluminiumjodid, Al_2J_6 , bildet sich beim Erhitzen von Aluminium mit Jod (72) oder Jodsilber (73). Zur Darstellung (74) bringt man das Metall in Form von Blättern oder Draht mit $\frac{1}{2}-1\frac{0}{2}$ der erforderlichen Jodmenge in eine Retorte, leitet Kohlensäure ein und erwärmt, bis die Vereinigung unter Lichterscheinung erfolgt, darauf wird etwas weniger als die berechnete Menge Jod in kleinen Theilen zugesetzt und die Masse unter dauerndem Einleiten von Kohlensäure zum Sieden erhitzt. Das Jodid schmilzt gegen 185° und siedet bei 360° . Spec. Gew. = 2,63. Dampfdichte 27. Der Dampf ist brennbar und bildet mit Lust ein explosives Gemenge. Es ist löslich in Schwefelkohlenstoff, Alkohol und Aether. Es absorbirt Ammoniak und verbindet sich mit den Alkalijodiden zu Doppelsalzen. Durch Behandlung des Jodids mit Wasser und durch Einwirkung von Jodwasserstoffsäure auf Thonerde entsteht eine Lösung, welche über Schweselsäure ein krystallinisches Produkt $Al_2J_6 + 12H_2O$ liefert.

Aluminiumfluorid, Al₂Fl₆. Kommt in der Natur als Fluellit vor. Es entsteht durch Einwirken von Fluorwasserstoffsäure (30) oder von Fluorsilicium (75 auf glühende Thonerde, und von Fluorsilicium (76) auf glühendes Aluminium. Wird Aluminiumfluorid (77) in einem Kohlenrohr im Wasserstoffstrom zur Weissgluth erhitzt, so sublimirt es in Krystallen. Grosse, wasserhelle Rhomboëder (77) welche häufig zu trichterförmigen Gruppen vereinigt sind. Das Fluorid ist sehr beständig; es wird kaum von concentrirten Alkalien und Säuren angegriffen. Durch anhaltendes Schmelzen mit kohlensaurem Natron bei Rothgluth wird es zerlegt. Durch Aetzkalk erfolgt Zersetzung erst bei Weissgluth. Beim Glühen im Wasserdampf wird es in Thonerde umgewandelt. Wasserhaltiges Aluminiumfluorid, welches beim Eindampfen und Glühen in wasserfreies übergeht, wird durch Auflösen von Thonerde in Flusssäure dargestellt, und bleibt beim Eindampfen als gummiartige, in Wasser lösliche Masse zurück. Das Fluorid ist auch durch Einwirkung von schwefelsaurer Thonerde auf Fluorcalcium (79) und Fluormagnesium (80) dargestellt worden.

Durch Behandlung von Kieselfluorwasserstoffsäure mit Thonerde hat Deviller (77) verschiedene wasserhaltige Aluminiumfluoride dargestellt, welche theilweise krystallisiren. Das Aluminiumfluorid bildet mit den Alkalifluoriden Doppelsalze. von denen das wichtigste der in der Natur vorkommende Kryolith (Aluminium-Natriumfluorid), Al₂Fl₆·6 NaFl, ist. Auch mit Fluornickel, Zink und Kupfer entstehen Doppelsalze. (S. d. betr. Metalle.)

Verbindungen des Aluminiums mit Schwefel, Selen, Stickstoff, Phosphor, Bor und Kohlenstoff.

Schwefelaluminium. Schwefel vereinigt sich mit glühendem Aluminium zu einer schwarzen halb metallisch glänzenden Masse. Durch Ueberleiten vor Schwefeldampf (81) im Wasserstoffstrom über das glühende Metall setzt sich auch demselben eine gelbe krystallinische Schicht ab, deren Zusammensetzung nach Entfernung des eingeschlossenen regulinischen Aluminiums der Formel Al₂S₁ ent spricht. Durch feuchte Luft und Wasser wird das Produkt unter Entwicklung von Schwefelwasserstoff oder Bildung von Thonerde zersetzt. Wird Schwefelkohlenstoff (82) über hellroth glühende Thonerde, die sich in einem Kohler schiffchen befindet, geleitet, so entsteht ein glasartiges, mit Thonerde gemischtes Schwefelaluminium obiger Zusammensetzung. Durch Glühen von Thonerde mit

Schwefelcalcium (83) oder mit Soda und Schwefel (84) wird ebenfalls ein Schwefelaluminium enthaltendes Produkt gewonnen. Durch Glühen einer innigen Mischung von Kohle und Alaun im Schwefeldampf, wird ein krystallinisches Doppelsalz (85) von Schwefelaluminium-Schwefelcalcium gebildet.

Selenaluminium. Das glühende Metall vereinigt sich mit Selen zu einem schwarzen Pulver, welches an der Lust nach Selenwasserstoff riecht, und mit Wasser unter Abscheidung von Selen dieses Gas entwickelt.

Phosphoraluminium wird nach Woehler durch Glühen von Aluminium im Phosphordampf dargestellt und bildet ebenfalls ein schwarzgraues Pulver, welches von Wasser unter Entwicklung von Phosphorwasserstoff zersetzt wird. Nach Emmerling (125) ist Phosphor ohne Einwirkung auf Aluminium.

Stickstoffaluminium, Al₂N₂, wurde durch Erhitzen von Aluminium (86) mit trockenem kohlensaurem Natron bei Weissgluth erhalten. Es bildet eine amorphe blassgelbe Masse oder kleine, honiggelbe, durchsichtige, glänzende Krystalle von grösserer Härte als Topas. An feuchter Luft entwickelt es allmählich Ammoniak; durch schmelzendes Kali wird Ammoniak und Kaliumaluminat gebildet. Durch Glühen in Stickstoff (87) nimmt (Silicium- und Eisenhaltiges) Aluminium an Gewicht zu und entwickelt mit schmelzendem Kali Ammoniak.

Boraluminium. I. Al₂B₄. Die Verbindung (88, 89) entsteht 1) beim Schmelzen von amorphem Bor oder Borsäureanhydrid mit Aluminium neben dem unten beschriebenen Al₂B₂₄. 2. durch Ueberleiten von Chlorbor über rothglühendes Aluminium und 3. durch Erhitzen von 8 Thln. Borfluorkalium, 9 Thln. Chlorkalium, 7 Thln. Chlornatrium und 5 Thln. Aluminium bei der Schmelzhitze des Silbers. Zur Darstellung aus Bor wird dasselbe in einem Kohlentiegel um eine in der Mitte befindliche Aluminiumstange möglichst fest eingestampft, der bedeckte Tiegel in einen hessischen Tiegel gestellt, die Zwischenräume mit Kohlenpulver ausgefüllt, der äussere Deckel verkittet und 1\frac{1}{4}-2 Stunden geglüht. Das Bor kann durch Borsäureanhydrid (10 Thl. auf 8 Th. Aluminium), ersetzt werden. Nach dem Erkalten wird der Aluminiumregulus in Salzsäure gelöst, wobei Krystalle der beiden Arten von Boraluminium zurückbleiben, welche durch Auslesen getrennt werden. Al2B4 krystallisirt in sehr dünnen, blass kupsertarbenen, stark metallglänzenden, sechsseitigen Taseln des monoklinen Systems. Es ist selbst in den dünnsten Blättchen undurchsichtig. Beim Glühen an der Lust läust es nur dunkel an; beim Glühen in Chlorgas verbrennt es zu Aluminiumchlorid und Chlorbor. In heisser conc. Salzsäure und Natronlauge ist es langsam, in mässig starker, warmer Salpetersäure leicht löslich. Das Boraluminium wurde von seinem Entdecker ursprünglich für eine Varietät des krystallisirten Bors angesehen und der Aluminiumgehalt erst später aufgefunden. II. Al₂B₂₄ wurde von Woehler und Deville (88) ebenfalls für krystallisirtes Bor gehalten; seine Zusammensetzung wurde von HAMPE (90), welcher die Darstellung aus Borsäureanhydrid und Aluminium auf das genauste beschrieben hat, sestgestellt. Die Verbindung bildet schwarze Krystalle, welche jedoch in ganz dünnen Blättchen oder Splittern mit dunkelrother Farbe durchscheinend sind. Sie gehören dem monoklinen System an (nicht wie ursprünglich angenommen dem tetragonalen). Spec. Gew. = 2,5345. Härter als Korund, etwas weicher als Diamant. Das Pulver ist braunroth. Die Krystalle verändern sich selbst beim Glühen im Sauerstoff nicht. Von conc. Salzsäure und Kalilauge werden sie nicht angegriffen; auch von kochender Schwefelsäure werden sie nur oberflächlich verändert. In conc. heisser Salpetersäure lösen sie sich allmählich auf. Von

schmelzendem Kali und Bleichromat werden sie unter Feuererscheinung oxydirt; geschmolzener Salpeter ist ohne Einwirkung, während sie von schmelzendem Kaliumbisulfat langsam gelöst werden. Mit Platin entsteht eine bereits in der Löthrohrslamme leicht schmelzbare Legirung.

Borkohlenstoffaluminium, Al3C2B48, von Woehler und Deville für Bor gehalten, besitzt nach HAMPE (91) die obige Formel. Es entsteht durch mehrstündiges Schmelzen (nicht unter Roheisenschmelzhitze) von Borsäureanhydrid mit Aluminium in Tiegeln von Graphit oder Gaskohle. Ueber die complicirte Darstellung sei auf die ausführliche Mittheilung von HAMPE verwiesen. Die Verbindung bildet honiggelbe, diamantglänzende, oft ziemlich grosse Krystalle des quadratischen Systems, unter denen gewöhnlich das Octaeder vorherrscht. Die kleinen Krystalle sind durchscheinend; bei 2 Millim. Dicke lassen sie das Licht nicht mehr durch, so dass grössere Krystalle eine braune Farbe zeigen und nur an den Kanten durchscheinend sind. Spec. Gew. = 2,615. Härte zwischen Korund und Diamant. Die Krystalle sind leicht zerbrechlich, zeigen muscheligen Bruch und geben ein honiggelbes Pulver. Beim Kochen mit conc. Salzsaure oder Schwefelsäure werden sie matt; in heisser conc. Salpetersäure sind sie langsam löslich. Von Kalilauge werden sie nicht angegriffen. Gegen schmelzendes Kali, Bleichromat und Kaliumbisulfat verhält sich die Verbindung wie Al, B, Auch mit Platin entsteht eine leicht schmelzende Legirung.

Sauerstoffsalze des Aluminiums.

Schwefelsaures Aluminium. Aluminiumsulfat.

1. Neutrales Salz, $Al_2(SO_4)_3$. Dasselbe entsteht durch Auflösen von Thonerdehydrat in Schwefelsäure. Aus der stark eingedampsten Lösung krystalhsirt das wasserhaltige Salz, $Al_2(SO_4)_3 + 18H_2O$, in weichen, dünnen, glänzenden Blättern oder Nadeln. Aus seiner Lösung in Salzsäure wird es in schönen Taseln erhalten. Spec. Gew. = 1,767 bei 22°. Es ist lustbeständig und besitzt einen säuerlichen Geschmack. Das Salz kommt in der Natur als Auswitterung vor und wird dann Haarsalz genannt.

Wird die verdünnte wässrige Lösung von schweselsaurer Thonerde mit Alkohol versetzt, so wird in Form zarter, perlglänzender Blättchen ein Salz, Al₂(SO₄)₃ + 10H₂O (102), ausgesällt, welches an der Lust unter Aufnahme von 8 Mol. Wasser in das vorige übergeht. Ein drittes Salz (103), Al₂(SO₄)₃ + 27H₂O, krystallisir: bei Winterkälte aus einer Lösung von schweselsaurer Thonerde in Wasser aus

Durch Erhitzen geht wasserhaltige schweselsaure Thonerde in wassersreies Salz über, welches eine schwammige Masse bildet. Beim Glühen unter dem Gebläse soll es nach Angabe einiger Chemiker die Schweselsäure (104) verlieren, nach denen anderer dieselbe theilweise zurückhalten. Durch wiederholte Glühen mit Salmiak (105) wird das Salz sat vollständig verslüchtigt. Beim wiederholten Eindampsen (106) mit Salzsäure geht ebenfalls ein Theil in Aluminium-chlorid über.

Die schweselsaure Thonerde wird sabrikmässig (107) dargestellt und zwar durch Behandlung des natürlich vorkommenden Thons oder des aus Kryolith resp Bauxit gewonnenen Thonerdehydrates mit Schweselsäure. Zur Darstellung aus Thonerdehydrat wird dasselbe in soviel Säure gelöst, als zur Bildung des neutralen Salzes ersorderlich ist, die Lösung zum Syrup eingedampst und dann in kupseme Formen gegossen. Sie erstarrt zu alabasterartigen, durchscheinenden Platten, dem conc. Alaun des Handels, welcher in Wasser vollständig löslich ist. Zur

Darstellung aus Thon wird ein möglichst reines Produkt, sogen. Porzellanthon von primärer Lagerstätte verwandt. Der Thon, welcher ausser Thonerde und Kieselsäure gewöhnlich Eisen, Kalk, Magnesia und Kali enthält, wird zunächst geglüht, dann fein gepulvert in die anderthalbfache Menge Schwefelsäure eingetragen und so lange erhitzt, bis Schwefelsäure entweicht. Darauf wird die Masse mit Wasser ausgelaugt, das Eisen durch Blutlaugensalz gefällt und die klare Lösung in der vorhin angegebenen Weise weiter verarbeitet. Ueber die Verarbeitung des Alaunschiefers und der Alaunerde auf Aluminiumsulfat siehe unter Aiaun (bei Kalium).

Mit schwefelsauren Alkalien und schwefelsaurem Ammoniak bildet das Aluminiumsulfat die unter dem Namen Alaun bekannten Doppelsalze $R_2Al_2(SO_4)_4$ + 24 H_2O , worin R Kalium, Natrium, Rubidium, Caesium und Ammonium bedeuten kann. (S. d. betr. Metalle).

2. Basische Salze. In der Natur finden sich verschiedene basisch schweselsaure Salze der Thonerde. Aluminit (93), Al₂SO₆ + 9H₂O, bildet nierensörmige Knollen. Alumian (94), Al₂S₂O₉ [2Al₂(SO₄)₃·Al₂O_{...}], seinkörnige Aggregate verschieden gesärbt. Felsöbanyit (93), (Al₂)₂SO₉ + 10H₂O, kuglige Krystallgruppen, welche aus rhombischen Taseln bestehen. Künstlich können basische Aluminiumsulfate durch Fällung von neutralen Salzen, sowie durch Behandlung derselben mit Zink und Thonerdehydrat dargestellt werden.

Durch Kochen von essigsaurer Thonerde, welche nicht mehr als 0,3 f Thonerde enthält, mit schwefelsaurem Kali entsteht ein Niederschlag, welcher wie der Felsöbanyit, (Al₂)₂SO₉ + 10H₂O (50), zusammengesetzt ist.

Durch Kochen von überschüssigem neutralen Aluminiumsulfat (95) mit Zink in einer Platinschale entsteht ein körniger Niederschlag (Al₂)₅S₃O₂₄ + 20H₂O. Durch Einwirkung von Zink und Platin auf eine kalte Alaunlösung (96) werden zwei andere Salze (Al₂)₄S₃O₂₁ + 36H₂O und (Al₂)₈S₅O₃₂ + 25H₂O erhalten.

Durch Erwärmen einer conc. wässrigen Lösung (97) von neutralem Aluminiumsulfat mit Thonerdehydrat bildet sich das Salz Al₂S₂O₆ + H₂O, welches mit Wasser in Al₂SO₆ und neutrales Salz zerfällt.

Aus verdünnter Schwefelsäure, welche vollständig mit Thonerdehydrat gesättigt ist, wird das Salz $(Al_2)_3S_4O_{21} + 30H_2O$ in mikroskopischen Krystallen abgeschieden.

Durch Glühen von Ammoniakalaun (92) und Ausziehen der Masse mit Wasser wird ein in Rhomboëdern krystallisirendes Sulfat Al₂S₂O₉ + 12H₂O erhalten.

Durch Fällung von schwefelsaurer Thonerde (99) mit Ammoniak, kolflensaurem Ammoniak und kohlensauren Alkalien werden je nach Concentration und Temperatur der Lösungen verschiedene basische Salze abgeschieden.

Schwefligsaures Aluminium (100). Die Lösung von frisch gefälltem Thonerdehydrat in schwefliger Säure hinterlässt beim Verdampfen im Vacuum einen gummiartigen Rückstand. Wird die Lösung auf 74° erhitzt, so wird unter Entwicklung von schwefliger Säure ein basisches Salz Al₂S₂O₅ + 4H₂O als weisses Pulver abgeschieden, welches beim Glühen Wasser und schweflige Säure verliert und an der Lust in schwefelsaures Salz übergeht.

Selensaures Aluminium entspricht dem schwefelsauren Salz; es giebt mit selen- und schwefelsauren Alkalien den Alaunen gleichende Doppelsalze.

Selenigsaures Aluminium (101). Durch Zusatz von sclenigsaurem Natron zu überschüssiger schwefelsaurer Thonerde entsteht ein amorpher, voluminöser Niederschlag 4 Al₂O₃·9 SeO₂ + 36 H₂O, welcher durch Behandlung mit der erforder-

lichen Menge seleniger Säure das krystallinische neutrale Salz Al₂ (SeO₃)₃ +7 H₃() liefert. Wird das zuerst genannte Salz mit überschüssiger seleniger Säure behandelt, so entstehen Diselenite.

Salpetersaures Aluminium (112), Al₂(NO₃)₆ + 18H₂O, krystallisirt auder Lösung von Thonerdehydrat in Salpetersäure in Krystallen des rhombischen Systems, welche bei 72,8° zu einer krystallinisch erstarrenden Flüssigkeit schmelzen. Das Salz ist leicht löslich in Wasser, Salpetersäure und Alkohol. Beim Abdampfen der Lösung wird es gewöhnlich als gummiartige Masse erhalten. Durch Erhitzen auf dem Wasserbade entsteht ein basisches Salz, durch Erhitzen auf 140° Thonerdehydrat.

Phosphorsaures Aluminium. 1. Orthophosphorsaure Salze. Neutrale und basische Thonerdesalze der Orthophosphorsäure (PO_4H_3) werden in der Natur (113) in grosser Anzahl vorgefunden; die wichtigsten sind folgende: Variscit, $Al_2(PO_4)_2 + 4H_2O$, krystallinisch, Magnesia, etwas Eisenoxydul und Chromoxyd enthaltend. Kalait, $Al_2(PO_4)_2 \cdot Al_2(OH)_6 + 2H_2O$, ein wenig phosphorsaures Kupfer und Eisenoxyd enthaltend, bildet in seiner himmelblauen Variation den unter dem Namen Türkis bekannten Edelstein. Peganit, $Al_2(PO_4)_2 \cdot Al_2(OH)_6 + 3H_2O$, mikrokrystallinisch, gehört dem rhombischen System an Fischerit, $Al_2(PO_4)_2 \cdot Al_2(OH)_6 + 5H_2O$, krystallisirt ebenfalls rhombisch.

Wavellit, $2Al_2(PO_4)_2 \cdot Al_2(OH)_6 + 9H_2O$, rhombische Krystalle. Ausserdem existiren noch einige seltener vorkommende Mineralien, welche Aluminium, Phosphorsäure und Wasser enthalten. In Verbindung mit phosphorsaurem Kalk. Magnesia, mit Eisenoxyd, Fluormetallen und schwefelsauren Salzen macht das phosphorsaure Aluminium ebenfalls den Bestandtheil zahlreicher Mineralien aus. (S. d. betr. Elemente.)

Neutrales phosphorsaures Aluminium, Al₂ (PO₄)₂, wird durch Fällung einer Alaunlösung mit neutralem phosphorsaurem Natron erhalten, wobei letztereso lange zuzusetzen ist, als noch ein Niederschlag entsteht. Der Wassergehalt des Salzes wird verschieden angegeben. Nach Rammelsberg (114) enthält das luftrockne Salz 9. Mol., das über Schwefelsäure getrocknete 6—8 Mol. Wasser, nach Millot (116) enthält der getrocknete Niederschlag 2 Mol. Wasser. Nach Ludwig (115) ist der Niederschlag kein neutrales Salz, sondern enthält auf 8 Mol. Al₂O₂ 9 Mol. P₂O₅. Durch Fällung einer sauren Lösung von phosphorsaurem Aluminium mit Ammoniak wird nach Millot ebenfalls neutrales Salz erhalten, während Rammelsberg dem Salze die Formel 4Al₂O₃·3P₂O₅ + 18H₂O zulegt. Wird das unten beschriebene saure Aluminiumphosphat (124), Al₂ (PO₄H₂)₆, längere Zeit mit Wasser gekocht, so entsteht ein Salz von der Zusammensetzung des Variscits, Al₂ (PO₄)₂ + 4H₂O, in Form eines kryptokrystallinischen, leicht zu Boden sinkenden Pulvers.

Frisch gefälltes phosphorsaures Aluminium ist gallertartig und trocknet zu einem weissen Pulver ein. Es ist bei Glühhitze nicht schmelzbar; nach Millor ist geglühtes Salz unlöslich in Säuren. Es löst sich in wässrigen Alkalten und wird durch Chlorammonium daraus niedergeschlagen. Chlorcalcium und Chlorbarium fällen aus der alkalischen Lösung phosphorsauren Kalk resp. Baryt. Kieselsaure Alkalien fällen kieselsaure Thonerde, während Phosphorsäure gelöst bleibt. Durch Schmelzen und Kochen mit kohlensauren Alkalien wird nur ein Theil der Phosphorsäure an die Alkalien gebunden, ebenso beim Kochen mit Ammoniak. Beim Schmelzen mit Eisen und Kiesel säure wird dem phosphorsauren Aluminium sämmtliche Phosphorsäure unter

Bildung von Phosphoreisen entzogen. In Mineralsäuren ist das Salz löslich, unlöslich oder wenig löslich in Essigsäure (Unterschied von Thonerdehydrat). Es löst sich ebenfalls in Alaun, essigsaurem Aluminium und anderen Thonerdesalzen. Wird die Lösung in Salzsäure mit Weinsäure und Ammoniak versetzt, so fällt Chlormagnesium alle Phosphorsäure als phosphorsaure Ammonmagnesia.

Basische Aluminiumphosphate. — $2Al_2O_3 \cdot P_2O_5$, entsteht durch Kochen des neutralen Salzes mit Ammoniak (118). $2Al_2O_3 \cdot P_2O_5 + 8H_2O$ wird durch Fällung von Alaun mit saurem phosphorsaurem Natron erhalten.

Saure Aluminiumphosphate. — $Al_2(PO_4H_2)_6$ (124), wird beim Eindampfen einer Lösung von 1 Mol. Al_2O_3 in 11 Mol. PO_4H_3 auf dem Wasserbade als blendend weisses Krystallmehl abgeschieden. Beim Verdunsten der oben erwähnten Lösung über Schwefelsäure wird ein Salz von der Formel $Al_2(PO_4H_2)$ $4(PO_4H) + 2H_2O$ erhalten, welches ein aus sechsseitigen Blättchen bestehendes Pulver bildet. Durch kaltes Wasser wird die Verbindung unter Bildung eines neuen sauren Salzes zersetzt. $2Al_2O_3 \cdot 2P_2O_3 + 16H_2O(131)$ wird durch Kochen von schwefelsaurer Thonerde mit zweifach saurem phosphorsaurem Ammoniak unter Zusatz von Schwefelsäure dargestellt. Beim Behandeln mit Phosphorsäure wird das Salz in $Al_2O_3 \cdot 2P_2O_5 + 8H_2O$ übergeführt.

Pyrophosphorsaures Aluminium (119), Al₄(P₂O₇)₃ + 10H₂O. In wässriger Lösung von Aluminiumchlorid bringt phosphorsaures Natron einen weissen, amorphen Niederschlag obiger Zusammensetzung hervor.

Metaphosphorsaures Aluminium (120), Al₂(PO₃)₆, weisses Pulver, welches sich beim Abdampsen einer Lösung von Thonerde in verdünnter Phosphorsaure und Erhitzen des Rückstandes auf 316° bildet.

Borsaures Aluminium, $3Al_2O_3 \cdot 2B_2O_3$, bildet sich 1. beim Glühen von Thonerde mit Borax (121) im Porzellanofen und zwar neben Korund, 2. durch Erhitzen von Thonerde in Borchloriddampf (75) und 3. durch Erhitzen von Fluoraluminium (36) mit Borsäure. Nadeln härter als Quarz und unlöslich in Salpetersäure. Spec. Gew. = 2,96-3,00. Durch Fällung einer Alaunlösung (122) mit neutralem und doppelt borsaurem Natron werden natronhaltige Doppelsalze gebildet, welche durch Waschen mit Wasser in die Salze $2Al_2O_3 \cdot B_2O_5 + 5H_2O$ und $3Al_2O_3 \cdot 2B_2O_3 + 8H_2O$ übergehen.

Kohlensaures Aluminium. Durch Eintropfen einer abgekühlten Alaunlösung (108) in abgekühltes kohlensaures Natron wird ein Niederschlag erzeugt, welcher nach dem Auswaschen mit kaltem, kohlensäurehaltigem Wasser, abgesehen vom Wassergehalt, 1 Mol. CO₂ auf 1 Mol. Al₂O₃ enthalten soll. Werden die Lösungen unter veränderten Bedingungen (108, 109) gemischt, so entstehen anders zusammengesetzte Niederschläge. Durch Fällung von Thonerdesalzen mit kohlensaurem Ammoniak wird nach einigen Angaben ein Niederschlag erhalten, welcher nur Kohlensäure, Thonerde und Wasser enthält (CO₂·Al₂O₃·8H₂O) Urbain und Reboul) (110), während er nach anderen Angaben (111) ammoniakhaltig ist.

Kieselsaures Aluminium. Thonerdesilicate werden sowohl wasserfrei wie wasserhaltig in der Natur gefunden. 1. Natürliche wasserfreie Silicate (123). Das einfachste Aluminiumsilicat besitzt die Formel $Al_2Si_2O_3 = (Al_2O_2)^{II}SiO_3$. Es ist trimorph und bildet die Mineralien Disthen, Andalusit und Silimannit, von denen das erstere triklin, die beiden andern rhombisch, jedoch krystallographisch und optisch verschieden krystallisiren. In Verbindung mit Magnesia und Eisenoxydul bildet $Al_2O_2SiO_3$ den Staurolith, $3\frac{Mg}{Fe}$ $O\cdot6Al_2O_2\cdot SiO_3 + H_2O_4$

mit Kieselfluoraluminium den rhombisch krystallisirenden in seinen schön gefärbten und durchsichtigen Varietäten als Edelstein geschätzten Topas 5Al₂SiO₂·Al₂SiFl₁₀.

2. Natürliche wasserhaltige Silikate finden sich sehr zahlreich in der Natur und sind theilweise von grösster technischer Bedeutung. Das wichtigste Thonerdesilikat ist der Kaolin oder Porzellanthon Al₂Si₂O₇ + 2H₂O oder H₂Al₂Si₂O₈·H₂O. Derselbe ist grossentheils ein Zersetzungsprodukt des Orthoklases und feldspatiger Gesteine, besonders gewisser Granite und Porphyre. Der Orthoklas zerfällt durch Verwitterung in Kieselsäure und Kaliumaluminiumsilikat, welches leztere unter Aufnahme von Wasser in Kaolin übergeht

$$K_2Al_2Si_6O_{16} = Al_2 \cdot Si_2O_7 + SiO_2 + K_2Si_3O_7.$$

Der am Orte seiner Entstehung abgelagerte Kaolin ist mit Quarz und theilweise mit Glimmer gemengt. Reiner Kaolin ist weiss, theilweise roth, gelb und grün gefärbt. Er fühlt sich im trocknen Zustande mager an; feucht ist er sehr plastisch. Durch Salpetersäure und Salzsäure wird er nicht angegriffen: kochende Schwefelsäure löst die Thonerde des Kaolins auf, während die meiste Kieselsäure in einer in kohlensaurem Natron löslichen Form abgeschieden wird. Der reine Kaolin ist unschmelzbar. Wird er mit Feldspath gemengt, geglüht, so wirkt dieser als sogen. Flussmittel. Es entsteht dann beim Brennen je nach der Temperatur und nach der Menge des Flussmittels eine weisse gesinterte undurchsichtige oder eine halbgeschmolzene, in dünnen Schichten durchschimmernde Masse oder ein geschmolzenes Glas. Aehnlich dem Feldspath wirken kohlensaurer, schwefelsaurer und phosphorsaurer Kalk, so wie Eisenoxydul. Auf diesem Verhalten beruht die Anwendung des Kaolins zur Fabrikation des Porzellans.

Der von seiner ursprünglichen Lagerstätte fortgeschwemmte Kaolin wird, gemengt mit den verschiedenartigsten Substanzen an anderen Stellen wieder abgelagert. Solche Verunreinigungen sind kohlensaurer Kalk und kohlensaure Magnesia, wasserhaltiges Eisen- und Manganoxyd, Quarzsand und Ueberbleibsel anderer Mineralien. Der Kaolin bildet in diesem Zustande die zahlreichen Arten der Thone. Die Menge und Natur der Verunreinigungen bedingen die chemische und physikalische Verschiedenheit der Thonarten. Mit der Zunahme von Sand verringert sich seine Bildsamkeit, er wird weniger plastisch (magere und fette Thone). Durch die Gegenwart von Koalin, Magnesium, Calcium und Eisensilikat wird die Schmelzbarkeit erhöht, und zwar am meisten durch Kalium, am wenigsten durch Eisensilikat (feuerfeste und nicht feuerfeste Thone).

Der dem Kaolin am nächsten stehende plastische Thon, eine grauweisse, gelbliche oder röthliche mit kleinen Mengen von Kalk, Eisenoxyd und Sand verunreinigte Masse dient zur Fabrikation von Fayence, Steingut und seuersesten Tiegeln etc. Der Töpserthon grau, grünlich, gelb und braun gefärlt, mit viel Kalk und Eisenoxyd verunreinigt, und daher leicht schmelzbar, liesen das Material zu den gewöhnlichen Töpserwaaren. Der Ziegelthon oder Lehm enthält viel Eisenoxyd, Kalk und Sand. Wird der Gehalt an kohlensaurem Kalk in den Thonen sehr bedeutend, so heissen dieselben Mergel, und zwar nach dem Verhältniss der Zusammensetzung Thon- oder Kalkmergel. Ausser dem Kaolin werden noch zahlreiche andere wasserhaltige Thonerdesilikate in der Natur gefunden, welche jedoch nur ein mineralogisches Interesse beanspruchen (Vergl. Zirkel, Mineralogie, pag. 675—81).

Künstliches kieselsaures Aluminium Al₂(SiO₃)₃ (126). Aus einer verdünnten, heissen überschüssigen Lösung von schwefelsaurer Thonerde wird durch

kieselsaures Natron ein Niederschlag gesällt, welcher getrocknet obiger Zusammensetzung entspricht. Wird die Thonerdelösung zu überschüssigem kieselsauren Natron gesetzt, so entsteht ein Doppelsilikat Al₂(SiO₃)₃·Na₂SiO₃.

Wird eine Lösung von Thonerdehydrat und Kieselsäure in Natronlauge der Dialyse (127) unterworfen, so bleibt Kieselsäure und Thonerde auf dem Dialysator zurück. Durch Einleiten von Kohlensäure in rohe kieselsäurehaltige Soda (128), wurde ein weisser pulvriger Niederschlag erhalten, welcher der Formel (Al₂O)IV(Al₂O₂)II(SiO₃)₃ 3H₂O entspricht. Durch Fällung von Alaun mit kieselsaurem Natron oder Kali, durch Auflösen von Thonerdehydrat in natronhaltigem kieselsaurem Natron, oder durch Auflösen von hydratischer Kieselsäure in einer Lösung von Natriumaluminat entstehen Doppelsalze von kieselsauren Alkalien und kieselsaurer Thonerde.

Doppelsilikate des Aluminiums mit Kalium, Natrium, Lithium, Calcium Barium Magnesium, Beryllium, Eisen, Mangan u. s. w. werden in grosser Anzahl in der Natur vorgefunden und bilden sehr wichtige Mineralgruppen (Siehe die betreffenden Elemente).

Kieselsaures Natronaluminium bildet in Verbindung mit Schwefelnatrium das Ultramarin (s. d.).

Reactionen der löslichen Aluminiumsalze.

Ammoniak fällt im Ueberschuss zugesetzt aus den Lösungen von Thonerdesalzen einen voluminösen Niederschlag von Thonerdehydrat, welcher jedoch bei Anwendung von Alaun und schwefelsaurer Thonerde basisches Salz enthält. Ein kleiner Theil des Niederschlages wird von Ammoniak gelöst, jedoch beim Kochen vollständig ausgeschieden.

Kali und Natron bringen dieselben Niederschläge wie Ammoniak hervor; dieselben sind jedoch im Ueberschuss der Fällungsmittel sehr leicht unter Bildung von Aluminaten löslich. Chlorammonium und andere Ammoniaksalze zersetzen diese Lösungen unter Abscheidung von Thonerdehydrat schon in der Kälte, vollständiger beim Erwärmen.

Barytwasser verhält sich wie die Alkalien. Die Lösung von Baryumaluminat wird ebenfalls durch Ammmoniaksalze unter Abscheidung von Thonerdehydrat zersetzt.

Kohlensaure Alkalien und Ammoniak fällen in der Kälte kohlensäurehaltige Niederschläge; in der Wärme entsteht Thonerdehydrat oder aus schwefelsauren Salzen basisch schwefelsaure Thonerde. Der Niederschlag ist nur wenig löslich in den Fällungsmitteln, und wird beim Kochen vollständig abgeschieden.

Kohlensaurer Baryt bewirkt bereits in der Kälte eine vollständige Fällung von Thonerdehydrat gemengt mit basischem Salz.

Unterschwefligsaures Natron fällt beim Erwärmen ein Gemenge von Schwesel und Thonerdehydrat, während schweslige Säure entweicht. Die Fällung ist vollständig und ihre Beendigung wird durch das Aushören der schwesligen Säureentwicklung angezeigt.

Phosphorsaures Natron bringt einen voluminösen Niederschlag von phosphorsaurer Thonerde hervor, welcher in Alkalien und Mineralsäuren löslich, in Essigsäure unlöslich ist (Unterschied von Thonerdehydrat). Die alkalischen lösungen werden durch Chlorammonium, die sauren durch Ammoniak gesällt. Essigsaures Natron bewirkt in sauren Lösungen ebenfalls eine Fällung.

Essigsaure Alkalien sind in der Kälte ohne Einwirkung auf Thonerde-

salze; beim Kochen wird die Thonerde vollständig gefällt, löst sich jedoch in der Kälte ganz oder theilweise wieder auf. Auch ameisensaures Ammoniak und bernsteinsaure Salze fällen die Thonerdesalze in nicht zu verdünnten Lösungen.

Schwefelammonium bringt unter Schwefelwasserstoffentwicklung einen Niederschlag von Thonerdehydrat hervor.

Thonerdesalze färben Purpurinlösung schön roth. Die Lösung giebt Absorptionsstreifen, welche denen einer durch Magnesia gefärbten Purpurinlösung gleichen, jedoch dadurch von denselben zu unterscheiden sind, dass sie durch Essigsäure nicht zum Verschwinden gebracht werden können.

Wird ein Aluminiumsalz mit salpetersaurem Cobaltoxydul befeuchtet und dann geglüht, so bleibt ein schön blau gefärbter Rückstand.

Enthalten die Thonerdelösungen Zucker, Weinsäure, Citronensäure oder andere nicht flüchtige organische Säuren, so erfolgt durch Ammoniak, die Alkalien, Baryt und durch die kohlensauren Salze derselben keine Fällung, so dass Thonerde in solchen Lösungen erst nach Zerstörung der organischen Substanzu erkennen ist.

Quantitative Bestimmung des Aluminiums. Dasselbe wird fast ausschliesslich in Form von Thonerde Al₂O₃ bestimmt. Bei Trennungen von anderen Metallen wird es zuweilen als basisch essigsaures oder basisch ameisensaures Salz abgeschieden.

Aluminiumverbindungen mit leicht flüchtigen Sauerstoffsäuren z. B. Salpetersäure oder mit organischen Säuren können durch direktes Glühen in Thonerde übergeführt werden. Anwesenheit von Chlorammonium ist dabei ausgeschlossen, weil in diesem Falle ein Theil des Aluminiums als Chlorid verflüchtigt wird. Zur Ausführung werden die festen Salze resp. die vorher eingedampsten Lösungen in einem Platintiegel anfangs bei gelinder, später bei aus höchste gesteigerter Hitze geglüht, bis keine Gewichtsabnahme mehr erfolgt. Organische Salze werden zuerst in einem bedeckten, später jedoch offenen und schiefliegenden Tiegel geglüht, bis der Rückstand vollständig weiss geworden ist.

Alle in Wasser und Säuren löslichen Aluminiumverbindungen können durch Fällung in Thonerde übergeführt werden. Die in Säuren unlöslichen Verbindungen, wie Korund, geglühte Thonerde etc., sind zuerst aufzuschliessen. Nach Rose schmilzt man zunächst saures schwefelsaures Kali in einem Platintiegel, bringt auf die erkaltete Masse die fein gepulverte Substanz, und erhitzt wiederum bis zum ruhigen Fliessen des Tiegelinhaltes. Die erkaltete Schmelze wird mit Wasser behandelt und dadurch das Aluminium in Lösung gebracht. Nach Mitscherlich wird die zur Analyse bestimmte Substanz mit 6 Thln. conc. Schwefelsäure und 2 Thln. Wasser zwei Stunden in einem zugeschmolzenen Glasrohr auf 210° erhitzt und der Röhreninhalt nach dem Erkalten in Wasser gelöst. Die Lösungen werden zur Fällung der Thonerde gleichmässig behandelt. Sind organische Substanzen zugegen, so wird die Lösung nach Zusatz von kohlensaurem Natron und salpetersaurem Kali in einer Platinschale zum Trocknen verdampst, der Rückstand geschmolzen, mit Wasser aufgeweicht, in einem Becherglas mit Salzsäure behandelt und filtrirt. Zur Fällung wird die mässig verdünnte Lösung in einer Platin- oder Porzellanschale (Glas wird angegriffen) erhitzt, mit einer ziemlich grossen Menge Chlorammoniums versetzt, dann Ammoniak in geringem Ueberschuss zugefügt und so lange bei annähernder Siedetemperatur erhalten, bis das freie Ammoniak vollständig verjagt ist. Zu langsames Erhitzen

Ameisensäure. 511

ist nicht statthaft, weil in diesem Falle die Flüssigkeit durch Zersetzung des Chlorammoniums in Ammoniak und Salzsäure, sauer wird, wodurch ein kleiner Theil des gefällten Thonerdehydrates wieder in Lösung geht. Die Entfernung des überschüssigen Ammoniak ist deshalb erforderlich, weil das Thonerdehydrat in demselben nicht ganz unlöslich ist.

Das abgeschiedene Thonerdehydrat wird zunächst durch mehrmaliges Dekantiren gewaschen, dann auf dem Filter, am besten unter Anwendung einer Saugpumpe, mit siedendem Wasser vollständig ausgewaschen. Der abgesaugte Niederschlag kann direkt geglüht werden. Der vom Niederschlag nicht berührte Theil des Filters wird so um den anderen gewickelt, dass der Niederschlag von einer mehrfachen Lage reinen Papiers umgeben ist, das Filter in einen schiefliegenden Tiegel fest angedrückt, der Deckel des Tiegels angelehnt, und die Hitze so regulirt, dass man am Rande des Tiegels zu erwärmen beginnt und, nachdem das Filter ruhig und ohne Flamme verkohlt ist, den Brenner bis zum Boden des Tiegels vorrückt. Es wird so lange erhitzt, bis die Kohle vollständig verbrannt ist, dann der Tiegel 5-10 Minuten im Gebläse der beginnenden Weissgluth ausgesetzt und gewogen. Statt den Niederschlag feucht zu verbrennen, kann er auch zuerst vorsichtig getrocknet, und dann mit Filter in einem Tiegel geglüht werden. Ist die zu fällende Aluminium-Lösung schwefelsäurehaltig, so enthält der Niederschlag basische Salze, welche die Schwefelsäure erst bei heller Rothgluth abgeben. Es ist daher in diesem Falle ein Glühen im Gebläse unerlässlich. Kann dasselbe nicht ausgeführt werden, so ist der gut ausgewaschene Niederschlag durch Behandlung mit conc. Salzsäure in Lösung zu bringen und nochmals mit Ammoniak zu fällen; oder es wird in der ursprünglichen Lösung die Schwefelsäure durch Zusatz von salpetersaurem Blei gefällt, im Filtrat das überschüssige Blei mit Schwefelwasserstoff abgeschieden und das salpetersaure Salz durch Glühen oder durch Fällung in Thonerde übergeführt. Enthält die Lösung, aus welcher die Thonerde gefällt werden soll, Phosphorsäure oder Kieselsäure, so werden dieselben durch Ammoniak ebenfalls niedergeschlagen und müssen daher vorher entfernt werden (s. die betr. Elemente). Die Trennung des Aluminiums von den anderen Metallen ist bei diesen beschrieben.

A. WEDDIGE.

Ameisensäure*) (Formylsäure, acidum formicicum, acide formique, formic acid) HCO·OH, das Ansangsglied der Reihe der setten Säuren. Ihren Namen

¹⁾ GMELIN, Handb. d. Chem., 4. Aufl. 4, pag. 226; Suppl. 1, pag. 6. — S. a. Neues Handwörterb. 1, pag. 360; BEILSTEIN, Handb. d. org. Ch., pag. 184. 2) FR. WILL, Fror. Not. 7. pag. 141. 3) v. GORUP-BESANEZ, N. Repert. 4, pag. 29. 4) Ders., Ann. 69, pag. 369. 5) Aschoff, Brandes, Arch. Pharm. 40, pag. 274. 6) Redtenbacher, Ann. 47, pag. 148. 7) WIGGERS, Ann. 34, pag. 235. 8) WEPPEN, Ann. 41, pag. 294. 9) LAURENT, Rev. scientif. 10, pag. 126. 10) WILL u. REES, Bot. Zeit. 1875, pag. 713. 11) E. SCHMIDT, Ber. 10, pag. 835. 12) CAHOURS u. DEMARÇAY, Compt. rend. 90, pag. 156. 13) LUCIUS, Ann. 103, pag. 105. 14) CAMPBEL, Chem. Gaz. 1853, pag. 310. 15) v. Bibra, GMELIN, Handb. 4. Aufl. 8, pag. 511, s. 2. pag. 704. 16) SCHERER, Ann. 69, pag. 196. 17) PETTENKOFER, KASTN. Arch. 7, pag. 104. 18) SCHEERER, Ann. 69, pag. 257. 19) FRESENIUS, Journ. pr. Chem. 70, pag. 1. 20) LEHMANN. ebend. 65, pag. 457. 21) A. VOGEL, N. Repert. Pharm. 16, pag. 161. 22) KRÄMER u. GRODZKI, Ber. 11, pag. 1356. 23) BIRNBAUM u. KOKEN, Ber. 8, pag. 83. 24) KOLBE u. SCHMITT, Ann. 119, pag. 251. 25) R. MALY, Ann. 135, pag. 118. 26) ROGER, Ber. 3, pag. 421. 27) Ders., ebend. 3, pag. 36. 28) BRODIE, Ber. 6, pag. 573. 29) BERTHELOT, Compt. rend. 41, pag. 955; Ann. 97, pag. 125. 30) MERZ u. TIBIRIÇA, Ber. 10, pag. 2117; 13, pag. 23, 323 u. 324; GEUTHER, ebend. 13, pag. 323. 31) Löw, Ber. 13, pag. 324. 32) BERTHELOT, Compt. rend. 42,

hat die Säure von ihrem Vorkommen in den Ameisen erhalten, von denen schon früh bekannt war, dass sie eine Säure enthalten. SAMUEL FISCHER destillirte diese

pag. 447; GAY-LUSSAC, Ann. chim. phys. 46, pag. 218; LORIN, J. 1870, pag. 644; 1875, pag. 505. 33) GEUTHER, Ann. 205, pag. 223. 34) PELOUZE, Ann. chim. phys. 48, pag. 395; GEIGER. Ann. 1, pag. 44. 35) Dumas, Ann. chim. phys. 56, pag. 115. 36) Liebig, Ann. 1, pag. 189; Dumas, l. c. 37) Dumas, Gmelin, Handb. 4. Aufl. 4, pag. 902. 38) J. Coquillion, Ber. 6. pag. 1264. 39) E. Ludwig, Ann. 162, pag. 52. 40) Boillot, Ber. 6, pag. 626. 41) Heiniz. Ann. 152, pag. 325; HUPPERT, Chem. C.-Bl. 1863, pag. 835. 42) WALLACH u. CLAISEN, Ber. 5. pag. 1237. 43) Zusammenstellung und Literatur in GMELIN, Handb., 4. Aufl. 4, pag. 227. 44) SCHLIEPER, Ann. 59, pag. 1. 45) GUCKELBERGER, Ann. 64, pag. 39. 46) EMMET, GMELIN. 4. pag. 228; v. Grote u Tollens, Ber. 7, pag. 1375. 47) N. Borodulin, Ber. 6, pag. 1207. 48) ZD. SKRAUP, Ann. 199, pag. 344. 49) TSCHERNIAK, Ber. 8, pag. 114. 50) L. HENRY. Ber. 8, pag. 398. 51) H. T. BROWN, Chem. Soc. J. (2) 10, pag. 578. 52) GEUTHER, Journ. pr. Chem. (2) 4, pag. 445. 53) Fitz, Ber. 12, pag. 474; 13, pag. 1309. 54) PATROULLARD. Compt. rend. 84, pag. 533. 55) SEEKAMP, Ann. 122, pag. 113. 56) LORIN, Bull. soc. chim. (2) 5. pag. 7 u. 12; 24, pag. 22. 57) Ders., Compt. rend. 82, pag. 752. 58) Liebig, Ann. 17, pag 69. 59) BERTHELOT, Ber. 9, pag. 362. 60) LANDOLT, Ann. Suppl. 6, pag. 155. 61) KOPP, Ann. 64. pag. 216. 62) Bineau, Compt. rend. 19, pag. 769. 63) J. Thomsen, Ber. 5, pag. 957 64) PETTERSSON, Ber. 12, pag. 1718; Journ. pr. Chem. (2) 24, pag. 297. 65) J. THOMSEN Pogg. 140, pag. 497. 66) W. Ostwald, Journ. pr. Ch. (2) 18, pag. 328. 67) Landolf. Ann. Suppl. 6, pag. 155. 68) GLADSTONE, Phil. Mag. (4) 36, pag. 311. 69) CARIUS, Ann. 148. pag. 50. 70) Roscoe, Ann. 125, pag. 319; s. a. CALM, Ber. 12, pag. 614. 71) J. Zieglei. KOPP, Jahresb. 1874, pag. 953. 72) DÖBEREINER, Ann. 14, pag. 10; 17, pag. 67; 53, pag. 145. 73) MILLON, Compt. rend. 19, pag. 271. 74) ROSE, POGG. 106, pag. 500. 75) CAZENEILE Bull. soc. chim. 32, pag. 277. 76) BERTHELOT, Ann. Suppl. 6, pag. 181. 77) DEBRAY un! St. Claire-Deville, Ber. 7, pag. 1038. 78) N. Bunge, Ber. 9, pag. 1598. 79) BOURGOIN. Bull. soc. chim. (2) 9, pag. 38. 80) H. JAHN, Monatsh. f. Ch. 1, pag. 679. 81) BERTHELD Bull. soc. chim. (2) 7, pag. 53. 82) HELL u. MÜHLHÄUSER, Ber. 11, pag. 241. 83) HUR-T Ann. 126, pag. 67. 84) PORTES u. RUYSSEN, Ber. 9, pag. 1129. 85) WURTZ, Ann. chim. phy-(3) 42, pag. 143. 86) LESCOEUR, Bull. soc. chim. (2) 23, pag. 259; Ber. 8, pag. 343 87) Naudin u. de Montholon, Ber. 9, pag. 1433. 88) H. Schröder, Ber. 8, pag. 140 89) Vergl. bes. V. MEYER, Ber. 3, pag. 112 u. 363; v. RICHTER, ebend. 6, pag. 876; BÖTTINGER ebend. 7, pag. 1778. 90) BERTHELOT, Compt. rend. 77, pag. 24; KOPP, Jahresber. 1873, pag. 76-80. 91) SOUCHAY u. GROLL, Journ. p. Chem. 76, pag. 470. 92) HEUSSER, POGG. 83. pag. 37. 93) KOPP, Jahresber. 1861, pag. 430. 94) H. SCHRÖDER, Ber. 14, pag. 21. 95) R. A. DREASCH, Ber. 12, pag. 973. 96) PELIGOT, Ann. chim. phys. 73, pag. 220. 97) GERHARDI. ebend. (3) 37, pag. 285. 98) D. GERNEZ, Compt. rend. 66, pag. 853. 99) HOPPE-SEYLLI. PFLUGER'S Archiv 12, pag. 1. 100) HEINTZ, POGG. 98, pag. 458. 101) A. LIEBEN u. A. ROSS. Journ. f. p. Chem. (2) 4, pag. 31; Ann. 158, pag. 107; Ber. 4, pag. 416; LINNEMANN u. v. ZOTTA. Ann. 161, pag. 15. 102) FITZ, Ber. 13, pag. 1315. 103) CLARKE u. BREEN, ebend. 12. pag 1399. 104) CLARKE u. STALLO, ebend. 11, pag. 1505. 105) KRAUT, Ann. 157, pag. 320 106) P. FRIEDLÄNDER, GROTH'S Zeitschr. 3, pag. 180. 107) LADENBURG, Ber. 2, pag. 704 108) SCHEURER-KESTNER, Ann. chim. phys. (3) 68. pag. 472. 109) R. E. MEYER, das Indur-Leipzig 1868, Ann. 150, pag. 137. 110) CLEVE, GMELIN, Handb. d. anorg. Ch. 6, Aufi. II. 1 pag. 546. 111) M. DELAFONTAINE, Ann. chim. phys. (5) 14, pag. 238. 112) MARGING. ebend., pag. 247. 113) RIBAN, Ber. 9, pag. 1133. 114) GMELIN, Handb. 4. Aufl. 4, pag. 23h. 115) BÖDECKER, KOPP, Jahresber. 1860, pag. 17. 116) E. BARFOED, Chem. Centralbl. 1870. pag. 171. 117) Plöchl, Ber. 13, pag. 1645. 118) Lucius, Ann. 103, pag. 113. 119) Kuhi-MANN, Compt. rend. 55, pag. 607. 120) CHYDENIUS, Journ. p. Ch. 89, pag. 464. 121) RAMMIN BERG, POGG 59, pag. 34. 122) VOLHARD, Ann. 176, pag. 128. 123) KOPP, POGG. 72, pag 1 u. 223. 124) Krämer u. Grodzki, Ber. 9, pag. 1928. 125) W. Ramsay, Chem. soc. J. 35. pag. 463. 126) Henry, Ber. 6, pag. 742. 127) Cahours, Compt. rend. 23, pag. 10-1 128) Löwig, Kopp, Jahresber. 1861, pag. 599 129) A. Rénard, Ber. 8, pag. 132 u. 182

Ameisensäure. 513

Thiere zuerst; die Säure wurde dann von Marggraf, Arvidson und Oehrn, Hermbstädt und Richter genauer untersucht, und ihre eigenthümliche Natur von Suersen und Gehlen gegenüber der Behauptung von Fourcroy und Vauquelin, sie sei ein Gemisch von Essigsäure und Aepfelsäure, nachgewiesen. Berzelius, Göbel, Dobereiner, Liebig und Pelouze förderten später durch ihre Arbeiten wesentlich die Kenntniss dieser Säure (1). Synthetisch wurde sie zuerst von Berthelot dargestellt (29).

Die Säure kommt ausserordentlich verbreitet in der Natur vor, in Thieren and Pflanzen, in freiem und gebundenem Zustande. Freie z. Th. sehr concentrirte Ameisensäure findet sich in den Ameisen (besonders in Formica rufa, aber nicht in den Eiern derselben), in den hohlen Brennhaaren, den Fäces und dem beim Anschneiden aussliessenden Saste der Processionsraupe (Bombyx processionea) und anderer Raupen (2); im Saste und in den Brennhaaren der Brennnessel (3), in den Früchten des Seisenbaumes (Sapindus saponaria), sowie den Tamarindenfruchten (4); in den Nadeln von Pinus abies (5); im Kiefernreissig, welcher in Haufen geschichtet mehrere Monate an der Luft gelegen hatte (6). In käuflichem Terpentinöl (7), wahrscheinlich durch Oxydation an der Lust entstanden (8), welchem Processe wohl auch ihr Auftreten im Kiefernreissig zuzuschreiben ist; LAURENT beobachtete die Bildung von krystallisirtem ameisensaurem Blei beim Aufbewahren von Terpentinöl in Bleigefässen (9). Im wässrigen Auszuge von mit Glasstaub gereizten Droserablättern findet sie sich neben höheren Fettsäuren (10). Als Glycernather kommt sie im Crotonöl (11), sowie in vielen Fetten (12) vor, wenn auch nur in geringer Menge. Vermuthlich als Salz ist sie in geringer Menge im Guano (13) enthalten; ferner in verschiedenen Organen und Flüssigkeiten des menschlichen und thierischen Körpers, im Harn (14), im Gehirn (15), im Fleischsaft (16), im Schweisse, im leukämischen Blute, in der Milzflüssigkeit (15). Freie Ameisensäure findet sich endlich noch in manchen Mineralwässern, so von Prinzhofen bei Straubing (17), von Brückenau (18), von Weilbach (19) und Marienbad (20); im Torfwasser neben Essigsäure und wahrscheinlich auch Buttersaure (21); in den Produkten der trocknen Destillation des Holzes, im rohen Holzessig (22), sowie im Condensationswasser eines Vacuumapparates in einer Zuckerfabrik (23) ist sie ebenfalls nachgewiesen worden.

Ameisensäure bildet sich bei den mannigfachsten chemischen Processen. Durch Reduction der Kohlensäure mittelst Kalium bei Gegenwart von Wasser (24) entsteht ameisensaures Salz, dessgleichen beim Eintragen von Natriumamal-

¹³⁰⁾ GMELIN, Handb. 4. Aufl. 4, pag. 771. 131) KOPP, Ann. 55, pag. 180; GMELIN, l. c. 132) W. SAJOTSCHEWSKI, KOPP, Jahresber. 1879, pag. 65; über Dampfspannung s. a. DITTMAR, Ann. Suppl. 6, pag. 313. 133) GMELIN, Handb. 4. Aufl. 4, pag. 771; GEUTHER, Zeitschr. f. Chem. 1868, pag. 652; WANKLYN, Chem. News. 18, pag. 143. 134) CARSTANJEN, Ber. 4, pag. 808. 135) A. Saytzeff, Ber. 7, pag. 1650. 136) Malaguti, Cloëz, Gmelin, Handbuch 4 Aufl. 4, pag. 920 u. 922. 137) PIERRE u. PUCHOT, KOPP, Jahresber. 1869, pag. 526. 138) SILVA, Ber. 5, pag. 217. 139) PIERRE u. PUCHOT, KOPP, Jabresber. 1871, pag. 373. 140) KOPP, Ann. 55, pag. 183. 141) CAHOURS u. DEMARÇAY, Compt. rend. 86, pag. 991. 142) A. DEUTSCH, Ber. 12, pag. 115. 143) E. STAPFF, Zeitschr. f. Chem. 1871, pag. 185. 144) KAY u. WILLIAM-56N, Ann. 92, pag. 346. 145) LADENBURG u. WICHELHAUS, Ber. 1, pag. 33. 146) LADENBUBG, Ber. 2, pag. 115. 147) WICHELHAUS, Ber. 3, pag. 2. 148) ROSENTHAL, Ber. 4, pag. 728. 149) LADENBURG, Ber. 5, pag. 752. 150) S. GABRIEL, Ber. 10, pag. 185. 151) BEREND, Ann. 128, pag. 335. 152) A. W. HOFMANN, Compt. rend. 56, pag. 328. 153) BASAROW, Ber. 4, Pag. 409. 154) A. W. HOFMANN, Ber. 11, pag. 340. 155) LINNEMANN, KOPP, Jahresber. 1869, pag. 601. 156) WURTZ, KOPP, Jahresber. 1854, pag. 567. 157) A. W. HOFMANN, Ber. 5, pag. 247. 158) GAUTIER, Ann. 149, pag. 158.

gam in kohlensaures Ammon oder von einem Gemenge von Zinkpulver und kohlensaurem Zink in heisse Kalilauge (25); ersetzt man in Grove'schen Elementen die Salpetersäure durch einen Strom Kohlensäure (26) oder durch Oxalsäure (27), so wird Ameisensäure gebildet, ebenso aus Kohlensäure und Wasserstoffgas durch den Inductionsapparat (28). Feuchtes Kalihvdrat absorbirt bei 100° langsam Kohlenoxydgas unter Bildung von ameisensaurem Kali (29); schneller wirkt Natronkalk bei 200° (30). Schwefelkohlenstoff mit Eisenfeile und Wasser auf 200° erhitzt, giebt ebenfalls Ameisensäure (31). Oxalsäure zerfällt, namentlich mit Glycerin oder Mannit gemengt, bei etwa 100° in Kohlensäure und Ameisensäure (32). Chlorkohlensäureäther bei 0° mit Wasser und 3? Natriumamalgam behandelt, giebt ziemlich viel Ameisensäure (33). fällt beim Kochen mit Kalilauge oder starken Mineralsäuren unter Aufnahme von Wasser in Ameisensäure und Ammoniak (34). Chloroform, Bromoform und Jodoform mit alkoholischer Kalilauge erhitzt, geben ameisensaures Salz (35) ebenso verhalten sich Chloral (36) und Trichloressigsäure (37). Ferner entsteht Ameisensäure bei sehr vielen Oxydationsprocessen, wird aber häufig leicht weiter oxydirt, namentlich bei Anwendung von Chromsäure, Braunstein oder Chamaeleon; z. B. Grubengas (Methan) und Lutt über eine glühende Platinspirale geleitet, erzeugen Ameisensäure (38), desgleichen Aether oder Alkohol in der Lampe ohne Flamme; ferner Aethylen in conc. Chromsäurelösung geleitet (30. Methylalkohol mit Platinschwamm oder Salpetersäure; Alkohol mit Ozon (40) mit Kali beim Stehen an der Lust, mit Salpetersäure; Glycerin mit Salpetersäure (41); auch Trimethylamin liefert bei der Oxydation Ameisensäure (42) Mit Chromsäure, chromsaurem Kali oder Braunstein und Schwefelsäure, z. Th. auch mit Schwefelsäure, Phosphorsäure oder Zinkchlorid allein destillirt geben sehr viele Substanzen Ameisensäure; namentlich Weinsäure, Schleimsäure, Korksäure, Stärkemehl, Holzfaser, Rohrzucker, Traubenzucker, Gummi (43); Leim (44); Fibrin, Albumin, Casein, Leim (45); Benzol (69); Rohrzucker mit verdünnter Schwefelsäure allein (46); Invertzucker (47) und Chinin (48) mit Kaliumpermanganat. Von ferneren Bildungsweisen der Ameisensäure sind noch zu erwähnen. Methylnitrolsäure zerfällt beim Erhitzen für sich in Ameisensäure, Untersalpeter säure und Stickstoff: 2CH₂N₂O₃ = 2CH₂O₂ + NO₂ + 3N, mit verdünnter Schweselsäure in Ameisensäure und Stickoxydul: $CH_2N_2O_3 = CH_2O_2 + N_2O_3$ (49); Propargylalkohol giebt beim Erhitzen mit Kalihydrat ameisensaures Kali und Acetylen: $C_3H_3 \cdot OH + KHO = C_3H_3 + CHKO_3$ (50) (die Gleichung ist falsch, auf der rechten Seite fehlen 2 Atome H, entsteht vielleicht Aethylen? E. D., bei der Elektrolyse einer schwach sauren Lösung von Invertzucker (51) entsteht Ameisensäure, beim Erhitzen von Benzoeäther mit Natriumalkoholat (52); bei manchen Gährungen: aus glycerinsaurem Kalk oder Erythrit (53), und aus essigsaurer Magnesia (54), sowie bei der Zersetzung einer wässrigen Lösung von outsaurem Uranoxyd im Sonnenlicht (55).

Zur Darstellung von Ameisensäure sind eine grosse Anzahl Methoden angegeben: durch Destillation von Ameisen, und besonders von Zucker, Stärke. Weinsäure, Holzfaser u. s. w. mit Schwefelsäure allein oder unter Zusatz von Braunstein (1), wobei aber immer zunächst eine verdünnte Säure erhalten wird. die durch Ueberführung in das Natronsalz und Zersetzung dieses mit einem Gemisch von 10 Thn. conc. Schwefelsäure und 2 Thn. Wasser in concentrirterem Zustande erhalten wird. Das beste Verfahren beruht aber auf der Zersetzung der Oxalsäure, welches daher gegenwärtig wohl ausschliesslich angewandt wird. Man

Ameisensäure. 515

erhitzt gleiche Theile syrupdickes Glycerin und krystallisirte Oxalsäure in einer Retorte auf 90—100° mit der Vorsicht, dass die Kohlensäureentwicklung nicht zu stürmisch wird; lässt dieselbe nach längerer Zeit nach, so fügt man eine neue Quantität Oxalsäure zu dem Rückstande in der Retorte, erhitzt von Neuem und fährt auf diese Weise fort. Dabei geht zuerst eine verdünntere Säure über, während später eine concentrirtere, etwa 56 flydrat enthaltende, folgt. Wendet man anstatt der krystallisirten, entwässerte Oxalsäure an, so beginnt die Zersetzung schon bei 50°, wird aber leicht stürmisch und man erhält als Destillat eine 75 fl Säure (56). Eine Säure von 99 fl kann man durch Destillation eines Gemenges von trocknem ameisensaurem Baryt mit der äquivalenten Menge entwässerter Oxalsäure aus dem Wasserbade gewinnen, wobei nur im Anfange etwas Kohlenoxyd entweicht (57). Das reine Hydrat erhält man am besten durch Zersetzung des vollkommen trocknen Bleisalzes mit trocknem Schwefelwasserstoffgas bei höchstens 130°; das Destillat wird durch Einleiten von trockner Kohlensäure und nachfolgende Rectification von Schwefelwasserstoff befreit (58).

Das reine Ameisensäurehydrat ist eine farblose, an der Luft schwach rauchende äusserst ätzende Flüssigkeit von stechendem Geruch; unter 0° erstarrt es zu einer blättrigen Krystallmasse, welche bei + 8°6 (59) wieder schmilzt. Siedep. 99°4 bei 746·8 Millim. Barometerstand (60). Spec. Gew. = 1,2227 bei 0° (61). Es mischt sich mit Wasser in allen Verhältnissen ohne Wärmeentwicklung und unter geringer Abnahme der Dichte. Dampfdichte zwischen 111—118°: 2,13 (62), bei 216°:1,59. Der Dampf ist entzündlich und brennt mit blauer Flamme. Die latente Wärme des Dampfes beträgt für die Atomeinheit 694 (Person). Die Verbrennungswärme beträgt pro Molekul: 60193°, die Bildungswärme aus den Elementen: 105124° (63), die latente Schmelzwärme bei ca. —7°5: 2639° (64); die Neutralisationswärme in verdünnter wässriger Lösung 13200° (65). Auf Untersuchungen über die Volumverhältnisse bei der Neutralisation (66), über die Dampfspannungen (67) und die Refractionsäquivalente (68) der Ameisensäure kann hier nur hingewiesen werden.

Die Ameisensäure bildet kein Hydrat, welches nach einfachen Verhältnissen zusammengesetzt, einen constanten Siedepunkt zeigte; vielmehr destillirt jede beliebige Mischung von Säure mit Wasser unter einem bestimmten Drucke ohne Aenderung der Zusammensetzung und siedet daher constant; z. B. (70).

Die Säure löst sich in jedem Verhältnisse in Alkohol, doch bildet sich in der Lösung bald Ameisenäther. Sie wirkt schon in geringer Menge gährungswidrig, ihre Salze dagegen nicht (71).

Die Ameisensäure ist eine leicht oxydirbare Substanz und wirkt daher in vielen Fällen als kräftiges Reductionsmittel. Durch Platinmohr und Platinschwamm wird sie bei Gegenwart von Sauerstoff je nach der Concentration mehr oder weniger rasch zu Kohlensäure und Wasser oxydirt (72); durch Chlor in Kohlensäure und Salzsäure zersetzt; durch Jodsäure oder Ueberjodsäure wird sie beim Kochen ebenfalls leicht oxydirt, nicht aber bei Gegenwart einer Spur Blausäure (73). Sie reducirt beim Kochen die Oxyde des Silbers und Quecksilbers und Metall, Quecksilberchlorid zunächst zu Calomel, bei längerem Kochen ebenfalls zu Metall, nicht aber bei Gegenwart von Salzsäure, Chloralkalien oder Essigsäure (74). Gold-, Platin- und Palladiumlösungen werden beim Kochen mit der

freien Säure nicht reducirt, wohl aber durch ameisensaures Natron; Platinoxydul, Platinoxydnatron, sowie auch Platinchlorid werden dagegen durch die freie Säure (letzteres beim Kochen) reducirt. Kupferoxyd wird durch Ameisensäure in ammoniakalischer Lösung erst beim Erhitzen auf 150° zu Kupferoxydul reducirt (75). Durch Kochen mit Hyperoxyden und verdünnter Schwefelsäure wird die Ameisensäure leicht zu Kohlensäure und Wasser oxydirt; durch Kaliumpermanganat in stark saurer Lösung ziemlich rasch, in alkalischer micht sofort (76). Mit conc. Schweselsäure erhitzt, zerfällt die Ameisensäure leicht und ohne Schwärzung in Kohlenoxyd und Wasser; ähnlich wirkt Chlorschwefel, sowie Oxamid bei 200-250°. Durch Rhodium-, Iridium- und Rutheniummohr wird Ameisensäure unter Wärmeentwicklung in Kohlensäure und Wasserstoff zersetzt: $CH_2O_2 = CO_2 + H_2$ (77). Bei der Elektrolyse liefert Ameisensäure am – Pol. Wasserstoff, am + Pol Kohlensäure mit oder ohne Beimischung von Sauerstoff (78); das Natronsalz giebt am + Pol ebenfalls Kohlensäure und Sauerstoff (79). Wird Ameisensäurehydrat über erhitzten Zinkstaub destillirt, so entstehen Methan, Kohlenoxyd und Wasserstoff, aber keine flüssigen Produkte (\$c Beim Erhitzen der Säure mit conc. Jodwasserstoffsäure entstehen nur Kohlenoxyd und Wasser, keine Kohlenwasserstoffe (81). Ameisensäurehydrat mischt sich nicht direkt mit Brom, sondern erst nach Zusatz von etwas Schweselkohlenstoff; de Mischung krystallisirt nicht in einer Kältemischung, entwickelt aber bei + 10 allmählig viel Kohlensäure und Bromwasserstoff (82). Beim Erhitzen von Ameisensäurehydrat mit Phosphorpentasulfid bilden sich Schwefelwasserstoff und Kohleroxyd, aber keine Spur einer schwefelhaltigen Säure; durch Einwirkung von Schwefelwasserstoff auf ameisensaures Blei bei hoher Temperatur entsteht aber ein scholl krystallisirender, C, H, S und O enthaltender Körper, der bei 120° schmilzt. später sublimirt, aber nicht Thioformylsäure (LIMPRICHT) ist (83). Mit Cyansaureäthyläther zersetzt sich Ameisensäurehydrat unter Bildung von Aethylformamid 1853. Auf ein Titrirverfahren zur Bestimmung der Ameisensäure, welches aber stets viel zu niedrige Werthe ergiebt, kann hier nur hingewiesen werden (84).

Die Ameisensäure ist eine starke Säure und bildet meist schön krystallisirende in Wasser, z. Th. auch in Alkohol lösliche Salze. Sie löst Zink und Eisen unter Wasserstoffentwicklung auf, zersetzt die Carbonate und auch die Acetate theilweise, doch treibt umgekehrt auch Essigsäure die Ameisensäure z. Th. aus 186, und eine Lösung von ameisensaurem Kali verliert bei 80-90° beim Durchleiter. von Kohlensäure, weniger von Lust oder Wasserstoff, beträchtliche Mengen Die Salze sind isoster mit den Carbonaten und Sulfaten (85 Säure (87). Lösungs- und Bildungswärmen ameisensaurer Salze hat Berthflot bestimmt 🐱 Ameisensaures Natron mit den Kalisalzen aromatischer Sulfo- oder Carbonsaurer erhitzt, bildet Carbon-, bez. Di- und Tricarbonsäuren (89). Beim Gühen zersetzen sich die ameisensauren Salze ohne Schwärzung unter Entwicklung von Kohlenoxyd, Kohlensäure und Wasser; der Rückstand besteht aus Metall oder Metalloxyd, bez. kohlensaurem Salz. Eine grössere Anzahl ameisensaurer Salze 155 untersucht von Souchay und Groll (91); Krystallmessungen sind ausgeführt von HEUSSER (92), HANDL, ZEPHAROVICH, HAUER (93).

Ameisensaures Ammon, HCO-ONH₄, krystallisirt monoklin, schmilz: bei 100° unter Entweichen von etwas Ammoniak, ist in Wasser sehr leicht loslich. Spec. Gew. 1,266 (94). Bei stärkerem Erhitzen, bis 180°, zersetzt es sich hauptsächlich in Formamid und Wasser, neben denen nur geringe Mengen von

Ameisensäure und Wasser auftreten; Blausäure tritt erst über 195° und auch dann nur in Spuren auf (95).

Ameisensaures Kali, HCO·OK, krystallisirt schwierig in rhombischen Säulen, es ist zersliesslich, in Wasser sehr leicht, in Alkohol schwer löslich. Spec. Gew. 1,908 (94); Schmp. 150° (91).

Ameisensaures Natron, HCO·ONa, krystallisirt wasserfrei in rhombischen Säulen vom Schmp. 200° (91) und spec. Gew. 1·919 (94); auch mit H₂O, verwittert dann aber leicht. In Wasser leicht, in Alkohol nicht löslich. Bei stärkerem Erhitzen verwandeln sich die ameisensauren Alkalien unter Entwicklung von Wasserstoff in Oxalate, namentlich bei Gegenwart von Kalihydrat (96). Mit Phosphorpentachlorid oder Benzoylchlorid erhitzt, geben dieselben kein Ameisensäureanhydrid oder Benzoëameisensäureanhydrid, sondern die Ameisensäure zerfällt sogleich in Kohlenoxyd und Wasser (97). Ein Doppelsalz: HCO·ONa + CH₃·CO·ONa + 2H₉O, krystallisirt monosymmetrisch (102).

Ameisensaures Lithion, HCO·OLi+H_TO, krystallisirt in grossen, rhombischen Prismen, ist in Wasser leicht, in Alkohol und Aether schwer löslich. Spec. Gew. 1.435 (94).

Ameisensaurer Baryt, $(H \cdot CO \cdot O)_2$ Ba, bildet rhombische Säulen, in Wasser löslich, in Alkohol nicht. Spec. Gew. 3·212 (94). Mit Chlorschwefel, SCl_2 , erhitzt, giebt er Kohlenoxyd, Ameisensäure, schwefelsauren Baryt, Chlorbaryum und Schwefel; bei Gegenwart von Wasser nur die vier letzteren Produkte (100).

Ameisensaurer Strontian, $(HCO \cdot O)_2 Sr + 2H_2O$, bildet rhombische, hemiëdrische Krystalle; die rechten und linken Individuen ohne Wirkung auf das polarisirte Licht; auch giebt jede Art der Krystalle beim Umkrystallisiren etwa gleiche Mengen beider Arten (98). Spec. Gew. 2.250, des wasserfreien Salzes: 2.667 (94). In Wasser leicht löslich, in Alkohol nicht.

Ameisensaurer Kalk, (HCO·O)₂ Ca, krystallisirt rhombisch, ist in Wasser, nicht in Alkohol löslich. Spec. Gew. 2·015 (94). Seine Lösung mit Cloakenschlamm versetzt, vergährt schnell unter Bildung von Kohlensäure, kohlensaurem Kalk und Wasserstoff (99). Trocken destillirt giebt er unter anderen Produkten Formaldehyd (101).

Ameisensaure Magnesia, (HCO·O)₂ Mg+2H₂O, krystallisirt in rhombischen Octaëdern und Prismen, verwittert an der Luft, ist in Alkohol unlöslich.

Ameisensaures Zink, $(HCO \cdot O)_2 Zn + 2H_2O$, krystallisirt monoklin, ist in Alkohol unlöslich. Spec. Gew. 2·205, wasserfrei: 2,368 (94, 103). Giebt mit Weingeist auf 200° erhitzt, Ameisenäther (105). Bildet ein Doppelsalz: $(HCO \cdot O)_2 Zn + 2(HCO \cdot O)_2 Ba + 4H_2O$, isomorph mit dem triklinen, grünlich b'auen Doppelsalz: $(HCO \cdot O)_2 Cu + 2(HCO \cdot O)_2 Ba + 4H_2O$ (106) vom spec. Gew. 2·747 (94).

Ameisensaures Cadmium, $(HCO \cdot O)_2 Cd + 2H_2O$, krystallisirt monoklin; spec. Gew. 2·427 (94, 103). Das Doppelsalz: $(HCO \cdot O)_2 Cd + (HCO \cdot O)_2 Ba$ krystallisirt rhombisch; spec. Gew. 2·724 (103).

Ameisensaures Nickel, $(HCO \cdot O)_2 Ni + 2H_2O$, krystallisirt in grünen Nadeln, spec. Gew. 2·1547 (104).

Ameisensaures Kobalt, $(HCO \cdot O)_2 Co + 2H_2O$, bildet undeutliche, rothe, in Wasser schwierig, in Alkohol unlösliche Krystalle; spec. Gew. 2,1286 (104).

Ameisensaures Mangan, $(HCO \cdot O)_2 Mn + 2H_2O$, krystallisirt monoklin; spec. Gew. 1.947 (94). Giebt ein monoklines Doppelsalz: $(HCO \cdot O)_2 Mn + (HCO \cdot O)_2 Ba + 2H_2O$ (92), ferner mit essigsaurem Manganoxydul: $Mn_2 \cdot C_2H_3O_2$)₃ $(CHO_2) + xH_2O$, welches in rhombischen Tafeln krystallisirt (107).

Ameisensaures Eisenoxydul, $(HCO \cdot O)_2$ Fe+2H₂O, durch Lösen von Eisen in wässriger Säure erhalten, krystallisirt in hellgrünen, rhombischen Tafeln; in Wasser schwierig, in Alkohol nicht löslich.

Ameisensaures Eisenoxyd, (HCO·O)₆ Fe₂ + H₂O, wird erhalten durch Auflösen von frisch gefälltem Eisenoxydhydrat in wässriger Säure. Es bildet gelbe, zerfliessliche Krystalle; beim Verdampfen der Lösung bei 40° scheidet es sich als gelbes, wasserfreies Pulver ab, beim Kochen tritt dagegen völlige Zersetzung ein unter Abscheidung eines stark basischen Salzes (108). Bildet Doppelsalze mit salpetersaurem Eisenoxyd und mit Eisenchlorid.

Ameisensaures Chromoxyd ist in Wasser mit grüner Farbe löslich.

Ameisensaure Thonerde ist in Wasser leicht löslich, zersliesslich, schwierig krystallisirbar; die Lösung des reinen Salzes wird beim Kochen nicht gefallt, nur bei Anwesenheit geringer Mengen von Alaun oder schweselsaurem Kali entsteht ein Niederschlag von basischem Salz, welches sich beim Erkalten wieder löst (LIEBIG).

Ameisensaures Indium bildet kleine, sehr lösliche Krystalle (109).

Die ameisensauren Salze von Cer, Lanthan und Didym sind sehr schwer löslich, in 360, 421, bez. 221 Th. Wasser (110); ameisensaures Terbium ist weiss, amorph, in ca. 30 Th. Wasser löslich; das Philippiumsalz krystallisirt sehr leicht in kleinen glänzenden Prismen, ist weniger löslich als das Yttriumsalz, welches wie das Erbiumsalz erst aus der syrupdicken Lösung wawellitartig krystallisirt (111). Das Ytterbiumsalz, (HCO·O)₆Yb₂+4H₂O, krystallisirt in Warzen, löst sich in weniger als 1 Th. Wasser (112).

Ameisensaures Kupferoxyd, $(HCO \cdot O)_2Cu + 4H_2O$, bildet hellblaue oder grünlich gelbe monokline Prismen, in 7—8 Th. Wasser löslich, sehr schwer in 80 g Alkohol. Spec. Gew. 1,795 (94). Das saure Salz, $(HCO \cdot O)_2Cu + 2CH_2O_2 + 3H_2O$, krystallisirt ebenfalls monoklin. Bildet mit ameisensaurem Baryt ein Doppelsalz (s. o.), ebenso mit ameisensaurem Strontian, $(HCO \cdot O)_2Cu + 2(HCO \cdot O)_2Sr + 8H_2O$, triklin, spec. Gew. 2,132 (94). Mit Wasser auf 170° erhitzt zerfällt das Kupfersalz in krystallinisches Kupfer, Kupferoxydul, Kohlensäure und Wasserstoff, Kohlenoxyd tritt hierbei nicht auf (113).

Ameisensaures Quecksilberoxyd bildet sich beim Auflösen von Quecksilberoxyd in kalt gehaltener concentrirter Säure, welche Lösung beim Verdampsen im Vacuum bei 0° das Salz als körnig krystallinische Masse hinterlässt. Bei der geringsten Erwärmung zerfällt es in Kohlensäure, Ameisensäure und krystallisches ameisensaures Quecksilberoxydul, (HCO·O)₂Hg₂, welches schneeweisse, perlglänzende mikroskopische Täselchen bildet und sich ebensalls leicht durch Stoss, im Lichte oder durch Erhitzen in Quecksilber, Ameisensäure und Kohlensäure zersetzt. Löslich in 520 Th. Wasser von 17° (114).

Ameisensaures Silberoxyd fällt als farbloses Krystallpulver beim Vermischen concentrirter Lösungen von salpetersaurem Silber und ameisensaurem Natron nieder; es zerfällt äusserst leicht in Silber, Kohlensäure, und Ameisensäure (114).

Ameisensaures Bleioxyd, (HCO·O)₂Pb, bildet schöne rhombische Säulen oder Nadeln, vom spec. Gew. 4,56 (115); löst sich in ca. 63 Th. kaltem, 5½ Th. kochendem Wasser, die Lösung verliert beim Kochen einen Theil der Säure. Mit Bleioxyd erwärmt liefert es folgende basische Salze: 1. (HCO·O)₂Pb+Pb(), farblose, glänzende Nadeln, von stark alkalischer Reaction, in 58,5 Th. kalten

und 10 Thn. kochendem Wasser löslich. 2. $(HCO \cdot O)_2Pb + 2PbO$, dünne, seideglänzende Nadeln, in 25 Thn. kaltem und 7,5 Thn. kochendem Wasser löslich. 3. $(HCO \cdot O)_2Pb + 3PbO$, farblose Nadeln, in 90 Thn. kaltem Wasser löslich. In Alkohol sind alle Salze unlöslich (116). Das neutrale Salz bildet mit essigsaurem Bleioxyd ein in kuglig angeordneten Nadeln krystallisirendes, in Wasser leicht, in Alkohol sehr schwer lösliches Doppelsalz, $(C_2H_3O_2)_3(CHO_2)Pb_2 + 2H_2O$, welches über Schwefelsäure nicht, wohl aber bei 50° verwittert. Daher kann man Essigsäure, und Ameisensäure durch die Bleisalze nicht trennen (117). Ein Doppelsalz: $3(HCO \cdot O)_2Pb + Pb(NO_3)_2 + 2H_2O$, bildet in Wasser schwer lösliche rhombische Krystalle (118).

Ameisensaures Thalliumoxydul, HCO·OTl, bildet sehr leicht lösliche, unter 100° schmelzende Krystalle (119).

Ameisensaures Wismuthoxyd bildet in Wasser leicht lösliche Krystalle. Ameisensaures Zinnoxydul und Zinnoxyd sind weisse, gallertartige Massen.

Ameisensaure Thorerde, $(HCO \cdot O)_4$ Th + $4H_2O$, bildet farblose, tafelförmige Krystalle, welche sich in heissem Wasser klar lösen, durch kaltes unter Abscheidung eines basischen Salzes zersetzt werden (120).

Ameisensaures Uranoxydul bildet einen grünen Niederschlag, löslich in ameisensaurem Natron (121); das Oxydsalz ist eine amorphe, klebrige Masse.

Ameisensaures Vanadoxyd stellt eine blaue, in Wasser leicht lösliche Salzmasse dar.

Von Aethern der Ameisensäure sind zwei Reihen bekannt: gewöhnliche Ameisenäther, welche dem normalen Säurehydrat, und sogen. Orthoameisenäther, welche einem hypothetischen, dreibasischen Hydrat, HC(OH)₃, entsprechen. Erstere sind mit den Fettsäurehydraten isomer.

Ameisensäuremethyläther, HCO·O·CH3, wird am leichtesten erhalten, wenn man Methylalkohol mit Salzsäuregas sättigt und sodann über ameisensauren Kalk destillirt (122). Farblose, nicht besonders angenehm riechende Flüssigkeit; Siedep. 33° (123) bei 760 Millim. Barom.; spec. Gew. 0.9797 bei 15° (124), 0.9482 bei 33° (125). Dampsdichte: 2,084 (Dumas u. Peligot). Unlöslich in Wasser; der Dampf zerfällt beim Durchleiten durch eine glühende Röhre in CO+CH, OH, nebenbei entstehen auch geringe Mengen CO₂ + CH₄ (122.) Mit trocknem Chlorgas behandelt giebt er zunächst die beiden Isomeren: ClCO·O·CH₃ (Chlorkohlensäuremethyläther) und HCO·O·CH₂Cl (Siedep. ca. 100°) (126), bis schliesshich im Sonnenlichte der Perchlorameisensäuremethyläther, Cl·CO·O· CCl₃ entsteht, eine wasserhelle, sehr dünne Flüssigkeit von erstickendem Geniche. Spec. Gew. 1.724 bei 10°; Siedep. 180-181°. Er ist polymer mit Chlortohlenoxyd, in welches er sich beim Durchleiten seines Damptes durch eine auf 340-350° erhitzte Röhre fast völlig verwandelt. Durch heisse conc. Kalilauge wird er kaum angegriffen, mit wässrigem Ammoniak soll er Trichloracetamid geben (?); mit Alkohol giebt er Chlorkohlensäureaethyläther (127).

Ameisensäureaethyläther, $HCO \cdot O \cdot C_9H_5$, entsteht auf mannigfache Weise, durch Digeriren von Alkohol mit Ameisensäurehydrat, oder mit ameisensauren Salzen und Schwefelsäure, durch Zersetzung von Aetheroxalsäure bei Gegenwart von Glycerin (56) oder von Oxaläther mit wasserfreier Oxalsäure 1128), durch Destillation von Stärke etc. mit Braunstein und Schwefelsäure bei Gegenwart von Alkohol, sowie bei der Elektrolyse von schwefelsäurehaltigem Alkohol (129), während Methylalkohol unter denselben Bedingungen Ameisen-

methyläther giebt. Zur Darstellung destillirt man am besten 7 The. trocknes ameisensaures Natron mit einem wieder erkalteten Gemisch von 6 Thn. 90 ? Alkohol und 10 Thn. conc. Schwefelsäure; das Destillat wird mit Kalkmilch von freier Säure befreit und mit Chlorcalcium entwässert (130). Farblose, dünnflüssige angenehm riechende Flüssigkeit von 0.9447 spec. Gew. bei 0° (KOPP), 0.8649 be-55° (125). Siedep. 55°3 (131); absoluter Siedep. 230° bei einer Dampfspannung von 48.7 Atm. (132). Der Ameisenäther ist in 9 Thn. Wasser löslich; wird in dieser Lösung langsam zersetzt, schneller durch verdünnte Alkalien. metallischem Natrium oder mit Natriumalkoholat erwärmt zerfällt der Aether in Kohlenoxyd und Alkohol; nebenbei entsteht etwas ameisensaures Natron (133. mit Milchsäureäther und Phosphorsäureanhydrid giebt er Isobernsteinsäureäther (134); mit metallischem Zink und Alkyljodüren giebt er höhere, secundäre Alkohole (135). Beim Einleiten von Chlorgas bildet sich zunächst Ameisensäuredichlorathylather, HCO·O·C2H3Cl2, eine nicht unzersetzt flüchtige Flüssigket von 1.261 spec. Gew., die sich sehr langsam mit Wasser, sehr schnell mit Kairlauge in essignaures und ameisensaures Kali und Chlorkalium zersetzt. Sonnenlichte nimmt dieser Aether noch mehr Chlor auf unter Bildung von Perchlorameisenäther, ClCO·O·C₂Cl₅, (identisch mit Perchloressigsauremethyläther)', einer wasserhellen, erstickend riechenden Flüssigkeit von 1703 spec. Gew. und Siedep. ca. 200°. Wird durch Wasser oder Kalilauge schnell r Trichloressigsäure, Kohlensäure und Salzsäure zersetzt; der Dampf, durch eine glühende Röhre geleitet, zerfällt in Trichloracetylchlorid und Chlorkohlenoxyd (136

Ameisensäurenormalpropyläther, HCO·O·C₃H₇, Siedep. 82°·5; spec Gew. 0·9197 bei 0° (137). Der isomere Isopropyläther siedet bei 67° unter 747 Millim. Barometerstand (138).

Ameisensäureisobutyläther, HCO·O·C₄H₉, Siedep. 98°·5; spec. Gewl 0·8845 bei 0°; riecht ziemlich angenehm ätherisch (139).

Ameisensäureisoamyläther, $HCO \cdot O \cdot C_5H_{11}$, riecht obstartig, siedet bei 116° ; spec. Gew. = 0.8743 bei 21° (140).

Ameisensäureoctyläther, HCO·O·C₈H₁₇, aus entwässerter Oxalsaure und primärem Octylalkohol; Siedep. 195—197° (141).

Die sogen. Orthoameisensäureäther bilden sich bei der Einwirkung von Chloroform auf die Natriumverbindungen der verschiedenen Alkohole; eine Hauptbedingung für die Erzielung einer guten Ausbeute ist völlige Trockenben der angewandten Materialien.

Orthoameisensäuremethyläther, HC(O·CH₃)₃; farblose, angenehm riechende Flüssigkeit, etwas in Wasser löslich, Siedep. 101—102°; spec. Gew. 0.974 bei 23°; Dampfd. 52·59 bei 100° (142).

Orthoameisensäureäthyläther, $HC(O \cdot C_2H_5)_3$, erhält man am bester aus alkoholfreiem Natriumalkoholat und Chloroform unter absolutem Aether (143); farblose, angenehm riechende Flüssigkeit; Siedep. 145—147°; spec. Gew 0.8964 (144). Giebt mit Brom Bromäthyl, Kohlensäureäther, Ameisenäther und Alkohol (145); mit wässrigem Ammoniak erhitzt ameisensaures Ammon, mit wässrigem Aethylamin ameisensaures Aethylamin, mit alkoholischem Ammoniak eine Base (146); mit Acetamid hauptsächlich Alkohol und Methenyldiacetyldiamin (147); mit Chloracetyl bei 180° Ameisenäther, Essigäther und Chlorathyl (148°, mit Zinkäthyl und Natrium unter anderen Produkten (Propional?) ein Heptylhydrür (Triäthylmethan) (149).

Amidine. 521

Orthoameisensäurepropyläther, HC(O·C₃H₇)₈; Siedep. 196—198°; spec. Gew. 0.879; Dampfd. 95.6 (142).

Orthoameisensäureisobutyläther, $HC(O \cdot C_4H_9)_3$; Siedep. 220—222°; spec. Gew. 0.861; Dampfd. 114.86 (142).

Orthoameisensäureisoamyläther, $HC(O \cdot C_5H_{11})_3$, siedet unter geringer Zersetzung bei 265–267°; spec. Gew. 0.864 (142.)

Eine entsprechende Schweselverbindung, der Orthothioameisensäureäthyläther, $HC(S \cdot C_2H_5)_3$, entsteht bei der Einwirkung von Chlorosorm auf Natriummercaptid; er ist eine leicht bewegliche, hellgelbe, widerlich knoblauchartig riechende Flüssigkeit, welche über 200° unter theilweiser Zersetzung destillirt. Giebt mit rauchender Salzsäure Ameisensäure und Mercaptan. (150).

Das Amid der Ameisensäure oder Formamid, HCO·NH2, wird am besten erhalten durch Erhitzen von 2 Thn. ameisensaurem Ammon mit 1 Th. Harnstoff auf 140°, bis kein kohlensaures Ammon mehr entweicht (151). Man kann dasselbe auch erhalten durch Einwirkung von Ammoniak auf Ameisenäther (152); es entsteht ferner bei der Destillation von ameisensaurem Natron mit Salmiak, sowie bei der Einwirkung von Natriumamalgam auf eine wässrige Lösung von Kaliumcyanat (153). Es ist eine farblose ölige Flüssigkeit, die bei ca. 190° unter Zersetzung in Kohlenoxyd und Ammoniak (s. a. 95) siedet, im Vacuum aber bei 150° unzersetzt destillirt. Mit Wasser und Alkohol leicht, mit reinem Aether nicht mischbar. Durch Natrium wird es unter Explosion zersetzt; wässrige Säuren oder Alkalien zersetzen es unter Bildung von Ameisensäure und Ammoniak. Beim Erhitzen mit Zinknatrium oder Natriumamalgam entwickelt sich der Geruch nach Methylamin; im Rückstande sind Cyanverbindungen (151). Mit P2S, erhitzt scheint es in Thioformamid, HCS.NH2, umgewandelt zu werden, ein dickes gelbes, unangenehm riechendes Oel, welches Bleisalze weiss, auf Zusatz von Kalilauge schwarz fällt, mit Säuren, Schwefelwasserstoff und Ameisensäure, mit Kali Ammoniak liefert (154).

Methylformamid, HCO·NH(CH₃), entsteht bei der Destillation von ameisensaurem Methylamin; eine Flüssigkeit von 190° Siedep. und 1.011 spec. Gew. bei 19° (155).

Aethylformamid, HCO·NH(C₂H₅), entsteht aus Ameisensäurehydrat und Isocyansäureäthyläther (156), aus Isopropionitril und Essigsäure, aus ameisensaurem Aethylamin; die Verbindung von Chloral mit Aethylamin zersetzt sich beim Destilliren in Aethylformamid und Chloroform (157). Farblose Flüssigkeit von 0.967 spec. Gew. bei 2°; Siedep. 199°; in Aether löslich.

Diäthylformamid, HCO·N(C₂H₃)₂, aus ameisensaurem Diäthylamin; dicklich, geruchlos, in Aether löslich; Siedep. 175—178°; spec. Gew. 0.908 bei 19° (155).

Isopropylformamid, $HCO \cdot NH(C_3H_7)$, aus Isopropylcarbylamin und Salzsaure; Siedep. 220° (158).

Aethylendiformyldiamid, C₂H₄(NH·COH)₂, entsteht bei der Einwirkung von Aethylendiamin auf Chloral; ein dickflüssiger Syrup, der durch Säuren und Alkalien leicht in Aethylendiamin und Ameisensäure gespalten wird. (157).

E. Drechsel.

Amidine*) nennt man nach Wallach eine Klasse von Basen, welche sich von den Säureamiden ableiten durch Ersatz des Sauerstoffs durch einen zweiwerthigen Ammoniakrest, z. B.

^{*) 1)} GAUTIER, Jahresber. 1867, pag. 355. 2) WICHELHAUS, Ber. 3, pag. 2. 3) A. W. HOF-MANN, Jahresber. 1858, pag. 354. 4) A. W. HOFMANN, Jahresber. 1865, pag. 413, Zeitschr. 1866,

$\begin{array}{c} \mathbf{CH_3CNH_3} \\ \parallel \\ \mathbf{NH} \\ \mathbf{Acet-} \ \ \text{oder} \ \ \mathbf{Aethenylamidin.} \end{array}$ CH, CONH.

Acetamid

Ist daher XCOOH die Formel einer einbasischen Säure, so ist $XC_{-NH}^{=NH}$, diejenige eines sich von ihr ableitenden Amidins. Die drei Wasserstoffatome der Ammoniakreste können nun ganz oder theilweise durch Radicale ersetzt sein, so dass die beiden Formeln XC_NWY und XC_NW Z als allgemeine Ausdrücke für zwei Arten von Amidinen einbasischer Säuren gelten können, wenn V, W, Y einwerthig fungirende Radicale bedeuten und Z ein zweiwerthig fungirendes Radical ist.

Was nun zunächst die nach der Formel XC(NV)NWY constituirten Amidine anbetrifft, so hat man dieselben erhalten:

pag. 163. 5) Wichelhaus, Ber. 2, pag. 115. 6) Weith, Ber. 9, pag. 454. 7) Wallace 1 BUNGERER, Ber. 14, pag. 749, Ann. 214, pag. 232. 8) WALLACH, Ber. 15, pag. 208. 9) LADES-BURG, Ber. 10, pag. 1130. 1260. 10) STRECKER, Ann. 103, pag. 325. 11) PINNER u. KLEIX. Ber. 11, pag. 1485. 12) WALLACH u. MEINH. HOFFMANN, Ann. 184, pag. 108. 13) BERNTHSEX Ann. 184, pag. 358. 14) A. W. HOFMANN, Jahresber. 1865, pag. 413. 15) WALLACH u. MEINH HOFFMANN, Ann. 184, pag. 90. 16) LIPPMANN, Ber. 7, pag. 541. 17) WALLACH U. LAIBLIN. Ber. 11, pag. 1595. 18) WALLACH u. BLEIBTREU, Ber. 12, pag. 1062. 19) WALLACH, Ber. 15. pag. 208. 20) BIEDERMANN, Ber. 7, pag. 539. 21) BERNTHSEN, Ann. 192, pag. 25. 22) BERNTH-SEN, Ann. 192, pag. 38. 23) BERNTHSEN u. TROMPETTER, Ber. 11, pag. 1756. 24) WALLACH u. FASSBENDER, Ber. 9, pag. 1214, Ann. 214, pag. 203. 25) LADENBURG, Ber. 10, pag. 1262. 26) PINNER u. FR. KLEIN, Ber. 11, pag. 1484. 27) WALLACH, Ber. 14, pag. 751, Ann. 214 pag. 230. 28) PINNER u. FR. KLEIN, Ber. 10, pag. 1889. 29) Dieselben, Ber. 11, pag. 6. 30) BERNTHSEN, Ann. 184, pag. 348; 192, pag. 31. 31) BERNTHSEN u. SZYMANSKI, Ber. 13. pag. 917. 32) GERHARDT, Ann. 108, pag. 219. 33) WALLACH u. MEINH. HOFFMANN. 34) LDI-PRICHT, Ann. 135, pag. 82. 35) WALLACH u. LIEBMANN, Ber. 13, pag. 506. 36) BERNTHSEN. Ann. 192, pag. 34. 37) A. W. Hofmann, Jahresber. 1858, pag. 351. 38) Bassett, Ann. 138. pag. 256. 39 Weith, Ber. 12, pag. 101. 40) Bernthsen, Ann. 192, pag. 4. 41) Ders., Ann. 192. pag. 16. 42) BERNTHSEN, Ann. 184, pag. 355. 43) Ders., Ann. 184, pag. 357. 44) GERHARDI. Ann. 108, pag. 214. 45) Wallach u. Gossmann, Ber. 11, pag. 753, Ann. 214, pag. 209. 46) BERNTHSEN, Ann. 184, pag. 321. 47) Ders., Ann. 184, pag. 342. 48) Ders., Ann. 184. pag. 336. 49) LOHMANN, Ber. 11, pag. 1485. 50) LAUBENHEIMER u. GÖRING, Ber. 13, pag. 2155. 51) KLINGER, Ann. 184, pag. 280. 52) WALLACH u. KAMENSKI, Ber. 13, pag. 520; 14, pag. 162. Ann. 214, pag. 342. 53) WUNDT, Ber. 11, pag. 826; Inauguraldissert. Kiel 1878. 54) HURNER. RETSCHY u. RUDOLPH, Ann. 209, pag. 352. 55) LADENBURG, Ber. 8, pag 677. 56) HOBRECKER. Ber. 5, pag. 920. 57) LADENBURG u. RÜGHEIMER, Ber. 12, pag. 953. 58) LADENBURG, Ber. 10, pag. 1123. 59) H. SALKOWSKI u. RUDOLPH, Ber. 10, pag. 1692. 60) HÜBNER, KRONBERG, Tubbe, Ann. 210, pag. 351, 376. 61) Hübner u. Friederici, Ann. 209, pag. 365. 62) Hübner. RETSCHY, STÖVER, SIMON, PICHLER, SENNERWALD, METGER, Ann. 208, pag. 302; 210, pag. 347. 355. 63) HÜBNER, KELBE, C. MEYER, Ann. 208, pag. 316. 64) LADENBURG u. RÜGHEIMFE. Ber. 12, pag. 951. 65) HÜBNER, NIEMEYER, IDE, Ann. 210, pag. 368. 66) HÜBNER, SCHALI-KRISCHE, Ann. 210, pag. 336. 67) HÜBNER, BOYES, Ann. 208, pag. 318. 68) HÜBNER, EBELL. Ann. 208, pag. 328. 69) HÜBNER, LÜDDENS, Ann. 209, pag. 347. 70) HÜBNER, HANEMAN. Plate, Fricke, Ann. 210, pag. 328. 71) Hübner, Brückner, Hanemann, Stoddard, Ann. 210. pag. 337, Ann. 205, pag. 113. 72) HÜENER, PLATE, Ann. 210, pag. 331. 73) HUENER. BRÜCKNER, FRICKE, Ann. 210, pag. 332, Ann. 205, pag. 123. 74) HÜBNER, MENSCHING, Ann. 210, pag. 345. 75) HÜBNER, v. HERFF, Ann. 209, pag. 370. 76) HÜBNER, RUDOLPH, Abn. 109. pag. 373. 77) HÜBNER, v. HERFF, Ann. 209, pag. 376. 78) LELLMANN, Ber. 15, pag. 832. 79) WALLACH u. PANNES, Ann. 214, pag. 208. 80) LELLMANN, Ber. 14, pag. 2512. 81) CLAISAN u. MATTHEWS, Ber. 16, pag. 308. 82) WALLACH u. WUSTEN, Ber. 16, pag. 144. 83) PINNER. Ber. 16, pag. 352. 84) WEDDIGE, Journ. f. pr. Ch. 24, pag. 250.

Amidine. 523

- 1. Aus Säureamiden.
- a) Der erste Repräsentant dieser Körperklasse, das Acediamin, CH₃C(NH)NH₂, wurde von Strecker durch Einwirkung von Salzsäuregas auf erhitztes Acetamid, CH₃CONH₂, dargestellt. Auch auf andere Amide wirkt Salzsäuregas in analoger Weise ein (WALLACH).
- b) Man behandelt ein Gemenge des Säureamides und der Ammoniakbase mit Phosphortrichlorür. Das letztere wirkt wasserentziehend (A. W. HOFMANN), z. B.

$$\begin{array}{l} CH_3CONHC_6H_5 + C_6H_5NH_9 = H_9O + CH_3C(NC_6H_5)NHC_6H_5 \\ Acetanilid & Anilin & Wasser & Aethenyldiphenylamin. \end{array}$$

c) Man behandelt die bei der Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf Säureamide entstehenden Amidchloride oder die aus diesen durch Salzsäureaustritt sich bildenden Imidchloride mit Ammoniakbasen (Gerhardt, Wallach), z.B.

$$\begin{array}{l} C_6H_5CCl = N(C_6H_5) + C_6H_5NH_2 = C_6H_5C(NC_6H_5)NH(C_6H_5) \cdot HCl \\ \text{Benzanilidimidchlorid} \\ \text{Anilin} \end{array}$$
 salzs. Benzenyldiphenylamidin.

d) Man erhitzt die Säureamide mit dem salzsauren Salz einer Ammoniakbase (WALLACH), z. B.

2. Aus gechlorten Kohlenwasserstoffen, welche drei Chloratome an ein Kohlenstoffatom gebunden enthalten, durch Behandeln mit Ammoniakbasen (A. W. HOFMANN), z. B.

$$\begin{array}{ll} CHCl_3 + 2C_6H_5NH_2 = CH(NC_6H_5)NHC_6H_5 \cdot HCl + 2HCl \\ Chloroform & Anilin & salzs. & Methenyldiphenylamidin & Salzsäure. \end{array}$$

- 3. Erhält man aus Orthoameisensäureäther beim Behandeln mit Ammoniakbasen Methenylamidine (Wichelhaus).
- 4. Aus Thiamiden bei der Einwirkung von Ammoniakbasen (die Reaction kann durch die Anwesenheit von Bleiacetat oder Quecksilberchlorid unterstützt werden) oder deren Chlorhydraten (Bernthsen), z. B.

Benzothiamid
$$= C_6H_5C - \frac{NHC_6H_5}{NH} \cdot HCl + H_2S^*)$$
salzs. Benzenylphenylamidin Schwefelwassen

salzs. Benzenylphenylamidin Schwefelwasserst.

5. Aus den Isothiamiden beim Behandeln mit Ammoniakbasen (WALLACH), z. B.

$$\begin{array}{l} CH_3C \overset{-}{=} SC_2H_5 \\ = NC_6H_5 \\ \end{array} + C_6H_5NH_2 = CH_3C \overset{-}{=} NHC_5H_5 \\ = NC_6H_5 \\ \end{array} + C_2H_5SH \\ \text{Aethylisothiacetanilid} \qquad \text{Anilin} \qquad \text{Aethenyldiphenylamidin} \qquad \text{Aethylmercaptan.} \end{array}$$

6. Aus Nitrilen beim Erhitzen mit salzsauren Ammoniakbasen (BERNTHSEN), z. B.

$$\begin{array}{lll} C_6H_5CN+C_6H_5NH_9\cdot ClH=C_6H_5C = & NH \\ -NHC_6H_5\cdot HCl \\ & \text{Benzonitril} & \text{salzs. Anilin} & \text{salzs. Benzenylphenylamidin.} \\ C_6H_5CN+(C_6H_3)_9NH\cdot HCl = & C_6H_5C = & NH \\ -N(C_6H_5)_9 & -N(C_6H_5)_9$$

7. Bei der Einwirkung von Ammoniak auf salzsaure Imidoäther, Körper, welche man bei der Behandlung von Gemengen von Nitrilen und wasserfreien Alkoholen mit Salzsäuregas erhält (PINNER u. FR. KLEIN), z. B.

^{*)} Dass die Reaction nach den gegebenen Gleichungen verläuft, geht aus dem Verhalten der so entstehenden Amidine gegen Schwefelkohlenstoff hervor (s. pag. 524).

 $[\]times C = N(C_6H_5) - Diphenylamidin; XC = NH - N(C_6H_5) = Isodiphenylamidin,$

$$C_2H_5C = NH$$
 $C_2H_5C = NH$
 $C_2H_5C = NH$
 $C_3H_5C = NH$
 C_4H_9OH
 C_4H_9OH
 C_4H_9OH
 C_4H_9OH
 C_4H_9OH
 C_4H_9OH
 C_4H_9OH

Die Amidine der Form XC = NV - NWY sind einsäurige Basen und zersetzen sich bei der Einwirkung von Wasser oder wasserhaltigem Alkohol mehr oder minder leicht unter Bildung von Säureamiden, bei der Behandlung mit Schwefelwasserstoff unter Bildung von Thiamiden. Doch ist der Verlauf dieser Zer setzungen nicht der Art, dass sich aus demselben ein Schluss auf die Constitution der betr. Amidine ziehen liesse. Hingegen ist wichtig in dieser Hinsicht das Verhalten der Amidine gegen Schwefelkohlenstoff in der Hitze. Dabei tritt an die Stelle des zweiwerthigen Ammoniakrestes ein Schwefelatom, es bilden sich die entsprechenden Thiamide und Rhodanwasserstoff oder ein Senföl (Bernthsen), z B

$$C_6H_5C(NH)NHC_6H_5 + CS_2 = C_6H_5CSNHC_6H_5 + CNSH$$

$$C_6H_5C(NC_6H_5)NHC_6H_5 + CS_2 = C_6H_5CSNHC_6H_5 + C_6H_5NCS$$

Die Amidine der Form $XC = N \\ NW > Z$ bilden sich aus den Orthodiaminen (Meta- und Paradiamine sind unfähig, diese Reaction einzugehen), in welchen ein an Stickstoff gebundenes Wasserstoffatom durch ein Säureradical ersetzt ist, durch Wasserabspaltung (innere Condensation), z. B.

$$CH_3C_6H_3(NH_2)NHCOC_6H_5-H_2O=CH_3C_6H_3NH>CC_6H_5.$$

HÜBNER, der die so entstehenden Basen eingehender untersuchte, hat solche Verbindungen Anhydroverbindungen benannt.

Man kann diese Klasse von Amidinen darstellen:

- 1. Durch Reduction der durch ein Säureradical im NH₂-Rest substituirten Orthonitroamidokörper (Hobrecker, Hübner). So liefert z. B. das Acetorthonitranilid bei der Reduction mit Zinn und Salzsäure Anhydroacetdiamidobenzol. Die zunächst entstehenden gesäuerten Diamine gehen sofort oder doch beim Erwärmen leicht in Anhydrobasen über.
 - 2. Durch Destillation der Orthodiamine mit Säuren (LADENBURG), z. B.

$$C_6H_4(NH_2)_2 + CH_3COOH = C_6H_4NH > CCH_3 + 2H_2O$$

o-Phenylendiamin Essigsäure Anhydroacetdiamidobenzol.

Die Amidine dieser Art sind gleichfalls einsäurige Basen, jedoch viel beständiger als die Amidine der ersten Art.

Die hier gegebenen Darstellungsmethoden für die Amidine einbasischer Säuren sind solche, welche nachgewiesenermaassen allgemeinerer Anwendbarket fähig sind. Einzelne hierher gehörige Körper wurden nach anderen Methoden erhalten. In Betreff derselben sei auf das unten folgende Specielle verwiesen

Bei den zweibasischen Säuren gestalten sich die Verhältnisse etwas complicirter. Die Formeln

Tornein

$$\Pi C = NH$$
 $X - NH_2$
 $C = NH$
 C

sind nach dem oben Auseinandergesetzten ohne Weiteres verständlich. Nur wenige hierher gehörige Körper sind bis jetzt bekannt.

Zwischen den Amidinen der einbasischen und der zweibasischen Sauren stehen diejenigen der Kohlensäure, welche sich vom Carbamid (Harnstoff ableiten durch Ersatz des Sauerstoffs durch einen Ammoniakrest —

$$CO = NH_2$$
, $C = NH_2$
 NH_2
Harmstoff C Guanidin.

In Betreff dieser Klasse von Amidinen sei auf den Artikel Guanidine verwiesen. Es mag hier gleichzeitig bemerkt werden, dass auch verschiedene andere Körper, welche sicher oder doch sehr wahrscheinlich in die Klasse der Amidine gehören, an anderer Stelle behandelt sind.

Methenylamidin (Methenyldiamin), $CH = NH^2$. Das salzsaure, resp. bromwasserstoffsaure Salz dieser Base entsteht bei der Einwirkung von Alkohol auf die Verbindungen CNH·HCl, 2CNH + 3HCl und 2CNH + 3HBr von Blausäure mit Salzsäure, resp. von Blausäure und Bromwasserstoffsäure, sowie von absolut alkoh. Ammoniak auf den salzs. Amidoäther $CH_{-OC_3H_5}^{=NH} \cdot HCl$ (83). Sehr hygroscopisches, in Alkohol lösliches, bei 81° schmelzendes Salz. Bei 100° zerfällt es nach und nach unter Hinterlassung von Salmiak. Die wässrige Lösung ist neutral, wird aber beim Stehen allmählich sauer. Kali zerlegt die Verbindung in Ammoniak und Ameisensäure.

Die mit Hülfe von löslichen Silbersalzen aus dem salzsauren Salz darzustellenden Salze mit anderen Säuren sind meist zersliesslich und schwierig krystallisirbar und verhalten sich in der Wärme dem salzsauren Salz analog. — Platinsalz, (CH5N2Cl)2PtCl4. Orangerothe, in Wasser und in Alkohol, aber nicht in Aether-Alkohol lösliche Oetaëder und Tetraëder (1, 81). Eine Base von der Zusammensetzung des Methenylamidins, welche nach den vorliegenden Angaben jedoch zweisäurig ist, entsteht auch, wenn man Orthoameisensäureäther, HC(OC2H5)2, mit Acetamid, CH₂CONH₂, einige Stunden auf 180° erhitzt, neben Alkohol, Essigester und einem Körper von der Zusammensetzung eines diacetylirten Methenylamidins, $HC = N(C_2H_3O) - NH(C_2H_3O)$ Der letztere bildet würfelförmige Krystalle und geht beim Erhitzen mit Wasser in das essigsaure Salz der in Rede stehenden Base über (2).

Methenyl-Dimethylamidin (Dimethylformamidin) (83).

Methenyl-Diphenylamidin (Methenyldiphenyldiamin, Diphenylformamidin), $CH = NHC_6H_5$, erhält man beim Erhitzen von Chloroform mit Anilin auf 180-190° (3), durch Behandeln eines Gemisches von Formanilid, HCONHC₆H₃, und Anilin mit Phosphortrichlorid (4), sowie, wenn man Orthoameisensäureäther, $HC(OC_2H_5)_3$ (5), oder Phenylcarbylamin, C_6H_5NC , mit Anilin erhitzt (6). Der Körper bildet sich ferner bei der Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf Formanilid (7), sowie, wenn man Chlorameisensaureester mit diesem Körper in Reaction bringt (80) oder Anilin auf Aethylisothioformanilid einwirken lässt (82). Auch entsteht er, wenn man Anilin auf salzsauren Formido-=NHather $CH = NH \cdot HCl$, einwirken lässt (83).

Zu seiner Darstellung erwärmt man Ameisensäure und Anilin zunächst zur Austreibung des Wassers, kocht sodann einige Zeit unter Rückfluss und destillirt schliesslich ab. Das über 250° Uebergehende ist im Wesentlichen Methenyldiphenylamidin (6). Auch entsteht dieses sehr reichlich, wenn man in geschmolzenes Formanilid trockne Salzsäure einleitet (8).

Das Methyldiphenylamidin krystallisirt aus Aether, Alkohol oder Benzol in langen Nadeln vom Schmp. 137-138°.

Platinsalz, (C₁₂H₁₂N₂·HCl)₂PtCl₄. Orangegelber, krystallinischer Niederschlag (6).

Methenyl-di-o-tolylamidin (Methenylditolyldiamin, $HC = NH(C_7H_7)$). Toluidinhaltiges Formotoluid wird mit Phosphortrichlorid behandelt, oder man erhitzt Formo-o-toluid, CH2C4H4NH·COH, unter Rückfluss, destillirt bis 300° ab und krystallisirt den Rückstand aus Alkohol oder Toluol um. Glänzende Prismen vom Schmp. 153°. — (C15H16N3·HCl), PtCl4 $-C_{13}H_{14}N_{2}\cdot Br_{2}$ (9).

Aethenylamidin (Acediamin), $CH_3C = NH - NH_2$. In freiem Zustande nicht bekannt. Das salzsaure Salz, $C_2H_6N_3\cdot HCl$, bildet sich bei der Einwirkung von trockner Salzsäure auf erhitztes Acetamid. Dabei entweichen neben etwas Acetamid Diacetamid, Essigsäure, Acetylchlorid und wahrscheinlich auch Acetonitril, während das salzsaure Amidin zurückbleibt und durch Aether-Alkohol vom Salmiak getrennt werden kann (10). Dasselbe Salz entsteht jedenfalls auch, wenn der durch Einleiten von gasförmiger Salzsäure in ein Gemenge von Acetonitril und absolutem Alkohol entstehende salzsaure Imidoäther mit alkoholischem Ammoniak behandelt wird (11). Die aus ihren Salzen in Freiheit gesetzte Base zerfällt alsbald unter Bildung von Essigsäure und Ammoniak.

Das Platinsalz, $(C_2H_6N_2 \cdot HCl)_2PtCl_4$, krystallisirt aus Wasser in grossen, gelbrothen Krystallen, das schwefelsaure Salz, $(C_2H_6N_2)_2H_2SO_4$, aus Alkohol in perlmutterglänzenden Blättchen.

Aethenyl-Diäthylamidin,
$$CH_3C = NHC_2H_5$$

Giebt man 1 Mol. Acetäthylamid, CH₃CONHC₂H₅, in kleinen Portionen und unter guter Kühlung zu 1 Mol. Phosphorpentachlorid und befreit das Produkt durch Destillation im Vacuum von den Phosphorverbindungen, so bleibt im Rückstand das salzsaure Salz einer chlorhaltiges Base C₂H_{1.8}N₂Cl, welche mit Aetzkali am Rückflusskühler erhitzt, das Aethenyldiäthylamidin liefen.

Oelige, bei 165—168° unzersetzt siedende, mit Wasser, Alkohol und Aether mischbare Flüssigkeit, welche stark basisch riecht und reagirt und die meisten Metallsalze in wässriger Lösung fällt. Ein Ueberschuss löst gefälltes Aluminiumoxydhydrat wieder auf. Beim Kochen mit wässrigem Kali zerfällt das Amidin in Aethylamin und Essigsäure. —

Platinsalz, (C₆H₁₄N₂·HCl)₂PtCl₄, und oxalsaures Salz krystallisiren gut (12).

Aethenyl-Phenylamidin, $CH_3C = NHC_6H_5$. Die syrupartige Flüssigkeit. welche man erhält, wenn man salzsaures Anilin (15 Grm.) mit Acetonitril, CH_3CN , (5 Grm.) auf $160-170^\circ$ erhitzt, enthält salzsaures Aethenylphenylamidin. Erhitzt man höher, auf $200-230^\circ$, so entsteht eine rothbraune, theilweise erstarnte Masse, welche indessen salzsaures Aethenyldiphenylamidin enthält. Das Aethenylphenylamidin bildet eine stark basische, unbeständige, nicht unzersetzt siedende Flüssigkeit.

Saures oxalsaures Salz, $C_8H_{10}N_2 \cdot H_2C_2O_4$. Fällt aus einer mit Aether versetzter. verdünnten, alkoholischen Lösung in Nadeln aus (13).

Aethenyl-diphenylamidin (Aethenyldiphenyldiamin),

$$CH_3C = NH(C_6H_5)$$

entsteht bei der Einwirkung von Phosphortrichlorid auf Acetanilid, CH₃CONHC₆H₃. oder auf ein Gemenge von Acetanilid und Anilin.

Am einfachsten giebt man zu einem Gemisch von 3 Thn. Anilin und 1 Th. Essigsäure vorsichtig unter guter Kühlung 2 The. Phosphortrichlorid. Man erhitzt sodann einige Stunden auf 160°, zieht die Masse mit heissem Wasser aus und fällt nach dem Filtriren das Amidin mit Ammoniak (14).

Aethenyldiphenylamidin bildet sich auch, wenn man Anilin auf Acetanilidimidchlorid, $CH_3CCl = NC_6H_5$ (15), oder auf eine aus dem letzteren entstehende chlorhaltige Base $C_{16}H_{15}ClN_2$ einwirken lässt, sowie bei der Reaction von Wasser auf einen aus dieser beim Erhitzen sich bildenden chlorfreien Körper $(C_{16}H_{14}N_2?)$ (15, 16). Es entsteht ferner, wenn Acetonitril mit salzsaurem Anilin auf 230—240° (s. Aethenylphenylamidin) erhitzt wird (13), bei der Ein-

Amidine. 527

wirkung von Monochloressigester in alkoholischer Lösung auf Natriumthiacetanilid (17), aus Aethylisothiacetanilid, $CH_8C = SC_2H_5$, beim Erhitzen des trocknen salzsauren Salzes desselben, oder wenn man es mit Anilin oder mit salzsaurem Anilin behandelt (18). Auch kann man das in Rede stehende Amidin durch Einleiten von Salzsäuregas in geschmolzenes Acetanilid darstellen oder noch einfacher und glatter, indem man gleiche Theile Acetanilid und Anilinchlorhydrat am Rückflusskühler erhitzt (19).

Das Aethenyldiphenylamidin schmilzt bei 132°, krystallisirt aus Alkohol in büschelförmig gruppirten Nadeln, ist in kaltem Alkohol schwer, in heissem und in Aether leicht löslich und lässt sich unzersetzt verflüchtigen. Beim Schmelzen mit Kalihydrat wird dasselbe kaum angegriffen, dagegen von Schwefelsäure leicht unter Bildung von Sulfanilsäure zersetzt.

Das Aethenyldiphenylamidin liefert ein in breiten Blättern krystallisirendes Dibromid und durch Einwirkung von rauchender Salpetersäure das salpetersaure Salz des Aethenyldinitrodiphenylamidins, $C_{14}H_{12}(NO_2)_2N_2\cdot HNO_3$, welches beim Erhitzen mit Wasser unter Bildung von bei 141° schmelzendem Nitranilin zersetzt wird (20).

Platinsalz, $(C_{14}H_{14}N_2 \cdot HCl)_2$ PtCl₄. Krystallinisch, schwer löslich. — Salptersaures Salz, $C_{14}H_{14}N_2 \cdot HNO_3$. Scheidet sich ölartig aus und erstarrt bald krystallinisch.

Aethenyl-Isodiphenylamidin, $CH_3C_{-N(C_6H_5)_2}^{=NH}$. Acetonitril, CH_3CN , und salzsaures Diphenylamin, $(C_6H_5)_2NH\cdot HCl$, werden 6-8 Stunden auf 140 bis 150° erhitzt. (Wendet man höhere Temperatur an, so bildet sich eine Base $C_{14}H_{11}N$). — Prismatische oder tafelförmige, monokline, bei 62-63° schmelzende, in Alkohol sehr leicht lösliche Krystalle. Zersetzt sich leicht beim Zusammenstehen mit Wasser (21). Mit Schwefelkohlenstoff auf 100° erhitzt, liefert das Amidin neben rhodanwasserstoffsaurem Salz Acetodiphenylthiamid.

Platinsalz, (C14H14N2·HCl)2·PtCl4, hellgelbes, nicht krystallinisches Pulver (22).

Aethenyl-Methyldiphenylamidin. Das Einwirkungsprodukt von Phosphortrichlorid auf Essigsäure und Methylanilin enthält ein Chlorhydrat der Formel CH₃C: N₂ (CH₃)(C₆H₅)₂·CH₂Cl (4).

Aethenyl-Aethyldiphenylamidin, $CH_3C \stackrel{---}{=} N(C_2H_5)(C_6H_5)$. Erhitzt man Aethenyldiphenylamidin (s. oben) mit Jodäthyl 5–6 Stunden, so entsteht das Jodhydrat des Aethenyläthyldiphenylamidins. Dieser Körper bildet ein in Wasser unlösliches, nicht alkalisch reagirendes Oel und liefert, mit Jodmethyl auf 100° erhitzt, das Jodmethyladditionsprodukt $[C_2H_3:N_3(C_2H_5)(C_6H_5)_2]\cdot CH_3J$.

Aethenyl-Triphenylamidin, $CH_3C = N(C_6H_5) = N(C_6H_5)$. Ein Gemenge von Diphenylamin und Acetanilid wird mit Phosphortrichlorid behandelt (4).

Aethenyl-p-Tolylamidin, $CH_1C = NH - NHC_7H_7$, entsteht bei der Einwirkung von salzsaurem Paratoluidin auf Acetonitril. Krystallisirt aus der mit Ligroin versetzten ätherischen Lösung in prismatischen Tafeln vom Schmp. 95,5—96°. Starke Base, nicht sehr luftbeständig, in Alkohol, Aether und Benzol leicht, in Petroläther wenig löslich. Liefert beim Behandeln mit Schwefelkohlenstoff Acetothiotoluid.

Oxalsaures Salz, $C_9H_{12}N_9 \cdot H_2C_3O_4$. In Wasser und heissem Alkohol leicht lösliche Prismen — Platinsalz, $(C_9H_{12}N_2 \cdot HCl)_9PtCl_4$. In Wasser ziemlich bedeutend, in Alkohol etwas löslich (23).

Aethenyl-p-Tolylphenylamidin, $CH_3C = NC_7H_7$. Das Imidchlorid des Acet-p-toluids, $CH_3CCl = NC_6H_4CH_3$, liefert beim Erhitzen eine chlorhaltige Base $C_{18}H_{19}ClN_2$,

welche mit Anilin erwärmt das Amidin liefert. Entsteht auch aus dem genannten Imidehlorid beim Behandeln mit Anilin (?). — Schmp. 76°. — (C₁₅H₁₅N₃HCl)₂PtCl₄ (24).

Aethenyl-Di-p-tolylamidin, $CH_3C = NC_7H_7$ entsteht wie die entsprechenden phenylirten Amidine beim Behandeln von Essigsäure und Toluidin mit Phosphortrichlorid (4), beim Erhitzen von Acetonitril mit salzsaurem Toluidin (13), beim Behandeln des Imidchlorules $CH_3CCl = NC_6H_4CH_3$, mit p-Toluidin (24), beim Erhitzen von p-Acettoluid mit p-Toluidin-chlorhydrat, sowie bei der Einwirkung von p-Toluidin auf Aethylisothiacetparatoluid, $CH_3CCl = NC_6H_4$ (8c). Concentrate gruppitte Nadela oder Priemes were Schwa 1908

 $CH_3C = SC_2H_5 = NC_7H_7$ (82). Concentrisch gruppirte Nadeln oder Prismen vom Schmp. 120°. – Platinsalz, $(C_{16}H_{18}N_2 \cdot HCl)_2PtCl_4$. In Wasser schwer löslich.

Aethenyl-Di-o-tolylamidin, $CH_3C = NC_7H_7$, erhält man, wenn man Orthotoluidr und Eisessig mit Phosphortrichlorid (25) oder das Imidchlorid, $CH_3CCl = NC_6H_4CH_3$ c mit o-Toluidin behandelt, sowie bei der Einwirkung dieser Base auf Aethylisothiacet-o-tok-4 (79, 82). — Nadeln, Schmp. 140,5°.

Aethenyl-o-p-Tolylamidin, $CH_3C = NC_7H_7$ (p), Schmp. 140°. — $CH_3C = NC_7H_7$ (o), Schmp. 142—143° (79, 82).

Aethenyl-Naphtylamidin, $CH_3C=NH$ $-NHC_{10}H_7$. Acetonitril wird mit salzsaurem Naphtylamin zwei Tage auf $160-170^\circ$ erhitzt. — Gummiartige Masse. Liefert beim Behandeln mit Schwefelkohlenstoff bei 100° Acetonaphtylthiamid, $CH_3CSNHC_{10}H_7$.

Salzsaures Salz. Glänzende in Wasser leicht lösliche Prismen. — Platinsalz. Gelbe Tafeln, in Wasser etwas löslich. — Saures oxalsaures Salz. Kleine, würfelartige Krystale. — Schwefelsaures Salz, gut ausgebildete Krystalle. — Salpetersaures Salz. Oel (23)

Aethenyl-Naphtyl-p-tolylamidin, $CH_3C = NC_6H_4CH_3$. Produkt der Einwirkung von Naphtylamin auf das Imidchlorid, $CH_3CCl = NC_7H_7$ (24). Schlecht charakterisirter Korper.

Aethenyl-Dinaphtylamidin, $CH_3C = NHC_{10}H_7$. Chloracetyl und Napthtylamir werden mit Phosphortrichlorid behandelt (4).

Propenylamidin, $C_2H_5C_{-NH_2}^{=NH}$. Wenn man den salzsauren Imidoäther. welchen man bei der Einwirkung von trockner Salzsäure auf ein Gemenge von Propionitril, C_2H_5CN , und Isobutylalkohol erhält, mit alkoholischem Ammoniak behandelt, so bildet sich salzsaures Propenylamidin. Lange, an der Lur schnell zerfliessende Prismen, leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether. Schmp. ca. 133°. Conc. Kalilauge scheidet daraus ein nicht erstarrendes Oel ab (26).

Quintenyl-Diphenylamidin, $C_4H_5C = NHC_6H_5$. Dargestellt aus Valeriansäure un: Anilin mit Hülfe von Phosphortrichlorid. — Schmp. 111°. — Das Platinsals, $(C_{17}H_{20}N_1 HCl)$ PtCl₄, bildet rhombische, in Wasser schwer, in Alkohol fast unlösliche Tafeln (4).

Diäthylamidin der Brenzschleimsäure, $C_1H_2OC = N(C_2H_2)$. Die beim Behandeln von brenzschleimsaurem Aethylamin mit Phosphorpentachlorid sich bildende Reactionsmasse wird destillirt. Im Rückstand bleibt das salzsaure Salz des Amidins. — Siedep. gegen 240°. Bildet ein in schönen Blättern krystallisirendes Platinsalz, $(C_2H_14N_2O \cdot HCl)_2 \cdot PtCl_4$ (27°)

Benzenylamidin, $C_6H_5C = NH_9$. Das salzsaure Salz bildet sich bes der Einwirkung von alkoholischem Ammoniak auf den salzsauren Benzimidotsebutyläther, $C_6H_5C = NH_9 \cdot HCl$.

Amidine. 529

Die conc. Lösung desselben wird mit conc. Natronlauge versetzt. Es scheidet sich ein auf der Lösung schwimmendes Oel ab, welches mit Aether vermischt, abgehoben und im Vacuum getrocknet wird. —

Weisse, faserig krystallinische, stark alkalische Masse, welche, obgleich in Wasser nicht leicht löslich, Wasser an der Luft anzieht. In Aether schwer, in Alkohol leicht löslich. Schmp. $75-80^{\circ}$. Verliert bei längerem Aufbewahren Ammoniak; bei höherer Temperatur geht es unter Ammoniakverlust in Kyaphenin und einen anderen stickstoffhaltigen Körper $C_{14}H_{13}N_3$ (?) über. — Mit Essigsäureanhydrid behandelt, liefert das Amidin unter Ammoniakabgabe einen Körper $C_{4}H_{5}C = NH$

 $C_6H_5C=NH$ NH. Dieser krystallisirt in platten Nadeln, schmilzt bei 108—109° $C_6H_5C=NH$ und zeigt sich selbst beim Erhitzen auf 240° noch beständig.

Salzsaures Benzenylamidin, $C_6H_5C = NH - NH_2$. HCl, krystallisirt aus Alkohol in seidenglänzenden, platten Nadeln, ist in Alkohol leicht, in Aether unlöslich. Versetzt man eine Lösung desselben (1 Mol.) mit einer solchen von salpetersaurem Silber (2 Mol.) und fügt, nachdem man vom niedergefallenen Chlorsilber abfiltrirt hat, Natronlauge hinzu, so entsteht ein weisser Niederschlag von

Benzenylamidinsilber, $C_6H_5C = NAg - NAg$, einem in Salpetersäure und in Ammoniak äusserst leicht löslichen Körper, welcher sich in feuchtem Zustande selbst im Dunkeln allmählich bräunt.

Platinsalz, (C₆H₅·C(NH)NH₂·HCl)₂PtCl₄. Dicke, gelbrothe, in Alkohol ziemlich leicht lösliche Prismen (28, 29).

Benzenyl-Aethylamidin, $C_6H_5C = NC_2H_5$. Das jodwasserstoffsaure Salz entsteht als dickfüssige, unkrystallisirbare Masse, wenn man Benzenylamidin mit Jodäthyl bei 100° behandelt. — Dickölige, stark basische Substanz. —

Platinsalz, [C₆H₅C(NH₂)N(C₂H₅)·HCl)₂PtCl₄· Dicke Prismen, in heissem Wasser ziemlich leicht, auch in Alkohol löslich. Erweicht bei 95° und ist bei 150° zu einer klaren Plüssigkeit geschmolzen (29).

Benzenyl-Phenylamidin, $C_6H_5C=NH_5$, wird in Form des salzsauren Salzes beim Erhitzen von salzsaurem Anilin mit Benzothiamid, $C_6H_5CSNH_2$, am Rückflusskühler, oder leichter mit Benzonitril, C_6H_5CN , auf 220—240° erhalten.

In beiden Fällen bildet sich daneben salzsaures Benzenyldiphenylamidin. Man sieht mit wenig kaltem Wasser aus, welches nur salzs. Benzenylmonophenylamidin aufnimmt und fällt die Base mit Ammoniak.

Krystallisirt aus Alkohol in kleinen Blättchen, körnigen Krusten oder Warzen. Schmp. 111—112°. In Wasser etwas, in Alkohol und in Aether leicht löslich. Geht beim Erhitzen mit salzsaurem Anilin auf 250° in Benzenyldiphenylamidin über, liefert beim Behandeln mit gasförmigem Schwefelwasserstoff bei 120—130° Benzothianilid, C₆H₅CSNHC₆H₅, Ammoniak, Benzothiamid und Anilin, beim Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff auf 100—130° Benzothianilid neben rhodanwasserstoffsaurem Salz (30). Kann zu Phenyl-Benzylidendiamin, C₆H₅CH—NH₂, reducirt werden (31).

Platinsalz, (C₁₃H₁₂N₃·HCl)₂PtCl₄. In Wasser und Aether wenig, in Alkohol mehr lösliche Fällung.

Benzenyldiphenylamidin (Benzenyldiphenyldiamin,

$$C_6H_5C = NHC_6H_5,$$

$$= NC_6H_5$$

entsteht bei der Einwirkung von Anilin auf Benzanilidimidchlorid, $C_6H_5CCC = N(C_6H_5)$ (32, 33), von Phosphortrichlorid auf ein Gemenge von Benzanilid und salzsaurem Anilin (4), beim Erwärmen von Benzotrichlorid, $C_6H_5CCl_2$, mit Anilin (34) und beim Erhitzen von salzsaurem Anilin mit Benzenylmonophenylamidin. Daher findet es sich auch in dem Einwirkungsprodukt von salzsaurem Anilin auf Benzothiamid oder Benzonitril (s. Benzenylphenylamidin). Das Benzenyldiphenylamidin bildet sich ferner bei der Einwirkung von Wasser auf den Imidäther, $C_6H_5C(OC_6H_5) = N(C_6H_5)$ (aus Phenol und Benzanilidimidchlorid) (35). — Prismatische, in Alkohol und Benzol leicht lösliche Nadeln. Schmp. 144°. Liefert beim Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff Benzothianilid und Phenylsenföl (36) und bei der Reduction Benzylanilin, $C_6H_5CH_2NHC_6H_5$ (31).

Salzsaures Salz, C₁₉H₁₆N₂·HCl. In Wasser schwer lösliche, leicht Salzsäure verlierende Blättehen.

Paramidobenzenyl-Diphenylamidin (Carbotriphenyltriamin), HN-C₆H₅C_NC₆H₅, bildet sich neben Rosanilin bei der Einwirkung von Tetrachlorkohlenstoff (37) oder Chlorpikrin, C(NO₂)Cl₃ (38), auf Anilin. Wurde früher für ein dreifach phenylirtes Guanidin gehalten, bis Weith (39) nachwies, dass derselbe Körper auch durch Reduction des durch Einwirkung von Phosphortrichlorid auf Paranitrobenzoësäure und Anilin entstehenden nitritten Amidins erhalten werden kann, sowie dass er, mit Salzsäure auf 155—160° erwärmt, Paramidobenzoësäure liefert. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Aether. Krystallisirt aus Alkohol in bei 198° schmelzenden Tafeln.

Salzsaures Salz, $C_{19}H_{17}N_3 \cdot HCl$. Schwer löslich in Wasser, leicht in Salzsäure. — Platinsalz, $(C_{19}H_{17}N_3 \cdot HCl)_2$ PtCl₄. In Salzsäure ebenfalls sehr leicht löslich.

Benzenyl-Isodiphenylamidin, $C_6H_5C = NH - N(C_6H_5)_2$ Benzonitril und salzsaures Diphenylamin werden 5-6 Tage auf 180-190° erhitzt. Erhitzt man höher, steigert man namentlich die Temperatur auf 230-250°, so bildet sich das salzsaure Salz einer Base C₁₉H₁₂N, welche sich auch beim Erhitzen des salzsauren Benzenylisodiphenylamins, sowie von Benzoyldiphenylamin mit Chlorzink bildet und bei 182-183° schmilzt (BERNTHSEN, Ber. 15, pag. 3011). - Das Benzenylisodiphenylamidin bildet, aus Aether oder heissem Ligroin umkrystallisirt, zerbrechliche Tafeln oder flache Prismen vom Schmp. 111,5-112°. In Alkohol und in Benzol leicht, in Aether ziemlich, in Ligroin schwer löslich. Starke Base, zieht Kohlensäure aus der Luft an. Mit Wasser und etwas Salzsäure auf 180° erhitz. liesert der Körper Benzodiphenylamid, C₆H₅CON(C₆H₅)₂, mit Schweselwasserstoffgas bei 130-135° behandelt, Benzothiamid, Diphenylamin, Benzodiphenylthiamid und Ammoniak, mit Schwefelkohlenstoff auf 130-140° erhitzt, Benzodiphenylthiamid und Rhodanwasserstoffsäure. Für sich am Rückflusskühler erhitzt, liefert das Amidin Benzonitril und Diphenylamin.

Salzsaures Benzenylisodiphenylamidin, C₁₉H₁₆N₂·HCl. In Wasser und m Alkohol sehr leicht, in Aether kaum löslich. Schmp. 223° unter Zersetzung. — Platinsalz, (C₁₉H₁₆N₂HCl)₂PtCl₄. Gelbe Fällung. — Salpetersaures Salz. Grosse Prämen, in Wasser und in Alkohol ziemlich schwer löslich. Schmp. 213—215° unter Zersetzung. — Rhodanat Prismen. Schmp. 202,5—203,5° (40).

Benzenyl-Isodiphenylmethylamidin, $C_6H_5C = N(CH_2)$. Bensenylisodiphenylamidin wird mit Jodmethyl auf 120—180° erhitzt. Syrup. Platins alz, $(C_{26}H_{16}N_2 \cdot HCl)_2$ PtCl₄, schwer löslich (41).

Amidine. 531

Benzenyl-p-Tolylamidin, $C_6H_8C \stackrel{--}{=} NHC_7H_7$. Benzonitril wird mit salzsaurem p-Tohidin auf 220—240° erhitzt. Neben salzsaurem Benzenylmonotolylamidin bildet sich salzsaures Benzenylditolylamidin. — In Alkohol leicht lösliche Tafeln. Schmp. 99—99,5°. —

Platinsalz, (C₁₄H₁₄N₂·HCl)₂PtCl₄. Gelbe Fällung. — Nitrat. Zu Nadeln erstarrendes Oel. In Wasser ziemlich leicht, auch in Aether löslich (42).

Benzenyl-Di-p-tolylamidin, $C_8H_8C = NC_7H_7$. Bildet sich als Nebenprodukt bei der Darstellung des monotolylirten Amidins (s. d.). — Prismen. Schmp. 131°. — Salzsaures Salz. Krystallisirt aus heissem Wasser in concentrisch gruppirten Prismen oder Nadeln (43).

Benzenyl-Amidotolylamidin, $C_6H_5C = NH$ produkt zweitägiger Einwirkung von zweifach salzsaurem α -Toluylendiamin (Schmelzpunkt 99°) auf Benzonitril (im mol. Verhältnis 1:2) bei 180—190° (s. Benzenyltoluylenamidin). — Kleine Nadeln, in Alkohol und Aether leicht löslich. Schmp. 211,5—212°. — Zersetzt sich beim Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff in das Thiamid $C_6H_5CSNHC_7H_6NH_9$ und Rhodanwasserstoff.

Salzsaures Salz, $C_{14}H_{15}N_3HCl$. Prismatische Tafeln. — Platinsalz, $(C_{14}H_{15}N_3HCl)_2PtCl_4$. Dünne, gelbe Blättchen (23).

Benzenyl-Tolenylenamidin,
$$C_6H_5C = NH \\ C_6H_5C = NH \\ C_6H_5C = NH \\ C_6H_3(CH_3)$$
. Bildet sich

wie das vorhergehende Amidin, wenn das salzsaure Salz und das Nitril zu gleichen Molekülen in Reaction gebracht werden. — Amorph. —

Salzsaures Salz. Amorph. In kaltem Wasser wenig, in heissem salzsaurem leichter löslich. — Platinsalz, $C_{21}H_{20}N_4\cdot 2HCl\cdot PtCl_4$. Fällung (23).

Benzenyl-Naphtylamidin, $C_4H_5C=NH-NHC_{10}H_7$. Aus Benzonitril und salzsaurem Naphtylamin durch zweitägiges Erhitzen auf 200°. — Krystallisirt aus Alkohol in Tafeln. Schmp. 141°. Reagirt sehwach alkalisch, sublimirbar. Zersetzt sich mit Schwefelkohlenstoff bei 100° unter Bildung von Benzonaphtylthiamid und Rhodanwasserstoff. — Salzsaures Salz: Prismen. — Platinsalz. Concentrisch gruppirte Nadeln. — Oxalat, $C_{17}H_{14}N_3 \cdot H_3C_3O_4$. In kaltem Wasser wenig lösliche Prismen (23).

Benzenyl-Benzolsulfoamidin (Sulfophenylbenzamidin), $C_6H_5C - NH_2 = N(SO_2C_6H_5)$, entsteht bei der Einwirkung von kohlensaurem Ammoniak auf das Imidchlorid, $C_6H_5CCl = N(SO_2C_6H_5)$, des benzoylirten Benzolsulfamide, $C_6H_5SO_2NHCOC_6H_5$ (44). — Schmp. 139°. Liefert beim Erhitzen Schwefligsäureanhydrid, Benzonitril, Phenylsulfid und etwas Anilin (45). — Behandelt man dasselbe Imidchlorid mit Anilin in ätherischer Lösung, so bildet sich

Benzenyl-Phenylbenzolsulfamidin (Phenylsulfophenyl-Benzamidin), $C_6H_5C = N(SO_2C_6H_5)$. — Schmp. 138—139°. Liefert beim Destilliren neben Phenylsulfid Schwefligsäureanhydrid, Benzonitrit, Diphenylamidin (45). — Lässt man auf das genannte Imidchlorid in Gegenwart von Aether p-Toluidin einwirken, so erhält man

Benzenyl-p-Tolylbenzolsulfoamidin (Tolylsulfophenyl-Benzamidin), $C_6H_5C_{=N(SO_3C_6H_5)}^{-NHC_6H_4CH_3}$. Monokline, bei 145—146° schmelzende Krystalle, welche beim Erhitzen in trockenem Zustande Schwefligsäureanhydrid, Benzonitril und Tolyl-Phenylamin liefern (45).

Phenathenylamidin, $C_6H_5CH_2C = NH_3$. Behandelt man Phenylacetothiamid, CeHsCSNH2, mit Ammoniak, am besten mit einer starken (25 proc.) wässrigen Lösung, so entsteht das schwefelwasserstoffsaure Salz des Amidins, das sich beim Stehen an der Luft in krystallinisch absetzendes unterschweftigsaures Salz verwandelt. Einfacher erhält man das letztere, wenn man die durch wiederholtes längeres Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine Mischung von Benzylcyanid (30 Grm.), Alkohol (45 Grm.) und Ammoniakwasser (15 Grm. vom spec. Gew. 0,9) erhaltene Lösung der Oxydation der Luft aussetzt. Das essigsaure, resp. salzsaure Salz des Amidins entsteht, wenn man ein Gemisch von Phenylacetothiamid und Ammoniak mit Bleiacetat resp. Quecksilberchlorid behandelt. Das sich leicht unter Wasseraufnahme und Ammoniakabgabe zersetzende Amidin wird durch Uebergiessen der trocknen Salze mit concentrirtester Kalilauge in Freiheit gesetzt und das sich abscheidende Oel durch starkes Abkühlen sofort nach seiner Entstehung zum Erstarren gebracht. — Krystallisirt aus wasserfreiem Benzol in Nadeln vom Schmp. 116-117,5°. In Aether wenig, in Alkohol leicht, in Wasser ziemlich leicht löslich. Starke Base. Zieht Kohlensäure aus der Luft an und fällt die schweren Metalle aus ihren Lösungen.

Unterswefligsaures Phenäthenylamidin, $(C_8H_{10}N_9)_9\cdot H_2S_9O_3$. In Aether, Alkohol und kaltem Wasser wenig lösliche Prismen. Fängt bei 150—155° an, sich zu zersetzen und schmilzt bei 197—198°. — Platinsalz, $(C_8H_{10}N_9\cdot HCl)_2PtCl_4$, Täfelchen. — Saures schwefelsaures Salz, $C_8H_{10}N_9\cdot H_2SO_4$. Tafeln. Zerfliesslich. — Essigsaures Salz, $C_8H_{10}N_9\cdot HC_9H_3O_9$. Nadeln. Schmp. 195,5°. — Oxalsaures Salz, $(C_8H_{10}N_9)_2H_2C_3O_4$. Prismen oder spitze Nadeln. In Alkohol und Aether schwer löslich (46).

Phenäthenyl-Phenylamidin, C_6H_5 — $CH_2C=NHC_6H_5$. Das unterschweftigsaue Salz entsteht wie dasjenige des zuletzt beschriebenen Amidins aus Anilin und Phenylacetothiamid Das salzsaure Salz entsteht beim Erhitzen von Phenylacetothiamid und salzsaurem Anilin am Rückflusskühler oder von Benzylcyanid mit Anilinchlorhydrat auf $220-240^\circ$. — Zersetzt sich in Lösung leicht in Phenylacetamid und Anilin; sublimirt dagegen bei vorsichtigem Erhitzen zum grossen Theile unzersetzt. Schmp. ca. $132-134^\circ$ (47).

Phenäthenyl-p-Tolylamidin, $C_6H_5 - CH_2 - C = NHC_7H_7$, wird wie das vorhogehende Amidin gewonnen. Prismen. Schmp. 118-119°. — Platinsalz, $(C_{15}H_{16}N_2\cdot HCl)_2$ Prismen oder Nadeln (48).

Naphtomethenylamídin, C₁₀H₇C = NH₂. Das salzsaure Salz entsteht, wenn der salzsaure Naphtimdoäther, C₁₀H₇C = NH₃·HCl, mit alkoholischem Ammoniak längere Zent bei 50—60° digerirt wird. — Leicht lösliche Nadeln vom Schmp. 224—226°. Färbt sich bet Licht- und Luftzutritt schnell roth. Die durch Natronlauge in Freiheit gesetzte Base erstarrt im Vacuum und ist sehr unbeständig (49).

Hydrocyancarbodiphenylimid, $(C_6H_5)HN > C - C = N$. Dieses der Cyankohlensäure entsprechende diphenylirte Amidin entsteht, wenn in eine durch Entschwefeln von Sulfoharnstoff mit Quecksilberoxyd in Gegenwart von Benzol frisch bereitete Lösung von Carbodiphenylimid, $C = N(C_6H_5)$, gasförmige Blausäure im Ueberschuss eingeleitet und dieselbe mehrtägiger Einwirkung der letzteren ausgesetzt wird, sowie beim Behandeln von Diphenylsulfoharnstoff mit Cyanquecksilber.

Zu seiner Darstellung kocht man 1 Mol. Diphenylsulfoharnstoff in alkoholischer Losung mit 1 Mol. Cyanquecksilber. Dabei bilden sich als Nebenprodukte Schwefelquecksilber und Blausäure und die Reaction hat ihr Ende erreicht, wenn sich neue Mengen von Schwefelquecksilber

^{*)} Das Carbodiphenylimid erleidet selbst in Benzollösung bei längerem Stehen eine Polymersation und geht dann die betr. Reaction nicht mehr ein.

Amidine.

533

nicht mehr ausscheiden. Der Körper wird durch Umkrystallisiren aus Alkohol unter Zuhülfenahme von Thierkohle gereinigt.

Monokline Krystalle. Schmp. 137°. Verbreitet bei stärkerem Erhitzen einen an Isonitrile erinnernden Geruch. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, ziemlich schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser. Giebt beim Erwärmen mit concentr. Schwefelsäure eine roth gefärbte Lösung, die auf Zusatz von Wasser klar bleibt. Giesst man von dieser Lösung einige Tropfen in Wasser und versetzt mit Natronlauge, so erhält man eine intensiv blau gefärbte Flüssigkeit, deren Färbung nach und nach wieder verschwindet. Beim Kochen mit Salzsäure zersetzt sich der Körper nach der Gleichung:

$$C_6H_5HN C - CN + 4H_2O = 2C_6H_5NH_2 + C_2O_4H_2 + NH_3$$
 (50).

Anilin Oxalsäure Ammoniak.

$$\begin{array}{c|c} CH_2C = NH \\ CH_2C = NH_2 \\ | -NH_2 \\ CH_2C = NH_2 \end{array}$$
 Wenn man den salzsauren Imidoäther

längere Zeit stehen lässt, so verwandelt er sich allmählich in mikroskopische kurze, dicke Nadeln von salzsaurem Succinamidin, $C_4H_4(NH)_2(NH_2)_2$. 2HCl. Versucht man diese Verbindung aus Wasser umzukrystallisiren, so geht sie über in salzsaures Succinimidin, welches aus Wasser in langen, farblosen, glänzenden Blättern krystallisirt und sehr leicht in Wasser, wenig in Alkohol löslich ist (83).

Oxal-Phenylamiddiphenylamidin,
$$\underset{l}{\text{C-NH}(C_6H_5)}$$
. Produkt der Ein-CONHC₆H₅

wirkung von Anilin auf das Amidchlorid, (COOC₂H₅)·CCl₂NHC₆H₈, oder das Imidchlorid, (COOC₂H₅)CCl:NC₆H₅, des Phenyloxaminsäureäthers. — Gelbgrüne Flitter und Blättchen. Schmp. 234—235°. Wenig löslich bei gewöhnlicher Temperatur in Alkohol und in Benzol, leicht in diesen Lösungsmitteln in der Hitze. Durch Kochen mit Alkohol und mit Wasser wird der Körper unter Wasseraufnahme in Anilin und Oxanilid gespalten (51).

Campher-Aethylimidäthylimidin, $C_8H_{14} < CO > NC_2H_5$, bildet sich, wenn man das bei der Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf Camphersäureäthylimid, $C_8H_{14}CO > NC_2H_5$, entstehende Chlorid mit gasförmigem Aethylamin behandelt; leichter erhält man den Körper bei der Behandlung von 1 Mol. camphersaurem Aethylamin, $C_{10}H_{16}O_4(NH_2C_2H_5)_2$, mit 3 oder besser 4 Mol. Phosphorpentachlorid: $C_{14}H_{30}N_2O_4 - 3H_2O = C_{14}H_{24}N_2O$. Siedep. 285—286°. Spec. Gew. 1,0177 bei 15°. Fast unlöslich in Wasser, löst aber selbst etwas Wasser, das hartnäckig zurückgehalten wird und nur mittelst Natriums entfernt werden kann. Fällt aus Kupfer- und Eisensalzen die Oxyde. Brom wird leicht addirt, mit salpetersaurem Silber giebt die Base eine krystallinische Verbindung. Beim Erhitzen mit Salzsäure entsteht salzsaures Aethylamin und Camphersäureäthylimid.

Salzsaures Salz, C14H24N2O·HCl. Krystallinisch, zerfliesslich. — Jodwasserstoff-

saures Salz, $C_{14}H_{24}N_3O\cdot HJ$. Gelbliche in Wasser sehr schwer lösliche Nadeln. — Platinsalz, $(C_{14}H_{24}N_3O\cdot HCl)_2'PtCl_4$. Krystallisirt in büschelförmig gruppirten, vierseitigen, orangerothen Prismen. — Jodäthyladditionsprodukt, $C_{14}H_{24}N_3O\cdot C_3H_3J$. Lange, dünne Prismen. Schmp. $244-245^\circ$ unter Zersetzung (52).

Anhydroformyldiamidobenzol (Methenylphenylendiamin), C₆H₄

NH
CH. Orthophenylendiamin wird mit Ameisensäure 5—6 Stunden am
Rückflusskühler erhitzt. Dann wird destillirt. Die Base siedet wenig über 360°.
Krystallisirt aus Wasser oder Alkohol in rhombischen Krystallen. Schmp. 167°.

Salzsaures Salz, C₇H₆N₃·HCl + H₂O. In Wasser leicht löslich; verliert sein Krystall-wasser bei 100—110°. — Platinsalz, (C₇H₆N₂HCl)₂·PtCl₄ + 2H₂O. Verliert sein Krystall-wasser vollständig bei 100°. — Goldsalz, (C₇H₆N₂·HCl) Au Cl₃. Krystallisirt aus verdünnter Salzsäure in federartigen, gelben Krystallen. — Mit Jodäthyl auf 100° erhitzt, geht der Körper über in Aethylmethenylphenylendiamin-Aethyljodid, C₆H₆N₂CH·C₂H₅J. Schmp. 242—243°. Aus Alkohol in octaëdrischen Krystallen ausfallend. In alkoholischer Lösung mit einer alkoholischen Jodlösung versetzt, liefert dieser Körper das Trijodid, C₁₁H₁₃N₂J₂. Nadeln oder Blättchen. Schmp. 80—81° (53).

Anhydroformyldiamidotoluol (Methenyltoluylendiamin, CH₃C₄H₃N CH.

Aus Toluylendiamin (1, 3, 4) und Ameisensäure (s. d. vorhergehende Anhydrobase). Nicht volständig rein erhalten. Schmp. 98—101°. — Platinsalz, (C₃H₃N₂·HCl)₂PtCl₄. Prismen (58°. Anhydracetdiamidobenzol (Aethenylphenylendiamin,

$$C_6H_4-NH$$
CCH₃,

entsteht durch Behandlung von Bromnitracetanilid nacheinander mit Zinn und Salzsäure und Natriumamalgam, durch Reduction von Acetorthonitranilid mit Zinn und Eisessig (54), sowie durch Erhitzen von Orthophenylendiamin mit Eisessig (55)

Darstellung. Die gesättigte Lösung von Acetorthonitranilid in Eisessig wird mit der zu Ueberführung in die Amidoverbindung nöthigen Menge Zinn versetzt und die Reaction durch Erhitzen auf 100° unterstützt. Man entfernt das Zinn durch Schwefelwasserstoff und füllt der Base mit Natronlauge. Das in Lösung bleibende wird durch Ausschütteln mit Aether gewonnen (54). — Oder man kocht o-Phenylendiamin mit Eisessig einige Zeit am Rückflusskühler und destillirt dann ab (55).

In Aether, in Alkohol und in heissem Wasser sehr leicht löslich. Lange glänzende Nadeln. Schmp. 175°.

Salzsaures Salz, C₈H₈N₂·HCl. Leicht lösliche Nadeln. — Platinsalz, (C₈H₈N₁·HCl)₂PtCl₄·H₂O)? Orangefarbene Nadeln. — Salpetersaures Salz, C₈H₈N₉·HNO₂. Derbe Nadeln. — Schwefelsaures Salz, (C₈H₈N₂)₂H₂SO₄. — Saures schwefelsaures Salz, C₈H₈N₂·H₂SO₄. Zerfliessliche Nadeln (54).

Anhydracetdiamidotoluol, (Aethenyltoluylendiamin), C₆H₃(CH₁) NH CCH₃, entsteht bei der Reduction von Nitroacetamidotoluol mit Zinn und conc. Salzsäure (56), aus Toluylendiamin (1·3·4) und Eisessig (s. die vorhergehende Anhydrobase). Bildet sich auch beim Erhitzen einer aus dem genannten Diamin und Acetessigester entstehenden Verbindung (s. pag. 15) neben Essigester (57). — Wenig in kaltem, leichter in siedendem Wasser, leicht in Alkohol und in Aether löslich. Schmp. 198—199°.

Platinsalz, $(C_9H_{10}N_3 \cdot HCl)_9PtCl_4$. Lange Nadeln (56). — Salpetersaures Salz. $(C_9H_{10}N_3 \cdot HNO_3)$. Verfilzte Nadeln. Liefert beim Behandeln mit rother, rauchender Salpetersäure ein in heissem Wasser sehr leicht lösliches Nitroderivat, $C_9H_9(NO_2)N_3 \cdot HNO_3$, welches sich bei 183—185° zersetzt, ohne vorher zu schmelzen (55) — Aethylderivate, $C_9H_8(CH_3)N_3(C_9H_8)CCH_3$, $3H_9O$. Schmp. unter 30° . — $C_9H_8(CH_3)N_3(C_9H_8)CCH_3$. Schmp. 93°

Amidine.

535

(cor.) — $C_{11}H_{14}N_{2}$, HJ, $H_{2}O$. Schmp. 141,5—143,5°. — $C_{11}H_{14}N_{2}$ ·HNO₂, $H_{2}O$. Schmp. 99°. — $C_{11}H_{14}N_{3}$ ·HNO₈. Schmp. 95°. — $C_{6}H_{8}(CH_{3})(C_{9}H_{6})N_{3}C_{9}H_{8}C_{9}H_{5}J_{3}$. Schmp. 111°. $- C_6H_3(CH_3)(C_9H_5)N_9 \cdot C_9H_2C_9H_5J. - (C_{12}H_{19}N_9CI)_9PtCI_4.$ Schmp. 218° (60).

Anhydracetdiamidoxylol (Aethenyldiamidoxylol), CaHa(CHa)aNaH.CaHa. Erhalten aus Nitroacetamidoxylol wie die vorhergehende Anhydrobase. Feste, nicht krystallisirende, unzersetzt über 360° siedende Base. — Das salzsaure Salz, C10H12N2HCl, bildet grosse weisse Nadeln. — $(C_{10}H_{13}N_{3}\cdot HCl)_{3}\cdot PtCl_{4} - C_{10}H_{13}N_{3}\cdot HNO_{3}$. — Bei der Einwirkung von Chlorkohlensäureäther auf die ätherische Lösung der Base entsteht Aethenyldiamidoxylolwrethan, C₁₈H₁₆N₂O₂. Lange, in Alkohol und Aether leicht lösliche Nadeln (56). —

Anhydracettriamidobenzol (Aethenyltriamidobenzol, CaHaNa. Aus nitrirtem Acetdiamidobenzol (13) durch Reduction mit Zinn und Salzsäure erhalten. — Lange, weisse, in Wasser und in Alkohol leicht lösliche Nadeln (56). — Beim Behandeln von Triamidobenzol aus Chrysanissaure mit Eisessig entsteht das Acetylderivat CaHa(NH·CaHaO)NaO·CaHa+2HaO desselben oder eines isomeren Körpers, welches mit Salzsäure behandelt salzsaures Aethenyltriamidobenzol, [C₆H₂(NH₂)N₂H·C₂H₂]·2HCl+1½H₂O, liefert. Dieses bildet stark glänzende, in Wasser leicht lösliche Krystalle, welche in der Wärme leicht Wasser und Salzsäure abgeben (59).

Anhydropropionyldiamidobenzol (Propenylphenylendiamin), $C_6H_4\frac{N}{NH} \subset C_2H_4$.

Aus O-Phenylendiamin und Propionsäure (s. die entspr. Methenylverbindung). Schmp. 168,5 bis $C_6H_4N_9HC_3H_5\cdot HCl - (C_9H_{10}N_3^0\cdot HCl)_9PtCl_4$. - Pikrat, $C_9H_{10}N_9\cdot C_6H_8O_7N_8$ $-C_9H_9(C_2H_8)N_2\cdot C_9H_8J_8$ (53).

Anhydrovaleryldiamidotoluol, CH₂C₆H₂N₂HCC₄H₉. Aus valerylirtem Metanitroparatolnidin durch Behandlung mit Zinn und Salzsäure dargestellt. — Schmp. 146—1450 (61).

Anhydrobenzdiamidobenzol, $C_6H_4 \cdot N_2HCC_6H_5$. Wird aus orthonitrirtem Benzanilid durch Reduction gewonnen.

10 Grm. Benzorthonitranilid werden mit der nöthigen Menge fein gekörnten Zinns gemischt, mit starker Salzsäure zu einem dünnen Brei angerührt und so lange erhitzt, bis das Anilid ganz in Lösung gegangen ist. Man dampft die Lösung ein und behandelt den mit gesättigter Ammoniaklösung angerührten Rückstand mit schwefelhaltigem Schwefelammonium. Die Anhydrobase bleibt ungelöst.

Kleine Nädelchen. In Wasser, Benzol, Chloroform wenig löslich, ziemlich leicht in Alkohol, sowie in Eisessig, aus dem der Körper in Tafeln auskrystallisirt. Schmp. ca. 280°. —

Salzsaures Salz, C12H10N2HCl. In Wasser leicht lösliche lange Nadeln. — Platinsalz, (C12H10N2·HCl)2PtCl4. Aus Nädelchen bestehender Niederschlag. — C12H10N2· $HJ + H_2O - (C_{12}H_{10}N_2)_2 \cdot H_2SO_4 + 1_2^2H_2O - C_{12}H_{10}N_2 \cdot HNO_3 \cdot - Trijodid, C_6H_4N_2H^2$ CC₄H₄. HJ·J₂. Grünlichschimmernde Krystallblättchen. — Dimethyl-Anhydrobens dia midobenzol-Trijodid, CaHa'N2 (CH2) CCaH2 CH2 J2. Die Anhydrobase wird mit überschüssigem Jodnethyl 10 Stunden auf 180° erhitzt. — Krystallisirt aus Alkohol in langen rothbraunen, bei 140,50 schmelzenden Nadeln. Aus dieser Verbindung entsteht beim Kochen der alkoholischen Lösung mit einem wässrigen Bleioxydhydratbrei das Monojodid, CeHaN2(CHa)CCeHs. CH, J. — Schmp. 2800 — und daraus beim Versetzen einer Lösung mit kochender Kalilauge die Ammoniumbase, CaHa'Na(CHa)CCaHa CHaOH, Schmp. 152°. — Sulfat, Clasha, NaO. $SO_3H + H_3O.$ — Nitrat, $C_{15}H_{15}N_3O\cdot NO_3.$ — Chlorid, $C_{15}H_{15}N_3Cl + H_3O.$ — Platinsalz, (C15H15N2Cl)2PtCl4. In analoger Weise entstehen die entsprechenden Aethyl- und Amylverbindungen (aus Gährungsamylalkohol): $C_eH_4N_2(C_2H_5)CC_eH_5\cdot C_2H_2J_2$. Schmp. 154-155°. — $C_6H_4N_2(C_9H_5)CC_6H_5C_9H_5J$. — $C_6H_4N_2(C_9H_5)CC_6H_5 \cdot C_9H_5$ OH. Schmp. 1330. - $C_{17}H_{19}N_{2}Cl$, $2H_{2}O$ - $(C_{17}H_{19}N_{2}Cl)_{2}PtCl_{4} - C_{17}H_{19}N_{2}O \cdot SO_{2}H + H_{2}O$ $-C_6H_4N_9(C_5H_{11})CC_6H_5C_5H_{11}J_3$. Schmp. 111-1120. $C_6H_4N_9(C_5H_{11})C\cdot C_6H_5C_5H_{11}J_3$ $-C_{4}H_{4}N_{2}(C_{5}H_{11})CC_{6}H_{5}\cdot C_{5}H_{11}OH - C_{22}H_{21}N_{3}CI\cdot HCI, H_{2}O - (C_{22}H_{21}N_{3}CI)_{2}PtCI_{4}$ -C₃₃H₃₁N₂ONO₃·HNO₃ - C₂₃H₃₁N₂ONO₃. - Monamyl-Anhydrobenzdiamido

benzol. Man erhält das Jodid, $C_6H_4N_2(C_5H_{11})CC_6H_5$ ·HJ, beim Erhitzen der Anhydrobase mit Amyljodid (aus käufl. Amylalkohol) auf $160-180^\circ$. Die Base bildet rhombische Tafeln — $C_{18}H_{20}N_2$ ·HCl — $C_{18}H_{20}N_2$ ·H2SO₄, $2H_2$ O.

Trägt man das Anhydrobenzdiamidobenzol in starke rauchende Salpetersäure ein, bis diese nichts mehr aufnimmt, so wird durch kaltes Wasser Mononitrobenzdiamidobenzol, C₁₃H₉N₂·NO₂, gefällt. Dieses krystallisirt aus Alkohol in gelblichen Nädelchen, schmilzt bei 1960 und geht bei der Reduction mit Zinn und Salzsäure in Amidoanhydrobenzdiamidobenzol, C₁₃H₉N₂·NH₂, über. Kleine, in Alkohol leicht, in Wasser kaum lösliche Nädelchen C₁₃H₁₁N₃·H₂SO₄, 2H₂O — C₁₂H₁₁N₃, 2HCl — C₁₂H₁₁N₃·2HNO₃ (62).

Anhydrobenzdiamidotoluol (Benzenyltoluylendiamin), C₆H₃(CH₃) N₂H·CC₆H₅, erhält man, wenn man Benzmetamidoparatoluid mit Benzoylchlorid oder auch für sich erhitzt (63), sowie beim Erhitzen von Toluylendiamin (1·3·4) mit Acetophenon auf 180° (64). — Unzersetzt destillirbar. Leicht löslich in heissem Alkohol, Aether, Eisessig und Chloroform. Derbe Krystalle vom Schmp. 240°.

Salzsaures Salz, $C_{14}H_{12}N_2$ ·HCl. Lange Nadeln, leicht in kochendem Alkohol und Wasser löslich, schwer in kaltem Alkohol und Wasser, sowie in starker Salzsäure. — Schwefelsaures Salz, $(C_{14}H_{12}N_2)_3H_2SO_4$. In Alkohol und kochendem Wasser schwer, in kaltem Wasser fast unlösliche Nadeln (63). — Methylderivate, $C_6H_3(CH_3)N_2(CH_2)\cdot CC_6H_5\cdot CH_3I$, Schmp. 101^0 . — $C_6H_3(CH_3)N_2(CH_3)CC_6H_5\cdot CH_3I - C_{16}H_{17}N_2\cdot OSO_3H - C_{16}H_{17}N_3\cdot CI + C_{16}H_{17}N_2\cdot CI)_2PtCl_4 - C_6H_3(CH_3)N_2(CH_3)CC_6H_5\cdot CH_3OH$, Schmp. 144^0 . — Dieses Hydroxyd liefert beim Eintragen in Salpetersäure vom spec. Gew. 1,4, sowie beim Behandeln mit den aus Arsensesquioxyd und Salpetersäure entstehenden Dämpfen ein Mononitroderivat, $C_{16}H_{17}N_3O_3$. Gelbe Täfelchen, Schmp. 165^0 . — $(C_{16}H_{16}N_3O_2CI)_2PtCl_4$. — Reducirt man die Nitroverbindung mit Zinn und Salzsäure, so entsteht eine Amidoverbindung deren salzsaures Salz ein unlösliches Platindoppelsalz, $(C_{16}H_{16}N_2\cdot NH_2CI)_2PtCl_4$, bildet.

Aethylderivate, $C_6H_3(CH_3)N_2(C_2H_5)CC_6H_5 \cdot C_2H_5J_3$, Schmp. 128—129°. — C_6H_5 : $(CH_3)N_2(C_2H_5)CC_6H_5 \cdot C_2H_5J - C_{18}H_{21}N_2OSO_3H$, $H_3O - C_{18}H_{21}N_2CI$, $HCl(2H_3O): -(C_{18}H_{21}N_2CI)_2PtCl_4 - C_{18}H_{21}N_3 \cdot OH$, Schmp. 152—153° (65). —

Paratolylanhydrobenzdiamidotoluol, $C_6H_3(CH_3)$ $N-C_6H_4CH_3$. Die Base entsteht bei der Reduction von mononitrirtem Benzoyldiparatolylamin, $[CH_3 \cdot C_6H_4]_yNCOC_6H_3$, mit Zinn und Salzsäure oder besser mit Zinn und Eisessig. — Krystallisirt aus Alkohol 2 Nadeln oder Prismen. Schmp. $165-166^\circ$. — Salzsaures Salz, $C_{21}H_{18}N_2\cdot HCl$, H_2° 0. Verliert sein Wasser bei 80° (78).

Reducirt man das mononitrirte Metanitrobenzparatoluid (aus p-Toluidin und Metanitrobenzoschlorid), so entsteht wahrscheinlich Anhydrometamidbenzdiamidotoluol (66).

 α -Anhydrobenzdiamidoxylol, $C_6H_9(CH_3)_9N_9HCC_6H_9$. α -Benzoylxylidid (Schmebpunkt 192°) wird nitrirt und das Mononitroderivat mit Zinn und Eisessig reducirt. — Nadeb Schmp. 195°. —

Salzsaures Salz, $C_{15}H_{14}N_2$ ·HCl. In Alkohol und Wasser leicht lösliche Nadeln. — Schwefels. Salz, $(C_{15}H_{14}N_2)_2$ ·H $_2$ SO $_4$. In Wasser schwer lösliche mikroskopische Nadeln. — Oxalsaures Salz, $C_{15}H_{14}N_2$ ·H $_2$ C $_2$ O $_4$. Nadeln, leicht lösl. in Alkohol und Wasser. — Salzetersaures Salz, $C_{15}H_{14}N_2$ ·HNO $_4$. Leicht lösliche Nadeln (67).

β-Anhydrobenzdiamidoxyrol, C₆H₂(CH₂)₂N₂HCC₆H₅, entsteht wie die vorhergehende Anhydrobase aus β-Benzxylidid (Schmp. 140°). — Zarte, in Alkohol leicht lösliche Nadeln Schmp. 214—215°. — Salzsaures Salz, C₁₅H₁₆N₂, HCl + 3H₂O(?). Zarte Nadeln (67°)

Anhydrobenzdiamidonaphtalin, $C_{10}H_6N_2HC\cdot C_6H_8$. β -Mononitrobenznaphtylamid (Schmp. 174,5°) aus Benznaphtylamid (Schmp. 156°) wird mit Zinn und Salzsäure reductionen. Schmp. 210°. — Salzsaures Salz, $C_{17}H_{19}N_2$. Schwer löslich in Alkohol und Wasser. $C_{17}H_{19}N_2 \cdot H_2SO_4$ (68).

Anhydrobenzdiamidodiphenyl, $C_6H_5\cdot C_6H_3\cdot N_2HCC_6H_5$. Metanitrobenzparamidodiphenyl (Schmp. 143°) wird mit Zinn und Eisessig reducirt. Schmp. 197—198°. — $C_{19}H_{14}N_2\cdot HCl - (C_{19}H_{14}N_3)_3\cdot H_3SO_4 - C_{19}H_{14}N_3\cdot HNO_3 - (C_{19}H_{14}N_2\cdot HCl)_2PtCl_4$ (69'.

Amidine. 537

Anhydrobenzoylamidoäthylenorthoamidophenyläther, $C_3H_4 < OC_6H_4N > CC_6H_5$. Beim Behandeln von Orthonitrophenolnatrium mit Aethylenbromid entsteht der Körper $C_2H_4 < OC_6H_4NO_2$, welcher durch alkoholisches Ammoniak in die Verbindung $C_3H_4 < OC_6H_4NO_2$ übergeführt wird. Das Benzoylderivat $C_2H_4 < OC_6H_5$ der letzteren geht bei der Reduction mit Zinn und Salzsäure in die oben genannte Anhydroverbindung über. — Schwach violett gefärbte, glänzende Schuppen. Schmp. 149—151°. Krystallisirt gut aus heissem Benzol und ist in Alkohol und Aether sehr leicht, in Wasser wenig löslich. Starke Base. Die Lösung des schwefelsauren Salzes wird durch Eisenchlorid oder chroms. Kali kirschroth gefärbt (84).

Anhydroparatoluyldiamidobenzol, C₆H₄N₂HCC₆H₄·CH₃. Orthophenylendiamin (Schmp. 102°) wird mit p-Toluylchlorid behandelt oder besser Toluylorthonitranilid mit Zinn und Salzsäure reducirt. — Aus Alkohol krystallisirte farblose Prismen vom Schmp. 268°. —

Salzsaures Salz, $C_{14}H_{12}N_2\cdot HCl$. In Salzsäure kaum lösliche Nadeln. — Platinsalz, $(C_{14}H_{12}N_2\cdot HCl)_2PtCl_4$. Unlöslicher Niederschlag. — $(C_{14}H_{12}N_2)_2H_2SO_4$ — $C_{14}H_{13}N_3\cdot HNO_3$ (70). — Wird die Base exydirt, indem man sie in Eisessig auflöst, die Lösung in eine solche von 1 Th. Kaliumbichromat in der zur Abscheidung der Chromsäure nöthigen und mit 3 Vol. Wasser verdünnten käuflichen, starken Schwefelsäure giesst und bis zur Grünfärbung kocht, so entsteht, indem die CH_3 -Gruppe in COOH übergeführt wird.

Anhydrobenzamidotoluylsäure, C₆H₄·N₂HCC₆H₄COOH. Krystallisirt aus heissem Wasser in krystallwasserhaltigen, zarten Nadeln vom Schmp. 300°.

Salze der Säure, $(C_{14}H_9N_3O_3)_2Ba$, $6H_9O$. Schwer lösliche Nadeln. Verliert sein Wasser vollständig bei 170^0 . — $(C_{14}H_9N_3O_3)_3Ca$, $5H_3O$. In Wasser leicht lösliche Nadeln. Verliert sein Wasser bei 170^0 . — $C_{14}H_9N_3O_3K$, $7H_3O$ — $(C_{14}H_9N_3O_3)Ag$. —

Aethylester, C₁₄H₉N₂O₂C₂H₅. Schmp. 242—243°. — Wird das Silbersalz in einem einseitig geschlossenen Rohr erhitzt, so destillirt ein Keton, das

Anhydrotoluylketamin, $(C_6H_4N_2HCC_6H_4)_2CO$. Das letztere krystallisirt aus Alkohol in Nadeln, schmilzt bei 277° und giebt mit Säuren leicht lösliche Salze. — Salzsaures Salz, $C_{27}H_{18}N_4O$, 2HCl, 2H₂O. Nadeln. — Platinsalz, $C_{27}H_{18}N_4O \cdot 2HCl \cdot PlCl_4$. Unlöslicher Niederschlag (71).

Anhydrotoluyldiamidotoluol, $C_6H_4(CH_2)N_2HCC_6H_4CH_3$. Aus Toluylnitrotoluid (Schmp. $165-166^9$), $C_6H_4(CH_3)(NO_2)NH(COC_6H_4CH_3)(1\cdot3\cdot4)(1\cdot4)$ (72).

Anhydrotoluyldiamidoxylol, $C_6H_2(CH_3)_2N_2HCC_6H_4CH_3$. Paratoluylxylidid, $C_6H_3(CH_1)_2NH(COC_6H_4CH_3)$, (Schmp. 139°) wird nitrirt und das bei 187° schmelzende Mononitroderivat reducirt. Schmp. 217° (73).

Anhydrosalicyldiamidobenzol, $C_6H_4N_2HCC_6H_4OH$, Salicylorthonitranilid, $C_6H_4(NO_2)NH(COC_6H_4OH)$, aus 5 Grm. Salicylsäure, 5 Grm. O-Nitranilin und 2 Grm. Phosphorchlorür bereitet, wird mit 3 Mol. fein gekörntem Zinn und starker Salzsäure bei gelinder Wärme reducirt. — Krystallisirt aus Benzol in bei 222,5° schmelzenden Blättchen. In Aether, Alkohol leicht, in Benzol schwer löslich.

Salzsaures Salz, C₁₃H₁₀N₂O, HCl, H₂O. In Wasser und Alkohol leicht, in starker Salzsaure schwer löslich. — Schwefelsaures Salz, (C₁₃H₁₀N₂O)₂H₂SO₄, 4H₂O, Nadeln, in Wasser schwer, leichter in Alkohol löslich (74).

Anhydroxanilid, $C_6H_4 \stackrel{N}{\sim} N = C - C \stackrel{N}{\sim} N + C_6H_4$. Man reducirt Oxorthonitranilid, $C_2O_2(NHC_6H_4NO_2)_2$, mit Eisessig und fein gekörntem Zinn in

der Hitze. — Unzersetzt flüchtig, schmilzt über 300°. Gelbe, in Eisessig leicht, in Alkohol, Aether und Benzol schwer lösliche Nadeln.

Salzsaures Salz, C₁₄H₁₀N₄·2HCl, 2H₂O, Nadeln. Wird durch Wasser unter Salzsäureabgabe zersetzt. — Schwefelsaures Salz, C₁₄H₁₀N₄, H₂SO₄+2H₂O. Platte Nadeln (75). Anhydroxtoluidid (Anhydroxyloldiamidotoluol) (76).

Amine und Amide.*) I. Amine. Unter dieser Bezeichnung fasst man eine Klasse von organischen Basen zusammen, welche als Ammoniak betrachtet werden können, dessen Wasserstoff durch ein- oder mehrwerthige Kohlenwasserstoffradikale ersetzt ist.

Die durch Substitution von einwerthigen Radicalen entstehenden Basen werden Monamine genannt und zerfallen, je nachdem in dem Ammoniak eins zwei oder drei Atome Wasserstoff ersetzt sind, in primäre, secundäre und tertiäre Amine, welche auch mit den Namen Amid-, Imid- und Nitrilbasen bezeichnet werden. Z. B.

 NH_3^4 Ammoniak. NH_3CH_3 $NH_2C_6H_5$ Phenylamin primär, Amidbase. $NH(CH_3)_2$ $NH(C_6H_5)_2$ Diphenylamin secundär, Imidbase. $N(CH_3)_3$ $N(C_6H_5)_3$ Triphenylamin tertiär, Nitrilbase.

Die tertiären Amine der Fettsäurereihe verbinden sich mit den Halogenäthern eines einatomigen Alkohols zu Salzen von substituirten Ammoniumbasen, welche durch Austausch von Halogen gegen Hydroxyl in die entsprechenden Ammoniumoxydhydrate übergeführt werden.

 NH_4J $N(CH_3)_4J$ Jodammonium Tetramethylammoniumjodür. NH_4OH $N(CH_3)_4OH$ Ammoniumoxydhydrat Tetramethylammoniumoxydhydrat.

Die tertiären Amine der aromatischen Reihe, z. B. Triphenylamin, sind nicht im Stande Ammoniumbasen zu bilden. Sind jedoch in dem aromatischen Monamin die beiden Wasserstoffatome des Amids durch Radicale der Fettsaurreihe ersetzt, so erfolgt auch hier die Bildung eines Ammoniumsalzes.

$$N_{(CH_3)_2}^{C_6H_5}$$
 giebt $N_{(CH_3)_2CH_3J}^{C_6H_5}$
Dimethylanilin Trimethylphenylammoniumjodür.

Allgemeine Darstellungsmethoden der Monamine.

1. Reduction von Nitrokörpern. Sowohl Amine der fetten als auch der aromatischen Reihe sind auf diesem Wege darstellbar.

$$\begin{array}{lll} C_2H_5NO_2 & + \ 6H & = & C_2H_5NH_2 & + \ 2H_9O \\ \text{Nitrolethan} & \text{Aethylamin.} \\ C_6H_5NO_9 & + \ 6H & C_6H_5NH_2 & + \ 2H_9O \\ \text{Nitrobensol} & \text{Anilin.} \\ C_{10}H_7NO_2 & + \ 6H & C_{10}H_7NH_2 & + \ 2H_9O \\ \text{Nitronaphtalin} & \text{Naphtylamin.} \end{array}$$

^{*) 1)} PELOUZE u. CAHOURS, Jahresber. 1863, pag. 529. 2) FRIDAU, Ann. 83, pag. 35.

³⁾ LIEBREICH, Ber. 2, pag. 12. BAYER, Ann. 140, pag. 311. 4) HOPMANN, Ber. 12, pag. 992

⁵⁾ WURTZ, Ann. Suppl. 7, pag. 89. 6. HOFMANN, Ber. 15, pag. 773.

2. Reduction von Nitrilen mittelst Zink und Schwefelsäure.

$$\begin{array}{lll} HCN & + \ 4H = & CH_3NH_2 \\ Cyanwasserstoff & Methylamin. \\ CH_3CN & + \ 4H = & C_2H_5NH_2 \\ Acetonitril & Aethylamin. \\ C_6H_5CN & + \ 4H & C_6H_5CH_2NH_2 \\ Benzonitril & Benzylamin. \end{array}$$

3. Kochen von Cyansäure resp. Cyansäureäthern mit Alkalien.

4. Einwirkung von Ammoniak auf die Aether unorganischer Säuren (Salpetersäure, Schwefelsäure) vorzüglich auf die Halogenäther. In letzterem Falle werden ausser Salzen des Ammoniaks die Salze von primären, secundären und tertiären Aminen, so wie von substituirten Ammoniumbasen erzeugt.

$$\begin{array}{l} 1(CH_3J+NH_3) = CH_3NH_2 \cdot JH, \\ 2(CH_3J+NH_3) = (CH_3)_2NH \cdot JH + NH_4 J. \\ 3(CH_3J+NH_3) = (CH_3)_2N \cdot JH + 2NH_4J. \\ 4(CH_3J+NH_3) = (CH_3)_4NJ + 3NH_4J. \end{array}$$

Das Mengenverhältniss der entstehenden Basen scheint von der Natur des Alkoholradicals abhängig zu sein. Es entsteht z. B. bei Anwendung von Jodmethyl hauptsächlich die Ammoniumbase, während bei Jodäthyl die Amidbasen vorherrschen. Die Jodüre von Isoalkoholen liefern mit Ammoniak nur Amid-, keine Ammoniumbasen; diejenigen der secundären Alkohole, geben nur schwierig Nitrilbasen, während die Jodüre tertiärer Alkohole unter Bildung von Kohlenwasserstoffen C_nH_{2n} zerfallen. Auf die Halogenverbindungen aromatischer Kohlenwasserstoffe z. B. C_6H_5Cl , $C_6H_4ClCH_3$ u. s. w. ist Ammoniak ohne Einwirkung. Enthalten jedoch diese Kohlenwasserstoffe ausser einem Halogen die Nitrogruppe NO_2 , so kann unter bestimmten Verhältnissen das Halogen gegen Amid ausgetauscht werden. z. B.

$$\begin{array}{ll} C_6H_4 \overset{\text{NO}_2}{\text{Cl}} & + \text{NH}_3 = C_6H_4 \overset{\text{NO}_2}{\text{NH}_2} + \text{HCl} \\ \text{Chlornitrobenzol} & \text{Nitranilin.} \\ C_6H_2 \overset{\text{(NO}_2)_3}{\text{Cl}} & + \text{NH}_3 = C_6H_2 \overset{\text{(NO}_2)_3}{\text{NH}_2} + \text{HCl} \\ \text{Trinitrochlorbenzol} & \text{Trinitranilin.} \end{array}$$

Eigenschaften der Monamine. Die Anfangsglieder der Fettsäurereihe sind dem Ammoniak ähnlich riechende, bei gewöhnlicher Temperatur gasförmige Körper, welche sich leicht in Wasser lösen. Die kohlenstoffreicheren Amine sind meist flüssig, selten fest und weniger leicht löslich in Wasser. Die aromatischen Amine sind theils flüssige, theils krystallinische Substanzen, schwer löslich in Wasser. Die Amine sind einsäurige Basen; sie werden aus ihren Salzen durch Alkalien abgeschieden. Die tertiären aromatischen Amine besitzen keinen basischen Charakter.

Die substituirten Ammoniumoxydhydrate verhalten sich wie die Alkalien; sie absorbiren Kohlensäure, fällen Metalloxyde etc. Ihre Salze werden nicht durch Alkalien, jedoch durch feuchtes Silberoxyd zerlegt.

Die Amine sind fast sämmtlich flüchtig mit Wasserdämpfen und unzersetzt destillirbar. Die Oxydhydrate sind mit Wasserdämpfen nicht flüchtig sondern zerfallen bei der trocknen Destillation. Ihre Haloidsalze verhalten sich ebenso, während die Salze der secundären und tertiären Amine erst bei hoher Tempe-

ratur zersetzbar sind. Die hierbei auftretenden Produkte sind verschieden nach der Natur der in den Basen enthaltenden Radicale.

Die Jodverbindungen der Ammoniumbasen vermögen sich direkt mit Jod zu Polyjodiden zu vereinigen.

Isomerien. Isomere Amine entstehen durch Eintritt einer gleichen Anzahl isomerer Radicale in das Ammoniak oder durch Substitution einer ungleichen Anzahl von Wasserstoffatomen desselben durch Radicale verschiedener Zusammensetzung. z. B.

Substitutionsprodukte der Amine. Dieselben werden durch Eintit einatomiger Elemente oder Radicale an Stelle des Wasserstoffs im Radical erhalten. z. B.

$$\begin{array}{cccc} C_2H_4Br & C_2H_4(OH) \\ H_2N & H_2\\ Bromäthylamin & Oxäthylamin. \\ C_6H_4Br & C_6H_4NO_2N & C_6H_4(OH) \\ H_2N & H_2 & H_2\\ Bromanilin & Nitranilin & Oxyanilin. \end{array}$$

Die Substitutionsprodukte der fetten Amine sind nur wenig, diejenigen der aromatischen meist sehr ausführlich untersucht. Die sehr verschiedenartigen Darstellungsmethoden sind bei den einzelnen Aminen beschrieben.

Erkennung der Amine. Primäre Amine vereinigen sich mit drei, secundäre mit zwei Molekülen, tertiäre mit einem Molekül Jodmethyl.

Durch Erwärmen mit alkoholischem Kali und Chloroform werden primare Amine in Isonitrile übergeführt, welche an ihrem Geruch leicht erkenntlich sind

$$CH_3NH_3 + CHCl_3 + 3KOH = CH_3NC + 3KCl + 3H_2O.$$

Methylamin Chloroform Kali Methylisonitril.

Wird ein primäres Monomin mit der gleichen Menge Alkohol und Schweiekohlenstoff so lange erhitzt, bis ein Theil des ersteren verdunstet ist, und das dabei entstandene carbaminsaure Salz mit wässerigem Quecksilberchlorid oder besser mit Eisenchlorid erwärmt, so tritt der charakteristische Geruch eines Seni öles auf

$$2(CS_S^{NH_1CH_3)})Hg = 2CSNCH_3 + HgS + H_2S$$
Methylsulfocarbaminsaures Methylsenföl.

Quecksilber

Salpetrige Säure führt primäre Amine der Fettsäurereihe in die correspondirenden Alkohole, diejenigen der aromatischen je nach den Bedingungen der Versuchs, in Diazokörper oder Phenole über. In den secundären Aminen beider

Reihen bewirkt die Säure eine Substitution des Amidwasserstoffes durch Nitrosyl (NO)', während in den tertiären aromatischen Aminen der Wasserstoff des aromatischen Radicals durch dieselbe Gruppe ersetzt wird (Bildung von Nitrosokörpern.)

$$\begin{array}{c} CH_3 \\ H_2 \\ N + NOOH = CH_3OH + 2N + H_2O \\ Methylamin & Methylalkohol. \\ \hline \\ C_6H_5 \\ N \cdot NO_3H + NOOH = C_6H_5N_2NO_3 + 2H_2O \\ Salpetersaures & Salpetersaures \\ Anilin & Diazobenzol. \\ \hline \\ CH_3 \\ CH_3N + NOOH = CH_3N + H_2O \\ H & NO \\ \hline \\ Dimethylanilin & Nitrosodimethylamin. \\ \hline \\ C_6H_5 \\ CH_3N + NOOH = CGH_4NO \\ CH_3N + NOOH = CH_3N + H_2O \\ CH_3N + NOOH = CH_3N + H_2O \\ CH_3 \\ \hline \\ Dimethylanilin & Nitrosodimethylanilin. \\ \hline \end{array}$$

Diamine und Triamine. Ist der in das Ammoniak eintretende Atomcomplex zwei- oder dreiwerthig, so ersetzt er je 2 oder 3 Atome Wasserstoff in 2, resp. 3 Molekülen Ammoniak, d. h. er verbindet sich mit einer seiner Werthigkeit entsprechenden Anzahl von Amiden (NH₂)'. Die so entstehenden primären Basen werden Diamine und Triamine oder Di- und Triamidoverbindungen genannt.

$$\begin{array}{c} C_{3}H_{4} \\ H_{2}N_{3} = C_{3}H_{4}NH_{2} \\ H_{2} \\ Aethylendiamin \\ Diamidomethylen \\ \\ C_{6}H_{3} \\ H_{2}N_{3} = C_{4}H_{4}NH_{2} \\ H_{2} \\ Phenylendiamin \\ Diamidobenzol. \\ \\ C_{6}H_{3} \\ H_{3}N_{3} = C_{6}H_{3}NH_{2} \\ H_{3}NH_{2} \\ \\ Triamidobenzol \\ \end{array}$$

Der Amidwasserstoff kann auch in diesen Aminen durch ein- und zweiwerthige Radicale unter Bildung von sekundären und tertiären Basen ersetzt werden, welche letzteren durch Aufnahme von 1 oder 2 Mol. eines Alkyljodürs in Ammoniumverbindungen übergehen.

$$\begin{array}{cccc} C_{2}H_{4}NH_{2} & C_{2}H_{4}NHC_{2}H_{4} & C_{2}H_{4}NC_{2}H_{4} \\ \text{Aethylendiamin} & \text{Diathylendiamin} & \text{Triathylendiamin.} \\ C_{2}H_{4}N(C_{2}H_{5})_{2} & C_{2}H_{4}N(C_{2}H_{5})_{2} \cdot JC_{2}H_{5} \\ \text{Tetrathyldiathylendiamin} & \text{Hexathyldiathylendiammoniumjodur.} \end{array}$$

$$\begin{array}{cccc} C_6H_{4NH_2}^{N(CH_3)_2} & C_6H_{4N(CH_3)_2}^{N(CH_3)_2} & C_6H_{4N(CH_3)_2}^{N(CH_3)_2} \cdot JCH_3 \\ \hline \text{Dimethylphenylendiamin} & \text{Tetramethylphenylendiamin} & \text{Pentamethylphenylendiammoniumjodür.} \end{array}$$

Die Diamine der Fettreihe haben ausserdem, analog den Glycolen die Eigenschaft, sogen. Polyamine zu bilden, indem 2 oder mehrere Moleküle des Diamins sich unter Verlust von Ammoniak vereinigen z. B.

Die Darstellungsmethoden der Di- und Triamine entsprechen im Allgemeinen

denen der Monamine. Die Salze von Diaminen der Fettsäurereihe (Triamidoverbindungen dieser Reihe sind bis jetzt nicht bekannt) entstehen durch Einwirkung von Dihalogenderivaten zweiwerthiger Radicale z. B. von Aethylenbromid auf Ammoniak. Es werden bei diesem Process nicht nur primäre, sondern auch secundäre und tertiäre Basen, sowie die eben erwähnten Polyamine erhalten, z. B.

$$C_{2}H_{4}Br_{2} + 2NH_{3} = C_{2}H_{4}N_{2}H_{4} \cdot 2HBr.$$

 $2C_{2}H_{4}Br_{2} + 4NH_{3} = (C_{2}H_{4})_{2}N_{2}H_{3} \cdot 2HBr + 2NH_{4}Br.$
 $3C_{2}H_{4}Br_{2} + 6NH_{3} = (C_{2}H_{4})_{3}N_{2} \cdot 2HBr + 4NH_{4}Br.$
 $2C_{2}H_{4}Br_{3} + 3NH_{3} = (C_{2}H_{4})_{3}N_{3}H_{5} \cdot 3HBr + HBr.$
 $3C_{2}H_{4}Br_{2} + 4NH_{3} = (C_{2}H_{4})_{3}N_{4}H_{6} \cdot 4HBr + 2HBr.$

Die aromatischen Di- und Triamine werden durch Reduction von aromatischen Nitromonaminen oder von Di- und Trinitroderivaten aromatischer Kohlenwasserstoffe darstellt.

$$C_6H_4NH_2^{NO_2} + 6H = C_6H_4NH_2^9 + 2H_2O.$$
o. p. m. Nitranilin
o. p. m. Phenylendiamin.
 $C_6H_4NO_2^3 + 12H = C_6H_4NH_2^9 + 4H_2O.$
o. p. m. Dinitrobenzol
o. p. m. Phenylendiamin.
 $C_6H_3(NO_2)_2 + 12H = C_6H_4NH_2^9 + 4H_2O.$
 NH_2
Dinitranilin
 NH_2
 NH_3
 NH_3
Triamidobenzol.

Die Diamine sind zweisäurige, die Triamine zwei- oder dreisäurige Basen. In ihren Eigenschaften und Umwandlungen gleichen sie im Allgemeinen der Monaminen. In Bezug auf gewisse, besonders den aromatischen Diaminen eigenthümliche Reactionen (Einwirkung von salpetriger Säure, von Anhydriden (organischer Säuren etc.) sei auf die Einzelbeschreibung dieser Körper verwiesen.

II. Amide sind Säurederivate, welche durch Eintritt von Amid (NH₂) and Stelle des im Carboxyl enthaltenen Hydroxyls entstanden sind, oder wenn man dieselben vom Ammoniak ableitet, Ammoniak, in welchem der Wasserstoff durch Saureradicale substituirt ist. Den einbasischen Säuren entsprechen Monamide, welche, analog den Aminen, je nachdem 1, 2 oder 3 Atome Wasserstoff ammoniak substituirt sind, primäre, secundäre und tertiäre Amide bilden.

	CH ₃ CO(OH)' Essigsäure.	
CH,CO	CH,CO	CH,CO CH,CON
HN	CH, CON	CH,CON
H	H	CH, CO
Acetamid	Diacetamid	Triacetamid
(primär)	(secundăr)	(terti ž r).

Die Wasserstoffatome der primären Amide können nicht nur durch dasselbe Säureradical, sondern auch durch andere substituirt werden. Ausserdem lassen sich auch Kohlenwasserstoffradicale einführen, sodass eine grosse Anzahl isomere Verbindungen möglich ist.

Allgemeine Darstellungsmethoden.

Die wichtigsten Bildungsweisen der Monamide sind folgende: 1. Destillation von Ammoniumsalzen.

2. Einwirkung von kohlensaurem Ammoniak auf Säurechloride, von Ammomoniak auf letztere, auf Säureäther und Anhydride. Die Entstehung aus Chloriden erfolgt schon in der Kälte, diejenige aus Aethern und Anhydriden, theils in der Kälte, öfter jedoch erst beim Erwärmen.

3. Einwirkung von Alkalien, Schwefelalkalien oder Säuren auf Nitrile.

$$C_6H_5CN + H_2O = C_6H_5CONH_2$$

Benzamid.

Durch Behandlung des Nitriles mit Schwefelwasserstoff entstehen sogen. Thioamide, d. h. Amide, in welchen der Sauerstoff durch Schwefel substituirt ist z. B.

$$C_6H_5CN + H_9S = C_6H_5CSNH_9$$

Benzonitril Thiobenzamid.

4. Wenn statt des Ammoniaks primäre Monamine auf die Chloride, Aether und Anhydride, secundäre auf die Chloride von Säuren einwirken, so entstehen 1 resp. 2 Alkoholradicale enthaltende Amide z. B.

$$\begin{array}{cccc} C_6H_5\cdot COCl + C_6H_5NH_9 &= C_6H_5CO \\ C_6H_5N + HCl \\ H \end{array}$$
 Benzoesäurechlorid Anilin Phenylbenzamid.
$$\begin{array}{cccc} C_6H_5COCl + (C_6H_5)_9NH &= C_6H_5CO \\ (C_6H_5)_9 & + HCl \\ \end{array}$$
 Benzoesäurechlorid Diphenilamin Diphenylbenzamid.

5. Die eigentlichen secundären Säureamide werden durch Behandlung von Saurechloriden mit primären Amiden, durch Erhitzen der letzteren mit Salzsäure und durch Einwirkung von Säurehydraten auf Nitrile dargestellt.

Die tertiären Amide lassen sich nicht durch direkte Einführung des Säureradicals aus secundären erhalten. Sie werden durch Erhitzen von Nitrilen mitSäureanhydriden dargestellt.

Eigenschaften der Amide. Dieselben sind grösstentheils feste, meist ohne Zersetzung flüchtige Körper, in der Regel löslich in Alkohol und Aether,

nur theilweise löslich in Wasser. Die primären Amide besitzen den Charakter von schwachen Basen und Säuren; sie vereinigen sich mit beiden zu unbeständigen Salzen z. B.

CH₃·CONH₂·HCl CH₂CONHAg Acetamidsilber.

Bei den secundären Amiden herrschen die sauren Eigenschaften vor; die tertiären sind indifferente Körper.

Beim Kochen mit Wasser oder mit Alkalien gehen sämmtliche Amide in das Ammoniumsalz der Säure über:

$$CH_3CONH_2 + H_2O = CH_3COONH_4.$$

Durch Behandlung mit Wasser entziehenden Mitteln wie Phosphorsäureanhydrid, verlieren die primären Amide Wasser und bilden Nitrile.

$$CH_3CONH_2 - H_2O = CH_3CN.$$

Durch Phosphorpentachlorid wird in den Amiden der Sauerstoff durch Chlor ersetzt; die dabei entstehenden Produkte z. B. CH, CCl, NH, gehen unter Verlust von 2 Mol. Salzsäure leicht in Nitrile über.

Durch salpetrige Säure werden die Amide in Säuren übergeführt.

$$CH_3CONH_2 + NOOH = CH_3COOH = 2N + H_2O.$$

Diamide und Polyamide. Wird in den 2 basischen Säuren ein Hydroxy. durch Amid ersetzt, so entsteht eine Aminsäure, durch Substitution beider resultirt ein Diamid.

> C₂H₄ COOH Bernsteinsäure.

Die Diamide einer grossen Anzahl von Säuren können unter Verlust von Ammoniak in sogen. Imide übergehen, welche in demselben Verhältniss zu den Diamiden stehen wie die Anhydride zu den Säuren.

Die Aminsäuren werden durch Erhitzen der sauren Ammoniumsalze, durch Kochen von Anhydriden resp. Diamiden mit wässrigem Ammoniak, und durc Behandlung der Imide mit der aequivalenten Menge einer Säure oder Base (Kiin Baryt) dargestellt.

$$C_2H_4 \stackrel{\text{COONH}}{\text{COOH}}^4 = C_2H_4 \stackrel{\text{CONH}}{\text{COOH}}^9 + H_2O$$

Bernsteinsaures Ammoniak

Succinaminsaure.

$$C_{9}H_{4}CO > O + NH_{3} = C_{9}H_{4}COOH^{3}$$

Bernsteinsäureanhydrid

$$C_2H_4 \stackrel{CO}{CO}NH + H_2O = C_2H_4 \stackrel{CONH_2}{COOH^2}$$
.
Succinamid Succinaminsture.

Die Aminsäuren sind einbasisch; sie bilden Salze und Aether. Letzere werden durch Einwirkung von 1 Aeq. Ammoniak in alkoholischer Lösung auf neutrale Säureäther gewonnen z. B.

$$\begin{array}{c} {\rm COOC_2H_5} \\ {\rm COOC_2H_5} \\ {\rm Oxalläther} \end{array} + {\rm NH_3} = \begin{array}{c} {\rm CONH_2} \\ {\rm COOC_2H_5} \\ {\rm Oxamins \"{s}ure \"{s}ther.} \end{array}$$

Die Diamide werden, analog den Monamiden, aus den Chloriden, neutralen Aethern und Ammoniumsalzen zweibasischer Säuren dargestellt. Sie zeigen ein den Monamiden durchaus ähnliches Verhalten.

$$C_2H_4COCl + 2NH_3 = C_2H_4CONH_2 + 2HCl.$$

Remateins Succionarid

Die Imide gewinnt man hauptsächlich durch Destillation der Diamide und durch Einwirkung von alkoholischem Ammoniak auf Anhydride.

$$C_{2}H_{4CONH_{2}}^{CONH_{2}} = C_{2}H_{4CO}^{CO}NH + NH_{3}$$

$$C_{2}H_{4CO}^{CO} + NH_{3} = C_{2}H_{4CO}^{CO}NH + H_{2}O.$$

Der Imidwasserstoff ist leicht durch Metalle z. B. Quecksilber ersetzbar.

In sämmtlichen Amidderivaten kann der Wasserstoff durch Kohlenwasserstoffradicale substituirt werden, so dass auch hier primäre, secundäre und tertiäre Amide zu unterscheiden sind.

Triamide und Polyamide sind sehr wenig untersucht. Die Anzahl der aus drei- und mehrbasischen Säuren entstehenden Amide und Aminsäuren entspricht den vorhandenen Carboxylen. Aus den dreibasischen Säuren kann eine Monaminsäure, eine Diaminsäure und ein Triamid entstehen. Die Polyamide haben ebenfalls die Eigenschaft, in Imide überzugehen. Das neutrale Ammoniaksalz der sechs-basischen Mellithsäure zerfällt z. B. bei der Destillation, in eine Triimidverbindung, das sogen. Paramid und eine Diimidodicarbonsäure, die Euchronsäure.

$$\begin{array}{ccc} C_6 (COOH)_6 & C_6 \begin{pmatrix} CO\\CO\\NH \end{pmatrix}_3 & C_6 \begin{pmatrix} CO\\CO\\NH \end{pmatrix}_{2} CO_{2}^{9}H \\ & Euchronsäure. \end{array}$$

Nachtrag zu Aminen. Neuerdings ist von A. W. Hofmann noch eine sehr allgemeine Bildungsweise der Monamine aus den Amiden durch Einwirkung von Brom in alkalischer Lösung gefunden worden (6). Es entsteht zunächst das gebromte Amid, aus dem unter Kohlensäureabspaltung das Amin gebildet wird, z. B.

$$CH_3CONH_2 + Br_2 = CH_3CONHBr + HBr$$
Acetamid
$$CH_3CONHBr + 3KHO = KBr + K_2CO_3 + CH_3NH_2 + H_2O$$
Methylamin.

Anhang zu Aminen. Amine der Reihe C_nH_{2n+1} mit mehr als 8 Atomen C, Amine der Reihe C_nH_{2n-1} .

Nonylamin, C₉H₁₉N, entsteht aus Nonylchlorid und Ammoniak (1) und durch Behandlung des Amids der Caprinsäure mit Brom und Kali (6). Es ist eine bei 190—1920 siedende Flüssigkeit.

Tricetylamin (2), (C₁₈H₂₃)₂N, aus Jodcetyl und Ammoniak, krystallisirt in Nadeln. Schmp. 39°. Das Chlorhydrat bildet glänzende Nadeln.

Sepdecylamin, C₁₇H₃₅NH₂ (6). Durch Schmelzen des Sepdecylstearilharnstoffs mit Kali oder Erhitzen mit conc. Salzsäure auf 200°. Es ist eine fettartige Masse, die in Wasserganz unlöslich und mit Wasserdampf nicht flüchtig ist. Sie ist in Alkohol löslich und giebt ein krystallinisches Platindoppelsalz.

Isocrotylamin (4) (s. pag. 434).

Valerylamin (5), C₅H₁₁N, wird aus Amylenglycolchlorhydrat und Ammoniak dargestellt und bildet ein orangefarbenes Platindoppelsalz. Die Trimethylverbindung wird durch Einwirkung von Trimethylamin auf Amylenbromid erhalten.

A. WEDDIGE.

Amylen*) und Derivate. Es sind 5 isomere Amylene bekannt, von denen

LADEKBURG, Chemie. L.

^{9) 1)} Wurtz, Compt. rend. 54, pag. 387; 56, pag. 354; 66, pag. 1179. 2) ZEIDLER, Ann. 186, pag. 251. 3) Wischnegradsky, Ann. 190, pag. 328. 4) Wagner u. Saytzeff, Ann. 175,

zwei die normale Structur besitzen, zwei in die Reihe der Isoderivate gehören, während dem sünsten eine eigenthümlich unsymmetrische Constitution zukommt.

Normales Amylen, Propyläthylen, Aethylallyl CH₃·CH₂·CH₂·CH₂·CH₁. Dieser Kohlenwasserstoff wurde zuerst dargestellt von Wurtz (1) durch Einwirkung von Zinkäthyl auf Allyljodür.

Die Verbindung liess sich durch fractionirte Destillation von dem gleichzeitig gebildeten Amylwasserstoff nicht vollständig trennen und war der Siedpunkt (32 bis 39°) daher nicht genau zu bestimmen. Verbindet sich energisch mit Brom zu einem Bromid C₅H₁₀Br₂ (s. u.), mit Jodwasserstoff zu secundärem Jodir (1).

Die Entstehung von Methylpropylcarbinol aus dem in Schwefelsäure schwer löslichen Anthel des käuflichen Amylens macht es wahrscheinlich, dass in diesem Kohlenwasserstoff das normak Amylen oder das isomere symmetrische Methyläthylen enthalten ist (3).

Symmetrisches Methyläthylen normaler Structur, CH₃CH:CH: CH₃·CH₈ wurde zuerst erhalten von Wagner und Saytzeff durch Zerlegung des Jodürs des Diäthylcarbinols mit alkoholischem Kali (4). Identisch mit diesem ist wahrscheinlich das bei der Zerlegung der Bromhydroäthylcrotonsäure durch kohlensaures Natron und Wasser entstehende Amylen (6).

Flüssigkeit vom Siedep. 36° bei 740.8° (4). Mit Brom vereinigt es sich zu einem bei 178° unter partieller Zersetzung siedenden Bromür (5); das aus letzterem dargestellte Amylenglycol (s. d.) lieferte bei der Oxydation a-Oxybuttersäure. Mit Jodwasserstoff vereinigt sich der Kohlenwasserstoff zu Methylpropylcarbinoljodur. Damit ist zugleich die Möglichkeit gegeben, Diäthylcarbinol in Methylpropylcarbinol überzuführen (5). Im Einklang hiermit steht die Thatsache, dass aus jenem Jodür unter Anwendung von Cyankalium nicht Diäthylessigsäure, sondern eine neue isomere Capronsäure, Methylpropylessigsäure (Siedep. 193°) erhalten wurde 7°.

Isopropyläthylen, $(CH_3)_2CH\cdot CH: CH_2$. Dieser Kohlenwasserstoff findet sich nicht, wie man erwarten sollte im käuflichen, durch Einwirkung von Chlorzink auf Gährungsamylalkohol bereiteten Amylen in bemerkenswerther Menge vor, da bei dieser Reaction eine Umlagerung zu Trimethyläthylen (s. d.) stattfindet. Dagegen entsteht derselbe durch Einwirkung von alkoholischem Kali auf das Jodür des Isoamylalkohols (8, 9, 3); daneben bildet sich auch unsymmetrisches Methyläthylen, welches seine Entstehung wahrscheinlich dem optisch activen

pag. 373. 5) Dieselben, Ann. 179, pag. 302, 313. 6) FITTIG, Ann. 200, pag. 29. 7) SAVTUIN. Jahresber. d. Chem. 1878, pag. 374. 8) ERLENMEYER, Ann., Suppl. 5, pag. 338. 9) FLAVITZEN. Ann. 179, pag. 340. 10) Derselbe, Ann. 169, pag. 206. 11) Derselbe, Ber. 9, pag. 1600 12) ERMOLAJEW, Ann. 162, pag. 189. 13) LE BEL, Bull. soc. chim. [2] 25, pag. 545 14) H. L. Buff, Ann. 148, pag. 349. 15) WARREN u. STORER, Zeitschr. d. Ch. 1868, pag. 225. 16) THORPE u. YOUNG, Ann. 165, pag. 6. 17) LE BEL, Ber. 5, pag. 216. 18) HELBING, Ann. 172 pag. 284. 19) WINOGRADOW, Ann. 191, pag. 132. 20) BAUER, GMELIN, Suppl. II., pag. 1035 21) LINNEMANN, Ann. 143, pag. 350. 22) BAUER, Jahresber. d. Ch. 1866, pag. 530. 23) REMUL. Ann. 143, pag. 323. 24) Birnbaum, Ann. 145, pag. 73. 25) Tönnies, Ber. 12, pag. 160 26) ELTEKOW, BEILSTEIN, Org. Chem., pag. 326. 27) REBOUL, GMELIN, Suppl. II., pag. 1000. 28) BRUYLANTS, Ber. 8, pag. 406-414. 29) PINNER, Ann. 179, pag. 37; Ber. 10, pag. 1053 30) CAHOURS, Compt. rend. 31, pag. 291. 31) BAUER, GMELIN, Suppl. II., pag 1114. 32) REPORT. Ann. 135, pag. 372. 33) FLAVITZKY, Ber. 11, pag. 679. 34) Derselbe, Ber. 10, pag. 2240 35) WURTZ, Ann. chim. phys. [3] 55, pag. 458. GMELIN, Suppl. II., pag. 1052. 36) ELTEXOW. BELLSTEIN, Organ. Ch., pag. 389. 37) BAUER, GMELIN, Suppl. II., pag. 1053, 1052. 38) GITHRII. GMELIN, Suppl. II., pag. 1085. 39) V. MEYER, Ann. 171, pag. 6. 40) L. HENRY, Ber. 4, pag. 602. 41) Lippmann, Ann. Suppl. V., pag. 126. 42) BAUER, GMELIN, Suppl. II, pag. 1116. 43) Dec. ibid., pag. 1067. 44) CARIUS, ibid., pag. 1067. 45) NIEDERIST, Ann. 196, pag. 360. 46) BALARI Journ. pr. Ch. [1] 34, pag. 148.

Amylalkohol (s. d.) verdankt. Diese beiden Isomeren zeigen ein verschiedenes Verhalten, welches zu ihrer Trennung benutzt werden kann. In verdünnter Schwefelsäure (2 Vol. Schwefelsäure und 1 Vol. Wasser) löst sich in der Kälte nur das unsymmetrische Methyläthyläthylen, während Isopropyläthylen ungelöst bleibt (3). Beim Sättigen mit gasförmigem Jodwasserstoff bei 0° vereinigt sich ferner dieser nur mit dem ersteren, während Isopropyläthylen unverändert abdestillirt werden kann. Durch Wiederholung dieser Behandlung erhält man es vollkommen rein.

Flüssigkeit vom Siedep. 21,1-21,3° bei 780,2 Millim. (3).

Durch wiederholtes Sättigen mit gasförmigem Jodwasserstoff bei — 20° und Stehenlassen bei gewönlicher Temperatur erhält man ein bei 137—139° siedendes Jodür, welches sehr wahrscheinlich das Jodür des Isopropylcarbinols ist, da sein Siedepunkt zwischen dem der Jodüre des Dimethyläthylcarbinols und des Methylpropylcarbinols liegt, also dieselbe Stellung einnimmt, wie der Siedepunkt des Methylisopropylcarbinols zu oben genannten Alkoholen. Hierdurch wird es auch sehr wahrscheinlich, dass dem in Rede stehenden Amylen, die angenommene Structur zukommt. Der Nachweis würde vollständiger sein, wenn es gelänge, den Methylisopropylalkohol durch Jodwasserstoff direkt in das entsprechende Jodür überzuführen, und das letztere mit dem obigen zu identificiren. Allein bei dieser Reaction findet eine Umlagerung statt, und es entsteht das Jodür des Dimethyläthylcarbinols (19). Bei der Leichtigkeit, mit welcher Derivate des Isopropylmethylcarbinols in die des tertiären Dimethyläthylcarbinols übergehen, kann es daher nicht befremden, dass das durch Vereinigung von Isopropyläthylen mit Jodwasserstoff erzeugte Jodür, bei den Versuchen, Jod durch die Hydroxylgruppe zu ersetzen, ebenfalls den tertiären Alkohol lieferte (3).

Im Einklang mit der obigen Structur des Isopropyläthylens steht die Thatsache, dass das aus demselben dargestellte Amylenglycol (vergl. d.) bei der Oxydation mit Salpetersäure α-Oxyvaleriansäure lieferte (9).

Das Isopropyläthylen selbst lieferte bei der Oxydation mit übermangansaurem Kali in alkalischer Lösung Buttersäure, Essigsäure, Oxalsäure und reichlich Bernsteinsäure (2).

Trimethyläthylen, $(CH_3)_2C:CH\cdot CH_3$. Dasselbe bildet den Hauptbestandtheil des käuflichen Amylens, welches durch Einwirkung von Chlorzink auf Fuselöl bereitet wird (BALARD) (46).

Zur Darstellung lässt man $1\frac{1}{2}-2\frac{1}{2}$ Th. geschmolzenes Chlorzink mit 1 Th. Fuselöl mehrere Tage unter Schütteln stehen und destillirt allmählich, wobei von 70—80° an unter Schäumen bis 130—140° Amylene übergehn. Das Produkt wird entwässert und über Natrium rectificit (20, 21).

Bei dieser Reaction findet eine Umlagerung statt, indem statt des zu erwartenden Isopropyläthylens sich bei der hohen Temperatur das beständigere Trimethyläthylen bildet (9). Ausserdem enthält das käufliche Amylen noch unsymmetrisches Methyläthylen, Normalpropyläthylen und Pentan (3).

Derselbe Kohlenwasserstoff entsteht durch Einwirkung von alkoholischem Kali auf das Jodür des Dimethyläthylcarbinols (12) wie auch auf das Jodür des Methylisopropylcarbinols (9, 11).

Das Trimethyläthylen siedet bei 35-36° (12, 3) (WISCHNEGRADSKY, pag. 365). Spec. Gew. = 0.6783 bei 0° (13). Es löst sich in Schwefelsäure. Wird die Lösung mit Wasser destillirt, so entsteht Dimethyläthylcarbinol (s. d.). Mit Jodwasserstoff vereinigt sich Trimethyläthylen zu tertiärem Jodür (12), mit Brom zu einem schweren Oel (12). Das aus dem Bromid dargestellte Glycol liefert bei der Oxydation Butyllactinsäure, (CH₃)₂COH·COOH (9). In diesen Thatsachen ist der Beweis für die angenommene Structur dieses Amylens enthalten.

Unsymmetrisches Methyläthyläthylen, $C_{2}H_{5}$:C:CH₂, entsteht neben

Isopropyläthylen (s. d.) bei der Behandlung des Jodürs des Isoamylalkohols mit alkoholischem Kali (3). In Schwefelsäure löst es sich (Unterschied von Isopropyläthylen). Wird diese Lösung mit Wasser destillirt, so entsteht Dimethyläthylcarbinol. Daraus folgt, dass diesem Kohlenwasserstoff die obige Constitution zukommt. Bei der Reaction zwischen Isoamyljodür und Kali bildet derselbe sich nicht etwa durch eine Umlagerung, da nachgewiesen wurde (3), dass reines inactives Isoamyljodür (aus Isoamyläthyläther bereitet) beim Behandeln mit Kali nur reines Isopropyläthylen lieferte. Es stammt daher höchst wahrscheinlich von dem im Isoamylalkohol vorkommenden activen Amylalkohol ab (s. d.).

Identisch mit diesem Amylen ist daher wahrscheinlich auch jenes, welches aus dem Jodür des activen Amylalkohols mit alkoholischem Kali gewonnen wurde (13). Für dieses wurde der Siedep. 31—32° und das spec. Gew. 0,670 bei 0° angegeben (13).

Der Kohlenwasserstoff verbindet sich leicht schon bei 0° oder — 20° mit Jodwasserstoff zu tertiärem Amyljodür (3).

Amylene von nicht ermittelter Constitution wurden bei verschiedenen Prozessen beobachtet, so bei Einwirkung von Natrium auf gechlortes Isoamylchlorid (Siedep. des Amylens 28-30°) (14), bei der Einwirkung von Hitze und Druck auf Paraffin (16); bei der trocknen Destillation von Fischthrankalkseife (Siedep. 34,5-35,6 corr.) (15), ferner im Benzolvorlauf (18) und im flüchtigen Antheil des Produkts der trockenen Destillation des Erdpechs von Pechelbronn im Elsass (17).

Amylenchlorid, C₅H₁₀Cl₂, wahrscheinlich im Wesentlichen ein Derivat des Trimethyläthylens, wurde erhalten durch Behandeln von gewöhnlichem Amylen aus Fuselöl mit Chlor (22). Siedep. 145°; spec. Gew. 1,2219 bei 0°.

Amylenchlorid, $C_5H_{10}Cl_2$, durch Vereinigung von Valerylen mit Chlorwasststoff dargestellt (23), siedet bei 150—152°.

Weitere Isomere vergl. Pentan.

Amylenkalium platinchlorür, C₃H₁₀·Pt Cl₂·K Cl+H₂O, glänzende gelbliche Blättchen, ähnlich der analogen Aethylenverbindung (s. pag. 58), deren Lösung in Wasser sich beim Kochen unter Abscheidung von Amylen zersetzt (24).

Amylennitrosylchlorid, C₅H₁₀·NOCl, entsteht durch Vereinigung von Amylen mit Nitrosylchlorid (25). Krystallinische Verbindung, welche bei der Reduction in Amylamin übergeht

Amylenbromid aus Propyläthylen, CH₃·CH₂·CH₂·CHBr·CH₂Br, wurde durch Vereinigung von Aethylallyl und Brom dargestellt. Siedep. 175° (1)

Amylenbromid aus symmetrischem Methyläthylen (vergl. d.). CH₃·CHBr·CHBr·CH₂·CH₃. Farblose Flüssigkeit von süsslichem Geschmack, nicht ohne Zersetzung siedend bei 178° unter 758,8 Millim. Druck (5).

Amylenbromid aus Isopropyläthylen, (CH₃)₂CH·CHBr·CH₂Br, siedet unter Zersetzung bei 185–190° (9).

Amylenbromid aus Trimethyläthylen, $(CH_3)_2 \cdot CBr \cdot CHBr \cdot CH_3$, ein schweres Oel (12). Zerfällt beim Erhitzen mit dem 15-20 fachen Vol. Wasser und Bleioxyd auf 140-150° in Bleibromid und Methylisopropylketon (26).

Amylenbromid, durch Vereinigen von Valerylen mit Bromwasserstoff erhalten, siedet bei 170-175° (27).

Monochloramylen, C₅H₉Cl, Constitution unbekannt, findet sich unter den Produkten der Einwirkung von Chlor auf gewöhnliches Amylen (22). Siedep. 90—95°; spec. Gew. 0,999 bei 0°. Isomer damit ist das Additionsprodukt von Valerylen und Chlorwasserstoff (27); Siedep. ca. 100°; ferner das Derivat, welches neben Isopropylacetylen bei der Einwirkung von kaustischem Kali auf Isoamylidenchlorid entsteht (28), Siedep. 85—87°; endlich auch jene Monochloramylen, welches aus dem Chlorid des Methylpropylketons mit kaustischem Kali erhalten wurde; Siedep. 95-97°; spec. Gew. = 0,872 bei 5,1° (28).

Dichloramylen, C₅H₈Cl₂, Constitution unbekannt, wurde erhalten durch Spaltung von Hexylchloral, C₆H₉Cl₂O durch Natron (29). Vereinigt sich mit Brom zu C₃H₈Cl₂Br₂, welches bei 230—240° unter Zersetzung siedet.

Monobromamylen, C_5H_9Br , dessen Constitution noch nicht sicher ermittelt ist, entsteht aus dem Bromid des gewöhnlichen Amylens durch weingeistiges Kali (30, 31, 21). Siedep. 117—118°; spec. Gew. = 1,22 bei 19° (21).

Beim Erhitzen mit weingeistigem Kali verwandelt es sich in Valerylen (s. d.). Dieses vereinigt sich wieder mit Bromwasserstoff zu einem mit obiger Verbindung isomeren oder identischen Monobromamylen vom Siedep. 1150 (23).

Monobromamylen aus Amylidenbromid. Constitution wahrscheinlich (CH₃)₂·CH·CH:CHBr; Siedep. 110-111° (28).

Dibromamylen, C₅H₈Br₂, unbekannter Constitution, wurde erhalten aus dem rohen Bromid des Valerylens (32). Siedep. 170-175°; aus Orthopropylacetylen; Siedep. ca. 190° (28)

Ein Dibromamylen aus Isopropylacetylen hat wahrscheinlich die Constitution, (CH₃)₂·CH·CBr: CHBr; erstarrt nicht bei — 20° und siedet bei 175° unter Zersetzung (28).

Monojodamylen, C_5H_9J , wurde durch Schütteln von Valerylen mit rauchender Jodwasserstoffsäure dargestellt. Siedep. $140-142^0$ (27).

Amylenglycole. Methyläthylenglycol, CH₃·CH₂·CHOH·CHOH·CH₃, entsteht durch Behandlung des Bromids aus symmetrischem Methyläthylen (s. d.) mit Silberacetat und Zerlegung des gebildeten Essigesters mit Aetzbaryt (WAGNER und SAYTZEFF) (5).

Syrupartige geruchlose Flüssigkeit von brennendem, bitterlichem Geschmack, löslich in Wasser und Alkohol. Siedep. 187,5° bei 759,9 Millim; Spec. Gew. = 0.9945 bei 0° (5).

Beim Oxydiren mit Salpetersäure entsteht α-Oxybuttersäure und Ameisensäure neben Kohlensäure, Essigsäure und Glycolsäure (5).

Aus dem Bromid des käuflichen Amylens wurden zwei Glycole erhalten, von denen das bei 185—190° siedende wahrscheinlich mit diesem identisch ist. Mit Chromsäuremischung lieferte es Propionsäure und Essigsäure (11, 33).

Isopropyläthylenglycol, (CH₃)₂CH·CHOH·CH₂OH, entdeckt von FLAVITZKY, entsteht aus dem Bromid des Isopropyläthylens (s. d.) durch Einwirkung von Silberacetat, Zerlegung des gebildeten Esters mit Aetzbaryt oder Kalihydrat (9).

Farblose geruchlose, dicke Flüssigkeit von brennend bitterem Geschmack; löslich in Wasser, Alkohol, Aether. Siedep. 206° (corrig.) bei 743 Millim.; Spec. Gew. = 0.9987 bei 0°. Durch Oxydation mit Salpetersäure wurde α-Oxyvaleriansäure (9) erhalten, welcher etwas Aethmethoxalsäure beigemengt sein konnte (3), wenn das Isopropyläthylen, das den Ausgangspunkt der Darstellung bildete, nicht völlig vom beigemengten unsymm. Methyläthyläthylen geschieden war. Durch Wasserentziehung mit Zinkchlorid oder Phosphorsäureanhydrid liefert dieses Glycol Valeral neben Methylisopropylketon (34).

Trimethyläthylenglycol, (CH₃)₂·COH·CHOH·CH₃, wurde zuerst von Wurtz aus dem Bromid des gewöhnlichen Amylens durch Behandlung mit Silberacetat und Zerlegung des gebildeten Esters mit Kalihydrat dargestellt (35). Als Nebenprodukt scheint dabei Aethylmethyläthylenglycol zu entstehen (s. d.) (11, 33). Farbloser Syrup von bitterem gewürzhaftem Geschmack, der sich in Wasser, Weingeist, Aether löst. Siedep. 177°; Spec. Gew. = 0.987 bei 0°. Erstarrt in einem Gemenge von flüssiger Kohlensäure und Aether zu einer festen durchscheinenden Masse (35). Oxydation mit Salpetersäure liefert Oxyisobuttersäure (35), Chromsäuremischung Aceton und Essigsäure (34). Beim andauernden Erhitzen

auf 220° (36) oder durch Einwirkung von Phosphorsäureanhydrid entsteht Methylisopropylketon (34).

Diamylenglycol, $(C_5H_{10})_2O(OH)_2$, noch ungenügend untersucht (37).

Amylennitrit, Amylendinitroxyd, Salpetrigsaures Amylenglycol, C₃H₁₀ (ONO)₂, wurde erhalten durch Einwirkung von Untersalpetersäure auf Amylen, welches sich in einer Kältemischung befand (38, 39). Die sich ausscheidenden Krystalle werden mit Wasser und Weingeist gewaschen und aus siedendem Aether umkrystallisirt. Lange durchsichtige Säulen oder Tafeln, unlöslich in Wasser, löslich in Aether, Schwefelkohlenstoff, Chloroform, siedendem Weingeist. Die Verbindung zersetzt sich bei 95°, sowie beim Erwärmen mit Wasser (38). Reduction mit Zinn und Salzsäure lässt keine organische Base entstehen, sondern bewirkt Abspaltung von Ammoniak, ein Beweis für die Richtigkeit der angenommenen Constitution (39).

Amylennitrat, $C_5H_{10}(ONO_2)_2$ (40).

Essigsaures Amylen, $C_5H_{10}(C_2H_2O_2)_2$, bildet eine dickliche, in Wasser unlösliche, gegen 205° siedende Flüssigkeit (27, 35).

Essigsaures Aethylamylenglycol, C₅H₁₀(OC₂H₅)(OC₂H₅O), entsteht durch Einwirkung von Jod und Quecksilberoxyd auf Amylen in absol. Alkohol, und Behandlung des sich bildenden Jodhydrins mit essigsaurem Silber (41), Siedep. ca. 165°.

Bromamylenglycol und Amenylglycerin s. pag. 437.

Amylenchlorhydrin, C₅H₁₁ClO, (wahrscheinlich vorwiegend Trimethyläthylenchlorhydrin) wurde zuerst erhalten von Bauer durch Einwirkung von Salzsäure auf Amylenglycol (43); lässt sich ferner darstellen durch Zersetzung des letzteren vermittelst Halbchlorschwefel (44) oder durch Addition von unterchloriger Säure zu Amylen (44).

Farblose bei 155° siedende Flüssigkeit, welche sich in Wasser löst, mit Wasserdämpfen verflüchtigt und den Geruch der Baldriansäure zeigt. Kalihydrat verwandelt es in Amylenoxyd (43), Quecksilberchlorid wird in der Wärme zu Chlorür reducirt (44).

Amylenjodhydrin, C₅H₁₁JO (?), ein schon unter 100° zersetzbares schweres Oel, welches beim Schütteln von Amylen mit Jod, Quecksilberoxyd und Wasser entsteht (41).

Amylenoxyd, $CH_3 > C - CH \cdot CH_3$, wurde dargestellt durch Zerlegen von Amylenchlorhydrin mit Kalihydrat (BAUER) (37); wahrscheinlich entsteht es auch, wenn man das Bromid des gewöhnlichen Fuselöls 30 Stunden mit Wasser kocht (45).

Angenehm riechende, herb schmeckende Flüssigkeit vom Siedep. 95: Spec. Gew. = 0.8244 bei 0° (37). Es ist in Wasser unlöslich und vereinigt sich selbst bei 100—170° nicht mit demselben; löslich in Aether und Weingeist.

EMMERLING.

Amylverbindungen.*) Amylwasserstoff, Pentan. Die drei theoretisch denkbaren Isomeren sind bekannt:

^{*) 1)} SCHORLEMMER, Ann. 125, pag. 103. 2) Derselbe, Ann. 161, pag. 268. 3) THORFI U. YOUNG, Ann. 165, pag. 6. 4) CAHOURS U. DEMARÇAY, Ber. 8, pag. 981. 5) ROSCOE U. SCHORLEMMER. Organ. Chem. (1882), pag. 537. 6) FRANKLAND, GMELIN, Suppl. V., pag. 542. 7) BALFE Compt. rend. 51, pag. 572. 8) WURTZ, Compt. rend. 56, pag. 1164. 9) WISCHNEGRADKY Ann. 190, pag. 346. 10) FRANKLAND, Ann. 85, pag. 360. 11) SCHORLEMMER, Ann. 161, pag. 268. 12) LWOW, Zeitschr. d. Ch. 1870, pag. 520. 13) LWOW, Ber. 4, pag. 479. 14) LEERN und

1. Normales Pentan, CH₃·CH₂·CH₂·CH₂·CH₃, wurde zuerst beobachtet von Schorlemmer als ein Bestandtheil des leichten Oels des Cannelkohlentheers (1); findet sich ferner unter den Destillationsprodukten der Bogheadkohle und in reichlicher Menge im pennsylvanischen Steinöl (2). Es kommt auch vor in dem Produkt der vereinigten Einwirkung von Hitze und Druck auf Paraffin (3), und in jenem, welches bei der Destillation der rohen Fettsäuren mit überhitztem Wasserdampf gebildet wird (4), Oel vom Siedep. 37—39° (2); Spec. Gew. = 0.6263 bei 17° (5).

Durch Behandlung mit Chlor entstehen das primäre und secundäre Chlorür,

Rossi, Ann. 159, pag. 72. 15) Wagner u. Saytzeff, Ann. 179, pag. 321. 16) Cahours, GMELIN V., pag. 570. 17) BALARD, ibid. 18) RIECKHER, ibid. 19) CARIUS u. FRIES, Ann. 109, pag. 1. 20) KOPP, Jahresber. 1855, pag. 35. 21) BALBIANO, Jahresber. 1876, pag. 348. 22) RE-BOUL U. TRUCHOT, GMELIN, Suppl. II., pag. 1064. 23) WISCHNEGRADSKY, Ann. 190, pag. 357. 24) Ders., ibid., pag. 336. 25) Flavitzky, Ann. 165, pag. 158. 26) Wurtz, Gmelin, Suppl. II., pag. 1065. 27) LE BEL, Jahresber. d. Ch. 1874, pag. 351; 1876, pag. 347. 28) BRUYLANTS, Ber. 8, pag. 411, 413. 29) FRIEDEL, Ztschr. d. Ch. 1869, pag. 124. 30) EBERSBACH, Ann. 106, pag. 262. 31) H. L. Buff, Ann. 148, pag. 350. 32) REBOUL, Ann. 143, pag. 323. 33) A. BAUER, Jahresber. d. Chem. 1866, pag. 531) 34) CAHOURS, GMELIN V., pag. 570. 35) CHAPMAN und SMITH, Zeitschr. d. Chem. 1869, pag. 471. 36) ELTEKOFF, Ber. 6, pag. 1258; 8, pag. 1244. 37) REBOUL u. TRUCHOT, Ann. 144, pag. 243. 38) WISCHNEGRADSKY, Ann. 190, pag. 337. 39) WURTZ, Compt. rend. 66, pag. 1179; 54, pag. 389. 40) WAGNER u. SAYTZEFF, Ann. 179, pag. 307. 41) Flavitzky, Ann. 179, pag. 348. 42) Ermolajew, Ann. 162, pag. 189. 43) ELTEKOW, BEILSTEIN, organ. Chem., pag. 326. 44) BRUYLANTS, Ber. 8, pag. 406, 407. 45) CAHOURS, GMELIN, Suppl. II., pag. 1115. 46) BAUER, ibid., pag. 1116, 1115. 47) REBOUL, ibid. 48) REBOUL, GMELIN, Suppl. II., pag. 1000. 49) REBOUL, Ann. 135, pag. 376. 50) WURTZ, Ann. 148, pag. 131. 51) WAGNER u. SAYTZEFF, Ann. 179, pag. 317. 52) Dies., Ann. 175, pag. 365. 53) FRIEDEL, Jahresber. d. Chem. 1869, pag. 513. 54) CAHOURS, Handwörterb. d. Chem. I., pag. 438. 55) WISCHNEGRADSKY, Ann. 190, pag. 353, 355, 361. 56) KOPP, Ann. 95, pag. 346. 57) ERLENMEYER, Ann. Suppl. 5, pag. 337. 58) WISCHNEGRADSKY, Ann. 190, pag. 342. 59) FLAVITZKY, Ann. 179, pag. 357. 60) Ders., Ber. 9, pag. 1600. 61) V. MEYER u. STÜBER, Ann. 171, pag. 43; Ber. 5, pag. 203. 62) V. MEYER, Ann. 175, pag. 135, Nota. 63) WURTZ, GMELIN V., pag. 613. 64) Brazier u. Gossleth, ibid. 65) Silva, Compt. rend. 64, pag. 1299. 66) HOFMANN, GMELIN, Suppl. II., pag. 1126: 67) PLIMPTON, Compt. rend. 91, pag. 433. 68) BERTHELOT, Ann. 87, pag. 372. 69) MENDIUS, Ann. 121, pag. 143. 70) SCHWANERT, Ann. 102. pag. 224. 71) Anderson, Ann. 105, pag. 335. 72) Limpricht, Ann. 101, pag. 297. 73) WILLIAMS, Ann. 109, pag. 128. 74) A. MÜLLER, Journ. pr. Ch. [1] 70, pag. 65. 75) HESSE, Journ. pr. Ch. [1] 71, pag. 471. 76) SULLIVAN, GMELIN, Suppl. II., pag. 1127. 77) NENCKI, Ber. 10, pag. 1034. 78) CHAPMAN u. THORPE, Ann. 142, pag. 177. 79) WURTZ, Ann. Suppl. VII., pag. 89. 80) HOFMANN, Ann. 78, pag. 279. 81) SCHMIEDEBERG U. HARNACK, Jahresber. d. Ch. 1876, pag. 805. 82) R. MÜLLER, Ann. 108, pag. 4. 83) WURTZ, GMELIN, Suppl. II., pag. 1127. 84) WISCHNEGRADSKY, Ann. 174, pag. 56. 85) RUDNEW, BEILSTEIN, Organ. Chem., pag. 171. 86) HOFMANN, Ann. 79, pag. 20. 87) PLIMPTON, Ber. 13, pag. 1989. 88) Custer, Ber. 12, pag. 1333. 89) Bell, Ber. 10, pag. 1867. 90) Anderson, Ann. 105, pag. 336. 91) v. LANG, Jahresber. d. Ch. 1867, pag. 491. 92) HOFMANN, Ber. 6, pag. 297. 93) CAHOURS u. HOFMANN, GMELIN, Suppl. II., pag. 1142. 94) HOFMANN, Ber. 6, pag. 305. 95) CAHOURS u. RICHE, GMELIN, Suppl. II., pag. 1143. 96) WÖHLER u. DEAN, Ann. 97, pag. 1. 97) BERLÉ, GMELIN, Suppl. II., pag. 1144. 98) SCHEIBLER, Journ. pr. Chem. [1] 64, pag. 505. 99) KLIPPEL, Journ. pr. Ch. [1] 81, pag. 299. 100) FRANKLAND u. DUPPA, Ann. 130, pag. 110. 101) Frankland, Gmelin, Suppl. II., pag. 1146. 102) Grimm, Gmelin, Suppl. II., pag. 1147. 103) Cahours u. Demargay, Compt. rend. 89, pag. 72. 104) Lieben, K. Akad. Ber. (Wien) 58, II., pag. 211. 105) HOFMANN, Ber. chem. Ges. 15, pag. 770.

resp., $C_4H_9 \cdot CH_2Cl$ und $C_3H_7 \cdot CHCl \cdot CH_3$, wie aus der Umwandlung derselben in die correspondirenden Alkohole hervorgeht (2). —

2. Secundäres Pentan, CH_3 : $CH \cdot CH_2 \cdot CH_3$ entsteht neben Amylen bei der Einwirkung von Chlorzink (8) (9) auf Gährungsamylalkohol. bildet daher einen Bestandtheil des käuflichen Amylens, aus welchem es dargestellt werden kann. Hierzu verwendet man den in Schwefelsäure unlöslichen Antheil des letzteren, der etwa 50% beträgt (9). Um es von dem beigemengten Amylen zu trennen, wird dieses mit Brom vereinigt und dann abdestillirt (9). Derselbe Kohlenwasserstoff entsteht auch durch Einwirkung von Zink und Wasser auf Isoamyljodür in der Wärme (6); durch Zersetzung von Zinkisoamyl mit Wasser (10) und ist ferner neben dem normalen Pentan in geringer Menge im amerikanischen Steinöl enthalten (11).

Das secundäre Pentan ist eine wasserhelle, sehr dünne Flüssigkeit von angenehm chloroformartigem Geruch, welche unter 758 Millim. Druck bei 30° siedet (6); erstarrt nicht bei -24° ; Spec. Gew. = 0.6385 bei 14° (6). Chlor liefert Substitutionsderivate (7).

3. Tertiäres Pentan, C(CH₃)₄, wurde erhalten durch Einwirkung von Zinkmethyl auf tertiäres Butyljodür (Lwow) (12). Flüssigkeit vom Siedep 9,5°; erstarrt bei — 20° zu Krystallen, welche denen des sublimirten Salmiaks ähnlich sind. Das Produkt der Einwirkung von Zinkmethyl auf Chloraceton (CH₃)₂CCl₂ hat denselben Siedep., unterscheidet sich aber von obigem Kohlenwasserstoff dadurch, dass es bei — 30° nicht erstarrt (13).

Monochlorderivate des Pentans.

- 1. Primäres Chlorür des normalen Pentans, Chlorür des Normalamylalkohols; CH₃CH₂CH₂CH₂CH₂Cl, wurde rein erhalten durch Sättigen des normalen, primären Amylalkohols mit Chlorwasserstoff und nachheriges 2 tägiges, allmählich ansteigendes Erhitzen des Produkts mit rauchender Salzsäure im zugeschmolzenen Rohr bis 110° (14), Siedep. 106·6° bei 739·8 Millim.; Spec. Gew = 0·9013 bei 0°. Dasselbe Chlorür entsteht bei der Behandlung des normalen Pentans mit Chlor, da aus dem Rohprodukt Normalamylalkohol (s. d.) erhalten wurde.
- 2. Chlorür des Methylpropylcarbinols, CH₃·CH₂·CH₂·CHCl·CH₃. Siedep. 103—105°; Spec. Gew. 0.912 bei 0° (15).
- 3. Diäthylcarbinolchlorür, CH₃·CH₂CHCl·CH₃·CH₃, entsteht bei der Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf Diäthylcarbinol (15), Siedep. 103—105°; Spec. Gew. 0.916 bei 0°.
- 4. Isoamylchlorür; Chlorür des Isoamylakohols; (CH₃)₂·CH·CH₂·CH₂·Cl, wird durch Destilliren von Fuselöl mit Phosphorpentachlorid (CAHOURS) (16 oder durch Einwirkung von Chlorwasserstoff (17) (18) oder von zweisach Chlorschwefel (19) auf Fuselöl gewonnen. Siedep. 100·9 bei 745·6 Millim.; Spec. Gew. 0·8859 bei 0° (20, 19).

Für ein aus reinem inactivem Isoamylalkohol dargestelltes Chlorür wurde der Siedep. 98.9 (corrig.) bei 733.8 Millim. und das spec. Gew. 0.8928 bei 0° beobachtet (21). Mit weingeistigem Kali liefert es Aethylamyläther und Amylen (22)

5. Chlorür des Methylisopropylcarbinols, (CH₃)₂CH·CHCl·CH₁, entsteht neben tertiärem Chlorür durch längere Einwirkung von Salzsäure auf das aus Isoamyljodür dargestellte Amylengemenge (vergl. Isopropyläthylen) (23)

Siedep. 91° bei 753·1 Millim. (23). Mit weingeistigem Kali wird es in Amylen umgewandelt.

- 6. Dimethyläthylcarbinolchlorür, $(CH_3)_2CCl\cdot CH_2\cdot CH_3$, (tertiär) wird erhalten durch Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf Dimethyläthylcarbinol (24) (25) oder durch Einwirkung rauchender Salzsäure auf unsymmetrisches Methyläthylen bei gewöhnlicher Temperatur (23). Das früher schon von Wurtz durch Behandlung von sogen. Amylenhydrat (vergl. Dimethyläthylcarbinol) mit Chlorwasserstoff dargestellte Chlorür (26) bestand wahrscheinlich zum Theil aus dieser Verbindung. Siedep. 86°; spec. Gew. = 0.889 bei 0° (24).
- 7. Chlorür des rechtsdrehenden Amylalkohols Constitution wahrscheinlich, C_2H_5 : CH·CH₂Cl, Siedep. 98°; spec. Gew. 0.886 (27).

Höhere Chlorderivate des Pentans:

Chlorid des Methylpropylketons, CH₃·CH₂·CCl₂·CH₃, siedet nicht unzersetzt (28); verwandelt sich beim Kochen mit alkoholischem Kali in Monochloramylen (s. d.) und beim stärkeren Erhitzen mit demselben Reagens in einen acetylenartigen Kohlenwasserstoff, wahrscheinlich Propylacetylen (28, 29).

Is oamy lidenchlorid, $(CH_3)_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CHCl_2$, wurde dargestellt durch Einwirkung ron Phosphorpentachlorid auf Isovaleraldehyd (30) (28). Siedep. 130°; spec. Gew. 1·05 bei 24° (30). Schwärzt sich bald im Licht; mit Kali entsteht Monochloramylen (s. d.) neben Isopropylacetylen (28). Isomer mit diesem Derivat und ebenfalls von secundärem Pentan abzuleiten ist dass Dichlorid, welches beim Einleiten von Chlor in Isoamylchlorür, welchem eine Spur Jod zugefügt war, erhalten wurde. Siedep. 155—160°; spec. Gew. = 1·194 bei 0° (31)

Amylenchlorid aus Valerylen, $C_5H_{10}Cl_2$ (32), vergl. Amylen. Amylenchlorid aus gewöhnlichem Amylen (33) vergl. Amylen.

Trichlorpentan, Monochloramylenchlorür, C₅H₉Cl₃, wurde beim Behandeln von gewöhnlichem Amylen mit Chlor in weissen, federartigen, sublimirbaren Krystallen erhalten (33). Eine isomere Verbindung entsteht beim Einleiten von Chlor in Isoamylchlorür bei Gegenwart einer Spur Jod. Siedet unter Zersetzung bei 185—190°; spec. Gew. 1·33 bei 13° (31).

Tetrachlorpentan, Dichloramylenchlorur, C₅H₈Cl₄, wurde ebenfalls durch Behandlung von gewöhnlichem Amylen mit Chlor erhalten. Siedep. 220-230°; Spec. Gew. 2·4292 (33).

Monobromderivate der Pentane.

- l. Primäres Bromur des normalen Pentans, CH₃·CH₂·CH₂·CH₃·CH₃Br, wurde dargestellt durch Erhitzen von normalem primärem Amylalkohol mit Bromwasserstoff (14). Siedep. 128·7 bei 739·4 Millim.; spec. Gew. = 1·246 bei 0°.
- 2. Isoamylbromür, primär $(CH_3)_2 \cdot CH \cdot CH_2$ r, wurde erhalten durch Einwirkung von Phosphor und Brom auf Gährungsamylalkohol (Cahours) (34) und kann auch dargestellt rerden, indem man letzteren mit Bromwasserstoffgas sättigt, und dann noch unter Zusatz eines gleichen Volums wässriger Bromwasserstoffsäure im zugeschmolzenen Rohr eine Stunde auf 100° erhitzt (35). Das aus reinem inactivem Isoamylalkohol dargestellte Bromür siedet unter 745 Millim. Druck bei 120·4° (corr.); spec. Gew. = 1·2358 bei 0° (21). Beim Erhitzen auf 230-240° erleidet das Isoamylbromür durch Dissociation und Wiedervereinigung der Spaltungsprodukte eine partielle Umwandlung in das secundäre Bromür (36). Durch alkoholisches Kali wird es n Aethylamyläther verwandelt (37).
- 3. Bromur des Methylisopropylcarbinols, secundär, $(CH_3)_2$ ·CHCHBr·CH₃, wude dargestellt durch mehrstündiges Erhitzen von Isopropyläthylen mit rauchender Bromwassertoffsäure auf 35° im zugeschmolzenen Rohr. Siedep. 114—116° (23); vergl. a. Isoamylbromür.
- 4. Bromür des Dimethyläthylcarbinols, tertiär, (CH₃)₂·CBr·CH₂·CH₃, kann erbalten werden aus Dimethyläthylcarbinol (38), ferner durch Einwirkung von Bromwasserstoff auf unsymmetrisches Methyläthyläthylen in der Kälte (23). Siedep. 108—109° (38).
 - 5. Bromur des rechtsdrehenden Amylalkohols, Constitution wahrscheinlich

C₂H₅:CH·CH₂Br, wurde dargestellt aus rechtsdrehendem Amylalkohol; Siedep. 117−1‰ spec. Gew. 1·225 bei 15 ⁰ (27).

Höhere Bromderivate des Pentans.

Bromid des normalen Amylens, CH₃·CH₂·CHBr·CH₂Br (39) s. Amylen. Bromid des symmetrischen Methyläthyläthylens, CH₃·CHBr·CHBr·CH₃·CH₃·CH₄ (40) s. Amylen.

Bromid des Isopropyläthylens, (CH₃)₂·CH·CHBr·CH₂Br (41) s. Amylen. Bromid des Trimethyläthylens, (CH₃)₂·CBr·CHBr·CH₃ (42), (43), s. Amylen. Amylidenbromid, (CH₃)₃·CH·CH₂·CHBr₃, entsteht aus dem Aldehyd der Isovalerassäure mit Phosphorpentabromid. Siedep. 170—180° (44).

Tribrompentan, C₅H₉Br₃, wurde durch Vereinigung von Brom mit Monobroman; er erhalten. Weisse Nadeln vom Camphergeruch, welche beim Erhitzen, ohne zu schmelzen, mer Zersetzung sublimiren (45), (46), (47).

Tetra bromid aus Orthopropylacetylen. Siedep. 275°, erstarrt nicht bei - 15° (28.

Tetrabromid aus Isopropylacetylen; (CH₃)₂CH·CBr₂·CBr₃H. Siedet bei 275° uu: Zersetzung und erstarrt nicht bei — 20° (44).

Bromderivate aus Valerylen, $C_5H_{10}Br_2$; $C_5H_9Br_3$; $C_5H_8Br_4$ und $C_5H_7Br_5$ (48. Hexabrompentan, $C_5H_6Br_6$, aus Valylen (49).

Gemischtes Derivat: Dichlorbrompentan, C₅H₉BrCl₂ (46).

Monojodderivate der Pentane.

- 1. Primäres Jodür des normalen Pentans, CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂L₃, wurde der gestellt durch Erhitzen von normalem Amylchlorür mit conc. Jodwasserstoffsäure auf 18 Siedep. 155:4 (corrig.) bei 793:3 Millim.; spec. Gew. 1:5435 bei 0° (14, 104).
- 2. Jodur des Methylpropylcarbinols, secundär, CH₃·CH₂·CH₃·CH₃·CH₃, was erhalten durch Vereinigung von Jodwasserstoff mit Propyläthylen (50) oder mit symmetrisch. Methyläthylen (51), sowie durch Ueberführung des Methylpropylcarbinols in das entsprechens Jodur (53). Siedep. 146° bei 763 Millim. Spec. Gew. = 1·537 bei 0° (50, 39).
- 3. Diäthylcarbinoljodur, CH₃·CH₂·CH₃·CH₃, aus Diäthylcarbinol. Sie³x⁻ 145^o bei 763·8 Millim.; spec. Gew. 1·528 bei 0^o (51, 52).
- 4. Isoamyljodür, (CH₃)₂·CH·CH₂·CH₂J, entdeckt von Cahours, wird dargescindem man in ein Gemenge von 14 Thln. Amylalkohol und 8 Thln. Jod 1 Th. resp. em = Entfärbung ausreichendes Quantum Phosphor einträgt. Das Destillat wird mit alkahlalt sc Wasser gewaschen und rectificirt (54). Reines Isoamyljodür kann auch durch Zerlegung fr Isoamyläthyläther mit Jodwasserstoff gewonnen werden (55). (WISCHNEGRADSKY, L. c. pag. 37 Dasselbe siedet bei 1480 unter 768 Millim. Druck (55). Spec. Gew. = 1.4676 bei 00 5 Beim Erhitzen mit alkoholischem Kali entsteht neben Amylen Aethylamyläther (57); Kalistatium erzeugen Diamyl (s. d.).
- 5. Jodur des Methylisopropylcarbinols, (CH₃)₃·CH·CHJ·CH₃, kann nicht cur. Einwirkung von Jodwasserstoff auf Methylisopropylcarbinol dargestellt werden, da hierbei cur. Umlagerung zu tertiärem Jodür stattfindet (58). Dagegen entsteht es durch Vereinigung cur. Isopropyläthylen und Jodwasserstoff (23). Siedep. 137—139°. Mit alkoholischem Kali towandelt es sich in Trimethyläthylen (59, 60).
- 6. Jodur des Dimethyläthylcarbinols, tertiär, (CH₃)₂·CJ·C₂H₅, entsteht der Behandlung von Dimethyläthylcarbinol (42, 38), wie auch von Methylisopropylcarbinol (58 E. Jodwasserstoff; ferner durch Vereinigung des letzteren mit Trimethyläthylen (42), oder mit resymmetrischem Methyläthyläthylen (55), Siedep. 127—128°; spec. Gew. = 1.524 bei 0°;

Durch Kali wird es in Trimethyläthylen umgewandelt (42).

- 7. Jodur des optisch rechtsdrehenden Amylalkohols, Constitution wahrschert.

 CH₂:CH·CH₂J aus rechtsdrehendem Alkohol dargestellt, siedet bei 144—145°; spec. (cc.
- = 1.54 bei 150 (27). Dasselbe ist linksdrehend (vergl. rechtsdrehenden Amylalkohol).

Nitropentan, C₅H₁₁(NO₂), entdeckt von V. MEYER und STÜBER, wird durch Einwirkan, von Isoamyljodur auf trocknes salpetrigsaures Silber dargestellt (61). Die Herstellung eines consun

siedenden Produkts ist sehr schwierig und noch nicht völlig geglückt. Farbloses, in Wasser unlösliches Oel; Siedep. 148—160°. In starker Kalilauge löst sich Nitropentan beim Erwärmen auf 100°, langsamer in der Kälte, unter Bildung von salpetrigsaurem Kalium. Die Lösung giebt mit Schwefelsäure und Kaliumnitrit die Rothfärbung wie die anderen primären Nitroderivate der Fettreihe; die saure Lösung mit Aether geschüttelt, giebt an diesen eine in Alkalien mit rother Farbe lösliche Substanz ab, wahrscheinlich Amylnitrolsäure (62).

Amylamine.

Normales Amylamin, C₅H₁₁NH₂, aus dem Amid der normalen Capronsäure durch Einwirkung von Brom in alkalischer I.ösung erhalten, siedet bei 103° (105).

Is o a my la min, C₅H₁₁·NH₂, entdeckt von Wurtz (63); wird dargestellt durch Destillation von cyansaurem oder cyanursaurem Amylester mit Kali (63), 64). Bei dieser Reaction entstehen auch Di- und Triamylamin (65). Die Base wird durch Umkrystallisiren des Chlorhydrates gereinigt. Dieselbe entsteht ferner beim Erhitzen von Isoamyljodür (66) oder -Chlorür (67) mit Ammoniak; beim Erhitzen von isoamylschwefelsaurem Kali mit alkoholischem Ammoniak auf 250° (68); bei Einwirkung von nascirendem Wasserstoff (Salzsäure und Zink) auf Valeronitril (69); beim Erhitzen von Leucin auf 180° (7c); aus Isocapronamid durch Brom und Kali (105); bei der trockenen Destillation von Knochen (71), ist daher auch im rohen Knochenöl enthalten. Es bildet sich ferner bei der Behandlung von Horn (72) oder von Wolle (73) mit Kalilauge und ist endlich als ein Produkt der Fäulniss von Hefe (74, 75), Weizenmehl (76), Käse (77) beobachtet.

Das Isoamylamin bildet eine farblose brennbare Flüssigkeit vom Siedep. 95.5; spec. Gew. = 0.7517 bei 22.5° (67); löst sich in jedem Verhältniss in Wasser, schlägt Metallbasen aus ihren Salzlösungen nieder. Mit salpetriger Säure liefert sie salpetrigsaures Isoamyl, mit Schwefelkohlenstoff Isoamyldithiocarbaminsäure (s. d.); Oxydation mit Chromsäure verwandelt die Base in Valeriansäure (78).

Salze: C₅H₁₁·NH₂·HCl, in Wasser und Weingeist lösliche Schuppen (63) C₅H₁₁·NH₂·HBr, löslich in Wasser und Weingeist (63); (C₅H₁₁·NH₂·HCl)₂ PtCl₄ goldgelbe Schuppen (63).

Derivate des Isoamylamins.

Oxyisoamylamin, C_5H_{10} ·OH·NH₂. Das salzsaure Salz entsteht neben dem des balerylamins, C_5H_9 NH₂·HCl, bei der Einwirkung von Ammoniak auf Amylenchlorhydrin Wurtz) (79), Das Platindoppelsalz, $(C_5H_{13}ONCl)_2PtCl_4$, bildet orangerothe, in Wasser und Alkohol leicht lösliche Krystalle. Aus dem Platindoppelsalz wird durch conc. Kalilauge die Base frei gemacht, welche sich mit Wasserdämpfen überdestilliren lässt. Aus dem wässrigen Destillat scheidet sich dieselbe auf Kalizusatz als ein unzersetzt destillirbares Oel von ammoniakaischem Geruch ab. Dasselbe ist in Wasser löslich und besitzt alkalische Reaction. Siedep. 160 hts 170° (79).

Diäthylisoamylamin, C_5H_{11} N(C_2H_5)₂, Bildung vergl. bei Triäthylisoamyliumoxydrat. Oel vom Siedep. 154°; wenig löslich in Wasser; bildet krystallinische, aber zerfliessliche Salze und ein in schönen orangegelben Nadeln krystallisirendes Platindoppelsalz (Hofmann) (80).

Methyläthylisoamylamin, C₅H₁₁·NCH₃·C₂H₅, Bildung vergl. bei Methyldiäthylisoamyliumoxydhydrat. Farbloses, gewürzhaft riechendes, in Wasser etwas lösliches Oel vom Siedepunkt 135°; die Salze krystallisiren, das Platindoppelsalz bildet leicht lösliche gelbe Nadeln (80).

Triäthylisoamyliumjodur, $C_5H_{11}\cdot N(C_2H_5)_3J$, entsteht durch Einwirkung von Triäthylamin auf Isoamyljodur (80); fettglänzende Nadeln, welche in Wasser und Alkohol leicht loslich, unlöslich in Aether sind.

Triäthylisoamyliumoxydhydrat, bildet sich durch Behandlung des Jodürs mit Silberoxyd (80); eine alkalische Flüssigkeit, welche beim Erhitzen in Diäthylisoamylamin und Aethylen zerfallt. Die Chlorwasserstoffverbindung bildet zerfliessliche Blätter, das Nitrat harte beständige Nadeln, das Sulfat eine gummiartige Masse, das Platindoppelsalz hellgelbe Nadeln. Methyldiäthylisoamylammoniumjodur, C_5H_{11} ·N $(C_2H_5)_2$ C H_3 ·J, entsteht durch Einwirkung von Jodmethyl auf Diäthylisoamylamin (80). Weisse Krystalle.

Methyldiäthylisoamylammoniumoxydhydrat wird aus dem Jodur mit Silberood gewonnen (80); alkalische Flüssigkeit, welche beim Erhitzen in Methyläthylisoamylamin und Aethylen zerfällt; es bildet krystallisirende Salze und ein Platindoppelsalz.

Trimethylisoamylammoniumsalze. Amylbromür und Trimethylamin vereinigen bei 100°. Die durch Alkali abgeschiedene Base bildet ein hygroskopisches Chlorür: C.H. N(CH₃)₃Cl und ein Platindoppelsalz in tafelförmigen Krystallen (81). Die Jodwasserstoffverbin und wird durch Jod in weingeistiger Lösung in ein Trijodid, C₃H₁₁·N(CH₃)₃J₃, verwansch welches dunkelbraune, rhombische, bei 80° schmelzende Prismen bildet (82).

Tertiär-Amylamin, Dimethyläthylcarbinamin, (CH₃)₂C₂H₅·C·NH₂. Diese Constitution kommt wahrscheinlich dem zuerst von Wurtz (83) durch mehrtagige Erhitzen von Pseudoamylharnstoff mit concentrirter Kalilauge auf 150° dargestellten Amylamin zu, da das Jodür, welches den Ausgangspunkt der Darstellung des Harnstoffderivates bildete (erhalten durch Vereinigung von Jodwasserstoff mit gewöhnlichem Amylen, resp. Trimethyläthylen, vergl. d.) wahrscheinlich die tertua.c Structur hatte. Dieselbe Base entsteht auch als Nebenprodukt bei der Ueberführung des Jodürs des Dimethyläthylcarbinols in das Nitril der Dimethylathylessigsäure und in diese selbst (84), sowie bei der Einwirkung von Dimethylathylcarbinoljodür auf Silbercyanat und Zerlegung des gebildeten cyansauren Esten durch concentrirte Salzsäure im zugeschmolzenen Rohr (85).

Das tertiäre Amylamin bildet eine Flüssigkeit vom spec. Gew. 0,755 bei Walche bei 78,5° siedet und bis 250° ohne Zersetzung erhitzt werden kann. Die wässrige Lösung fällt Metallsalze, Kupferoxydhydrat wird im Ueberschuss wieder gelöst (83).

Die Chlorwasserstoffverbindung, C_5H_{11} ·N H_2 ·HCl, ist in Wasser urd Weingeist löslich und krystallisirt aus letzterem nach Aetherzusatz in Quadrattaedern (83), das Platindoppelsalz wie das Golddoppelsalz in monokinen Krystallen (83). Brom erzeugt durch Substitution C_5H_{12} BrN, ein schweres dunkelgelbes, mit Wasserdämpfen flüchtiges Oel (83).

Butylamylamin mit tertiären Radicalen, C(CH₃)₃NH·C(CH₃)₂C₂H₅. Das in dieser Base entsteht durch Vereinigung von Trimethylcarbinamin mit tertiärem Amyljodur ist unbeständig und zerfällt schon beim Aufbewahren oder beim Lösen in Wasser unter in Scheidung von Trimethylcarbinamin (85).

Diisoamylamin, $(C_5H_{11})_2NH$, entsteht neben der Mono- und Triisoamylverbindung bei der Einwirkung von Isoamyljodür (86) oder Amylchlorür (87). Ammoniak; ferner beim Erhitzen des cyansauren oder cyanursauren Amylesis (65). Wird dargestellt durch Vereinigung von Isoamylbromür mit Amylamin und Zerlegung des gebildeten bromwasserstoffsauren Salzes (86). Flüssigkeit vom spectogew. 1,7825 bei 0° (65); Siedep. 187° (88, 89); schwer löslich in Wasser, losiant in Alkohol, Aether. Das jodwasserstoffsaure Salz bildet Tafeln (90); das Chierhydrat ist sehr schwer löslich in Wasser (86, 90), das Platindoppelsalz heist kleine rothgelbe klinorhombische Krystalle, welche wenig in kaltem Wasser, lendt in Alkohol und Aether löslich sind (65).

Tri is o amylamin, $(C_5H_{11})_3N$, entsteht als bromwasserstoffsaures Salz development von Isoamylbromür und Amylamin und direkt durch Destillat von Tetraisoamylammoniumoxydhydrat (86). Die Angaben über die Siedpunkte differiren stark (86, 65, 87); nach der jüngsten liegt derselbe bei 237° (87). It schlorhydrat bildet perlmutterglänzende, in Wasser schwer, leicht in Weingeist weit

Aether lösliche Krystalle, welche unter 100° schmelzen; das Platindoppelsalz in Wasser unlösliche rhombische Säulen (86, 87).

Tetraisoamylammoniumjodür, $(C_bH_{11})_4$ NJ, entsteht wenn man Isoamyljodür 3—4 Tage lang mit Triisoamylamin zum Sieden erhitzt (86), ferner neben andern Amylbasen beim mehrwöchentlichen Kochen von Ammoniakwasser mit überschüssigem Amyljodür. Monokline Krystalle (91), welche sich in Wasserschwer lösen.

Tetraisoamylammoniumoxydhydrat, (C₅H₁₁)₄N·OH, wird aus dem Jodür durch Alkali freigemacht, als ein Oel, welches bei Ausschluss von Kohlensäure in crossen Krystallen eines Hydrates anschiesst, das beim Schmelzen Krystallwasser verliert und dann eine zähe, halbfeste, durchsichtige zerfliessliche Masse bildet. Beim Erhitzen zerfällt es in Triamylamin, Amylen und Wasser (86). Das Chlorür bildet zerfliessliche Blätter, das Nitrat plattenförmige rhombische Combinationen (91), das Sulfat haarförmige Fäden, das Platindoppelsalz einen käsigen Niederschlag, der sich allmählich in orangegelbe Nadeln umsetzt (86).

Phosphine und Arsine des Isoamyls.

Is oam ylphosphin, C₅H₁₁PH₂, wird dargestellt durch Digestion von 2 Mol. Isoamyljodir mit 2 Mol. Jodphosphonium und 1 Mol. Zinkoxyd in Röhren bei 140—150°. Das Frodukt wird mit Wasser zersetzt und destillirt. Die primäre Base geht über, während die secundäre im Rückstand verbleibt (HOFMANN) (92). Farblose auf Wasser schwimmende Flüssigkeit vom Siedep. 106—107°, absorbirt mit Begierde Sauerstoff.

Diisoamylphosphin, $(C_5H_{11})_2$ PH, wird durch Destillation des Rückstandes von der Darstellung des Isoamylphosphins (s. d.) mit Natronlauge gewonnen. Farblose Flüssigkeit; Siedep. $210-215^\circ$; wird an der Luft oxydirt unter Entwicklung weisser, im Dunkeln leuchtender Nebel (92).

Triisoamylphosphin, $(C_5H_{11})_3P$, wurde noch nicht völlig rein erhalten durch Einrrkung von Isoamyljodür auf Diisoamylphosphin und Zersetzung des Jodürs durch Kali.
Braunes bei ca. 3000 destillirendes Oel. Verbindet sich unter Wärmeentwicklung mit Sauerstoff, ochwefel, Jodmethyl (92).

Tetraisoamylphosphoniumjodur, $(C_5H_{11})_4$ PJ, wird durch Vereinigung von Isoamylphir mit Triisoamylphosphin dargestellt. Das Jodur wird durch Kali als ein zähes Liquidum ingeschieden, welches sehr langsam zu einer krystallinischen Masse erstarrt (92).

Trimethyliso amylphosphoniumjodur, (CH₃)₃C₃H₁₁·PJ, langsam erstarrender Syrup; das Platindoppelsalz bildet tieforangegelbe Nadeln (93).

Triäthylisoamylphosphoniumjodur und Oxydhydrat, $(C_2H_5)_3C_5H_{11}$ ·P·OH. Durch Vereinigung von Isoamyljodur mit Triäthylphosphin entsteht ein krystallinisches Jodur, welchem durch Silberoxyd die Base freigemacht wird. Das Platindoppelsalz krystallisirt in hismen, welche sich wenig in Weingeist, leicht in Wasser lösen (93).

Isoamylphosphinsäure, $C_5H_{11}PO\cdot(OH)_2$, entsteht durch Oxydation von Isoamylphosphin mit einem Gemenge gleicher Volumina rauchender Salpetersäure und solcher von 1.2 spec. Gew. Zur Entfernung der Phosphorsäure wird mit Ammoniak neutralisirt, mit Essigaure und Bleiacetat versetzt, das Filtrat mit Schwefelwasserstoff behandelt und verdunstet (94). Isie Isoamylphosphinsäure bildet perlmutterglänzende rhombische Blättchen, welche bei 160° schmelren. Das Silbersalz, C_5H_{11} :PO·(OAg)₂, ist weiss, amorph.

Diisoamylphosphinsäure (94).

Triisoamylphosphinoxyd entsteht durch Oxydation des Triisoamylphosphins an der Luft påd bildet daher stets ein Nebenprodukt bei der Darstellung des letzteren (94). Krystallinische war 360° siedende Masse, welche bei 60—65° schmilzt. Löslich in Alkohol, daraus durch Wasser fällbar.

Arsendimethyldiisoamyliumjodür, $(CH_3)_2(C_5H_{11})_2$ As J, entsteht durch Erhitzen von lioamyljodür oder Bromür mit Kakodyl auf 180°. Grosse, perlglänzende, in Weingeist lösliche Iasch. Mit Silberoxyd entsteht daraus die freie Base, mit Silbernitrat, -sulfat die entsprechenden balze (95).

Isoamyltellurid, dessen Zusammensetzung (vielleicht $(C_5H_{11})_2$ Te) mit Sicherheit noch nicht ermittelt werden konnte, entsteht durch Destillation von isoamylschwefelsaurem Kalk mit Tellurkalium (Wöhler und Dran) (96). Rothgelbes, in Wasser unlösliches, schweres Oel. Siedep. ca. 1980. Scheidet beim Erhitzen krystallinisches Tellur aus; oxydirt sich, in dünner Schicht der Luft ausgesetzt, zu einer weissen Verbindung. Beim Auflösen in Salpetersäure bildet sich ein Oel, welches aus siedendem Wasser in rhombischen Tafeln krystallisirt, deren Zusammersetzung dem salpetersauren Telluräthyl (vergl. pag. 107) zu entsprechen scheint. Daraus enstehen durch Wechselzersetzung ein Jodür, Bromür, Chlorür. Das letztere, mit Silberoxyd und Wasser behandelt, liefert eine Base: Telluramyloxydhydrat von alkalischer Reaction, welche Ammoniak aus seinen Salzen austreibt.

Metallamylverbindungen.

Antimondiisoamyl, $Sb(C_5H_{11})_2$. Zerreibt man Antimonkalium (erhalten durch Zusammenschmelzen gleicher Gewichte Weinstein und Antimon) mit $\frac{1}{4}$ Vol. Sand zu Pulver, durchfeuchtet mit Isoamyljodür und destillirt, so geht nach dem überschüssigen Jodür Antimondiisoamyl über (Berlé) (97). Erschöpft man dagegen nach Vertreibung des Jodürs die Er. Wasser aufgeweichte Masse mit Aether, so gewinnt man Antimontriisoamyl, welches nach Verjagung des Aethers zurückbleibt. Alle Operationen sind bei Luftabschluss im Kohlensäurestom vorzunehmen.

Das Antimondiisoamyl bildet eine grüngelbe leicht bewegliche Flüssigkeit, die in Wasser untersinkt, sich in Aether und Weingeist löst und mit Verbreitung eines Antimonrauchs leuchtend brennt. Die ätherische Lösung verwandelt sich an der Luft in das Carbonat, $CO[OSb(C_5H_{11})_2]_2$, eine zähe, in Weingeist und Aether lösliche, in Wasser unlösliche Masse. Auch das Sulfat, Nitrat sind amonyhe Substanzen, das Chlorür zäh, unkrystallisirbar.

Antimontriisoamyl, $Sb(C_5H_{11})_3$. Darstellung vergl. Antimondiisoamyl. Durchsichtige schwach gelbliche Flüssigkeit von spec. Gew. 1,1333 bei 17 wenig in Alkohol, leicht in Aether, nicht in Wasser löslich; zersetzt sich bem Destilliren (97, 98). Bei der langsamen Verdunstung der ätherischen Lösung bildet sich Antimontriisoamyloxyd, $Sb(C_5H_{11})_3O$, ein gelbes zähes Hurk welches sich nicht in Wasser, wenig in Aether, leicht in Alkohol löst. Durch Behandlung mit Säuren oder durch Wechselzersetzung mit dem Chlorid, Jodis wurden folgende salzartige Verbindungen erhalten, in welchen die Gruffe, $Sb(C_5H_{11})_3$, wie ein zweiwerthiges Metall fungirt.

Chlorid, $Sb(C_5H_{11})_3Cl_2$, zähe, in Wasser unlösliche, in Weingeist und Aether lösliche Mec Jodid, $Sb(C_5H_{11})_3J_2$, gleicht dem Chlorid.

Bromid, Sb(C₅H₁₁)₃Br₂, desgl.

Sulfat, SO₄[Sb(C₅H₁₁)₃], nicht krystallisirbares, in Weingeist lösliches Oel.

Nitrat, $(NO_3)_3[Sb(C_3H_{11})_3]$, krystallisirt aus Weingeist in dünnen, weissen, sei eiglänzenden Nadelsternen, welche bei 20° schmelzen. Unlöslich in Wasser und Aether.

Bleitriisoamyl, Zusammensetzung wahrscheinlich $(C_5H_{11})_6$ Pb₂, wurde der gestellt durch Behandlung von Isoamyljodür mit einer Legirung von 3 Thn. Blei und 1 D Natrium. Man extrahirt das Produkt mit Aether, destillirt nach Zusatz von etwas Weingeist \mathfrak{D}^{\dagger} fällt den Rückstand mit Wasser (KLIPPEL) (99).

Nicht flüchtiges Oel, dessen in der Wärme entwickelte Dämpfe die Schleimhäute reizen. Es lässt sich entzunden und verbreitet dann einen Bleioxydraus

Bleitriisoamyljodur, (C₅H₁₁)₃PbJ, entsteht durch Einwirkung von Jod auf Bleisoam¹-, in Aetherweingeist gelöst, und Verdunsten der filtriten Lösung. Weisse seideglänzende Nadelnwelche in Wasser unlöslich sind und unter 100° schmelzen (99).

Bleitriisoamylchlorür, (C5H11)8PbCl (99).

Bleitriisoam yloxydhydrat wird durch Zersetzung des Jodürs in weingeistiger Losang mit Silberoxyd gebildet. Zähes Oel von schwach alkalischer Reaction (99).

Quecksilberisoamyl, $Hg(C_5H_{11})_2$, entdeckt von Frankland und Duppa, bildet sich entsprechend dem Quecksilberäthyl (s. d.) bei der Einwirkung von 5 Thn. Isoamyljodür mit 1 Th. essigsaurem Aethyl auf Natriumamalgam (0,2 $\frac{1}{6}$ Na) (100). In Wasser unlösliche Flüssigkeit von schwachem Geruch und lange haftendem Geschmack. Spec. Gew. 1,6663 bei 0°. Beim Erhitzen oder beim Destilliren im Vacuum scheidet sich viel metallisches Quecksilber aus; kann mit Wasserdämpsen unzersetzt destillirt werden. Zink verwandelt es beim Erwärmen in Zinkisoamyl (s. d.); sestes Jod reagirt hestig, sügt man aber zu einer ätherischen Lösung von Quecksilberisoamyl allmählich Jodtinctur und Jod, so scheiden sich Krystalle von

Queck silber is oam yljodur, C_5H_{11} 'HgJ aus. Dasselbe krystallisirt aus Alkohol in perlglänzenden Blättchen; schmilzt bei 122^0 und sublimirt im Luftstrom unverändert; bei 140^0 beginnt Zersetzung. Es löst sich leicht in Aether, wenig in kochendem Wasser und Weingeist (100).

Quecksilberisoamylchlorür, C₅H₁₁·HgCl, bildet sich bei tropfenweiser Einwirkung von Quecksilberisoamyl auf Chlorgas oder durch Wechselwirkung zwischen ersterem und Quecksilberchlorid (vergl. Quecksilberäthylchlorür, pag. 111). Schöne, bei 86° schmelzende, sublimirbare Nadeln (100).

Zinkisoamyl, $Zn(C_5H_{11})_2$, entdeckt von Frankland, entsteht durch Erwärmen von Isoamyljodür mit Zink auf 180° oder durch 36 stündiges Erhitzen von Quecksilberisoamyl mit Zink auf 130° bei Luftabschluss. Das Produkt wird rectificirt (101). Farblose an der Luft rauchende Flüssigkeit vom Siedep. 220°; spec. Gew. 1,022 bei 0°. Entzündet sich nicht an der Luft; in Sauerstoff getropft entflammt jeder Tropfen mit schwacher Explosion. Langsame Oxydation erzeugt die Oxyde: $C_5H_{11}Zn(OC_5H_{11})$ und $Zn(OC_5H_{11})_2$. Beim Erhitzen auf 240° findet Zersetzung statt unter Bildung von Amylen und Pentan. Mit Jod entsteht Isoamylzinkjodür, C_5H_{11} ZnJ und zuletzt Jodzink (101).

Zinnisoamyle entstehen bei der Behandlung von Isoamyljodür mit Zinnnatrium (im Gemenge mit Sand 102) unter starker Wärmeentwicklung. Ihre Trennung ist eine umständliche und beruht auf dem verschiedenen Verhalten zu Aether, Weingeist, Säuren (GRIMM) (102, 103). Sie bilden schmierige, nicht flüchtige Massen, welche unlöslich in Wasser, löslich in Aether sind. Die Löslichkeit in Weingeist nimmt mit dem Gehalt dieser Verbindungen an Zinn ab. Dieselben oxydiren sich an der Luft, besonders rasch in ätherischer Lösung. Salpetersäure wirkt heftig, Chlor, Brom, Jod ebenso unter Wärmeentwicklung. Angaben liegen vor über folgende Verbindungen des Zinndiisoamyls (Stannamyl), $\operatorname{Sn}(C_5H_{11})_2$: Oxyd, $\operatorname{Sn}(C_5H_{11})_2O$, weiss amorph. Chlorid, $\operatorname{Sn}(C_5H_{11})_2Cl_2$, bei $4-5^0$ krystallinisch erstarrendes, in Weingeist und Aether lösliches Oel; brennbar mit grüngesäumter Flamme.

Sulfat, $SO_4[Sn(C_5H_{11})_2]$, weiss amorph. Verbindungen des Zinnisoamyls, SnC_5H_{11} , (Bistannamyl). Oxyd, $[Sn(C_5H_{11})]_2O$, terpentinartige Masse, leicht löslich in Aether. Chlorid, SnC_5H_{11} ·Cl dickflüssig. Verbindungen des doppelt Zinndiisoamyl, Bistannbiamyl, Grimm's Methylenstannamyl), $[Sn(C_5H_{11})_2]_2$. Oxyd, $[Sn(C_5H_{11})_2]_2O$ terpentinartig. Sulfat, $[Sn(C_5H_{11})_2]_2SO_4$, amorph, durchsichtig, löslich in Weingeist. Chlorid, $[Sn(C_5H_{11})_2]_2Cl_2$, krystallisirt in Säulen, welche bei 70° schmelzen. Verbindungen des Zinntriisoamyls, (Stannsesquiamyl, Grimm's Meth-stannamyl), $Sn(C_5H_{11})_2$. Das Oxyd, $[Sn(C_5H_{11})_3]_2O$, bildet ein dickes Oel; Sulfat, $[Sn(C_5H_{11})_3]_2SO_4$, amorph durchsichtig, löslich in Weingeist und Aether. Chlorid, $Sn(C_5H_{11})_3Cl$, gelbes in Weingeist lösliches Oel.

Ausserdem wurden Verbindungen eines Zinntetraisoamyls (Bistannquadridiamyl, Gaimm's Methstannbiamyl), $Sn(C_5H_{11})_4$, mit Sauerstoff, Jod, Chlor beschrieben, deren Existenz jedoch, weil mit der Vierwerthigkeit des Zinns in Widerspruch stehend, in Zweifel zu ziehen ist.

Bei dem Versuch, die Produkte der Einwirkung von überschüssigem Amyljodür auf Zinnnatrium durch Destillation zu isoliren, wurde eine bei $302-305^{\circ}$ siedende farblose Flüssigkeit von der Zusammensetzung $Sn(C_5H_{11})_2$ J erhalten. Diese entwickelte mit conc. Kalilauge unter

Zusatz festen Kalis die farblose Base, $Sn(C_5H_{11})_3OH$, welche sich in der Vorlage als ein farbloses, klares, alkalisches Oel verdichtete, das bei 0^0 nicht erstarrte. Dasselbe verband sich mit Essigsäure zu einem in langen Nadeln krystallisirenden Salz (103).

Amylalkohol, -äther, -ester*). 1. Normaler, primärer Amylakohol, CH₃·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·OH entdeckt von LIEBEN und Rossi. Zur Reindarstellung wurde Normalbutylalkohol in das Cyanür übergeführt (1), dieses in normalbutylalkohol

^{*) 1)} Lieben u. Rossi, Ann. 158, pag. 150, 171. 2) Dies., Ann. 159, pag. 58. 3) Dies. Ann. 159, pag. 70. 4) SCHORLEMMER, Ann. 161, pag. 268. 5) WISCHNEGRADSKY, Ann. 190. pag. 328. 6) PIERRE u. PUCHOT, Ann. 163, pag. 286. 7) POPOFF, Ann. 162, pag. 152 8) PASTEUR, GMELIN, Suppl. II., pag. 1041. 9) LEY, Ber. 6, pag. 1362. 10) ERLENMEYER L HELL, Ann. 160, pag. 276. 11) BALBIANO, Jahresber. d. Ch. 1876, pag. 348, Ber. 9, pag. 1437. 12) Pierre, Gmelin V., pag. 546. 13) Barth, Gmelin, Suppl. II., pag. 1042. 14) Fredel. GMELIN, Suppl. II., pag. 1040. 15) WURTZ, Ann. 134, pag. 301. 16) KÖBIG, Ann. 195. pag. 99. 17) Frölich, Ann. 202, pag. 295, Nota. 18) LAMY, GMELIN, Suppl. II., pag. 1044 19) BAUER u. KLEIN, Ann. 147, pag. 249. 20) LE BEL, Ber. 6, pag. 1314. 21) CONRAD und BISCHOFF, Ann. 204, pag. 157. 22) BAKHOVEN, Jahresber. d. Ch. 1873, pag. 335 23) LE BE. Jahresber. d. Ch. 1874, pag. 351; 1876, pag. 347. 24) Ders., Ber. 9, pag. 358. 25) Ders. Bull. soc. chim. 31, pag. 104. 26) WURTZ, Compt. rend. 66, pag. 1179. 27) FRIEDEL, Jahnsh. d. Ch. 1869, pag. 513. 28) BIELOHOUBEK, Ber. 9, pag. 924. 29) SCHORLEMMER, Ann. 161 pag. 268. 30) LE BEL, Bull. soc. chim. 33, pag. 106, 147. 31) Wurtz, Gmelin, Suppl. IL. pag. 1045. 32) Münch, Ann. 180, pag. 339. 33) Winogradow, Ann. 191, pag. 125. 34 Pe-POFF, Ann. 145, pag. 292. 35) ERMOLEJEW, Ann. 162, pag. 189. 36) GG. WAGNER u. SANTZHF. Ann. 175, pag. 351. 37) SAYTZEFF, Ann. 193, pag. 349. 38) FLAVITZKY, Ann. 165, pag. 15; 39) Ossipoff, Ber. 8, pag. 1240. 40) Butlerow, Ber. 10, pag. 81. 41) Flavitzky, Ann. 170. pag. 347. 42) GAULTIER u. RIECKHER, GMELIN, Suppl. II., pag. 1039. 43) WURTZ, Ann. chim. phys. [3] 46, pag. 223. 44) KEKULÉ, Ann. 75, pag. 275. 45) FRIEDEL, Ber. 2, pag. 715. 46) WILLIAMSON, Ann. 81, pag. 83. 47) FRIEDEL, Ber. 3, pag. 420. 48) WURTZ, Comp. rend. 57, pag. 479. 49) Ders., Ann. chim. phys. [4] 3, pag. 149. 50) WILLIAMSON, GMI \ Suppl. II., pag. 1086. 51) Ders., ibid., pag. 1090. 52) MENDELEJEFF, ibid. 53) REBOUL W. TRUCHOT, Ann. 144, pag. 244. 54) CHANCEL, Ann. 151, pag. 305. 55) HOFMANN, GNELIN V. pag. 584. 56) RIECKHER, ibid. 57) CHAPMAN u. SMITH, Zeitschr. d. Ch. 1868, pag. 174. 172 58) BALARD, GMELIN V., pag. 584. 59) A. HILGER, Jahresber. d. Ch. 1874, pag. 352. 60 RE-NARD, ibid. 61) GREENE, Jahresber. d. Ch. 1879, pag. 491. 62) GUTHRIE, Ann. 111, pag. 👀 63) Bunge, Gmelin, Suppl. IL, pag. 1082. 64) R. Pick, Jahresber. d. Ch. 1874, pag. 352-65) Снарман, Zeitschr. d. Ch. 1866, рад. 570. 66) Ders., Ber. 3, рад. 920. 67) Саноль GMELIN V., pag. 578. 68) KEKULÉ, ibid. 69) CLARKE u. WHETSTONE, Ber. 11, pag. 1500. 70) BALBIANO, Ber. 9, pag. 1437. 71) CARIUS u. FRIES, GMELIN, Suppl. IL, pag. 1074 72) CARIUS, GMELIN, Suppl. II., pag. 1094. 73) ERDMANN u. GERATHEWOHL, GMELIN V., pag. 575 74) MEDLOCK, ibid. 75) GUTHRIE, GMELIN, Suppl. II., pag. 1070. 76) FEHLING, Handworter. d. Ch. I., pag. 793. 77) KRAUT, Ann. 118, pag. 102. 78) CHEVRIER, Compt. rend. 68, pag. 034 79) KOWALEWSKY, Ann. 119, pag. 309. 80) WILLIAMSON u. RAILTON, Ann. 92, pag. 350 81) Wehrhame u. Hübner, Ann. 132, pag. 283. 82) Wurtz, Ann. 58, pag. 75. 83) Mr-SCHUTKIN, Ann. 139, pag. 348. 84) CRAFTS, Jahresber. d. Ch. 1870, pag. 504, 506. 85) SCHIP: Ann. Suppl. V., pag. 187. 86) EBELMEN u. BOUQUET, GMELIN V., pag. 572. 87) EBELMEN GMELIN V., pag. 585. 88) FRIEDEL u. CRAFTS, Ann. chim. phys. [4], pag. 16-20; pag. 46-89) MEDLOCK, GMELIN V., pag. 572. 90) ROESE, Ann. 205, pag. 227. 91) CAHOURS, GMELIN V., pag. 586. 92) MEDLOCK, GMELIN V., pag. 586. 93) SCHMITT u. GLUTZ, Ber. 1, pag. 104. 94) ERDMANN, J. pr. Ch. [1] 31, pag. 4. 95) BALARD, J. pr. Ch. [1] 34, pag. 135. 96) Zulle u. GRETE, Ber. 8, pag. 955. 97) JOHNSON, GMELIN, Suppl. II., pag. 1076 u. 1140. 98) DESUN GMELIN V., pag. 583. 99) MEDLOCK, GMELIN V., pag. 615. 100) WURTZ, GMELIN V., pag. 615 101) BISCHOFF, Ber. 5, pag. 85. 102) HOFMANN, Ber. 4, pag. 267. 103) CUSTEN, Ber. 12 pag. 1329. 104) Custen, Ber. 12, pag. 1334. 105) Hofmann, Ann. 115, pag. 260. 106) H 1 MANN, Ann. 126, pag. 297.

male Valeriansäure (2). Der aus dem Kalksalz der letzteren durch Destillation mit ameisensaurem Kalk gewonnene Aldehyd wurde durch Reduction mit Natriumamalgam in den normalen Alkohol übergeführt (3). Derselbe Alkohol entsteht auch, wenn man das Chlorderivat des normalen Pentans durch Kaliumacetat zerlegt und dann mit weingeistigem Kali behandelt (4). Vielleicht enthält auch das Fuselöl neben dem Isoamylalkohol eine gewisse Menge normalen Alkohols (5). Wasserhelle Flüssigkeit vom Siedep. 137° bei 740 Millim. (corrig); spec. Gew. = 0.8296 bei 0° (3) Beim Oxydiren lieferte derselbe normale Valeriansäure.

Isoamylalkohol, primär; Gährungsamylalkohol, (CH₃)₂ CH·CH₂CH₂OH Derselbe bildet sich als ein Nebenprodukt der alkoholischen Gährung und bleibt bei der Rectification des Sprits in dem höher siedenden Antheil, dem sogen. Fuselöl zurück, welches ausser Amylalkohol auch noch Propyl- und Butylalkohol enthält. Je nach der Geschwindigkeit der Gährung und Natur der Rohmaterialien wird Amylalkohol in wechselnder Menge gebildet. Besonders reich daran ist das Fuselöl aus Kartoffeln-, Korn-Rübenmelassenbranntwein, welche ihren unangenehmen Geruch dieser Verbindung zuzuschreiben haben.

Zur Darstellung des Gährungsamylalkohols wird das Fuselöl durch Schütteln mit Wasser oder Kochsalzlösung von Weingeist befreit, das oben schwimmende Oel abgehoben und nach dem Trocknen mit Chlorcalcium rectificirt. Die bei 128—132 übergehende Fraction enthält den Isoamylalkohol.

Der aus dem Fuselöl abgeschiedene Amylalkohol zeigte einen Siedep. von $130-130\cdot 2$ bei 760 Millim.; das spec. Gew. betrug 0.8253 bei 0° (6). Derselbe reigte eine schwache Linksdrehung (6); $\alpha=-2.4^{\circ}$ (7). Die darauf gegründete Vermuthung, dass der Gährungsamylalkohol ein Gemenge sei einer inactiven und optisch links drehenden Modification, hat sich bestätigt. (8). Die Trennung beider beruht auf der verschiedenen Löslichkeit der Bariumsalze der entsprechenden Amylsulfosäuren (8, 10), welche durch sehr häufiges Umkrystallisiren zu reinigen sind. Das schwerer lösliche Salz enthält die inactive, das leichter lösliche Salz die active Modification (s. d.) Von dem ersteren lösen sich bei 18° in 100 Thln. Wasser 11 Thle., von dem letzteren bei 20° 18 Thle. (9, 10). Aus den Bariumsalzen liessen sich beide Modificationen durch Zerlegen mit verd. Schwefelsäure in der Wärme gewinnen. Der auf solche Weise dargestellte inactive Amylalkohol siedete bei $131\cdot 4^{\circ}$ (corr.) bei 747 Millim. und hatte das spec. Gew. 0.8238 bei 0° (11).

Der Isoamylalkohol wurde auch künstlich dargestellt aus dem Aldehyd der Isovaleriansäure durch Reduction mit Natriumamalgam (14, 15). Da sich der synthetisch gewonnene Alkohol identisch erwies mit dem reinen inactiven Alkohol (11), so kann man an der angenommenen Structur des letzteren nicht zweifeln, welche übrigens auch durch die Darstellung von Isovaleriansäure durch Oxydation des Alkohols mit Chromsäure bewiesen wurde (10).

Ein dem Siedepunkt nach mit Isoamylalkohol nahezu übereinstimmender und daher wahrcheinlich mit diesem identischer Alkohol kommt im Römisch-Camillenöl vor (16).

Der Isoamylkalkohol bildet eine wasserhelle dünnölige Flüssigkeit, welche beim Abkühlen auf —23° oder darunter erstarrt (12). Der Geruch ist eigenthümlich, lange haftend, hustenreizend. Die Verbindung ist giftig und bewirkt je nach dem Verdünnungsgrad Berauschung oder Betäubung. Die eingeathmeten Dämpte haben zuweilen Schwindel und Ohnmacht zur Folge. Bei 13—14° löst sich der inactive Alkohol in ca. 50 Thln. Wasser; die Lösung wird beim Erwärmen auf 50° milchig (11). Mit Aether, Alkohol, conc. Essigsäure ist derselbe leicht mischbar.

Der Isoamylalkohol entzündet sich schwer und brennt mit weisser Flamme.

Chromsäuremischung oxydirt je nach Verhältnissen zu Valeriansäure oder Valeraldehyd. Salpetersäure wirkt in der Kälte langsam, in der Wärme hestig unter Bildung von Valeraldehyd, Valeriansäure-Amyläther, Blausäure etc. Chlor reagirt unter Wärmeentwicklung und erzeugt als Endprodukt $C_5H_7Cl_5$; vorher entstehen die Derivate C_5H_9ClO und $C_5H_8Cl_2O$, welche sich wahrscheinlich von Valeraldehyd ableiten, da der letztere Körper mit weingeistigem Kali Valeriansäure lieserte (13). Phosphorpentachlorid erzeugt Amylchlorür, Phosphor mit Brom oder Jod lassen resp. Amylbromür und -jodür (s. d.) entstehen.

Ein Gemenge von Isomylalkohol mit Chlorzink, auch manchen anderen wasserentziehenden Agentien, liefert beim Destilliren Amylen (vergl. Trimethyläthylen). Natrium bildet ein Natriumamylat, $C_5H_{11}NaO + 2C_5H_{12}O$, welche bei 250° die beiden Mol. des Alkohols abgiebt (17).

Thalliumamylat, C₅H₁₁TlO, Oel vom spec. Gew. 2.465 bei 00 (18).

Zinnchlorid-Amylat, $SnCl_4 2(C_5H_{12}O)$, farblose tafelförmige, an der Luft zerflie-slick durch Wasser zersetzbare Krystalle (19.) Ueber ein Zinkamylat, $Zn(OC_5H_{11})_2$, vergl. bei Zinkisoamyl.

Optisch activer Amylalkohol. a) Linksdrehender, wahrscheinlich CH₃ :CH.CH₂OH, wird erhalten aus dem leicht löslichen Antheil der aus Gährungsamylalkohol (s. d.) gewonnenen amylsulfosauren Bariumsalze. Die wilkommene Isolirung des activen Alkohols ist, wie aus den differirenden Angaben über das Drehungsvermögen hervorgeht, noch nicht gelungen. Die höchste Drehung, welche beobachtet wurde, entsprach der von 4.7 Thln. Zucker in 100 Thin Wasser (9). Der Siedepunkt des aus dem Bariumsalz isolirten activen Amyalkohols liegt bei 128°; spec. Gew. bei 15° = 0.808 (9). In den übrigen Eigen schaften ist der active Alkohol vom inactiven wenig verschieden.

Eine Trennung des letzteren wurde auch auf seine Eigenschaft, durch Salzsäure wenget leicht ätherificirt zu werden, als inactiver Alkohol, zu gründen versucht (20). Durch Erhit.of des activen Alkohols mit festem Kalihydrat im zugeschmolzenen Rohr auf 160° wird og Polarisationsvermögen etwa auf die Hälfte verringert (l. c. (10) pag. 303).

Bei der Oxydation mit Chromsäure wurde ein Gemenge von Aethylmetigiessigsäure und Isopropylessigsäure erhalten (10, 21). Nimmt man an, dass de letztere von einer schwer zu beseitigenden Beimengung von inactivem Alkohol herrührte, so wird für den activen Alkohol die Constitution $\frac{CH_3}{C_2H_5}$: $CH \cdot CH_2 \cdot Oh$ sehr wahrscheinlich, welche auch eine Unterstützung findet in der Ueberenstimmung mit dem VAN'T HOFF'schen Gesetze, dass alle bekannten optisch activen organischen Verbindungen ein assymmetrisches Kohlenstoffatom besitzen. Fur dangenommene Constitution spricht übrigens auch das Vorkommen von unsymmetrischem Methyläthylen $\frac{CH_3}{C_2H_3}$: $C:CH_2$ (s. d.) in den aus Gährungsamylalkohol gewonnenen Amylerer sowohl in dem käuflichen mit Chlorzink bereiteten (vergl. Trimethyläthylen), als in dem Amylergemenge, welches durch Zerlegung des Jodürs des Gährungsalkohols erhalten wurde des lespropyläthylen's. Die Menge des aktiven Alkohols liess sich annähernd aus der Menge des den bett. Amylenen vorkommenden unsymm. Methyläthyläthylens berechnen und wurde in Chall Falle auf 12–13 gestimmt (5).

b) Rechtsdrehender Amylalkohol. Es liegen Angaben vor über die Ferstehung eines rechtsdrehenden Alkohols vom Siedepunkt 133 – 134° durch wiederholte Destillation von käuflichem Amylalkohol über festes Aetznatron (22), welchen jedoch wir anderer Seite widersprochen wurde (24', ferner über die Bildung eines solchen vom Siedep. 12'i beim Behandeln von gewöhnlichem Amylchlorür mit Natrium (23).

Von besonderem Interesse ist die Umwandlung von inactivem Alkohol in rechtsdrehenden durch die Einwirkung von Schimmelpilzen. Es entwickelte sich bei der Einsaat von Schimmelsporen in schwach linksdrehenden Alkohol nacheinander *Micoderma aceti*. Arten von *Oïdium* (weiss), *Penicillium* (grün). Die Flüssigkeit war nun, wenn man gewisse Versuchsbedingungen hinsichtlich der Acidität eingehalten hatte, rechtsdrehend (+ 28' pro 10 Centim.) Der rechtsdrehende Alkohol lieferte ein linksdrehendes Jodür (- 48' pro 10 Centim.) (25).

Methylpropylcarbinol, normal, secundär. $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CHOH \cdot CH_3$ wurde zuerst dargestellt von Wurtz (26) aus dem normalen Amylen, Aethylallyl. Dieses lieferte durch Addition von Jodwasserstoff ein secundäres Jodür, welches mit essigsaurem Silber in das entsprechende Acetat übergeführt wurde, aus welchem man durch Spaltung mit Kali den secundären Alkohol erhielt. Nach einem analogen Verfahren wurde aus dem in Schwefelsäure schwer löslichen Antheil des gewöhnlichen Amylens Methylpropylcarbinol erhalten (5). Dieses entsteht ferner durch Reduction von Methylpropylketon durch Natrium (27) resp. Natriumamalgam (2 \cappa Na) und Wasser bei 44—45° (28).

Endlich wurde ein Alkohol, der hinsichtlich seines Siedepunkts und seines Oxydationsproduktes mit Methylpropylcarbinol übereinstimmt, aus normalem Pentan erhalten als das Produkt der Chloreinwirkung nacheinander mit Kaliumacetat und weingeistigem Kali behandelt wurde (29).

Das Methylpropylcarbinol ist eine, ähnlich wie Isoamylalkohol riechende Flüssigkeit, welche bei 759 Millim. Druck bei 120° siedet; spec. Gew. = 0.826 bei 0° (26). Löslich in 6 Vol. Wasser (28) [Wurtz gab Unlöslichkeit in Wasser an (26)]. Die Verbindung giebt die Jodoformreaction (28) (vergl. pag. 71). Beim Oxydiren mit Chromsäuremischung entsteht Methylpropylketon und als Endprodukte Essigsäure und Propionsäure (29, 28, 5). Aehnlich wirkt übermangansaures Kali (26).

Durch Aussaat von *Penicillium glaucum* verwandelt sich Methylpropylcarbinol in einen linksdrehenden Alkohol, welcher ein rechtsdrehendes Jodür (30) liefert.

Methylisopropylcarbinol, secundar, CH₃:CH·CHOH·CH₃.

Der zuerst von WURTZ (31) als Amylenhydrat beschriebene, aus der Jodwasserstoffverbindung des käuslichen Amylens mit seuchtem Silberoxyd dargestellte Alkohol ist wahrscheinlich vorwiegend Dimethyläthylcarbinol gewesen, da man jetzt weiss, dass das secundäre Jodür bei den Versuchen, es in secundären Alkohol zu verwandeln, den tertiären Alkohol liesert [vergl. bei Isopropyläthylen und (5)].

Ein Alkohol von der obigen Constitution wurde erhalten durch Reduction von Isopropylmethylketon, in Benzol gelöst, mit Natrium (32) oder mit $2\frac{1}{8}$ Natriumamalgam und Wasser bei $60-70^{\circ}$ (5). Wider Erwarten bildet sich dieselbe Verbindung bei der Einwirkung von Zinkmethyl auf Bromacetylbromür. durch eine Reaction, deren Verlauf noch nicht ganz aufgeklärt ist (33). Flüssigkeit von unangenehmem, dem des Fuselöls ähnlichen Geruch. Siedep. 112.5° bei 760.4 Millim. (5); erstarrt nicht in einer Kältemischung von Schnee und Chlorcalcium; spec. Gew. bei $0^{\circ} = 0.833$ (5); in Wasser leicht löslich (33). Bei der Oxydation mit Chromsäure und Schwefelsäure entsteht Isopropylketon (5): Brom entzieht Wasser und erzeugt Amylenbromid (33), Jodwasserstoff liefert durch Umlagerung tertiäres Amyljodür (s. d.).

Diäthylcarbinol, secundär, $C_2H_5 \cdot CH(OH) \cdot C_2H_5$. Dieser Alkohol wurde synthetisch dargestellt von Wagner und Saytzeff durch Einwirkung von Zinkäthyl resp. einem Gemenge von Jodäthyl, Zink und etwas Zinknatrium auf ameisensaures Aethyl. Die Reaction verläuft vielleicht in zwei Phasen mit intermediärem

Eintritt der Gruppe Zn·OC₂H₅ (36). Die schliessliche Reindarstellung gelang nur durch Ueberführen in Jodür, Acetat und Zerlegen des letzteren mit Kali oder auch durch Behandlung des Jodürs mit feuchtem Silberoxyd (30).

Schwer bewegliche Flüssigkeit, deren Dämpfe nach gewöhnlichem Amylalkohol riechen und zum Husten reizen. Siedep. 116—117° bei 736·3 Millim.: spec. Gew. 0·832 bei 0°; schwer löslich in Wasser. Beim Oxydiren mit Chromsäuremischung entstehen Diäthylketon und die Oxydationsprodukte desselben. Essigsäure und Propionsäure (36). Die Constitution dieses Alkohols wird auch durch die Thatsache bestätigt, dass das Cyanür desselben in eine mit Frankland's Diäthylessigsäure identische Säure übergeführt werden konnte (37).

Dimethyläthylcarbinol, tertiär, CH_3 : $COH \cdot C_2H_5$, ist wahrscheinlich identisch mit dem von Wurtz aus der Jodwasserstoffverbindung des gewöhnlicher Amylens dargestellten sogen. Amylenhydrat (vergl. Methylisopropylcarbinol). Man erhält ferner Dimethyläthylcarbinol, wenn man den in Schwefelsäure löslichen Antheil des gewöhnlichen Amylens nach dem Verdünnen mit Wasser destillin (38, 39, 40, 5). Auch aus der Jodwasserstoffverbindung des Isopropyläthylenserhält man, wenn man Jod nach bekannten Methoden durch (OH) substituiren will, stets den tertiären Alkohol (41, 5, 33). Eine Darstellung, welche zugleicheinen Beweis für die angenommene Constitution enthält, besteht in der Einwirkung von Zinkmethyl auf Chlorpropionyl (34, 5).

Flüssigkeit vom Siedep. 102.5° bei 764.3 Millim. (5); erstarrt bei -30° zu einer Masse kleiner Nadeln (35), deren Schmelzpunkt bei -12° liegt (5, 40). Spec. Gew. bei $0^{\circ} = 0.827$ (5, 35) bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch entstehen Essigsäure und Aceton (5, 41).

Isoamyläther, $(C_5H_{11})_2O$, wurde zuerst erhalten von GAULTIER urd RIECKHER durch Destillation von Fuselöl mit Schwefelsäure (42); entsteht auc durch Einwirkung von Silberoxyd auf Isoamyljodür (43) und bei trockner Destillation von amylschwefelsaurem Kalk (44). Eine bequeme Darstellung besteht is mehrstündigem Erhitzen von Amylalkohol mit $\frac{1}{10}$ seines Gewichts von Jodamyl auf 200° und Destillation des Produkts (45). Siedep. 176° (46). Spec. Gew. bei $0^\circ = 0.7994$ (43). Natrium zerlegt bei 300° in Natriumamylat, Amylen und Wasserstoff (47).

Pseudoamyläther, wahrscheinlich der Aether des tertiären Amylalkoholo. $(C_3H_{11})_2O$ entsteht bei der Darstellung des tertiären Alkohols aus Jodwasserstoff-Amylen und Silberoxyd als Nebenprodukt (48). Gewürzhaft riechende, in Wasser unlösliche Flüssigkeit; Siedep. ca. 163°; spec. Gew. bei $0^\circ = 0.876$ (49); zerfalt beim Erhitzen im zugeschmolzenen Rohr auf 180° in Amylen und Amylenhydrat (tertiären Alkohol).

Gemischte Amyläther.

Methylisoamyläther, $C_3H_{11}(O)CH_3$, entsteht durch Einwirkung von Jodmethyl and Natriumisoamylat; Siedep. 92° (50).

Aethylisoamyläther, C₃H₁₁·OC₂H₃, wird durch eine analoge Reaction gebildet 151 oder durch Erwärmen von Isoamylchlorür (s. d.) mit alkoholischem Kali (53); Siedep. 112° 51 spec. Gew. 0:8086 bei 14·7° (52°, zerfallt mit Bromwasserstoff bei 100° in Aethylbromür un Isoamylbromür (53°).

Aethylpseudoamyläther, C₂H₁₁·O·C₂H₂, wahrscheinlich ein Derivat des ternare-Amylalkohols; entsteht, wenn die Bromwasserstoffverbindung des gewöhnlichen Amylens durchalkoholisches Kah zerlegt wird. Siedep. 102—103° bei 742 Millim.; spec. Gew. 0·759 bei 21° (53); zerfällt mit Bromwasserstoff bei 100° in Aethylbromür, Bromwasserstoff-Amylen (wahr-cheinlich tertiäres Bromür) und Wasser.

Normalpropyl-amyläther, C₃H₇·O·C₅H₁₁; Siedep. 125-1300 (54).

Ester des Amyls mit Mineralsauren.

Salpetersaures Isoamyl; Isoamylnitrat; NO₃C₅H₁₁, entdeckt von Horwann, entsteht durch Einwirkung von Salpetersäure auf Isoamylalkohol unter Zusatz von Harnstoff (55) oder von Ammoniumnitrat (56).

Zur Darstellung wurde auch empfohlen (57), 1 Vol. Salpetersäure von 1.36 spec. Gew. mit 3 Vol. conc. Schwefelsäure zu mischen, und dann in 150 Ccentim. des mit Wasser und Eis gekühlten Gemisches 50 Ccentim. Amylalkohol durch einen fast bis zum Boden des Gefässes reichenden Trichter unter beständigem Umrühren allmählich einfliessen zu lassen. Die an der überfläche sich ausscheidende Oelschicht wird mit verdünnter Kalilauge und Wasser gewaschen, mit Chlorcalcium getrocknet und rectificirt.

Siedep. 147—148°; spec. Gew. = 1.00 bei 7—8° (57); unlöslich in Wasser; loslich in Alkohol, Benzol, Eisessig; die Dämpfe riechen unangenehm und erzeugen Kopfschmerzen. Bleibt beim Erhitzen mit Salz-, Essig-, Ameisen-, Oxalsäure unverändert (57).

Salpetrigsaures Isoamyl, Isoamylnitrit, $NO_2 \cdot C_5H_{11}$, wurde zuerst beobachtet von Balard (58) beim Erwärmen von Fuselöl mit Salpetersäure neben Amylnitrat; bildet sich ferner beim Einleiten von salpetriger Säure in Fuselöl (58, 56) und wird auch am zweckmässigsten dargestellt, indem man reine salpetrige Säure in Isoamylakohol einleitet, der auf $60-70^{\circ}$ erwärmt wird. Das Destillat wird mit verdünnter Kalilauge sechüttelt, entwässert und rectificirt (59). Amylnitrit bildet sich ferner beim Destilliren von Imylalkohol (30 Thle.), Kaliumnitrit (26 Thle.), in 15 Thln. Wasser gelöst, und Schwefelsäure 30 Thle.) (60, 61).

Blassgelbe Flüssigkeit; Siedep. 99° bei 756 Millim. (62); spec. Gew. 0.905 bei 14.5° (63); der Verbindung kommen eigenthümliche toxische und therapeuthische Wirkungen zu (64). Dieselbe zersetzt sich an der Luft, ihr Dampf verpufft bei 260° (62).

Verdünnte Schweselsäure zerlegt den Ester etwas über 100° in schweslige Säure, Stickoxyd, valeriansaures Amyl (65), während conc. Schweselsäure verkohlend wirkt. Beim Einleiten von Chlor entsteht das Derivat: $NO_2 \cdot C_5H_9Cl_2$, Dichlorisoamylnitrit, ein bei ca. 90° unter Lersetzung siedendes Oel, spec. Gew. $1\cdot233$ bei 12° (62); beim Erhitzen mit Phosphor löst sich theser zu einer Verbindung von der Zusammensetzung $(C_5H_{11})_2NPO_4$, welche Amylonitrophosphorige Säure genannt wurde (62) und als eine Vereinigung von je 1 Mol. salpetrigsaurem Isoamyl und isoamylphosphoriger Säure unter Austritt von H_2O gedacht werden kann. Amylnitrit wird bei 130° durch Ammoniak zersetzt in Wasser, Stickstoff und Amylalkohol (57).

Schwefelsaures Isoamyl, $SO_4(C_5H_{11})_2$, wurde erhalten durch Einleiten von schwefliger Säure in schwach erwärmtes Isoamylnitrit (Chapman) (66): $2NO_2 \cdot C_5H_{11} + SO_2 = SO_4(C_5H_{11})_2 + 2NO$. Oelige, sehr zersetzliche Flüssigkeit, welche beim Kochen mit Wasser in Amylalhohol und Schwefelsäure zerfällt. Jodwasserstoff reducirt zu Schwefelwasserstoff, Jod, Amyljodür.

Isoamylschwefelsäue, SO₄H·C₅H₁₁; entdeckt von Cahours, entsteht beim Vermischen von Isoamylalkohol mit Schwefelsäure (67). Das längere Zeit getandene Gemenge beider wird mit Wasser verdünnt, die Säure in das Barium- oder Bleisalz (68) verwandelt, aus welchen sie durch Schwefelsäure resp. Schwefelwasserstoff in Freiheit gesetzt wird. Sie bleibt beim Verdunsten ihrer Lösung als ein farbloser, dünner Syrup zurück, der sich in wässriger Auflösung langsam, rascher beim Kochen in Amylalkohol und Schwefelsäure zerlegt.

Die Salze sind meist in Wasser und Weingeist löslich, krystallisiren gut, zersetzen sich beim Kochen der wässrigen Lösung.

Das Bariumsalz, (SO₄C₅H₁₁)₂Ba + 2H₂O, bildet rhombische Tafeln (68); 100 Thle.

Wasser lösen 9.7 Thle. bei 10° (70); spec. Gew. 1.632 bei 22° (69). Analoge Zusammer setzung hat das Strontium und Calciumsalz; das Kaliumsalz krystallisirt in seideglänzenze Nadeln mit ½ Mol., das Natriumsalz in Krystallwarzen mit 1½ Mol. Wasser; das Bleisal bildet Warzen oder Blättchen von der Zusammensetzung (SO₄C₅H₁₁)₂Pb + H₂O. Frei we Krystallwasser sind das Ammonium- und Silbersalz.

Schwefligsaures Isoamyl, $SO_3(C_5H_{11})_2$, entsteht bei der Einwirkung vor Schwefelchlorür, S_2Cl_2 , oder von Schwefeloxychlorür, $SOCl_2$, auf Amylalko (Carius u. Fries) (71). Farbloses, dickes Oel, welches im Gasstrom unverander zwischen 230—250° jüberdestillirt. Beim Schütteln mit warmem Wasser zertates in amylschweflige Säure und Amylalkohol.

Schwefligsaures Aethyl-Amyl, SO₃·C₂H₅·C₅H₁₁, wurde erhalten durch Einwirks, von Amylalkohol auf das Chlorid der äthylschwefligen Säure (vergl. pag. 80). Gelbes welches bei 210° unter Verkohlung siedet (72).

Is o a mylschweflige Säure, SO₃(C₅H₁₁)H, wurde dargestellt durch troperweises Eintragen von Amylsulfhydrat in erwärmte Salpetersäure von 1·25 ste Gew. (ERDMANN u. GERATHEWOHL) (73); bildet sich auch bei der Einwirkung v. Schwefelcyanamyl auf mässig starke Salpetersäure (74).

Wasserheller Syrup, der über Schwefelsäure langsam zu einer Krystallmasserstarrt. Das Bariumsalz, $(SO_3 \cdot C_5H_{11})_2$ Ba, bildet farblose, glänzende, fettig anzufühler Blättchen, löslich in Wasser und Weingeist; analog zusammengesetzt sind das Blei-, Kupler Silbersalz.

Isoamylphosphorsäure, $C_5H_{11} \cdot PO_4H_2$, entdeckt von Guthrie, entstrbeim Erwärmen einer Mischung von Fuselöl und syrupöser Phosphorsäure = 80° (75). Saure, in Wasser und Weingeist leicht lösliche Flüssigkeit. Die Sause sind meist schwer löslich; ihre wässrige Lösung zersetzt sich nicht beim Kocher Das Bariumsalz, $C_5H_{11} \cdot PO_4Ba$, bildet seideglänzende Schuppen.

Diisoamylphosphorsäure, $(C_5H_{11})_2PO_4H$, wird dargestellt durch Be handlung von Fuselöl mit Phosphorchlorid (76) oder mit Brom und Phosphor 7: Farbloses, saures Oel; spec. Gew. 1.025 bei 20°; wenig in Wasser, leicht "Weingeist, Aether löslich. Einbasische Säure. Die Salze der Alkalien krystalisiren nicht. Das Calciumsalz, $[(C_5H_{11})_2 \cdot PO_4]_2$ Ca, bildet lange, weisse Nadewelche in der Kälte löslicher sind, als in der Wärme (77).

Thiophosphorsaures Isoamyl, PO₃S(C₅H₁₁)₄, bildet sich bei der Einwirkung Phosphorsulfochlorid auf Natriumamylat (78). Farblose Flüssigkeit, welche sich im Dampfer unzersetzt destilliren lässt; spec. Gew. 0·849 bei 12°; unlöslich in Wasser.

Thioisoamylphosphorsäure, C₅H₁₁PO₃SH₂, entsteht bei der Reaction zwischen Phosphorsulfochlorid und Amylalkohol (78). Salze: C₅H₁₁·PO₃SNa₂ und C₅H₁₁PO₃SBa+H₂·

Dithiodiisoamylphosphorsäure, $(C_5H_{11})_2PO_2S_2H$, entsteht durch Einwirkung wir Phosphorpentasulfid auf Fuselöl bei Wasserbadhitze (79). Farbloser, saurer Syrup, der sich less Kochen unter Entwicklung von Schwefelwasserstoff zersetzt. Die Salze der Alkalien und Frakkalien sind in Wasser löslich. Die Salze der schweren Metalle bilden Niederschläge, die mes unter 100° schmelzen, in Alkohol, Aether, Benzol in der Wärme löslich sind. Das Bartersalz, $[(C_5H_{11})_2PO_2S_2]_2$ Ba, bildet mikroskopische Nadeln, das Bleisalz, $[(C_5H_{11})_2PO_2S_2]_2$ rhombische Täfelchen.

Perthiophosphorsaures Isoamyl, $(C_5H_{11})_3PS_4$, entsteht als Nebenprodukt bei P. stellung der vorigen Verbindung. Gelbes in der Kälte nicht erstarrendes, widrig riechendes (* welches sich schon wenig über 100° unter Bildung von Amylsulfid zersetzt (79).

Phosphorigsaures Isoamyl, $PO_3(C_5H_{11})_3$, bildet sich durch Einwirkunz von Natriumamylat auf Phosphortrichlorid (80), oder von Amylalkohol auf Cyamphosphor, $P(CN)_3$ (81). Ein in Wasser wenig lösliches, in Alkohol, Aether lowliches, im Wasserstoffstrom unzersetzt bei 236° destillirbares Oel (80).

Isoamylphosphorige Säure, $C_5H_{11} \cdot PO_3H_2$, entdeckt von Wurtz, entsteht neben phosphorigsaurem Isoamyl, Amylchlorür, diisoamylphosphoriger Säure und dem Chlorid der isoamylphosphorigen Säure bei der Einwirkung von Phosphortrichlorid auf Amylalkohol. Auf Zusatz von Wasser scheidet sich ein Gemenge von isoamylphosphoriger Säure und diisoamylphosphoriger Säure ab, aus welchem die erstere durch verdünnte Natriumcarbonatlösung aufgenommen wird, während letztere als neutrales Oel zurückbleibt. Aus der wässrigen Natriumcarbonatlösung wird isoamylphosphorige Säure durch Salzsäure ölartig ausgeschieden (82).

Farbloses Oel, welches in Wasser untersinkt und sich, frisch bereitet, darin löst, auf Zusatz von Salzsäure aus der Lösung wieder abgeschieden wird. Verandert sich beim Aufbewahren und wird in Wasser unlöslich; reducirt Silbersalze. Die Salze krystallisiren nicht und sind leicht zersetzbar. Das Bariumsalz trocknet zu einer weichen, zerfliesslichen Masse, das Bleisalz bildet einen käsigen Niederschlag.

Is oamylphosphorigsäurechlorid, C₅H₁₁POCl₂, bildet eine wasserhelle Flüssigkeit; Siedep. 173°; spec. Gew. 1·109; durch Wasser zersetzbar (83).

Diisoamylphosphorige Säure, $(C_5H_{11})_2PO_3H$, ein farbloses neutrales Oel, spec. Gew. 0.967 bei 19,5°; siedet unter Zersetzung; verändert sich an der Luft und wird durch kochende Alkalien unter Bildung von phosphorigsaurem Salz umgewandelt (82).

Arsensaures Isoamyl wurde, wenn auch noch nicht völlig rein, durch Einwirkung von Amyljodür auf Silberarseniat erhalten (CRAFTS) (84). Selbst im Vacuum nicht unzersetzt destillirbare Flüssigkeit.

Arsenigsaures Isoamyl entsteht durch Einwirkung von Natriumamylat auf Arsenbromür. Siedet bei gewöhnlichem Druck unter Zersetzung bei 288°; bei 60 Millim. Druck unzersetzt bei 193—194° (84).

Borsaures Isoamyl, Triamylborat, $BO_3(C_5H_{11})_3$, entdeckt von EBELMEN und Bouquet; wird dargestellt durch 12 stünd. Erhitzen von 4 Thln. Amylalkohol mit 1 Th. wasserfreier Borsäure auf $160-180^{\circ}$ (85) und bildet sich auch beim Sättigen des Amylalkohols mit gasförmigem Borchlorid (86). Farbloses, am Dochte brennbares Oel vom spec. Gew. 0.872 bei 0° ; Siedep. 254° bei 760 Millim. (85).

Monoisoamylborat, BO₂ (C₅H₁₁), findet sich in den Destillationsrückständen von der Darstellung des borsauren Isoamyls und kann auch direkt durch Erwärmen des letzteren mit Borsäure dargestellt werden (85). Dickes, gelbliches Oel; spec. Gew. = 0.971 bei 0°; unter gewöhnlichem Druck nicht unzersetzt flüchtig; entzündet sich selbst am Dochte nur schwierig.

Gemischte Borsäureisoamylester.

Diäthylisoamylborat, $BO_3(C_2H_5)_2(C_5H_{11})$. Siedep. 173—175°; spec. Gew. 0.858 bei 26° (85).

Aethyldiisoamylborat, $BO_3(C_3H_5)(C_5H_{11})_2$. Siedep. 210—215°; spec. Gew. 0·852 tei 28° (85).

Kieselsaures Isoamyl, SiO₄(C₃H₁₁)₄, entsteht bei der Einwirkung von Siliciumtetrachlorid auf Fuselöl (EBELMEN) (87). Farblose, brennbare Flüssigkeit vom Siedep. 322—325°; spec. Gew. = 0.868 bei 20°; löslich in Aether, Alkohol, Fuselöl; durch Wasser langsam zersetzbar.

Gemischte Isoamylester der Kieselsäure.

Kieselsäuredimethyldiisoamylester, $SiO_4(CH_3)_2(C_5H_{11})_2$; Siedep. 225–235° (88). Kieselsäureäthyltriisoamylester, $SiO_4(C_2H_5)(C_5H_{11})_3$; Siedep. 280–285°; spec. Gew. 0.913 bei 0° (88).

Kieselsäurediäthyldiisoamylester, SiO₄(C_9H_5)₂(C_8H_{11})₂; Siedep. 245—250°; spec. Gew. 0·915 bei 0° (88).

Kieselsäuretriäthylisoamylester, SiO₄(C₂H₅)₃(C₅H₁₁); Siedep. 216-225° Kohlensaures Isoamyl, CO₃(C₅H₁₁)₂, entdeckt von Medlock (89), Fiddargestellt durch Kochen von chlorkohlensaurem Isoamylester mit Amylalkoho & Farblose Flüssigkeit; Siedep. 228.7° (corrig.); spec. Gew. 0.912 bei 15° (90).

Kohlensäureäthylisoamylester, $CO_3(C_2H_3)(C_3H_{11})$; Siedep. 182·30; spec. Gev. 6:31, bei 270 (90).

Chlorko hlen saures Isoamyl, ClCO·OC₅H₁₁, wurde zuerst beobachtet von CAF Rebei der Einwirkung von Amylalkohol auf Perchloroxalsäuremethylester (91): $C_2O_4(CC_1) + 4C_5H_{11}\cdot OH = C_2O_4(C_5H_{11})_2 + 2Cl\cdot CO_2\cdot C_5H_{11} + 4HCl$; entsteht auch bei der Einwir zu von Phosphorpentachlorid auf Kohlensäureäthylisoamylester (90). Wird dargestellt durch behandlung von Amylalkohol mit Chlorkohlenoxyd (92, 90). Oelige Flüssigkeit, welche bei 15.21 (corr.) siedet; spec. Gew. 1.032 bei 150 (90).

Carbaminsaures Isoamyl, NH₂·CO·OC₅H₁₁, entsteht durch Einwit: 2 von wässrigem Ammoniak auf chlorkohlensaures Isoamyl (99), ferner durch in wirkung von Chlorcyan auf Fuselöl (100) oder von Chlor auf ein Gemenge Blausäure und Amylalkohol (101); endlich neben allophansaurem Isoamyles beim Erhitzen von Harnstoff mit Isoamylalkohol (102). Krystallisirt aus Was Alkohol, Aether in glänzenden Nadeln; Schmelzpunkt 60°; Siedep. 220° (60°)

Monoisoamylcarbaminsäureäthylester, Monoamylurethan (vergl. pag. 85), NHC. CO OC₂H₅, bildet sich durch Wechselwirkung zwischen 1. Mol. chlorkohlensaurem Aethy 2 Mol. in Acther gelösten Aethylamins (103). Flüssigkeit vom spec. Gew. 0.93; Siedep 2. leicht in Aether, Alkohol, fast unlöslich in Wasser.

Diisoamylcarbaminsäureäthylester, Diamylurethan (vergl. pag. 85), N(C₃H₂ CO·OC₂H₃, entsteht durch Einwirkung von chlorkohlensaurem Aethyl auf Diisoamylamin iss Oelige Flüssigkeit vom Siedep. 246—247°.

Dithiokohlensaures Isoamyl, Carbonyldisulfodiamyl, CO(SC₅H₁₁)₂, wurde erbir wie die entsprechende Aethylverbindung (vergl. pag. 86) durch Einwirkung von Schwescher auf Schweseleyanamyl. Oel vom Siedep. 281^o (93).

Isoamylxanthogensäure, CS·SH·OC₅H₁₁, entdeckt von ERDMANN (94). Zur I¹ stellung mischt man unter Abkühlung Kalihydrat, Fuselöl, Schwefelkohlenstoff. Der beim Erk¹ sich abscheidende Krystallbrei des Kaliumsalzes wird mit Aether gewaschen, aus Weingerst Aether umkrystallisirt und mit Salzsäure zerlegt. Das sich abscheidende Oel wird über Christaleium getrocknet (94, 95, 96).

Ammoniumsalz, CS·SNH₄·OC₅H₁₁, farblose unbeständige Säulen.

Kaliumsalz, CS·SK·OC₅H₁₁, blassgelbe, in Wasser, auch in Alkohol und Aether les Krystallschuppen.

Bleisalz, (CS·OC₅H₁₁·S)₂Pb, glänzende Blättchen, unlöslich in Wasser (97).

Die Kupfer-, Quecksilber-, Silbersalze bilden amorphe Niederschläge.

Der Methyl- und Aethylester der Isoamylxanthogensäure resp. $CS_2 \cdot CH_3 \cdot CC_3H_{11} = CS_2 \cdot C_2H_5 \cdot CC_5H_{11}$, entstehen bei der Destillation von Kaliumisoamylxanthogenat mit vermethyl- und äthylschwefelsaurem Kalium (97).

Isoa myldioxysulfocarbonat, $S_2CS \cdot OC_5H_{11}$, bildet sich bei der Einwirkung vor auf Kaliumisoamylxanthogenat und Wasser (98). Gelbes Oel, welches bei 1870 unter Zersetter siedet. Mit alkoholischem oder wässrigem Ammoniak wird es in Schwefel, isoamylxanthogenative Ammonium und Isoamylxanthogenamid, $NH_2CS \cdot OC_5H_{11}$ (vergl. thiocarbaminsaures Isoamyla excessetzt.

Isoamyldithiocarbaminsäure, NHC₅H₁₁·CS·SH. Das Isoamylaminsalz bildet & beim Vermischen von Isoamylamin mit in Aether gelöstem Schwefelkohlenstoft. Durch Salzumscheidet sich aus dem Salz die freie Säure als ein allmählich krystallinisch erstarrendes. Macher leicht lösliches Oel ab (105). Das Isoamylaminsalz bildet weisse, glänzende, beim Albewahren sich zersetzende Schuppen, welche in Alkohol, Aether leicht, in Wasser unlöslich sin

Thiocarbamin saures Isoamyl, Isoamylxanthogenamid, NH2 CS OC H111. enterent

durch Einwirkung von Ammoniak auf Isoamyldioxysulfocarbonat (s. d.). Ein in Alkohol, Aether losliches, in Wasser unlösliches Oel, welches bei 1840 unter Zersetzung in Cyanursäure und Amylsulfhydrat siedet (97).

Perthiokohlensaures Isoamyl, CS(SC₅H₁₁)₂, wurde erhalten durch Kochen einer alkoholischen Lösung von Jodamyl mit Natriumperthiocarbonat (106). Gelbes in Wasser unlösliches, in Alkohol und Aether lösliches Oel von unangenehmem Geruch. Siedep. 245—248°; spec. Gew. 0.877.

Analyse*) von ἀνα λύω, ich löse auf. Mit Analyse bezeichnet man im Gegensatze zur Synthese die Gesammtheit der Operationen, welche nöthig sind, um alle oder einige Bestandtheile unbekannter Körper zu ergründen oder auch von

^{*)} Auswahl der Publicationen über Analyse. A. Analyse unorganischer Körper. 1) Allgemeine Analyse. 1) J. STAS, Untersuchungen über die Gesetze der chemischen Proportionen, über die Atomgewichte und ihre gegenseitigen Verhältnisse. Uebersetzt von ARON-TEIN. Leipzig 1867. 1a) L. MEYER und SEUBERT, Die Atomgewichte der Elemente. Leipzig 2) H. Rose, Handbuch der analytischen Chemie vollendet von FINKENER 1867-71. 3: F. WÖHLER, Mineralanalyse in Beispielen. 2. Aufl. Göttingen 1861. 4) C. R. FRESENIUS, Anleitung zur qualitativen chemischen Analyse. 14. Aufl. Braunschweig 1874. 5) Ders., Quantitative Analyse. 6. Aufl. Braunschweig 1875. 6) RAMMELSBERG, Leitfaden f. qualit. Analyse. 6. Aufl. Berlin 1874. 7) Ders., Quantit. Analyse. 3. Aufl. Berlin 1874. 8) SONNENSCHEIN, llandbuch d. anal. Chemie. Berlin 1870, 71. 9a) A. CLASSEN, Grundriss der anal. Chemie. Quantitative Analyse in Beispielen. 2. Aufl. Stuttgart 1879. 9b) CLASSEN, Quantitative Analyse auf electrolytischem Wege. Aachen 1881. 10) ZETTNOW, Qualitative Analyse ohne Schweselrasserstoff und Schwefelammonium. Berlin 1867, s. a. Zeitschr. f. Chemie 1867, pag. 442. 11. W. WICKE, Anleitung zur chemischen Analyse. Braunschweig 1857. 12) G. WACKENRODER, bemische Tabellen zur Analyse d. unorganischen Verbindungen. 5. Aufl. Jena 1843. 13) WILL, Anleitung zur chemischen Analyse. 9. Aufl. Leipzig und Heidelberg 1873. 14) SCHWANERT, Hilfsbuch zur Ausführung chemischer Arbeiten. 2. Aufl. Braunschweig 1874. 15) B. Tollens, Enfache Versuche für den Unterricht in der Chemie. Analytischer Cursus. Berlin 1878. 16) WARTHA, Qualitative Analyse mit Flammenreactionen. Zürich 1867. 17) BIRNBAUM, Leitfaden der chem. Analyse f. Anfänger. 4. Aufl. Leipzig 1882. 18) Th. Petersen, Die chemische Analyse. Berlin 1864. 19) GEUTHER, Kurzer Gang d. chem. Analyse. 3. Aufl. Jena 1872. 20) Ders., Erste Uebungen in der chemischen Analyse. 2. Aufl. Jena 1872. 21) BEILSTEIN, Auleitung z. qualit. chem. Analyse. 4. Aufl. Leipzig 1877. 22) STÄDELER, Qualitative Analyse. 7. Aufl. von H. Kolbe. Zürich 1876. 23) Medicus, Anleitung z. qualit. Analyse. Tubingen 1878. 24) WILL, Tafeln z. chem. Analyse. 11. Aufl. Leipzig u. Heidelberg 1878. 25) HAMPE, Tafeln z. chem. Analyse. 2. Aufl. 26) WALLACH, Tafeln z. chem. Anal. 2. Aufl. Bonn 1880. 27a) L. M., Trennungsmethoden. Graz 1879. b) I.öthrohr- und Flammenreactionen. 27b) BERZELIUS, Von der Anwendung des Löthrohres in der Chemie und Mineralogic. Uebersetzt von H. Rose. 4. Aufl. Nürnberg 1844. 28) PLATTNER, Die Probirkunst mit dem Lothrohre. 5. Aufl. von T. RICHTER. Leipzig. 29) Schleerer, Löthrohrbuch. 2. Aufl. Braun--chweig 1857. 30) Bunsen, Flammenreactionen. Heidelberg 1880, s. a. Ann. Chem. Pharm. 138, pag. 257. 31) KERL, Leitfaden bei qualitativen u. quantitativen Lothrohruntersuch. 2. Aufl. Clausthal 1877. 32) WURTZ, Dictionnaire de Chimie. Paris 1870. 1. Bd., pag. 834. B. Analyse organischer Körper. a) Allgemeines. 33) Liebig, Anleitung zur Analyse organischer Korper. 2. Aufl. 1853. 34a) BARFOED, Lehrbuch der organ. qualit. Anal. Kopenhagen 1881. b) Analyse von vegetabilischen Stoffen. 34b) ROCHLEDER, Anleitung zur Analyse von Itlanzen und Pflanzentheilen. Würzburg 1858. 35) DRAGENDORFF, Qualitative und quantitative Analyse in Pflanzentheilen. Göttingen 1882. 36) WITTSTEIN, Anleitung zur chemischen Analyse von Pflanzen und Pflanzentheilen. Nördlingen 1868. c) Analyse von animalischen Stoffen. 37) GORUP-BESANEZ, Anleitung zur qualitat. und quantit. zoochemischen Analyse. 3. Aufl. 1871. 38) HOPPE-SEYLER, Handbuch d. physiologisch- und pathologisch-chemischen Anal. 5. Aufl. Berlin 1883. 39) NEUBAUER u. VOGEL, Analyse des Harns. 8. Aufl. von H. HUPPERT. Wiesnaden 1882. 40) W. KÜHNE, Lehrbuch d. phys. Chemie. Leipzig 1868. 41) ROBIN u. VERDEIL,

ihrer Natur nach bekannten Körpern die Zusammensetzung in Procenten zu ermitteln.

Man stützt sich zu diesem Zwecke nicht nur auf das Verhalten der Elemente

Traité de chimie anatomique. Paris 1853, mit Atlas. 42) FUNKE, Atlas d. physiolog. Chema-2. Aufl. 1858. C. Maassanalyse. 43) MOHR. Lehrbuch d. chemisch-analytischen Tirrimethode. 5. Aufl. Braunschweig 1874. 44) FLEISCHER, Titrirmethode. 2. Aufl. Leipzig 1874. 45a) RIETH, Die Volumetrie oder chemische Maassanalyse. Bonn 1871. 45b) C. WINGELL. Die Maassanalyse nach neuem titrimetrischem System. Freiburg 1883. D. Gas-Analys. 46) Bunsen, Gasometrische Methoden. 2. Aufl. Braunschweig 1877. 47) Winkler, Anleit 2. chem. Unters. d. Industriegase. Freiburg 1876. 48) HEMPEL, Neue Methode zur Analyse der Gase. Braunschweig 1880. E. Zu speciellen Zwecken angewandte Analyse. a) Gerichtliche Analyse. 49) Otto, Anleitung zur Ausmittelung der Gifte. 5. Aufl. Braunschweig 1875. 50) DUFLOS, Handbuch der gerichtlichen chemischen Analyse der chemischen Gifte. Breslau 1873. 51) DRAGENDORFF, Gerichtlich chemische Ermittelung von Giften. 2. Auf. Petersburg 1876. 52) SONNENSCHEIN, Handbuch der gerichtlichen Chemie. 2. Aufl. bearbest: von A. CLASSEN. 1881. b) Nahrungsmittel-Analyse. 53a) CHEVALLIER'S Wörterbuch der Verunreinigungen und Verfälschungen. Deutsche Uebersetzung. Göttingen 1856. Neue Auflage von Chevallier u. Baudrimont. Paris 1876. 53b) J. König, Die menschlichen Nahrungund Genussmittel. 2 Bde. Berlin 1880. 54) DIETZSCH, Die wichtigsten Nahrungsmittel und Getränke, deren Verunreinigungen und Verfälschungen. 3. Aufl. Zürich 1879. 55) ELSNER, Untersuchung von Lebensmitteln und Verbrauchsgegenständen. Berlin 1878. 56) Ders., Praxis det Nahrungsmittel-Chemiker. Leipzig 1880. 57) GRIESSMAVER, Die Verfälschungen der wichtigten Nahrungs- und Genussmittel. Augsburg 1880. 58) STIERLIN, Ueber Weinfälschung und Werfärbung. Bern 1877. 59) MEDICUS, Gerichtlich-chemische Prüfung von Nahrungs- und Genumitteln. Würzburg 1881. 60) L. LIEBERMANN, Anleitung zu chemischen Untersuchungen auf der Gebiete der Medicinalpolizei. Stuttgart 1877. 61) A. GAUTIER, Sophistications du vin, s. . Archiv d. Pharm. 209. B. 1876. pag. 486. 62) BIRNBAUM, Einfache Methoden zur Prutun. wichtiger Lebensmittel. 3. Aufl. Karlsruhe 1878. 63) Flügge, Hygienische Untersuchung-Methoden. Leipzig 1881. 64a) VIETH, Die Milchprüfung-Methoden. Bremen 1879. 64b) V. i. BECKE, Die Milchprüfungs-Methoden. Bremen 1882. 64 c) HASSAL, FOOD, its adulterative and the methods for their detection. London 1876. Es existiren noch viele andere Schnitter über diese Gegenstände. c) Technische Analyse. 65) Bolley's Handbuch d. techn. chemischen Untersuchungen. 5. Aufl., bearb. v. STAHLSCHMIDT. Leipzig 1879. 66) Post Chemisch-technische Analyse. Braunschweig 1881. 67) KUBEL, Anleitung zur Untersuchung vor Wasser. 2. Aufl. von Tiemann. Braunschweig 1874. 68a) Frühling u. Schulz, Anleitung n. Untersuchung der für die Zucker-Industrie in Betracht kommenden Rohmaterialien, Produkt. et. 2. Aufl. Braunschweig 1881. 68b) LANDOLT, Das optische Drehungsvermögen organische Substanzen. Braunschweig 1879. d) Analyse landwirthschaftlicher Stoffe. 69) E. Wood Anleitung zur chemischen Untersuchung landwirthsch. wichtiger Stoffe. 3. Aufl. Berlin 1875 70) KROCKER, Agrikultur-chemische Analyse. 4. Aufl. Breslau 1878. 71) SCHUMANN, Unter suchung der künstl. Düngemittel. Braunschweig 1876. 72 a) VOGEL u. WEIN, Anleitung 12 quantitativen Analyse landwirthsch. wichtiger Stoffe. Berlin 1879. 72 b) GRANDEAU, Handle. für agricultur-chemische Analysen, übersetzt von PETERMANN, mit Vorwort von HENNESER. Berlin 1879. F. Analytische Zeitschriften. 73) Fresenius, Zeitschrift f. analytische Chemie. Wiesbaden. 21. Jahrg. 1882. 74) Correspondenzblatt d. Vereins analytischer Chemiker. Red. H. ZERENER 1878, 79. Erscheint nicht mehr. — Wider die Nahrungsmittelfalscher. Re' J. SKALWEIT. Erscheint nicht mehr. 75) Repertorium d. analytischen Chemie. Red. J. SKALWEI. 2. Jahrg. 1882. 76) The Analyst. G. Sonstige Citate. 77) Beilstein u. Jawein, Zeitschr f. analytische Chemie 18, pag. 588. 78) CARIUS, Ann. Chem. Pharm. 116, pag. 1; 136, pag. 12-1 79) LASSAIGNE, Journ. f. prakt. Chemie 29, pag. 148. 80) ERDMANN u. MARCHAND, Journ. f. prakt. Chem. 27, pag. 129. 81) DUMAS, Ann. Chim. Phys. [2] 47, pag. 206. 82) VARREN-TRAPP u. Will., Ann. Chem. Pharm. 39, pag. 257. (1841.) 83) BAUMHAURR, Ann. Chem. Pharm. 90, pag. 228. 84) LADENBURG, Ann. Chem. Pharm. 135, pag. 1. 85) A. MITSCHERLICH

oder Verbindungen, welche in den zu analysirenden Proben enthalten sind, zu anderen chemischen Stoffen oder auf die eigentlichen chemischen Reactionen, sondern man zieht hierzu auch die physikalischen Eigenschaften der Körper wie das specifische Gewicht, die Schmelz- und Siedepunkte, sowie das Verhalten mancher Stoffe gegen Licht, Wärme, Elektricität etc. heran. Erste Bedingung zur Prüfung unbekannter Körper auf die darin vorhandenen Bestandtheile ist natürlich die genaue Kenntniss der chemischen und physikalischen Eigenschaften der Elemente und der Verbindungen, welche man in der zu untersuchenden Probe vermuthet, oder welche überhaupt vorhanden sein konnen.

Man theilt wohl die Analyse ein in:

Allgemeine Analyse und (als Zweige derselben) Analyse zu besonderen Zwecken.

Von letzteren Abtheilungen kann man folgende Gebiete, welche bestimmte Zwecke verfolgen, nennen:

Gerichtliche Analysen,

Technische und landwirthschaftliche Analysen,

Metallurgische und Hüttenanalysen,

Physiologische Analysen und zwar phyto- und zoochemische Analysen,

Nahrungsmittel-Analysen etc.

Des beschränkten Raumes halber können hier von allgemeinen Analysen nur die Principien und einige Beispiele, von Methoden zu speciellen Zwecken nur emige Andeutungen gegeben werden.

A. Analyse unorganischer Körper.

I. Qualitative Analyse.

Eine Analyse heisst qualitativ, wenn man sich mit dem Nachweis der Existenz der betr. Bestandtheile in dem untersuchten Stoff begnügt; quanti-

Zeitschr. f. Chemie 1867, pag. 496. 86) LÜWENTHAL u. LENSSEN, Zeitschr. f. analyt. Chemie 1, 14g. 329. 87) RIBAN, Bulletin de la Société chimique [2] 35, pag. 418, 482. 88) FRERICHS Berichte der deutschen chem. Ges. 10, pag. 26 (1877). 89) PICCARD, Zeitschr. f. anal. Chem. 4, ag. 45. 90) CARMICHAEL, Zeitschr. f. Chemie 1870, pag. 481. 91) G. Rose, Ber. d. deutsch. chem. Ges. 2, pag. 388 (1869). 92) GIRBS u. M' CANDLESS, Zeitschr. f. analyt. Chem. 3, pag. 355. 93) Luckow, Zeitschr. f. anal. Chemie 8, pag. 23. 94) Mansfelder Verfahren, Leitschr. f. anal. Chemie 11, pag. 1. 95) Thermosäule, Zeitschr. f. anal. Chemie 15, pag. 334. 36 Zeitschr. f. anal. Chemie 18, pag. 526. 97) BUNSEN, Ann. Chem. Pharm. 148, pag. 269. 98) BUNSEN, Ann. Chem. Pharm. 86, pag. 265. 99) REGNAULT u. REISET, Ann. Chim. Phys. [3] 26, pag. 333. 100) FRANKLAND, Journ. of the chem. Society 1868, pag. 109. 101) DOYÈRE, Ann. Chim. Phys. [3] 28, pag. 1. 102) ZULKOWSKY, Ann. Chem. Pharm. 182, 72g. 296. 103) HANKO, Ber. d. deutsch. chem. Ges 12, pag. 451 (1879); STAEDEL, Zeitschr. f. anal. Chemie 19, pag. 452; SCHWARZ, LUDWIG, H. SCHIFF, GROVES, Zeitschr. f. anal. Chemie 20, pag. 257. 104) KNOP, Chemisches Centralblatt 1860, pag. 243; Zeitschr. f. anal. Chemie 14, 49. 247. 105) DIETRICH, Zeitschr. f. anal. Chemie; P. WAGNER, Zeitschr. f. anal. Chemie 13, pag. 383; 15, pag. 250. 106) GRETE, Ber. d. deutsch. chem. Ges. 11, pag. 1557 [1878]. 107) ARZBERGER u. ZULKOWSKY, Ann. Chem. Pharm. 176, pag. 327. 108) HEMPEL, Ber. d. deutsch. chem. Gesellsch. 12, pag. 640 (1879). 109) HAGER, Zeitschr. f. anal. Chemie 19, pag. 176. 110) ERLENMEYER, Ann. Chem. Pharm. 139, pag. 70. 111) STAMMER, s. 68 a. 112) VOLHARD, Ann. Chem. Pharm. 190, pag. 3. 113) DUPASQUIER, Ann. Chim. Phys. [2] 73, 114) WURTZ, Dictionnaire de Chimie I., pag. 285.

tativ, wenn man die Bestandtheile oder einzelne derselben auch ihrer Menge nach bestimmt. Der quantitativen Analyse muss im Allgemeinen qualitative Prüfung der Substanz vorausgehen.

a) Erste Vorprüfung.

Zuerst unterwirft man den zu untersuchenden Körper einer sorgsaltigen Ocularinspection und nimmt hierzu Lupe und Mikroskop zu Hülfe, von dener besonders das letztere oft werthvolle Ausschlüsse zu geben vermag. Man berücksichtigt Krystallsorm, Härte, Farbe, bei Mineralien den Strich, d. i die Spur, welche ein auf rauhem Porzellan geriebenes Stück der Probe hinteriass Geruch u. s. w.

b) Eigentliche Vorprüfung oder Analyse auf trocknem Wege (28-31;

Ehe man den Körper in Lösung zu bringen versucht, führt man eine Reite einsacher unter obigem Namen begriffener Operationen aus, welche allgemenes Licht über die Natur der Probe, sowie über die An- oder Abwesenheit mander Elemente geben, was zuweilen zur vollständigen Kenntniss der Substanz genug in den meisten Fällen aber durch die Angaben der Analyse auf nassem Wege vervollständigt werden muss. Die Ausführung der Analyse auf nassem Wege wird durch die auf trocknem Wege erhaltenen Resultate sehr erleichtert.

Auf Reisen und bei beschränkten Hilfsmitteln ist die Analyse auf trocknon Wege oft die einzig ausführbare, weil sie ausser dem Löthrohre, einer Lange oder einer Kerze, einem Stück Holzkohle und einigen wenigen trockenen Regentien kaum Requisiten erfordert. Bequem transportable Löthrohrbestecke sind mehrfach construirt worden. (s. z. B. 32).

1. Erhitzen der Substanz in einem oben offenen, unten geschlossenen Glasrohr.

Hierbei kann die Substanz ganz unverändert bleiben (Abwesenheit wir flüchtigen und von organischen Stoffen) oder es treten besondere Erscheinunger ein, wie Aenderung der Härte, Schmelzung, Abscheidung von Wasset Bildung eines Sublimates, (Quecksilber- Arsen- Ammoniumverbindungen Schwärzung (deutet auf Gegenwart organischer Substanzen in der Probeferner achtet man auf das etwaige Erscheinen von Gasen, wie Sauerstorothe Dämpfe von Stickstoffoxyden, Jod, schweflige Säure, Cyan etc.



Lothrohr. (Ch. 17.)

- 2. Erhitzung vor dem Löthrohr (27b-31).
- a) Am Platindraht oder bei Mineralien in den Platinspitzen einer Pincette.

Hierbei treten charakteristische Färbungen der Flamme aus so färben

Natrium verbindungen gelb

Kalium verbindungen violett.

Sind Natrium- und Kaliumverbindungen gleichzeitig in der Probesso wird das schwache Violett des Kalium durch das Gelb des Natrium übertönt, man beobachtet dann die Flamme durch ein ner Indigolösung gefülltes prismatisches Gefäss (Indigoprisma).

Strontium- und Lithium verbindungen roth Kupferverbindungen blau bis grün u. s. w.

β) auf einem Stück Holzkohle.

Hierbei zeigen sich z. Th. die unter 1 beschriebenen Veränderungen, werden z. B. Nitrate und Chlorate durch eintretendes Verpussen erkannt.

γ) auf einem Stück Holzkohle mit Soda.

Mischt man die Substanz mit etwas trockener Soda und lenkt die leuchtende reducirende) Flamme des Löthrohres darauf, so tritt Reduction oder Sauerstoffentziehung ein, die Metallderivate werden z. Th. zu Metall reducirt und von letzteren die leicht schmelzbaren in glänzende Kügelchen verwandelt Auch andere Verbindungen werden ihres Sauerstoffs beraubt, so werden Sulfate zu Sulfür reducirt, welches nachher leicht nachzuweisen ist.

Zugleich bildet sich häufig ein Anflug oder Beschlag auf der Kohle und umgiebt die erhitzte Stelle. Er entsteht aus Theilchen der reducirten Substanz, welche sich in der Hitze der Flamme verflüchtigen und ausserhalb derselben sich ugleich oxydiren und wieder niederschlagen. Diese Beschläge sind z. Th. von darakteristischer Farbe*) z. B.

Zink heiss gelb, kalt weiss.

Blei heiss bräunlich, kalt gelb.

Arsen weiss recht flüchtig, zugleich zeigt sich durchdringender Knoblauchgeruch.

Zinn weiss, wenig flüchtig etc.

Nach beendeter Reduction schneidet man die erkaltete Schmelze von der Kohle ab, legt zuerst eine Probe mit etwas Wasser auf eine blanke Silbermunze und beobachtet, ob letztere durch Bildung von Schweselsilber sich schwarz färbt (Schweselleber- oder Heparreaction), was auf die Gegenwart von Schwesel in irgend einer Form in der Substanz deutet, zerreibt die Schmelze unn mit Wasser im Mörser und schlämmt durch Anrühren mit Wasser und Absiessen die leichteren Kohlentheile von den schwereren Metallpartikelchen ab.

Letztere präsentiren sich nach ihrer Natur verschieden. Leichter schmelzbare Metalle wie Wismuth, Blei, Zinn, Kupfer, Silber bilden grössere, leicht sichtbare, ihre charakteristische Farbe zeigende Theilchen, die in der Löthrohrstamme nicht schmelzbaren dagegen graue Pünktchen. Von den schmelzbaren bilden die weicheren und dehnbaren wie Blei und Zinn glänzende, breitgedrückte Flittern, die spröden wie Wismuth, Antimon oder auch spröde Gemenge verschiedener Metalle nur ein glänzendes Metallpulver.

& Erhitzung in einer am Platindraht befindlichen Phosphorsalz- oder Boraxperle.

In der glühend geschmolzenen Salzmasse (metaphosphorsaures Natrium oder aures borsaures Natrium) lösen sich wie in einem Glasslusse besonders die Metalloxyde auf und verleihen derselben charakteristische Färbungen und zwar zuweilen verschiedene, je nachdem die Erhitzung in der oxydirenden oder der reducirenden Flamme des Löthrohres stattfindet.

Einige der Farben sind folgende:

	Oxydationsflamme.	Reductionsflamme.
Mangan	Violett	Farblos
Eisen	gelb bis rothbraun,	mehr grünlich
	beim Erkalten heller	
Kupfer	Grün, beim Erkalten blau	Rothbraun. Zugabe von einem sehr kleinen Stück Zinn (Stanniol) erleichtert die Reduction.
Kobalt	Blau	Blau.
Chrom	Grün	Grün

^{*)} Um die Reduction zu erleichtern, kann man etwas Cyankalium zur schmelzenden Masse geben.

Einige Substanzen lösen sich nicht in der Phosphorsalzperle, hier ist besonders die Kieselsäure zu merken, diese bleibt, wenn ein Silicat untersucht wird, in der Form des ursprünglichen Stückchens oder als Skelett desselben (Kieselskelett) in der Probe sichtbar zurück oder bildet auch wohl mikroskipische Krystalle von Tridymit in der Perle (91).

Statt dieser sehr verbreiteten Vorprüfungen aber im Anschluss an dieselber werden haufig andere von Bunsen (30) unter dem Namen Flammenreactionen zusammengestellte Operationen ausgeführt, welche den Vortheil bieten, mit der geringsten Quantitäten der Probe sehr charakteristische Reactionen zu geben. Ir Princip sind sie den beschriebenen ahnlich, sie beruhen meist darauf, dass in der Hitze durch Kohle die Substanz reducirt wird, die darin enthaltenen Metalle sich regulinisch abscheiden und andere darin vorhandene Stoffe ebenfalls in keicht nachweisbare Form übergehen. Bunsen hat die reducirenden Eigenschaften der Flamme genau präcisirt und zum Nachweis der betr. Stoffe eine Reihe neter Reactionen beschrieben. Die Reduction wird entweder in einem Kohlenstäbchen, d. h. einem mit Soda überzogenen Holzstäbchen (Zündholz) in der reducirenden Flamme ausgeführt, worauf man durch Zerkleinern des Stäbelen mit Wasser und Abschlämmen das Metall gewinnt, oder aber man erhitzt die Probe an einem feinen Stäbchen oder Faden von Asbest in der reducirenden Flamm und fängt das sich verflüchtigende Metall als Anflug an einer durch Wase kalt gehaltenen in die Flamme gebrachten Porzellanschale auf, worauf man durch Einwirkung von gasförmigen Reagentien wie Jodwasserstoff, Chlorwasserstoft, Schwefelwasserstoff auf den Beschlag charakteristische Färbungen erhält.

c) Analyse auf nassem Wege.

Ausgerüstet mit den Ergebnissen der Vorprüfung und zur Vervollständigunder Resultate der letzteren wird man die Analyse auf nassem Wege ausführen und zu diesem Zweck zuerst suchen, den Körper in Lösung zu bringen.

a) Auflösung.

Man prüft nach einander ob die Substanz

in Wasser.

in verdünnter Chlorwasserstoffsäure,

in verdünnter Salpetersäure,

in dem Gemenge der beiden letzteren (Königswasser),

in concentrirten Säuren

löslich ist, indem man nach dem Digeriren oder Kochen des Körpers mit der betr. Säure einige Tropfen der Flüssigkeit abfiltrirt oder abgiesst und durch Ab dampfen dieser Tropfen auf Platinblech prüft, ob etwas darin gelöstes zunnek bleibt.

Zuweilen wendet man auch concentrirte Schwefelsäure oder bei Schwafen ein Gemenge von Fluorwasserstoffsäure und Schwefelsäure an; be regulinischen Metallen, meist Salpetersäure, obgleich man im allgemeiner letztere möglichst vermeidet.

Lösen die genannten Flüssigkeiten nicht die Substanz, so geht man über 1

β) dem Aufschliessen,

einer vorbereitenden Operation, welche die Widerstand leistende Substanz in erweniger hartnäckige umwandelt.

Sind Kohle und Schwefel vorhanden, so glüht man die Substanz an de Luft, um diese Substanzen zu verbrennen und hierbei nachzuweisen.

575

In den meisten Fällen schmilzt man den Körper mit einem Gemenge von kohlensaurem Natrium und kohlensaurem Kalium, welches leichter schmilzt als jedes einzelne dieser Carbonate, und erreicht hierdurch Trennung von Säure und Base der ursprünglichen Substanz, indem die Säure sich mit dem Kali resp. Natron verbindet und die Base als Carbonat (auch wohl als Doppelsilicat) oder mi bleibt. Besonders Silicate, ferner aber auch unlösliche Sulfate, wie schwefelsaures Baryum, werden auf diese Weise zerlegt.

War in der unlöslichen Substanz ein Sulfat, so muss die Schmelze mit Wasser behandelt werden, um das schwefelsaure Kalium zu entfernen, weil bei sofortiger Behandlung mit Salzsäure sich das unlösliche Sulfat zurückbilden wirde. Bei Untersuchung von reinen Silicaten dagegen übergiesst man die Schmelze direkt mit Chlorwasserstoffsäure, welche das überschüssige Carbonat weretzt und die Schmelze leicht zerlegt, indem die Basen sich lösen und die Kieselsäure sich als Gallerte abscheidet. Durch Abdampfen zur Trockne (bei 100-105°) wird die Kieselsäure ganz unlöslich und bleibt beim nachfolgenden Digeriren mit Chlorwasserstoffsäure zurück, während das Filtrat die sämmtlichen Basen des Silicats enthält.*)

In anderen Fällen benutzt man Baryumhydroxyd oder -carbonat, ein Gemenge von kohlensaurem Natrium und Salpeter oder wohl auch saures schweselsaures Kalium (letzteres besonders beim Vorhandensein seltener Erden), Borax u. s. w.

Sind lösliche und unlösliche Stoffe mit einander gemengt, so sucht man mit desem oder jenem Lösungsmittel den betr. Antheil in Lösung zu bringen, und kennt ihn durch Filtration von dem unlöslichen Rückstande, welcher dann einem mdern Lösungs- oder Aufschliessungsverfahren unterworfen wird.

γ) Eigentliche Untersuchung.

Jetzt befolgt man einen der sich in der Hauptsache nahestehenden, im Einzelnen jedoch abweichenden sogen. »systematischen Gänge der Analyse« welche sich im Laufe dieses Jahrhunderts ausgebildet haben, und welche, wenn zewissenhaft und mit Nachdenken über den Vorgang jeder Operation ausgeführt, das Ziel, alle in der Probe enthaltenen Stoffe (auf welche im Gange Rücksicht cenommen ist) zu finden, möglichst schnell und sicher erreichen lassen.

Man fügt zu der Lösung verschiedenartige Reagentien und schliesst aus den auftretenden Erscheinungen auf das Vorhandensein der verschiedenen Elemente der Verbindungen.

Die Erscheinungen, auf welche hierbei geachtet werden muss, sind entweder das Austreten von Niederschlägen und das Verhalten derselben zu Lösungsmitch oder das Eintreten von Färbungen, wohl auch Gerüchen.

Die Reagentien und die dadurch hervorgebrachten Reactionen sind entweder für ganze Gruppen von Elementen gleichartige oder aber nur für einzelne Elemente berechnet und für letztere charakteristisch. So unterscheidet man die Gruppenreactionen und die Einzelreactionen, erstere dienen dazu, furch ihr Eintreten das Vorhandensein, resp. die Abwesenheit ganzer Gruppen darzuthun, und die Einzelreactionen differenziren wieder die einzelnen Elemente der aufgefundenen Gruppe.

Ist durch ein Gruppenreagens ein Niederschlag hervorgebracht worden, so

^{*)} Auf Alkalien kann man in dieser Lösung des zugesetzten Kalium- und Natriumrisonats balber nicht prüfen, sondern muss zur Prüfung auf Alkali die Lösung des Minerals • Fluorwasserstoffsäure und Schwefelsäure benutzen.

muss man so viel des Reagens hinzusetzen, dass es im Ueberschuss vorhanden ist und alles durch dasselbe Fällbare aus der Lösung niederschlägt.*) Man entfernt dann die betr. Gruppe durch Filtration und untersucht das vom Niederschlage abgelaufene Filtrat mittelst des nächsten Gruppenreagens.

Als Gruppenreagentien kommen meist folgende in Betracht:

- a) Chlorwasserstoff,
- β) Schwefelwasserstoff,
- 7) Schwefelammonium und Ammoniak,
- δ) Phosphorsaures Natrium oder kohlensaures Ammonium, sie werden von verschiedenen Analytikern etwas verschieden angewandt, und demzufolge ergeben sich auch in den Gruppeneintheilungen der Elemente

Differenzen, und weiter resultirt, da die Gruppen häufig als erste, zweite u. s. w Gruppe bezeichnet werden, dass dieselben Gruppen von verschiedenen Autoren

mit verschiedenen Zahlen belegt werden.

Es ist unmöglich auf kleinem Raume eine Uebersicht der hier und dort angebrachten Modificationen der analytischen Gänge zu bringen, so dass ich mit mit Angabe eines Ganges begnügen muss, und zwar des abgekürzten Ganges. welcher mir stets befriedigende Resultate gegeben hat (15). Im Uebrigen muss ich auf die zahlreichen Bücher und Tabellen der analytischen Chemie verwesen (s. z. B. 1-27).

a) Verdünnte Chlorwasserstoffsäure

fällt (wenn sie bei der Lösung der Substanz noch nicht in Anwendung gekommen war, in welchem Falle die betr. Chlormetalle unlöslich zurückgeblieben sein können) als Niederschlag.

Chlorsilber, Quecksilberchlorur, Chorblei.

Heisses Wasser wird auf den abfiltrirten Niederschlag gebracht, es ha Chlorblei. Schwefelsäure fällt dann Bleisulfat.

Ammoniak löst aus dem mit Wasser gewaschenen Niederschlage Chlorsilber. Salpetersäure fällt dann aus dieser Lösung Chlorsilber als weissen käsigen Niederschlag.

War Quecksilberchlorür vorhanden, so bleibt es schwarz gefärbt zuruck

β) Schwefelwasserstoff (Gruppe IV u. V)

fällt aus der mit Salzsäure versetzten Lösung eine ganze Reihe von Metallen 1. Schweselmetalle aus, nämlich

Arsen, Antimon, Zinn, (Gold, Platin**) oder Gruppe V.

Quecksilber, Silber, Blei, Wismuth, Kupfer, Cadmium ede: Gruppe IV.

Man filtrirt den Schwefelwasserstoff-Niederschlag***) ab, und trennt so cie genannten Metalle von allen übrigen nebst den Säuren, welche in Lösung bleiben und durch das Filter passiren. Von den oben genannten Metallen lösen sich die als 5. Gruppe bezeichneten in (gelbem) Schwefelammonium als Doppelsulfide a.:. während die Schwefelmetalle der 4. Gruppe unlöslich in Schwefelammonium sin.!

- *) Hier ist nur phosphorsaures Natrium eine Ausnahme, indem es nicht zur Entferne e der alkalischen Erden, sondern nur zur Anzeige derselben in einer kleinen Probe der Lösung 👑 😁
- ••) Auf sehr seltene Metalle kann in dieser Uebersicht nicht Rücksicht genommen werden die, wenn auch nicht sehr selten, doch weniger häufig vorkommenden sind eingeklammert.
- 🁐) Ueber einen Vorschlag von ZETTNOW, den Schwefelwasserstoff aus der Analyse zu bannen s. (10). Es ist weiter vorgeschlagen, den Schweselwasserstoff durch unterschwesligsausen Natrium zu ersetzen.

Gruppe V. (Arsen-Gruppe.)

Man trennt die obigen beiden Gruppen (IV und V) durch Behandlung mit Schwefelammonium, welches die 5. Gruppe löst, man filtrirt ab und gewinnt die gelöst gewesene Gruppe für sich durch Zusatz von Salzsäure, welche die Doppelsulfide zersetzt und Schwefelarsen u. s. w. fällt.

Zahlreiche Methoden existiren zur Trennung der einzelnen Glieder der Arsen-Gruppe, und als eine der besten möge das Schmelzen der gemengten Sulfide mit kohlensaurem Natrium und Salpeter angeführt werden, wodurch Arsensäure Antimonsäure, Zinnoxyd gebildet und an Natron gebunden werden, während Gold ganz, Platin zum grössten Theil in Metall verwandelt werden.

Wasser mit etwas Alkohol löst arsensaures Natrium, antimonsaures Natrium und Zinnoxyd bleiben zurück und werden durch Behandeln mit Natronlauge oder auf andere Weise getrennt, ebenso Gold und Platin.

Statt dieser immerhin umständlichen Methode sind andere im Gebrauch; hier mögen nur zwei Methoden angedeutet werden, welche sich darauf gründen, dass einerseits kohlensaures Ammonium Schwefelarsen löst, Schwefelantimon und Schwefelzinn dagegen ungelöst lässt, und dass andererseits concentrirte Salzsäure Schwefelarsen ungelöst lässt, die beiden anderen Sulfide dagegen löst, die erstere dieser Methoden ist in der Anwendung recht bequem.

Gruppe IV. (Kupfer-Gruppe.)

Die Trennung der Sulfide der Kupfer-Gruppe geschieht durch Kochen mit zemlich concentrirter Salpetersäure, welche Schwefelquecksilber nicht löst, wohl iher die übrigen. Man filtrirt letztere vom Schwefelquecksilber ab und trennt die gelösten Metalle durch successives Versetzen mit verschiedenen Reagentien, indem man, sobald ein Niederschlag hierdurch entstanden ist, denselben zu weiterer Untersuchung abfiltrirt. Es fällt aus obiger Lösung

Salzsäure: Chlorsilber,*)

Schwefelsäure: schwefelsaures Blei,

Ammoniak: Wismuthhydroxyd,

zugleich färbt sich die Lösung bei Gegenwart von Kupfer blau. Man setzt Cyankalium hinzu, wodurch Entfärbung eintritt, und die Fällbarkeit des Kupfers durch Schwefelwasserstoff verhindert wird, und fällt eventuell das Cadmium als Schwefelcadmium durch Zusatz von Schwefelwasserstoff.

γ) Gruppe III.**) (Eisengruppe.)

In dem Filtrat von den beiden ersten Gruppen wird häufig schon durch Ammoniak und stets durch Schwefelammonium und Ammoniak ein Niederschlag hervorgebracht, wenn von den folgenden Substanzen darin vorhanden sind.

Es fallen:

als Sulfide: Kobalt, Nickel, Eisen, Zink, Mangan,

als Hydroxyde: Aluminium, Chrom

und ferner die nur durch Säure in Lösung gehalten gewesenen Phosphate der Metalle der alkalischen Erden, sowie Verbindungen der letzteren mit Oxalsaure, Fluor, Borsäure.

^{*)} Wenn man schon vorher, wie in diesem Gange vorgeschrieben, Salzsäure angewandt bat, ist natürlich kein Silber mehr vorhanden.

^{••)} Viele Chemiker trennen die durch Schwefelammonium fällbaren Metalle in 2 Gruppen, weil die einen als Hydroxyde, die anderen als Schwefelmetalle niedergeschlagen werden.

Nicht gering sind die Schwierigkeiten der Trennung dieser Gruppe, zumal wenn ausser den genannten Stoffen noch seltene Elemente wie Titan, Molyldän, Beryllium, Baryum etc. zugegen sind.

Eine der einfachsten Trennungsmethoden ist folgende:

Man löst den ausgewaschenen Niederschlag in Salzsäure in der Kälte; bierbei bleiben Schwefelkobalt und Schwefelnickel wenigstens zum gressen. Theil ungelöst, sie werden abfiltrirt und nach dem Auflösen in Königswaser. Abdampfen und Zusatz von essigsaurem Natrium mit salpetrigsaurem Kalium, welches nur das Kobalt fällt, getrennt, oder man benutzt eine der übrigen zahreichen Methoden zur Trennung von Kobalt und Nickel.

Die vom Schwefelkobalt und Schwefelnickel absiltrirte Lösung oxydir man durch Kochen mit Salpetersäure oder chlorsaurem Kalium. Hierbei gehen die Metalle, welche ein nach R²O³ zusammengesetztes sogen. Sesquioxyd zu liesem im Stande sind, namentlich Eisen, Aluminium und Chrom in diese hötens Oxydationsstuse, RCl³ oder R²Cl⁶, über (wenn sie sie nicht schon — wie Λ : und Cr — besassen), während Zink und Mangan als ZnCl² und MnCl² blei et

Zur Trennung der Derivate der Sesquioxyde von denen der Protoxyde ontzet man den Umstand, dass erstere schwächere Basen sind als letztere. Teleichter aus ihren Salzen gefällt werden. Man bringt am besten ein unlesse Carbonat (Baryumcarbonat) hinzu, welches Eisenhydroxyd, Aluminian droxyd, Chromhydroxyd fällt, die übrigen Substanzen dagegen intact

Oder aber man versetzt die vorher annähernd neutralisirte Lösung mit nicht zu wenig essigsaurem Natrium, wodurch die Chloride in Acetate umgewanden werden. Von diesen werden diejenigen der Sesquioxyde leicht beim Kocher Essigsäure und unlösliche basische Verbindungen zersetzt, diejenigen der ubnie Metalloxyde dagegen nicht. Man kocht einige Zeit, filtrirt die Niederschlagen und trennt, nach eventueller Entfernung von beigemengtem Baryumcarkon durch Fällen mit Schwefelsäure, das Chrom vom Eisen und Aluminium der Ausfällen und darauffolgendes Schmelzen mit kohlensaurem Natrium und Salpete, denn hierbei wird das Chromoxyd in chromsaures Natrium verwandelt, wente durch Extrahiren mit Wasser von Eisenoxyd und Thonerde getrennt wird. Letter beide werden von einander durch Lösen in Salzsäure und Zusatz von Natriuhydroxyd im Ueberschuss getrennt, wobei Thonerde gelöst wird, während Fischoxyd zurückbleibt. Bei Gegenwart von Chrom giebt die Baryumcarbonat-Meride bessere Resultate als die Natriumacetat-Methode.

In dem von den Sesquioxyden abfiltrirten Liquidum weist man (falist). Baryumcarbonat gearbeitet war, nach dem Entfernen des aufgelösten Baryumit Schwefelsäure und nach Zusatz von essigsaurem Natrium) das Zink dur Einleiten von Schwefelwasserstoff, welcher weisses Schwefelzink talit, dur Mangan im Filtrat von letzterem als fleischrothes Schwefelmangan mit Amminiak und Schwefelammonium nach.

Im Filtrate von Schwefelmangan sind die vorher als Phosphate gefair an wesenen Metalle der alkalischen Erden (mit eventueller Ausnahme des Barroll noch vorhanden, denn die Phosphorsäure des ursprünglichen Niederschlassist mit den Sesquioxyden ausgefallen (wenn von den Oxyden nicht genug wir handen war, hatte man noch etwas Eisenchlorid zugesetzt); sie werden nach den unten beschriebenen Methoden von einander getrennt. Die Phosphorsaum weist man am besten in der oxydirten Lösung des ursprünglichen Schwammoniumniederschlags mit Molybdänlösung nach (s. u.).

δ) Gruppe II. (Alkalische Erden.)

Das Filtrat vom Schwefelammonium-Niederschlage wird durch Abdampfen, Zusatz von Salzsäure, Kochen und Filtriren von Schwefelammonium, Hyposulfit etc. befreit und dann eine Probe desselben mit Ammoniak und phosphorsaurem Natrium versetzt; entsteht hierdurch ein Niederschlag, so können

Baryum, Strontium, Calcium, Magnesium vorhanden sein.

Man fällt Baryum und Strontium mit Schweselsäure als Sulsate, im Filtrate derselben Calcium mit Oxalsäure und Ammoniak als Oxalat aus, und in einer Probe des Filtrates von dem letzteren weist man Magnesium mit phosphorsaurem Natrium durch das Aussallen von phosphorsaurem Ammonium-Magnesium (Tripelphosphat) nach.

Baryum- und Strontiumsulfat kann man dann durch Kochen mit kohlensaurem Ammonium und schwefelsaurem Kalium, welches Gemenge nur
das schwefelsaure Strontium in kohlensaures Strontium umsetzt, Auswaschen,
Uebergiessen des Rückstandes mit verdünnter Chlorwasserstoffsäure, welche das
Strontiumcarbonat, aber nicht das Baryumsulfat löst, Zusatz von Schwefelsaure
zur Lösung, welche das Strontium als Sulfat fällt, u. s. w. trennen.

Gruppe I. (Alkalien.)

Zum Nachweis der Alkalimetalle Kalium und Natrium kann man sich des Spectralapparates (s. Spectral-Analyse) bedienen oder auch der Flammenfärbungen der ursprünglichen Substanz, oder aber man entfernt nach Verjagung der allmählich im Laufe der Untersuchung in der Lösung angesammelten Ammoniumülze durch Glühen, das Magnesium durch Zusatz von Baryumhydroxyd, das Baryum durch kohlensaures Ammonium, letzteres durch Glühen und reagirt auf Kalium mit Platinchlorid oder Weinsäure, auf Natrium durch Beobachtung der Flammenfärbung am Platindraht.

Auf Ammoniumgehalt prüft man die ursprüngliche Substanz durch Zusammenreiben mit Natronlauge, wobei Ammoniak ausgetrieben und durch Bläuung von rothem Lackmuspapier, Nebelbildung mit concentrirter Salzsäure und durch den Geruch erkannt wird.

Prüfung auf Säuren.

Meist nach Auffindung der Basen prüft man auf Gegenwart der Säuren und benutzt hier wieder einige Gruppenreagentien wie

Salpetersaures Silber (z. B. Chlorwasserstoffsäure, Phosphorsäure).

Chlorbaryum (Schwefelsäure, Phosphorsäure.)

Chlorcalcium (Oxalsäure, Weinsäure, Phosphorsäure).

Eisenchlorid,

welche auch die Gegenwart einiger organischer Säuren anzeigen, prüft dann jedoch einzeln mit bekannten Reagentien auf die nach den gefundenen Basen und bei Betrachtung der Eigenschaften und besonders der Löslichkeitsverhältnisse der betr. Substanz möglichen Säuren, so giebt z. B.

Chlorwasserstoff mit salpetersaurem Silber einen sich am Licht schwärzenden in Ammoniak löslichen Niederschlag von Chlorsilber. Aehnlich Jod- und Bromwasserstoff; Jodsilber ist ganz unlöslich in Ammoniak und Bromsilber fast unlöslich in diesem Reagens.

Schwefelsäure giebt mit Chlorbaryum einen in Chlorwasserstoffsäure unlöslichen Niederschlag von schwefelsaurem Baryum.

Phosphorsäure giebt mit einer salpetersauren Lösung von molybdänsaurem

Ammonium in gelinder Wärme einen gelben Niederschlag von phosphormolybdänsaurem Ammonium.

Salpetersäure vorsichtig auf eine Lösung von Eisenvitriol in fast concentrirter Schwefelsäure geschichtet, giebt einen violettbraunen Ring an der Berührungsfläche u. s. w.

II. Quantitative Analyse oder Gewichts-Analyse.

Nach Feststellung der qualitativen Zusammensetzung des betr. Körpers kann man seine Bestandtheile ihrer Menge nach, und zwar in Procenten, bestimmen Man benutzt hierzu recht verschiedene Methoden und Operationen und zieht alle Eigenschaften der betr. Stoffe heran, welche sie von den begleitenden unterscheiden. Einzelne Mineralien und Hüttenprodukte kann man ohne Anwendung von Wasser oder wässrigen Flüssigkeiten, also auf »trocknem Wege«, durch verschiedene Schmelzoperationen quantitativ analysiren und hierher gehört auch das sogen. »Probiren« von Gold- und Silberlegirungen durch Schmelzen mit Ble in einem Muffelofen, wobei das entstehende Bleioxyd die verunreinigenden. Metalle, nachdem letztere sich oxydirt haben, aufnimmt und fortführt, indem es sich in die »Capelle« genannte aus Knochenasche bestehende Unterlige der schmelzenden Probe zieht.

Meist wird jedoch unter quantitativer Analyse die Bestimmung der bett. Substanz in wässriger Lösung also auf »nassem Wege« verstanden.

Als Gegensatz zu der später zu beschreibenden Maassanalyse betrachten wir zuerst die Gewichtsanalyse, welche die in der zu untersuchenden Probe enthaltenen Elemente in solche Derivate überzuführen lehrt, welche serstens eine scharfe Gewichtsbestimmung zulassen und die ferner in Bezug auf das Mengenverhältniss ihrer Bestandtheile aufs Genauste bekannt sind (5). (pag. 1.)

Besonders wird die Eigenschaft des betr. Elementes in dieser oder jetzer Verbindung in Wasser (wohl auch in Alkohol, Aether etc.) unlöslich zu setz, benutzt, um dasselbe von den begleitenden zu trennen, oder auch, um es, wenz z. B. von anderen Körpern nur Wasser zugegen ist, in zur Wägung geeignetet Form zu erhalten.

Sobald also die ursprüngliche Substanz mit Hülfe von Wasser, Säuren, Ausschliessung etc. in Lösung gebracht ist, bewirkt man, dass der zu bestimmenze Bestandtheil unlöslich wird und folglich sich in fester Form ausscheidet oder zu fällt wird. Dies geschieht meist durch Zusatz eines Reagens, welches entwelst mit dem betr. Element eine unlösliche Verbindung eingeht oder aber das Element oder ein Derivat desselben, welches unlöslich ist, aus einer löslicher Verbindung desselben abscheidet.

Beispiele der zuerst genannten Fällungsanalysen sind die Präcipitzier der Schwefelsäure durch Chlorbaryum als schwefelsaures Baryum, des Silbert als Chlorsilber durch Chlorwasserstoff, des Calciums als oxalsaures Calcium durch Oxalsäure und Ammoniak, denn die Fällungsmittel finden sich wenigstem z. Th. im Niederschlage mit vor.

Beispiele der Ausscheidung eines unlöslichen Körpers aus löslicher Verbindungen desselben Elementes ist die Abscheidung von Metallhydroxyden aus löslichen Metallsalzen durch Ammoniak oder Natriumhydroxyd, z. B. Eisen- oder Kupferhydroxyd aus den betreffenden Chloriden, hierbei ist (abgesehen von den Hydroxylgruppen) nichts von dem Fällungsmittel in den Niederschlag über gegangen, und, wenn letzterer getrocknet und erhitzt ist, besteht er nur aus Eisen- resp. Kupferoxyd.

Wenn ausser dem betr. zu bestimmenden Elemente kein analoges von ihm zu trennendes in einer Lösung vorhanden ist, so kann man durch einfaches Abdampfen der Lösung und Wägung des Rückstandes das betr. Element bestimmen, wenn die Verbindung, in welcher es vorhanden, eine genau definirte ist, deren Gehalt an dem betr. Elemente man genau kennt; so kann man z. B. den Gehalt einer Kochsalzlösung an Natrium durch einfaches Abdampfen und Wägen des zurückbleibenden Chlornatriums erfahren.

Um mit Erfolg derartige Bestimmungen und besonders die Trennungen von anderen in der zu untersuchenden Probe vorhandenen Stoffen ausführen zu können, muss man erstens genaue Kenntniss der Eigenschaften der betr. Stoffe, der nachher zu wägenden Derivate und der quantitativen Zusammensetzung der letzteren besitzen, wie sie sich aus der atomistischen Zusammensetzung oder den stöchiometrischen Verhältnissen der Atome derselben ergiebt, zweitens aber auch mit den Methoden und Operationen, deren genaue Anwendung erforderlich ist, völlig vertraut sein, um Verluste und Ungenauigkeit zu vermeiden.

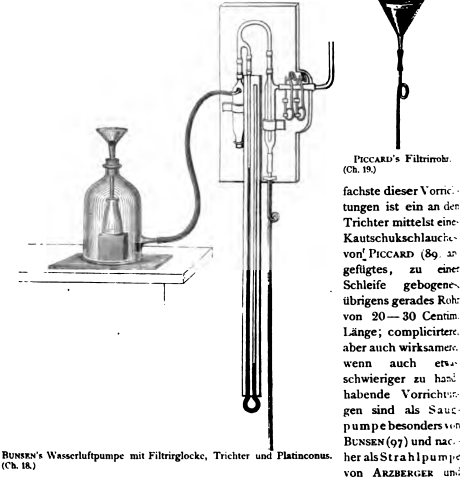
In Hinsicht der Eigenschaften der betr. Verbindungen sei auf die allgemeinen Handbücher der Chemie sowie auf die Zusammenstellung der hier besonders in Betracht kommenden Eigenschaften in den Handbüchern über analytische Chemie verwiesen, in Hinsicht der atomistischen Zusammensetzung der Körper auf die Forschungen über die Atomgewichte, welche von Jahr zu Jahr dieselben mehr berichtigen (1, 1a), in Hinsicht auf die Manipulationen auf die analytischen Bücher 1 B. die vortrefflichen Beschreibungen im ersten Theile von Fresenius quantituiver Analyse (5).

Es ist unmöglich, auch nur annähernd eine Uebersicht der im Gebrauch befindlichen Bestimmungs- und Trennungsmethoden hier zu geben, und es sei nur bemerkt, dass ein grosser Theil der in der qualitativen Analyse gebräuchlichen Methoden auch zur quantitativen Analyse dienen kann, und dies um so besser, je leichter die Niederschläge rein zu erhalten sind, und je vollständiger die betr. Stoffe in die Niederschläge eingehen.

Wir begnügen uns deshalb, als Beispiel einer quantitativen Untersuchung die Analyse des Kupfervitriols oder wasserhaltigen schwefelsauren Kupfers, CuSO₄ + 5H₂O, in extenso zu beschreiben, und verweisen im übrigen auf die betr. Handbücher und Abhandlungen.

Man zerreibt das reine Salz, presst zwischen Löschpapier, lässt einige Stunden an der Luft liegen, um etwaige Feuchtigkeit verdunsten zu lassen, wägt dann in einem vorher tarirten Tiegel mit Deckel oder einem leichten mit Stöpsel versehenen Gläschen eine am besten 0.3-0.5 Grm. betragende Quantität ab, löst diese in Wasser, versetzt mit ziemlich viel reiner Natronlauge, so dass die Reaction des Gemenges stark alkalisch ist, erhitzt unter Umrühren zum Kochen, und zwar am besten in einer Platinschale, um ein Angreiten von Glas- oder Porzellangefässen durch die Natronlauge zu verhüten. Der erst gefällte blaue Niederschlag von Kupferhydroxyd wird hierbei schwarzbraun, zieht sich zusammen und senkt sich zu Boden. Während dessen richtet man ein Filter her, und zwar ans ganz reinem sogen. schwedischen Papier, oder aber aus Papier, welches vorher mit verdünnter Salzsäure (wohl auch Flusssäure), dann Wasser von Verunreinigungen möglichst befreit wurde, und dessen Aschengehalt man kennt. Man passirt durch dieses Filter die fast klar gewordene über dem Kupseroxyde stehende Flüssigkeit, übergiesst das Oxyd mit heissem Wasser, kocht noch einmal auf, filtrirt nach dem Absitzen die Flüssigkeit, kocht vielleicht noch einmal mit Wasser auf und bringt

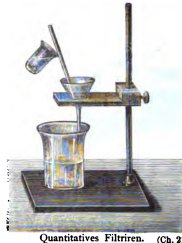
dann nach der Flüssigkeit auch den Niederschlag durch Nachspritzen von heissem Wasser mit Hülfe einer Spritzflasche auf das Filter. Hierauf wäscht man letzteres sammt dem Niederschlage so lange mit heissem Wasser durch Aufspritzen, bis nur noch reines Wasser durchläuft, und bis keine der ursprünglich in der Flüssigkeit, welche das Kupferoxyd bedeckte, enthaltenen Verunreinigungen mehr in den ablaufenden Tropfen nachzuweisen ist, bis also die alkalische Reaction derselben auf Lakmuspapier und die Reaction auf Schwefelsäure mit Chlorbaryum und Salzsäure nicht mehr nachzuweisen sind. Beim Filtriren bedient man sich mit Vortheil zur Beschleunigung einer Saugvorrichtung. Die ein-



ZULKOWSKY (107), von FISCHER und anderen (90) in die Laboratorien eingeführt worden. Sie bringen unter dem Filter einen luftleeren oder luftverdünnten Raumhervor, in welchen die äussere Luft die auf dem Filter stehende Flüssigkeit mit Gewalt drückt. Um ein Reissen des Filters zu verhüten, hat man dassells durch eine Unterlage aus Platinblech, welche der Form des Trichters angepassist (Platinconus) (97) oder aus Pergamentpapier zu unterstützen.

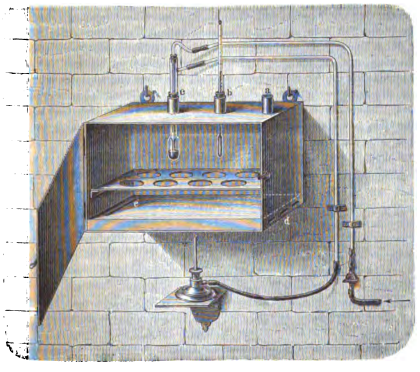
Beim Aufgiessen der Flussigkeit auf das Filter bestreicht man die Seite des Gefässes, über welche man giesst, mit einer Spur Fett, um ein Adhäriren und





derunterlaufen der Flüssigkeit zu hindern, und leitet die Flüssigkeit mittelst eines ingelegten Glasstabes in das Filter.

Das gutgewaschene Kupteroxyd wird nun getrocknet, und zwar am besten n einem sogen. Trockenschrank, d. h. einem aus Metall hergestellten mit Thur versehenen Kasten, welcher durch eine untergesetzte Lampe auf bestimmte duch Thermometer und Gasregulator zu kontrolirende Temperatur gebracht wird. Im gleichmässige Temperatur zu erreichen, sind wohl die Wände des Trocken-



Trockenschrank mit Gasregulator.

schrankes doppelt und die Zwischenräume für Temperaturen bis 100° mit Wasser, resp. eingeleitetem Dampf, für höhere Temperaturen mit Oel erfüllt.

Wenn das Filter mit Kupferoxyd trocken geworden ist, muss das letztere gewogen und das Filter vorher durch Verbrennen zerstört werden.

Man glüht zu diesem Zwecke einen Porzellantiegel, um ihn von Feuchtig-





(Ch. 28.) Exsiccator.

keit zu befreien, lässt ihn in einem speciell zu diesem Zwecke construirten Gefäss (dem Exsiccator), dessen Lust durch darin befindliches Chlorcalcium, resp. durch Schwefelsäure stets trocken gehalten wird, erkalten, und wägt ihn. Hierauf schüttet man soviel des Niederschlages, wie leicht vom Filter abfällt, in den Tiegel und verbrennt das Filter sammt den Resten des Niederschlages auf dem Deckel des Platintiegels oder in zusammengerolltem und mit einem Platindraht zusammengehaltenen Zustande in einer kleinen Flamme und lässt die Asche in den Tiegel fallen. Das Kupferoxyd wird nun, um Spuren etwa reducirter Substanz wieder zu oxydiren, mit einem Tropfen Salpetersaure beteuchtet, sehr vorsichtig erhitzt und dann geglüht. Man setzt den noch etwas warmen Tiegel in den Exsiccator und wägt nach vollständigem Erkalten. Was der Tiegel jetzt mehr wiegt als vorher, ist das

Gewicht des Kupferoxydes mit der Spur Asche, welche auch das reinste Papier fass stets hinterlässt; man zieht letztere ab, und rechnet das Kupferoxyd auf Procente des Kupfervitriols um, oder aber man berechnet aus dem Kupferoxyde das emsprechende Gewicht Kupfer und dies als Procente der Ursprungssubstanz. Au analoge Weise fällt man aus einem anderen Antheil Kupfervitriol die Schweselsäure durch Zusatz von Chlorbaryum und etwas Salzsäure zu der kochenden Lösung als schweselsaures Baryum aus, filtrirt dieses ab, wäscht es bis zum Verschwinden der Chlorreaction im Filtrat, trocknet, verascht das Filter und wägt das schweselsaure Baryum, dessen Schweselsäure nach stöchiometrischen Grundsätzen berechnet wird

Das Wasser des Kupfervitrioles bestimmt man durch den Gewichtsverlust welchen eine gewogene Menge des Salzes beim Trocknen über einer sehr kleinen Flamme oder aber auch bei circa 300° erleidet.

Auf diese Weise werden z. B. folgende Daten*) gewonnen: Schwefelsaures Kupfer CuSO₄ + 5H₂O

> a) Schwefelsäurebestimmung Tiegel + Substanz 15.5554 Tiegel 15.2434 Angewandte Substanz 0.312 Grm. Tiegel + BaSO 15.2094 Grm. Tiegel 14.9173 BaSO₄ + Filter-Asche 0.2921 Grm. Filter-Asche 0.0006 BaSO₄__ 0.2915 Grm. SO, 0·10009 Grm. Gef. 32.08 €.

^{*)} Bei diesen Berechnungen sind die oft angewandten abgerundeten Atomgewichte in Anwendung gebracht. L. MEYER u. SEUBERT (1a) rathen zur Anwendung der genauen Zahlen, von welchen sie eine Zusammenstellung geben.

585

Sehr kleine Differenzen finden sich fast stets zwischen den gefundenen und berechneten Mengen, und es ist dies natürlich, da eben sämmtliche Resultate menschlicher Arbeit nicht absolut genau sind. Wenn die Differenzen zwischen den gefundenen und den berechneten Mengen nicht über 0.1-0.2 hinausgehen, sieht man meist die Resultate als genügend genau an.

Wenn eine Fällungsmethode nur einer der oben genannten Bedingungen genügte, wenn z. B. der Niederschlag zwar die gesuchte Verbindung vollständig enthält, jedoch nicht leicht in der zur Wägung nöthigen Reinheit zu gewinnen ist, löst man ihn nach dem Abfiltriren wieder auf und fällt die gesuchte Verbindung in anderer Form.

So wird die Phosphorsäure sehr leicht und vollständig mit Molybdänsäurelösung als phosphormolybdänsaures Ammonium ausgefällt und von anderen Stoffen getrennt, doch ist dieser Niederschlag nicht leicht und sicher frei von überschüssiger Molybdänsäure zu erhalten, und vielleicht seine Zusammensetzung nicht ganz constant, darum löst man ihn in Ammoniak und fällt die darin enthaltene Phosphorsäure dann als phosphorsaures Ammonium-Magnesium aus, welches geglüht und gewogen wird und die Phosphorsäure berechnen lässt.

Wenn verschiedene zu bestimmende Elemente in einer Substanz vorhanden sind, kann man zuweilen ein Element nicht eher bestimmen, als bis das zweite oder die anderen Begleiter aus der Lösung entfernt sind, man bestimmt dann erst eins der Elemente durch Fällung und darauf in der von diesem ersten Niederschlage abfiltrirten Flüssigkeit das zweite Element. So fällt man bei der Analyse von Legirungen von Silber und Kupfer (Münzen) mit Chlorwasserstoffsäure das Silber als Chlorsilber aus, und erst in dem Filtrate von diesem Niederschlage das Kupfer mit Natronlauge als Kupferoxyd, denn, wollte man zu der gemengten Lösung Natronlauge geben, so würde man beide Elemente zugleich ausfällen.

Besondere Methoden, wie z. B. auch die sogen. sindirekte Analyse, von Gemengen können wir hier nur andeuten. Das Princip der indirekten Analyse ist die Ermittelung der Quantität eines dritten Stoffes, welche zur Sättigung einer bestimmten Menge des Gemenges zweier anderer nöthig ist, von welchen mur weiss, dass sie verschiedene Mengen dieses dritten Stoffes zur Sättigung erfordem und wie viel dieses dritten Stoffes jede einzelne erfordern würde, wenn er alleir vorhanden wäre. Wenn also zu einem Gemenge zweier Verbindungen, dere: Metalle mit einem 3. Stoff sich vereinigen können, dieser 3. Stoff gegeben wird, werden sehr verschiedene Mengen des letzteren in den Niederschlag eingehen, wenn die beiden Metalle von verschiedener Sättigungscapacität in verschiedener relativer Menge vorhanden sind, und somit dient die in den Niederschlag eingehende Quantität dieses 3. Stoffes als Maass für die vorhandene Menge jedes der beiden Metalle.

In neuerer Zeit benutzt man vielfach den galvanischen Strom (9b) in der Analyse und zwar besonders zum Ausfällen von Metallen, eine Methode, welche ursprünglich besonders zu Kupferbestimmungen (92—94), jetzt jedoch auch r.: Bestimmung von mancherlei anderen Metallen wie Zink, Nickel u. s. w. m.: grossem Vortheil angewandt wird. Bei dieser Methode bringt man in die nanalysirende Flüssigkeit die Polenden einer galvanischen Batterie, der negawe Pol endigt in einem zu einem Conus (96) gebogenen und vor der Operation gewogenen Platinblech, auf letzterem setzt sich durch die Thätigkeit des Stromedas reducirte Metall ab, wird nach einigen Stunden mit Wasser, dann Alkoholund Aether abgespült, getrocknet und gewogen.

Als Electricitätsquelle benutzt man entweder eine galvanische Batterie irgend einer Construction, besonders Meidinger'sche Elemente und Tauchbatterien oder eine thermoëlektrische durch Gas zu heizende Säule (95), oder aler eine durch Dampf getriebene electromotorische Maschine.

Von sonstigen physikalischen Methoden könnte man als für die unor ganische Analyse Wichtigkeit besitzend folgendes anführen:

Man kann die Concentration von Säuren, Basen oder Salzen, sobal eine reine wässrige Auflösung derselben vorliegt, durch Ermittelung des specifischen Gewichts dieser Lösungen, welchem bestimmte Concentrationen er sprechen, erfahren.

Man kann ferner aus der Farbe mancher Lösungen auf den Gehalt a letzteren an der betr. Substanz schliessen und bedient sich zu derartigen vonst metrischen. Untersuchungen der »Chromoskopes genannten Instrumente (11)

III. Maass- oder Volumetrische Analyse (41-45).

2) Allgemeines.

Wie begreiflich ist mit dem Filtriren, Trocknen, Wägen etc. der Niedersch' zu der quantitativen Analyse stets ein nicht unbedeutender Zeitaufwand verbunden, und besonders in Fällen, in welchen es auf Zeit- und Arbeitsersparung ankommt, benutzt man eine andere Art der Analyse, die Maass- oder volumetrische Analyse oder die Titrirmethoden. Mit grösster Sorgfalt und Genauigkeit angewandt leisten viele Titrirmethoden dasselbe wie die Gewichtsanalyse, und eines Titrirmethoden geben sogar Resultate, welche auf andre Weise kaum zu er reichen sind.

jedoch der grosse Unterschied zwischen diesen beiden Zweigen der analytischen Chemie, dass nicht die Produkte der Zersetzung gewogen werden, sondern dass die Quantität des zur Zersetzung nöthigen Reagens bestimmt wird, welches begreiflicherweise in genauem stöchiometrischem Verhältniss zur vorhandenen Quantität der zu bestimmenden Elemente resp. seiner Verbindung steht.

Es fällt somit das zeitraubende Filtriren, Wägen etc. des Produktes der Zersetzung weg und wird ersetzt durch die Quantitätsbestimmung des Reagens.

Wenn nicht schon eine durch die Natur der beabsichtigten Zersetzung bedingte Erscheinung, z. B. das Entstehen und das Vergehen eines Niederschlages dies ermöglicht, bringt man, um genau den Punkt zu erkennen, an welchem die zur gewünschten Zersetzung nöthige Menge des Reagens (der Titrirflüssigkeit) rugesetzt ist, einen Indicator hinzu, d. h. eine Substanz, welche irgend eine aufillende Erscheinung, z. B. eine Farbenänderung zeigt, sobald man eine eben genügende Menge oder vielmehr meist einen sehr geringen Ueberschuss des Reagens hinzugesetzt hat.

So setzt man, wenn man Chlor mit einer Lösung von salpetersaurem Silber ntriren will, etwas chromsaures Kalium zu, welches, so lange das hinzutropfende Silber noch Chlor vorfindet und mit diesem als Chlorsilber ausfällt, keine Action ausübt, aber, sobald das Chlor völlig in den Niederschlag übergegangen ist, tothes chromsaures Silber bildet, wenn noch ein Tropfen Silberlösung hinzukommt. Bei der Bestimmung von Säuren durch Zugeben einer titrirten Alkalilosung setzt man Lakmustinctur hinzu, welche so lange roth bleibt, wie die saure vorherrscht, in dem Momente der Neutralisation dagegen die Flüssigkeit lau färbt.

Die Bestimmung der Quantität des zugesetzten Reagens geschieht im allgemeinen durch Maass- oder Volumbestimmung mit Hülfe von in Ccentim.

eingetheilten oder calibrirten Gefässen von besonderer Form, den Büretten (s. u.), es ist jedoch auch vorgeschlagen worden, die zu zusetzenden Lösungen zu wägen (109).

Die Büretten besitzen stets Röhrenform, bieten im übrigen jedoch einige Verschiedenheiten.

Von Gay-Lussac ist vor langer Zeit die nach ihm benannte Form benutzt, eine 1-2 Centim, weite 20-50 Centim, hohe Röhre mit unten angelöthetem engem Seitenrohr, welches parallel und enginliegend mit dem weiteren Rohr sich erhebt und oben eine seitlich rbogene Ausflussspitze besitzt. Von oben nach unten ist die Bürette a Cc. und 1 Cc. resp. 1 Cc. getheilt. Man füllt beim Gebrauch die Bürette bis zum Nullpunkt der Theilung an, lässt durch Neigen der Barette die Flüssigkeit aus der Spitze ausfliessen und liest nach dem Gebrauch die fehlenden Cc. an der Theilung ab.

Eine sehr verbreitete Form der Bürette rührt von Mohr her, diese Büretten sind einfache gerade in Cc. resp. 1 Cc. oder 10 Cc. getheilte Röhren von 1-2 Centim. Durchmesser und bis 60 Centim. Höhe, welche unten verengt und durch ein Stückehen Kautschukschlauch mit einer gläsernen Ausflussspitze verbunden sind; der Kautschukschlauch wird durch einen Quetschhahn, welcher ursprünglich aus 2 durch Kautschuk verbundenen Hornstücken, jetzt aber aus gelogenem Messingdraht construirt wird, verschlossen, und lässt sich GAY-LUSSAC's durch einen gelinden Druck auf den Quetschhahn leicht öffnen,

(Ch. 24.)

0

10

20

30

40

50

60

70

80

90

100



(Ch. 25.)

Mohr's Bürette.



Gestell mit Pipetten.
(Ch. 26.) (s. u.)
so dass die Flüssigkeit austropft resp. -fliesst.

Die Mohr'schen Büretten sind im Gebrauch sehr bequem, sie können jedoch nicht angewandt werden, wenn die hineinzugiessende Flüssigkeit die Kautschukröhre angreift, dies ist z. B. beim übermangansauren Kalium der Fall, und

deshalb benutzt man zum Arbeiten mit Chamäleon entweder Büretten nach Gav-Lussac oder Mohr'sche Büretten mit Glashahn.

Der Quetschhahn ist bei diesen durch einen an die weitere Röhre angeschmolzenen Glashahn mit Ausflussspitze ersetzt, oder aber die Ausflussöffnung wird durch einen von oben in dieselbe geschliffenen Glasstab, der in der Bürette bis über das obere Ende hinausreicht, verschlossen.

Man füllt die Büretten meist durch Eingiessen von oben, zuweilen auch durch Einfliessen von unten oder durch ein seitlich angeschmolzenes Rohr aus einer mit Gummischlauch damit verbundenen höher stehenden Flasche. Das geschieht besonders dann, wenn eine grosse Zahl gleichartiger Analysen auszuführen ist, somit die Bürette stets dieselbe Flüssigkeit enthält, und kein Wechsel der Natur ihres Inhalts eintritt.

Ausser den Büretten kommt noch eine Reihe anderer Gefässe von bestimmtem Gehalt in Anwendung, nämlich Pipetten und Maassflaschen. Pipetten sind oben und unten verengte Röhren, welche durch Saugen mit dem Munde. während ihr unteres Ende in die betr. Flüssigkeit taucht, gefüllt werden, und welche von einer oberen Marke bis zur Ausflussspitze oder auch bis zu einer unteren Marke ein bestimmtes Volum Flüssigkeit (z. B. 1, 5, 10, 50, 100 Cc.) fassen

Die Maassflaschen und Cylinder sind für grössere Mengen Flüssigkeit

bestimmt, erstere fassen bis zu einem den Hals des Kolbens ringförmig umgebenden Striche 100, 300, 500, 1000 Cc. Die Cylinder sind analog den Büretten in einzelne Cc. oder auch gröber eingetheilt.

Zahlreiche Titrirmethoden sind vorhanden und z. Th. in allgemeinem Gebrauch, sie lassen sich gruppenweise zusammenfassen:

β) Alkalimetrische Methoden.



kolben. (Ch. 27.)

Man kann freies (oder auch an Kohlensäure gebundenes) Alkali bestimmen, wenn man ermittelt, wie viel einer Säureauslösung von bestimmtem Gehalt dazu nöthig ist, das erstere zu sättigen, und umgekehrt kann man freie Säure irgend einer Art bestimmen, indem man die Quantität einer Alkalilösung von bekanntem Gehalt oder Titer ermittelt, welche zur Sättigung erforderlich ist. Man wägt also von der zu analysirenden Probe eine gewisse Menge (1—3 Grm.) ab, löst in Wasser und setzt als Indicator Lakmustinctur (oder einen anderen Farbenindicator s. u.) zu, welche, wenn Alkali titrirt wird, blau bleibt, wenn aber Säure vorhanden ist, und mit Alkali titrirt werden soll, sich roth färbt.

Die einlausenden Tropsen titrirter Säure bringen an der Einfallsstelle in der blauen alkalischen Flüssigkeit Rothfärbung hervor, welche beim Umrühren verschwindet, so lange noch Alkali im Ueberschuss bleibt, welche aber in dem Momente der eingetretenen Sättigung permanent bleibt. Umgekehrt wird beim Titriren der abgewogenen Säure mit der alkalischen Flüssigkeit die eingetretene Sättigung durch das Austreten der bleibenden Blausfärbung angezeigt.

Die verbrauchten Mengen der Lösungen werden an der Bürette abgelesen, nach dem bekannten Gehalt der Lösungen das Verbrauchte an Säure resp. Alkali berechnet und hieraus nach stöchiometrischem Verhältniss die zur Sättigung nöthige Menge von Alkali, resp. Säure, welche in der untersuchten Probe vorhanden gewesen ist.

Früher wurden die Titrirstüssigkeiten recht willkürlich zusammengesetzt, jetzt benutzt man nach dem Vorgange von F. Mohr dagegen meist sogen. normale Lösungen, d. h. solche, welche nach Mohr das (nach früheren Formeln geschriebene) Aequivalent der betr. Substanz in Gramm ausgedrückt im Liter enthalten.*)

So enthält Normal-Salzsäure 36.5 Grm. HCl im Liter, Normal-Salpetersäure 63 Grm. NO₃H oder 54 Grm. N₂O₅, Normal Schwefelsäure 49 Grm. H₂SO₄ oder 40 Grm. SO₃, Normal Kalilauge 56 Grm. KOH oder 47 K₂O, Normal Natronlauge 40 Grm. NaOH oder 31 Grm. Na₂O, Normal Ammoniak 17 Grm. NH₃ im Liter u. s. w.**)

Die Herstellung der unorganischen Normal-Säure-Lösungen ist umständlich und ihre Beschreibung würde hier zu weit führen, sehr bequem dagegen ist die Herstellung von Normal-Oxalsäure, weil man von dieser gut krystallisirten, leicht rein zu erhaltende Substanz nur 1 Aequivalent nach Mohr oder die 1 Mol. HCl

^{*)} Diesen für die früher gebräuchlichen Formeln construirten Satz kann man vielleicht in folgenden umändern: »Normale Lösungen halten im Liter diejenige Quantität der betr. Substanz in Grm., welche 1 Mol. oder 36.5 Grm. HCl äquivalent ist. Umänderung des ganzen Systems, wie Winckler (45b) es will, halte ich für verwerflich, da dieselbe leicht grosse Confusion hervorbringen kann. Jetzt giebt es nur eine Normalnatronlauge mit 40 Grm. NaOH im Liter, wenn aber die Winckler'sche mit 80 Grm. im Liter von Einigen acceptirt wird, weiss man nie mehr mit Sicherheit die Literaturangaben zu deuten.

in Betreff der genaueren Zahlen s. (1 a).

äquivalente Menge in Grm. ausgedrückt zu 1 Liter zu lösen braucht. Dies is (da Oxalsäure 2 basisch ist) $\frac{C_2H_2O_4}{2} + \frac{2}{2}H_2O = \frac{126}{2} = 63$ Grm.

Diese systematische Einrichtung der Lösungen hat den Vortheil, dass alle Flüssigkeiten in sehr einfachem Verhältniss zu einander stehen, dass namit gleiche Volumina sämmtlicher normalen Säureflüssigkeiten für einander gebraut werden können und ihr gleiches Volumen sämmtlicher alkalischer Flüssigkeitssättigen, ferner aber, dass man ohne weitere Rechnungen weiss, dass jeden Liter Normalsäure 1 Aequivalent der betr. Base in Grm. ausgedrückt, entspricht. 1 Cc. der Säure soviel Mgrm. der Base, wie 36.5 Mgrm. HCl äquivalent ist anzeigt, und umgekehrt jedem Cc. der alkalischen Titrirflüssigkeit 1000 Aequivalent der Säure in Grm. oder 1 Aequivalent in Mgrm. ausgedrückt entspricht.

So zeigt 1 Cc. Normalsalzsäure 56 Mgrm. KOH, 1 Cc. Normalschweselsure 47 Mgrm. K₂O, 1 Cc. Normalnatron 40 Mgrm. SO₃ oder 49 Mgrm. H₂SO₄ oz 36·5 Mgrm. HCl an.

Wenn aus gewissen Gründen die sich nach der obigen Regel ergebende Concentration zu gross ist, stellt man Zehntel-Normal-Lösungen her, z. B. Zehntel-Normal-Kochsalzlösung, indem man $\frac{58.5}{10}$ oder 5.85 Grm. Na Cl., Zehntel-Normal-Silberlösung, indem man $\frac{170}{40}$ oder 17 Grm. Ag NO 3 zu 1 Liter löst; Zehntel-Normal-Kali hält nur 4.7 Grm. K₂O, Zehntel-Normal-Salzsäure nur 3.65 Gr H Cl im Liter. Diese verdünnten Lösungen zeigen natürlich auch nur ein Zehntel Mengen an, welcher die normalen Lösungen entsprechen, so zeigt 1 Cc. der eben genannten Zehntel-Normal-Salzsäure nur 5.6 Mgrm. KOH oder 1.7 Mgrm NH₃, 1 Cc. Zehntel-Normal-Kali nur 5.4 Mgrm. N₂O₅ an u. s. w.

Wie die Alkalien kann man auch alkalische Erden mit Normalsach titriren, und in der That wird stets die der angewandten Säure äquivalente Merst angezeigt, so giebt 1 Cc. Normal-Säure ½ Molekül (1 Aequivalent) CaO in Mgroder 28 Mgrm. CaO an; ebenso kann man auch das Alkali von Carbonate auf gleiche Weise titriren, weil in der Reaction die schwache Kohlensäure ausg trieben wird, 1 Cc. Normalsäure zeigt so z. B. 69·1 Mgrm. K₂CO₃ und 50 Mgr CaCO₃ an.

Beim Titriren von Carbonaten muss man einige Vorsichtsmaassregeln wenden, nämlich, man muss die frei werdende Kohlensäure durch Kochen treiben, damit sie die Farbenänderung des Lakmus nicht stört, und am genaust wird die Analyse, wenn man die abgewogene Untersuchungsprobe mit überschüssiger Normalsäure kocht, bis die Kohlensäure vollständig ausgetriekt ist, und dann durch allmähliches Zutröpfeln von Normal-Kali die roth geworder Flüssigkeit eben wieder ins Blaue umschlagen lässt. Da gleiche Volume Norma Kali und Normal-Säure sich tilgen, so braucht man nur von der angewandte Normal-Säure die zugesetzten Cc. Normal-Kali abzuziehen, um die wirklich erforderlich gewesene Menge Säure zu erfahren. Man wendet diese Art des Lasatzes eines Ueberschusses und Bestimmung des letzteren durch ein anderes Regens nicht nur in der Alkalimetrie sondern auch in anderen Methoden der vollametrischen Analyse an und bezeichnet sie allgemein als Rest- oder Different-Methodem.

Als Beispiel einer Alkalibestimmung möge die Bestimmung des Natrons in der Soda angestihrt werden.

60 Grm. krystallisirte Soda werden nach sorgfältigem Mischen der grösserer

zu untersuchenden Quantität abgewogen, in einer Literflasche in Wasser gelöst und die Flasche bis zur Marke angefüllt. Nach dem Schütteln und eventuellen Filtriren saugt man 100 Cc. der Lösung in eine 100 Cc. Pipette, oder misst sie in einem 100 Cc. Kolben ab, lässt das Quantum in eine Porzellanschale oder in einen Erlenmeyer'schen Kolben fliessen, färbt mit Lakmus blau, und setzt aus der Bürette mit Normal-Säure so lange zu, bis die Kohlensäure unter Brausen z. Th. entwichen ist und bis die Flüssigkeit lebhaft roth (nicht mehr weinroth) gefärbt ist. Jetzt erhitzt man zum Kochen, bis die Kohlensäure entwichen ist, und lässt dann aus der Alkalibürette bis zur eben eintretenden Blaufärbung zufliessen. Zum Rothfärben waren z. B. 45.2 Cc. Normalsäure verbraucht

zurücktitrirt 5·4 ,, Normalalkali, folglich erforderlich 39·8 Cc. Normalsäure,

welche nach dem Ansatz

1:143 Mgrm. $Na_2CO_3 + 10H_2O = 39.8:x$ x = 5.6914 Grm. krystallisirte Soda,

oder nach

1:53 Mgrm. Na₂CO₃ = 39.8:xx = 2.1094 Grm. wasserfreie Soda

anzeigen.

In den angewandten 100 Cc. Lösung, welche $\frac{60 \times 100}{1000} = 6$ Grm. Soda enthielten, sind also an reiner krystallisirter resp. wasserfreier Soda enthalten 94.86 % Na₂CO₃ + $10 \text{ H}_2\text{O}$ oder 35.16 % Na₂CO₃,

und eine Rechnung auf Natron ergibt ebenso

26.54 R NaOH und 20.57 R Na₂O.

Statt des früher allein gebräuchlichen Farbenindicators, des Lakmus, werden jetzt eine grosse Reihe anderer Farbstoffe benutzt, weil sie z. Th. empfindlicher sind, schärfer den Neutralisationspunkt anzeigen, oder auch sonstige Vortheile z. B. beim Titriren von Substanzen, welche Kohlensäure enthalten, bieten.

Hier ist am längsten und neben dem Lakmus am häufigsten in Gebrauch die Rosolsäure, welche saure Lösungen gelb, alkalische schön roth und neutrale fast gar nicht färbt. Ferner werden Phenol-Phtaleïn, Tropaeolin u. a. zum Titriren benutzt.

In anderen Fällen werden Niederschläge hervorgerusen, welche die zugesetzte Normalflüssigkeit binden, letztere kann auch hier also erst dann eine charakteristische Reaction mit dem zugesetzten Indicator zeigen, wenn sie in kleinem Ueberschuss verhanden ist.

Hierzu gehört die schon berührte Bestimmung von Kochsalz oder vielmehr Chlor mit Zehntel-Normal-Silberlösung, welch letztere erst dann mit dem Kaliumchromat rothes Silberchromat liefern kann, wenn alles Chlor als Chlorsilber gefällt ist.

Wenn man Silber zu bestimmen hat, setzt man nach Gav-Lussac's ursprünglicher Methode Kochsalzlösung zu, bis kein Niederschlag mehr entsteht, wenn man eine weitere kleine Menge dieser Lösung eintropfen lässt; man kann dies, begünstigt durch den Umstand, dass die Flüssigkeit sich nach starkem Schütteln völlig klärt, leicht beobachten, oder aber man benutzt statt Kochsalzlösung eine

Rhodanammoniumlösung von bestimmtem Gehalt (112) und als Indicator ein Eisenoxydsalz; so lange das Rhodanammonium Silber in Lösung vorfindet, bildet es Rhodansilber, sobald dagegen die genügende Menge Rhodan eingebracht ist, bildet ein weiterer Tropsen mit dem Eisensalz blutrothes Eisenrhodanid, welches der Flüssigkeit einen röthlichen Stich verleiht und das Ende der Titrirens anzeigt.

Um Phosphorsäure zu titriren, benutzt man Lösungen von salpetersaurem oder essigsaurem Uranoxyd; man versetzt die Phosphorsäure haltende Flüssigkeit, um etwa anwesende stärkere Säuren zu binden und durch Essigsäure zu ersetzen, mit essigsaurem Natrium und lässt die Uranlösung zutropfen, während man zum Kochen erhitzt, worauf weissliches phosphorsaures Uran sich abscheidet. Von Zeit zu Zeit nimmt man einen Tropfen der gemengten Flüssigkeit mit einem Glasstabe heraus, bringt ihn zu einem Tropfen einer concentrirten frisch bereiteten Lösung von gelbem Blutlaugensalz und beobachtet, ob bräunliche Färbung auftritt. Sobald letzteres sich zeigt, ist der Punkt an welchem sämmtliche Phosphorsäure als Uranphosphat gefällt ist, erreicht und eine kleine Quantität Uranacetat überschüssig in der Flüssigkeit, dieser Ueberschuss muss die bekannte braune Färbung mit Blutlaugensalz zeigen, während, so lange Phosphorsäure noch disponibel war, das Uran mit derselben zu Phosphat, welches mit Blutlaugensalz keine Zersetzung erleidet, zusammenging

Man nennt solche Reactionen, welche nicht mit der ganzen Flüssigkeit, sondern nur mit einzelnen Tropfen derselben, sei es auf einem Porzellanteller, sei es auf Papier, angestellt werden, Tüpfelreactionen.

γ) Auf Oxydations- und Reduktionsvorgänge gegründete Methoden.

Wie zur Aussällung eines Metalles eine stöchiometrisch bestimmte Menge eines anderen Stoffes gehört, so ist zur Umwandlung einer niederen Oxydationstuse in eine höhere eine ganz bestimmte Menge Sauerstoff nöthig, und umgegekehrt kann eine bekannte Menge Sauerstoff nur eine bestimmte Menge z. B. von Eisenoxydul zu Eisenoxyd oxydiren, es wird also, wenn man ermittelt, wie viel Sauerstoff zum Oxydiren eines Oxydules zu Oxyd nöthig ist, ein genaues Urtheil über die vorhandene Quantität des Oxydules resp. des Metalles in demselben möglich sein.

Den Sauerstoff wendet man nicht frei, sondern in Gestalt einer leicht ihn abgebenden also stark oxydirenden Verbindung an, und hier in erster Linie das sogen. mineralische Chamäleon, das übermangansaure Kalium, KMnO₄, an

Dieses Salz besitzt bekanntlich eine sehr lebhafte rothe Farbe, zu Manganoxydulsalz reducirt dagegen ist es fast farblos, und man sieht deshalb, wenn man es zu einer Sauerstoff aufnehmenden Substanz setzt, die Flüssigkeit höchstens im ersten Moment röthlich werden, dann jedoch die Farbe verschwinden; ist alle oxydirbare Substanz mit Sauerstoff versehen, so hört dies Verschwinden auf, und der nächste Tropfen Chamäleonlösung färbt die Flüssigkeit roth. Kennt man den Gehalt der Chamäleonlösung an übermangansaurem Kalium, sokennt man auch den Gehalt an disponiblem Sauerstoff und hieraus die anwesende Menge oxydirbarer Substanz.

Chamäleonlösung wird besonders zur Bestimmung des Eisens gebraucht, man bringt zu diesem Zweck die Gesammtmenge des Eisens der zu untersuchenden Probe in den Zustand des Oxydulsalzes, und setzt zu der mit Schwefelsäure angesäuerten Lösung solange Chamäleon, bis sie einen röthlichen bleibenden Ton zeigt. Da 2 Molecüle Eisenoxydul 1 Atom Sauerstoff bedürfen, um 1 Mol. Eisenoxyd zu bilden, so zeigt 1 Atom oder 16 Gew. Th. Sauerstoff des Chamaleons 2 Atome oder 112 Gew. Th. Eisen an, oder 1 Grm. verbrauchtem Sauerstoff entsprechen 7 Grm. Eisen.

Wenn man metallisches Eisen titriren will, braucht man es nur in Salzsäure (oder besser Schwefelsäure) (86) zu lösen, da dann Eisenchlorür, resp. schwefelsaures Eisenoxydul, entsteht, wenn man aber Eisen in einem Eisenoxyde zu bestimmen hat, so reducirt man letzteres zu Oxydulsalz, indem man es in saurer Lösung einige Zeit mit metallischem Zink digerirt. Es ist dies eine sehr häufig zur Eisenbestimmung ausgeführte Methode.

Den Gehalt der Chamäleonlösung bestimmt man meistens nicht durch Auflösen bestimmter Mengen des schwer ganz rein zu bekommenden trockenen Permanganates, sondern man wägt eine bestimmte Quantität reinen Eisens, einer reinen Oxydulverbindung, speciell schwefelsaures Eisenoxydul-Ammoniums, oder aber einer anderen Substanz ab, von welcher bekannt ist, wie viel Sauerstoff sie zur völligen Oxydation braucht; als solche Substanz wird meist Oxalsäure benutzt, von welcher 1 Molekül nach der Gleichung

$$C_{2}H_{2}O_{4} + O = 2CO_{2} + H_{2}O$$

1 Atom Sauerstoff erfordert.

Diese Methode lässt sich aber auch noch weiter verwenden. Wenn bekannt ist, wie viel Ccentim. Chamäleonlösung zum Oxydiren der Lösung einer gewissen Quantität Eisen nöthig ist, so kann man oxydirende Stoffe irgend welcher Art bestimmen, wenn man sie vor dem Zufliessen des Chamäleons zu einer Eisenlösung von bekanntem Gehalt bringt, und somit das Eisenoxydul der letzteren theilweise in Oxyd umwandelt; natürlich ist nachher weniger Chamäleon zur schliesslichen vollständigen Oxydation nöthig, und um so weniger, je mehr vorher das Eisenoxydul in Oxyd umgewandelt war. Folglich ist die Differenz zwischen der ursprünglich zur Oxydation des Eisenoxyduls nöthigen Menge Chamäleon und der nach Zusatz des oxydirenden Körpers noch nöthig gebliebenen das Maass für den durch den oxydirenden Körper hinzugebrachten Sauerstoff und für den sich oxydirenden zu bestimmenden Körper selbst. Dies Verfahren wird u. A. häufig zur Analyse des Braunsteins angewandt. Man löst 6-8 Grm. schwefelsaures Eisenoxydul-Ammonium in Wasser, setzt Salzsäure und eine abgewogene Menge des zu prüfenden Braunsteins hinzu und löst letzteren durch Kochen auf. Nach dem Erkalten titrirt man mit Chamäleon bis zur Röthung, notirt die Cc. und zieht sie von der Zahl Cc ab, welche die angewandte Menge Eisen-Ammoniumsalz ohne Braunsteinzusatz erfordert hätte. Da das Manganhyperoxyd des Braunsteins zu Manganoxydulsalz wird, nach der Gleichung

$$MnO_2 + H_2SO_4 = MnSO_4 + O + H_2O_7$$

so entspricht 1 Atom Sauerstoff einem Molekül MnO₂.

Chamäleonlösung von bestimmtem Gehalt wird häufig zur Bestimmung der Reinheit des Trinkwassers angewandt, indem, wenn letzteres viel organische Bestandtheile enthält, diese viel Sauerstoff und folglich viel der Chamäleonlösung zur Oxydation verbrauchen. Ist also das Wasser im Stande, viel Chamäleon zu entfärben, so ist es meistens unrein.

Als Sauerstoff gebende Flüssigkeit kann man anstatt der Chamäleonlösung auch eine Lösung von rothem chromsaurem Kalium, $K_2Cr_2O_7$, von bestimmtem Gehalt anwenden. Diese Lösung bietet den Vortheil der leichten Herstellbarkeit, weil man sie einfach durch Lösen eines bestimmten Gewichtes des leicht völlig rein und trocken zu erhaltenden Chromates zu einem Liter herstellen kann, dagegen den Nachtheil, dass die Endreaction schwerer festzustellen ist, als beim Chamäleon, von dem einfach ein überschüssiger Tropfen sich durch Rothfärbung bemerklich macht.

8) Methoden, welche sich auf das Verhalten von Jod gegen unterschwefligsaures Natrium oder gegen arsenigsaures Natrium gründen.

Wenn freies Jod mit unterschwefligsaurem Natrium zusammenkommt, wird auf je 1 Mol. des letzteren 1 Atom Jod, resp. Jodmetall in Jodwasserstoff verwandelt, wohl indem tetrathionsaures Natrium entsteht

$$2J + 2S_2O_3Na_2 = 2NaJ + S_4O_6Na_2$$

Und analogerweise entsteht, wenn arsenige Säure in alkalischer Lösungmit Jod in Berührung kommt, neben Jodwasserstoff Arsensäure

$$As_2O_3 + 4J + 2H_2O = As_2O_5 + 4HJ.$$

Man wird also freies Jod mit den beiden genannten Flüssigkeiten, welche man von bestimmtem Gehalt hergestellt hat, titriren können, indem man die verbrauchten Cc. dieser Flüssigkeiten abliest. Als Indicator für das Ende der Reaction benutzt man verdünnten Stärkekleister, welcher bekanntlich mit freiem Jod, aber nicht mit Jodwasserstoff, tiefblaue Jodstärke giebt, man setzt diesen der jodhaltigen Flüssigkeit zu und tröpfelt so lange unterschwefligsaures Natrium, resp. arsenigsaures Natrium ein, bis die blaue Farbe eben verschwunden ist.

Umgekehrt kann man unterschwesligsaures Natrium und auch arsenige Säure mit einer Lösung von einer bekannten Menge Jod (meist 10 Atom oder 12,7 Grm. im Liter nebst etwas die Lösung ermöglichendem Jodkalium) titriren, bis die zugesetzte Stärke durch eine Spur überschüssiges Jod dauernd blau gestärbt wird

Wenn man das Jod einer Verbindung, z. B. des Jodkaliums, bestimmen will, muss man es zuvor in Freiheit setzen, indem man das Jodkalium mit einem oxydirenden Körper und zwar am besten einer Lösung von Eisenchlorid aus einer Retorte destillirt. Das freigewordene Jod fängt man in einer etwas Jodkalium und Wasser haltenden Vorlage auf, fügt dann Stärke hinzu und titritt mit unterschwesligsaurem Natrium oder mit arsenigsaurem Natrium, bis die Jodstärke entfärbt ist, oder aber man giebt von den eben genannten Lösungen eine meht als zur Entfärbung genügende Menge zu dem Destillat und bestimmt das Zusiel dieser Lösungen durch allmähliches Zutröpseln von Zehntel-Normal-Jodlösung bis zur beginnenden Bläuung.

Diese jodometrischen Methoden kann man anwenden, um oxydirende Stofte mannigfacher Art zu bestimmen; man bringt die abgewogenen Untersuchungsproben in saurer Lösung mit Jodkalium zusammen, oder destillirt sie mit Chlorwasserstoff und fängt das entweichende Chlor in Jodkaliumlösung auf, wobei sie eine dem vorhandenen oxydirenden Sauerstoff, dem freiwerdenden Chlor etc. äquivalente Menge Jod in Freiheit setzen, welche dann durch Titration bestimmt wird; auf diese Weise kann man z. B. Chlorwasser, Chlorkalk, Braunstein, Chromsäure titriren.

Auch reducirende Stoffe wie Schwefelwasserstoff und schweflige Säure lassen sich mit Jodlösung titriren, indem man zu denselben so lange Jodlösung aus der Bürette fliessen lässt, bis die beigemengte Stärke mit etwasüberschüssig gewordenem Jod blau bleibende Jodstärke gebildet hat.

Diese letzteren Reactionen sind schon vor langer Zeit in Gebrauch gewesen so hat Dupasquier (113) die Jodlösung zur Bestimmung des Schwefelwasserstoffs in Mineralwässern angewandt. Bunsen (98) hat 1853 diese Methode erweiten, die Anwendung wässriger schwefliger Säure in grosser Verdünnung eingeführ und gezeigt, dass man ausserordentlich genaue Resultate damit erreichen kann. Bunsen

hat die schweslige Säure gegen Jodlösung gestellt, den Sauerstoff resp. das Chlor oxydirender Körper durch Destillation mit Jodkalium als Jod in Freiheit gesetzt und mit schwesliger Säure und Jodlösung letzteres bestimmt.

e) Andere auf Oxydation und Reduction gegründete Titrirmethoden.

Hierher gehört die schon von Gay-Lussac eingeführte Chlorometrie, d. h. die Bestimmung des wirksamen Chlors im Chlorkalk, mittelst einer Lösung von arseniger Säure in verdünnter Chlorwasserstoffsäure. Diese Lösung von bestimmtem Gehalt (4.439 Grm. As²O³ im Liter) wird durch Indigolösung (als Indicator) blau gefärbt, in ein Standglas gegeben und zu derselben von einer Lösung von 10 Grm. des zu untersuchenden Chlorkalkes, welche sich in einer Bürette befindet, so lange hinzugegeben, bis sämmtliche arsenige Säure zu Arsensäure oxydirt ist, und ein kleiner Ueberschuss des Chlorkalkes den Indigofarbstoft zerstört hat, bis also Entfärbung eingetreten ist. Je weniger der Chlorkalklösung hierzu nöthig ist, desto stärker ist der Chlorkalk.

Andere hierher gehörige Methoden sind die auf die Reaction von Zinnchlorür gegen chromsaures Kalium sich gründenden, ferner die Methode der Zuckerbestimmung mit alkalischer Kupferlösung (Fehling'scher Lösung) (s. d. Artikel Kohlehydrate) u. s. w.

IV. Gas-Analyse (46-48).

Analyse gasförmiger Körper (incl. der sogen. organischen Gase).

Die Analyse von Gasen wird gegenüber der Analyse von flüssigen oder festen Körpern dadurch complicirt, dass man sie von der Atmosphäre isoliren muss und sie überhaupt nur in ganz von der Luft abgeschlossenen Gefässen bewahren und analysiren kann.

Will man die zu analysirenden Gase längere Zeit bewahren, so schmilzt man die sie enthaltenden Röhren oder Gefässe vor der Lampe zu, will man sie nur kurze Zeit bewahren oder zum Zweck der Analyse mit ihnen manipuliren, so bewirkt man den Abschluss von der Atmosphäre durch Wasser, besonders aber durch Quecksilber, in welches man die Mündungen der die Gase enthaltenden Flaschen oder Röhren nach dem Umdrehen der letzteren taucht.

a) Qualitative Analyse der Gase.

Diese ist einfach, wenn es sich nur um Gase nicht gemengter Natur handelt, man prüft, ob das Gas brennbar ist (CO, H, Kohlenwasserstoffe), ob es beim Brennen leuchtet, ob es ein glimmendes Hölzchen entflammt (Sauerstoff, Stickoxydul), ob es Geruch oder Farbe besitzt (Chlor, Stickstoffoxyde, Chlorwasserstoff), ob es von Kali absorbirt wird (Kohlensäure, Chlorwasserstoff, Schwefelwasserstoff), ob es Kalkwasser trübt (Kohlensäure) etc.; schwierig dagegen, wenn es sich um Gemenge handelt, und in diesen Fällen ist man meist genöthigt, wenn man alle Bestandtheile des Gasgemenges kennen lernen will, die Analyse quantitativ auszuführen.

β) Quantitative Analyse der Gase.

Wenn die Natur der Gase bekannt oder durch qualitative Analyse ermittelt ist, kann man ihre Quantität bestimmen, und zwar besonders

- 1. indem man sie an andere feste oder flüssige Körper bindet und sammt den letzteren wägt,
- 2. indem man aus einem bestimmten Quantum eiues Gasgemenges das betr. Gas durch einen eingebrachten Körper, welcher sich damit verbinden kann, absorbiren lässt, und die Volumverminderung misst

- 3. indem man in Fallen, in welchen das betr. Gas nicht direkt absorbirbar ist, es wenn möglich in andere Verbindungen überführt, welche den Absorptionsmitteln zugänglich sind.
- 1. Man bestimmt nach der ersten Methode z. B. Kohlensäure und Wasserdampf in gemengten Gasen, indem man letztere durch Apparate mit Kalilauge resp. Chlorcalcium leitet; die Kalilauge absorbirt dann die Kohlensäure, das Chlorcalcium den Wasserdampf, und es giebt, wenn man die betr. Apparate vor dem Durchleiten des Gases und nachher wägt, die Differenz der beiden Wägungen die Menge des aufgenommenen Gases (s. Elementaranalyse).
- 2. Um die vorhandene Menge des absorbirbaren Gases durch Volumverminderung zu erfahren, muss man das Volum des Gasgemenges genau bestimmen, dann das Absorptionsmittel einführen und nach geschehener Absorption das restirende Gasquantum wieder genau messen.

Das Messen führt man in Glasröhren aus, deren oberes Ende geschlossen ist, deren unteres in Quecksilber taucht, und welche mit einer aufgeätzten Theilung in Cc. oder nur einer Millim.-Skala versehen sind; im letzteren Falle misst man vorher aus, welches Volum den Millim.-Strichen entspricht.

Beim Messen muss man berücksichtigen, dass die Gase je nach den äusseren Bedingungen der Temperatur sowie des Luftdrucks ihr Volum ändern, dass Wärme und geringerer Druck das Volum vergrössern und umgekehrt. Es müssen die Gase deshalb vor dem Messen auf gleiche Bedingungen gebracht werden, oder aber es muss durch Rechnung ermittelt werden, welches Volum das abgelesene Quantum bei den conventionellen Normalbedingungen einnehmen würde.

Als solche Normalbedingungen gelten die Temperatur von 0° und ein Barometerdruck von 760 Millim. oder bei einigen Autoren von 1000 Millim. Für unter solchen Bedingungen stehende trockene Gase sind die Gewichte der Maasseinheit (1 Cc.) bekannt, und somit kann man die gefundenen Cc. leicht auf Gewicht umrechnen und die Zusammensetzung der Substanz in Gewichts-Procenten ausdrücken.

Dies Umrechnen geschieht nach den bekannten Formeln, welche zugleich Rücksicht darauf nehmen, ob das betr. Gas trocken oder aber mit Wasserdampf zur Zeit der Wägung erfüllt gewesen ist

$$V = \frac{V'(H - h)}{760 \cdot (1 + 0.00366 \cdot t)};$$

hierin ist

V das Volum bei 0° und 760 Millim. Druck,

V' das abgelesene Volum bei

to der Temperatur und

H dem beob. Barometerstande

h ist die Tension des Wasserdampfes bei to

0.00366 der Ausdehnungscoefficient der Gase für 1° C.

3. Wenn die Gase nicht durch Reagentien absorbirbar sind wie z. B Wasserstoff (s. übrigens Hempel 108), oder wenn man Sauerstoff, Kohlenoxyd. Kohlenwasserstoff aus anderen Gründen nicht direkt absorbiren lassen will, so führt man die Gase in Verbindungen über, welche nachher absorbirt werden. Eins der gewöhnlichsten Mittel zu diesem Zweck ist das Verbinden der betr. Gase mit Sauerstoff, oder des Sauerstoffs mit Wasserstoff, hierbei bilden

Analyse. 597

Wasserstoff und Sauerstoff Wasser, welches sich von selbst niederschlagt, Kohlenoxyd bildet Kohlensäure, welche durch Kali absorbirt werden kann, Kohlenwasserstoff bilden Kohlensäure und Wasser. Das Verbinden der betr. Gase mit Sauerstoff oder des Sauerstoffs mit Wasserstoff geschieht meist durch das Ueberspringen eines elektrischen Funkens innerhalb des betr. Gemenges, dieser bewirkt lebhaste Verbrennung unter Explosion.

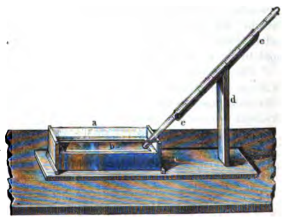
Zu diesem Zwecke sind in die Röhren, welche das Gas enthalten, nahe dem verschlossenen Ende 2 Platindrähte luftdicht eingeschmolzen, welche die Wände durchdringen, sich aber nicht berühren, sondern in einer Entfernung von 1 Millim. gegenüberstehen. Verbindet man den einen der Drähte mit dem Belag einer Leidener Flasche, oder einem Pole eines Inductionsapparates und nähert dem andern Draht den Knopf der Leidener Flasche oder den zweiten Pol des Inductionsapparates, so springt der Funken im Innern des Rohres zwischen den gegenüberstehenden Enden der Platindrähte über und entzündet das Gasgemenge. Solche Apparate wurden zuerst zur Prüfung der atmosphärischen Luft auf Reinheit angewandt und deshalb Eudiometer (εὐδιος rein, heiter) genannt. Eine etwas modificirte Form dieses Apparates ist von Riban (87) angegeben worden.

Zum Erreichen genauer Resultate dient eine Reihe von Apparaten und Methoden, welche von hervorragenden Gelehrten herrühren.

Bunsen's Verfahren liefert ausgezeichnete Resultate, wenn alle Einzelheiten und Vorsichtsmaassregeln gewissenhaft eingehalten werden. Bunsen bedient sich einer Quecksilberwanne aus Holz mit in den Rand eingesetzten Glasscheiben, welche erlauben, die Höhe der Quecksilberoberfläche mittelst eines Fernrohres seitlich abzulesen.

Zum Abmessen der Gase dienen Röhren mit Millimeter-Eintheilung, und ähnliche Röhren dienen dazu, das Gasgemenge mit absorbirenden Körpern in

Berührung zu bringen. Diese letzteren wendet Bunsen womöglich in festem Zustande an, indem er das betr. Reagens, z. B. Kaliumhydroxyd (zur Absorption der Kohlensäure) schmilzt und in eine Kugelform, in welche ein hakenförmig gebogener Platindraht gestellt worden ist, giesst. Eine solche am Platindraht besestigte Kugel wird dann durch das Quecksilber hindurch in das abgesperrte Gas gebracht und nach beendeter Absorption wie-Wenn die abder entfernt. sorbirenden Substanzen Flüssig-



BUNSEN'S Quecksilberwanne mit Eudiometer. (Ch. 28.)

keiten sind, z. B. alkalische Pyrogallol-Lösung für Sauerstoff, Schwefelsäure für Kohlenwasserstoffe, benutzt Bunsen Kugeln aus porösem Material, welche mit der Flüssigkeit getränkt und dann in das Gasvolum eingeführt werden.

In Betreff der einzelnen Manipulationen, der Hülfsapparate zu besonderen Zwecken etc., müssen wir auf die citirten Werke verweisen.

Gasanalysen nach Bunsen (46) erfordern ziemlich viel Zeit, weil man nach jeder Operation vor Ablegung des Gasvolums so lange warten muss, bis man

sicher sein kann, dass die Temperatur des Gases dieselbe des daneben hängenden Thermometers ist.

Um diese Zeit abzukürzen, sind von Verschiedenen Apparate erdacht, bei welchen das zu messende Gas sich in einer von Wasser umgebenen Glasröhre befindet und natürlich sehr rasch die Temperatur des Wassers annimmt.

Kolbe taucht die Bunsen'schen Maassröhren vor dem Ablesen des Gases mittelst einer einfachen Transportvorichtung in Wasser, dessen Temperatur gemessen wird. Regnault (99) hat einen Apparat construirt, in welchem die Maassröhren stets von Wasser umgeben sind, und bei welchen das Manipuliren in sofern erleichtert ist, als mit der Maassröhre eine Röhre fest verbunden ist, in welcher man die Absorption gewisser Gasbestandtheile durch Kalilauge, Säuren etc. vorgehen lässt, und in welche durch einfaches Heben oder Senken der mit dem Apparat verbundenen Quecksilberwanne das Gas einzutreten gezwungen wird. Zur Ablesung bringt man das Gas stets auf dasselbe Volum durch Erhöhung oder Verminderung des Quecksilberdruckes und bestimmt den letzteren, um die Rechnung anszuführen.

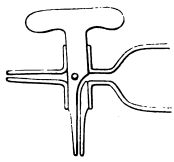
Etwas modificirt ist der Apparat von Frankland (100 s. a. 102).

DOYÈRE (101) hat auf eine viereckige eiserne Quecksilberwanne von besonderer Form einen aus Glasplatten construirten Kasten, welcher in das Quecksilber taucht, befestigt, und denselben mit Wasser gefüllt, welches die Gasmaassröhren also umgiebt, und er stellt für das zu messende Gas stets die Bedingungen her, welche am Anfang der Arbeit vorhanden gewesen sind, indem er ein in einer besonderen Röhre, welche er Regulator nennt, gleichfalls unter dem Wasser abgesperrtes Luftvolum durch Zu- oder Abfluss von Wasser stets genau gleich gross hält.

Zum Zweck der Absorption saugt Doyère das Gas aus der Maassröhre in besondere pipettenartige (108) Gefässe (ursprünglich von Ettling herrührend, welche mit Quecksilber gefüllt sind und das betreffende Reagens in flüssiger oder fester Form enthalten; man schüttelt das Gas mit den Reagentien durch und bringt es in die Maassröhre zurück.

Die genannten Pipetten sind in etwas erweiterter und verbesserter Form vor Kurzem von HEMPEL (48, 108) als Hauptbestandtheil der Apparate zu einer von ihm erdachten vereinfachten Methode der Gasanalyse, welche besonders für die Technik passen soll, benutzt.

Eine andere Art der Gasanalyse, welche ebenfalls besonders stir technische Analysen passen soll, ist von CL. WINCKLER (47) angegeben. Der Autor stihnt die Analyse in U-förmigen Röhren aus, deren einer Schenkel oben geschlossen



Doppelt durchgängiger Hahn mit (Ch. 29.) Verlängerung.

resp. mit Glashähnen und eingeschmolzenen Platindrähten zur Explosion versehen, deren anderer Schenkel oben offen ist. In dem oben geschlossenen Schenkel wird das Gas aufgesogen resp. wird es durch den Hahn hineingeleitet. Der Hahn (ein sogen. Schwanzhahn) muss sorgfältig hergerichtet und mit einer Bohrung versehen sein welche einerseits in einer Verlängerung des Hahnkörpers, andererseits an der Seite desselben wir gewöhnlich mündet. Diese Einrichtung des Hahneserlaubt, wenn man ein Gas durch die Hahnspitze einleitet, durch entsprechendes Drehen des Hahnes

Analyse. 599

die Höhlung des letzteren mit dem betr. Gase auszuspülen, somit von atmosphärischer Luft zu befreien, ehe man die zur Analyse bestimmte eigentliche Portion auffängt. Ueber die genauere Einrichtung der Bürette etc. lese man das Original nach.

V. Analyse organischer Körper.

- 1. Qualitative Analyse.
- a) Zur Prüfung darauf, ob überhaupt ein organischer Körper vorliegt, benutzt man zuerst das Verhalten beim Erhitzen, indem sehr viele Körper organischen Ursprungs sich dabei zersetzen, sich schwärzen und verkohlen, und dann mit oder ohne Flamme verbrennen.

Da manche organische Stoffe keine Verkohlung zeigen und sich unzersetzt verflüchtigen, mischt und überschüttet man die Probe mit Kupferoxyd und erhitzt in einer mit Kork und gebogenem Rohr versehenen Glasröhre erst das Kupferoxyd und dann das Gemenge der organischen Substanz mit Kupferoxyd. Hierbei oxydirt der Sauerstoff des Kupferoxydes das nie fehlende Grundelement der organischen Stoffe, den Kohlenstoff, und bildet Kohlensäure, diese wird erkannt, wenn man die entweichenden Gase in Kalkwasser leitet, indem sich dann kohlensaures Calcium als weisse Trübung abscheidet.

- b) Zur Prüfung auf andere Elemente in organischen Stoffen gilt als erste Regel, dass die zu analysirende organische Substanz, sei es durch Hitze, sei es durch starke Säuren, besonders Salpetersäure zerstört sein muss, wenn die darin enthaltenen Elemente mit den Reactionen auftreten sollen, welche aus der unorganischen Analyse bekannt sind, indem sonst die empfindlichsten und charakteristischsten Reactionen ausbleiben können. So lässt sich z. B. das Chlor im Chloroform nicht vor der Zerstörung des letzteren als Chlorsilber mit salpetersaurem Silber fällen.
- c) Zur qualitativen Prüfung auf Stickstoff erhitzt man die Probe mit einem Stückchen Natrium (79) in einem Probirrohr, löst die Schmelze in Wasser, und prüft durch Zusatz von Eisenoxydul-Oxydsalz und Salzsäure, ob ein Niederschlag von Berlinerblau entsteht, denn der Stickstoff organischer Verbindungen geht beim Schmelzen mit Alkalimetallen in Cyan über, löst sich als Cyanmetall auf und giebt die Reactionen der Blausäure.
- d) Die Prüfung auf einzelne organische Verbindungen (s. 34, 35) beruht natürlich auf Hervorrufung einiger für diese Stoffe charakteristischer Reactionen, welche man am betr. Orte aufsuchen möge.

Man strebt möglichst darnach, die Stoffe aus der Probe, sei es durch Fällung, sei es durch Destillation, sei es durch Extrahiren mit Alkohol, Aether, Benzol, Petroleumäther, Chloroform etc. möglichst zu isoliren und im Zustande der Reinheit zu erhalten, um Beimengungen, welche die Reactionen der reinen Stoffe stören oder verhindern können, möglichst zu beseitigen.

Wenn dieses Isoliren und Reinigen der gesuchten Stoffe auch in einzelnen Fallen leicht bewerkstelligt wird, so ist es in anderen Fällen mit grossen Schwierigkeiten verknüpft und dies besonders in den Fällen der pflanzenchemischen 135, 36), zoochemischen (37-42) und der gerichtlichen Analyse (49-52).

- 2. Quantitative Analyse organischer Stoffe.
- at Quantitative Bestimmung der darin enthaltenen Elemente. Elementar-Analyse.
 - 2) Kohlenstoff- und Wasserstoff bestimmung. Elementar-Analyse im engern Sinne.

Das charakteristische Element der organischen Verbindungen, der Kohlenstoff, wird stets zugleich mit dem Wasserstoff bestimmt und zwar in Verbindung mit Sauerstoff als Kohlensäure (Kohlendioxyd) resp. Wasser, aus deren Gewicht man auf die anwesende Quantität der beiden Elemente schliesst.

Die Oxydation kann auf verschiedene Weise ausgeführt werden, meist wird sie auf trocknem Wege durch Verbrennung mittelst freien oder mittelst in leicht reducirbaren Stoffen gebundenen Sauerstoffs ausgeführt, indem man die Substanz mit einem grossen Ueberschuss des Oxydationsmittels mengt und in einer Glasröhre zum Glühen erhitzt, während die Röhre mit einem Kork verschlossen ist, durch welchen das Rohr der Absorptionsapparate für Wasser resp. Kohlensäure passirt.

Bei dieser Operation muss man vermeiden, dass Substanz, ohne zu den genannten Oxydationsprodukten verbrannt zu sein, aus dem Verbrennungsrohre entweicht, und bewirken, dass jedes Theilchen der Verbrennungsprodukte in die Absorptionsapparate gelangt, ferner verhüten, dass von aussen irgend etwas, was Kohlensäure oder Wasser enthalten oder liefern kann (Staub, Feuchtigkeit), in die Materialien des Rohres geräth.

Um die Verbrennung zu bewirken, hatte Lavoisier sich des Sauerstoffs. hatten Gay-Lussac und Thenard (114) sich des chlorsauren Kaliums bedient und so die Zusammensetzung einiger organischer Körper ermittelt. Die Anwendung des Kupferoxyds zur Verbrennung verdanken wir Gay-Lussac (Schweiger Journal XVI, pag. 16) und Döbereiner (Schweiger's Journal XVIII, pag. 370. Berzelius benutzte zur Verbrennung horizontal liegende Röhren, die er allmehlich erhitzte und bestimmte das Wasser durch Absorption in Chlorcalciumröhren (Annals of philos IV, pag. 330 u. 401.) Liebig (33) hat jedoch erst das Verfahren weiner allen zugänglichen Methode umgestaltet, indem er namentlich den nach ihm genannten Kugelapparat mit Kalilauge zur Absorption der Kohlensäure einfuhre

Mit Uebergehung verschiedener Vorschläge und Modificationen (80, 85, 88, s. a. Kopfer, Ber. d. d. ch. Ges. 9, pag. 1377) mögen die Apparate und Ausführung einer Kohlenstoff-Wasserbestimmung, wie sie heutigen Tages in Gebrauch Kaurz beschrieben werden.

Man benutzt ein am hinteren Theile zu einer Spitze oder zu einem längerer horizontal gerichteten Schnabel ausgezogenes Rohr aus schwer schmelzbaren böhmischem Kaliglas von 40—60 Centim. Länge und Kupferoxyd, welches gekörnt, d. h. durch Erhitzen bis zum Sintern und Zerstossen in senfkorngrosse Partikeln zertheilt ist. Sehr brauchbares Kupferoxyd wird auch durch Röster von Kupferdrahtspähnen an der Luft hergestellt. Vor dem Gebrauch wird das Kupferoxyd mit Salpetersäure befeuchtet einige Zeit stark geglüht, um etwa vorhandenes Wasser zu entfernen oder auch organische Theilchen zu verbrennen, und darauf lässt man es in verschlossenen Gefässen oder über Schwefelsäure erkalten

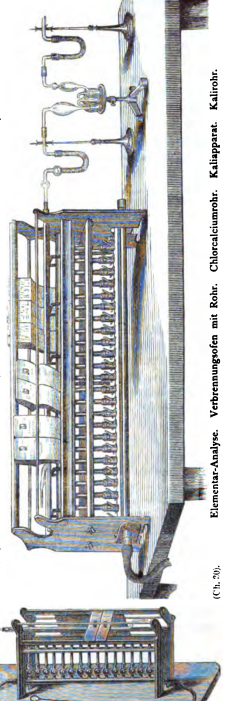
Man bringt in das Rohr zuerst etwas Asbest, um das Hineinfallen des Kupferoxydes in den Schnabel zu hindern, füllt 5-7 Centim. des Rohres mit gekomtem Kupferoxyd, bringt darauf 0,2-0,5 Grm. der Substanz zuweilen mit Kupferoxyd-pulver gemengt und füllt dann das Rohr bis fast zum Rande mit gekörntem Kupferoxyde an. Man bringt zum Abschluss etwas Asbest darauf und schliesst das Rohr mit einem durchbohrten Kautschukstopfen, welcher das Eintrittsrohr einem Elförmig gebogenen Rohres mit in senfkorngrosse Partikel zertheiltem Chlorcalcium aufnimmt. Das Chlorcalciumrohr ist durch einem Kautschukschlauch mit einem Liebig'schen (oder Geissler'schen, s. Fig. 30) Kugelapparat verbunden, in welchem sich concentrirte Kalilauge (aus 100 Theilen Aetzkalistangen und 250 Theilen Wasser gemischt) befindet, und an diesen Apparat schliesst sich auf gleiche Weise ein mit Stückchen Kaliumhydroxyd gefülltes U-förmiges Rohr.

Das Verbrennungsrohr befindet sich in einem Verbrennungsosen und wird (ursprünglich mit Holzkohlen) jetzt mit Gas erhitzt. Von Babo, Hofmann, Erlenmeyer (110), Glaser sind Verbrennungsösen construirt, welche alle ihren Zweck erfüllen, die Erlenmeyer'sche Modification scheint die verbreitetste zu sein.

Man legt die Verbrennungsröhre auf die mit etwas Magnesia bestreute Rinne des Ofens und erhitzt zuerst die Theile des Rohres, in welchen keine organische Substanz sich befindet, und darauf allmählich die organische Substanz. Die entweichenden Gase gehen langsam in die Apparate, das Wasser bleibt im Chlorcalciumrohr, und die Kohlensäure im Kaliapparate. kein Gas mehr entweicht, verbindet man den Schnabel des Rohres durch einen übergeschobenen Kautschukschlauch mit einem Apparate, welcher reinen und trocknen Sauerstoff liefert, bricht den Schnabel im Innern des Kautschukschlauches entzwei und leitet so lange Sauerstoff durch das Verbrennungsrohr bis jedes etwa unverbrannt zurückgebliebene Kohlentheilchen oxydirt und auch das entstandene rothe Kupfer unter Erglühen wieder zu schwarzem Kupferoxyd geworden ist.

Die Absorptionsapparate sind vor und nach der Verbrennung gewogen worden, und die Differenz zeigt die absorbirte Menge Kohlensäure resp. Wasser an, erstere mit $\frac{3}{11}$ (44:12) multiplicirt liesert den Kohlenstoff, letzteres mit $\frac{1}{9}$ (18:2) multiplicirt den Wasserstoff der verbrannten Substanz und nach einsacher Rechnung den Procentgehalt an diesen Elementen. Die angegebene Art zu operiren

ist die meist gebräuchliche, sie wird jedoch mehrfach im einzelnen modificirt. So ziehen einige Chemiker vor, während der gan-



zen Verbrennung Element.-Anal. Gerade Absorptionsröhren. Liebig'scher Kaliapparat. (Ch. 31.)

einen langsamen Luft- oder Sauerstoffstrom durch den ganzen Apparat zu leiten, andere lassen während der ganzen Verbrennung einen Aspirator die Gase in die Apparate saugen. Zur Verbrennung von Substanzen, welche ausser Kohlenstoff und Wasserstoff noch Stickstoff enthalten, muss man eine Schicht metallisches Kupfer im vorderen Theile des Rohres einschalten, bei der Verbrennung von Substanzen, welche Alkalien oder alkalische Erden enthalten, muss man das Kupferoxyd durch chromsaures Blei gemengt mit chromsaure m Kalium ersetzen, weil sonst Kohlensäure an jene Stoffe gebunden im Rohre zurückbleibt u. s. w. Wir müssen in Betreff des genaueren auf die grösseren Lehroder Handbücher der organischen Chemie verweisen.

β) Die Bestimmung des Stickstoffes organischer Substanzen kann ebenfalls durch Verbrennung mit Kupferoxyd nach einem nach Dumas (81) benannten Verfahren ausgeführt werden, denn, wenn man die stickstoffhaltige Substanz mit Kupferoxyd und einer in das Rohr eingeschalteten Schicht Kupfer erhitzt, entweicht der Stickstoff als Element und kann aufgefangen werden; wenn man dann Kohlensäure und Wasser beseitigt, zugleich dafür sorgt, dass keine ursprünglich im Apparate befindliche Luft in das erhaltene Quantum Stickstoff geräth, und ebenfalls dafür Sorge trägt, dass von dem erhaltenen Stickstoff nichts im Rohr zurückbleibt so braucht man nur die Quantität des freigewordenen Stickstoffes zu messen, um den Procentgehalt der betr. Substanz an Stickstoff zu erfahren.

Man bewirkt dies, indem man vor der Verbrennung das Rohr mit Kohlensäure erfüllt, welche die Luft verjagt, dann den entwickelten Stickstoff in einer mit Quecksilber gefüllten Röhre, welche zur Bindung der Kohlensäure Kalilauge enthält, und in einer pneumatischen Quecksilberwanne sich befindet auffängt und nach beendeter Verbrennung die Reste Stickstoff, welche sich im Verbrennungsrohr befinden, ebenfalls durch Kohlensäure in die Absorptionsröhmtreibt. Das Verjagen der anfänglich vorhandenen Luft und das Austreiben der Reste der Verbrennungsgase durch Kohlensäure wird meist auf die Weise bewirkt, dass ein leicht in der Wärme Kohlensäure abgebender Körper in dem hintersten Theile der Verbrennungsröhre mit eingeschlossen und sowohl vor dem Erhitzen der eigentlichen Substanz als auch nach her einige Zeit erhitzt wird; von solcher Substanzen sind doppelt kohlensaures Natrium, kohlensaures Mangan un besonders Magnesit in Gebrauch. Zur Entfernung der so entwickelten und mr in das Absorptionsrohr gelangten Kohlensäure dient die Kalilauge in dem Rohre

Das erhaltene Stickstoffquantum wird nach den bei der Gas-Analyse erläuterten Principien auf 0° und 760 Millim. Druck reducirt, um das entsprechende Gewicht ermitteln zu lassen.

Statt der etwas umständlichen Anwendung der Quecksilberwanne benurman vielfach Apparate, welche die Anwendung des Quecksilbers theils umgehen, theils auf ein Minimum beschränken (102, 103), ferner kommt wohl auch eine Quecksilberluftpumpe zur Ueberführung des Stickstoffes in das Absorptionsrohr in



(Ch. 32.) Stickstoff bestimmung nach VARRENTRAPP und WILL.

Anwendung.

In einzelnen Fallen, so zur Bestim mung des Harn stoffes und de-Ammoniaks benutzt man zuweilen stoff der Verbrennung ein Analyse. 603

Verfahren, welches sich auf Freimachung des Stickstoffes durch eine Lösung von unterbromigsaurem Natrium gründet und eines Azotometer (104) genannten Apparates.

Vielfach wird jedoch ein anderes nach VARRENTRAPP und WILL benanntes Verfahren (82) angewandt (s. Fig. 32 auf voriger Seite), welches sich auf Ueberführung des Stickstoffes in Ammoniak und Bestimmen des letzteren gründet. Man glüht mit Natronkalk, d. h. einem eingetrockneten Gemenge von Natronlauge und Aetzkalk, in einer Verbrennungsröhre, und leitet die entwickelten Gase, welche das entstandene Ammoniak enthalten, in einen eigenthümlich gestalteten Kugelapparat mit verdünnter Säure, welche das Ammoniak zurückhält, und jene passiren lässt. Nach beendeter Verbrennung bestimmt man das Ammoniak der Säure nach bekannten Principien entweder als Platinsalmiak oder durch Titrirung der durch das Ammoniak bewirkten Verminderung der freien Säure (s. pag. 589).

Diese Art der Bestimmung des Stickstoffes ist bequemer als die Dumas'sche und ebenso genau, doch ist sie nicht bei allen Substanzen anwendbar, und besonders Körper, welche Salpetersäure oder die Nitrogruppe (NO²) enthalten, werden im Allgemeinen nicht auf diese Weise analysirt, obgleich mit gewissen Modificationen auch bei diesen Stoffen die Methode zuweilen zulässig ist (106, s. a. Ruffle, Ber. d. d. ch. Ges. 14, pag. 1119).

- 7) Die Bestimmung anderer Elemente wird, wie oben gesagt, nach Zerstörung der organischen Structur der betr. Körper ausgeführt. Dies Zerstören geschieht entweder durch Schmelzen mit einem Gemenge von kohlenaurem und salpetersaurem Natrium, wodurch Schwefel in Schwefelsäure, Phosphor in Orthophosphorsäure umgewandelt wird, durch Glühen mit Kalk, wodurch die Halogene resp. in Chlor-Brom-Jodcalcium übergeführt werden, oder durch Erhitzen mit concentrirter Salpetersäure im zugeschmolzenen Rohre (78), wodurch die organische Substanz ebenfalls zerstört wird, diese letztere Methode wird am häufigsten zur Bestimmung von Chlor, Brom, Jod in organischen Verbindungen angewandt, und zwar giebt man zugleich salpetersaures Silber in das Rohr und bindet somit die Halogene sofort an Silber, worauf man das Chlor- resp. Brom- und Jodsilber abfiltrirt.
- ò) Zur Bestimmung von nicht flüchtigen Elementen in organischen Stoffen verbrennt man die letzteren und unterwirft die Asche der quantitativen Analyse.
- e) Einen Gehalt an Sauerstoff findet man in der organischen Analyse meist aus dem Verluste, d. h. man bestimmt alles andere und nimmt den an der angewandten Substanz sehlenden Rest als Sauerstoff an. Es sind übrigens auch Methoden zur direkten Bestimmung des Sauerstoffes bekannt (83, 84, 85).
 - b) Quantitative Bestimmung organischer Verbindungen (s. a. 36-42, 34, 35).

Um die anwesende Menge dieser oder jener organischen Verbindung festzustellen, benutzt man nach den bei der Analyse unorganischer Körper besprochenen Regeln die Eigenschaften der betr. Verbindungen, welche sich am besten dazu eignen, sie von anderen Stoffen, welche etwa gegenwärtig sind, zu trennen, oder die gesuchte Verbindung in wägbare Form überzuführen, und benutzt hierzu alle Eigenschaften, welche irgendwie hierbei Vortheil bieten können.

Man benutzt hierzu also die Unlöslichkeit mancher Körper, sei es für sich, sei es in Verbindung mit einem hinzugebrachten Reagens, indem man einen Niederschlag, den man abfiltrirt und wägt, hervorruft.

Man bestimmt einige Stoffe, besonders Säuren, durch Titriren.

Man trennt manche flüchtige Stoffe von nicht flüchtigen durch Destillation, und flüchtige Stoffe von anderen flüchtigen durch fractionirte Destillation.

Man isolirt in Aether, Petroleumäther, Benzin, Chloroform lösliche Stoffe von anderen, welche in diesen Flüssigkeiten unlöslich sind, indem man die betr. Substanz oder die vorliegende wässerige Lösung mit diesen Flüssigkeiten digerirt oder schüttelt, oder in besonderen Apparaten extrahirt, und darauf den Aether etc., welcher sich des darin löslichen Stoffes jetzt bemächtigt hat, von dem darin unlöslichen Rest der Substanz trennt; als Beispiel wären Alkaloidund Fettbestimmungen zu nennen.

Die Quantität von in Wasser aufgelösten Körpern bestimmt man zuweilen durch die Differenz des specifischen Gewichtes dieser Lösungen gegenüber demjenigen des Wassers, so besitzen Lösungen von Alkohol in Wasser ein um so niedrigeres specifisches Gewicht, je concentrirter sie sind, und Lösungen von Zucker in Wasser umgekehrt ein mit der Concentration steigendes spec. Gew. Es sind besondere resp. Alkoholometer und Saccharometer genannte Araometer zu diesem Zwecke construirt worden.

Man kann das Verhalten verschiedener Stoffe zum Lichte zur Analyse benutzen, indem man den Brechungscoöfficienten gegen durchgehendes Licht bestimmt; ebenso die Modificationen, welche das Spectrum des Lichtes erleidet, wenn ein aufgelöster organischer Stoff vorher in den Weg des Lichtes eingeschaltet war, ferner aber besonders, indem man bestimmt, ob und um wie viel die Ebene des polarisirten Lichtes durch eingeschaltete organische Körper gedreht wird. Letztere Bestimmungen (Bestimmungen der Drehung des Lichtes im Circularpolarisationsapparate) werden vielfach in der Analyse vom Zuckerprodukten benutzt (68).

Endlich kann auch hier die »colorimetrische Methode« (111), z. B. 121 Untersuchung von Farbstoffen benutzt werden.

c) Die gerichtliche Analyse (49-52)

hat den Zweck, schädliche Substanzen unorganischer und organischer Naus aus den Gemischen, wie sie das Leben liesert, aus Nahrungsmitteln, Speisc resten, erbrochenen Massen, Leichentheilen etc. zu isoliren und durchihre Reactionen nachzuweisen. Handelt es sich um unorganische Substanzer so muss man vor deren Bestimmung meist durch Behandeln mit Salzsäure und chlorsaurem Kalium die organischen Theile zerstören, handelt es sich um organische Giste, so muss man diese auf die oben angedeutete Weise. d. h. durch Behandeln und Schütteln der ganzen Masse mit Alkohol, Aether und den genannten Lösungsmitteln isoliren, und dann durch die bekannter Reactionen der reinen Stoffe die Identität des erhaltenen Stoffes mit diesem oder jenem Giste nachweisen. Das Mikroskop dient u. a. zur Entdeckung von Bluspuren, indem man den Fleck, in dem man Blut vermuthet, mit Essigsaure und einer Spur Kochsalz erwärmt und die auf einem Objektträger abgedampste Flüssigkeit auf Hämin oder "Teichmann'sche Krystalle« untersucht.

d) Die pflanzenchemische Analyse (35, 36)

beschäftigt sich mit Ermittelung der in den Pflanzen im Allgemeinen oder meinzelnen Fällen vorhandenen Stoffe und benutzt zwar im Allgemeinen die eberührten Reinigungsmethoden der gerichtlichen Analyse, aber auch einige in der letzteren selten angewandte Mittel, z. B. die Fällung mit basisch essigsaurem Blei oder Bleiessig. Der Bleiessig fällt nämlich eine grosse Anzahl von

amorphen nicht krystallisirenden Stoffen, wie Eiweiss- und Leimkörper, so dass andere Substanzen, wie z. B. die meisten Kohlenhydrate, in der von dem Bleiessigniederschlage abfiltrirten Lösung nach der Entfernung des überschüssig zugesetzten Bleies leicht nachgewiesen werden können.

In mit Bleiessig gesälltem Rübensast kann man z. B. mit grosser Leichtigkeit den in Lösung befindlichen Rohrzucker (meist durch Ermittelung der Grösse der Circularpolarisation) bestimmen (68).

e) Zoochemische Analyse (37-42).

Ebenso grosse, wenn nicht noch grössere Schwierigkeiten, wie bei Untersuchung von Pflanzenstoffen stellen sich bei Prüfung von Stoffen animalischer Herkunft ein. Die Isolirung der einzelnen Stoffe ist häufig sehr schwer zu bewirken, und besonders die eine so grosse Rolle spielenden Eiweissstoffe wirken sehr hinderlich, indem sie erstens die Isolirung der krystallisirbaren einfacheren Stoffe erschweren, zweitens aber, indem die Untersuchung ihrer eigenen Natur und die Isolirung als rein anzusprechender Substanzen aus dem amorphen Gemenge derselben meist recht schwer ist.

Von den Zweigen der zoochemischen Analyse sind die Analyse des Harns (39) und der Milch (53-64) besonders ausgebildet.

f) Technische und agriculturchemische Analyse.

Ausser den beschriebenen oder angedeuteten Methoden ist noch eine grosse Reihe anderer in Gebrauch, welche bestimmten Zwecken angepasst sind, welche aber im Ganzen auf die in obigen dargelegten Principien sich gründen.

Zur Untersuchung der Mineralwässer, der Hüttenproducte, der in den Fabriken entstehenden Verbrennungs- oder Rauchgase, der Düngemittel und anderen landwirthschaftlich wichtigen Stoffe (69-72), überhaupt der im technischen Betriebe vorkommenden Gegenstände sind zahlreiche Methoden bekannt und z. Th. durch Uebereinkunft festgestellt worden (65-67).

g) Nahrungsmittel-Analyse.

In neuester Zeit ist zur Untersuchung von Lebensmitteln, Genuss- und Gebrauchsgegenständen, wie Milch, Fleisch, Thee, Kaffee, Wein, Bier, Gewürzen, Tapeten, Petroleum etc. auf Beschaffenheit resp. Verfälschung eine grosse Reihe von theils auf chemische, theils auf physikalische Principien gegründeten Methoden (53—64) erdacht und eingeführt worden, welche z. T. mit der nöthigen Genauigkeit auch den Vorzug der schnellen Ausführbarkeit vereinigen, und kaum ein Tag geht ohne derartige neue Vorschläge vorüber. Die Methoden, welche zu dem genannten Zwecke erdacht sind, beruhen natürlich auf genauer Kenntniss der Eigenschaften sowohl der untersuchten Substanz als auch der als Verfälschung und Verunreinigung hinzugebrachten Stoffe, und die verschiedenartigsten physikalischen wie chemischen Hülfsmittel kommen in Benutzung, u. a. leistet das Mikroskop zur Erkennung von Beimengungen häufig gute Dienste.

B. Tollens.

Anhydride.*) Als Anhydride oder Anhydridverbindungen bezeichnet man häufig, der wörtlichen Bedeutung entsprechend, ganz allgemein alle Körper, welche aus Sauerstoffverbindungen (gewöhnlich nur Hydroxylverbindungen) durch Austritt von Wasser gebildet werden, und welche umgekehrt durch Aufnahme

^{*) 1)} GAL., Compt. rend. 56, pag. 360 und Berthelot, Mechanique chim. T. II., pag. 704. 2) Anschütz, Ber. 10, pag. 1881. 3) Markownikoff, Ber. 13, pag. 1844. 4) Henry, Ber. 7, pag. 754. 5) Fittig, Ann. 208, pag. 111.

der Elemente des Wassers wieder in letztere übergeführt werden können. So bezeichnet man die Aether (wie $(C_2H_b)_2O$ Aethyläther) als Anhydride der einwerthigen Alkohole, die Alkylenoxyde (wie Aethylenoxyd) als Anhydride der zweiwerthigen Glycole, die Aldehyde R·CHO als Anhydride der meist nur hypotetischen Dihydroxylverbindungen R·CH(OH)₂ etc., — ähnlich wie auch die Metalloxyde (Kaliumoxyd K₂O, Calciumoxyd CaO) als Anhydride ihrer Hydrate (KOH, Ca(OH)₂) aufgefasst werden können. Gewöhnlich aber reservirt man der Namen Anhydrid für die Anhydroderivate der Säuren und können dann der Anhydride als Oxyde der Säureradicale definirt werden. In den Anhydriden der einbasischen Säuren bindet das Sauerstoffatom zwei einwerthige Säureradicale eingehören daher zu ihrer Bildung 2 Moleküle der Säure:

$$2NO_{2} \cdot OH - H_{2}O = \frac{NO_{2}}{NO_{2}}O \qquad 2CH_{3} \cdot CO \cdot OH - H_{2}O = \frac{CH_{3} \cdot CO}{CH_{3} \cdot CO}O$$
Salpetersäure Salpetersäureanhydrid Essigsäure Essigsäureanhy ir

Dagegen kann bei den zweibasischen Säuren die Anhydridbildung innerhalt eines Moleküles erfolgen (innere Anhydridbildung):

$$SO_2 < OH - H_2O = SO_3$$
 $C_2H_4 < CO \cdot OH - H_2O = C_2H_4 < CO \cdot O$
Schwefelsäure Anhydrid Aethylendicarbonsäure Anhydrid

Treten bei einer theilweisen Anhydridbildung zwei oder mehrere Molek...e zusammen, so entstehen die sogen. Polysäuren, wie Dischwefelsäure, Diphoquesäure (s. d.); solche Polysäuren sind von den mehrbasischen Carbonsäuren nach nicht dargestellt worden.

Compliciter gestaltet sich die Anhydridbildung bei den organischen Alkohsäuren oder Hydroxylsäuren, welche neben der Carboxylgruppe noch Hydroxylenthalten, und man unterscheidet bei denselben drei Arten von Anhydrider
die wahren Säureanhydride, die Aetheranhydride und die Esteranhydride. Die ersteren entsprechen ganz den Anhydriden der einbasischen Surer
und enthalten zwei durch Sauerstoff verkettete Carbonylgruppen CO. Die Aetheranhydride, in denen die Anhydridbildung zwischen den Alkohol-hydroxylen staufindet, sind nur in weiterem Sinne als Anhydride zu bezeichnen; sie sind der
Alkoholäthern analog constituirt und werden besser als Anhydridsauren bezeichnet. So deriviren von der Glycolsäure CH₂(OH)·CO·OH, durch his
sammentritt von 2 Molekülen unter Abscheidung von Wasser, die Körper

Bei einer dritten Art von Anhydriden der Hydroxysäuren — den Esteranis driden — findet die Anhydridbildung zwischen der Carboxylgruppe und dem Alkoholhydroxyle statt, in derselben Weise wie die Ester aus Säure und Alkohontstehen. Hierbei kann die Wasserabspaltung aus nur einem Molekül erfolger ein Fall, der nur bei einer bestimmten Structur der Hydroxysäuren moglich sein scheint (s. unten), — oder es treten zwei Moleküle unter doppelter Anhydridbildung zusammen. So entsteht aus der γ-Oxybuttersäure ein inneres, aus de α-Oxypropionsäure (Milchsäure) aber ein äusseres Esteranhydrid.

Die Anhydride der einbasischen Säuren können nur ausnahmsweise durch direkte Entziehung von Wasser aus den Säuren erhalten werden, indem man letztere mit Phosphorsäureanhydrid erhitzt; so entsteht aus der Salpetersäure Salpetersäureanhydrid N2O5, während bei den organischen Säuren nur eine sehr geringe Ausbeute erhalten wird. Eine allgemeine Bildungsmethode derselben besteht in der Einwirkung der Chloride der Säureradikale auf die Salze der Säuren. So entsteht aus Silbernitrat und Nitrylchlorid: Salpetersäureanhydrid:

$$NO_2 \cdot OAg + NO_2Cl = NO_2 \cdot O \cdot NO_2 + AgCl$$

aus Natriumacetat und Acetylchlorid Essigsäureanhydrid

$$C_2H_3O \cdot ONa + C_2H_3OCl = (C_2H_3O)_2O + NaCl.$$

Wendet man hierbei das Salz und das Chlorid zweier verschiedenen Säuren an, so entstehen gemischte Anhydride, wie Acetyl-butyrylanhydrid C2H3O·O· C, H, O, welche nicht (wie die einfachen Anhydride) unzersetzt destillirbar sind, sondern hierbei in die einfachen Anhydride zerfallen:

Ferner können die einfachen Anhydride aus den Salzen der Säuren auch durch Einwirkung von Phosphorchloriden gewonnen werden; es entstehen hierbei zuerst Säurechloride, welche mit dem überschüssigen Salz die Anhydride bilden. Auch durch Einwirkung von Metalloxyden, wie Baryumoxyd und Bleioxyd, auf Säurechloride können, analog der Bildung der Aether aus dem Alkylhaloiden, Säureanhydride gewonnen werden (1).

Die Säureanhydride reagiren, wenn sie völlig wasserfrei sind, in ätherischer Lösung neutral, repräsentiren daher nicht, wie von der früheren dualistischen Radicaltheorie angenommnn wurde, die wahren Säuren. Erst durch Wasser werden sie in die Säuren der sie componirenden Radicale zerlegt, und zwar um so energischer, je leichter die entstehenden Säuren in Wasser löslich sind. den Alkoholen reagiren sie unter Bildung von Estern und Säuren:

$$(C_2H_3O)_2O + C_2H_5 \cdot OH = C_2H_3O \cdot O \cdot C_2H_1 + C_2H_3O \cdot OH$$
 Essigsäureanhydrid Essigsäureester Essigsäure.

Beim Erhitzen mit Chlorwasserstoff (wie auch HBr u. HJ) werden sie in Saurechloride und Säuren gespalten:

$$(C_2H_3O)_2O + HCl = C_2H_3OCl + C_2H_3O \cdot OH.$$

Da die Wärmetönung dieser Reaktion positiv ist, so kann dieselbe in umgekehrter Richtung nur sehr unvollständig vor sich gehen und eignet sich daher die Einwirkung von Säurechloriden auf Fettsäuren nicht zur Darstellung von Anhydriden. Durch Einwirkung von Chlor auf die Anhydride entstehen neben Säurechloriden gechlorte Säuren: $(C_2H_3O)_2O + Cl_2 = C_2H_3OCl + C_2H_2ClO\cdot OH$.

Die Anhydride der zweibasischen Säuren (s. oben) können direkt aus den letzteren beim Erhitzen entstehen; einige zweibasische Säuren, wie Kohlensäure, schweflige Säure, Chromsäure, spalten schon bei gewöhnlicher Temperatur Wasser ab und sind nur als Anhydride bekannt. Leichter als durch Erhitzen bewirkt man die Wasserspaltung bei den Dicarbonsäuren mittelst Phosphorchlorid:

$$C_2H_4 < \begin{array}{c} CO \cdot OH \\ CO \cdot OH \end{array} + PCl_5 = C_9H_4 < \begin{array}{c} CO \\ CO \end{array} > O + PCl_3O + 2HCl$$
Bernsteinsäure

Bernsteinsäureanhydrid.

In ähnlicher Weise verläuft die Einwirkung von Acetylchlorid auf die freien Dicarbonsäuren (2) oder ihre Silbersalze: (3)

 $C_2H_4 < {\overset{\bullet}{CO} \cdot OH} + C_2H_3OCl = C_2H_4 < {\overset{\bullet}{CO}} O + C_2H_3O\cdot OH + HCl,$ eine Reaction, die sich häufig zur Darstellung dieser Anhydride eignet. Es ist bemerkenswerth, dass aus der Oxalsäure $C_2H_2O_4$, der Malonsäure, $CH_2 < {\overset{\bullet}{CO}}_2H_1$ der Isobernsteinsäure, $CH_3 \cdot CH < {\overset{\bullet}{CO}}_2H_1$ ferner aus der Fumarsäure, $C_2H_2 < {\overset{\bullet}{CO}}_2H_1$ der Terephtalsäure, $C_6H_4 < {\overset{\bullet}{CO}}_2H_1$ (1, 4) etc. keine Anhydride erhalten werden konnten, während die Bernsteinsäure, ${\overset{\bullet}{CH}}_2 \cdot {\overset{\bullet}{CO}}_2H_1$ die gewöhnliche Brenzweinsäure, ${\overset{\bullet}{CH}}_3 \cdot {\overset{\bullet}{CH}}_3 \cdot {\overset{\bullet}{CO}}_2H_1$ die normale Brenzweinsäure, ${\overset{\bullet}{CH}}_2 \cdot {\overset{\bullet}{CO}}_2H_2 \cdot {\overset{\bullet}{CO}}_2H_1$ femer die Maleinsäure, ${\overset{\bullet}{CH}}_2 \cdot {\overset{\bullet}{CO}}_2H_1$ die Phtalsäure, ${\overset{\bullet}{C}}_6H_4 < {\overset{\bullet}{CO}}_2H_2 \cdot {\overset{\bullet}{CO}}_2H_1$ femer die Maleinsäure, ${\overset{\bullet}{C}}_1H_2 \cdot {\overset{\bullet}{CO}}_2H_1$ die Phtalsäure, ${\overset{\bullet}{C}}_6H_4 < {\overset{\bullet}{CO}}_2H_2 \cdot {\overset{\bullet}{CO}}_2H_1$ (1, 2) etc. leicht Anhydride zu bilden vermögen. Es scheint daher, dass die Möglichkeit der Anhydridbildung bei den Dicarbonsäuren durch die Stellung der Carboxylgruppen bedingt wird, und dass hier ähnliche Verhältnisse vorliegen, wie bei den Esteranhydriden (s. unten).

Die Anhydride der Dicarbonsäuren sind, ihren Eigenschaften und Umwandlungen nach, denen der Monocarbonsäuren ganz ähnlich; sie lösen sich in Wasser unter Rückbildung der Säuren allmählich schon bei gewöhnlicher Temperatur, schneller beim Erhitzen.

Von den Anhydriden der Alkohol- oder Hydroxysäuren sind die wahren Säureanhydride (wie Glycolsäureanhydrid, s. oben) noch nicht erhalten worden. Die Aetheranhydride oder Anhydrosäuren (wie Diglycolsäure) scheinen zuweilen beim Erhitzen der Hydroxysäuren zu entstehen, werden aber gewöhnlich auf indirektem Wege erhalten. So gewinnt man die Diglycolsäure aus der Monochloressigsäure, CH₂Cl·CO₂H, durch Einwirkung von Metalloxyden (wie Calciumoxyd und Bleioxyd), ähnlich wie die Aether aus Alkylchloriden gebildet werden. Femer

wird die Dimilchsäure, $CH_3 \cdot CH - O - CH \cdot CH_3$ (ihr Diäthylester), bei der Einwirkung von α -Chlorpropionsäureester, $CH_3 \cdot CHCl \cdot CO_2 \cdot C_2H_3$, auf Natriummilchsäureester, $CH_3 \cdot CH(ONa) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$, erhalten. Die Aetheranhydride werden nicht durch Wasser, sondern erst beim Erhitzen mit conc. Salzsäure in die sie componirenden Hydroxysäuren gespalten.

Die Esteranhydride der Hydroxysäuren (s. oben) entstehen aus den Sauren durch direkten Austritt von Wasser, welcher allmählich schon bei gewöhnlicher Temperatur, leichter aber beim Erhitzen stattfindet. So bildet die α -Oxypropionsäure, $CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CO_2H$ (gew. Milchsäure), das sogen. Lactid, dem name die einfache empirische Formel $C_3H_4O_2=CH_3 \cdot CH < O \\ CO$ zukommt, sondern wie das durch die Dampfdichte erwiesen wird (4), die verdoppelte Molekulatformel $C_6H_8O_4$. Es ist daher das Lactid als ein Diesteranhydrid, entsprechend der Structurformel

$$CH_3 \cdot CH - O - CO$$
 $CO - O - CH \cdot CH_3 = C_6H_8O_4$ Lactid

aufzufassen. In gleicher Weise bildet die Oxyessigsäure, $CH_2(OH) \cdot CO_2H$ (Glycolsäure), das sogen. Glycolid, für welches es (der Analogie mit dem Lactid wegen) sehr wahrscheinlich ist, dass seine Constitution nicht der einfachen Formel $C_2H_2O_2=CH_2 < O >$ entspricht, sondern dass ihm die verdoppelte Formel $C_4H_4O_4$ zukommt, wofür auch die physikalischen Eigenschaften sprechen. Es ist daher ebenfalls als ein Diesteranhydrid aufzufassen:

$$CH_3 - O - CO$$

$$CO - O - CH_3 = C_4H_4O_4$$
 Glycolid.

Solche lactid- oder glycolidähnliche Anhydride, die sich von α-Oxysäuren ableiten, werden beim Kochen mit Wasser wieder in die Oxysäuren übergeführt.

Andere Oxysäuren vermögen innere Esteranhydride (s. pag. 603) zu bilden; es scheinen aber nur solche dazu befähigt zu sein, in welchen die Hydroxylgruppe die γ -Stellung einnimmt, d. h. mit dem dritten Kohlenstoffatom der Kohlenstoffkette (von der Carboxylgruppe an gerechnet) verbunden ist. So entsteht aus der γ -Oxybuttersäure das sogen. Butyrolacton:

$$\begin{array}{c} CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot OH \\ | \\ CH_{2} \cdot CO \cdot OH \\ | \\ \gamma \cdot COybutters \"{a}ure \end{array} - H_{2}O = \begin{array}{c} CH_{2} \cdot CH_{2} \\ | \\ CH_{2} \cdot CO \end{array} > O$$
Butyrolacton.

Man bezeichnet solche innere Esteranhydride der γ-Oxycarbonsäuren nach Firrig als Lactone (5). Dieselben sind neutral reagirende Körper und vermögen in keiner Weise sich mit Wasser zu den entsprechenden Oxysäuren zu vereinigen. Beim Kochen mit Alkalien geben sie Salze der Oxysäuren; wenn man aber mittelst stärkerer Mineralsäuren aus diesen Salzen die freien Säuren abscheidet, so zerfallen letztere meist sogleich (namentlich beim Erwärmen) in Wasser und in die Lactone. Zu solchen Lactonen gehören von Benzolderivaten das Phtalid,

$$C_6H_4 < {CH_2 \atop CO} > O, \ das \ Meconin, \ C_6H_2(O \cdot CH_3)_2 < {CH_2 \atop CO} > O \ etc.$$

Die β -Oxycarbonsäuren, in welchen das Hydroxyl mit dem zweiten Kohlenstoffatom verbunden ist, zeigen ein von den α - und γ -Oxysäuren verschiedenes Verhalten, indem sie beim Erhitzen Wasser unter doppelter Kohlenstoffbindung abspalten; so bildet die β -Oxypropionsäure, $CH_2(OH) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$, Acrylsäure, $CH_2: CH \cdot CO_2H$, und die β -Oxybuttersäure die gew. Crotonsäure:

$$CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CO_2H = CH_3 \cdot CH \cdot CH \cdot CO_2H + H_2O.$$

Bei den Dioxycarbonsäuren, welche 2 Hydroxyle enthalten, ist die Bildung von inneren Aether- oder Anhydridsäuren (s. pag. 603) möglich, ähnlich wie aus der Orthophosphorsäure, PO(OH)₃, Metaphosphorsäure, PO₂·OH, entsteht. Solche Anhydridsäuren, welche nach Erlenmeyer auch Oxysäuren genannt werden, sind die Glycidsäure und die Phenylglycidsäure, welche von der Glycerinsäure, resp. der Phenylglycerinsäure deriviren:

Anilin*) (Phenylamin, Amidobenzol), C₆H₅NH₂. Das Anilin wurde 1826 von Unverdorben (r) unter den Destillationsprodukten des Indigos aufgefunden und Krystallin genannt. Runge (2) wies 1834 seine Anwesenheit im

^{*) 1)} UNVERDORBEN, P. 8, pag. 397. 2) RUNGE, P. 31, pag. 65; 32, pag. 331. 3) FRITSCHE, Ann. 36, pag. 84; 39, pag. 76. 4) ZININ, J. pr. 27, pag. 149; 36, pag. 98. 5) HOFMANN. Ann. 47, pag. 37. 6) Kremer, J. 1863, pag. 410. 7) Bechamp, J. 1854, pag. 600. 8) Wöhler. Ann. 102, pag. 127. 9) HOFMANN, J. 1863, pag. 421. 10) Ders. u. Musprath, Ann. 53, pag. 221. 11) LAURENT u. HOFMANN, J. 1848, pag. 596. 12) MERZ u. WEITH, Ber. 13, pag. 1298. 13) Hofmann, Ann. 53, pag. 8. 14) Vohi., Ann. 109, pag. 200. 15) Anderson, J. 1854. pag. 488. 16) LETHEBY, J. 1862, pag. 336. 17) LUCIUS, Ber. 5, pag. 154. 18) BRÜHL, Ann. 200. pag. 187. 19) Alexejeff, Ber. 10, pag. 708. 20) JAQUEMIN, Ber. 9, pag. 1433. 21) Schiff. J. 1863, pag. 413. LIPPMANN u. VORTMANN, Ber. 12, pag. 79. 22) QUESNEVILLE, J. 1876. pag. 298. KLEIN, Ber. 13, pag. 834. MIXTER, St. J. 1880, pag. 286. 23) BEILSTEIN u. KURBATOW, Ann. 176, pag. 27. 24) GRIESS, J. 1866, pag. 457. 25) BRILSTEIN u. KURBATOW. Ann. 196, pag. 214. 26) Dies., Ann. 196, pag. 230. 27) Dies., Ann. 196, pag. 236. 28) Le-SIMPLE, Z. 1868, pag. 227. 29) FITTIG u. MAGER, Ber. 7. pag. 1176-79. 30) Dies., Ber. & pag. 364. 31) HOFMANN, Ann. 53, pag. 38-47. 32) GRIESS, J. 1866, pag. 453. 33) KOERNA J. 1875, pag. 340-50. 34) MEYER u. STÜBER, Ann. 165, pag. 180. 35) GRIESS, Ann. 121. pag. 266. 36a) Wurster, Ber. 6, pag. 1486. 36b) BAUMHAUER, Ber. 2, pag. 122. 37) REMNES. Ber. 7, pag. 318. 38) KOERNER, J. 1875, pag. 311. 39) WURSTER u. NÖLTING, Ber. 7, pag. 15:4 40) FITTIG u. BÜCHNER, Ann. 188, pag. 23. 41) HOFMANN, Ann. 67, pag. 61. 42) KEKUL J. 1866, pag. 430. 43) RUDOLPH, Ber. 11, pag. 78. 44) MICHAEL u. NORTON, Ber. 11 pag. 107-14. 45) HÜBNER u. FRFRICHS, Ber. 10, pag. 1716. 46) HÜBNER, Ann. 208. pag. 291-302. 47) WALKER u. ZINKE, Ber. 5, pag. 114. 48) SALKOWSKY, Ann. 174. pag. 277-81. 49) Laubenheimer, Ber. 11, pag. 1155. 50) Zinke u. Rinne, Ber. 7, pag. 1372-74 51) BEILSTEIN u. KURBATOW, Ann. 176, pag. 44. 52) HÜBNER, Ann. 208, pag. 298. 53) ARPPA J. 1855, pag. 542. 54) HOFMANN, J. 1860, pag. 349. 55) ZINKE u. RINNE, Ber. 7. pag. 869-71 56) ENGELHARDT u. LATSCHINOFF, Z. 1870, pag. 232. 57) BEILSTEIN u. KURBATOW, Ann. 10c. pag. 83. 58) HÜBNER, Ann. 208, pag. 292. 59) GOTTLIER, Ann. 85, pag. 17. 60) RUDNEW Ber. 4, pag. 409. 61) SALKOWSKY, Ann. 174, pag. 263. 62) Ders. u. REHS, Ber. 7, pag. 371 63) WILLIGERODT, Ber. 9, pag. 878. 64) CLEMM, J. pr. 1, pag. 170. 65) SCHAUMANN, Ber. 12. pag. 1345. 66) SALKOWSKY, Ann. 174, pag. 273. 67) PALM u. LIEBERMANN, Ber. 8, pag. 37 68) MERTENS, Ber. 11, pag. 843. 69) BEILSTEIN u. KURBATOW, Ann. 182, pag. 98-112 70a) KOERNER, J. 1875, pag. 351-55. 70b) Ders., J. 175, pag. 328-33. 71) LAUBEN-HEIMER, Ber. 9, pag. 1826. 72) BEILSTEIN u. KURBATOW, Ann. 196, pag. 212-27. Ber. 11. pag. 1978. 73) REMMERS, Ber. 7, pag. 346-350. 74) HÜBNER, Ber. 10, pag. 1709. 75) KOERUL . J. 1875, pag. 325-40. 76) MEYER u. WURSTER, Ann. 171, pag. 59. 77a) AUSTEN, Bet. a pag. 919. 77b) Ders., Ber. 9, pag. 622. 78) WURSTER u. NÖLTING, Ber. 7, pag. 15t4 79) REMMERS, Ber. 9, pag. 351. 80) KOERNER, J. 1875, pag. 151-55. 81a) GRIESS, J. pr. [2] 5. pag. 443. 81b) RUDOLPH, Ber. 12, pag. 2212. 82) MEYER u. WURSTER, Ber. 5, pag. 635 83) HÜBNER, Ann. 209, pag. 259. 84) LADENBURG, Ber. 9, pag. 221. 85) HÜBNER u. FRERICH. Ber. 9, pag. 776; 10. pag. 1716. 86) LADENBURG u. ENGELBRECHT, Ber. 11, pag. 1053 87) Wurster u. Ambühl, Ber. 7, pag. 149, 213. 88) Zinke u. Sintenis, Ber. 5, pag. 742 89) WURSTER, Ber. 7, pag. 148. 90) GRIESS, Ber. 7, pag. 1225-27. 91) HOFMANN, Ber. 7 pag. 812. 92) LADENBURG, Ber. 9, pag. 219. 93) BERBAGLIA, Ber. 7, pag. 1257. 94) WUR-128 u. Morley, Ber. 12, pag. 1814. 95) Beilstein u. Kurbatow, Ann. 192, pag. 228. 96) Ho-MANN, Soc. 12, pag. 639. 97) LERMONTOFF, Ber. 5, pag. 235. 98) BIEDERMANN u. Lim v. Ber. 7, pag. 1531-33. 99) NIETZKI, Ber. 11, pag. 1098. 100) KOCH, Ber. 12, pag. 2004 101) KRAUSE, Ber. 12, pag. 47. 102) HIRSCH, Ber. 13, pag. 1909. 103) WUNDT, Ber. 11. pag. 826. 104) GOTTLIEB, Ann. 85, pag. 27. 105) SALKOWSKY, Ann. 163, pag. 23. 106) NORIN u. Elliot, Ber. 11, pag. 327. 107) Salkowsky, Ann. 174, pag. 265. 108) Hofmann, Ann. :4. pag. 117. 109) Chappat u. Poirier, J. 1866, pag. 903. 110) Hofmann u. Martius, Bet 4. pag. 742. 111) Hofmann, Ber. 7, pag. 523; 10, pag. 588, 591, 598. 112) Nölting a. Boases

Ánilin. 61 f

Steinkohlentheer nach und bezeichnete es als Kyanol. FRITSCHE (3) stellte dasselbe 1841 durch Erhitzen von Anthranilsäure, sowie durch Einwirkung von Kali auf Indigo dar, und nannte es Anilin, während es fast gleichzeitig von

Ber. 10, pag. 795. 113) HEPP, Ber. 10, pag. 327. 114) KERN, Ber. 10, pag. 195. 115) WEBER, B. 10, pag. 760. 116) CLAESSON u. LUNDWALL, Ber. 13, pag. 1703-4. 117) WURSTER u. SCHEIBE, Ber. 12, pag. 1816. 118) FISCHER, Ann. 190, pag. 151. 119) MERRIL, J. pr. 17. pag. 286. 120) STÄDEL u. KLEIN, Ber. 11, pag. 1741. 121) KRELL, Ber. 5, pag. 878. 122) WURSTER u. BERAN, Ber. 12, pag. 1820. 123) SCHRAUBE, Ber. 8, pag. 620. 124) WURSTER Ber. 12, pag. 528. 125) MERTENS, Ber. 10, pag. 995. 126) MICHLER u. MEYER, Ber. 12, pag. 1791. 127) MICHLER u. SALATHÉ, Ber. 12, pag. 1789. 128) BAEYER u. CARO, Ber. 7, pag. 809, 963. 129) SCHRAUBE, Ber. 8, pag. 616. 130) WURSTER u. ROSER, Ber. 12, pag. 1822. 131) LAUTH, J. 1867, pag. 502. 132) CLAESSON u. LUNDWALL, Ber. 13, pag. 1699. 133) PAW-LINOW, Ber. 14, pag. 2074. 134) GRIESS, Ber. 7, pag. 218. 135) ENGLER, Ber. 6, pag. 1103 136) KOPP, Ber. 8, pag. 621. 137) HOFMANN, Ann. 79, pag. 11. 138) CLAUS, Ber. 14, pag. 622. 140) FRIDAU, Ann. 83, pag. 29. 141) WITT, Ber. 8, pag. 857. 142) Ders., Ber. 11, pag. 755. 143) NIETZKI u. WITT, Ber. 12, pag. 1399. 144) SCHIFF, Ann. suppl. 3, 145) HÜBNER u. RUDOLPH, Ber. 8, pag. 472. 146) Hofmann, J. 1883, pag. 422. 147) WALLACH, Ber. 13, pag. 527. 148) WURSTER, Ber. 12, pag. 522-30. 149) Ders. u. SENDTNER, Ber. 12, pag. 803. 150) WURSTER, Ber. 12, pag. 2071. 151) Ders u. Schobig, Ber. 12, pag. 1807—13. 152) Hofmann, Ann. 132, pag. 163—67. 153) De Laire, GIRARD, CHAPOTEAUX, Ber. 5, pag. 295. 154) MERZ u. WEITH, Ber. 5, pag. 646; 6, pag. 1511, 1514. 155) V. u. C. MEYER, Ber. 11, pag. 2258. 156) GNEHM, Ber. 8, pag. 925, 1040. 157) GESSNER, Ber. 9, pag. 1511. 158) WITT, Ber. 8, pag. 855. 159) FISCHER, Ann. 190, pag. 174. 160) Austen, Ber. 7, pag. 1248. 161) Gnehm u. Wyss, Ber. 10, pag. 1318 162) GNEHM, Ber. 7, pag. 1399. 163) MERTENS, Ber. 11, pag. 845. 164) LAUBENHEIMER, Ber. 9, pag. 771. 165) NIETZKI, Ber. 11, pag. 1093. 166) GIRARD, Ber. 7, pag. 1790. 167) BARDY, Z. 1871, pag. 469. 168) GRAEBE, Ann. 174, pag. 181. 169) GIRARD u. VOGT, Z. 1871, pag. 168. 170) ARPPE, Ann. 90, pag. 138. BIFFI, Ann. 91, pag. 105. 171) LERMON-TOFF, Ber. 7, pag. 1252. 172) HOFMANN, J. 1858, pag. 352; 1859, pag. 395. 173) MORLEY, Ber. 12, pag. 1793. 174) HOFMANN, Ann. 55, pag. 200. 175) LADENBURG, Ber. 8, pag. 677. 176) WURSTER, Ber. 6, pag. 1545. 177) WITT, Ber. 10, pag. 656. 178) HOFMANN, Ber. 10, pag. 218. 179) TAYLOR, Ber. 8, pag. 1225. 180) ARPPE, Ann. 93, pag. 352. 181) L. LAUTH, Ber. 6, pag. 677. 182) Bruner u. Brandenburg, Ber. 11, pag. 697. 183) Lippmann u. Lange, Ber. 13, pag. 2136. 184) MERZ u. WEITH, Ber. 10, pag. 757. 185) GNEHM, Ber. 9, pag. 1245. 186) DEMOLE, Ann. 173, pag. 127. 187) CLAUS, Ber. 8, pag. 243. 188) SCHIFF, Ann. 140, pag. 92. 189) WALLACH, Ber. 5, pag. 251. 190) LIPPMANN u. STRECKER, Ber. 12, pag. 74. 191) GERHARDT, Ann. 60, pag. 308-310. 192) HOFMANN, J. 1865, pag. 410; 1866, pag. 435. 193) FISCHER, Ber. 10, pag. 959. 194) DENNSTADT, Ber. 13, pag. 228-29. 195) GIRARD u. WILM, Ber. 8. pag. 1195. 196) HOFMANN, Ber. 11, pag. 338. 197) Ders., Ber. 10, pag. 1095. 198) BERNTHSEN, Ann. 192, pag. 1 u. f. 199) GERHARDT, Ann. 87, pag. 164-66. 200) WILLIAMS, Ann. 131, pag. 288. 201) WALLACH, Ann. 184, pag. 86. 202) NIETZKI, Ber. 10, pag. 476. 203) HOFMANN, Ber. 13, pag. 1226. 204) BUNGE, Ann. Suppl. 7, pag. 122. 205) Oppenheim u. Pfaff, Ber. 7, pag. 624. 206) Fischer, Ber. 9, pag. 463. 207) Gürke, Ber. 8, pag. 1114. 208) HÜBNER, Ann. 209, pag. 352. 209) HOFMANN, Ber. 3, pag. 770. 210) MERZ u. WEITH, Ber. 6, pag. 1511. 211a) MEYER u. STÜBER, Ann. 165, pag. 183. 211b) GRETHEN, Ber. 9, pag. 775. 212) CECH, Ber. 10, pag. 1376. 213) MEYER, Ber. 8, pag. 1152. 214) CECH, Ber. 10, pag. 1265. 215) Ders., Ber. 9, pag. 337, 1022. FUCHS u. PINNER, Ber. 10, pag. 1063. 216) Judson, Ber. 3, pag. 782. 217) Leo, Ber. 10, pag. 2133. 218) Wallach, Ber. 13, pag. 527. 219) Ders., Ber. 11, pag. 1590. 220) Ders. u. BLEIBTREU, Ber. 12, pag. 1061. 221) SESTINI, Z. 1871, pag. 35. 222) CHIOZZA, Ann. 84, pag. 109. 223) SCHMIDT u. SCHACHT-LEBEN, Ann. 193, pag. 102. 224) FRERICHS, Ber. 10, pag. 1720. 225) WALLACH u. HOFFMANN, Ann. 184, pag. 79. 226) Meineke, Ber. 8, pag. 564. 227) Frenichs u. Rabe, Ber. 10, pag. 1717 228) RUDOLPH, Ber. 10, pag. 81. 229) HÜHNER, Ann. 208, pag. 292-302. 230) SCHWARTZ,

ZININ (4) durch Behandlung von Nitrobenzol mit Schwefelammonium gewonner und als Benzidam beschrieben wurde. Die Identität dieser Substanzen wurde von Hofmann (5) konstatirt. Von den zahlreichen Entstehungsprozessen des Anünssind die wichtigsten:

1. Reduction des Nitrobenzols

 $C_6H_5NO_2 + 6H = C_6H_5NH_2 + 2H_2O.$

Als Reductionsmittel können dienen: Zink (174), Eisen, Zinn und Salzsaite

Ber. 10, pag. 1708. 231) ENGLER u. VOLKHAUSEN, Ber. 8, pag. 34. 232) MAC HUGH, Ber. ; pag. 1266. 233) GERHARD u. CHIOZZA, Ann. 87, pag. 302. HIGGINS, Ber. 12, pag. 511 234) BERNTHSEN, Ann. 192, pag. 31-37. 235) HÜBNER, Ann. 210, pag. 341-347. 236) Linux Ann. 175, pag. 293. 237) CAHOURS, J. pr. Ch. 45, pag. 29. 238) VIETH, Ann. 180, pag. 332 239) WEDDIGE, J. pr. 10, pag. 219. 240) SEEL u. ZIEROLD, Ber. 7, pag. 1232. 241; Was u. Wischin, Ann. 147, pag. 157-60. 242) Hofmann, Ber. 3, pag. 654. 243) Report Ber. 12, pag. 1295. 244) Michler u. Zimmermann, Ber. 12, pag. 1165. 245) Michler. B.: pag. 396. 246) Ders., Ber. 8, pag. 1664. 247) HOFMANN, Ber. 4, pag. 246. 248) LOSANGE. Ber. 10, pag. 691. 249) WEITH, Ber. 9, pag. 820. 250) STEINER, Ber. 8, pag. 31 251) FLEISCHER, Ber. 9, pag. 995. 252) HOFMANN, Ann. 74, pag. 13-15. 253) Ders., An. 7 pag. 130-38. 254) BENDER, Ber. 13, pag. 699. 255) BAEYER, Ann. 131, pag. 5 256) FISCHER, Ann. 199, pag. 286. 257) MICHLER u. ESCHERICH, Ber. 12, pag. 11. 258) WÜRTZ, Bull. 4, pag. 203. 259) BINDER, Ber. 12, pag. 535. 260) CREATH, Ber. 8, pag. 113. 261) LOSANITSCH, Ber. 10, pag. 691; 11, pag. 1539; 13, pag. 1297. 262) MICHLER, & ... pag. 712. 263) WARDER, Ber. 8, pag. 1180. 264) WEITH, Ber. 10, pag. 1744. 265 H MANN, Ber. 4, pag. 262. 266) PEITSCH u. SALOMON, J. pr. 7, pag. 477. 267) CLAUS, Z. 15.1 pag. 158. 268) KLINGER, Ann. 184, pag. 261-79. 269) SENDTNER, Ber. 12, pag. 500 270) HOFMANN, Ann. 73, pag. 180. 271) WALLACH u. WEST, Ann. 184, pag. 66-53 272) RATHKE, Ber. 12, pag. 773. 273) FEUERLEIN, Ber. 12, pag. 1602. 274) MENSCH. C. Ann. 162, pag. 266-87. 275) HÜBNER, Ann. 209, pag. 374-77. 276) ARPPE, Ann. pag. 106. 277) LAURENT u. GERHARDT, Ann. 68, pag. 30-35. 278) GOTTLIER, ALL :: pag. 277. 279) HESSE, Ann. 117, pag. 342. 280) PEHAL, Ann. 82, pag. 85; 98, pag. " 281) Ders., Ann. 98, pag. 79. 282) FISCHER, Ann. 190, pag. 184. 283) CAHOURS u. Co.: Ann. 90, pag. 91. 284) HOFMANN, Ber. 3, pag. 266. 285) BERGER, Ber. 14, pag. 137 286) WEITH, Ber. 7, pag. 848. 287) Ders., Ber. 7, pag. 10. 288) Ders., Ber. 7, pag. 1306. 289 in 19 MANN, Ann. 66, pag. 129. 290) LANGER, Ann. 215, pag. 112-24. 291) HEPP, Ann. 215, pag. 350-x 292) HÜBNER, Ann. 209, pag. 355-362. 293) LAUBENHEIMER, Ber. 9, pag. 773. 294) \" Ber. 8, pag. 145. 295) Koch, Ber. 12, pag. 593. 296) Ruoff, Ber. 9, pag. 1494. 297, 4 DOLA, Ber. 14, pag. 1385. 298) LELLMANN, Ber. 15, pag. 825 u. ff. 299) LEYMANN, Ber. 5 pag. 33 u. ff. 300) REINHARDT u. STÄDEL, Ber. 16, pag. 29. 301) WELLER, Ber. 16, pag. 3 302) WILLIGERODT, Ber. 11, pag. 602. 303) CLAUS u. SCHAARE, Ber. 15, pag. 1285. 303) Mu. Z. Ch. [2] 5, pag. 262. 304) Döbner, Ann. 210, pag. 267. 305) Grabril, Ber. 11, pag. 250. 306) BIEDERMANN, Ber. 10, pag. 1160. 307) BERNTHSEN, Ber. 11, pag. 503. 308) WANTER Ber. 6, pag. 336. 309) Bell., J. 1875, pag. 746. 310) KUPFERBERG, J. pr. Ch. [2] 16. 14. 442-44. 311) BRÜCKER, Ann. 205, pag. 132. 312) HESSERT, Ber. 10, pag. 1450. 313) Michigal u. ZIMMERMANN, Ber. 14, pag. 2177. 314) HÜBNER, Ann. 209, pag. 366-370. 315) Terus Ber. 15, pag. 2443 u. ff. 315) Ders., Ber. 15, pag. 2866. 317) MENSCHUTKIN, Ber. 15, pag. 2502 218) WALLACH u. SCHULZE, Ber. 15, pag. 3020. 319) MICHAELSON u. LIPPMANN, Compt. rendus 61, pag. 739. 320) MEYER, Ber. 8, pag. 1152. 321) P.SCHWEBEL, Ber. 10, pag. 2046 322) DENNSTEDT, Ber. 13, pag. 236. 323) SCHWEBEL, Ber. 11, pag. 1131. 324) ZIMMERNIN. Ber. 12, pag. 2206. 325) Ders., Ber. 15, pag. 518. 326) TIEMANN u. STEPHAN, Ber. 15 pag. 2034. 327) Tiemann, Ber. 15, pag. 3039. 328) Balbiano, Ber. 13, pag. 312. 329) December 13. ILLIER, Ann. chem. [5] 20, pag. 203; 21, pag. 445. 330) STENHOUSE, Ann. 156, pag. 19. 331) Schiff, Ber. 11, pag. 831. 332) Engler u. Heine, Ber. 6, pag. 642. 333) Lellman Ber. 16, pag. 592. 334) GATTERMANN, Ber. 16, pag. 634. 335) STÄDEL, Jahr. 4, pag. 233-

Zinnchlorür, Zinkstaub und Wasser (6), Eisen und Essigsäure (7), essigsaures Eisenoxydul, alkoholisches Schwefelammonium (4), arsenige Säure mit überschüssigem Kali (8).

2. Destillation der Amidobenzoësäuren (3), besonders der Anthranilsäure,

$$C_6H_4\frac{CO_2H}{NH_2} = C_6H_5NH_2 + CO_2.$$

- 3. Ueberleiten (10) der Dämpse von Nitrobenzol und Salicylamid über glühenden Kalk.
- 4. Längeres Erhitzen von Ammoniak mit Phenol (11) im geschlossenen Rohr. Erhitzen von Chlorzinkammoniak (12) mit Phenol; im letzteren Falle entstehen gleichzeitig Diphenylamin und Diphenylaether.
- 5. Destillation von Indigo (3) für sich und mit Alkalien, sowie Erhitzen von Isatin (13) mit Alkalien.

$$C_8H_5NO + 4KOH + H_2O = C_6N_5NH_2 + 2K_2CO_3 + 4H.$$

 $C_8H_5NO_2 + 4KOH \cdot = C_6N_5NH_2 + 2K_2CO_3 + 2H.$

- 6. Destillation der Steinkohlen (2), des Torfes (14) und der Knochen (15), wobei die Base neben einer grossen Anzahl anderer Produkte entsteht.
 - 7. Durchgang des Nitrobenzols (16) durch den thierischen Organismus.
- 8. Bildung durch pflanzenphysiologische Prozesse. Anilin findet sich in einigen Schwämmen, z. B. *Boletus cyanescens* und *lucidus*.

Darstellung. Zu technischen Zwecken, Fabrikation von Farbstoffen, wird Anilin fast ausschliesslich durch Reduction von Nitrotoluol haltigem Nitrobenzol mit Eisen und Salzsäure oder Essigsäure dargestellt. Es wird zunächst ein Gemenge von 1 Thl. Nitrobenzol mit 11 Thlen. Eisendrehspänen in grossen eisernen Cylindern allmählich mit etwas mehr Säure gemischt, als zur Bildung des Eisensalzes erforderlich ist; das unter heftiger Wärmeentwickelung entstehende teigartige Produkt wird im Dampfstrom destillirt, das übergehende Oel durch Decantation vom Wasser getrennt, und durch Destillation von fremden Beimischungen, wie unzersetztem Nitrobenzol, Azobenzol, Zersetzungsprodukten der Essigsäure etc. befreit, als Anilinöl in den Handel gebracht. Dasselbe besteht im wesentlichen aus Anilin, o.- u. p.-Toluidin, welche letzteren nicht vollständig zu entfernen sind. Zur Fabrikation von Farbstoffen ist das Oel jedoch direkt anwendbar, da die meisten Anilinfarben nicht aus reinem Anilin, sondern aus Toluidin haltigem erzeugt werden. Zur Gewinnung chemisch reinen Anilins wird Nitrobenzol, aus vollkommen Toluol freiem Benzol dargestellt, mit der berechneten Menge granulirtem Zinns gemischt, und mit concentrirter Salzsäure übergossen. Nachdem die unter heftiger Wärmeentwickelung entstehende Lösung durch Eindampfen von der überschüssigen Salzsäure befreit ist, wird durch Schwefelwasserstoff das Zinn entfernt, und aus dem salzsauren Salz durch Destillation mit Alkalien oder Kalk die freie Base abgeschieden. Auch durch Destillation von Indigo mit Kali oder durch Zersetzung von reinem Dimethylanilin mit Salzsäure, lässt sich reines Anilin darstellen.

Eigenschaften. Das Anilin ist eine wasserhelle, stark lichtbrechende, leicht bewegliche Flüssigkeit, welche sich am Licht allmählich bräunt. Der Geruch ist schwach aromatisch. Es erstarrt bei — 8° (17) und siedet (18) bei 182,5°—182,6° bei 738,4 Millim. Sein Dampf ist brennbar. Das spec. Gew. ist bei 0°, = 1,036; die Dampfdichte wurde = 3,131 (Ber. 3,21) gefunden; der Brechungsexponent ist 1,577. Das Anilin ist giftig; kleinere Thiere sterben an seinem Genuss. Es löst sich in jedem Verhältniss in Alkohol, Aether, Aceton, Schwefelkohlenstoff, tetten und flüchtigen Oelen; seinerseits löst Anilin Schwefel, Phosphor und gewisse Harze. Es löst sich in 31 Thlen. Wasser von 12,5°. Beim Schütteln von Anilin mit Wasser (19) nimmt das Anilin selbst Wasser auf, dessen Menge mit der Temperatur steigt. Die wässerige Lösung ist schwach alkalisch; der violette Farbstoff der Dahlien wird durch dieselbe in grün umgewandelt.

Anilin fällt, Zink, Thonerde, und Eisensalze. Es wird durch Kali und Natron aus seinen Salzen abgeschieden. Von Ammoniak wird es in der Kälte gefällt, während es in der Wärme Ammoniak austreibt.

Erkennung des Anilins. Mit Chlorkalklösung entsteht eine violette, mit bichromsaurem Kali in der Lösung in conc. Schwefelsäure eine bald verschwindende blaue Färbung. Wird eine verdünnte Lösung eines Anilinsalzes mit Chlorkalk (2014 dann mit einigen Tropfen sehr verdünnten Schwefelammoniums versetzt, so entsteht eine rosenrothe Färbung. 1 Thl. Anilin in 250,000 Thlen. Wasser gelös, wird auf diese Weise erkannt. Andere Erkennungs- und Unterscheidungsmittel von ähnlichen Basen z. B. Naphtylamin sind von Lupton angegeben worden.

Umwandlungen. Wird Anilin durch ein rothglühendes Rohr geleitet. so finden sich unter den Zersetzungsprodukten, Ammoniak, Blausäure, Benzol und Benzonitril. Chlor verwandelt trocknes Anilin in eine theerartige Masse; aus mit Wasser gemischtem entsteht wesentlich Trichloranilin und Trichlorphenol. Brom bildet Mono, Di- und Tribromanilin. Jod erzeugt hauptsächlich jodwasserstoffsaures Jodanilin. Chlorjod führt Anilin (in essigsaurer Lösung) in der Kälte in Jodsubstitutionsprodukte über, bei 350° wird Salzsäure, Stickstoff und Hexachlorbenzol gebildet. Durch chlorsaures Kali und Salzsäure entsteht Chlorami und Trichlorphenol. Cyan vereinigt sich mit Anilin zu Cyananilin; Chlorcyan bildet Diphenylguanidin, und in ätherischer Lösung Cyananilin. Oxydationsmittel verhalten sich verschieden. Mit Chromsäure tritt Entzündung ein; wässerige Chromsäure oder chromsaures Kali und Schweselsäure liesern Farbstoffe oder Chinon. Uebermangansaures Kali giebt in alkoholischer Lösung Ammoniak, Azobenzol und Oxalsäure (20%); Chlorkalk oxydirt in Chloroform gelöstes Anilin zu Azobenzol Auf der Behandlung von Toluidin haltigem Anilin mit den verschiedenartigsten Oxydationsmitteln beruht die Darstellung einer Reihe von Anilinfarben. Schwefei löst sich in siedendem Anilin unter Bildung geschwefelter Körper, deren Hauptprodukt Thioanilin. Concentrirte Schwefelsäure bildet wesentlich p. Amidobenzolsulfosäure; Sulfurylchlorid Trichloranilin. Salpetrige Säure führt die wässenige Lösung eines Anilinsalzes beim Erwärmen in Phenol, in der Kälte in ein Salz des Diazobenzols über; in ätherischer Lösung entsteht aus freiem Anilin Diazoamido-Kalium bildet beim Erhitzen Anilinkalium. Mit Halogenderivaten einwerthiger Alkoholradikale vereinigt sich Anilin zu Salzen von secundären und tertiären Aminen und Ammoniumbasen. Dieselben Basen entstehen derch Erhitzen von salzsaurem Anilin mit Alkoholen im geschlossenen Rohr. Analoge Produkte liefern die Halogenderivate zweiatomiger Alkoholradikale und Aldehyde, während durch Einwirkung von Chloroform und Chlorkohlenstoff. ausser Farbstoff, der Klasse der Amidine resp. Guanidine angehörige Derivate entstehen. Durch Einwirkung von Säurechloriden, Säureäthern oder Anhydriden werden Abkömmlinge des Anilins gebildet, in welchen ein Amidwasserstoff durch ein Säureradikal ersetzt ist, sog. Anilide. Zu diesen gehören auch die durci Schwefelkohlenstoff, Cyansäure und Cyanursäure entstehenden Derivate des gewöhnlichen und geschwefelten Harstoffes.

Wirkt ein Säurechlorid bei Gegenwart von Phosphortrichlorid auf Anilin ein oder erhitzt man letzteres mit Thioamiden, so entstehen Amidine.

Die Salze des Anilins sind fast sämmtlich krystallinisch, löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether. Sie sind meist farblos, und röthen sich an der Luft. Ihre Lösungen färben bei Gegenwart von Salzsäure Fichtenholz und Hollundermark tief gelb. Viele Salze gehen beim Erhitzen unter Wasserverlust

in Anilide über. Anilinchlorhydrat, $C_6H_5NH_2\cdot HCl$ bildet bei 192° schmelzbare Blätter, leicht löslich in Wasser und Alkohol. Das Platindoppelsalz, $(C_6H_5NH_2HCl)_2PtCl_4$, krystallisirt in gelben Nadeln. Brom- und Jodhydrat sind dem vorigen ähnlich. Nitrat, $C_6H_5NH_2NO_3H$, concentrisch gruppirte Nadeln, bildet beim Erhitzen auf 190° Nitranilin. Anilinsulfat, $(C_6H_5NH_2)O_3H$, concentrisch gruppirte Nadeln, bildet beim Erhitzen auf 190° Nitranilin. Anilinsulfat, $(C_6H_5NH_2)O_3H$, concentrisch gruppirte Nadeln, bildet beim Erhitzen auf 190° Nitranilin. Anilinsulfat, $(C_6H_5NH_2)O_3H$, ist krystallinisch und zerfällt über 100° erhitzt in Wasser, Anilin und Phenylsulfaminsaure. Es existiren mehrere Anilinphosphate. Orthophosphat, $C_6H_5NH_2PO_4H_3$, und $(C_6H_5NH_2)_2\cdot PO_4H_3$. Metaphosphat, $C_6H_5NH_2PO_3H$. Pyrophosphat, $(C_6H_5NH_2)_2\cdot PO_7H_4$. Sie sind mit Ausnahme des Metaphosphats krystallinisch. Anilinoxalat, $(C_6H_5NH_2)_2\cdot PO_7H_4$. Trikline Prismen, leicht löslich in Wasser. Ausserdem existiren Salze des Anilins mit Chlorsäure, Ferrocyanwasserstoffsäure, Essigsäure, Mono-, Di- und Trichloressigsäure, Weinsäure, Aepfelsäure, Schleimsäure, Pikrinsäure etc.

Doppelverbindungen des Anilins (21, 22). Anilin vereinigt sich mit vielen Metallsalzen zu Doppelverbindungen, welche grösstentheils gut krystallisiren.

Trinitrobenzol-Anilin (291), $C_6H_5NH_2$. $C_6H_3(NO_2)_3$, bildet rothe bei 123—124° schmelzende Nadeln.

Pikramid-Anilin (291), C₆H₅NH₂·C₆H₂(NO₂)₃NH₂, bildet dunkelrothe, bei 123—125° schmelzende Krystalle.

Substitutionsprodukte des Anilins.

Die allgemeinen Entstehungsweisen derselben sind folgende:

1. Einwirkung von Chlor, Brom, Jod und Salpetersäure auf Anilin oder auf seine Säurederivate (Anilide) und Zersetzung der letzteren durch Alkalien oder Säuren, z. B.

$$\begin{array}{cccc} \text{C.B.} & \text{C.B.} \\ \text{C.6H}_5\text{NHCOCH}_3 & + 2\text{Cl} &= \text{C.6H}_4\text{ClNHCOCH}_3 + \text{HCl} \\ \text{Acetanilid} & \text{Chloracetanilid.} \\ \text{C.6H}_4\text{ClNHCOCH}_3 + \text{H}_2\text{O} &= \text{C.6H}_4\text{ClNH}_2 + \text{CH}_3\text{CO}_2\text{H} \\ \text{Chloracetanilid} & \text{Chloranilin} & \text{Essigsäure.} \end{array}$$

Bei der direkten Substitution von Wasserstoff des Anilins durch Halogene werden nur die Ortho- und Para- niemals die Meta-Wasserstoffatome substituirt. Es entsteht daher aus dem Anilin selbst oder aus einer Ortho- resp. Paraverbindung desselben als Endprodukt der Substitution ein Triderivat, während aus m. Verbindungen, je nachdem eines oder beide Meta-Wasserstoffatome ersetzt sind, ein Tetra- oder Pentaderivat gebildet wird, z. B.

$$\begin{array}{c} C_6H_5NH_2 \\ Anilin \\ C_6H_4NH_2NO_2 \\ o. \ Nitranilin \\ C_6H_4NH_2Cl \\ m. \ Chloranilin \\ C_6H_4NH_2NO_2 \\ m. \ Nitranilin \\ C_6H_4NH_2NO_2 \\ m. \ Nitranilin \\ C_6H_3NH_2ClCl \\ m. \ Nitranilin \\ C_6H_3NH_2ClCl \\ m. \ Nitranilin \\ C_6H_3NH_2ClCl \\ m. \ Dichloranilin \\ C_6H_3NH_2ClNO_2ClCl \\ Tetrachloranilin \\ C_6H_3NH_2ClNO_2ClCl \\ Trichlornitranilin. \\ C_6Cl_5NH_2 \\ Pentachloranilin. \end{array}$$

2. Reduction von substituirten Nitrobenzolen, z. B.

$$\begin{array}{ll} C_6H_4ClNO_2+6H=C_6H_4ClNH_2\\ \text{Chloranitrobenzol} & \text{Chloranilin}\\ C_6H_4(NO_2)_2+6H=C_6H_4NO_2NH_2\\ \text{Dinitrobenzol} & \text{Nitranilin.} \end{array}$$

3. Durch Einwirkung von Ammoniak auf Halogennitrosubstitutionsprodukte des Benzols, oder auf Nitroprodukte der Phenoläther, z. B.

$$\begin{array}{cccc} C_6H_4ClNO_2+NH_3&=C_6H_4NO_2NH_2+HCl,\\ &Nitrochlorbenzol&Nitranilin,\\ C_6H_2Cl(NO_3)_3+NH_3&=C_6H_2(NO_3)_3NH_2+HCl,\\ &Trinitrochlorbenzol&Trinitranilin,\\ C_6H_4(NO_2)(OCH_3)+NH_3&=C_6H_4NO_2NH_2+CH_3OH.\\ &Nitranisol&Nitranilin&Methylalkohol.\\ \end{array}$$

Die Substitution erfolgt um so leichter, je mehr Wasserstoffatome durch elektronegative Elemente oder Radikale vertreten sind. Ist nur eine Nitrogruppe vorhanden, so erfolgt der Austausch von Halogen resp. Aethoxyl gegen Amid nur in den Ortho- und Para-Verbindungen, nicht in den Metaverbindungen.

Allgemeine Eigenschaften. In den Monohalogensubstitutionsprodukten des Anilins ist der basische Charakter nur wenig abgeschwächt. Die Disubstitutionsprodukte bilden durch Wasser leicht zersetzbare Salze; die mehrfach substituirten Aniline sind fast sänmtlich indifferente Körper. Dinitranilin verbindet sich nicht mehr mit Säuren; das Trinitranilin hat die Eigenschaften eines Säureamids, und tauscht bei der Einwirkung von Alkalien sein Amid gegen Hydroxyl aus.

Chloraniline.

Monochloranilin (23), C₆H₄ClNH₂, existirt in drei Modificationen. Das p. Chloranilin hat die stärksten basischen Eigenschaften.

- o. Chloranilin, C₆H₄NH₂Cl, entsteht durch Reduction von o. Nitrochlorbenzol (Schmp. 32,5) und durch Zersetzung von o. Chloracetanilid mit Natronlauge. Es ist ein bei 207° siedendes Oel, welches bei 14° noch nicht fest wird. Spec. Gew. = 1,2338 bei 0°. Das Pikrat ist fast unlöslich in kaltem Wasser. Diese Eigenschaft wird zur Trennung von p. Chloranilin benutzt.
- m. Chloranilin, $C_6H_4NH_3Cl$, durch Reduction von m. Nitrochlorbenzol (Schmp. 44,4°) mit Zinn und Salzsäure dargestellt, bildet ein bei 230° siedendes Oel. Spec. Gew. = 1,2432 bei 0°.
- p. Chloranilin, C₆H₄NH₂Cl, entsteht durch Reduction von p. Nitrochlorbenzol (24) (Siedep. 83°), durch Destillation von Chlorisatin mit Kalilauge und durch Zersetzung von p. Chloracetanilid. Rhombische Prismen, welche (sublimint) bei 70—71° schmelzen. Siedep. 230—231°. Die Base bildet gut krystallisirende Salze.

Dichloranilin (25), C₆H₂Cl₂NH₂. Die sechs theoretisch möglichen Modificationen sind bekannt.

- 1. o. o. Dichloranilin, C₆H₃NH₂ClCl, entsteht durch Reduction von o. o. Dichlornitrobenzol (Schmp. 71°), und krystallisirt aus Alkohol in Nadeln, welche bei 39° schmelzen. Acetylderivat schmilzt bei 175°.
- 2. o. m. Dichloranilin, C₆H₃NH₂ClCl, durch Reduction des entsprechenden, jedoch nicht rein dargestellten Nitrodichlorbenzols erhalten. Bildet bei 23—24° schmelzende Nadeln. Siedep. 252° Das Acetylderivat schmilzt bei 156—157°.
- 3. o. m. Dichloranilin, C₆H₈NH₂ClCl, entsteht durch Reduction von o. m. Nitrodichlorbenzol (Schmp. 55°) und durch Chloriren von m. Chloranilin. Krystallisirt aus Ligroin in langen bei 50° schmelzenden Nadeln. Das Acetylderivat schmilzt bei 132°.
 - 4. o. p. Dichloranilin, C6H3NH2ClCl, durch Einwirkung von Chlor auf

Acetanilid dargestellt, bildet seideglänzende Nadeln. Schmp. 63°. Siedep. 245°. Das Acetylderivat krystallisirt in Rhomboëdern, welche bei 143° schmelzen.

- 5. m. m. Dichloranilin, C₆H₃NH₂ClCl, wird durch Reduction von m. m. Dichlornitrobenzol (Schmp. 64—65°) erhalten, und krystallisirt in Nadeln, welche bei 50,5° schmelzen. Siedep. 259—60°. Ziemlich leicht in Wasser löslich. Acetylderivat schmilzt bei 186—187°.
- 6. m. p. Dichloranilin, C₆H₃NH₂ClCl, entsteht durch Reduction von m. p. Dichlornitrobenzol (Schmp. 43°) und beim Chloriren von m. Chloranilin. Lange, glänzende Nadeln, deren Schmp. bei 71,5°, Siedep. bei 272° liegt. Ziemlich starke Base. Acetylderivat bildet bei 120,5° schmelzende Nadeln.

Trichloranilin (26), C₅H₂Cl₃NH₂, existirt in drei Modificationen.

- 1. C₆H₂NH₂ClClCl (290) entsteht am leichtesten beim langsamen Durchleiten von Chlor durch eine abgekühlte Lösung von 1 Thl. Anilin in 7 Thln. Essigsäure. Weisse Nadeln, welche bei 77,5° schmelzen. Siedep. 262°. Acetylderivat schmilzt bei 204°.
- 2. C₆H₂NH₂ClClCl bildet sich durch Reduction von Trichlornitrobenzol (Schmp. 55—56°), sowie neben dem folgenden beim Chloriren von m. Chloranilin und m. p. Dichloranilin. Nadeln, welche bei 67,5° schmelzen. Siedep. 292°. Acetylderivat schmilzt bei 120—22°.
- 3. C₆H₂NH₂ClClCl entsteht durch Reduction von Nitrotrichlorbenzol (Schmp. 58°) und beim Chloriren von m. Chloranilin, o. m. Dichloranilin und m. p. Dichloranilin. Dicke, bei 95—96° schmelzende Nadeln. Siedep. 270°. Acetylderivat schmilzt bei 184—185°.

Tetrachloranilin (27), C6HCl4NH9.

- 1. C₆HNH₂ClClClCl. Zur Darstellung werden Di- und Trichloranilin (es können Gemenge isomerer Produkte benutzt werden) in Eisessig gelöst, mit Chlor gesättigt. Büschelförmig vereinigte Nadeln, welche bei 88° schmelzen. Schmp. des Acetylderivats 173—74°.
- 2. C₆HNH₂ClClClCl, durch Reduction von Nitrotetrachlorbenzol (Schmp. 64,5°) erhalten, bildet breite, bei 118° schmelzende Nadeln.
- 3. C₆HNH₂ClClClCl entsteht aus Nitrotetrachlorbenzol (28) (Schmp. 99°), und schmilzt bei 90°.

Pentachloranilin (290), C₆Cl₅NH₂, entsteht durch Einwirkung von Chlor auf eine ätherische Lösung von m. m. Dichloranilin. Weisse, bei 232° schmelzende Nadeln.

Bromaniline.

Monobromanilin, C₆H₄BrNH₂. o. Bromanilin (29), C₆H₄NH₂Br, entsteht durch Reduction von o. Bromnitrobenzol (Schmp. 43°) und bildet farblose, bei 31—31,5° schmelzende Krystalle. Siedep. 229°.

m. Bromanilin (30), C₆H₄NH₂Br, durch Reduction von m. Bromnitrobenzol (Schmp. 56,4°) dargestellt, bildet bei 18—18,5° schmelzende Krystalle, welche am Licht braun werden. Siedep. 251°. Chlorhydrat bildet in Wasser und Alkohol leicht lösliche Tafeln.

p. Bromanilin, C₆H₄NH₂Br, entsteht durch Destillation von Bromisatin (31) mit Kalilauge, durch Reduction von p. Bromnitrobenzol (Schmp. 125°), durch

Einwirkung von Brom auf Anilin (neben höher gebromten Produkten) und durch Zersetzung von p. Bromacetanilid (292) mit Alkalien. Letztere Methode ist zur Darstellung die geeignetste. p. Bromanilin (29) bildet grosse, farblose, rhombische Krystalle, welche bei 63° schmelzen. Bei der Destillation (40) zersetzt es sich in Anilin, Di- und Tribromanilin. Beim Erhitzen mit conc. Salzsäure auf 150-60 entsteht Anilin und Dibromanilin. Natrium erzeugt Azobenzol.

Salzsaures Salz, C6H4BrNH2ClH, grosse monokline Krystalle.

Dibromanilin, C₆H₃Br₂NH₂, existirt in vier Modificationen.

- 1. o. m. Dibromanilin, C₆H₈NH₂BrBr, durch Reduction von o. m. Dibromnitrobenzol (34) (Schmp. 84,4) dargestellt, bildet zu Warzen vereinigte Prismen, welche bei 51—52° schmelzen. Schwache Base.
- 2. o. p. Dibromanilin, C₆H₈NH₂BrBr, entsteht durch Destillation von Dibromisatin (31) mit Kali, durch Einwirkung von Brom auf o. resp. p. Bromacetanilid, bei der Destillation von p. Bromanilin (40), durch Reduction von o. p. Dibromnitrobenzol (33, 36) (Schmp. 61,6°) und durch Erhitzen von Nitrobenzol mit Bromwasserstoffsäure auf 185—90° (neben Tribrombenzol). Platte Nadeln oder lange Blätter, welche bei 79,5° schmelzen Schwache Base. Des Chlorhydrat verliert über Aetzkalk alle Säure. Acetylderivat bildet bei 146° schmelzende, moorkline Krystalle. Durch salpetrige Säure wird o. p. Dibromanilin in m. Dibrombenzol umgewandelt.
- 3. m. m. Dibromanilin, C₆H₃NH₂BrBr, aus m. Dibromnitrobenzol (33, 200) (Schmp. 104,5°) bildet weisse bei 56,5° schmelzende Nadeln. Starke Base. Kann in m. Dibrombenzol übergeführt werden.
- 4. m. p. Dibromanilin, C₆H₃NH₂BrBr, durch Reduction von m. p. Dibromnitrobenzol (33) (Siedep. 58,6°), dargestellt, bildet weisse Krystalle, welche bei 80,4° schmelzen. Starke Base.

Tribromanilin, C₆H₂Br₃NH₂, ist in zwei Modificationen bekannt.

- 1. C₆H₂NH₂BrBrBr (33) entsteht durch Einwirkung von Brom auf Anilm. auf o. resp. p. Bromanilin und durch Destillation von p. Bromanilin (40). Es bildet farblose Tafeln, welche bei 119,6° schmelzen. Siedep. bei 300°. Durch Einwirkung (334) von Brom- oder Chlorwasserstoffsäure auf seine Benzollösung entstehen Salze, welche durch Wasser zersetzt werden.
- 2. C₆H₂NH₂BrBrBr, aus Nitrotribrombenzol (38) (Schmp. 112°) dargestellt, schmilzt bei 130° noch nicht und zersetzt sich beim stärkeren Erhitzen. Es be sitzt stark basische Eigenschaften.

Tetrabromanilin (33, 39), C₆HNH₂BrBrBrBr, entsteht durch Bromiren von m. Bromanilin und o. m. Dibromanilin und krystallisirt aus wenig toluol-haltigem Alkohol in farblosen, diamantglänzenden, bei 115,3° schmelzenden Nadeln. Unzersetzt sublimirbar.

Pentabromanilin (33), C₆Br₅NH₂, durch Behandlung einer verdünnten Lösung von salzsaurem m. m. Dibromanilin (Schmp. 56,5°) mit überschüssigem Brom dargestellt, krystallisirt aus einer Mischung von 1 Vol. Alkohol und 2 Vol. Toluol in diamantglänzenden Nadeln; welche bei 222° noch nicht schmelzen.

Chlorbromaniline. o. Chlorbromanilin (40), C₆H₃ClBrNH₂, wird durch energische Einwirkung von Zinn- und Salzsäure auf p. Bromnitrobenzol so wie durch Einwirkung von Chlor auf eine Lösung von p. Bromanilin in conc. Salz-

säure dargestellt. Bei letzterer Reaction entsteht gleichzeitig Dichlorbromanilin. Chlorbromanilin krystallisirt in starkglänzenden, farblosen, dünnen Prismen, welche bei 69-69,5° schmelzen.

Dichlor p. Bromanilin, C₆H₂Cl₂BrNH₂, ist eine bei 93,5° schmelzende Substanz.

Chlordibromanilin (31), C₆H₂ClBr₂NH₂, durch Bromiren von p. (?) Chloranilin erhalten, bildet weisse Prismen.

o. Chlordibromanilin (290) entsteht durch Einwirkung von Brom auf o. Chloranilin und krystallisirt aus Petroleumäther in langen, weissen, bei 95° schmelzenden Nadeln.

m. Chlortribromanilin (290), C₆H₂ClBr₃NH₂, entsteht durch Bromiren von m. Chloranilin. Krystallisirt in dünnen weissen Nadeln. Schmp. 123,5°.

Trichlordibromanilin (290), C₆Cl₃Br₂NH₂, entsteht durch Einwirkung von Chlor auf eine essigsaure Lösung von m. m. Dibromanilin. Weisse, bei 238,5° schmelzende Nadeln.

Dichlortribromanilin (290), C₆Cl₂Br₃NH₂, entsteht durch Bromiren von m. m. Dichloranilin. Weisse, bei 219,5° schmelzende Nadeln.

Jodaniline.

Monojodanilin, C6H4JNH2 ist nur in zwei Modificationen bekannt.

m. Jodanilin (24), H₆H₄NH₂J, wird durch Reduction von m. Jodnitrobenzol Schmp. 34°) mit Schwefelammonium dargestellt, und bildet silberglänzende, bei 25° schmelzende Blättchen.

p. Jodanilin, C₆H₄NH₂J, entsteht durch Einwirkung von Jod (41) auf Anilin, durch Reduction von p. Jodnitrobenzol (24, 42) (Schmp. 171,5°) mit Schwefelammonium, durch Einwirkung von Jod auf phenylirten weissen Praecipitat (43) (neben Dijodanilin) und durch Zersetzung von p. Jodacetanilid (44) mit Salzsäure. Zur Darstellung wird 1½ Thl. Jod allmählich in 1 Thl. trocknes Anilin eingetragen und die Krystallmasse mit Salzsäure von 1,11 spec. Gew. gemischt. Salzsaures Jodanilin bleibt ungelöst, welches nach Waschen mit Salzsäure obiger Concentration, mehrfach aus Wasser, zuletzt unter Zusatz von Thierkohle umkrystallisirt wird. Die Base wird durch Ammoniak abgeschieden. Sie bildet Nadeln oder Prismen, welche bei 60° schmelzen und an der Luft braun werden. Sie ist schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Aether. Salze krystallisiren gut. p. Jodanilin fällt Thonerdelösungen.

o. p. Dijodanilin, $C_6H_3NH_2JJ$, entsteht durch Einwirkung von Jod auf $C_6H_5NH\cdot HgCl$ 143), welches in Alkohol suspendirt ist, sowic durch Einleiten von 2 Mol. Chlorgas (44) in einc Loung von 1 Mol. Anilin in Eisessig, in beiden Fällen neben Monojodanilin. Es bildet farblose, bei 96° schmelzende Nadeln oder Prismen. Es ist schwer löslich in Wasser, leicht in kochendem Alkohol und in Aether. Die Salze werden bereits durch kaltes Wasser zersetzt. Kann in m. Dijodbenzol übergeführt werden.

Trijodanilin, C₆H₂J₃NH₂, durch Einleiten von 3 Mol. Chlorjod (44) in eine verdünnte salzsaure Lösung von Anilinchlorhydrat dargestellt, krystallisirt aus heissem Alkohol in langen, weissen Nadeln, welche bei 185,5° schmelzen und bei 146° wieder erstarren. Es ist unlöslish in Wasser, fast unlöslich in kaltem Alkohol, leicht in Schwefelkohlenstoff, Essigäther und Eisessig. Es besitzt keine basischen Eigenschaften.

Nitraniline.

Mononitranilin, C₆H₄NO₂·NH₂. Sämmtliche drei Nitraniline entstehen bei der Einwirkung von Salpetersäure auf schwefelsaures Anilin. Zur Darstellung

(45, 46) wird schweselsaures Anilin in viel kalter englischer Schweselsäure gelöst, und unter starker Abkühlung die berechnete Menge ebensalls mit Schweselsäure sehr stark versetzter, rauchender Salpetersäure tropsenweise zugegeben. Dann wird unter Abkühlung mit Wasser verdünnt, mit Soda neutralisirt und die abgeschiedenen Nitraniline mit Wasserdämpsen destillirt, wobei das Paranitranilin zurückbleibt. Die Meta- und Orthoverbindung werden durch Umkrystallisiren aus Wasser oder Benzol getrennt. Para- und Metanitranilin werden nach dieser Methode in reichlicher Menge erhalten; Orthonitranilin entsteht nur in geringer Quantität.

o. Nitranilin, C₆H₄NH₂NO₂, entsteht ausserdem 1. durch Zersetzung des Orthonitracetanilids oder Nitrobenzanilids (46) mit Alkalien; 2. durch Einwirkung von alkoholischem Ammoniak auf o. Dinitrobenzol (49), sowie durch partielle Reduction (50) desselben; 3. durch Erhitzen von Orthonitrobrombenzol (47) (Schmp. 43°, o. Nitrojodbenzol (Schmp. 49,4°) und o. Nitroanisol (48) mit concentrirtem wässerigem Ammoniak auf 180—190°. Das Orthonitranilin bildet rothgelbe, feine Nadeln, welche bei 71° schmelzen. Es ist in kleinen Mengen unzersetzt flüchtig und mit Wasserdämpfen destillirbar. Durch Reductionsmittel entsteht o. Phenylendiamin. Die gelb gefärbten Salze sind wenig beständig.

m. Nitranilin wurde 1846 von Hofmann und Muspratt (10) dargestellt und war das erste Beispiel einer Base, welche die Nitrogruppe enthält. Zur Pzstellung (52) benutzt man das oben beschriebene Verfahren, oder man reducirt Metadinitrobenzol. Es werden 10 Thle. Metadinitrobenzol in 30 Thln. Alkohol gelöst, 5 Thle. stärksten Ammonials zugesetzt und mit Schwefelwasserstoff gesättigt. Nach dem Abdestilliren des Alkohols wird das ausgeschiedene Produkt durch mehrfaches Umkrystallisiren aus Wasser gereinigt. Durch Behandlung einer alkoholischen Lösung von m. Dinitrobenzol mit Zinn und Salzsäure lässt sich ebenfalls m. Nitroanilin darstellen.

Die Base bildet lange, gelbe Nadeln, welche bei 112—114° (52) schmelzen, jedoch bereits bei 100° in prachtvollen Blättchen sublimiren. Sie siedet bei 255°. Spec. Gew. = 1,430. Sie ist in 600 Thln. Wasser bei 18,5° löslich, leicht löslich in siedendem Wasser, Alkohol und Aether. Salpetersäure führt m. Nitroanilin in Pikrinsäure über. Durch Natriumamalgam entsteht Hydroazoanilin: stärkere Reductionsmittel bilden m. Phenylendiamin. Salpetrige Säure bildet m. Diazonitrobenzol, welches durch Kochen mit Wasser in m. Nitrophenol umgewandelt wird. Die meist krystallisirbaren Salze werden durch Anilin und kohlensaure Alkalien zerlegt, theilweise zerfallen dieselben schon beim Kochen

Das salzsaure Salz bildet perlmutterglänzende, rhombische Tafeln.

Das Platindoppelsalz ist ein schwer lösliches gelbes Krystallpulver.

p. Nitranilin wurde 1854 zuerst von ARPPE (53) durch Einwirkung von Alkalien auf Pyrotartranil dargestellt.

$$C_3H_4CO > N(C_6H_4NO_2) + 2H_2O = C_6H_4NO_2 \cdot NH_2 + C_3H_4CO_2H$$

Es kann ebenfalls durch Zersetzung anderer Anilide, wie Nitracetanilid (53) oder Nitrobenzanilid (58), am besten durch Kochen mit conc. Salzsäure urd Umkrystallisiren aus Benzol oder Wasser erhalten werden. p. Nitranilin entsteht ausserdem durch partielle Reduction von p. Dinitrobenzol (55) und durch Einwirkung von Ammoniak auf p. Nitrobrombenzol (47) (Siedep. 125), p. Nitrochlorbenzol (50) und p. Nitroanisol (48). Lange, gelbe, monokline Nadeln oder sechseitige Tafeln, welche bei 147° schmelzen. Spec. Gew. = 1,424. Es sublimit unzersetzt. Es ist löslich in 1250 Thln. Wasser von 12,5° und in 45 Thln. kochenden Wassers; leicht löslich in Alkohol und Aether. Durch Reductionsmittel entsteht p. Phenylendiamin, durch Kochen mit conc. Alkalien wird p. Nitrophenol gebildet.

Die Salze (53) krystallisiren nur aus säurehaltiger Lösung und werden durch Kochen mit Wasser zerlegt.

Das Chlorhydrat bildet grosse vier- oder sechsseitige Tafeln,

das Platindoppelsalz feine Nadeln.

Dinitranilin, C₆H₃(NO₂)₂NH₂, ist in zwei Modificationen bekannt.

- 1 o. o. Dinitranilin, G₆H₃NH₂NO₂NO₂, entsteht durch Einwirkung von Ammoniak auf Dinitroanisol (66) (Schmp. 116°) und auf Dinitrojodbenzol (33), (Schmp. 113,7). Es krystallisirt aus Alkohol in schönen, goldglänzenden Blättern, welche bei 138° schmelzen. Unlöslich in Wasser, 1 Thl. wird bei 21° von 192 Thlen. Alkohol gelöst. Mit Aethylnitrit entsteht m. Dinitrobenzol. Acetylderivat schmilzt bei 197°.
- 2. o. p. Dinitranilin, C₆H₃NH₂NO₂NO₂, entsteht aus den entsprechenden Dinitraniliden (59) (durch Einwirkungen von Salpetersäure auf die Anilide dargestellt) am besten aus Dinitracetanilid (60) CH₃CONHC₆H₃(NO₂)₂ (Schmp. 120) durch Behandlung mit Alkalien und durch Einwirkung von Ammoniak auf Dinitranisol (61) (Schmp. 86—87°) oder auf Bromdinitrobenzol (64) (Schmp. 65°). Grünlich gelbe, glänzende Tafeln, welche bei 182° (65) schmelzen. Unlöslich in kaltem Wasser, wenig in heissem. 1000 Thle. (88%) Alkohols lösen bei 18° 5,8 Thle.

Es verbindet sich nicht mit Säuren. Durch Aethylnitrit entsteht m. Dinitrobenzol, durch Schwefelammonium wird Nitrophenylendiamin, durch Eisen und Essigsäure Phenylendiamin und Ammoniak gebildet.

$$C_6H_8(NO_2)_2NH_2 + 14H = C_6H_4\frac{NH_2}{NH_2} + NH_3 + 4H_2O$$

Trinitranilin. Pikramid, $C_6H_2(NO_2)_3 \cdot NH_2$, entsteht durch Einwirkung von alkoholischem Ammoniak resp. kohlensaurem Ammoniak auf Trinitrochlorbenzol (Pikrylchlorid) (64) oder durch Erhitzen von Pikrinsäuremethyläther mit wässerigem Ammoniak. Dasselbe krystallisirt in dicken gelben Platten mit blauem Flächenschimmer. Es schmilzt (67) bei 188°, ist schwer löslich in Aether, leichter in siedendem Alkohol und in Chloroform. Die Verbindung zeigt keine basischen Eigenschaften; beim Kochen mit Wasser oder Alkalien zeigt sie ein den Säureamiden analoges Verhalten und zerfällt in Pikrinsäure und Ammoniak:

$$C_6H_2(NO_2)_3NH_2 + H_2O = C_6H_2(NO_2)_3OH + NH_3$$

Verbindet sich mit Kohlenwasserstoffen (67) und Basen (68), z. B. mit Benzol und Anilin.

Chlornitranilin (69), C₆H₃ClNO₂NH₂, existirt in fünf isomeren Modifikationen. Durch salpetrige Säure werden 1 und 3 in p. Chlornitrobenzol, 2 und 5 in m. Chlornitrobenzol, 4 in o. Chlornitrobenzol übergeführt.

- o. Chlornitranilin entsteht in zwei Modifikationen beim Nitriren von o. Chloracetanilid, Zersetzung des Chlornitracetanilid mit Natron und Umkrystallisiren aus Ligroin. Das am schwersten lösliche.
- 1. o. Chlor m. Nitranilin, C₆H₃NH₂ClNO₂, bildetbei 117—118° schmelzende, gelbe Nadeln. Sein Acetylderivat schmilzt bei 153—154°.
- 2. o. Chlor p. Nitranilin ist nicht bekannt, C₆H₃NH₂ClNO₂ Die Acetylverbindung schmilzt bei 139°.
- 2. m. Chlornitranilin, m. Chloracetanilid liefert beim Nitriren ebenfalls zwei Chlornitranilide.

- 3. m. Chlor o. Nitranilin, C₆H₃NO₂ClNO₂, mit Wasserdampfen flüchtig, krystallisirt in gelben bei 124-25° schmelzenden Nadeln. Es entsteht auch aus m. Dichlornitrobenzol (70) (Schmp. 33°) und o. Dinitrochlorbenzol (71) (Schmp. 39° mit Ammoniak. Schmelzp. des Acetylderivats 115°.
- 4. m. Chlor p. Nitranilin, C₆H₃NH₂ClNO₂, gelbe Blättchen, welche bei 156-157° schmelzen. Acetylverbindung schmilzt bei 141-142°.
- 5. p. Chlor o. Nitranilin, C₆H₃NH₂ClNO₂, durch Nitriren von p. Chloracetanilid und Behandlung von p. Dichlornitrobenzol mit Ammoniak dargestell; bildet bei 115° schmelzende orangerothe Nadeln.

Chlordinitranilin (70), C₆H₂NH₂NO₂ClNO₂, aus Dichlordinitrohenzol (Schmp. 104) und Chlordinitrophenolmethyläther (Schmp. 65,4) mit Ammoniak oder durch Einwirkung von Chlor auf o. o. Dinitranilin (Schmp. 138) dargestellt, bildet bei 144,7° schmelzende Nadeln.

Dichlornitranilin (72), C₆H₂Cl₂NO₂NH₂. — Neun Isomere.

- 1. o. o. Dichlor p. Nitranilin, C₆H₂NH₂ClNO₂Cl, citronengelbe bei 18° schmelzende Nadeln. Acetylderivat schmilzt bei 210°.
- 2. o. m. Dichlor-o. Nitranilin, $C_6H_2NH_2ClClNO_2$, hellgelbe bei 162-1% schmelzende Nadeln.
- 3. o. m. Dichlor-o. Nitranilin, $C_6H_2NH_2ClClNO_2$, hellgelbe bei 67—68° schmelzende Nadeln. Acetylderivat schmilzt bei $204-205^{\circ}$.
- 4. o. m. Dichlor-p. Nitranilin, C₆H₂NH₂ClNO₂Cl, gelbe, bei 53° schmelzenke Nadeln. Acetylderivat schmilzt bei 145—146°.
- 5. o. p. Dichlor-o. Nitranilin (290), C₆H₂NH₂ClClNO₂, orangegelbe bet lth schmelzende Nadeln. Acetylderivat schmilzt bei 188⁰.
- 6. m. m. Dichlor-o. Nitranilin, C₆H₂NH₂ClClNO₂, gelbe bei 79° schmelzer.

 Nadeln. Acetylderivat schmilzt bei 138—139°.
- 7. m. m. Dichlor-p. Nitranilin, C₆H₂NH₂ClNO₂Cl, gelbe bei 170—171° whenezende Nadeln. Acetylderivat schmilzt bei 223°.
- 8. m. p. Dichlor-o. Nitranilin, C₆H₂NH₂ClClNO₂, gelbe bei 175° schmelzeret. Nadeln. Acetylderivat schmilzt bei 123—124°
- 9. p. m. Dichlor-o. Nitranilin, C₆H₂NH₂ClClNO₂, gelbe bei 95—96° schmelzen: Nadeln. Acetylderivat schmilzt bei 152—153°.

Dichlordinitranilin (72), C₆H·Cl₂(NO₂)₂NH₂, durch Nitriren von m p. Dichloracetanilid dargestellt, bildet bei 127—128° schmelzende, rothe Nade Acetylderivat schmilzt bei 245—246°.

Trichlor m. Nitranilin (290), C₆HCl₃NO₂NH₂, entsteht durch Einwirkun, von Chlor auf m. Nitranilin. Gelbe, bei 98° schmelzende Nadeln.

Trichlornitranilin (72), C₆HCl₃NO₂NH₂, durch Nitriren von Trichloracetanilid (Siedep. 184–185°) gewonnen, bildet gelbe, bei 124 schmelzende Nadeln.

Acetylderivat schmilzt bei 193°.

Bromnitranilin, C₆H₃BrNO₂NH₂, drei Isomere.

- 1. o. Brom p. Nitranilin, C₆H₃NH₂BrNO₂, durch Nitriren von o. Bromacetanilid (33) resp. Bromiren von p. Nitrobenzol (74) oder durch Einwirkung von Ammoniak auf Dibromnitrobenzol (Schmp. 58,6°) dargestellt, bildet gelbe, be 104,5° schmelzende Nadeln. Mit Acetylnitrit entsteht m Bromnitrobenzol.
 - 2. m. Brom o. Nitranilin, C6H3NH2BrNO3, entsteht aus m. Dibromnitro-

benzol (33) (Schmp. 61,6° oder o. Dibromnitrobenzol (75) (Schmp. 56,4°) mit Ammoniak. Rothgelbe, bei 151,4° schmelzende Nadeln. Wird durch Aethylnitril in p. Bromnitrobenzol übergeführt.

3. p. Brom-o. Nitranilin, C₆H₃NH₂BrNO₂, entsteht durch Nitriren (292) von p. Bromacetanilid oder durch Einwirkung von Ammoniak auf o. p. Dibromnitrobenzol (76) (Schmp. 84°) resp. Chlorbromnitrobenzol (75) (Schmp. 68,6°). Orangegelbe, bei 111,4° schmelzende Nadeln. Durch Aethylnitrit entsteht m. Bromnitrobenzol. Acetylderivat schmilzt bei 204°.

Bromdinitranilin, C6H2Br(NO2)2NH2, drei Isomere.

- 1. Brom-o. p. Dinitranilin durch Bromiren des entsprechenden Dinitranilins (33) erhalten, bildet gelbe, bei 144° schmelzende Nadeln. Durch Einwirkung von Ammoniak auf p. Dibromdinitrobenzol (77a) (Siedep. 99—100°) und m. Dibromdinitrobenzol (75) entstehen zwei andere.
 - 2. und 3. Bromdinitraniline, welche bei 160 und 178,4° schmelzen.

Dibromnitranilin, $C_6H_2Br_2(NO_2)NH_2$, drei Isomere. Durch Salpetrigsäureäther werden 1. und 2. in m. m. Dibromnitrobenzol übergeführt.

- 1. o. p. Dibrom-o. Nitranilin, C₆H₂NH₂BrBrNO₂, entsteht durch Nitriren von o. p. Dibromacetanilid (73) und durch Bromiren von o. Nitranilin (33) und bildet orangegelbe, bei 127,3° schmelzende Nadeln.
- 2. o. o. Dibrom-p. Nitranilin, C₆H₂NH₂BrNO₂Br, durch Einwirkung von Brom auf p. Nitranilin (78) und von Ammoniak auf Dibrom p. Nitranisol (33) Schmp. 122°) dargestellt, bildet gelbe, bei 202,5° schmelzende Nadeln.
- 3. o. m. Dibromnitranilin (77 b) entsteht aus dem bei 159° schmelzenden Dibromdinitrobenzol und Ammoniak. Rothe, bei 75° schmelzende Nadeln. Mit Salpetersäureäther entsteht o. (2) m. (5) Dibromnitrobenzol.

Tribromnitranilin, C₆HBr₃NO₂NH₂, drei isomere Modificationen.

- 1. C₆HNH₂BrNO₂BrBr. Durch Behandlung von m. Nitranilin (33) mit Brom. Grünlichgelbe, bei 102,5° schmelzende Nadeln. Leicht löslich in Alkohol.
- 2. C₆HNH₂BrNO₂BrBr entsteht aus Tribromacetanilid (79) (Schmp. 232°) mit rauchender Salpetersäure. Gelbe, bei 214—215° schmelzende Nadeln. Leicht löslich in Alkohol.
- 3. C₆HNH₂BrBrBrNO₂ entsteht durch Einwirkung von Brom auf m. Bromv Nitranilin (Schmp. 151,4°). Gelbe, bei 161,4° schmelzende Nadeln.

Chlorbromnitranilin (80), C₆H₂ClBrNO₂NH₂, durch Einwirkung von Brom auf p. Chlor o. Nitranilin dargestellt, krystallisirt in gelben, bei 106,4° schmelzenden Nadeln.

Jodnitraniline, C₆H₃JNO₂NH₂, existirt in drei Modificationen.

- 1. Jod-p. Nitranilin (44) entsteht durch Einwirkung von Chlorjod (2 Mol.) auf p. Nitranilin (7 Mol.) neben wenig Dijod p. Nitranilin. Es krystallisirt aus heissem Wasser in kanariengelben Nadeln, welche bei 105,0° schmelzen.
- 2. p. Jodnitranilin (44) entsteht durch Behandlung von p. Jodacetanilid mit . concentrirter Salpetersäure, und krystallisirt aus Alkohol in orangegelben, bei 122° schmelzenden Nadeln.
- 3. m. Jod-o. Nitranilin (80), durch Erhitzen von o. p. Dijodnitrobenzol (Schmp. 168,4°) mit alkoholischem Ammoniak dargestellt, bildet grosse stahlblaue Blätter, welche bei 220° noch nicht schmelzen.

Dijodnitraniline, C6H2J2NO2NH2.

Dijod-m. Nitranilin (44), durch Einwirkung von Chlorjod auf eine salzsaure Lösung von m. Nitranilin erhalten, krystallisirt aus heissem Alkohol in gelben, bei 145,5° schmelzenden Nadeln.

Dijod-p. Nitranilin (44), kurze, hellgelbe Nadeln, welche im reflektirten Lichte blau erscheinen (Schmp. 243--244°).

Phenylendiamin, Diamidobenzol, $C_6H_{4NH_2}^{NH_2}$ ist in drei isomeren Modifikationen bekannt. Zweisäurige Base.

- o. Phenylendiamin bildet beim Erhitzen mit organischen Säuren unter Wasseraustritt sog. Anhydrobasen. Die Salze des
- m. Phenylendiamins werden durch salpetrige Säure unter Bildung eines Azokörpers intensiv gelb gefärbt.
 - p. Phenylendiamin geht durch Oxydation in Chinon über.
- o. Phenylendiamin, $C_6H_4NH_2NH_2$, zuerst von Griess durch Destillation von o. m. und m. p. Diamidobenzoësäure (81a) dargestellt, entsteht ausserdem durch Reduction von o. Dinitrobenzol(50) und o. Nitranilin mit Zinn und Salzsäure, so wie durch Behandlung von Brom- o. Nitranilin (292) mit einem grossen Ueberschuss von Natriumamalgam. Es krystallisirt aus Chloroform in farblosen, glänzenden Krystallen, welche bei 202—203° (292) schmelzen. Es ist in Wasser schwer, in Alkohol und Aether leicht löslich.

Durch Behandlung des salzsauren Salzes mit Eisenchlorid entstehen rubinrothe Nadeln des salzsauren Salzes einer neuen Base, $C_{12}H_{10}N_4$ (81a) oder $C_{24}H_{18}N_6O\cdot 2HCl$ (81b). Durch Einwirkung von salpetriger Säure wird das in farblosen, bei 98,5° schmelzenden Nadeln krystallisirende Amidoazophenylen (84 $C_6H_5N_3$, erhalten. Trockenes Jodcyan bildet eine in gelben Nadeln krystallisirende Base, $C_{13}H_{12}N_4$, deren Salze violett bis dunkelblau gesärbt sind. Wird Orthophenylendiamin mit organischen Säuren (176) erhitzt, so entstehen unter Wasseraustritt Anhydrobasen; mit Aldehyden (86) werden Aldehydine, ebenfalls basische Substanzen gebildet. Die Salze des Orthophenylendiamins krystallisiren gut.

Das Chlorhydrat, ${}^{\Phi}C_6H_4{}^{N}H_2HCl$ bildet grosse strahlenförmig vereinigte, in Wasser leicht lösliche Nadeln.

Das Platindoppelsalz krystallisirt in braunrothen Nädelchen.

Chlor- o. Phenylendiamin (239), C₆H₃(NH₂)₂·Cl, entsteht durch Reduction des bei 39° schmelzenden Chlor- o. Dinitrobenzols. Krystallisirt aus Wasser in kleinen, bei 72° schmelzenden Blättchen.

- o. p. Dichlor- o. Phenylendiamin, C₆H₂NH₂ClClNH₃, durch Reduction des bei 100° schmelzenden o. Nitrodichloranilins erhalten, bildet bei 60,5 schmelzende Nadeln.
- p. Brom- o. Phenylendiamin (83), C₆H₃NH₂NH₂Br, durch Reduction von p. Bromo. Nitranilin (Schmp. 115°) dargestellt, krystallisirt in feinen, bei 63° schmelzenden Nadela. Einsäurige Base.

Das Chlorhydrat, C₆H₃Br_{NH₂}^{NH}+Cl, bildet farblose Nadeln.

m. Phenylendiamin C₆H₄NH₂NH₂ wurde bereits 1844 von Zinin durch Einwirkung von Schwefelammonium auf Metadinitrobenzol dargestellt und unter der Bezeichnung Semibenzidam beschrieben. Dasselbe entsteht: 1. Durch Einwirkung von Zinn und Salzsäure auf Metadinitrobenzol (88) (Schmp. 72°) o. o. und o. p. Dinitro-

benzoësäure (87, 90) (Schmp. 179° und 202°) in letzterem Falle unter Abspaltung von Kohlensäure, 2. Durch Destillation der salzsauren m. m. Diamidobenzoësäure (87) mit Aetzbaryt. Ausserdem wurde die Base in den bei der Anilinfabrikation (91) als Nebenprodukt auftretenden höher siedenden Oelen aufgefunden. Zur Darstellung wird am besten Metadinitrobenzol mit Zinn und Salzsäure reducirt, das auf gewöhnlichem Wege dargestellte salzsaure Salz mit Aetzbaryt zusammengerieben und die auf dem Wasserbade getrocknete Masse aus Verbrennungsröhren destillirt. Die Base wird sofort rein erhalten. m. Phenylendiamin bildet eine farblose krystallinische Masse, welche bei 63° schmilzt und bei 276—77° siedet. Dasselbe bleibt geschmolzen oft längere Zeit flüssig.

Durch Einwirkung von salpetriger Säure auf m. Phenylendiamin entsteht als Hauptprodukt Triamidoazobenzol, ${C_6H_4(NH_2)\choose C_6H_4(NH_2)}^2N_2$, dessen salzsaures Salz das sog. Phenylenbraun ist.

$$2(C_6H_8N_2) + NOOH = C_2H_{13}N_5 + 2H_2O.$$

Wird m. Phenylendiamin zu der verdünnten Lösung eines Diazobenzolsalzes (177, 178) gesetzt, so entsteht ein Salz des Diamidoazobenzols, $C_6H_3\frac{(NH_9)_2}{C_6H_5}N_2$, als blutrother Niederschlag. (Siehe Chrysoidin, Art. Farbstoffe.)

Durch Einwirkung von Chlorcyan (93) wird eine basische Verbindung, wahrscheinlich eine dem Melanilin analoge Phenylenbase erhalten. Beim Erhitzen mit Methylalkohol und Salzsäure geht das m. Phenylendiamin in Tetramethylm. Phenylendiamin über (94). Die Salze des Metaphenylendiamin krystallisiren gut. Das salzsaure Salz, C₆H_{4NH₂}HCl, bildet compacte Krystalle; das Platindoppelsalz glänzende Nadeln.

Chlor-m. Phenylendiamin, C₆H₃NH₂NH₂Cl, entsteht aus o. p. Dinitrochlorbenzol (Schmp. 50°) mit Zinn und Salzsäure. Bei 86° schmelzende Nadeln.

Nitro-m. Phenylendiamin (93), C₆H₃NO₂NH₂, entsteht durch gelindes Erwärmen von Nitrodiacetophenylendiamin (Schmp. 246°) mit Natronlauge auf dem Wasserbade; bei stärkerem Erhitzen bildet sich Nitro-o. Amidophenol. Die Verbindung krystallisirt aus Alkohol in schön rothgelb gefärbten Prismen, welche bei 161° schmelzen.

Chlornitro-m. Phenylendiamin (95), C₆H₂NH₂NO₂NH₂Cl, analog der Bromverbindung aus Nitrotrichlorbenzol (Schmp. 68°) dargestellt, krystallisirt in rothen Nadeln, welche bei 192—194° schmelzen.

Bromnitro-m. Phenylendiamin (80), C₆H₂NH₂NO₂NH₂Br, durch Erhitzen von Nitrotribrombenzol (Schmp. 125,1°) mit alkoholischem Ammoniak auf 170—180° dargestellt, krystallisirt aus heissem Wasser in prachtvoll orangerothen, goldglänzenden Nadeln, welche bei 150° noch nicht schmelzen, und bei 163° anfangen zu erweichen. Mit Aethylnitrit entsteht p. Nitrobrombenzol.

p. Phenylendiamin, C₆H₄NH₂NH₂, entsteht: 1. Durch trockne Destillation von o. m. Diamidobenzoësäure (90), 2. durch Reduction von p. Dinitrobenzol (55); von p. Nitranilin (98) von p. Nitraniliden (46, 170) und von Dinitranilin (96) (Schmp. 175°) in letzterem Falle unter Abspaltung von Ammoniak, 3. durch Einwirkung von Schwefelammonium auf Dinitroazobenzol (97) bei 100° im Rohr. 4. neben Diamidodiphenylamin (s. d.) durch anhaltende Einwirkung von Zinn und Salzsäure oder concentrirter Jodwasserstoffsäure auf Anilinschwarz (99). Zur Darstellung wird am besten Paranitranilin mit Zinn und Salzsäure reducirt und das auf ge-

wöhnlichem Wege dargestellte salzsaure Salz, trocken, mit entwässertem kohlensaurem Kali gemengt, der Destillation unterworfen. Das p. Phenylendiamin bildet farblose Tafeln (46), welche bei 140° schmelzen und bei 267° sieden. Durch Oxydationsmittel z. B. Braunstein und Schwefelsäure wird die Base in Chinon übergeführt; wenige Milligm. geben bereits ein Sublimat dieses Körpers,

$${\rm C_6H_4^{\ }NH_2^{\ }} + 2{\rm SO_4H_2} + {\rm MnO_2} = {\rm C_6H_4O_2} + {\rm SO_4(NH_4)_2} + {\rm MnSO_4}.$$

Durch Einwirkung von Chlorkalk (101, 102) entsteht eine in weissen Nadeln krystallisirende Verbindung, $C_6H_4N_2Cl_2$ (vielleicht Chinondichlorimid, $C_6H_{4NCl}^{NCl}$), welche unter dem Einfluss von Salzsäure in eine bei 218° sch.melzende Substanz, $C_6H_4Cl_4N_2$, (Tetrachlor-p. Phenylendiamin, $C_6Cl_4\frac{NH_2}{NH_2}$), übergeht. Letztere wird durch Salpetersäure in Chloranil umgewandelt.

In trocknem Zustand mit Jodcyan (85) behandelt, liesert p. Phenylendiamin einen in gut ausgebildeten, gelben Nadeln krystallisirenden Körper.

Durch successive Behandlung (100) des salzsauren p. Phenylendiamins mit Schwefelwasserstoff und Eisenchlorid erhält man das salzsaure Salz einer Basc. $C_{24}H_{20}N_6S_2$, in Form grüner kantharidenglänzender Krystalle. Die übrigen Salze sind ebenfalls grün gefärbt.

Ameisensäure (103) wirkt auf p. Phenylendiamin unter Bildung einer unkrystallinischen, bei 203,5 – 204° schmelzenden, violett gesärbten Formylerbindung ein.

Das salzsaure p. Phenylendiamin, C₆H₄NH₂HCl, bildet in Wasser leicht, in Niesaure fast unlösliche Prismen, das Platindoppelsalz leicht lösliche hellgelbe Blättchen.

Dichlor- p. Phenylendiamin (294), C₆H₂N_H₂ClNH₂Cl, entsteht at p. Nitrodichloranilin (Schmp. 188°) mit Zinn und Salzsäure. Glänzende, bei 123,5° schmelzende Nadeln.

Nitro-p. Phenylendiamin, C₆H₃NO₂NH₂, durch Behandlung von Dinitranilin (104) mit Schwefelammonium und durch Erhitzen von Nitrodiacetparaphenylendiamin (98) (Schmp. 184°) mit Natronlauge dargestellt, bildet dunkelrothe, bei 195° schmelzende Nadeln. Einsäurige Base, deren Salze durch Wasser und Alkohol zersetzt werden.

Dinitro-p. Phenylendiamin (98), $C_6H_2(NO_2)_{2NH_2}^{NH_2}$, durch Erwärmen von Dinitroaceto-p. Phenylendiamin (Schmp. 258°) mit alkoholischem Ammonial auf 150° dargestellt, bildet rothe Nadeln. Schmelzp. 294°. Einsäurige Base, welche ebenfalls in Natronlauge löslich ist, und Leim Kochen damit in Dinitrodioxybenzol übergeht.

Bromnitro-p. Phenylendiamin (80), C₆H₂NH₂BrNH₂NO₂, aus Nitro-tribrombenzol (Schmp. 93,5°) mit Ammoniak dargestellt, krystallisirt aus Alkobin pyramidalen, bei 156° schmelzenden Nadeln. Giebt mit Amylnitrit p. Nitro-brombenzol.

Phenylenderivate unbekannter Constitution.

Dinitrophenylendiamin (106), $C_6H_2(NO_2)_{2NH_2}^{NH_2}$, entsteht durch Erhitzen von Trinitranilin mit alkoholischem Schwefelammonium auf 130°. Lange rothe Nadeln, welche bei 210—211° schmelzen. Es ist in Wasser löslich, leichter in

Eisessig und Alkohol. Das salzsaure Salz ist sehr unbeständig. Das Acetylderivat bildet feine, gelbe, bei 245—246° schmelzende Nadeln.

Bromdinitrophenylendiamin (80), C₆H(NO₂)₂Br_{NH₂}, durch Erhitzen von Dinitrotribrombenzol (Schmp. 135,5°) mit alkololischem Ammoniak dargestellt, bildet chamoisgelbe, dem Chloranil ähnliche Täfelchen, welche fast unlöslich in Alkohol sind. Durch alkoholisches Kali entsteht in der Kälte das Salz eines Dinitrobromamidophenols, in der Wärme dasjenige eines Dinitrobromdioxybenzols.

 NH_2 Triamidobenzol, C_6H_3 NH_2 , ist in zwei Modificationen bekannt. NH_2

1. Triamidobenzol (105), C₆H₃NH₂NH₂NH₂. Zur Darstellung wird bei 100° getrocknete Triamidobenzoësäure mit der acht- bis zehnsachen Menge Glaspulver destillirt, und das durch Erwärmen auf 100° vom Wasser besreite Produkt nochmals durch Destillation gereinigt. Die Base scheidet sich aus Wasser, Alkohol und Aether als krystallinische bräunliche Masse ab. Aus der wässerigen Lösung wird sie durch Alkalien in Gestalt von kleinen Tropsen abgeschieden, welche bald in rhombische und sechsseitige Täselchen umgewandelt werden. Sie schmilzt unter vorhergehender Erweichung bei 203°, und siedet bei 330° (corr. 336°). Die wässerige Lösung reducirt ammoniakalische Silberlösung schon in der Kälte. Zweisäurige Base.

Das Chlorhydrat, C6H3(NH2)22HCl, bildet farblose glänzende Nadeln.

2. Triamidobenzol (107). $C_6H_3NH_2NH_2NH_2$, durch Behandlung von Dinitroanilin (Schmp. 182°) mit Zinn und Salzsäure dargestellt, der ersten Verbindung sehr ähnlich, ist krystallinisch und färbt sich an der Luft dunkel. Siedep. 340°. Das Sulfat, $C_6H_3(NH_2)_3SO_4H_2$, ist ein hellgraues, undeutlich krystallinisches Pulver.

Nach Gauhe und Lautemann entsteht durch Reduction von Pikrinsäure ebenfalls Triamidobenzol, während nach Heintzel Triamidophenol gebildet wird. (Siehe Phenole.)

Anilinderivate mit einwerthigen Alkoholradikalen.

Methylanilin, $C_6H_5N_H^{CH_8}$, entsteht 1. durch Einwirkung (108) von Chlor, Brom- oder Jodmethyl auf Anilin, und zwar neben Dimethylanilin und einem Anilinsalze:

$$CH_3Cl + 2C_6H_5NH_2 = C_6H_5NCH_3H + C_6H_5NH_2 \cdot HCl.$$

2. Durch Einwirkung von Jodmethyl auf Acetanilidnatrium (113) und Zersetzung des gebildeten Produktes mit Kalilauge:

$$C_{6}H_{5}N_{Na}^{COCH_{3}} + JCH_{3} = C_{6}H_{5}N_{CH_{3}}^{COCH_{3}} + JNa,$$

$$C_{6}H_{5}N_{CH_{3}}^{COCH_{3}} + KOH = C_{6}H_{5}N_{H}^{CH_{3}} + CH_{3}CO_{2}K.$$

3. Durch Erhitzen von salzsaurem Anilin (109, 110, 111, 112, 300) mit Methylalkohol auf 235—240° ebenfalls neben Dimethylanilin. 4. Durch Erhitzen von Chlorammonium, Anilin und Methylalkohol auf 300°. 5. Durch Einwirkung von Methylsulfat auf Anilin (116). Beide Substanzen vereinigen sich zu methylätherschwefelsaurem Methylanilin:

$$SO_{2} \frac{OCH_{3}}{OCH_{3}} + C_{6}H_{5}NH_{2} = SO_{2} \frac{OCH_{3}}{OHC_{6}H_{5}NHCH_{3}}$$

Zur Darstellung des Methylanilins nach 1. wird überschüssiges Anilin (2 Mol.) in ätherischer Lösung mit dem Halogenäther (1 Mol.) zusammengebracht und das Gemisch einige Tage sich

selbst überlassen. Bei Ahwendung von Chlormethyl wird die grösste Ausbeute (45 2) an Monoverbindung erhalten. Zur Darstellung nach 3. werden 40 Thle. salzsaures Anilin, 60 Thle. Anil n und 35 Thle. Methylalkohol zunächst zwei Stunden auf 200°, dann zehn Stunden auf 235-240° erhitzt, wobei 30 Thle. Monomethylanilin und 45 Thle. Dimethylanilin gebildet werden. Zur Trennung dieses Gemenges sind verschiedene Methoden vorgeschlagen. Nach HOFMANN wird dasselbe zur Abscheidung des Anilins zunächst mit verdünnter Schwefelsäure behandelt, das schwerlösliche Anilinsalz von Zeit zu Zeit mittelst Filtration durch Leinewand entfernt und die Operation so oft wiederholt, bis das Filtrat durch Schweselsäure nicht mehr getrübt wird. Aus dem Filtrat werden die Methylbasen durch Alkalien gefällt und nach dem Trocknen mit Chloracetyl behandelt. Die Acetylverbindung des Methylanilins, C₆H₅N_{COCH₅}, scheidet sich in Krystallen ab, während das salzsaure Salz des Dimethylanilins, welches keine Acetylverbindung zu bilden vermag, durch Wasser in Lösung geht. Die wässerige Mutterlauge des Methylacetanilids liefert nach dem Eindampfen, durch Ausschütteln mit Aether noch erhebliche Mengen des Anilid-Letzteres wird zur Ueberführung in Methylanilin am besten durch Kochen mit Salzsäure zerlegt. Das Acetylchlorid lässt sich nach neueren Angaben von HOFMANN durch Acetanhydrid ersetzen Das durch Anwendung desselben entstehende Gemisch von Methylacetanilid und Dimethylanilm wird auf 190-200° erhitzt, wobei die Dimethylbase überdestillirt, während das Anilid grösstentheils zurückbleibt. Durch wiederholte Destillation gelingt die vollständige Trennung. Nöltiv: und Boasson (112) behandeln das Gemenge des Anilin und der beiden Methylbasen in concentrirter saurer Lösung mit salpetrigsaurem Natron, wobei Anilin als Diazobenzolchlorid und Dmethylanilin als salzsaures Nitrosodimethylanilin in Lösung bleiben, während das als Oel sich abscheidende Nitrosomethylanilin, $C_6H_5N_{NO}^{CH_3}$, der Flüssigkeit durch Aether entzogen und durch Reductionsmittel in Monomethylanilin übergeführt wird.

Das Monomethylanilin bildet ein in Wasser wenig lösliches Oel, welches dem Anilin sehr ähnlich ist. Es siedet (300) bei 192°. Durch Erhitzen seines Chlorhydrats auf 335° geht es in das isomere Paratoluidinchlorhydrat, $C_6H_4CH_3$, HC, über. Mit Salzsäure erhitzt entsteht Methylchlorid und Anilin. Die Salze des Mosomethylanilins krystallisiren meist schlecht. Das methylschwefelsaure Salz bildet grüngelbe Nadeln

Nitrosomethylanilin (113, 118), C₆H₃N_{NO}^{CH₃}, durch Einwirkung von salpetrigsaurem Kali auf salzsaures Methylanilin dargestellt, bildet ein hellgelbes, aromatisch riechendes Ocl, welches durch Zinn und Salzsäure in Methylanilin umgewandelt wird.

Monobrommethylanilin (117), C₆H₄BrNHCH₃, wird durch Reduction von Nitrosobrommethylanilin, C₆H₄BrN_{NO}³, dargestellt. Es schmilzt bei 11 und siedet unzersetzt bei 259–260°. Beim Erhitzen über den Siedepunkt geht das Monobrommethylanilin in einen dem Fuchsin ähnlichen Farbstoff über. Das Acetylderivat schmilzt bei 99°.

Nitrosobrommethylanilin (117), C₆H₄BrN_{NO}^{CH₃}, entsteht neben Nitrodimethylanilin bei der Einwirkung von salpetriger Säure auf Bromdimethylanilin (Schmp. 55°). Es krystallisirt aus Alkohol in langen büschelförmig vereinigten Nadeln, welche bei 74° schmelzen.

Dimethylanilin, C₆H₅N_CH₃. Die wichtigsten Darstellungsmethoden der Base wurden schon unter Methylanilin besprochen. Vollkommen reines Dimethylanilin lässt sich leicht durch Destillation von Trimethylphenylammoniumoxydhydrat oder trockace Trimethylphenylammoniumjodür (119) im Salzsäurestrom darstellen.

Das Dimethylanilin wird im grossen durch Erhitzen von salzsaurem Anilin

mit Methylalkohol gewonnen und dient zur Fabrikation verschiedenartiger Farbstoffe. Das Handelsprodukt enthält häufig Monomethylanilin, wenn auch nur in geringen Mengen.

Dimethylanilin siedet bei 192° und wird in der Kälte vollständig fest. Spec. Gew. 0,9553. Es verbindet sich mit Säuren; die Salze sind jedoch meist nicht krystallisationsfähig. Von den zahlreichen Umwandlungen des Dimethylanilins mögen die wichtigsten hervorgehoben werden. Beim Erhitzen im Salzsäurestrom (181) zerfällt die Base in Anilin und Chlormethyl nach folgenden Gleichungen:

$$\begin{split} & C_6 H_5 N_{\text{CH}_3}^{\text{CH}_3} + \text{HCl} = C_6 H_5 N_{\text{H}}^{\text{CH}_3} + \text{CH}_3 \text{Cl}, \\ & C_6 H_5 N_{\text{H}}^{\text{CH}_3} + \text{HCl} = C_6 H_5 N_{\text{H}}^{\text{H}} + \text{CH}_3 \text{Cl}. \end{split}$$

Durch Oxydationsmittel entstehen blauviolette Farbstoffe, welche fabrikmässig dargestellt werden. Chlor, Brom, Jod und Salpetersäure wirken auf Dimethylanilin, welches sich in geeigneten Lösungsmitteln befindet, unter Bildung
von Substitutionsprodukten ein. Beim Erhitzen mit Brom im geschlossenen Rohr
entsteht Naphtalin, neben einem blauvioletten Farbstoff. Salpetrigsäureäther
bildet Nitrosodimethylanilin. Durch Stickoxyd entstehen verschiedene Condensationsprodukte. Wird Dimethylanilin mit Haloidkohlenwasserstoffen der Fettreihe,
oder mit solchen der aromatischen Reihe, welche die Halogene in den Seitenketten enthalten, bei Gegenwart von Zinkstaub, oder Aluminiumchlorid erhitzt, so
tritt Wasserstoff des aromatischen Kerns als Haloidwasserstoff aus, während sich
die Reste vereinigen. Z. B.

$$\begin{array}{c} CH_3Cl + C_6H_5N(CH_3)_2 = C_6H_4\frac{CH_3}{N(CH_3)_2} + HCl \\ & \text{Dimethyltoluidin,} \\ C_2H_4Br_2 + 2C_6H_5N(CH_3)_2 = C_2H_4\frac{C_6H_4N(CH_3)_2}{C_6H_4N(CH_3)_2} + 2HBr \\ & \text{Tetramethyldiamidodiphenyläthan.} \end{array}$$

Auf einem analogen Vorgang beruht die Bildung von Malachitgrün bei der Einwirkung von Benzotrichlorid auf Dimethylanilin. In ganz ähnlicher Weise, ebenfalls unter Austritt von Chlorwasserstoff, wirken Säurechloride auf die Base ein, z. B.

$$\begin{aligned} \mathrm{COCl_2} + \mathrm{C_6H_5N(CH_3)_2} &= \mathrm{C_6H_4} \frac{\mathrm{N(CH_3)_2}}{\mathrm{COCl}} + \mathrm{HCl} \\ &\qquad \qquad \mathrm{Dimethylamidobenzoës \"{a}urechlorid.} \\ \mathrm{COCl_2} + 2\mathrm{C_6H_5N(CH_3)_2} &= \mathrm{CO} \frac{\mathrm{C_6H_4N(CH_3)_2}}{\mathrm{C_6H_4N(CH_3)_2}} + \mathrm{2HCl} \\ &\qquad \qquad \mathrm{Dimethyldiamidobenzophenon.} \end{aligned}$$

Wird Dimethylanilin bei Gegenwart von Wasser entziehenden Mitteln mit Benzoësäure erhitzt, so entsteht Dimethylamidobenzophenon. $CO_{6}^{C_{6}H_{5}}H_{4}N(CH_{3})_{2}$. Phtalylchlorid liefert das Pthaleïn des Dimethylanilins. Beim Erhitzen mit Benzaldehyd wird unter Wasseraustritt Tetramethyldiamidodiphenylmethan, $CH_{6}^{C_{6}H_{5}}H_{5}(C_{6}H_{4}N(CH_{3})_{2})_{2}$, gebildet. Aehnliche Körper entstehen aus anderen Aldehyden, z. B. Cuminol oder Furfurol. Auch Aceton vereinigt sich bei Gegenwart von Chlorzink unter Wasseraustritt mit 2 Mol. Dimethylanilin zu der Base $C_{6}^{C(C_{4}H_{2})_{2}}(C_{6}H_{4}N(CH_{3})_{2})_{2}$.

Die Salze des Dimethylanilins sind grösstentheils leicht löslich und meist nicht krystallisationsfähig. Das Platindoppelsalz (300), $(C_8H_{11}NHCl)_2PtCl_4+2H_2O$, bildet rothgelbe Tafeln oder rubinrothe Säulen. Das ferroncyanwasserstoffsaure Salz (282) bildet in Wasser schwer lösliche Blättchen. Durch Einwirkung von wässrigem Quecksilberchlorid (120) auf alkoholisches Dimethylanilin entstehen zwei gut krystallisirende Doppelsalze, $Hg_2OCl_2(C_6H_3N(CH_3)_2, schwer lösliche Nadeln, und <math>HgCl_2[C_6H_5N(CH_3)_2HCl]_2$, in Wasser leichter lösliche, bei 149° schmelzende Tafeln.

Monochlordimethylanilin (121), C₆H₄ClN CH₃, entsteht neben einem zwei- und dreifach gechlorten Produkt bei der Einwirkung von Chlor auf Dimethylanilin. Stark lichtbrechende Flüssigkeit, welche bei 210° siedet.

Dichlordimethylanilin (121), $C_6H_3Cl_2N_{CH_3}^{CH_3}$, ist ebenfalls eine stark lichtbrechende bei 234° siedende Flüssigkeit.

Trichlordimethylanilin (121), C₆H₂Cl₃N^{CH₃}_{CH₃}, farblose Nadeln. Es schmilzt bei 32° und siedet bei 257°. Die Base bildet krystallinische Salze.

Monobromdimethylanilin, C₆H₄BrN CH₃.

m. Bromdimethylanilin (117), aus m. Bromanilin und Jodmethyl dargestellt, schmilzt bei 11° und siedet bei 259° unzersetzt. Mit Jodmethyl entsteht ein bei 185° schmelzendes Jodmethylat.

p. Bromdimethylanilin entsteht durch Erhitzen von Parabromanilin (122) mit Jodmethyl und durch Einwirkung von Brom (115) auf eine Lösung von Dimethylanilin in Eisessig. Dasselbe krystallisirt aus Alkohol in silberglänzenden Blättchen, welche bei 55° schmelzen. Der Siedep. liegt bei 264°. Die Salze sind sehr zerfliesslich. Beim Erhitzen mit Bromwasserstoff auf 188° wird Naphtalin gebildet (182).

Monojodimethylanilin, $C_6H_4J_{CH_3}^{CH_3}$, entsteht durch Vermischen der Lösungen von Jod und Dimethylanilin (115), in Schwefelkohlenstoff und durch Einwirkung von Jodcyan auf Dimethylanilin. Es krystallisirt aus Alkohol in weissen Blättern, welche bei 79° schmelzen, und bildet ein gut krystallisirendes Platindoppelsalz. Wird die Base ein wenig über ihren Schmelzpunkt erhitzt, so entsteht fast momentan unter lebhafter Reaction eine dunkle in Alkohol mit prachtvoll violetter Farbe lösliche Masse, welche vielleicht das Trijodhydrat des Tetramethylrosanilins darstellt.

Nitrosodimethylanilin (128, 129, 130, 148), C₆H₄NON_{CH₃}, entsteht durch Einwirkung von salpetriger Säure oder Salpetrigsäureamyläther auf salzsaures Dimethylanilin.

Zur Darstellung löst man 200 Thle. Dimethylanilin in 500 Thlen. conc. Salzsäure und 1000 Thlen. Wasser und setzt allmählich die berechnete Menge Kaliumnitrit zu. Nach einiger Zeit scheiden sich Nadeln von salzsaurem Nitrosodimetylanilin ab, welche, sobald ihre Menge nicht mehr zunimmt, auf ein Luftpumpenfilter gebracht und mit salzsäurehaltigem Alkohol ausgewaschen werden. Das Salz wird darauf in Wasser suspendirt mit kohlensaurem Natron versetzt, und die abgeschiedene Base mit Aether ausgezogen. Beim Verdunsten der Lösung scheidet sie sich in Krystallen ab.

Das Nitrosodimethylanilin krystallisirt aus seiner ätherischen Lösung in smaragdgrünen, wohlausgebildeten, durchsichtigen Krystallen, welche wahrscheinlich dem triklinen System angehören. Es schmilzt bei 85,5° und ist mit Wasserdämpfen flüchtig.

Durch Kochen mit Natronlauge zerfällt die Nitrosobase in Nitrosophenol und Dimethylamin:

 $C_6H_4(NO)N_{CH_3}^{CH_3} + H_2O = C_6H_{4NO}^{OH} + NH(CH_3)_2.$

Durch Oxydationsmittel geht sie in Nitrodimethylanilin, durch Reductionsmittel in Dimethyl-p. Phenylendiamin über.

Die Salze, durch Zusatz von Säuren zu der ätherischen Lösung der Base dargestellt, krystallisiren gut. Sie sind meist gelb bis braunroth gesärbt. Das salzsaure Salz bildet schöne gelbe, das neutrale, oxalsaure Salz braunrothe, das saure gelbe Krystalle.

Nitrosodimethylanilin zeigt grosse Neigung mit anderen Körpern, z. B. mit Kohlenwasserstoffen, Phenolen und Aminen, Additionsprodukte zu bilden.

Das Nitrosodimethylanilin-Benzol, $(C_6H_4NON(CH_8)_2)\cdot C_6H_6$, bildet dunkelgrüne Krystalle.

Das Nitrosodimethylanilin-Anilin, $\left(C_6H_4(NO)N_{CH_3}^{CH_3}\right)_2 \cdot C_6H_5NH_2$, durch gelindes Erhitzen von gleichen Theilen Anilin und Nitrosodimethylanilin mit der fünffachen Menge Alkohols dargestellt, krystallisirt aus Benzol in dunkelstahlblauen, in durchfallendem Licht chromgrünen, monoklinen Prismen.

p. Nitrodimethylanilin, C₆H₄NO₂N CH₃, entsteht durch allmählichen Zusatz der theoretischen Menge Salpetersäure (115) zu Dimethylanilin, welches in der 10–12 fachen Menge Eisessig gelöst ist. Durch Fällen mit Wasser und Kochen der alkoholischen Lösung mit Thierkohle werden gelbe Nadeln erhalten, welche von einer in Alkohol schwer, in Benzol leichter löslichen rothen Substanz ohne Mühe zu trennen sind. Die Nitroverbindung bildet stahlblau glänzende, gelbe Nadeln, welche bei 162° schmelzen. Sie ist ohne basische Eigenschaften. Durch Oxydation (123, 124) von salzsaurem Nitrosodimethylanilin mit übermangansaurem Kali und durch Erhitzen von Trimethylamin (299) mit Nitrochlorbenzol entsteht dasselbe Produkt.

Dinitrodimethylanilin, C₆H₃(NO₂)₂N CH₃, entsteht durch Einwirkung von Salpetersäure (115) auf eine Lösung von 1 Thl. Dimethylanilin in 6—7 Thlen. Eisessig. Es krystallisirt aus Alkohol in gelben Nadeln, welche bei 77° schmelzen. Durch Kochen von Mononitrodimethylanilin mit verdünnter Salpetersäure entsteht nach Schraube ein bei 73,5° schmelzendes Dinitroprodukt.

o. p. Dinitrodimethylanilin (125), C₆H₃NO₂ (2), entsteht neben ge-NO₂ (4) ringen Mengen eines isomeren Produktes durch Einwirkung von verdünnter

Salpetersäure (10 Thle. Dimethylanilin, 110 Thle. Salpetersäure, 110 Thle. Wasser) in der Kälte auf Dimethylanilin. Es wird aus Benzol in prachtvollen Krystallen erhalten, welche bei 87° schmelzen. Mit Kalilauge entsteht Dimethylanilin und o. p. Dinitrophenolkalium.

Pentanitro dimethylanilin, $C_6(NO_2)_5 N_{CH_3}^{CH_3}$, durch Einwirkung von rauchender Salpetersäure auf α - und β -Naphtyldimethylamidophenylsulfon (127) resp. auf Diphenyldimethylamidosulfon (126) dargestellt, bildet bei 127° schmelzende Krystalle.

Trimethylphenylammoniumoxydhydrat, $C_6H_5N(CH_3)_3\cdot OH$. Das Jodür der Ammoniumbase entsteht durch direkte Vereinigung von Dimethylanilin mit Jodmethyl (131), welche unter heftiger Reaction erfolgt. Es wird am besten durch Einwirkung von Jodmethyl (133) auf Anilin bei Gegenwart einer wässrigen Lösung von Aetzkali dargestellt. $C_6H_5NH_3 + 3CH_2J + 2KOH = C_6H_5N(CH_3)_3J + 2KJ + 2H_3O.$

Beim Behandeln der wässrigen Lösung des Jodürs mit Silberoxyd entsteht eine Losung des Hydrats, aus welcher durch Eindampsen im lustleeren Raum die Base als stark alkalische. zerstiessliche Masse erhalten wird. Sie schmeckt bitter, beim Erhitzen zersällt sie in Dimethylanilin, Wasser und andere Produkte. Das Jodür krystallisirt gut, das chromsaure Salz bildet prachtvolle Prismen, das methylätherschweselsaure Salz (132-sternförmig vereinigte lange Nadeln. Es entsteht durch Zusammenbringen von Methylsulfat mit Dimethylanilin.

$$SO_{2OCH_{3}}^{OCH_{3}} + C_{6}H_{5}N(CH_{3})_{2} = SO_{2OC_{6}H_{5}N(CH_{3})_{3}}^{OCH_{3}}$$

Das Jodür zerfällt beim Kochen mit conc. Kalilauge in Dimethylanilin, Methylalkohol und Jodwasserstoff. Aus m. und p. Bromanilin (117, 122) und Jodmethylentstehen die entsprechenden Jodüre des Trimethylbromphenylammoniumhydrate. Sie sind beide krystallinisch.

Aethylanilin, $C_6H_5N_H^{C_2H_5}$, entsteht durch Einwirkung von Bromäthyl auf Anilin (108), durch Erhitzen von Alkohol mit salzsaurem Anilin (300) und durch Einwirkung von Aethylsulfat auf Anilin (116). Die Base ist ein farbloses, statlichtbrechendes Oel, welches bei $202-204^{\circ}$ siedet (300). Spec. Gew. = 0,94 bei 18°. Beim Kochen mit verdünnter Salpetersäure entsteht Aethylamin; bein Durchleiten durch glühende Röhren wird neben anderen Produkten Indol gebildet. Die Salze sind leicht löslich in Wasser, weniger in Alkohol. Das Chlorhydrat bildet grosse Tafeln, das Platindoppelsalz lange, gelbe Nadeln. Die Acetylverbindung (300) bildet monokline Säulen, welche bei 54,5° schmelzen.

Nitrosoäthylanilin (134), $C_6H_5N_{NO}^{C_2H_5}$, entsteht neben Salpetersäure Diazobenzol durch Einwirkung von salpetriger Säure auf salpetersaures Aethylanim

$$C_6H_5NC_2H_6HNO_3 + NHO_2 = C_6H_5N_{NO}^{C_2H_5} + NO_3H + H_2O.$$

Es bildet ein schwach gelblich gefärbtes, bittermandelartig riechendes Oel, welches unlöslich in Wasser, und nicht unzersetzt destillirbar ist. Durch Reductionsmittel wird Aethylanilin regenerirt, oder Aethylphenylhydrazin gebildet.

Aethyl-p. Chlor und p. Bromanilin (108) entstehen aus Bromäthyl und dem emsprechenden Chlor- und Bromanilin, beide sind Flüssigkeiten. Durch Einwirkung von alkoholischem Aethylamin auf Chlordinitrobenzol wird

Nadeln, welche bei 83-84° schmelzen. Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in beisetz und in Aether.

Nitroäthylanilin (301) entsteht durch Kochen von Aethylacetnitranilid (durch Einwirkung von Salpetersäure auf die Acetverbindung dargestellt) mit Kalilauge. Krystallisirt aus Alkobol in grossen Säulen, welche bei 95-95,5° schmelzen.

Diäthylanilin (108), $C_6H_5N_{C_2H_5}^{C_2H_5}$, durch Behandlung von Aethylanilin mit einem grossen Ueberschuss von Bromäthyl, der durch Erhitzen von Triathyl phenylammoniumoxydhydrat dargestellt, ist ein farbloses Oel, welches bei $211-211.5^{\circ}$ siedet (300). Durch Einwirkung von Benzotrichlorid entsteht ein grüner Farbstoff. Beim Durchleiten durch glühende Röhren wird Indol gebildet. Das bromwasserstoffsaure Salz bildet vierseitige Taseln, das salzsaure Platindoppelsalz gelbrothe Nadeln.

Diäthylchloranilin (108), $C_6H_4ClN(C_2H_5)_2$, entsteht durch Erhitzen von Aethylchloranilin mit Bromäthyl.

Nitrosodiäthylanilin (136), $C_6H_4(NO)N_{C_2^2H_5}^{C_2H_5}$, wird analog der Methylverbindung dargestellt. Es krystallisirt aus Aether in grossen, grünen Prismen, welche bei 84° schmelzen und höher erhitzt, zersetzt werden. Es ist leicht löslich in Alkohol oder Aether, schwer in Wasser. Seine gelb gefärbten Salze sind leichter löslich, als diejenigen der Methylverbindung. Mit Anilin, Phenol etc. entstehen Additionsproducte; durch Behandlung mit Natronlauge wird Nitrosophenol und Diäthylamin erzeugt.

Methyläthylanilin (108), $C_6H_5N_{C_2H_5}^{CH_3}$, durch mehrtägiges Erhitzen von Jodmethyl mit Aethylanilin auf 100° dargestellt, ist ein dem Methylanilin ähnlich riechendes Oel.

Triäthylphenylammoniumoxydhydrat (137), C₆H₅N(C₂H₅)₃OH. Das Jodür, welches durch Erhitzen von Jodäthyl mit Diaethylanilin auf 100° dargestellt wird, bildet beim Kochen mit Wasser und Silberoxyd die freie Base. Dieselbe wird durch Destillation in Diäthylanilin, Aethylen und Wasser zerlegt.

$$C_6H_5N(C_2H_5)_3OH = C_6H_5N(C_2H_5)_2 + H_2O + C_2H_4.$$

Die Salze krystallisiren gut. Das salzsaure Platindoppelsalz ist ein in Wasser, Alkohol und Aether unlöslicher, amorpher, gelber Niederschlag.

Dimethyläthylphenylammoniumoxydhydrat (116). Das ätherschwefelsaure Salz, durch Erhitzen von Aethylsulfat mit Dimethylanilin in Benzollösung dargestellt, bildet schuppenähnliche Krystalle.

Amylanilin (108), $C_6H_5NHC_5H_{11}$, das Bromhydrat entsteht durch Einwirkung von Bromamyl auf Anilin schon in der Kälte. Die Base ist ein bei 258° siedendes Oel, welches in der Kälte nach Rosen riecht. Die gut krystallisirenden Salze der Oxalsäure, Chlor- und Bromwasserstoffsäure sind schwer löslich. Diamylanilin, $C_6H_5N(C_5H_{11})_9$, das Bromhydrat, durch Erhitzen von Amylanilin mit überschüssigem Bromamyl dargestellt, liefert durch Zersetzung mit Alkalien die bei 280° siedende Base. Salze schwer löslich.

Methylamylanilin, $C_6H_5N_{C_5H_{11}}^{CH_3}$, entsteht neben Wasser und Aethylen bei der Destillation von Methylaethylamylphenylammoniumoxydhydrat (137) und neben Trimethylphenylammoniumbromid durch 20stündiges Erhitzen von 1 Mol. Bromamyl mit (139) 2 Mol. Dimethylanilin auf 150—160°. Bei 257° siedendes Oel. Spec. Gew. = 0,906 bei 20°. Aethylamylanilin (108), $C_6H_5N_{C_5H_{11}}^{C_2H_5}$, aus Aethylanilin und Bromamyl gewonnen, ist ein bei 262° siedendes Oel. Das Bromhydrat zerfällt bei der Destillation in Bromamyl und Aethylanilin:

Methyläthylamylphenylammoniumoxydhydrat (137), $C_6H_5N(CH_3C_2H_5C_5H_{11})OH$. Das Jodür, weisse Krystalle, entsteht durch Einwirkung von Jodmethyl auf Aethylamylanilin: Die Base zerfällt, wie bereits angeführt, bei der Destillation.

Cetylanilin (140), C₆H₅NC₁₆H₃₃, aus Jodcetyl und Anilin dargestellt, krystallisirt in silberglänzenden Schuppen, welche bei 42° schmelzen. Unlöslich in Wasser, nicht löslich in Alkohol und Aether. Salze krystallisiren gut. Dicetylanilin, welches nur schwer rein darzustellen ist, gleicht dem Cetylanilin.

Allylanilin (144), C₆H₅N_H^{C₃H₅, das jodwasserstoffsaure Salz entsteht unter}

Erwärmung beim Mischen von Anilin mit Jodallyl. Die freie Base ist ein bei 208-209° siedendes Oel, welches einen brennenden Geschmack besitzt und nach Anilin und Geranium riecht. Das spec. Gew. ist = 0,982 bei 25°. Die leicht löslichen Salze sind krystallinisch. Das salzsaure Platindoppelsalz wird als harzartiger, später krystallinischer Niederschlag erhalten. Beim Leiten der Dämpfe über glühendes Bleioxyd entsteht Chinolin.

Allyläthylanilin, $C_6H_5N_{C_2H_5}^{C_2H_3}$, durch mehrtägiges Erhitzen von Allylanilin mit Jodäthyl entsteht das Jodhydrat, aus welchem durch Kalilauge die Base gefällt wird, Sie ist ein zwischen 220° und 225° siedendes Oel. Die Salze sind leicht löslich.

Methylderivate des Phenylendiamins.

Tetramethyl-m. Phenylendiamin (94), $C_6H_4N(CH_3)_2^2$. Das salzsaure Salz der Base entsteht durch achtstündiges Erhitzen von 10 Grm. m. Phenylendiamin, 16 Grm. Salzsäure und 20 Grm. Methylalkohol. auf 180—190°. Das durch Natronlauge abgeschiedene Oel wird durch Destillation gereinigt. Die Base siedet bei 256° und wird auch in einer Kältemischung nicht fest. Das salzsaure Salz

 $C_6N_4N(CH_3)_2^2$ 2HCl + H₂O bildet wohlausgebildete durchsichtige Krystalle. Es ist sehr hygroskopisch. Die Base verbindet sich mit Jodmethyl zu

Pentamethyl-m. Phenylendiammoniumjodür (94), C₆H₄N(CH₃)₂JCH₃ + H₂O, welches durch Verdunsten der wässerigen Lösung in wohlausgebildeten Krystallen erhalten wird. Es schmilzt bei 192° und wird dabei in Jodmethyl und die Tetramethylbase zersetzt.

Dibromtetramethyl- m. Phenylendiamin (141), $C_6H_2Br_2\frac{N(CH_3)_3}{N(CH_3)_2}$ dessen krystallinisches Chlorhydrat durch Einwirkung von Brom auf die salzsaure Lösung der Tetramethylbaseerhalten wird, ist ölförmig und nicht unzersetzt destillirbar.

N(CH₃)₃

Trinitrotrimethyl m Phenylennitrosamin (94), C₆H(NO₂)₃ NCH₃, NO

stabt durah Finnishuan von Salustersäuse auf eine Lägung der Tetramethyl

entsteht durch Einwirkung von Salpetersäure auf eine Lösung der Tetramethylbase in Eisessig. Die Verbindung ist krystallinisch und schmilzt bei 132°.

Dimethyl-p. Phenylendiamin (146), C₆H₄ N(CH₃)₂, entsteht durch Reduction von Nitrodimethylanilin oder besser von Nitrosodimethylanilin (129, 115, 148) mit Zinn und Salzsäure.

$$C_6H_4\frac{N(CH_3)_2}{NO} + 4H = C_6H_4\frac{N(CH_3)_2}{NH_4} + H_2O.$$

Das Reductionsgemisch von Zinn, Salzsäure und Nitrosodimethylanilin wird anfangs massig. später stärker erwärmt, das Zinndoppelsalz direkt durch überschüssige Natronlauge zersetzt, darauf die Base für sich oder unter Zusatz von Benzol abgehoben, getrocknet und destillirt. Sie geht zwischen 250° und 257° als ein gelb gefärbtes, bisweilen schon im Kühlrohr erstarrendes Oel über, welches aus Benzol unter Zusatz von Ligroin umkrystallisirt wird.

Die mehrfach umkrystallisirte Base, lange weisse Nadeln oder Prismen, schmilzt bei 41° und siedet bei 257°. Das anfangs farblose Destillat wird an der Lust gelb. Sie ist leicht löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol, Benzol und Chloroform, wenig in Aether. Mit Wasserdämpsen ist sie wenig slüchtig. Die leicht löslichen Salze krystallisiren gut.

Durch Einwirkung von Brom (149, 150) auf eine Eisessiglösung der freien Base oder von concentrirter Ferridcyankaliumlösung auf eine concentrirte saure Lösung des schwefelsauren Salzes entsteht ein rother Farbstoff, welchem Wurster

die Formel C₆H₄
$$N < CH_3 \\ CH_2 \cdot HBr$$
 zulegt. Er schmilzt bei 146°.

Durch Behandlung einer schwefelwasserstoffhaltigen Lösung von salzsaurem Dimethyl p. Phenylendiamin (295) mit Eisenchlorid entsteht ein in dunkelblauen Blättchen krystallisirender Farbstoff. $C_{16}H_{18}N_4S\cdot HCl$. Bei Anwesenheit von viel überschüssigem Schwefelwasserstoff wird ein rother Farbstoff erzeugt, dessen Zinkdoppelsalz die Formel, $C_{16}H_{18}N_4S_4\cdot 2HCl\cdot Zn.Cl_2+2H_2O$, besitzt.

Trimethyl-p. Phenylendiamin (151), $C_6H_4^{\rm N(CH_3)_2}$, wird durch Reduction von Nitrosotrimethylparaphenylendiamin, $C_6H_4^{\rm N(CH_3)_2}$, mit Zinn und Salzsäure, Zersetzen des Zinndoppelsalzes mit Natronlauge und Ausziehen mit Aether dargestellt. Die Base bildet ein Oel, welches ohne Zersetzung bei 265° siedet. Die wässerige Lösung der Base, sowie ihre Salze, werden durch Oxydationsmittel prachtvoll violett gefärbt. Mit Essigsäureanhydrid entsteht ein bei 95° schmelzendes Acetylderivat. Die aus Wasser umkrystallisirte Verbindung enthält Krystallwasser und beginnt bei 78° zu schmelzen.

Nitrosotrimethyl-p. Phenylendiamin (151), C₆H₄N(CH₃)₂. Zur Darstellung wird eine Lösung von Tetramethylparaphenylendiamin in Eisessig bis zur Entfärbung mit salpetrigsaurem Kali versetzt, von einer geringeren Menge gelber Nadeln abfiltrirt, aus dem Filtrat das Nitrosamin mit kohlensaurem Natron gefällt und aus siedendem Wasser oder Benzol umkrystallisirt. Die Verbindung krystallisirt aus Wasser in grünlich gelben Blättchen, welche bei 98—99° schmelzen. Sie ist leicht löslich in Benzol, Chloroform und Aether, und wird daraus in silberglänzenden Blättchen oder breiten Tafeln erhalten. Sie besitzt basische Eigenschaften.

Nitronitrosotrimethyl-p. Phenylendiamin (151),
$$C_6H_3(NO_2)N_{NO}^{CH_3}$$
.

Entsteht neben dem oben beschriebenen Körper bei der Behandlung saurer Lösungen von Tetramethylphenylendiamin mit salpetrigsaurem Kali. Die Verbindung scheidet sich direkt in gelbrothen Nadeln ab, welche aus Benzol oder Ligroin umkrystallisirt werden. Sie schmilzt bei 87°. Sie zeigt die Nitrosoreaction, ist unlöslich in Wasser, leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Aether und Ligroin.

Tetramethylparaphenylendiamin (146, 148, 151), $C_6H_{4N}^{1}(CH_{3}^{3})_2$, entsteht durch Finwirkung von Jodmethyl auf Phenylendiamin, kann jedoch wegen der Bildung anderer Methylderivate nicht rein erhalten werden. Zur Darstellung erhitzt man 10 Grm. Dimethyl-p. Phenylendiamin mit 8 Grm. Salzsäure und 8 Grm. Methylalkohol zuerst auf 170—180°, dann auf 200°. Die Base wird mit Natronlauge aus dem Röhreninhalt gefällt, der Destillation unterworfen und das abgepresste Destillat durch Umkrystallisiren aus Ligroin oder verdünntem Alkohol gereinigt. Glänzende, weisse oder schwach gelb gefärbte Blättchen, welche bei 51° schmelzen. Siedep. 260°. Die in Wasser leicht löslichen Salze sind krystallinisch. Das Clorhydrat bildet weisse Krystalle, das Platindoppelsalz ist ein gelbes Krystallpulver. Das schwefelsaure Salz bildet perlmutterglänzende Blättchen. Durch Brom oder Ferridcyankalium entsteht ein blauer Farbstoff. (150). Durch Einwirkung von Jodmethyl entsteht das Jod-

methylat des Tetramethyl-p. Phenylendiamin, $C_6H_4\frac{N(CH_3)_2 \cdot JCH_3}{N(CH_3)_2}$, weisse, silberglänzende Blättchen, welche bei 277° noch nicht schmelzen.

Methylderivate des Triamidobenzols.

 $N(CH_3)_2$ (1) Dimethyltriamidobenzol (149), $C_6H_3NH_2$ (3), entsteht durch ReNH₂ (4)

duction von Nitrodimethyl-p. Phenylendiaminoxaminsäureäthyläther,

$$N(CH_3)_3$$
 $C_6H_3NO_2$
 $NH - CO - COOC_2H_5$

und durch Reduction von Dinitrodimethylanilin (Schmp. 87°) mit Zinn und Salzsäure. Die Base krystallisirt aus Ligroin in asbestähnlichen Nadeln, welche bei 42—44° schmelzen. Sie siedet bei 298° und bleibt anfangs flüssig. Die Acetverbindung bildet Krystalle, welche mit Wasser bei 82°, ohne Wasser bei 153° schmelzen.

 $N(CH_3)_2$ Trimethyltriamidobenzol (151), $C_6H_3NHCH_3$, entsteht durch Reduc- NH_2

tion von Nitrosonitrotrimethyl-p. Phenylendiamin mit Zinn und Salzsäure. Fas krystallisirt aus Ligroin in weissen Nadeln, welche bei 90° schmelzen. Der Siedep liegt bei 294°. Die Acetylverbindung bildet weisse, bei 184° schmelzende Blättchen.

Diphenylamin.

C₆H₅NHC₆H₅, dasselbe wurde 1864 von Hofmann (152) entdeckt. Die Base entsteht:

1. Durch Einwirkung von Anilin auf salzsaures Anilin (153) (neben Chlorammonium).

 $C_6H_5NH_2 \cdot HCl + C_6H_5NH_2 = C_6H_5NHC_6H_5 + NH_4Cl.$

- 2. Durch Erwärmen von Anilinkalium (154) mit Brombenzol, $C_6H_5NHK + C_6H_5Br = C_6H_5NHC_6H_5 + KBr$.
- 3. Durch Erhitzen von Anilinchlorzink (12) und Phenol auf 250—260°, $C_6H_5NH_2 + C_6H_5OH = C_6H_5NHC_6H_5 + H_2O$.
- 4. Durch Destillation von Triphenylrosanilin (152), (Anilinblau). In kleineren Mengen wird sie auch bei der Destillation von Rosanilin, Leukanilin, Melanilin, Triphenylguanidin, sowie bei der Einwirkung von Acetanilid auf Phenol und von Kali auf Diphenylguanidin erhalten.

Zur Darstellung des Diphenylamins wird 1½ Mol. reines Anilin mit 1 Mol. salzsaurem Anilin in einem mit Rückflusskühler versehenen Kolben 30—35 Stunden auf 250° erhitzt. Unter Entwicklung von Ammoniak entsteht ein Gemisch von salzsaurem Diphenylamin, salzsaurem Anilin, freiem Anilin und wechselnden Mengen von Farbstoffen. Die Masse wird mit heisser verdünnter Salzsäure behandelt und das dabei krystallinisch abgeschiedene salzsaure Diphenylamin mit Wasser zersetzt. Die Base scheidet sich als rasch erstarrendes Oel ab und wird nach wiederholtem Umkrystallisiren aus Aether oder Benzol durch Destillation vollkommen rein erhalten. Es wird ½ des angewandten Anilins an Diphenylamin erhalten. Im Grossen wird das Diphenylamin durch Erhitzen von salzsaurem Anilin mit Anilin in Autoclaven dargestellt, webet das gebildete Ammoniak von Zeit zu Zeit entfernt wird.

Das Diphenylamin krystallisirt aus heissem Ligroin in blendend weissen monoklinen Blättchen, welche dem Naphtalin ähnlich sind. Es schmilzt bei 54° und siedet bei 310°. Spec. Gew. = 1,139, Dampfdichte (155) gef. = 5,99

ber. 5,84. Es entwickelt, besonders beim Erwärmen einen Blumengeruch und besitzt einen aromatischen, brennenden Geschmack. Es ist unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol und Ligroin.

Zum Nachweiss des Diphenylamins kann die blaue Färbung dienen, welche die Base oder ein Salz derselben mit conc. Salzsäure gemischt auf Zusatz von Salpetersäure giebt.

Das Diphenylamin wird in der Technik zur Darstellung von Diphenylaminblau angewandt.

Wird das Diphenylamin durch glühende Röhren geleitet, so entsteht Carbazol. Durch Chlorcyan entsteht nach den Bedingungen des Versuchs Tetraphenylguanidin oder ein polymeres Diphenylcyanamid. Beim Erhitzen von salzsaurem Diphenylamin mit Methyl-, Aethyl- resp. Amylalkohol entstehen Methyl-Aethyl und Amyldiphenylamin. Wird Diphenyl mit Nitrilen z. B. Benzonitril, Acetonitril erhitzt, so entstehen Amidine oder auch andere basische Verbindungen. Wichtig ist die Einwirkung von Diazoverbindungen auf Diphenylamin. Diazobenzolchlorid erzeugt Phenylamidoazobenzol. Durch Einwirkung von diazobenzolsulfosaurem Kali auf Diphenylamin entsteht das Kalisalz der Säure C_{1.8}H_{1.4}N₃SO₂OK, welche unter der Bezeichnung Tropaeolin oo im Handel vorkommt und Seide sowie Wolle feurig goldgelb färbt. Aus Azobenzol und Diphenylamin entsteht ein blauer Farbstoff. Das Diphenylamin bildet mit starken Säuren unbeständige, bereits durch Wasser zersetzbare Salze.

Diphenylnitrosamin (158, 159), C_6H_5 NNO, entsteht durch Einwirkung von Aethylnitrit auf Diphenylamin. Es bildet blassgelbe, prachtvoll diamantglänzende vierseitige Tafeln, welche bei 66,5° schmelzen, ist wenig löslich in kaltem Alkohol, leicht in heissem und in kaltem Eisessig, sehr leicht in heissem Eisessig und in Benzol. Wasser, verdünnte Säure und Alkalien wirken nicht darauf ein. In conc. Salzsäure und Schwefelsäure ist es mit blauer Farbe löslich. Zinn und Salzsäure regeneriren Diphenylamin.

Dichlordiphenylamin, C₁₂H₈Cl₂NH, entsteht durch Kochen von Benzoyldichlordiphenylamin mit alkoholischem Kali und krystallisirt aus Alkohol in farblosen bei 80° schmelzenden Nadeln.

Tetrachlordiphenylamin (156), C₁₂H₇Cl₄N, durch Einleiten von Chlor in eine Eisessiglösung von Diphenylamin dargestellt, bildet farblose Prismen oder Nadeln, welche bei 133—134° schmelzen. Leicht löslich in Alkohol, Aether, Schwefelkohlenstoff und Chloroform.

Dibromdiphenylamin (298), (C₆H₄Br)₂NH, entsteht durch Behandlung von Benzoyldibromdiphenylamin mit Kali. Glänzende bei 107° schmelzende Prismen.

Tetrabromdiphenylamin (156), $C_{12}H_7Br_4N$, wird durch Behandlung einer alkoholischen Lösung von Diphenylamin mit Brom erhalten, krystallisirt aus siedendem Alkohol in weissen Nadeln, welche bei 182° schmelzen. Leicht löslich in Benzol, schwer in kaltem und auch heissem Alkohol.

Hexabromdiphenylamin (156), C₁₂H₅Br₆N, entsteht neben der Tetraverbindung und krystallisirt aus Benzol in farblosen Prismen, welche bei 218° schmelzen.

Octobromdiphenylamin (157), C₁₂H₃Br₈N, durch Einwirkung von Brom auf Diphenylamin bei 250° erhalten, bildet kleine farblose Prismen, welche bei 302-305° schmelzen.

Dekabromdiphenylamin (157), (C6Br5)2NH, entsteht durch Ein-

wirkung von Brom bei 350° auf Diphenylamin. Krystallinische Masse, welche bei 310° noch nicht schmilzt.

- p. Nitrodiphenylamin (142, 298), $C_6H_4(NO_2)$ NH, durch Einwirkung von alkoholischem Kali oder von Anilin auf die entsprechende Nitrosoverbindung und aus Benzoylnitrodiphenylamin dargestellt, krystallisirt in orangegelben, goldschimmernden Blättchen, welche bei 132° schmelzen. Das zugehörige
- p. Nitrodiphenylnitrosamin(142), $C_6H_4(NO_2)N\cdot NO$, entsteht durch Uebergiessen von 20 Grm. Diphenylamin mit einer Mischung von 15 Ccentim. Salpetersäure (spec. Gew. = 1,424), 35 Grm. Amylnitrit und 110 Ccentim. Alkohol. Das Diphenylamin löst sich unter Erwärmung, welche so lange unterstützt wird, bis Krystallabscheidung erfolgt, worauf die rasch filtrirte Masse aus Chloroform umkrystallisirt wird. Das Nitrosamin schmilzt bei 133,5° und ist in den meisten Lösungsmitteln löslich.

Dinitrodiphenylamin, C₁₂H₈(NO₂)₂NH.

NHC₆H₅ (1)

1. Dinitrodiphenylamin (64), C₆H₃NO₂ (2), durch Erwärmen von Brom-NO₂ (4)

dinitrobenzol (Schmp. 72°) oder Dinitrochlorbenzol mit Anilin dargestellt, krystallisir: in langen dünnen Nadeln, welche bei 156-57° schmelzen. Als o. und p. Dinitrodiphenylamin (142, 143), sind zwei Substanzen beschrieben, welche aus rohem Dinitrodiphenylnitrosamin entstellen. Zur Darstellung wird eine Lösung von Diphenylamin in Eisessig mit Amylnitrit und Salpetersäure behandelt, und die rohen Nitrosamine durch Erwärmen mit Alkohol und rauchender Salzsäure in die Nitroverbindungen übergesuhrt. Zur Trennung löst man dieselben in so viel heissem Anilin, dass beim Erkalten keine Krystaliausscheidung erfolgt, und setzt ein gleiches Vol. Alkohol zu, worauf sich die o. Verbindung ab scheidet. Die p. Verbindung wird nach dem Abdestilliren des Alkohols und Anilins aus becksiedendem Benzin umkrystallisirt.

- 2. o. Dinitrodiphenylamin bildet zinnoberrothe, bei 211,5° schmelzende Warzen, welche sich in alkoholischer Kalilauge mit scharlachrother Farbe losen.
- 3. p. Dinitrodiphenylamin scheidet sich in dicken blauschillernden, gelben Prismen oder in wolligen Massen aus den Lösungsmitteln ab. Schmelzp. 214°.

Durch Behandlung von Benzoyldiphenylamin (298) mit Salpetersäure sind zwei Dinitrodiphenylamine dargestellt worden, welche wahrscheinlich mit 2. und 3. identisch sind. Schmp. 219° und 216°.

 $Trinitro diphenylamin, C_{1\,2}H_{7}(NO_{2})_{3}NH, ist in drei Modificationen bekannt.$

- 1. Trinitrodiphenylamin, $C_6H_2^{(NO_2)_3}NH$, durch Erwärmen von Pikrilchlorid (64) mit Anilin dargestellt, bildet grosse, in reflectirtem Licht scharlachrothe, in auffallendem gelbe Prismen, welche bei 175° schmelzen. Giebt mit Kohlenwasserstoffen Additionsprodukte.
- 2. Dinitrophenyl-m. Nitranilin (160), $C_6H_4NO_2$ NH, entsteht durch Einwirkung von o. p. Dinitrobrombenzol (Schmp. 72°) auf eine alkoholische Lösung von m. Nitranilin. Gelbe, glänzende Krystalle, welche bei 189° schmelzen.
- 3. Dinitrophenyl-p. Nitranilin (160) wie die vorige Verbindung aus p. Nitranilin dargestellt, ist ein leichtes, gelbes Pulver, welches bei 181° schmilt.

Tetranitrodiphenylamin, C12H6(NO2)4NH, existirt in drei Modificationen.

1. Trinitrophenyl-p. Nitranilin (160), $C_6H_4NO_2$ NH, durch Einwirkung von Pikrylchlorid auf p. Nitranilin dargestellt, schmilzt bei 216°.

2. Trinitrophenyl-m. Nitranilin (160), $C_6H_2(NO_2)^3NH$, in analoger Weise aus Metanitranilin dargestellt, bildet kleine orangegelbe Krystalle, welche bei 205° schmelzen. 3. Ein drittes Tetranitrodiphenylamin (161) entsteht durch Einwirkung von Salpetersäure auf eine Eisessiglösung von Diphenylamin oder Diphenylnitrosamin. Es krystallisirt in gelben, durchsichtigen Nadeln oder Prismen, welche bei 192° schmelzen. Es löst sich beim Erhitzen in Kali-resp. Natronlauge mit scharlachrother Farbe, ohne jedoch ein Salz zu bilden.

Hexanitrodiphenylamin, C₁₂H₄(NO₂)₆NH, ist in zwei Modificationen bekannt, welche durch Einwirkung von Salpetersäure auf Trinitrophenyl-p. und m. Nitranilin erhalten werden. Das aus Trinitrophenyl-m. Nitranilin (160) dargestellte Produkt bildet kleine gelbe Krystalle, welche bei 261° schmelzen. Das zweite Hexanitrodiphenylamin (160, 162), welches auch direkt durch Einwirkung von Salpetersäure auf Diphenylamin und auf Methyldiphenylamin erzeugt werden kann, bildet gelbe, bei 238° schmelzende Prismen. Der Amidwasserstoff in diesen Verbindungen ist durch Metalle ersetzbar. Das Ammoniumsalz des bei 238° schmelzenden Körpers fand eine Zeitlang unter dem Namen Aurantia (185) als gelber Farbstoff Verwendung.

Chlornitrodiphenylamin (164), $C_6H_3Cl(NO_2)NH$, entsteht neben Amidoazobenzol bei der Einwirkung von Anilin auf m. p. Dinitrochlorbenzol (Schmp. 38°). Es bleibt beim Behandeln der Reactionsmasse mit verdünnter Salzsäure ungelöst und krystallisirt aus Alkohol in rothen, bei 108,5° schmelzenden Nadeln. Wird in eine Eisessiglösung von Chlornitrodiphenylamin salpetrigsaures Kalium eingetragen, so bildet sich

Chlornitrodiphenylnitrosamin (164), $\frac{C_6H_3Cl(NO_2)}{C_6H_5}NNO$, welches aus Benzol in flachen, bei 110,5° schmelzenden Nadeln krystallisirt.

Bromdinitrodiphenylamin, 1. ${}^{C_6H_2Br(NO_2)_3}NH$, durch Erwärmen von Dibromdinitrobenzol (77a) (Schmp. 99–100°) mit Anilin dargestellt, bildet orangerothe, bei 120° schmelzende Nadeln.

2. $C_6H_4(NO_2)_2$ NH entsteht durch Erhitzen von o. p. Dinitrobrombenzol (302) mit Dibromphenylharnstoff auf $160-70^\circ$. Gelbe, bei $152-153^\circ$ schmelzende Nadeln.

Dibromdinitrodiphenylamin (299), $C_{12}H_6(NO_2)_2Br_2NH$, entsteht durch Einwirkung von Brom auf Dinitrodiphenylamin und Dinitromethyldiphenylamin. Hellgelbe, bei 196° schmelzende Täfelchen.

Bromtrinitrodiphenylamin (77a), $C_6H_2Br(NO_2)_2NH$, wird durch Eintragen von Bromdinitrodiphenylamin (1) in rauchende Salpetersäure dargestellt. Braungelbe Schuppen, welche bei 157,5° schmelzen.

Dibromtetranitrodiphenylamin (156), C₁₂H₄Br₂(NO₂)₄·NH, entsteht durch Einwirkung von conc. Salpetersäure auf Tribrommethyldiphenylamin und krystallisirt aus Eisessig in gelben, perimutterglänzenden Blättchen oder Tafeln. Schmp. bei verschiedenen Darstellungen 235—242°.

Tribromdinitrodiphenylamin (161), C₁₂H₅Br₃(NO₂)₂NH. Durch Erbitzen von Tetrabromdiphenylamin (Siedep. 182°) mit Salpetersäure erhalten,

krystallisirt aus Eisessig in glänzenden, gelbgefärbten Blättchen, welche bei $209-210^{\circ}$ schmelzen.

m. Amidochlornitrodiphenylamin (49), $C_6H_{4NH_2}^{}$ (NO₂), entsteht durch Erwärmen von gleichen Theilen m. Phenylendiamin und m. p. Dinitrochlorbenzol in alkoholischer Lösung und krystallisirt in carminrothen seideglänzenden Nädelchen, welche bei 150–151° schmelzen. Es ist in Wasser fast unlöslich, in kaltem Alkohol schwer, in heissem Wasser und Aether leicht löslich. Mit Säuren entstehen gelbgefärbte, unbeständige Salze.

p. Amidodiphenylamin (99, 142, 143), $C_6H_4^{NH_2}$, wird durch Reduction von p. Nitrodiphenylamin, von Phenylamidazobenzol und von dem aus Diphenylamin und diazobenzolsulfonsaurem Kali dargestellten Tropaeolin gebildet. Zur Reduction werden die Substanzen in Eisessig gelöst und allmählich Zinkstaub hinzugestigt. Die Base wird durch Ammoniak aus der Lösung des schwefelsauren Salzes in Gestalt von kleinen, glänzenden Blättchen gefällt, welche an der Lust grau werden. Sie schmilzt bei 61°. Von den Salzen, welche gut krystallisiren, ist das Sulfat durch seine Schwerlöslichkeit ausgezeichnet. Oxydationsmittel führen die Base in Chinon über. Das Acetylderivat schmilzt bei 158°.

NHC₆H₅
Diamidodiphenylamin (143, 165), C₆H₃NH₂, entsteht durch ReNH₂

duction von p. Dinitrodiphenylamin und von Anilinschwarz, in letzterem Falle neben p. Phenylendiamin, und krystallisirt aus heissem Wasser in federartigen, farblosen Blättchen, welche an der Lust roth werden und bei 158° schmelzen. Das Acetylderivat, farblose Nadeln, schmilzt bei 239°. Das schwerlösliche, schwefelsaure Salz bildet lange, seideglänzende Nadeln. Durch Oxydationsmittel wird die Base in Chinon übergeführt. Ein isomeres Diamidodiphenylamin entsteht durch Reduction von o. Dinitrodiphenylamin. Dasselbe ist flüssig. Das Acetylderivat krystallisirt in röthlich gesärbten Nadeln, welche bei 203 schmelzen. Das gut krystallisirende salzsaure Salz giebt mit Platinchlorid schöne gelbe Nadeln des Doppelsalzes.

Methyldiphenylamin, C₆H₅NCH₃, entsteht durch Einwirkung von Jodnethyl auf Diphenylamin (167) oder durch 10—12 stündiges Erhitzen von salzsaurem Diphenylamin (160 mit Methylalkohol auf 200—250°. Zur Trennung der Methylbase vom Diphenylamin löst man das Gemenge in Salzsäure, wobei sich schwer lösliches, salzsaures Diphenylamin abscheidet. Methyldiphenylamin ist ein farbloses Oel, welches bei 282° siedet. Beim Erhitzen mit Salzsäure auf 150° zerfällt es in Chlormethyl und Diphenylamin (156). Beim Durchleiten durch glühende Röhren wird neben Benzol, Chlorbenzol und Anilin wesentlich Carbazol (168) gebildet. Durch Einwirkung von (156) Brom auf eine Eisessiglösung des Methyldiphenylamins entstehen neben Tetrabromdiphenylamin Bromsubstitutionsprodukte desselben.

Tribrommethyldiphenylamin krystallisirt in farblosen, durchsichtigen Nadeln, welche bei 98° schmelzen.

Tetrabrommethyldiphenylamin, ebenfalls farblose Nadeln bildend, schmilzt bei 129°. Durch Chlor entsteht auf analogem Wege

Tetrachlormethyldiphenylamin, weisse Prismen, welche bei 96—97° schmelzen.

Durch Einwirkung von Methylanilin (167, 169) auf Anilinchlorhydrat entsteht ein Methyldiphenylamin, welches in seinen Eigenschaften von dem ebenbeschriebenen abweicht.

Dinitromethyldiphenylamin (299), $C_6H_5N_{CH_3}^{C_6H_3(NO_2)_2}$, entsteht durch Einwirkung von Dinitrochlorbenzol auf Dimethylanilin bei Gegenwart von Chlorzink. Strohbraune oder goldglänzende Schuppen. Schmp. 167°.

Aethyldiphenylamin (166), $C_6H_5N_{C_2H_5}^{C_6H_5}$, aus Alkohol und salzsaurem Diphenylamin dargestellt, bildet ein bei 295—297° siedendes Oel.

Amyldiphenylamin (166), $C_6H_5N_{C_5H_{11}}^{C_6H_5}$, analog dem vorigen dargestellt ist ein bei 330—340 siedendes Oel. Aus sämmtlichen drei Basen werden durch Behandlung mit Oxalsäure blaue Farbstoffe dargestellt.

Benzyldiphenylamin, $C_6H_5N_{CH_2C_6H_5}^{C_6H_5}$, entsteht durch Erhitzen gleicher Moleküle Diphenylamin und Benzylchlorid auf dem Wasserbade bei Gegenwart wässeriger Natronlauge und durch Reduction von Diphenylthiobenzamid, $C_6H_5CSN(C_6H_5)_2$. Schmp. 87°.

Triphenylamin (154), $C_6H_5N_{C_6H_5}^{C_6H_5}$. Dasselbe ist durch Einwirkung von Brombenzol auf Anilindikalium oder Diphenylaminkalium erhalten worden.

$$\begin{split} &C_6H_5NK_2+2C_6H_5Br=C_6H_5N_{C_6H_5}^{C_6H_5}+2KBr,\\ &C_6H_5N_K^{C_6H_5}+C_6H_5Br=C_6H_5N_{C_6H_5}^{C_6H_5}+KBr. \end{split}$$

Zur Darstellung wird Kalium in Anilin eingetragen und die bereits in der Kälte beginnende Reaction durch Erwärmen unterstützt, bis alles Kalium gelöst ist. Das Anilinkalium wird mit Anilin gemischt, erwärmt, allmählich Brombenzol zugegeben, das Reactionsprodukt mit verdünnter Salzsäure gekocht und das ungelöst bleibende Oel nach dem Trocknen der Destillation unterworfen. Bei 300° geht zunächst Diyhenylamin über, bei höherer Temperatur eine stark gefärbte Flüssigkeit, welche beim Erkalten Triphenylamin abscheidet. Dasselbe wird durch Umkrystallisiren aus siedendem Alkohol oder aus Ligroin gereinigt.

Das Triphenylamin krystallisirt aus heissem Alkohol in kleinen Schuppen, aus Ligroin in grossen Krystallen. Aus Aether erhält man prachtvolle, glasglänzende Krystalle, welche dem quadratischen System angehören. Der Schmelzpunkt liegt bei 127°. Triphenylamin besitzt keine basischen Eigenschaften. Von conc. Schwefelsäure wird es schon in der Kälte zuerst mit violetter, dann mit prachtvoll blauer Farbe gelöst. Eine Eisessiglösung von Triphenylamin zeigt die Farben besonders schön. Von Salpetersäure wird eine solche Lösung zuerst prächtig grün gefärbt, bei mehr Zusatz wird sie gelb, unter Abscheidung gelber Flocken.

Anilinderivate mit zweiwerthigen Alkoholradikalen und Aldehydradikalen.

Methylendiphenyldiamin (171), CH₂NHC₆H₅. Durch Einwirkung von Jodmethylen auf erwärmtes Anilin entsteht ein krystallinisches Salz, aus welchem die freie Base als dünnflüssige, nicht krystallisirende Materie erhalten wird.

Aethylendiphenyldiamin (172, 173), $C_3H_{4\,\mathrm{NHC}_6^6H_5}^{\mathrm{NHC}_6H_5}$. Zur Darstellung wird 1 Mol. Aethylenbromid mit 4 Mol. Anilin im Rückflusskühler auf dem Wasserbade erwärmt, dem entstandenen Produkt das Anilinbromhydrat durch Wasser entzogen, und das Diamin aus gleichen Volumen Wasser und Alkohol umkrystallisirt. Kleine, glänzende Blättchen, welche bei 63° schmelzen. Durch Einwirkung von salpetrigsaurem Kali auf eine salzsaure

Lösung der Base entsteht Aethylendiphenyldinitrosamin, C_2H_4 $N_{C_6H_5}^{NO}$, welches aus Eisessig in sobweck and the second seco

welches aus Eisessig in schwach gefärbten, bei 157° schmelzenden Blättchen krystallisirt. Durch mehrstündiges Erhitzen von Aethylendiphenyldiamin mit Jodäthyl auf 100°, erhält man das Jodhydrat des Diäthyläthylendiphenyldiamins,

 $C_2H_4 \\ N_{C_6H_5}^{C_9H_5}(JH)_2$, welches durch Behandlung mit Kali die bei 77° schmelzende $N_{C_6H_5}^{C_9H_5}$

Base liefert.

Diäthylendiphenyldiamin, C_2H_4N $\overline{C_2H_4}$ C_6H_5 . Zur Darstellung wird ein Gemisch von 1 Vol. Aethylenbromür mit 2 Vol. Anilin etwa zwei Stunden auf dem Wasserbade erwärmt, das Reactionsprodukt, welches ausser bromwasserstoffsaurem Anilin noch drei Basen enthält, wird zuerst mit Wasserdämpfen destillirt, dann mit Kali zersetzt und die abgeschiedenen Basen wiederum mit Wasserdämpfen destillirt, wobei Anilin übergeht. Wird der Rückstand mit kochendem Alkohol behandelt, so bleibt eine der drei Basen ungelöst, das Diäthylendiphenyldiamin krystallisit beim Erkalten aus, während die dritte Base in der Mutterlauge gelöst bleibt. Das Diäthylendiphenyldiamin bildet schneeweisse, perlmutterglänzende Nadeln, welche bei 157 schmelzen und bei 300° unter Zersetzung sieden. Es ist unlöslich in Wasser, wenig löslich in kaltem Alkohol, leicht in Aether und siedendem Alkohol. Die Salze werden z. Th. in wohlausgebildeten Krystallen erhalten. Durch Einwirkung von salpetrigsaurem Kali auf das salzsaure Salz entsteht

Dinitrosodiäthylendiphenyldiamin (173), C₂H₄N C₆H₄NO mikroskopische, moosartige Krystalle oder schwarze kurze Nadeln, welche beim Erhitzen zersetzt werden. Bei der Behandlung mit Zinn und Salzsäure entsteht daraus

Diamidodiäthylendiphenyldiamin, C_2H_4N $C_5H_4NH_2$. Die Base krystallisirt in schönen, silberglänzenden Blättchen, welche bei 221° schmelzen. Das Diäthylendiphenyldiamin verbindet (172) sich mit 1 Mol. Jodmethyl resp. Jodäthyl zu Jodüren von Ammoniumbasen.

Die Methylverbindung $C_2H_4 \stackrel{N}{\searrow} C_2H_4 \stackrel{C_6H_5}{\searrow} \cdot JCH_3$ bildet ein krystallinisches gelbes Pulver, die Aethylverbindung krystallisirt in gelblich weissen Nadeln, welche bei 100° schmelzen. Durch Silberoxyd werden beide in stark alkalische Hydrate umgewandelt.

Aethylidendiphenyldiamin (144), CH₃CH_NHC₆H₅, entsteht neben der Diäthylidenverbindung durch Einwirkung von Anilin auf Aldehyd

$$2C_6H_5NH_9 + CH_3COH = CH_3CH_{NHC_6H_5}^{NHC_6H_5} + H_9O,$$

 $2C_6H_5NH_9 + 2CH_3COH = (CH_3CH)_9N_9(C_6H_5)_9 + 2H_9O.$

Zur Darstellung werden die abgektihlten Substanzen, Anilin im Ueberschuss, zusammengebracht, in einem zugeschmolzenen Rohre einige Wochen sich selbst überlassen und endlich auf 100° erhitzt. Das dabei entstandene dicke Oel wird vom Wasser getrennt, zur Entfernung des Anilins mit verdünnter Essigsäure gewaschen, über Chlorcalcium getrocknet und die trockene Masse mit Aetheralkohol behandelt. Die nach dem Verdunsten des Lösungsmittels zurückbleibende klebrige, violette Masse enthält beide Basen, welche durch siedenden Alkohol getrennt werden. Der grösste Theil des Aethylidendiphenyldiamins bleibt dabei ungelöst, ein anderer krystalliste

beim Erkalten aus, während die zweite Base in der Mutterlauge zurückbleibt. Das Aethylidendiphenyldiamin wird durch wiederholtes Umkrystallisiren aus Alkohol in gelbgefärbten kugeligen Aggregaten erhalten. Es verbindet sich nur mit starken Säuren zu meist krystallisirbaren Salzen. Mit Quecksilber resp. Platinchlorid entstehen krystallinische Niederschläge.

Trichloräthylidendiphenyldiamin (189), CCl₃CH_{NHC₆H₅, wird durch Zusammenbringen von Chloral und Anilin dargestellt und durch Umkrystallisiren aus Alkohol gereinigt. Es bildet schwach gelbgefärbte Prismen, welche bei 100—101° unter geringer Zersetzung schmelzen, und bei 150° unter Abscheidung von Kohle vollständig zersetzt werden. Beim Kochen mit Wasser, sowie in Berührung mit Säuren und Alkalien wird die Verbindung zersetzt.}

Diäthylidendiphyldiamin (144), (CH₃CH)₂N₂(C₆H₅)₂, welches auch durch Einwirkung von Anilin auf Aethylidenoxychlorid erhalten wird, bildet eine rothe, harzige unkrystallinische Masse. Das Chlorplatinat krystallisirt.

Amylidenphenylamin (144, 140), C₄H₉CHNC₆H₅, aus Anilin und Isovaleraldehyd dargestellt bildet prismatische bei 97° schmelzende Krystalle.

Heptyliden und Allylidendiphenylamin (144), aus Oenanthol resp. Acrolein und Anilin erhalten, sind nicht krystallinisch. Ersteres ist ein gelbes Oel, letzteres bildet eine gelbe geruchlose Masse und liefert bei der Destillation Chinolin.

Furfuranilin (330), C₁₇H₁₈N₂O₂. Wird eine erwärmte Lösung von 46 Thln. Anilin und 65 Thln. Anilinchlorhydrat in 400 Thln. Alkohol mit einer Lösung von 48 Thln. Furfurol in 400 Thln. Alkohol gemischt, so scheidet sich beim Erkalten das salzsaure Salz der Base ab. Aus diesem wird die freie Base durch Ammoniak als blassbraune amorphe Masse erhalten. Die Salze bilden purpurfarbene Nadeln.

Anhang.

Acetylentriphenyltriamin, C₂H₂(C₆H₅)₃N₃H₃, wird aus Acetylentetrabromid und Anilin unter Mitwirkung von alkoholischem Kali dargestellt. Seideglänzende, bei 190° schmelzende Nadeln. Unlöslich in Wasser.

Oxathenanilin (186), CH₃OH CH₃NHC₆H₅, entsteht durch mehrstündiges Erhitzen gleicher Moleküle Aethylenoxyd und Anilin auf 50°, und von Aethoxy-p. Amidobenzoësäure auf 210—260°. Bei 280° siedende Flüssigkeit, welche an der Luft braun wird. Die Salze krystallisiren schwer.

CH₂NHC₆H₅

Dianilinhydrin (187), CHOH , aus Dichlorhydrin und Anilin darge-CH₂NHC₆H₅

stellt, krystallisirt aus verdünntem Alkohol in langen Nadeln.

Glyoxal, Glyoxylsäure, Aceton, Glucose und Milchzucker geben ebenfalls Anilinderivate. Die Glyoxalverbindung (332), C₂₈H₂₄N₄, ist krystallinisch; das Acetonderivat (332), C₉H₁₁N, unter Mitwirkung von P₂O₅ dargestellt, ist eine bei 200-300° siedende Flüssigkeit. Die Anilinderivate des Milchzuckers krystallisiren theilweise in Nadeln.

Cyanderivate des Anilins.

Phenylcyanamid, $C_6H_5NHCN+3H_2O$, entsteht durch Einleiten von Chlorcyan (283) in eine ätherische Lösung von Anilin, und durch Behandlung einer Lösung von Phenylsulfoharnstoff in Alkohol mit Bleioxyd (284), oder von

Phenylsulfoharnstoff mit Bleioxyd und Kalilauge (272). Das Phenylcyanamid scheidet sich beim Verdunsten der Lösungsmittel als zäher Syrup ab, welcher in Berührung mit Alkohol krystallinisch wird, und aus Aether in wasserhaltigen Nadeln (273) krystallisirt. Schmp. 36—37°. Durch Wasser wird es in Phenylhamstoff, durch Schwefelwasserstoff (249) in Phenylsulfoharnstoff umgewandelt. Beim längeren Stehen wird es in das polymere Triphenylmelamin, (C₆H₅NHCN)₃ (284), bei 162—163° schmelzende Prismen übergeführt. Beim Erhitzen mit Acetamid (285) entsteht als Hauptprodukt eine Base, C₁₈H₁₄N₅, welche aus siedendem Alkohol in glänzenden, bei 232—234° schmelzenden Nadeln krystallisirt.

Aethylphenylcyanamid (283), eine bei 271° siedende Flüssigkeit von schwach basischem Charakter, wird durch Einleiten von Chlorcyan in eine ätherische Lösung von Aethylanilin dargestellt.

Diphenylcyanamid (286), $C_6H_5^5$ NCN. Entsteht durch Einleiten von Chlorcyan in Diphenylamin, welches über 255° erhitzt ist, und krystallisirt aus Anilin in Rhomboëdern, welche bei 292° schmelzen. Es ist unlöslich in Wasser, fast unlöslich in Alkohol und Aether.

Cyananilin, $(C_6H_5NH_2)_2(CN)_2$ (289). Zur Darstellung wird trockenes Cyan in eine Lösung von Anilin in 5—6 Thln. Alkohol geleitet, das nach einiger Zeit ausgeschiedene krystallinische Produkt in verdünnter Schwefelsäure gelöst, mit Ammoniak gefällt, und der gelbe Niederschlag durch wiederholtes Umkrystallisiren aus viel Alkohol gereinigt. Farblose, silberglänzende Blättchen, welche bei 210—220° schmelzen, und selbst mit Wasserdämpfen nicht unzersetzt flüchtig sind. Beim Kochen mit Salzsäure entsteht, Ammoniak, Anilin, Oxamid, Phenyl- und Diphenyloxamid. Das Cyananilin ist eine zweisäurige Base. Die Salze krystallisiren gut. Ihre Lösungen werden leicht zersetzt.

Carbodiphenylimid*), $C = NC_6H_5$. Dasselbe entsteht durch Eintragen von überschüssigem Quecksilberoxyd in eine heisse Lösung von Sulfocarbanilid und durch Destillation von α -Triphenylguanidin, in letzterem Falle neben Anilin.

$$CS_{NHC_6H_5}^{NHC_6H_5} + HgO = HgS + H_2O + C(NC_6H_5)_2$$

 $C_{19}H_{17}N_3 = C(NC_6H_5)_2 + C_6H_5NH_2.$

Das Imid bleibt beim Verdunsten des Benzols als ein gelber, nach und nach zu einer glasigen Masse erstarrender Syrup zurück. Siedep. 330—331°. Ueber Schwefelsäure wird er in einen krystallinischen, wahrscheinlich polymeren Körper umgewandelt, welcher bei 168—70° schmilzt. Das Carbodiphenylimid wird durch Kochen mit wässerigem Alkohol, am besten bei Gegenwart von Salzsäure in Diphenylharnstoff übergeführt. Durch Einwirkung von Schwefelwasserstoff bei 170° wird Diphenylsulfoharnstoff, Anilin, Schwefelkohlenstoff und α-Triphenylguanidin gebildet. Durch Erhitzen mit Schwefelkohlenstoff auf 140—150° entsteht Phenylsenföl. Mit Anilin vereinigt es sich zu α-Triphenylguanidin. Durch Einwirkung von Blausäure auf Carbodiphenylimid entsteht Hydrocyancarbodiphenylimid (Siehe Amidine).

Anilide unorganischer Säuren.

Borsäureanilid*), B₂O₃·C₆H₃NH₂ (1), wird durch Vermischen der verdünnten ätherischen Lösungen von Anilin und Monäthylborat, BO_x·C₂H₂, als

^{*)} Weith, Ber. 7, pag. 10, 1303; 9, pag. 810. 1) Schiff, Ann. Supl. 5, pag. 209. 2) Tait.. Zisch. Ch. 1865, pag. 648. 3) Schiff, Ann. 101, pag. 302. 4) Chkvrier, Z. Ch. 1868, pag. 538 5) Béchamp, Jahresb. 1863, pag. 414.

pulveriger Niederschlag erhalten, welcher sehr leicht löslich in Alkohol ist und durch Wasser in Borsäure und Anilin zerlegt wird.

Phosphorigsäureanilid (2). Das salzsaure Anilid, P(NHC₆H₅)₃·3HCl, entsteht durch Einwirkung von Anilin auf Phosphortrichlorid. Krystallinische Masse. Das Platindoppelsalz bildet Krystalle.

o. Phosphorsäureanilid (3). Triphenylphosamid, PO(NHC₆H₅)₈, aus Anilin und Phosphoroxychlorid dargestellt, ist ein fester, leicht zersetzlicher Körper. Aus Thiophosphorchlorid (4) und Anilin entsteht Thiophosphorsäureanilid, PS(NHC₆H₅)₂, eine bei 78° schmelzende Substanz.

Arsensäureanilid (5), As $O_{NHC_6H_5}^{(OH)_9}$, entsteht durch Erhitzen von arsensaurem Anilin, Behandlung der Masse mit kohlensaurem Natron und Fällung der conc. Lösung mit Salpetersäure. Das Natronsalz bildet rectanguläre Prismen.

Anilide einbasischer organischer Säuren.

Formanilid, Phenylformamid (316), $C_6H_5N_H^{COH}$, entsteht neben anderen Produkten bei der Destillation von neutralem oder saurem oxalsaurem Anilin (191), wird jedoch am besten durch Erhitzen von Ameisensäureäther (192) oder Ameisensäure (315) mit Anilin dargestellt. Es krystallisirt aus Wasser in langen, abgeplatteten, vierseitigen Prismen, welche bei 46° schmelzen. Leicht löslich in Alkohol und Aether. Beim Kochen mit Säuren entsteht Anilin und Ameisensäure. Concentrirte Natronlauge scheidet aus der wässrigen Lösung Natriumformanilid, $C_6H_5N_{Na}^{COH}$, als undeutlich krystallinische, durch Wasser zersetzbare Masse ab. Durch Destillation mit conc. Salzsäure wird ein kleiner Theil in Benzonitril übergeführt:

$$C_6H_5NHCOH - H_2O = C_6H_5CN.$$

Durch Einwirkung von wasserfreier Salzsäure wird Methenyldiphenyldiamin gebildet. Durch Einwirkung von salpetriger Säure (193) auf eine Eisessiglösung von Formanilid entsteht

Nitrosoformanilid, $C_6H_5N_{NO}^{COH}$, sehr zersetzliche, gelblich weisse Nadeln, welche bei etwa 39° schmelzen.

- p. Bromformanilid, C₆H₄BrN^{COH}_H (194), aus p. Bromanilin und Ameisensäureäther dargestellt, bildet grosse, rhombische, diamantglänzende Krystalle, welche bei 119° schmelzen.
- o. Nitroformanilid (314), C₆H₄NO₂N^{COH}_H, aus o. Nitranilin dargestellt, bildet gelbe, bei 122° schmelzende Nadeln.

Phenylformanilid, Diphenylformamid (195), CHON $_{C_6H_5}^{C_6H_5}$, wird durch Erhitzen von Diphenylamin mit Oxalsäure oder Ameisensäure gewonnen und scheidet sich aus Alkohol in grossen, orthorhombischen Krystallen ab. Schmelzpunkt 73—74°, Siedep. (im Vacuum) 210—220°.

Diformyl-m. Phenylendiamin (135), C₆H₄NHCOH, wird durch Erhitzen von m. Phenylendiamin und 2 Mol. Ameisensäure erhalten. Kleine, bei 155° schmelzende Krystalle.

Thioformanilid, Phenylthioformamid, C₆H₅N_H^{CSH}, entsteht durch Einwirkung von Schwefelphosphor auf Formanilid (197), und von Schwefelwasserstoff auf Isocyanphenyl (197) oder Methenyldiphenyldiamin (198),

$$\begin{split} &C_{6}H_{5}NC+H_{2}S=C_{6}H_{5}N\frac{CSH}{H},\\ &CH_{NHC_{6}H_{5}}^{NC_{6}H_{5}}+H_{2}S=C_{6}H_{5}N_{H}^{CSH}+C_{6}H_{5}NH_{2}. \end{split}$$

Zur Darstellung (196) wird eine Mischung von 5 Thln. Formanilid mit 3 Thln. Schwefelphosphor 5—10 Min. auf dem Wasserbade erwärmt, das Produkt mit verdünnter Natronlauge zerrieben und aus der filtrirten Lösung das Thioamid mit Salzsäure gefällt. Es krystallisirt aus heissem Wasser in weissen Nadeln, welche bei 137,5 unter Entwickelung von Schwefelwasserstoff und Isocyanphenyl schmelzen. Es ist in kalter Kalilauge löslich und unverändert fällbar; durch heisse Kalilauge tritt unter Bildung von Schwefelwasserstoff, Anilin und Ameisensäure Zersetzung ein. Der Geschmack ist bitter. p. Bromthioformanilid (194), bildet, bei 189—90° schmelzende Nadeln.

Cyankohlensäureanilid, Phenylcyankohlensäureamid, $C_6H_5N_H^{COCN}$, aus polymerem Cyankohlensäureäther und Anilin dargestellt bildet feine, citronengelbe Nadeln.

Acetanilid, Phenylacetamid (317), C6H5NHCOCH3, entsteht durch Einwirkung von Anilin auf Acetylchlorid (199), Essigsäureanhydrid, Essigsäureäther und Essigsäure (200). Zur Darstellung werden gleiche Theile Anilin und Eisessig nach zweitägigem Sieden destillirt und das Anilid durch Umkrystallisiren aus Alkohol resp. Schwefelkohlenstoff gereinigt. Es krystallisirt in farblosen, rhombischen Tafeln, welche bei 112-113° schmelzen. Siedep. 296°. Dampfdichte = 4,841. (Ber. 4,671). Sp. Gew. = 1,2105 bei 4°. Es ist leicht löslich in Alkohol und Aether, schwer in heissem Wasser. 189 Thle. Wasser lösen bei 6° 1 Thl. Anilid. Beim Erwärmen mit Salz- resp. Schwefelsäure tritt Zersetzung in die Componenten ein; ebenso wirkt schmelzendes Kali. Acetanilid (202) zerfällt beim Durchleiten durch ein glühendes Rohr in Blausäure, Anilin und Diphenylharnstoff. Phosphorpentachlorid (201) liefert zunächst die Verbindung, $C_6H_5N_H^{CCl_2CH_3}$, welche unter Abspaltung von Salzsäure in Acetanilidchlorid, C₆H₅NCClCH₂, übergeht. Verbindung erzeugt mit Anilin Aethenyldiphenyldiamin (S. Amidine). Kochen mit Schwefel (203) entsteht neben Schwefelwasserstoff, Kohlensäure und Aethenylamidothiophenol, ein Oxalsäurederivat des Amidothiophenols (Phenole). Natrium wirkt unter Bildung von Natriumacetanilid (204), C₆H₅N_{Na} COCH₃, auf Acetanilid ein; beim Erhitzen mit Quecksilberoxyd entsteht Quecksilberacetanilid (205), kleine farblose Nadeln. Durch Einleiten von salpetriger Säure in eine Eisessiglösung von Acetanilid wird

Nitrosoacetanilid (206), C₆H₅N_{NO}^{COCH₃}, erhalten. Dasselbe scheidet sich beim raschen Verdunsten seiner ätherischen Lösung in kleinen zersetzlichen Nadeln ab, welche bei 40-41° schmelzen und bei 46° vollständig zersetzt werden.

Substitutionsprodukte des Acetanilids entstehen durch Einwirkung von Chlor, Brom, Salpetersäure etc. auf das Anilid, oder durch Einwirkung von substituirten Anilinen auf Acetylchlorid, Aether u. s. w. Die mehrfach substituirten Acetanilide wurden bereits bei den entsprechenden Substitutionsprodukten des Anilins beschrieben. Durch Einwirkung von Anilin auf substituirte Essigsäuren entsteht eine isomere Reihe von substituirten Abkömmlingen des Acetanilids.

Phenylchloracetamid (212, 213), C₆H₃NHCOCH₂Cl, durch Einwirkung von Anilin auf Chloracetylchlorid oder durch Erhitten von monochloressigsaurem Anilin mit Phosphorslure

anhydrid dargestellt, krystallisirt aus Wasser in feinen, bei 134,5° schmelzenden Nadeln. Durch Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak auf 100° wird es in Diglycolamidsäureanilid (213), NHCH₂CONHC₆H₅, welches bei 240,5° schmelzende Nadeln bildet, umgewandelt.

Phenyldichloracetamid (214, 215) C₆H₅NHCOCHCl₂, kann durch Erwärmen von Anilin mit Dichloracetamid, und durch Einwirkung von Anilin auf Cyanverbindungen des Chlorals dargestellt werden. Weisse, atlasglänzende Krystallschuppen oder monokline Tafeln, welche bei 117—118° schmelzen.

Phenyltrichloracetamid (216), $C_6H_8NHCOCCl_3$, aus Anilin und Trichloressigsäure oder dem Chlorid derselben erhalten, bildet bei 82° schmelzende Krystallschuppen. Durch Salpetersäure entsteht Dinitrophenyltrichloracetamid, $C_6H_2(NO_2)_2NHCOCCl_3$, zarte, gelbe Nadeln, welche bei 118° schmelzen.

Chloracetanilid (69), C₆H₄ClN_H^{COCH₃}, 1. o. Chloracetanilid, lange, bei 87—88° schmelzende Nadeln. 2. m. Chloracetanilid, bei 72,5° schmelzende Nadeln. 3. p. Chloracetanilid bei 172° schmelzende Krystalle, schwerer in Benzol löslich als die o. Verbindung.

Bromacetanilid, C₆H₄BrN_H^{COCH₈}, 1. o. Bromacetanilid (33), atlasglänzende bei 99° schmelzende Nadeln. 2. p. Bromacetanilid (33, 73, 207), entsteht neben Dibromacetanilid durch Einwirkung von Brom auf Acetanilid und krystallisirt in farblosen, monoklinen Prismen, welche bei 165,4° schmelzen. Schwerer löslich in Alkohol, als die o. Verbindung.

Jodacetanilid (44), $C_6H_4J\cdot N_H^{COCH_3}$. Es ist nur die p. Verbindung bekannt, welche durch Einwirkung von Chlorjod auf eine essigsaure Lösung von Acetanilid entsteht. Rhombische, bei 181,5° schmelzende Tafeln.

Nitracetanilid, C₆H₄(NO₂)N_H^{COCH₃}. Die drei Modificationen entstehen durch Einwirkung von Chloracetyl auf die entsprechenden Nitraniline. Wird Acetanilid (211 b) in kalte Salpetersäure eingetragen, so erfolgt auf Zusatz von Wasser zu der Lösung eine Abscheidung von p. Nitracetanilid. Aus dem Filtrat kann o. Nitracetanilid durch Chloroform ausgeschüttelt werden.

- o. Nitracetanilid (208), hellgelbe, stark glänzende Blättchen, welche bei 92° schmelzen.
 - m. Nitracetanilid (211 a), bei 141-143° schmelzende Blättchen.
- m. Amidoacetanilid (318), C₆H₄NH₂NHCOCH₃, entsteht aus Eisessig und m. Phenylendiamin. Krystallinische, in Wasser leicht lösliche Masse.
 - p. Nitracetanilid (60), bei 207° schmelzende Krystalle.

Dinitracetanilid (60), 1. C₆H₂(NHCOCH₃)NO₂NO₂, wird durch Eintragen von 10 Thlen. Acetanilid in eine Mischung von 40 Thlen. conc. Schwefelsäure und 50 Thlen. rauchender Salpetersäure dargestellt und krystallisirt aus Alkohol in langen bei 120° schmelzenden Nadeln.

2. C₆H₃(NHCOCH₃)NO₃NO₃, aus dem entsprechenden Dinitranilin und Acetylchlorid dargestellt, bildet farblose, bei 197° schmelzende Nadeln.

Methylacetanilid (111), C₆H₈N^{COCH}₃, bildet bei 99,5° schmelzende Krystalle. Siedep. 245°.

Phenylacetanilid, Diphenylacetamid (210), $C_6^6H_5^6NCOCH_3$, durch Einwirkung von Acetylchlorid auf eine Lösung von Diphenylamin in Benzol dargestellt, krystallisirt in perlmutterglänzenden Tafeln, welche bei 99,5° schmelzen.

Phenyldiacetamid (209), C₆H₅N^{COCH₃}_{COCH₃}, wird durch Erhitzen von Eisessig mit Phenylsenföl auf 130–140° dargestellt.

$$2(CH_3CO_2H) + C_6H_5NCS = CO_2 + H_2S + C_6H_5N_{COCH_3}^{COCH_3}$$

Bei 111° schmelzende, dem Acetanilid ähnliche Krystalle. Ein Tribromderivat, C₆H₂Br₈N^{COCH₃}_{COCH₃} (73), aus Tribromanilin (Schmp. 107°) und Essigsäureanhydrid gewonnen, bildet weisse Nadeln oder Rhomboëder, welche bei 123° schmelzen.

Thiacetanilid, Phenylthiacetamid, C₆H₅N_H^{CSCH₃}, entsteht durch Einwirkung von Schwefelwasserstoff auf Acetanilidchlorid (217),

$$C_6H_5NCClCH_8 + H_9S = C_6H_5N_H^{CSCH_8} + HCl,$$

und von Schwefelphosphor auf Acetanilid (196). Zur Darstellung wird ein Gemisch der beiden letzten Substanzen ½ Stunde auf dem Wasserbade erhitzt, und das Thioderivat mit siedendem Wasser ausgezogen. Es krystallisirt aus Wasser in gelblichen Nadeln, welche bei 75° schmelzen. Durch Einwirkung von Natronlauge entsteht krystallinisches Natriumthiacetanilid, C₆H₅NCSCH₃Na, welches durch Behandlung mit Halogenderivaten der Alkoholradikale unter Bildung von Natriumsalz Isothioanilide liefert.

Diese Verbindungen, denen voraussichtlich die Constitution $CH_3C = NC_6H_5$ zu-

kommt, sind isomer mit einer zweiten Reihe von Thiacetaniliden, $CH_3CSN_{C_6H_3}^{(R)'}$ welche durch Einwirkung von Schwefelphosphor auf bereits substituirte Thiacetanilide entstehen. Die Isoverbindungen zerfallen mit Salzsäure in Thiacetsäureäther und Anilinsalz, beim Erhitzen mit trocknem salzsaurem Anilin in Mercaptane und Amidinsalze (s. Amidine).

Methylthiacetanilid, Methylphenylacetamid (218), C₆H₅N CSCH₂, durch Einwirkung von Schwefelphosphor auf Methylacetanilid dargestellt, krystallisirt aus Chloroform in monoklinen Tafeln. Es schmilzt bei 58-59° und siedet unter geringer Zersetzung bei 290°.

Methylisothiacetanilid, $C_6H_5N=C-CH_3$ (219, 220), aus Natriumthiacetanilid und Jodmethyl dargestellt, ist ein bei $244-246^{\circ}$ siedendes Oel. Es zerfällt beim Erhitzen mit Jodmethyl auf 100° in Thiacetsäuremethyläther (218) und Anilinjodhydrat.

Aethylisothiacetanilid, $C_6H_5N=C\frac{-CH_3}{-SC_3H_5}$. Zur Darstellung wird 1 At. Natrium m wenig Alkohol gelöst, mit 1 Mol. Thiacetanilid (219) vermischt, darauf 1 Mol. Bromäthyl eingetragen, der Alkohol abdestillirt und aus dem zurückbleibenden Produkt das Anilid durch Destillation mit Wasserdämpfen gewonnen. Es ist ein bei $255-257^0$ siedendes Oel (220) schwerer als Wasser, leicht löslich in Alkohol und Aether. Durch Einleiten von Salzsäure m die ätherische Lösung wird das Chlorhydrat gefällt, welches mit Platinchlorid ein krystallinisches Doppelsalz bildet. Die bis jetzt dargestellten Isothiacetanilide sind sämmtlich füssig. Die Propylverbindung (220) siedet bei 170–173°. Die Butyl- (220) und Allylverbindung (220) sind nicht unzersetzt füchtig.

Glycolsäureanilid, Phenylglycolsäureamid, C₆H₅N_H^{COCH₉OH, entsteht durch Einwirkung von Anilin auf Glycolid. Prismatische, bei 108° schmelzende Nadeln.}

Propionanilid, Phenylpropionamid (221), C₆H₈N_H^{COC₂H₈, wird durch Einwirkung von Propionylchlorid auf Anilin dargestellt. Es krystallisirt in perl-}

mutterglänzenden Blättchen, welche bei 92° schmelzen, ist in Alkohol und Aether leicht löslich.

Butyranilid, Phenylbutyramid (199), C₆H₅N_H^{COCH₂CH₃CH₃. Durch Einwirkung von Anilin auf Butyrylchlorid oder Buttersäureanhydrid erhalten, krystallisirt aus Alkohol in perlmutterglänzenden Blättchen, welche bei 90° schmelzen und unlöslich in Wasser sind.}

Valeranilid, Phenylvaleramid (222), C₆H₈N_H^{COC₄H₉}, aus Valeriansäureanhydrid und Anilin dargestellt, krystallisirt in glänzenden rectangulären Blättern, welche unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Aether sind. Es schmilzt bei 115° und siedet über 220°.

Isobutylameisensäureanilid (223), aus synthetischer Säure dargestellt, schmilzt bei 100°

Stearinanilid, Phenylstearinsäureamid, $C_6H_5N_H^{\hbox{COC}_{15}H_{31}}$, feine, bei 93,6° schmelzende Nadeln.

Benzanilid, Phenylbenzamid, C₆H₅N COC₆H₅, entsteht durch Einwirkung von Anilin auf Benzoësäurechlorid, Benzoësäure (228) oder das Anhydrid derselben. Es bildet perlmutterglänzende Blättchen, welche bei 161–162° schmelzen. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol. Zersetzung tritt erst durch schmelzendes Kali ein. Phosphorpentachlorid (225) erzeugt Verbindungen, welche den aus Acetanilid entstehenden analog sind. Mit Succinylchlorid (224) entsteht das Chlorhydrat einer bei 217° schmelzenden Base C₄₂H₃₆N₄. Beim Kochen mit Schwefel (203) wird Benzenylamidothiophenol gebildet. Es existiren zwei isomere Reihen von Substitutionsprodukten, in welchen entweder die Wasserstoffatome des Anilins oder der Benzoësäure substituirt sind. Die letzteren sind bei der Benzoësäure beschrieben.

- p. Chlorbenzanilid, $C_6H_4ClNHCOC_6H_5$, aus p. Chloranilin und Benzoylchlorid, bildet glänzende Nadeln.
- p. Brombenzanilid (226), C₆H₄BrNHCOC₆H₅, durch Einwirkung von Brom auf Benzanilid dargestellt, krystallisirt in kleinen, bei 202° schmelzenden Tafeln.
- p. Jodbenzanilid, C₆H₄J·NHCOC₆H₅, aus p. Jodanilin, schmilzt bei 188°. Ein Isomeres (Schmp. 210°) entsteht aus Jodcyan und Benzanilid (227). Dijodbenzanilid (228) krystallisirt in Nadeln. Schmp. 181°.

Nitrobenzanilid (229), C₆H₄(NO₂)NHCOC₆H₅. Beim Nitrien von Benzanilid entsteht die o. und p. Verbindung in ziemlich gleichen Mengen; bisweilen bildet sich auch die m. Verbindung. Zur Trennung löst man die trocknen Substanzen in wenig heissem Alkohol, aus welchem beim Erkalten fast reine p. Verbindung krystallisirt. Nach dem Verdunsten des Alkohols wird die o. Verbindung aus dem Rückstand mit kaltem Chloroform ausgezogen und aus Alkohol umkrystallisirt. Ist m. Verbindung vorhanden, so löst sich diese ebenfalls in Chloroform und kann durch ihre geringere Löslichkeit in Alkohol von der o. Verbindung getrennt werden.

- o. Nitrobenzanilid (229), hellgelbe, bei 94° schmelzende Nadeln, liefert bei der Reduction Benzenylphenylendiamin.
- p. Brom-o. Nitrobenzanilid, durch Bromiren von o. Nitrobenzanilid und Nitriren von p. Brombenzanilid dargestellt, bildet gelbliche, bei 137° schmelzende Nadeln. Durch Salpetersäure wird es in p. Bromdinitrobenzanilid (Schmp. 221°) übergeführt.

m. Nitrobenzanilid (229), breite, bei 155,5° schmelzende Nadeln. Durch Reductionsmittel entsteht m. Amidobenzanilid (Schmp. 260°). Salpetersäure liesert drei Trinitroderivate (230).

p. Nitrobenzanilid (229), farblose, bei 199° schmelzende Prismen. Reductionsmittel führen es in p. Amidobenzanilid (Schmp. 128°), Salpetersäure in m. Nitrobenzoyldinitranilin, C₆H₃(NO₂)₂NHCOC₆H₄NO₂ (Schmp. 165°), Brom in o. Brom-p. Nitrobenzanilid, bei 160° schmelzende Nadeln, über.

Methylbenzanilid, (113), C₆H₅N^C_{COC₆H₅}, durch Einwirkung von Chlorbenzoyl auf Methylanilin erhalten, scheidet sich aus den Lösungsmitteln als Oel ab, welches über Schwefelsäure zu wohl ausgebildeten Krystallen erstarrt. Dieselben schmelzen bei 59° und gehören dem monosymmetrischen Systeme an.

Dibenzanilid, Phenyldibenzamid (233), $C_6H_5N_{COC_6H_5}^{COC_6H_5}$, entsteht durch Einwirkung von Benzoylchlorid auf Phenylbenzamid und krystallisirt aus Alkohol in feinen, bei 137° schmelzenden Nadeln. Durch Erhitzen von Benzoësäure mit Phenylsenföl entsteht ein bei 155° schmelzendes Phenyldibenzamid. Durch Salzsäure gehen beide in Anilin und Benzoësäure über.

Phenylbenzanilid, Diphenylbenzamid (234), (C₆H₅)₂NCOC₆H₅, durch Einwirkung von Diphenylamin auf Chlorbenzoyl und durch Erhitzen von Benzenylisodiphenylamidin mit Salzsäure dargestellt, krystallisirt aus Alkohol in rhombischen, bei 176,5° schmelzenden Prismen. Durch Salpetersäure entstehen Nitroderivate (298), durch Einwirkung von Brom Bromsubstitutionsprodukte (298).

Thiobenzanilid, Phenylthiobenzamid (298), $C_6H_5NHCSC_6H_5$, entsteht durch Einleiten von Schwefelwasserstoff (217) in eine Benzollösung von Benzanilidchlorid, $C_6H_5C_{-Cl}^{=NC_6H_5}$, durch Einwirkung von Schwefelwasserstoff resp. Schwefelkohlenstoff (234) auf Benzenylphenylamidin, $C_6H_5C_{-NH}^{-NH}$ oder Benzenyldiphenylamidin, $C_6H_5C_{-NHC_6H_5}^{=NC_6H_5}$, und durch Erhitzen von Schwefelphosphor mit Benzanilid (307). Gelbe, glänzende Tafeln, welche bei 97–98° schmelzen. Es ist selbst in kochendem Wasser fast unlöslich, leicht löslich in Alkohol und Aether. Von verdünnter Kalilauge wird es ohne Zersetzung gelöst. Beim Kochen mit verdünnter Salzsäure entsteht Schwefelwasserstoff und Benzoessäure.

Phenylthiobenzanilid, Diphenylthiobenzamid (234), $(C_6H_5)_9$ NCSC₆H₁, wird durch Erhitzen von Benzenylisodiphenylamidin, $C_6H_5C_-N(C_6H_5)_9$, im Schwefelwasserstoffstrom bei 130–135° oder mit Schwefelkohlenstoff bei 130–140° dargestellt. Es wird aus Alkohol und Benzol in dunkelgelben, bei 150–151° schmelzenden triklinen Krystallen abgeschieden. Unlöslich in kaltem Wasser.

Salicylanilid, Phenylsalicylamid (235), C₆H₅NHCOC₆H₄OH, entsteht durch Einwirkung von Phosphortrichlorid auf ein Gemenge von Salicylsäure und Anilin. Es ist in Wasser fast unlöslich; aus Alkohol krystallisirt es in Prismen, welche bei 135° schmelzen. Es bildet mit Alkalien Salze. Aus o. p. m. Nitranilin und Salicylsäure entstehen in analoger Weise Nitrosalicylanilide.

o. Nitrosalicylanilid, bei 154° schmelzende Tafeln.

١

m. Nitrosalicylanilid (308), kleine gelbe, bei 217—218° schmelzende Nadeln. Durch Schwefelammonium wird es in

- m. Amidosalicylanilid übergeführt, welches bei 143° schmilzt.
- p. Nitrosalicylanilid (309), braune, bei 229—230° schmelzende Tafeln. Durch Schwefelammonium entsteht
 - p. Amido salicylanilid, welches glänzende, bei 185° schmelzende Nadeln bildet.

Phenyl-m. Nitrosalicylamid, C₆H₅NHCOC₆H₃NO₂, wird durch Einwirkung von Salpetersäure (234) auf Phenylsalicylamid gebildet, Schmp. 224°.

Paroxybenzanilid, Phenylparoxybenzamid(310), C₆H₅NHCOC₆H₄OH, dem Salicylanilid entsprechend dargestellt, krystallisirt aus heissem Wasser, in welchem es sehr schwer löslich ist, in gelblichen, glänzenden Blättchen, vom Schmelzpunkt 196—97°. In Alkohol ist es leichter, in Aether schwerer löslich.

Metoxybenzanilid, Phenylmetoxybenzamid (310), analog den beiden vorigen dargestellt, bildet weisse, seideglänzende Schuppen, welche bei 154-55° schmelzen. Es ist in Wasser schwer, in Alkohol sehr leicht löslich.

Anisanilid, Phenylanisamid (236), C₆H₅NHCOC₆H₄OCH₃, aus Anisylchlorid mit Anilin erhalten, bildet feine sublimirbare Nadeln. Schmp. 168—169°. Es findet sich auch unter den Destillationsprodukten der Benzanishydroxamsäure.

Cuminanilid, Phenylcuminamid (237), C₆H₅NHCOC₆H₄(C₃H₇), aus Cuminsäurechlorid und Anilin dargestellt, krystallisirt aus Alkohol in seideglänzenden Nadeln.

p.Toluylanilid,Phenyl-p.Toluylsäureamid(311),C₆H₅NHCOC₆H₄CH₃, entsteht aus dem Chlorid und Anilin. Weisse, bei 140—41° schmelzende Nadeln. Aus dem Chlorid und o. Nitranilin wird das in gelben Nadeln krystallisirende o. Nitro-p. Toluylanilid gebildet. Schmp. 110°.

Cinnanilid, Phenylzimmtsäureamid (237), $C_6H_5NHCOC_2H_2C_6H_5$, wird aus Zimmtsäurechlorid und Anilin gewonnen, und krystallisirt in sublimirbaren Nadeln.

Naphtoëanilid (238), $C_6H_5NHCOC_{10}H_7$. Die α - und β -Verbindung werden aus den entsprechenden α - und β -Naphtoësäurechloriden und Anilin dargestellt. Das α -Naphtoëanilid bildet seideglänzende, bei 160° schmelzende Krystalle, das β -Naphtoëanilid sublimirbare bei 170° schmelzende Blättchen.

Anilide der Kohlensäure.

Anilide der Carbaminsäure scheinen nicht existenzsähig zu sein; es sind jedoch Abkömmlinge der Carbaminsäureäther, ${\rm CO}_{2}^{\rm NH_2}$, und des Chlorids, ${\rm CO}_{\rm Cl}^{\rm NH_2}$, dargestellt worden. Erstere entstehen durch Einwirkung von Alkoholen auf Carbanil, oder von Anilin auf Chlorkohlensäureäther, letztere werden durch Behandlung von secundären Anilinbasen mit Chlorkohlenoxyd gewonnen.

Phenylcarbaminsäureäthyläther (241), CO NHC₆H₅, welcher auch aus Cyankohlensäureäther (239) und Anilin, sowie aus Isocyanphenylchlorid (240) und Alkohol dargestellt ist, bildet bei 51° schmelzende Nadeln. Er siedet bei 237—238° unter geringer Zersetzung in Carbanil und Alkohol. Leicht löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser. Durch Erhitzen mit Anilin entsteht Diphenylharnstoff; mit Phosphorsäureanhydrid, Alkohol und Carbanil, C₆H₅NCO.

p. Bromphenylcarbaminsäureäther (149), aus p. Bromanilin und Chlorkohlensäureäther dargestellt, bildet weisse, bei 84,5° schmelzende Nadeln.

o. Nitrophenylcarbaminsäureäther (243), CO $_{OC_2H_5}^{NHC_6H_4NO_2}$, aus o. Nitranilin erhalten, krystallisirt in schwefelgelben Prismen, welche bei 58° schmelzen. Zinn- und Salzsäure führen denselben in Amidophenylcarbaminsäureäther, CO $_{OC_2H_5}^{NHC_6H_4NH_2}$, über, welcher in asbestähnlichen, bei 86° schmelzenden Nadeln krystallisirt und, über seinen Schmp. erhitzt. Orthophenylen harnstoff, C₆H₄ $_{NH}^{NH}$ CO, bildet. Schmp. 305°. Ein Dinitrophenylcarbaminsäureäther (248), bei 210° schmelzende Nadeln, wird durch Einwirkung von Salpetersäure auf halbgeschwefeltes Phenylurefhan erhalten.

Diphenylcarbaminsäureäther (210), $CO_{OC_2H_5}^{N(C_6H_5)_2}$, aus Chlorkohlensäureäther und Diphenylamin dargestellt, krystallisirt aus Amylalkohol in farblosen, bei 72° schmelzenden Prismen.

Phenylcarbaminsäurephenyläther (247), CONHC₆H₅, durch Einwirkung von Carbanil oder Diphenyldicyanat auf Phenol dargestellt, bildet bei 122° schmelzende Krystalle.

Methylphenylcarbaminsäurechlorid (244), CONC₆H₅, entsteht durch Cl
Einwirkung von Chlorkohlenoxyd auf eine Benzollösung von Methylanilin und krystallisirt aus Alkohol in quadratischen Tafeln des rhombischen Systems, welche bei 88° schmelzen. Siedep. 280° Das entsprechende Aethylderivat (245), bildet bei 52° schmelzende Nadeln.

Diphenylcarbaminsäurechlorid (245, 246), $CO_{Cl}^{N(C_6H_5)_3}$, krystallisirt aus Ligroin oder Alkohol in Blättchen. Schmp. 85°.

Phenylderivate des Harnstoffs.

Phenylharnstoff, Carbanilamid, CONHC₆H₅, wird am besten durch Eindampsen äquivalenter Mengen von cyansaurem Kali mit salzsaurem Anilin (249), Waschen des Produktes mit kaltem und Umkrystallisiren aus heissem Wasser dargestellt. Er entsteht ausserdem durch Einwirkung von Ammoniak auf Carbanil (252), von Cyansäure auf Anilin, durch Erhitzen gleicher Mengen Harnstoff mit Anilin (251), neben Diphenylguanidin durch Einwirkung von Anilin auf Knallquecksilber (250) und durch Behandlung von Anilin mit seuchtem Chlorcyan (253). Er krystallisirt in sarblosen monoklinen Nadeln, welche bei 147° schmelzen. In heissem Wasser, Alkohol und Aether ist er ziemlich leicht löslich. m. Nitrophenylharnstoff (253), CONH₂, durch Einwirkung von Chlorcyan auf m. Nitranilin dargestellt, bildet gelbe Nadeln. Durch Acetanhydrid entsteht bei 183° schmelzender Acetylphenylharnstoff.

Dimethyl-p. Amidophenylharnstoff (259), CO $_{
m NHC_6H_4N(CH_3)_8}^{
m NHC_6H_4N(CH_3)_8}$, aus cyansaurem Kali und schwefelsaurem Dimethyl-p. Phenylendiamin dargestellt, bildet sehr lange weisse, bei 179° schmelzende Nadeln. Schwer in kaltem, leicht in heissem Wasser löslich. Einsäurige Base.

Phenyldimethylharnstoff (257), CONCH₃), entsteht aus Anilin und Dimethylcarbaminsäurechlorid in Benzollösung. Weisse Krystalle.

Phenyläthylharnstoff, $CO_{NHC_2H_5}^{NHC_6H_5}$, aus Cyansäureäthyläther und Anilin dargestellt (258), bildet bei 99° schmelzende Krystalle. Durch Einwirkung von salpetrigsaurem Kali auf seine mit Salzsäure versetzte alkoholische Lösung entsteht Nitrosophenyläthylharnstoff (256), $CO_{N(NO)C_2H_5}^{NHC_6H_5}$, monosymmetrische, bei 59,5° schmelzende Prismen.

Allylphenylharnstoff (303), $CO_{NHC_8H_5}^{NHC_6H_5}$, bildet bei 96—97° schmelzende Nadeln. Er entsteht durch Kochen von Allylphenyloxalylharnstoff, $CO_{NC_3H_5}^{NC_6H_5}C_2O_9$, mit Baryt.

Diphenylharnstoff existirt in zwei isomeren Modificationen.

α-Diphenylharnstoff, Carbanilid, $CO_{NHC_6H_5}^{NHC_6H_5}$, wird am einfachsten durch Erhitzen von 1 Thl. Harnstoff (255) mit 3 Thlen. Anilin auf 150–170° oder von gleichen Mol. Phenylharnstoff (249) und Anilin auf 180–190°, bis zur Beendigung der Ammoniakentwickelung und Umkrystallisiren aus Alkohol dargestellt. Er entsteht ferner durch Erhitzen von Urethan (241), $CO_{OC_2H_5}^{NH_2}$, von Phenylurethan, $CO_{OC_2H_5}^{NHC_6H_5}$, von Orthokohlensäureäther (254), $C(OC_2H_5)_4$ mit Anilin, durch Addition von Anilin zu Carbanil (252), von Wasser zu Carbodiphenylimid, $C(NC_6H_5)_2$, durch Einleiten von Chlorkohlenoxyd in Anilin (253), beim Durchleiten von Acetanilid durch glühende Röhren und durch Entschweflung von Diphenylsulfoharnstoff. Er bildet weisse, seideglänzende, bei 235° schmelzende Nadeln, ist schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol und Aether. Beim Erhitzen für sich zerfällt er in Kohlensäure, Anilin und Diphenylguanidin, mit Phosphorsäureanhydrid in Carbanil und Anilin, mit alkoholischem Ammoniak auf 140–50° in Anilin und

Harnstoff. Das Acetylderivat (260), ${\rm CO}^{\rm N}_{\rm COCH_3}$, bildet bei 115° schmel-NHC₆H₅

zende Blätter. Dichlor-, Dibrom-, Tetrabrom-, Mono- oder Dinitrodiphenylharn-stoffe sind durch Entschweflung der entsprechenden substituirten Thiodiphenylharnstoffe dargestellt worden.

Tetranitrodiphenylharnstoff (261), $CO_{NHC_6H_3}^{NHC_6H_3(NO_2)_2}^{2}$, entsteht durch Erhitzen von Diphenylharnstoff, Dinitrodiphenylsulfoharnstoff, Diphenylsulfoharnstoff und Diphenylguanidin mit Salpetersäure und krystallisirt in gelben Nadeln, mit blauem oder grünem Reflex, welche bei 200° schmelzen. Er verhält sich wie eine schwache Säure und giebt beim Kochen mit alkoholischem Kali ein explosives Salz, $CO_{NKC_6H_3(NO_2)_2}^{NKC_6H_3(NO_2)_2}$, als grünes krystallinisches Pulver, welches beim Kochen mit Wasser in kohlensaures Natron und m. Dinitranilin (Schmp. 175°) zerfällt. Von Zinnchlorür wird der Tetranitrodiphenylharnstoff zu Diamidodiphenylharnstoff reducirt.

Diphenyldimethylharnstoff (244) und Diphenyldiäthylharnstoff (262) werden durch Einwirkung von Methylphenyl resp. Aethylphenylcarbaminsäurechlorid auf Methyl- oder Aethylanilin dargestellt. Der erste bildet monokline bei 120° schmelzende Tafeln und siedet bei 350°, der zweite schmilzt bei 79°.

Dimethyldiparamidodiphenylharnstoff (259), $CO_{NHC_6H_4N(CH_3)_2}^{NHC_6H_4N(CH_3)_2}$

durch Erhitzen von Harnstoff mit Dimethylparaphenylendiamin auf 150° dargestellt, krystallisirt aus Aceton in feinen Nadeln. Er schmilzt unter Bräunung und Gasentwickelung bei 262°. Zweisäurige Base. Durch Einwirkung von COCl₂ (313), auf p. Amidodimethylanilin scheint dasselbe Produkt zu entstehen.

- β -Diphenylharnstoff (246), $\mathrm{CO}_{\mathrm{NH}_2}^{\mathrm{N(C_6H_5)_2}}$, wird durch Erhitzen von Diphenylcarbaminsäurechlorid mit alkoholischem Ammoniak auf 100° dargestellt und bildet lange, bei 189° schmelzende Nadeln. Durch Destillation mit Kali zerfällt er in Kohlensäure, Ammoniak und Diphenylamin; bei der trockenen Destillation entsteht Diphenylamin und Cyansäure.
- β-Diäthyldiphenylharnstoff (262), $CO_{N(C_2H_5)_2}^{N(C_6H_5)_2}$, aus Diäthylamin und Diphenylcarbaminsäurechlorid, bildet bei 54° schmelzende Krystalle.

Triphenylharnstoff (245), ${\rm CO}_{\rm N(C_6H_5)_2}^{\rm NHC_6H_5}$, entsteht durch Erhitzen von Diphenylcarbaminsäurechlorid mit Anilin auf 130°, und krystallisirt aus Alkohol in weissen bei 136° schmelzenden Nadeln. Durch Kalihydrat entsteht Anilin und Diphenylamin; durch trockene Destillation letzteres neben Cyansäure.

Tetraphenylharnstoff (244, 262), $CO_{N(C_6H_5)_2}^{N(C_6H_5)_2}$, wird durch Erhitzen desselben Chlorids mit Diphenylamin unter Zusatz von Zinkstaub dargestellt und bildet gelblich weisse, bei 183° schmelzende Krystalle. Mit Salzsäure auf 250° erhitzt, zerfällt er in Kohlensäure und Diphenylamin.

- o. Phenylenharnstoff, C_6H_4 NHCONH₂, aus salzsaurem o. Phenylendiamin und Kaliumcyanat dargestellt, bildet zarte bei 290° schmelzende Nadeln
- m. Phenylenharnstoff (263), C₆H₄NHCONH₂, aus salzsaurem m. Phenylendiamin und Kaliumcyanat erhalten, krystallisirt aus siedendem Wasser oder verdünnten Säuren in Krystallen, welche bei 300° noch nicht schmelzen. Durch Einwirkung von Chlorkohlenoxyd (313) auf m. Phenylendiamin ist ebenfalls ein Phenylenharnstoff erhalten worden. Amorphes bei 300° noch nicht schmelzendes Pulver.
- p. Phenylenharnstoff, C₆H₄NHCONH₂, auf demselben Wege aus salzsaurem p. Phenylendiamin erhalten, bildet silberglänzende Blättchen, welche ohne zu schmelzen bei hoher Temperatur verkohlen.

Phenylderivate der Allophansäure. Die Aether der für sich nicht existirenden Diphenylallophansäure entstehen durch Einwirkung von Alkoholen auf Diphenylcyanat, $(C_6H_5NCO)_2$. Bei der Destillation werden sie wieder in ihre Componenten gespalten.

Diphenylallophansäuremethyläther (247), CONC₆H₅ (241), bildet schwer lösliche Krystallnadeln, welche bei 231° schmelzen.

Diphenylallophansäureäthyläther (247), CO NHC₆H₅ CO₂C₂H₅, krystallisirt aus Alkohol in feinen, bei 98° schmelzenden Nadeln. Dibrom-Diphenylallophansäureäthyläther (194), aus Dibromdiphenylcyanat dargestellt, bildet bei 153° schmelzende Nadeln.

Diphenylallophansäureisoamyläther (247), CONHC₈H₅CO₂C₅H₁₁, ge-

ruchlose in Aether und Alkohol leicht lösliche, bei 58° schmelzende Nadeln. Die Thioverbindung, ${\rm CO}_{{\rm NC}_6{\rm H}_5^{\rm COSC}_5{\rm H}_{11}}^{\rm NH(C_6H_5)}$, aus Amylmercaptan und Diphenylcyanat gewonnen, bildet bei 70° schmelzende, ebenfalls geruchlose Nadeln.

Phenylbiuret (264), CONHC₆H₅, entsteht durch Einwirkung von Phosphortrichlorid auf Phenylharnstoff. In Wasser schwer, in Alkohol und Aether leicht lösliche Krystallmasse.

Diphenylbiuret (265), α) CONHC₆H₅, wird durch Kochen von Allophansäure- resp. Thioallophansäureäther (266) oder von Biuret mit Anilin dargestellt. In Alkohol schwer lösliche, bei 210° schmelzende Nadeln. Zerfällt mit Salzsäuregas in Carbanil, Anilin und Cyansäure.

β) CONHC₆H₅
NH₂
niak, krystallisirt aus Alkohol in Prismen, welche bei 165° schmelzen. Unlöslich in Aether, schwer in Wasser löslich. Salzsäuregas zersetzt dasselbe in Ammoniak und Carbanil.

Triphenylbiuret (247), C₂O₂N₃H₂(C₆H₅)₃, entsteht durch Erhitzen von 1 Mol. Diphenylcyanat mit 1 Mol. Anilin auf 100°. Krystallisirt aus Alkohol in Prismen. Schmp. 147°. Ein bei 105° schmelzendes Triphenylbiuret entsteht bei der Destillation von unreinem Phenylcarbaminsäureäther.

Die Anilide des Thioharnstoffs und des Thiourethans sind unter Thioharnstoff beschrieben.

Anilide zweibasischer organischer Säuren.

Anilide der Oxalsäure. Oxanilsäure, Phenyloxaminsäure (267, 268), CONHC₆H₅, wird durch Schmelzen von Anilin mit überschüssiger Oxalsäure COOH

oder durch Behandlung von Phenyloxaminsäureäthyläther mit alkoholischem Kali dargestellt. Sie krystallisirt aus Aether und Benzol in Schuppen, welche bei 150-51° schmelzen, aus Wasser in atlasglänzenden Nadeln, welche an der Lust 1 Mol. Wasser abgeben. Die Salze krystallisiren gut.

Der Aethyläther (268), COOC₂H₅, welcher durch mehrstündiges Erhitzen von COOC₂H₅, welcher durch mehrstündiges Erhitzen von 150 Thln. Anilin mit 250 Thln. Oxaläther am Rückflusskühler und Ausziehen des Produktes mit warmem Alkohol erhalten wird, bildet grosse Tafeln oder Prismen, welche bei 66° schmelzen. Er siedet grösstentheils unzersetzt zwischen 260 und 300°. Leicht löslich in Aether, Alkohol und Benzol, schwer in heissem, nicht löslich in kaltem Wasser. Brom liefert ein in weissen Blättchen krystallisirendes Substitutionsprodukt. Schmp. 154—56°. Durch Fünffachchlorphosphor (268)

entsteht das höchst unbeständige Chlorid , bei 71-72° schmelzende Nadeln, CO₂C₂H₅

welches oberhalb 70° in ein Chlorid | (Schmp. 91°) und Salzsäure zerfällt. CO₂C₂H₅

o. Nitrophenyloxaminsäure (314), o. Oxnitranilsäure, | +2H₂O.

Durch Erhitzen von o. Nitranilin mit entwässerter Oxalsäure auf 120—140° wird eine Schmelze erhalten, welcher durch Behandlung mit Alkohol und Eisessig die o. Nitrophenyloxaminsäure und deren Aether entzogen wird, während o. Dinitrodiphenyloxamid ungelöst zurückbleibt. Die Säure bildet röthlich gefärbte, silberglänzende Nadeln.

o. Nitrophenyloxaminsäureäthyläther (314), COOC₂H₅, in Alkohol leicht COOC₂H₅

Dimethyl-p. Amidophenyloxaminsäure (269), | COOH
COOH
COOH

äther, schwefelgelbe, bei 1170 schmelzende Blätter oder Nadeln, entsteht neben Di-p. Amidodmethylphenyloxamid, beim Erhitzen von Oxaläther mit Dimethylparaphenylendiamin. Durch Behandlung desselben mit alkoholischem Kali wird die Säure dargestellt, welche breite, bei 1920 unter Gasentwickelung schmelzende Blätter bildet. Der Aether geht durch Einwirkung von

salpetriger Säure in Nitrodimethylphenyloxaminsäureäther, $_{|}^{CONHC_6H_3NO_3}N(CH_3)_3$, über, welcher $_{COOC_2H_5}^{COOC_2H_5}$

aus Eisessig in rothen, bei 1520 schmelzenden Nadeln krystallisirt. Das Amid bildet bei 257-2590 schmelzende Warzen.

Acetylphenyloxaminsäureäther, $\begin{array}{c} {\rm CON}^{C_6H_5} \\ {\rm CO_2C_2H_5} \end{array}$ entsteht aus Phenyloxaminsäureäther ${\rm CO_2C_2H_5}$

und Chloracetyl und bildet weisse, bei 66-670 schmelzende Prismen.

CONHC₆H₅, entsteht durch Einwirkung von Ammoniak CONH₂, entsteht durch Einwirkung von Ammoniak auf Phenyloxaminsäureäther (269) und neben Ammoniak, Anilin, Oxamid, Diphenyloxamid bei der Zersetzung von Cyananilin mit Salzsäure (270). Blättchen, welche bei 224° schmelzen. Durch Einwirkung von Anilin auf Methyl- resp. Aethyloxamethan oder von Methyl- oder Aethylamin auf Phenyloxamethan entstehen Methyl- (271) und Aethylphenyloxamid (271), welche bei 186° resp. 169° schmelzende Nadeln bilden.

CONHC₆H₅
Oxanilid, Diphenyloxamid, CONHC₆H₅, entsteht neben Formanilid, CONHC₆H₅, entsteht neben Formanilid, von welchem es durch Behandlung mit kaltem Alkohol zu trennen ist, beim Erhitzen von oxalsaurem Anilin (191) auf 160—180° und kann ausserdem durch Eindampfen von Cyananilin (270) mit verdünnter Salzsäure dargestellt werden. Weisse, perlglänzende Schuppen, welche bei 245° schmelzen. Siedep. 320°. Es ist löslich in Benzol, unlöslich in kaltem Alkohol und siedendem Wasser. Rauchende Salpetersäure führt das in Eisessig gelöste Diphenyloxamid in

- p. Dinitroxanilid, | CONHC₆H₄NO₂, über, farblose, bei 260° schmelzende Nadeln.
- o. Dinitroxanilid (314), dessen Darstellung schon erwähnt wurde, krystallisirt aus Anilin in blassgelben Nadeln, welche oberhalb 300° schmelzen.

CON(NO)C₆H₅
Nitrosooxanilid (193), | CONHC₆H₅, durch Einwirkung von salpetriger Säure auf CONHC₆H₅
Oxanilid dargestellt, bildet gelbe, bei 86° schmelzende Nadeln. Ein dem Diphenyloxamid entsprechendes

CSNHC₆H₅
Thioxanilid (147), | entsteht durch Einwirkung von Schwefelwasserstoff auf CSNHC₆H₅
Oxanilidchlorid, und bildet mussivgoldähnliche, bei 133° krystallisirende Blättchen.

Anilide der Bernsteinsäure. Succinanilsäure, Phenylsuccinaminsäure (274), C₂H₄CO₂H , entsteht durch Kochen von Succinanil oder Phenylsuccinamid mit Kalk oder Baryt und krystallisirt aus siedendem Wasser in kleinen, bei 148,5° schmelzenden Nadeln. Die Salze krystallisiren gut.

Phenylsuccinamid (274), C₂H₄CONHC₆H₅, bildet sich neben Succinanilsaurem Ammon beim Erhitzen von Succinanil mit alkoholischem Ammoniak auf 100°. Farblose, bei 181° schmelzende Tafeln.

Succinanilid, Diphenylsuccinamid (274), $C_2H_4CONHC_6H_5$, entsteht neben Succinanil, welches durch siedendes Wasser entfernt werden kann, beim Erhitzen von Anilin mit Bernsteinsäure. Es krystallisirt aus Alkohol in breiten, bei 226,5—227° schmelzenden Nadeln. Leicht löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser. Durch Salpetersäure (275) entsteht ein bei 260° schmelzendes Dinitrosuccinanilid.

Succinanil, Phenylsuccinimid (274), C₂H₄CO NC₆H₅, entsteht bei der trocknen Destillation der drei vorigen Verbindungen, neben Wasser, Ammoniak oder Anilin. Zur Darstellung werden 8 Thle. Anilin und 9 Thle. Bernsteinsäure bis zum Aufhören des Siedens erhitzt, dann destillirt und das Destillat aus heissem Wasser oder Alkohol umkrystallisirt. Das Succinanil bildet farblose, bei 156° schmelzende Nadeln; es siedet gegen 400°. Durch rauchende Salpetersäure (275) entstehen zwei Nitrosuccinanilide, von denen die o. Verbindung grosse, monokline, bei 156° schmelzende, in Wasser lösliche Prismen, die p. Verbindung gelbe, bei 208° schmelzende, in Wasser unlösliche Nadeln bildet.

Anilide der Aepfelsäure. Malanilsäure, Phenylmalaminsäure (276), C₂H₃(OH)CO₂H, entsteht durch Kochen von Malanil mit wässrigem Ammoniak. In Wasser und Alkohol lösliche, bei 140° schmelzende Nadeln.

Malanilid, Diphenylmalamid (276), C₂H₃(OH) CONHC₆H₅, wird neben Malanil durch längeres Schmelzen von äpfelsaurem Anilin erhalten, und bleibt beim Behandeln des Produktes mit siedendem Wasser ungelöst zurück. Farblose, bei 175° unter partieller Zersetzung schmelzende Krystalle.

Malanil, Phenylmalimid (276), C₂H₃(OH) CO NC₆H₅, bildet ir Wasser, Alkohol und Aether lösliche Tafeln. Schmp. 170°.

Anilide der Weinsäure (180), werden analog denen der Aepfelsäure dargestellt. Tartranilsäure, $C_2H_2(OH)_2\frac{CONHC_6H_5}{CO_2H}$, bildet bei 181° schmelzende Blättchen. Tartranilid, $C_2H_2(OH)_2\frac{CONHC_6H_5}{CONHC_6H_5}$, bei 250° unter Zersetzung schmelzende Krystalle.

Tartranil, Phenyltratrimid, C₂H₂(OH)₂CO NC₆H₅, bei 230° unter Zersetzung schmelzende Krystallblättehen.

Anilide der Brenzweinsäure. Pyrotartranilsäure, Phenylpyrotartraminsäure (170), C₃H₆CO₂H durch Kochen von Phenylpyrotartrimid mit Alkalien dargestellt, bildet bei 147° schmelzende Nadeln. Sehr schwer löslich in Wasser.

Pyrotartranil, Phenylpyrotartrimid, C₃H_{6CO}NC₆H₅, durch Schmelzen von 2 Thlen. Brenzweinsäure mit 1 Thl. Anilin und Ausziehen mit kochendem Wasser dargestellt, krystallisirt in kleinen bei 98° schmelzenden Nadeln.

Durch Auflösen in conc. Salpetersäure erhält man das bei 155° schmelzende p. Nitrotartranil.

Anilide der Itaconsäure, Citraconsäure und Mesaconsäure (278, 307). Itaconanilid, Diphenylitaconamid, C₃H₄ CONHC₆H₅, durch Erhitzen von Itaconsäure und Anilin auf 180° dargestellt. Bildet bei 185° schmelzende Schüppchen. Durch Einwirkung von Salpeter und Schwefelsäure entsteht Pentanitroitraconanilid.

Itaconanilsäure, C3H4CO2H 5, bildet bei 189° schmelzende Nadeln.

Citraconanilsäure, $C_3H_4CO_2H$ wird durch Kochen von Phenylcitraconimid mit wässrigem Ammoniak dargestellt und bildet kleine, in Wasser fast unlösliche Krystalle.

Citraconanilid, Diphenylcitraconamid, C_3H_4 CONHC₆H₅, entsteht durch Einwirkung von Anilin auf eine Lösung von Citraconylchlorid in Aether. Seideglänzende, bei 175,5° schmelzende Nadeln.

Citraconanil, Phenylcitraconimid, C_3H_4 $_{CO}^{CO}NC_6H_5$, entsteht durch Erhitzen von Citraconsäure resp. Citraconsäureanhydrid und Anilin auf 100° oder von mesaconsaurem Anilin auf 240°. Farblose, bei 96° schmelzende, nach Rosen riechende Nadeln. Salpeter und Schwefelsäure führen das Imid in Dinitrocitraconimid (Schmp. 120°) über.

Mesaconanilid, Diphenylmesaconamid, C₃H₄CONHC₆H₅, entsteht aus Mesaconsäurechlorid und Anilin und bildet glatte, seideglanzende Nadele Schmp. 185,7°. Durch Erhitzen auf 268° wird das Amid in Citraconanil und Anilin umgesetzt.

Suberanilid, Diphenylkorksäureamid (277), $C_6H_{12}CONHC_6H_5$, entsteht neben Suberanilsäure, $C_6H_{12}CO_2H$ beim Erhitzen von Korksaure mit Anilin. Das Amid bildet bei 183° schmelzende kleine Schuppen, die Säure mikroskopische, bei 128° schmelzende Blättchen.

Roccellanilid, Diphenylroccellamid(279), C_{1.5}H₃₀CONHC₆H₅, bei 55 schmelzende Blättchen.

Camphoranil, Phenylcampherimid (277), C₈H₁₄CONC₆H₅, bei 116 schmelzende Nadeln, wird aus Anilin und der entsprechenden Säure dargestellt. Es entsteht neben Campheranilsäure, welche aus Alkohol in Nadeln krystallisirt.

Phtalanilsäure, Phenylphtalaminsäure, C₆H₄CO₂H contect durch Kochen von Phtalanil mit wässrigem Alkohol. Bei 192° schmelzende Blattchen.

Phtalanil, Phenylphtalimid (304), C₆H₄CO NC₆H₅, durch Zusammenchmelzen von gleichen Molekülen Anilin und Phtalsäure entstehend, krystallisit in farblosen, bei 205° schmelzenden Nadeln.

Durch Schmelzen von Phtalsäureanhydrid mit substituirten Anilinen (305) entstehen Substitutionsprodukte des Phtalanils.

p. Chlorphtalanil, C₆H₄CONC₆H₄Cl. Seideglänzende, bei 194—195° schmelzende Nadeln.

p. Bromphtalanil, C₆H₄CONC₆H₄Br. Flache, bei 203—204° schmelzende Nadeln.

p. Jodphtalanil, C₆H₄CONC₆H₄J. Glänzende, bei 227—228° schmelzende Nadeln.

m. Nitrophtalanil, C₆H₄CONC₆H₄NO₂. Farblose, bei 242—243° schmelzende Nadeln.

Durch Schmelzen gleicher Moleküle Phtalsäureanhydrid und m. und p. Phenylendiamin (306), sind Mono- und Diphtalylphenylendiamine dargestellt worden.

Phtalidanil (312), $C_6H_{4CO}^{CH_2} > NC_6H_5$, entsteht durch Erhitzen von Phtalid mit Anilin auf 200—220° und krystallisirt aus Alkohol in glänzenden, bei 160° schmelzenden Blättchen. Durch Oxydationsmittel wird es in Phenylphtalimid oder in Phtalaminsäure übergeführt. $C_6H_{4CO}^{CNC_6H_5} > NC_6H_5$ entsteht durch Einwirkung von Anilin auf die Chloride des Phtalids. Gelbe, bei 152—153° schmelzende Schuppen.

Anilide dreibasischer organischer Säuren.

Akonitanilsäure (281), C₃H₃CO>NC₆H₅, durch Behandlung des Ein-CO₂H wirkungsproduktes von Phosphorpentachlorid auf Citranilsäure mit Wasser dargestellt, bildet kleine gelbe Nadeln.

Akonitdianil, C₃H₃CO NC₆H₅, entsteht durch Erhitzen von Akonit-CONHC₆H₅ säure mit Anilin und durch Behandlung des Einwirkungsproduktes von Phosphorpentachlorid auf Citronensäure oder Citranilsäure mit Anilin. Feine, strohgelbe Nadeln.

CO NC₆H₅, entsteht neben Citranilid CO₂H und Citrodianil durch Erhitzen gleicher Moleküle Anilin und Citronensäure und wird dem Produkt durch siedendes Wasser entzogen. Sie bildet in Wasser und Alkohol leicht lösliche Warzen. Beim Erhitzen mit Anilin entsteht

CO NC₆H₅, in Wasser schwer lösliche, sechs-CONHC₆H₅ seitige Blättchen oder Tafeln. Es geht beim Kochen mit wässrigem Ammoniak in

 ${\rm CONHC_6H_5}$ Citrodianilsäure, ${\rm C_3H_4(OH)CONHC_6H_5}$, über. In Wasser schwer lös- ${\rm CO_9H}$

liche Säure, welche bei 153° schmilzt und dabei unter Wasserabspaltung in Citrodianil übergeht.

CONHC₆H₅
Citranilid, Triphenylcitramid, C₃H₄(OH)CONHC₆H₅, dessen EntCONHC₆H₅
stehung bereits erwähnt wurde, bildet in Wasser fast unlösliche Prismen.

Anilinderivate der Alkoholsäuren und Ketonsäuren. Anilidoessigsäure, Phenylamidoessigsäure, Phenylglycocoll, C₆H₅NHCH₂CO₂H, entsteht durch Einwirkung von Anilin auf Brom- (319) resp. Chloressigsäure. Zur Darstellung (321) wird 1 Mol. Chloressigsäure mit 2 Mol. Anilin und Wasser längere Zeit gekocht und die Lösung eingedampft, wobei sich das Phenylglycocoll abscheidet. Kleine undeutliche Krystalle, welche bei 126-127° schmelzen. Mit Quecksilberchlorid und Zinnchlorür giebt die I.ösung pulverige Niederschlage. Kupferoxydhydrat löst sich zu einem in dunkelgrünen Blättchen krystallisirenden Salz darin auf. Durch Erhitzen auf 140-150°

entsteht unter Wasserabspaltung ein bei 263° schmelzendes Anhydrid CO NC₆H₃.

Durch Erhitzen mit der aeq. Menge Harnstoff auf 150-160° wird Phenylhydantoin, C₉H₈N₂O₂, bei 191-192° schmelzende Nadeln gebildet.

Methyläther (320), C₆H₅NHCH₂CO₂CH₃, durch Erhitzen von Chloressigsäuremethyläther und Anilin auf dem Wasserbade dargestellt, krystallisirt in Nadeln oder Prismen. Schmp. 46°. Der analog dargestellte.

Aethyläther (320), C₆H₅NHCH₂CO₂C₂H₅, krystallisirt aus wässrigem Alkohol in perlmutterglänzenden, bei 57—58° schmelzenden Blättchen.

Amid (320), C₆H₅NHCH₂CONH₂, durch Zusammenschmelzen gleicher Mol. Chloracetamid und Anilin erhalten, krystallisirt aus heissem Wasser in mikroskopischen bei 1:3° schmelzenden Nadeln.

Anilid (320), C₆H₅NHCH₂CONHC₆H₅, entsteht durch Erhitzen von Chloressigsäure äther oder Amid mit überschüssigem Anilin. Feine bei 110–111^o schmelzende Nadeln.

Nitril (135), C₆H₅NHCH₂CN, durch Erhitzen von Anilin mit Chloracetonitril, CH₂ClCN, dargestellt, bildet ein dickes gelb gesärbtes Oel. Schwache Base.

p. Bromphenylamidoessigsäure (232), C₆H₄BrNHCH₂CO₂H. Zur Darstellung werden 1 Mol. Chloressigsäure und 2 Mol. p. Bromanilin in Aether gelöst und nach dem Abdunsten des Aethers mit Wasser gekocht. Sehr unbeständige Krystalle, welche bei 98° schmeken. Sehr leicht löslich in Alkohol, Aether und heissem Wasser.

Aethyläther, $C_6H_4BrNHCH_2CO_2C_2H_5$, bildet weisse bei 95–96° schmelzende Krystallnadeln.

Anilid, C6H4BrNHCH2CONHC6H5, mikroskopische Nadeln. Schmp. 161°.

Tribromphenylamidoessigsäure (323), C₆H₂Br₃NHCH₂CO₂H, aus Phenylamidoessigsäure und Bromwasser dargestellt, krystallisirt aus Eisessig in mikroskopischen Nadeln.

Nitrosophenylamidoessigsäure (323), C₆H₅N(NO) Scheidet sich auf Zusatz von Kaliumnitrit zu einer Schwefelsäurelösung von Phenylamidoessigsäure in Gestalt brauner Nadeln ab, welche unter Zusatz von Thierkohle aus mässig erwärmtem Wasser umkrystallism werden. Gelbe Nadeln, welche gegen 1050 unter Zersetzung schmelzen.

Dimethylphenylamidoessigsäure (324), Phenylbetain, durch Erwärmen von Chloressigsäure mit Dimethylanilin entsteht das Chlorhydrat, C₁₀H₁₄O₂NCl, aus welchem durch Silberoxyd ein stark basisches chlorfreies Produkt erhalten wird.

m. Phenylenglycocolläthyläther (325), C₆H₄ NHCH₂CO₂C₂H₅, wird durch Erwärmen von gleichen Mol. m. Phenylendiamin und Chloressigsäureäthyläther gebildet und der Reactionsmasse durch Aether entzogen. Krystallisirt aus verdünntem Alkohol in verfilzten, bei 73° schmelzenden Nadeln.

α-Anilidopropionsäure, α-Phenylamidopropionsäure (326), $C_6H_5NHCH_{COOH}^{CH_5}$. Das Nitril dieser Säure entsteht durch Erwärmen von Acetaldehyd cyanhydrin mit der aeq. Menge Anilin in geschlossenen Gesässen auf 100°.

$$CH_3CH_{CN}^{OH} + C_6H_5NH_2 = CH_2CH_{CN}^{NHC_6H_5} + H_3O.$$

Es scheidet sich beim Erkalten aus der Flüssigkeit ab und wird aus Benzol oder Alkohol umkrystallieitt. Durch Eintragen in conc. Schwefelsäure wird es in das Amid umgewandelt.

Die Säure krystallisirt aus heissem Wasser in Blättchen, welche bei 162° schmelzen. Leicht löslich in Alkohol. Schwach basische Eigenschaften. Die Lösung in Ammoniak wird durch Silber, Zink und Bleisalze gefällt. Durch Kochen mit kohlensaurem Kalk oder Baryt und Wasser entstehen krystallisirende Salze.

- α -Phenylamidopropionsäurenitril, $C_6H_5NHCH_{CN}^{CH_3}$, bildet weisse, bei 92^0 schmelzende Blättchen.
- 2-Phenylamidopropionsäureamid, C₆H₅NHCHCH_{CONH₂}, krystallisirt aus Alkohol in Blättchen. Schmp. 140-141°.
 - α-Anilidobuttersäure, α-Phenylamidobuttersäure (329),

 $C_6H_5NHCH_{CO_2H}^{C_2H_5}$, aus Anilin und α -Brombuttersäure dargestellt. Krystallinische Masse. Reducirt Silberlösung.

β-Anilidobuttersäure, β-Phenylamidobuttersäure (328),

C₆H₅NHCHCH₃CO₂H. Ihr Anilid entsteht neben dem Phenylbutyrbetaïn beim Kochen von β-Chlorbuttersäureäther mit Anilin. Bei 127—128° schmelzende Nadeln. Das Betaïn, C₁₀H₁₃NO₂, welches ein in Warzen krystallisirendes oxalsaures Salz liefert, ist eine undeutlich krystallinische Masse.

a-Anilidoisobuttersäure, a-Phenylamidoisobuttersäure (327),

 $C_6H_5NHC_{CO_2H}^{(CH_3)_2}$. Ihr Nitril entsteht aus Acetocyanhydrin und Anilin und wird, wie bei der Phenylamidopropionsäure angegeben, in das Amid und die Säure übergeführt.

Die Säure krystallisirt aus heissem Wasser in concentrisch gruppirten, farblosen Nadeln, welche bei 184-185° schmelzen. Schwache Base. Die Lösung in wässrigem Ammoniak wird durch Metallsalze gefällt. Sie reducirt Silberlösung.

- α -Phenylamidoisobuttersäureamid, $C_6H_5NHC_{CONH_2}^{(CH_3)}$, krystallisirt in farblosen, bei 137° schmelzenden Nadeln.
- a-Phenylamidoisobuttersäurenitril, C₆H₅NHC (CH₃)₂, wird aus verdünntem Alkohol in glänzenden Prismen abgeschieden. Schmp. 93-94°.

Anilidoisovaleriansäure, Phenylamidoisovaleriansäure (329),

C₆H₅NHCHCH_{CO₂H}CH₃)₂, aus α-Bromisovaleriansäure dargestellt, bildet in Wasser sehr schwer lösliche Blättchen.

Anilidomalonylanilid, C₂₁H₁₉N₃O₂ (Ann. 209, pag. 231) aus Chlormalonsäureester und Anilin dargestellt, bildet bei 162° schmelzende Prismen.

Phenylamidobenzoësäuren, siehe Benzoësäure.

Anilbrenztraubensäure*), CH₃C(NC₆H₅)CO₂H, scheidet sich aus einer ätherischen Lösung von 2 Mol. Anilin und 1 Mol. Brenztraubensäure nach längerem Stehen als krystallinische Masse ab. Sie schmilzt bei 122° unter Entwickelung von Kohlensäure. Leicht löslich in Wasser. Beim Kochen der wässrigen Lösung entsteht Aniluvitoninsäure, C₁₁H₉NO₂ + H₂O, welche bei 241—242° schmelzende Nadeln bildet. Sie ist löslich in Alkohol und Aether, schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in heissem. Sie vereinigt sich mit Basen und Säuren. Durch Erhitzen der salzsauren Aniluvitoninsäure wird als Hauptprodukt Chinolin gebildet. Durch Oxydation mit übermangansaurem Kali wird sie in eine Carbonsäure des Pyridins übergeführt.

^{*)} BÖTTINGER, Ann. 188, pag. 336; 191, pag. 321. Ber. 14, pag. 90.

A. WEDDIGE.

Anisverbindungen.*) Unter dieser Bezeichnung wird eine Anzahl von Körpern zusammengesasst, welche durch Umwandlungen des im Anisöl enthaltenen Anethols entstehen, jedoch auch theilweise auf anderen Wegen dargestellt werden können. Sie leiten sich in der Weise von dem Benzol ab, dass die beiden Para-Wasserstoffatome durch Methoxyl, (OCH₃) und ein kohlenstoffhaltiges Radikal ersetzt sind.

Anethol, $C_6H_4CH=CH-CH_3$, wird der krystallisirende Theil (1) des Anis- Sternanis- Fenchel- und Esdragonöls genannt. Seine Constitution als p-Allyloxymethylbenzol wurde von LADENBURG (2,3) ermittelt.

Zur Darstellung wird der zwischen 228° und 234° siedende Theil des Anisöls in einer Kältemischung zum Krystallisiren gebracht und die kalt abgepressten Krystalle von neuem rectificirt. Anethol entsteht ausserdem durch Destillation von Methylparoxyphenylcrotonsäure (4), $C_6H_4C_3H_4CO_2H$, neben Kohlensäure. Es bildet weisse, glänzende Krystalle, welche bei 21,1° schmelzen (5). Siedep. 232°. Das spec. Gew. ist bei 12° = 1,044, bei 25° = 0,9849, bei 50° = 0,4669 und bei 94° = 0,9256, Dampfdichte bei 925° = 5,22 gef. (ber. 5,12). Es ist löslich in Alkohol und Aether.

Wird Anethol mit trocknem Chlor (6) oder Brom (6) behandelt, so entstehen hauptsächlich Trichor- und Tribromanethol; ersteres ist ein Syrup, letzteres bildet grosse glänzende Krystalle. Ein Additionsprodukt (3), C₁₀H₁₂Br₂O, weisse, bei 65° schmelzende Nadeln, entsteht durch Einwirkung von 1 Mol. Brom auf die ätherische Lösung des Anethols. Salzsäure (6) addirt sich dem Anethol unter Bildung des Körpers C₁₀H₁₃ClO. Beim Erhitzen mit Jodwasserstoff (7)

^{*) 1)} GERHARDT, Ann. chim. e. Phys. [2] 72, pag. 167; [3] 7, pag. 292. 2) LADENBURG u. LEVERKUS, Ann. 141, pag. 260. 3) LADENBURG, Ann. Suppl. 8, pag. 87. 4) PERKIN, Ber. 10, pag. 300, 1604, 2051. 5) Jahresber. 1863, pag. 551. 6) CAHOURS, Ann. 41, pag. 60-65. 7) Lan-DOLPH, Ber. 9, pag. 725. 8) Ders., Ber. 13, pag. 144. 9) TÖNNIES, Ber. 13, pag. 1845. 10) LIMP-RICHT u. RITTER, Ann. 97, pag. 364. 11) STÄDFLER u. WÄCHTER, Ann. 116, pag. 161. 12) GRABE, Ann. 139, pag. 146. 13) CANNIZARO u. BERTAGNINI, Ann. 98, pag. 188. 14) KÖRNER, Ber. 1868, pag. 326. 15) LADENBURG, Bull. soc. chim. 5, pag. 257. LADENBURG u. FITZ, Ann. 141, pag. 247. 16) SAYTZEFF. Ann. 127, pag. 129. 17) BARTH, Jahresb. 1866, pag. 395. 18) Gräbe u. Schultzen, Ann. 142, pag. 345. 19) BAEYER u. CARO, Ber. 7, pag. 969. 20) PISANI, Ann. 102, pag. 284. 21) HENRY, Ber. 2. pag. 666-68. 22) CAHOURS, Ann. 109, pag. 21. 23) LAURENT, B. Jahresb. 21, pag. 345; 23, pag. 411. 24) SALKOWSKY, Ber. 7, pag. 1013. 25) GRIESS, Ann. 117, pag. 44. 26) PELTZE. Ann. 146, pag. 302. 27) Zinin, Ann. 92, pag. 327. 28) Griess, Ber. 5, pag. 1042. 29) Ders. Ber. 6, pag. 587. 30) ZERVAS, Ann. 103, pag. 339. 31) MENSCHUTKIN, Ann. 153, pag. 99. 32) CAHOURS, Ann. 56, pag. 307. 33) ROSSEL, Ann. 151, pag. 25. 34) PIRIA, Ann. 100, pag. 104. 35) KOFNRER u. CORBETTA, Ber. J. pag. 1735. 36) TIEMANN u. HERZFELD, Ber. 10, pag. 63. 37) BÜCKING, Ber. 9, pag. 527. 38) BISCHOFF, Ber. 7, pag. 1080. 39) ERLENMEYER D. SCHÄUFFEIEN, Ber. 11, pag. 149. Tiemann u. Köhler, Ber. 14, pag. 1976. 40) Ladenburg u. RÜGHEIMER, Ber. 11, pag. 1660. 41) PERKIN, Ber. 10, pag. 300. 42) ERLENMEYER, Ber. 11, pag. 149. 43) BERTAGNINI, Ann. 88, pag. 128. 44) SAMODASKY, Z. 1867, pag. 678; 1868, pag. 643. 45) SALKOWSKY, Ann. 173, pag. 52. 46) Ders., Ann. 163, pag. 57. 47) Lossen, Ann. 175, pag. 284. 48) ALFNEYEFF, Ann. 129, pag. 134. 49) CANNIZARO u. KOERNER, Ber. 5, pag. 436. 50) CANNIZARO, Ann. 137, pag. 244. 51) Ders., Ann. 117, pag. 238. 52) Ders., Ann. 117. pag. 243. 53) PERRENOUD, Ann. 187, pag. 63. 54) SCHUSTER, Ann. 154, pag. 80. 55) OFFEN-HEIM U. PFAFF, Ber. 8, pag. 890. 56) CRESPI, Ber. 15, pag. 2145. 57) PATERNO U. OLIVFAI, Ber. 15, pag. 1197. 58) SALKOWSKI u. RUDOLPH, Ber. 10, pag. 1254. 59) BÖSLER, Ber. 14. pag. 326.

arf 160° entstehen hauptsächlich die Kohlenwasserstoffe C_8H_{16} (Siedep. 150°) und $C_{12}H_{22}$ (Siedep. $210-212^{\circ}$). Durch Phosphorpentachlorid (3) wird Chloranethol, $C_{10}H_{11}ClO$, gebildet, ein bei 6° schmelzender, und bei 258° siedender Körper, welcher mit alkoholischem Kali in eine chlorfreie Flüssigkeit (Siedep. 240°) übergeht. Wird Anethol mit wassererziehenden Mitteln (1, 5, 6, 53), Phosphorsäure, Zinnchlorür, Chlorzink etc. behandelt, so entstehen unter dem Namen Anisoïn, Metanethol beschriebene Isomere, theils Harze und Oele, theils krystallinische Produkte.

Durch Erhitzen von Anethol mit Aetzkali (3) auf 200° entsteht

Anol, p. Allylphenol (3), $C_6H_{^4C_3H_5}^{OH}$, ein bei 93° schmelzender Körper, nicht unzersetzt destillirbar. Es verharzt leicht, besonders beim Erwärmen mit verdünnten Säuren. Leicht löslich in Kali, Aether, Alkohol und Chloroform.

Wird Fluorbor in siedendes Anethol geleitet, so entsteht unter Abscheidung von Kohle Anisol und

Anetholdihydrür (8), C10H14O, welches bei 220° siedet.

Wird Anethol mit Salpetersäure oxydirt, so bildet sich neben Anisaldehyd, Anissäure etc.

Anetholtetrahydrür (8), C₁₀H₁₆O, eine nach Kampher riechende, bei 190—193° siedende Flüssigkeit, welche beim Erhitzen mit alkoholischem Kali im Rohr in

Anetholhexahydrür (8), C₁₀H₁₈O, bei 18-19° schmelzende Nadeln, übergeht. Siedep. 198°.

Wird in Eisessig gelöstes Anethol mit salpetrigsaurem Kali (9) behandelt, so entstehen zwei Substanzen, ein Additionsprodukt $C_6H_4^{\ OCH_3}_{\ C_3H_5N_2O_3}$ und ein bei 97° schmelzendes Substitutionsprodukt $C_6H_4^{\ OCH_3}_{\ C_3H_3N_2O_3}$, dessen Formel wahrscheinlich zu verdoppeln ist. Durch Zinn und Salzsäure geht das letztere unter Verlust von Sauerstoff in ein schön krystallisirendes Produkt über, welches sich wie ein Azoderivat verhält.

Durch Einwirkung von Salpetersäure (1,2 spec. Gew.) auf Anisol und Erwärmen des Produktes mit Natriumbisulfit entsteht das Natriumsalz der

Thioanisoïnsäure (10, 11), $C_{10}H_{14}SO_4 + 2H_2O$, welche aus dem Barytsalz als krystallinische Masse abgeschieden wird.

Anisalkohol, C₆H₄CH₂OH. Zur Darstellung (13, 49) wird 1 Vol. mit der gleichen Menge Alkohol verdünntes Anisaldehyd mit 3 Vol. alkoholischer Kalilösung von 1,052 spec. Gew. gemischt, die sestgewordene Masse mit Wasser versetzt, der Alkohol abdestillirt und das Zurückbleibende im Dampsstrom behandelt. Der nicht mit Wasserdämpsen slüchtige Anisalkohol bleibt zurück, und wird der erkalteten Flüssigkeit mit Aether entzogen. Der Alkohol, welcher weisse glänzende Nadeln bildet, siedet bei 258,8° und schmilzt bei 25° (49). Spec. Gew. (49) = 1,1083 bei 26°, 1,0507 bei 100°. Durch Oxydation, welche schon beim Erhitzen über seinen Siedepunkt bei Lustzutritt ersolgt, wird er in Anisaldehyd umgewandelt. Durch Einwirkung von Salzsäure entsteht

Anischlorid (13), C₆H₄CH₂Cl, nach Früchten riechendes Oel, welches beim Erwärmen mit Natriummethylat und Methylalkohol den

Anismethyläther (50), C₆H₄CH₂OCH₃, eine bei 225,5° siedende Flüssgkeit, liefert. Durch Einwirkung von alkoholischem Ammoniak auf Anischbrid entstehen die salzsauren Salze des Anisamins oder Dianisamins, von denes das letztere am schwersten löslich in Wasser ist.

Anisamin (51), C₆H₄CH₂NH₂, krystallisirt in Nadeln, welche tei 100° schmelzen.

Dianisamin (51), $\left(C_6H_4CH_2\right)_2$ NH, bildet bei 33° schmelzende Blättchen. Durch Einwirkung von Cyankalium auf alkoholisches Anischlorid entsteht Aniscyanür, welches beim Kochen mit Kali das Salz der

Aniscarbonsäure (52), C₆H₄CH₂COOH, liefert. Die Säure krystallisirt in perlmutterglänzenden Blättchen, welche bei 85—86° schmelzen. Leicht löslich in Alkohol, Aether und siedendem Wasser.

Anisaldehyd, Anisylige Säure, Methylparoxybenzaldehyd, $C_6H_4{}_{COH}^{OCH_3}$, wurde von Cahours (32) entdeckt. Er entsteht 1. durch Einwirkung von Salpetersäure oder chromsaurem Kali (33) und Schwefelsäure auf ' Anethol, 2. durch langsame Oxydation von Anisalkohol (13), 3. durch Oxydation von Methylphloretinsäure (35), 4. durch Destillation von ameisensaurem und anissaurem Kalk (34), 5. durch Einwirkung von Jodmethyl und Aetzkali auf eine methylalkoholische Lösung von Paroxybenzaldehyd (36). Zur Darstellung aus Anisöl (33) werden in einem sehr geräumigen Kolben 200 Grm. Kaliumbichromat mit 850 Grm. Wasser und 300 Grm. Schwefelsäure übergossen, nach dem Erkalten 100 Grm. Anisöl zugesetzt und anhaltend geschüttelt. Nachdem die Reaction beendet ist, wird 11 Volumen Wasser zugegeben und die Flüssigkeit unter Ersatz des übergehenden Wassers destillirt. Im Destillat wird das Oel vom Wasser getrennt, mit Natriumbisulfit geschüttelt, die abgepresste Krystallmasse mit kohlensaurem Natron oder Schwefelsäure zersetzt und das getrocknete Oel rectificirt. Anisaldehyd ist ein gelbliches Oel, welches bei 248° siedet. Das spec. Gew. ist 1,1228 bei 18° C. Es riecht aromatisch, besitzt einen brennenden Geschmack, ist unlöslich in Wasser, mischbar mit Alkohol und Aether.

Beim Stehen an der Luft (32) geht Anisaldehyd allmählich in Anissäure über; Oxydationsmittel bewirken die Umwandlung rascher. Beim Kochen mit Kalilauge oder beim Schmelzen mit Kalihydrat (13) entsteht anissaures Kali, in letzterem Falle neben paroxybenzoësaurem Kali. Durch alkoholisches Kali entsteht Anisalkohol und anissaures Salz (13).

Beim Erhitzen mit Salzsäure im geschlossenen Rohr entsteht Paroxybenzaldehyd (37). Ammoniak bildet Anishydramid. Beim Erhitzen mit Acetamid auf 180° entsteht unter Wasseraustritt die Verbindung $C_6H_4^{OCH_3}$, Nadeln, welche bei 180° schmelzen. Ein analoger, bei 192° schmelzender Körper entsteht aus Benzamid. Mit Urethan (38) entsteht ebenfalls eine in langen, seideglänzenden Nadeln krystallisirende, bei $171-72^{\circ}$ schmelzende Verbindung, welcher die Formel $C_6H_4^{\circ}$ $CH(NHCO_2C_9H_5)_2$ zukommt. Wird die ätherische Lösung von Anisaldehyd mit überschüssiger Blausäure (39) versetzt,

so bildet sich nach einigen Tagen das p. Methoxymandelsäurenitril, $C_6H_4_{CH}_{OH}^{OH}$, welches bei 63° schmilzt. Durch Einwirkung von Orthophenylendiamin (40) entsteht Phenylanisaldehydin. Wird Anisaldehyd (41) mit Essigsäure, Propionsäure oder Buttersäure bei Gegenwart der entsprechenden Salze erhitzt, so entsteht Orthomethoxyphenylacrylsäure, $C_6H_4C_3H_2{COOH}$, Crotron- resp. Angelicasäure, $C_6H_4C_3H_4{COOH}$ resp. $C_6H_4C_3H_4{COOH}$. Mit sauren schwefligsauren Alkalien verbindet sich der Anisaldehyd zu krystallinischen Verbindungen; das Natronsalz, $C_8H_8O_2 + HNaSO_3$, krystallisirt in farblosen glänzenden Blättern, welche beim Erhitzen für sich und beim Kochen mit Wasser zersetzt werden. Beim Erwärmen mit verdünnten Säuren, Alkalien oder kohlensauren Alkalien findet Abscheidung von Aldehyd statt.

Anishydramid, $\left(C_6H_4CH^3\right)_3N_2$, scheidet sich beim Stehen von Anisaldehyd mit dem mehrfachen Volumen wässrigen Ammoniaks (32, 43) als krystallinische Masse ab, welche durch Pressen zwischen Papier und Umkrystallisiren aus Alkohol gereinigt wird. Harte Prismen, welche gegen 120° schmelzen, löslich in heissem Alkohol, Aether und Salzsäure. Mit 2 Mol. Blausäure entsteht ein Diimidodicyanid (42), $C_{24}H_{24}O_3N_2\cdot 2HCN$, farblose, bei 85° schmelzende Krystalle, welches mit Salzsäure in Anisaldehyd und eine bei 153° schmelzende Amidosäure, $C_9H_{11}NO_3$, übergeht. Durch anhaltendes Erhitzen auf 170° geht das Hydramid (43) in einen isomeren, basischen Körper, Anisin, über, welcher in durchsichtigen Säulen krystallisirt. Salzsaures Salz, glänzende Nadeln.

Anisoïn (59), C₁₆H₁₆O₄, entsteht durch Einwirkung von Cyankalium auf alkoholischen Anisaldehyd. Bei 113° schmelzende Krystalle.

$$\begin{array}{c} C_6H_4 \overset{\text{OCH}_3}{\text{CHOH}} \\ \text{Hydroaniso\"in (33, 44), } C_{16}H_{18}O_4 & | \\ C_6H_4 \overset{\text{CHOH}}{\text{OCH}_3}, & \text{entsteht neben einer} \end{array}$$

Isoverbindung durch Einwirkung von Natriumamalgam auf Anisaldehyd. Seine Schwerlöslichkeit in Alkohol und Aether erlaubt die Trennung von Isohydroanisoïn. Rhombische Tafeln, welche bei 172° schmelzen. Durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure entsteht

$$\begin{array}{c} C_6H_4 \overset{\text{OCH}_3}{\text{CH}} \\ C_6H_4 \overset{\text{OCH}_3}{\text{CH}} & O, \text{ bei } 95^\circ \text{ schmelzende Nadeln.} \\ C_6H_4 \overset{\text{CH}}{\text{OCH}_3} & \end{array}$$

Das bereits erwähnte Isohydroanisoin bildet Nadeln, welche bei 125° schmelzen, und giebt mit Schweselsäure Desoxyanisoin.

Anissäure, Methylparoxybenzoësäure, C₆H₄COOH. Dieselbe wurde zuerst von Cahours durch Oxydation von Anisöl dargestellt; ihre Constitution wurde durch die Synthese aus Paroxybenzoësäure (15) festgestellt. Die Säure entsteht 1. durch Oxydation von Anethol (6) oder den Anethol enthaltenden Oelen, Anisöl, Fenchelöl, Oel von Artemisia dracunculus und Carajura, von Anisalkohol (13), Anisaldehyd und Parakressolmethyläther (14). 2. Durch Zersetzung des Paroxybenzoësäuredimethyläthers mit Kali.

Zur Darstellung (15) giesst man 1 Thl. Anisöl in eine auf 50° erwärmte Mischung von 5 Thln. Kaliumdichromat, 10 Thln. Schwefelsäure und 20 Thln. Wasser, filtrirt nach dem Erkalten die Säure ab, trennt sie durch Lösen in Ammoniak vom Chromalaun und reinigt das durch Salzsäure gefällte Produkt durch Umkrystallisiren.

Die Anissäure bildet monokline Nadeln oder Prismen. Sie schmilzt bei 184,2° (55) und siedet zwischen 275° und 280°. Sie ist sublimirbar. In kaltem Wasser ist sie kaum, in heissem schwer löslich.

Durch Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure wird Anissäure in Paroxybenzoesäure und Jodmethyl gespalten (16). Rauchende Salzsäure wirkt (12) ähnlich. Schmelzendes Kali (17) giebt paroxybenzoësaures Kali. Durch Destillation mit Baryt entsteht Anisol. Beim Durchgang durch den Organismus (18) wird die Anissäure in Anisursäure umgewandelt.

Beim Erhitzen mit Schwefelsäure und Phtalsäure entsteht Oxyanthrachinon (19).

Von den Salzen der Aussäure sind diejenigen der Alkalien und alkalischen Erden leicht löslich, die der Metalle schwer oder nicht löslich. Sie krystallisiren sämmtlich.

Methyläther, C₈H₇O₃CH₃(15), bildet weisse, glänzende Schuppen. Schmelzpunkt 46°. Siedep. 255°.

Aethyläther, $C_8H_7O_3C_2H_5$, ist eine bei 250-55° siedende farblose Flüssigkeit.

Anissäureanhydrid (20), (C₈H₇O₂)₂O. Durch Einwirkung von Phosphor oxychlorid auf anissaures Kali dargestellt, bildet seideglänzende, bei 99 schmelzende Nadeln.

Anissäurechlorid (47), C₈H₇O₂Cl, ist aus Chlor und Anisaldehyd oder aus Anissäure und Phosphorpentachlorid dargestellt. Leicht schmelzbare feste Masse.

Anissäurebromid, C₈H₇O₂Br, weisse, seidenartige Nadeln. Nicht unzersetzt destillirbar.

Anisamid (21), C₈H₇O₂NH₂, durch Behandlung des Chlorids oder des Aethers mit Ammoniak dargestellt, krystallisirt in Säulen oder Blättern, welche bei 137—38° schmelzen. Es siedet fast unzersetzt bei 295°. Wird es längere Zeit über seinen Siedep, erhitzt, oder mit Phosphorpentachlorid destillirt, so entsteht

Anisnitril (21), C₆H₄CN , kleine Nadeln, welche bei 56-57° schmelzen. Siedep. 253-254°.

Anisursäure, Anisylglycocoll (18, 22), C₈H₇O₂NHC₂H₃O₂, ensteht aus Anissäurechlorid und Glycocollsilber, sowie beim Durchgang von Anissäure durch den Organismus. Prismatische Nadeln oder Blätter. Es bildet gut krystallisirende Salze.

Anishydroxamsäure (47), C₈H₇O₂NHOH, entsteht neben Dianishydroxam säure durch Einwirkung von Anissäurechlorid auf eine Lösung von salzsaurem Hydroxylamin. Sie krystallisirt aus Wasser in farblosen Blättchen, welche bei 156—157° schmelzen. Leicht löslich in Alkohol.

Dianishydroxamsäure (47), $(C_8H_7O_2)_2$ NOH, Nadeln, welche bei 142 bis 143° schmelzen. Schwerer löslich in Alkohol.

Bromanissäure (24), C₆H₃Br_{COOH}, durch Einwirkung von Brom aut Anissäure, welche sich unter heissem Wasser befindet, dargestellt, bildet bei 213–214° schmelzende Krystalle. Die Alkalisalze sind krystallisirbar und leicht

löslich. Der Methyläther bildet wasserhelle Säulen, der Aethyläther glänzende bei 73,5-74° schmelzende Nadeln.

Dibromanissäure (50) entsteht durch Einwirkung der äquivalenten Menge Brom auf Anissäure. Schmp. 213,5—214,5°.

Chloranissäure (23), C₆H₃ClCOOH, entsteht durch Einwirkung von Chlor auf Anissäure und bildet, sublimirt, rhombische, bei 176° schmelzende Nadeln. Leicht löslich in warmem Alkohol und in Aether. Der Methyl- und Aethyläther sind krystallinisch.

Dichloranissäure, $C_6H_3Cl_2COOH$, durch Kochen von Anissäure mit chlorsaurem Kali und Salzsäure dargestellt, bildet grosse, bei 96° schmelzende Nadeln.

Jodanissäure, $C_6H_3J_{COOH}^{OCH_3}$ (25, 26), wird durch Einwirkung von Jodwasserstoff auf Diazoamidoanissäure oder durch Erhitzen von Anissäure mit Jodund Jodsäure auf 145–50° dargestellt. Glänzende Nadeln, welche bei 234,5° schmelzen und unzersetzt in Blättchen sublimiren. Sie ist löslich in 165 Thln. Aether und leicht löslich in siedendem Alkohol. Die Salze sind theilweise krystallinisch.

Fluoranis säure (57), C₆H₃Fl^{OCH}_{COOH}, aus Diazoamidoanissäure und Fluorwasserstoffsäure dargestellt, bildet feine, bei 240° schmelzende Nadeln.

Nitranissäure (23), C₆H₃(NO₂) COOH₃, entsteht durch Einwirkung von Salpetersäure auf Anethol, Esdragonöl und Anissäure. Zur Darstellung wird 1 Thl. Anisöl in 10 Thlen. kochender Salpetersäure (spec. Gew. = 1,4) gelöst, die Säure mit Wasser gefällt, mit Ammoniak aufgenommen und aus dem mehrfach umkrystallisirten Salz durch Chlorwasserstoffsäure abgeschieden. Oder man erwärmt Anissäure gelinde mit rauchender Salpetersäure und reinigt die Nitrosäure in der oben angegebenen Weise. Nitranissäure krystallisirt in grossen, blassgelben Nadeln (45), welche bei 187° schmelzen und unzersetzt sublimiren In kaltem Wasser ist sie wenig löslich, leichter in siedendem Wasser, leicht in heissem Alkohol und in Aether. Beim Erhitzen mit Ammoniak auf 140–150° entsteht Nitroparamidobenzoesäure. Die Alkalisalze der Nitranissäure krystallisiren gut; die der alkalischen Erden sind weisse Niederschläge. Aethyläther bildet schöne, glänzende, bei 98° schmelzende Tafeln, der Methyläther breite, gelbe, bei 100° schmelzende Blätter.

Dinitranissäure (46), $C_6H_2(NO_2)^{OCH_3}_{2COOH}$. Zur Darstellung (58) wird reine Nitranissäure (40 Thle.) in ein kalt gehaltenes Gemisch von 140 Thlen. Salpetersäure (spec. Gew. = 1,5) und 160 Thlen. englischer Schwefelsäure eingetragen, nach 48 Stunden in Wasser gegossen, dem abgeschiedenen Gemenge von Dinitranissäure, Di- und Trinitroanisol die Säure durch verdünntes kohlensaures Natron entzogen, mit Salzsäure gefällt und durch mehrfaches Umkrystallisiren aus Alkohol gereinigt. Sie bildet schwach gelbe Nadeln, welche bei $181-82^{\circ}$ schmelzen. In kaltem Wasser ist sie fast unlöslich, reichlich in kochendem Wasser, leicht in warmem Alkohol. Durch Ammoniak wird sie in Chrysanissäure, durch ätzende Alkalien in Dinitroparoxybenzoësäure übergeführt. Das Kalisalz, $C_6H_3(NO_2)_{2CO_2K}^{OCH_3} + H_2O$, bildet gelbe Nadeln. Der Aethyläther, aus dem

Silbersalz und Jodäthyl dargestellt, krystallisirt in schwach gelben monoklinen Nadeln, welche bei 79° schmelzen.

Amidoanissäure (22, 27), $C_6H_3(NH_2) {\stackrel{OCH_3}{CO_2H}}$, wird durch Reduction von Nitranissäure mit alkoholischem Schwefelammonium dargestellt. Sie krystallisint aus Wasser in zolllangen vierseitigen, glänzenden Säulen, aus Alkohol in dicken zugespitzten Prismen, welche bei 180° schmelzen. Sie löst sich in 800 Thln. kochenden Wassers, leicht in Alkohol und Aether. Die Säure bildet mit Säuren und Basen Salze. Das Chlorhydrat, $C_8H_7O_3NH_2HCl$, bildet feine Nadeln, das Platindoppelsalz goldgelbe Nadeln. Der Methyl- und Aethyläther, durch Reduction der Nitrosäureäther dargestellt, beide krystallinisch, verbinden sich mit Säuren zu krystallisirbaren Salzen.

NHCH₃
Methylamidoanissäure (28), C₆H₃OCH₃, durch Kochen von amidoCO₂H
anissaurem Kali mit Jodmethyl dargestellt, bildet feine, über 200° schmelzende

Nadeln. Sie verbindet sich mit Säuren und Basen.

 $N(CH_3)_2$ Dimethylamidoanissäuremethyläther (29), $C_6H_3OCH_3$, wird durch CO_2CH_3

Destillation von Trimethylanisbetaïn gewonnen und bildet eine gelbliche, bei 288° siedende Flüssigkeit. Trimethylanisbetaïn, $C_8H_6N(CH_3)_3\cdot O_3$, entsteht durch Kochen von Amidoanissäure, Methylalkohol, Kali und Jodmethyl. Es krystallisirt mit 5 Mol. Wasser in glasglänzenden Prismen.

Anisuraminsäure (31), $C_6H_3OCH_3$, wird durch Vermischen der CO_2H

Lösungen äquivalenter Mengen salzsaurer Amidoanissäure und cyansaurem Kali als weisses amorphes Pulver gefällt, welches sich in 2000 Thln. Wasser löst und daraus in zarten Nadeln krystallisirt.

Diazoamidoanissäure (25), $C_6H_3\begin{pmatrix}NH&N_2\\OCH_3&CH_3O\\CO_2H&CO_2H\end{pmatrix}$ C_6H_3 , scheidet sich

beim Behandeln einer kalten alkoholischen Lösung von Amidoanissäure mit salpetriger Säure oder Salpetrigsäureäther als gelbgrünes Pulver ab. Die Säure ist zweibasisch. Die Alkalisalze bilden gelbe Krystalle, die übrigen gelbe Niederschläge.

Der Methyläther, C₁₆H₁₃N₃O₆(CH₃)₂, bildet gelbrothe, der Aethyläther schmale, gelbe Blättchen.

Azoanissäure (48), $(C_8H_7O_3)_2N_2$, durch Einwirkung von Natriumamalgam auf Nitroanissäure dargestellt, ist ein amorpher, gelber Körper. Das Barytsalz ist eine rothe krystallinische Substanz.

SO₃H Sulfanissäure (30), C₆H₃OCH₃, wird durch Erhitzen von Anissäure mit CO₂H

rauchender Schweselsäure auf 100° oder mit Schweselsäurehydrat auf 110° dargestellt. Die aus dem Bleisalz gewonnene Säure krystallisirt aus Wasser in-Nadeln mit 1 Mol. Wasser. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Aether. Salze krystallisiren gut.

A. Weddige.

Anthracen,*) Paranaphtalin, Photen, C₁₄H₁₀. In den höchst siedenden Theilen des Steinkohlentheers entdeckten Dumas und Laurent (1) einen Kohlenwasserstoff, der als Paranaphtalin beschrieben und später von Laurent (2) An-

^{*) 1)} DUMAS u. LAURENT, Ann. ch. phys. 50, pag. 187; Ann. Chem. Pharm. 5, pag. 10. 2) LAURENT, Ann. de chim. et de Phys. 60, pag. 220; 66, pag. 148; Ann. Chem. Pharm. 34, pag. 287. 3) FRITZSCHE, Petersb. Acad. Bull. 16, pag. 150; Journ. f. prakt. Chem. 73, pag. 286; Jahresb. d. Chem. 1857, pag. 457. 4) ANDERSON, Edinb. R. Soc. Trans 22, pag. 286; Ann. chem. Pharm. 122, pag. 294; Chen. Centralbl. 1862, pag. 747. 5) LIMPRICHT, Ann. Chem-Pharm. 139, pag. 208; Jahresb. d. Ch. 1866, pag. 592. ZINCKE, Berl. Ber. 7, pag. 278. 6) BERTHE-LOT, Bull. d. l. soc. chim. d. Paris 6, pag. 272, u. 7, pag. 218 u. 274; Ann. Chem. Pharm. 142, pag. 251. LETNY, Berl. Ber. 10, pag. 412; 11, pag. 1210. LIEBERMANN u. BURG, Berl. Ber. 11, pag. 723. Atterberg, Berl. Ber. 11, pag. 1222. Schultz, Berl. Ber. 7, pag. 113. Behr u. van Dorp, Ber. B. 6, pag. 754; Ann. Chem. 169, pag. 216. PERKIN u. HODKINSON, I. chem. Ser. 37, pag. 726. PATERNO u. FILETI, Berl. Ber. 6, pag. 1202. BEHR u. VAN DORP, Berl. Ber. 7, pag. 17. 7) GRAEBE u. LIEBERMANN, Ann. Chem. Pharm. 7, pag. 257; Jahresb. d. Chem. 1868, pag. 478 u. 1869. 8) Fritzsche, N. Petersb. Acad. Bull 11, pag. 385 (1867); Journ. f. prakt. Chem. 101, pag. 331; 106, pag. 288. 9) L. JACKSON u. J. F. WHITE, Amer. chem. Journ. 2, pag. 283; Berl. Ber. XII., pag. 1965. 10) BOLLEY u. TUCHSCHMID, Ber. d. chem. Ges. 3, pag. 811; TUCHSCHMID, Berl. Ber. 1871, pag. 61; E. SCHMIDT, Journ. f. prakt. Chem. 1874, pag. 241; Berl. Ber. 1873, pag. 494; L. PHIPSON, Chem. Centralbl. 1873, pag. 267. 11) BERTHELOT, Bull. soc. chim. 8, pag. 226. 12) W. H. PERKIN, Chem. Soc. Journ. 1877, pag. 209; Chem. News. 34, pag. 145; Chem. Centralbl. 1876, pag. 758; WAGNER's Jahresb. 1876, pag. 1022; AUERBACH, Das Anthracen etc., II. Aufl. 1880, pag. 26. 13) O. MILLER, Berl. Ber. 1876, pag. 1441; 1876, pag. 1603; Ann. Chem. Pharm. 182, pag. 366. 14) ANDERSON, Ann. Chem. Pharm. 139, pag. 208. 15) HAMMER-SCHLAG, Berl. Ber. 1877, pag. 1212. 16) Th. DIEHL, Berl. Ber. 1877, pag. 403; 1878, pag. 178; Chem. Centralbl. 1878, pag. 197. 17) M. FILETI, Berl. Ber. 1879, pag. 423. 18) W. H. PERKIN, Ann. Chem. Pharm. 158, pag. 319. 19) F. SCHWARZER, Berl. Ber. 1877, pag. 377. 20) LIEBER-MANN u. LINDEMANN, Berl. Ber. 1880, pag. 1588. 21) GRAEBE u. LIEBERMANN, Ann. Chem. Pharm. 160, pag. 126. 22) C. LIEBERMANN u. L. LANDSHOFF, Berl. Ber. 1881, pag. 467. 23) CARO, GRAEBE u. LIEBERMANN, Berl. Ber. 3, pag. 359; W. H. PERKIN, Chem. News 1870, pag. 556; WAGNER, Jahresb. 1870, pag. 612. 24) E. Linke, Journ. f. prakt. Chem. 11, pag. 222; Chem. Centralbl. 1875, pag. 374. 25) LIEBERMANN u. BÖCK, Berl. Ber. 1878, pag. 1613. 26) C. LIEBERMANN, Berl. Ber. 1879, pag. 182. 27) LIEBERMANN u. HÖRMANN, Berl. Ber. 1879, pag. 589. 28) LIEBERMANN u. TOPF, Berl. Ber. 1876, pag. 1201. 29) C. LIEBERMANN und I. LANDSHOFF, Berl. Ber. 1881, pag. 455. 30) C. LIEBERMANN, Berl. Ber. 1880, pag. 1596. 31) C. LIEBERMANN u. S. E. SIMON, Berl. Ber. 1881, pag. 1264. 32) H. ROEMER, Berl. Ber. 1881, pag. 1259. 33) C. Liebermann u. Walder, Berl. Ber. 1881, pag. 462. 34) Ad. Baeyer, Ann. Chem. Pharm. 202, pag. 58. 35) C. LIEBERMANN, Berl. Ber. 1879, pag. 190. 36) GRAEBE und I.IEBERMANN, Ann. Chem. Pharm. 160, pag. 121. 37) LIEBERMANN u. v. RATH, Berl. Ber. 1875, pag. 246, pag. 973; 1878, pag. 1606. 38) LIEBERMANN u. BISCHOFF, Berl. Ber. 1880, pag. 47. 39) OUDEMANS, Ann. Chem. Pharm. 170, pag. 243. 40) WEILER, Berl. Ber. 1874, pag. 1185. 41) O. FISCHER, Berl. Ber. 1874, pag. 1191. 42) C. LIEBERMANN, Ann. Chem. Pharm. 183, pag. 151, 163 u. 169. 43) SCHULTZ, Berl. Ber. 1877, pag. 117. 44) G. SCHULTZ u. F. R. JAPP, Berl. Ber. 1877, pag. 1049. 45) WACHENDORFF u. ZINCKE, Berl. Ber. 1877, pag. 1485. 46) R. Nietzki, Berl. Ber. 1877, pag. 2014. 47) Hammerschlag, Berl. Ber. 1878, pag. 86, 90. 48) van Dorp, Ann. Chem. Pharm. 169, pag. 207. C. LIEBERMANN u. W. A. VAN DORP CLXIII., pag. 95. 49) Zincke, Berl. Ber. 1874, pag. 280. 50) Wachendorff u. Zincke, Berl. Ber. 1877, pag. 1482. 51) C. Liebermann u. G. Tobias, Berl. Ber. 1881, pag. 795. 52) Ad. Baeyer, Ann. Chem. Pharm. 202, pag. 66. 53) BUCHKA, Ann. Chem. Pharm. 209, pag. 276. 54) HEN-NIGES, DINGLER Journ. 221, pag. 351. 55) J. KOCH, AUERBACH, Das Anthracen etc., II. Aufl. 1880, pag. 64. 56) HALLER, C. r. LXXXIV., pag. 558; WAGNER, Jahresb. 1877, pag. 922. 57) Claus u. Gaess, Berl. Ber. 1877, pag. 925. 58) Fittig, Berl. Ber. 1879, pag. 1740. 59 WARTHA, Berl. Ber. 1870, pag. 345. 60) PICCARD, Berl. Ber. 1874, pag. 1785. 61) A. BEHR

thracen genannt wurde. Im Jahre 1857 untersuchte FRITZSCHE (3) einen, ebenfalls aus dem Steinkohlentheer gezogenen Kohlenwasserstoff, und wiess auf die grosse

u. W. A. van Dorp, Berl. Ber. 1874, pag. 753. 62) Dies., Berl. Ber. 1874, pag. 578. 63) Kekuli u. Franchimont, Berl. Ber. 1872, pag. 905. 64) Schützenberger, Berl. Ber. 1872, pag. 214. 65) v. Pechmann, Berl. Ber. 1879, pag. 2124. 66) Perkin, Chem. Soc. I., pag. 554; Berl. Ber. 1880, pag. 1993. 67) KÖRNER u. ZINCKE, Berl. Ber. 1877, pag. 1477. 68) BÖTTGER u. PETERSEN, Berl. Ber. 1873, pag. 17; Ann. Chem. Pharm. 160, pag. 145. 69) AD. CLAUS und A. HERTEL, Berl. Ber. 1881, pag. 977. 70) AD. CLAUS u. C. DIERNFELLNER, Berl. Ber. 1881, pag. 1333. 71) R. BOURCART, Berl. Ber. 1879, pag. 1418. 72) H. v. PERGER, Berl. Ber. 1879. pag. 1566; Journ. f. prakt. Chem. 19, pag. 209; Berl. Ber. 1879, pag. 1204; Inaug.-Dissert. 1878. 73) O. Fischer, Berl. Ber. 1875, pag. 675. 74) Graebe u. Liebermann, Berl. Ber. 3, pag. 634: A. KOPP, Monit. sciens. 1878, pag. 1159; H. v. PERGER, Journ. f. prakt. XIX. 75) D. A. MAC HOUL, Berl. Ber. 1880, pag. 692. 76) C. LIEBERMANN, Berl. Ber. 1874, pag. 805. 77) C. LIEBER-MANN u. J. DEHNST, Berl. Ber. 1879, pag. 1287. 78) T. WEITER u. O. FISCHER, Jahresb. f. r. Chem. 1874, pag. 453. 79) C. LIEBERMANN, Berl. Ber. 1871, pag. 108; 1872, pag. 868. 80) BAFYER u. CARO, Berl. Ber. 1874, pag. 969; 1875, pag. 152. 81) A. CLAUS, Berl. Ber. 1875, pag. 530. 82) Liebermann u. Troschke, Berl. Ber. 1875, pag. 381. 83) S. E. Simon, Berl. Ber. 1881, pag. 464. 84) ROBIQUET u. COLIN, Ann. de chim. u. de Phys. (II) 36, pag. 225, 43, pag. 306, 63, pag. 303. 85) GAULTIER DE CLAUBRY U. PERSOZ, Ann. de chim. et de Phys. Vol. XLVIII., pag. 69. 86) RUNGE, Journ. f. pract. Chem. V., pag. 362; BERZELIUS, Jahresb. 16, pag. 262. 87) DEBUS, Ann. Chem. Pharm. LXVI., pag. 356. 88) JENNECK, POGG., Ann. 66, pag. 174. 89) DECAISNE, Journ. f. prakt. Chem. 24, pag. 424. 90) SCHIEL, Ann. Chem. Pharm. 60, pag. 79; BERZILIUS, Jahresb. 27, pag. 272. 91) HIGGIN, journ. f. prakt. Chem. 46. pag. 1. 92) SCHUNK, Ann. Chem. Pharm. 66, pag. 174; 81, pag. 347. 93) ROCHLEDER, Ann. Chem. Pharm. 80, pag. 321; 83, pag. 205. 94) E. KOPP, Bull. d. l. soc. ind. de Mulhouse 37. pag. 437. 95) PLESSEY u. SCHÜTZENBERGER, C. r. 43, pag. 167; Journ. f. prakt. Chem. 70. pag. 314. 96) C. WILLGERODT, DINGLER JOURN. 217, pag. 238. 97) WOLFF u. STRECKER. Ann. Chem. Pharm. 75, pag. 1. 98) C. Nienhaus, Berl. Ber. 1875, pag. 774. 99) STOKES, Chem. soc. J. 12, pag. 198; Jahresber. d. Chem. 1859, pag. 522. 100) L. TROOST (Monit. sciens. 1879, pag. 1110). 101) Schützenberger, Matières colorantes 2; 1, pag. 116. 102) A. ROSENSTIEHL. C. r. 82, pag. 1455; 83, pag. 73; STROBEL, Bull. d. l. soc. Ind. d. Mulhouse 1876, pag. 160. 103) SCHUNK u. RÖMER, Berl. Ber. 1879, pag. 583; W. H. PERKIN. Chem. soc. Journ. 1878, pag. 216. 104) W. H. PERKIN, Berl. Ber. 1875, pag. 780; Chem. News. 31, pag. 257. 105) PRUDHOMME, Bull. d. l. soc. chim. d. Paris 1877, XXVIII, No. 2: 1878, XXIX, No. 7; 1878, XXX, No. 8 u. 9. C. Graebe, Ann. Chem. Pharm. 201, pag. 333; Berl. Ber. 1878, pag. 522, 1646; 1879, pag. 1616. WITZ, Bull. soc. ind. d. Rouen 1878. pag. 82. C. Liebermann, Wagner, Jahresber. 1878, pag. 1117; Auerbach, Chem. Zeit. 1879. I pag. 799. 106) PRZIBRAM u. Co., WAGNER, Jahresber. 1878, pag. 1106. 107) C. GRALIN. Berl. Ber. 1879, pag. 571. 108) E. JACOBSEN, Berl. Ber. XIII., pag. 294. Berl. Ber. 1873, pag. 573. G. FRAUDE, Berl. Ber. 1879, pag. 241. 110) SCHÜTZENBERGER u. SCHIFFERT, Bull. de la soc. ind. de Mulhouse 1864, pag. 70. ROSENSTIEHI., Berl. Ber. 1874. pag. 1547; 1876, pag. 1808. BOLLEY u. ROSA, Jahresber. d. Chemie 1866, pag. 643. LIEBER-MANN, GIESEL u. TROSCHKE, Ann. Chem. Pharm. 183, pag. 213. SCHUNK u. ROEMER, Chem. soc. Journ. 1877, I., pag. 666. H. Plath, Berl. Ber. 1876, pag. 1204; 1877, pag. 614. 111) GRIMM, Berl. Ber. 1873, pag. 508. SCHUNK u. ROEMER, Berl. Ber. 1877, pag. 550. RAD-ZISZEWSKY, Berl. Ber. 1873, pag. 812. BAEYER u. CARO, Berl. Ber. 8, pag. 152. LIFBERMANN u. GIESEL, Berl. Ber. 1877, pag. 606. C. LIEBERMANN, Berl. Ber. 1878, pag. 1610. 112) E. SCHUNK. Berl. Ber. 1871, pag. 359; 1873, pag. 573. E. SCHUNK u. H. ROEMKR, Berl. Ber. 1875, pag. 1628; 1876, pag. 382, 678; 1877, pag. 1225; 1878, pag. 969, 1176. W. H. PERKIN, Chem. News. 1871. pag. 226, Berl. Ber. 1872, pag. 996, Chem. Soc. Journ. 1878, pag. 217. G. AUERNACH, Mout. sciens. 1872, pag. 686. C. LIEBERMANN, Berl. Ber. 1872, pag. 868. A. ROSENSTIEHI., Ann. de chim. et de Phys. (5) 15, pag. 245. SCHRADINGER, Berl. Ber. 1875, pag. 14871. 113) LIEBER-MANN u. GIKSEL, Berl. Ber. 1875, pag. 1643; 1876, pag. 329. C. LIEBERMANN, Berl. Ber. 1878.

Aehnlichkeit desselben mit dem Anthracen hin. Durch die Arbeiten Anderson's (4) wurde die Identität beider festgestellt. Synthetisch wurde es zuerst von Limpricht (5) durch Erhitzen von Benzylchlorid und Wasser auf 180° erhalten; es bildet sich auch beim Durchleiten von Toluol oder eines Gemisches von Benzol und Styrol oder Aethylen, oder von Petroleum (Letny) (6), von Braunkohlentheer (Liebermann u. Burg) (6), von Fichtenholztheer (Atterberg) (6), von Terpentinöl (Schultz) (6) durch glühende Röhren (6), durch Reduction des Alizarins mit Zinkstaub (7); ferner beim Ueberleiten von Orthobenzyltoluol über erhitztes Bleioxyd (Behr u. van Dorp); beim Behandeln von Benzylchlorid mit Aluminiumchlorid (Perkin u. Hodgkinson); bei der Destillation von Benzylphenol mit Phosphorpentoxyd (Paterno u. Fileti); beim Erhitzen von Orthophenyltolylketon (Behr u. van Dorp); beim Behandeln von Orthobrombenzylbromid mit metallischem Natrium (9); bei der Einwirkung von Aluminiumchlorid auf in Benzol gelöstes Acetylentetrabromid (137).

Am zweckmässigsten gewinnt man das Anthracen aus dem Steinkohlentheer. Dieser wird in eisernen Retorten destillirt und die von 300° an übergehenden Antheile gesondert aufgefangen. Durch Kühlen des öligen Destillates scheidet sich das Anthracen aus und wird von den flüssigen Bestandtheilen durch Filtriren, Pressen oder Ausschwingen geschieden. Behandeln zwischen erhitzten Pressplatten hat ein weiteres Abgehen von Unreinigkeiten zur Folge. Das Rohanthracen (47)

pag. 1610; 1879, pag. 182 u. 1287. LIEBERMANN, Ann. Chem. Pharm. 183, pag. 184. 114) DE LALANDE, C. r. 79, pag. 669; Berl. Ber. 1874, pag. 1545; 1876, pag. 644. 115) A. ROSEN-STIEHL, C. r. 79, pag. 681; Berl. Ber. 1874, pag. 1545; 1877, pag. 734; C. r. 84, pag. 1092 u. 559. H. PLATH u. LIEBERMANN, Berl. Ber. 1877, pag. 1618. 116) W. H. PERKIN, Chem. News 1873, XXVII., pag. 609 u. 82; 1876, XXXIII., pag. 61; Berl. Ber. 1873, pag. 149; 1876, pag. 281. SCHUNK u. ROEMER, Berl. Ber. 1876, pag. 678; 1877, pag. 1821. A. ROSENSTIEHL, Bull. de la soc. chim. [2], XXIX., pag. 405. 117) ZEIDLER, Ann. Chem. Pharm. 191, pag. 285. 118) Kokscharo, Jahresb. 1867, pag. 601. 119) Liebermann u. Palm, Berl. Ber. 8, pag. 378. 120) ROEMER, Berl. Ber. 1882, pag. 223. 121) C. LIEBERMANN u. A. BOLLERT, Berl. Ber. 1882, pag. 226, 852. 122) C. Liebermann, Berl. Ber. 1882, pag. 510. 123) G. Schüler, Berl. Ber. 1882, pag. 1807. 124) E. BÖRNSTEIN, Berl. Ber. 1882, pag. 1820. 125) S. E. SIMON, Berl. Ber. 1882, pag. 692. 126) H. ROEMER u. M. SCHWARZER, Berl. Ber. 1882, pag. 1040. 127) Dieselben, Berl. Ber. 1882, pag. 1045. 128) C. LIEBERMANN u. A. HAGEN, Berl. Ber. 1882, pag. 1427. 129) AUERBACH, Chem. Z. 1882, No. 37, pag. 710. 130) AD. CLAUS, Berl. Ber. 1882, рад. 1514. 131) D. R. PATENS, pag. 17695. H. BRUNCK u. C. GRAEBE, Berl. Ber. 1882, pag. 1783. 132) C. LIEBERMANN, Berl. Ber. 1883, pag. 54. 133) Ders., Ann. chem. Pharm. 212, pag. 1. 134) H. ROEMER, Berl. Ber. 1883, pag. 363. 135) AD. CLAUS u. ENGELSING, Berl. Ber. 1883, pag. 902. 136) Ad. Claus u. E. Schneider, Berl. Ber. 1883, pag. 907. 137) R. Anschütz u. F. Eltzbacher, Berl. Ber. 1883, pag. 623. 138) II. Roemer u. W. Linck, Berl. Ber. 1883, pag. 695. 139) Dieselben, Berl. Ber. 1883, pag. 703. 140) H. ROEMER, Berl. Ber. XV, pag. 1786. 141) C. Liebermann u. A. Hagen, Berl. Ber. XV, pag. 1794. 142) Ditselben, Berl. Ber. XV, pag. 1801. 143) C. Liebermann, Berl. Ber. XIII, pag. 913. 144) ROCHLEDER, Berl. Ber. III, pag. 292. 145) SCHUNCK, Ann. Chem. Pharm. 39, pag. 5. 146) Derselbe, Ann. Chem. Pharm. 65, pag. 242. STENHOUSE u. MÜLLER, Ann. Chem. Pharm. 142, pag. 91. 147) FINKH, Ann. Chem. Pharm. 134, pag. 229. 148) FAUST, Ann. Chem. Pharm. 165, pag. 231. 149) SEUBERLICH. Berl. Ber. 1877, pag. 39. 150) DIEHL, Berl. Ber. 1877, pag. 186. 151) BARTH u. SENHOFER, Ann. Chem. Pharm. 164, pag. 109. 152) LIEBERMANN u. CHOJNACKI, Ann. Chem. Pharm. 162, pag. 323. 153) ROBIQUET, Ann. chim. Phys. 19, pag. 204. SCHIFF, Ann. Chem. Pharm. 163, pag. 218; 170, pag. 81. Löwe, J. f. prakt. Ch. 107, pag. 345. JAFFÉ, Berl. Ber. 3, pag. 605. KLOBUKOWSKY u. NÖLTING, Berl. Ber. 1875, pag. 982. WIDMANN, Bul. soc. chim. Paris 24, pag. 354. SCHREDER, Monatsh. I, pag. 431. KLOBUKOWSY, Berl. Ber. 1876, pag. 1256; 1877, pag. 880. Mallin, Ann. Chem. Pharm. 141, pag. 346.

wird durch Erwärmen mit Ligroin, Schwefelkohlenstoff oder Alkohol von den leicht löslichen Beimischungen befreit und schliesslich im Wasserdampfstrome sublimirt. Das so gewonnene Anthracen ist noch nicht rein, hält namentlich gelbe Farbstoffe hartnäckig zurück. Diese können durch Sublimation bei möglichst niedriger Temperatur oder durch Bleichen einer Lösung des Anthracens in Benzol durch direktes Sonnenlicht entfernt werden.

Das Anthracen bildet tafelförmige Krystalle, welche dem monoklinen System angehören (118). Es ist in reinem Zustande blendend weiss, zeigt blaue Fluorescenz, ist in Alkohol, Aether und Benzol wenig löslich, schmilzt bei 213°, beginnt aber schon bei 100° in Blättchen zu sublimiren und destillirt bei ungefähr 360°. Dampfdichte = 6,3 gefunden (berechnet = 6,15). Setzt man eine kalt gesättigte Lösung von Anthracen in Benzol längere Zeit den Wirkungen der Sonnenstrahlen aus, so scheiden sich farblose, tafelförmige Krystalle von Paraanthracen (Paraphoten (8) ab, die in Benzol, Alkohol und Aether weniger löslich sind als Anthracen. Schmilzt bei 244° und verwandelt sich dabei wieder in Anthracen (7).

Siedende Lösungen von Anthracen und Pikrinsäure in Benzol liefern nach dem Vermischen und Erkalten rubinrothe Nadeln (8), $C_{14}H_{10} + C_6H_2(NO_3)_3OH$, die sich in Benzol leicht lösen, von Alkohol, Wasser oder Alkalien schon in der Kälte in Pikrinsäure und Anthracen verwandelt werden. Der Schmelzpunkt liegt bei 138° (Graebe). Eine heisse Lösung von Anthracen und Binitroanthrachinon (FRITZSCHE'sches Reagens) scheidet beim Erkalten Anthracen-Binitroanthrachinon (8) in violetten Blättchen aus $C_{14}H_{10} + C_{14}H_6(NO_2)_2O_2$. Ein anderes Additionsprodukt ist Trinitroanilinanthracen (119), $C_{14}H_{10} \cdot C_6H_9(NO_2)_3NH_2$, bildet rothe Nadeln.

Brom wirkt in verschiedener Weise auf Anthracen ein und bildet je nach den Versuchsbedingungen Bibromanthracen, Bibromanthracentetrabromid oder Hexabromanthracen. Von Chlor wird Anthracen bei gewöhnlicher Temperatur zunächst in Anthracendichlorid, dann in Bichloranthracen und bei höherer Temperatur in Bichloranthracentetrachlorid, Tetrachloranthracen und Hexachloranthracen verwandelt. Durch Oxydationsmittel wird das Anthracen in Anthrachinon übergeführt. Salpetersäure erzeugt ebenfalls Anthrachinon und Nitrosubstitutionsprodukte desselben, dagegen keine des Anthracens. Auch in alkoholischer Lösung werden keine Nitroprodukte desselben gebildet (10). Anthracen wird von Schweselsäure unter theilweiser Verkohlung in Sulfosäuren verwandelt. Natriumamalgam erzeugt Anthracenbihydrür; Jodwasserstoff, Anthracenbihydrür und Hexahydrür und bei 280° Toluol, Benzol und die Kohlenwasserstoffe C₁₄H₃₀ und C₇H₁₆ (11).

Constitution des Anthracens. Das Anthracen wird aufgefasst als bestehend aus zwei Benzolkernen, welche durch zwei unter sich verbundene Kohlenstoftatome, die in beiden Benzolkernen die Orthostellung einnehmen, verkettet sind und wird demgemäss durch folgende Formel dargestellt:

$$H - C = C = H$$

$$H - C = C$$

$$H - C - C - H$$

$$H - C = C$$

$$H - C - C - H$$

$$H - C = C$$

$$H - C + H$$

Diese Auffassung stützt sich hauptsächlich auf die Eigenschaft des Alizarins durch Oxydation Phtalsäure zu liefern; auf die Anthracensynthesen von Limpricht und Berthelot; auf die Synthesen einiger Anthracenderivate aus Phtalsäure und Phenolen; auf die Bildung von Anthrachinon aus Benzoylbenzoësäure, von Anthracen aus Orthobrombenzylbromid (Jacksen u. White) und von Orthobromanthrachinon aus Orthobrombenzoylbenzoësäure (v. Pechmann). Die von Anschütz und Eltzbacher gefundene Anthracensynthese (137) liefert den ersten experimentellen Beweis, dass die mittelständigen Kohlenstoffatome unter einander verbunden sind:

$$C_6H_4H_2 + \frac{BrCHBr}{BrCHBr} + H_2C_6H_4 = 4HBr + C_6H_4 < \frac{CH}{CH} > C_6H_4.$$

Anthracendihydrür (133), C₁₄H₁₀H₂, entsteht durch Einwirkung von Natriumamalgam auf eine heisse alkoholische Anthracenlösung oder beim Erwärmen von Anthracen, Jodwasserstoff und amorphem Phosphor auf 150°. Es ist unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol, krystallisirt in farblosen, monoklinen Tafeln vom Schmelzpunkt 106°, sublimirt in Nadeln und destillirt unzersetzt bei 305°. Mit Wasserdämpfen ist es flüchtig und zerfällt beim Durchleiten durch eine schwach rothglühende Röhre in Anthracen und Wasserstoff. Beim Erhitzen mit Schwefelsäure auf 100° entsteht Anthracen und schweflige Säure, Brom verwandelt es in Bibromanthracen und Oxydationsmittel in Anthrachinon.

Homologe des Anthracendihydrürs bilden sich durch Reduction der Alkyloxanthranole (s. unten).

Anthracenhexahydrür, $C_{14}H_{10} \cdot H_6$ (7, 133), bildet sich aus dem Anthracendihydrür beim Erhitzen mit $\frac{1}{4} - \frac{1}{2}$ Th. amorphem Phosphor und 5 Th. Jodwasserstoff während 12 Stunden auf $200-220^\circ$. Der entstehende Kohlenwasserstoff wird mit Wasser gewaschen, aus Alkohol umkrystallisirt, destillirt, und der bei 290° übergehende Antheil gesondert aufgefangen. In seinen Eigenschaften ist diese Verbindung dem Dihydrür sehr ähnlich; schmilzt bei 63° und zerfällt bei Glühhitze in Anthracen und Wasserstoff.

Anthracenmonobromid, $(C_{14}H_{10})_2Br_2$ (12), entsteht beim Erhitzen von Anthracendibromid und durch Einwirkung der theoretischen Menge Brom auf Anthracen, das in Schwefelkohlenstoff gelöst ist. Es krystallisirt in gelben Nadeln, schmilzt bei 100°, löst sich in Benzol, Schwefelkohlenstoff, Alkohol und Eisessig und verbindet sich mit Pikrinsäure zu orangerothen Krystallen.

Anthracendibromid, $C_{14}H_{10}Br_2$ (12), wird gebildet, wenn Anthracen mit einer Lösung von Brom in Schwefelkohlenstoff zusammentrifft und krystallisirt in Prismen, welche in Schwefelkohlenstoff, Alkohol und Aether schwer löslich sind und sich unter Abgabe von Bromwasserstoff bei gewöhnlicher Temperatur zersetzen.

Dibromanthracen, C₁₄H₈Br₂ (7, 12). Anthracen wird in Schwefelkohlenstoff vertheilt und mit der berechneten Menge Brom versetzt. Die sich ausscheidenden Krystalle werden aus Benzol umkrystallisirt und dann in gelben Nadeln vom Schmelzpunkt 221° erhalten. Diese sind wenig löslich in Alkohol und Aether, etwas besser in Benzol, schmelzen bei 221° und sublimiren unzersetzt. Durch Oxydationsmittel wird Dibromanthracen in Anthrachinon verwandelt; mit Bromdampf in Berührung geht es in Dibromanthracentetrabromid über; beim Erhitzen mit alkoholischem Kali auf 160–170° entsteht Anthracen, Aldehyd und Essigsäure.

Iso dibromanthracen, $C_6H_4 \cdot C_2H_2 \cdot C_6H_3Br_2$ (13). Dibromanthrachinon wird mit Jodwasserstoff und rothem Phosphor 8 Stunden auf 150° erhitzt. Aus Alkohol schiessen glänzende, goldgelbe Tafeln, vom Schmelzpunkt 190—192° an. Ist in Benzol etwas leichter löslich als sein Isomeres; Oxydationsmittel verwandeln es in das ursprüngliche Bibromanthrachinon. Ist in Schweselsäure löslich und wird aus der Lösung durch Wasser unverändert abgeschieden.

Dibromanthracentetrabromid, $C_{14}H_8Br_9 \cdot Br_4$ (7). Anderson erhielt diese Verbindung durch Einwirkung von Bromdämpfen bei gewöhnlicher Temperatur auf dünne Schichten von Anthracen und stellte die Formel $C_{14}H_{10}Br_6$ auf. Entsteht am besten, wenn Bibromanthracen in der Kälte mit Bromdämpfen in Berührung bleibt. Das Rohprodukt wird mit Aether gewaschen, aus Benzol umkrystallisirt und bildet dann dicke, harte Tafeln, die in Aether, Alkohol und in kaltem Benzol wenig, leichter dagegen in siedendem Benzol löslich sind. Schmilzt bei 170—180° und zerfällt dabei glatt in Bromwasserstoff, Brom und Tribromanthracen; beim Kochen mit alkoholischem Kali entsteht Tetrabromanthracen.

Tribromanthracen (7), C₁₄H₇Br₃, wird durch Erhitzen der vorigen Verbindung auf 200° erhalten und bildet gelbe Nadeln, die bei 169° schmelzen, in Alkohol schwer, leichter in Benzol löslich sind. Salpetersäure und Chromsäure oxydiren das Tribromanthracen zu Monobromanthrachinon, und Bromdämpse erzeugen Tribromanthracentetrabromid.

Tetrabromanthracen, C₁₄H₆Br₄ (14, 7), entsteht beim Behandeln von Bibromanthracentetrabromid mit alkoholischem Kali, krystallisirt in gelben Nadeln, welche bei 254° schmelzen und in Alkohol, Aether und Benzol wenig, besser in Xylol und Schwefelkohlenstoff löslich sind. Sublimirt unzersetzt und geht durch Oxydation in Bibromanthrachinon über.

Tetra bromanthracentetra bromid, $C_{14}H_6Br_4\cdot Br_4$ (15), krystallisirt in farblosen Prismen, welche unter Zersetzung bei 212° schmelzen. Es bildet sich durch Einwirkung von Bromdämpfen auf Tetra bromanthracen.

Pentabromanthracen, $C_{14}H_5Br_5$ (15), bildet sich aus dem vorigen Körper durch Erhitzen auf 230° als pulverige, gelbe, unkrystallinische Masse, die bei ca. 212° schmilzt.

Hexabromanthracen, C₁₄H₄Br₆ (16, 15), entsteht, wenn Tetrabromanthracentetrabromid mit alkoholischem Kali behandelt wird. Es bildet seideglänzende, goldgelbe Nadeln, ist in allen Lösungsmitteln schwer löslich, sublimit in federfahnenähnlichen, goldgelben Nadeln und schmilzt noch nicht bei 370. Ein Isomeres entsteht durch Erhitzen eines Gemisches von Dibromanthracen und Jod auf 120° und Zutropfenlassen von Brom so lange, als noch Bromwasserstoff entweicht. Dieses Hexabromanthracen ist unlöslich in Alkohol, Aether und Eisessig, leichter löslich in heissem Benzol, Toluol und Chloroform, sublimirt in hellgelben, leichten Flocken, schmilzt unzersetzt bei 310—320° und wird von Chromsäure zu Tetrabromanthrachinon oxydirt.

Heptabromanthracen, C₁₄H₃Br₇ (16), bildet sich beim Erhitzen von Dibromanthracen im zugeschmolzenen Rohr mit Brom und Jod auf 200°. Auch dieser Körper ist in den meisten Lösungsmitteln, Chloroform und Schweselkohlenstoff ausgenommen, unlöslich, und kann durch Sublimation in Nadeln, welche bei 350° noch nicht schmelzen, erhalten werden.

Octobromanthracen, C₁₄H₂Br₈ (16). Heptabromanthracen wird mit Bromjod während 8 Tagen auf 360° erhitzt. Es ist in allen bekannten Lösungs-

mitteln, selbst in siedendem Nitrobenzol und Anilin, sehr wenig löslich und sublimirt in dunkelgelben Nadeln.

FILETI (17) will durch Erhitzen von Cinchonin und Brom Perbromanthracen erhalten haben.

Anthracen bichlorid, C₁₄H₁₀Cl₂ (4, 12), bildet sich bei langsamem und nicht zu lange anhaltendem Zuleiten von Chlor zu Anthracen oder durch Einleiten von Chlor in eine einprocentige Lösung von Anthracen in Schwefelkohlenstoff, die auf 0° abgekühlt ist. Es ist schwer löslich in Alkohol, Aether, Benzol, Essigsäure und Schwefelkohlenstoff und zersetzt sich schon bei gewöhnlicher Temperatur unter Abspaltung von Chlorwasserstoff in

Monochloranthracen, C₁₄H₉Cl (12). Rascher erfolgt die Umwandlung beim Erhitzen. Aus Alkohol krystallisirt das Monochloranthracen in goldgelben Nadeln, welche bei 103° schmelzen und in Aether, Benzol und Schwefelkohlenstoff leicht löslich sind. Die Verbindung mit Pikrinsäure stellt schöne, scharlachrothe Nadeln dar.

Dichloranthracen, C₁₄H₈Cl₂ (2, 7, 18), entsteht bei längerem Verweilen von Anthracen in einer Chloratmosphäre oder durch Einwirkung von Chlor auf Anthracen bei 100°. Im Grossen gewinnt man das Dichloranthracen (welches zur Bereitung von Anthrapurpurin dienen kann) auf letzterem Wege oder man vertheilt Anthracen in Nitrobenzol und leitet in der Kälte Chlorgas ein. Es krystallisirt und sublimirt in gelben, glänzenden Nadeln, welche bei 209° schmelzen, sich leicht in Benzol, weniger in Alkohol und Aether lösen. Die Lösungen besitzen prachtvolle Fluorescenz. Durch Oxydation geht es in Anthrachinon über. Mit Pikrinsäure verbindet es sich zu rothen Krystallen: C₁₄H₈Cl₂·C₆H₂(NO₂)₃OH.

Dichloranthracendichlorid, $C_{14}H_8Cl_2\cdot Cl_2$ (19). In eine Lösung von Anthracen in Chloroform wird so lange Chlor eingeleitet, bis die zuerst dickflüssige Masse eine klare Lösung bildet. Man erhält die Verbindung in farblosen Prismen, welche bei 149—150° schmelzen, und sich leicht in Chloroform und Benzol, schwer in Alkohol und Aether lösen. Bei 170° entsteht unter Entwicklung von Salzsäure Trichloranthracen.

Dichloranthracentetrachlorid, C₁₄H₈Cl₂·Cl₄ (16). Man lässt Chlor in der Kälte und dann im Oelbad bei 230° auf Anthracen einwirken. Es stellt hellgelbe, mikroskopische Krystallkörner dar und schmilzt unter Zersetzung bei 141—145°. Ein Isomeres (20) bildet sich beim Behandeln von Nitrosoanthron mit Phosphorpentachlorid. Krystallisirt in weissen Nadeln.

Bleibt Dichloranthracen längere Zeit mit Bromdämpfen in Berührung, so entsteht Dichloranthracentetrabromid, $C_{14}H_8Cl_2\cdot Br_4$ (19). Es bildet weisse, atlasglänzende Nadeln, die bei 166° schmelzen und leicht in Benzol und Chloroform löslich sind. Beim Erhitzen auf 180–190° verwandelt es sich in Dichlormonobromanthracen, $C_{14}H_7BrCl_2$ (19). Grünlichgelbe Blättchen, f. 168°.

Dichlordibromanthracen, C₁₄H₆Br₂Cl₂ (19), wird in gelben Nadeln (f. 251-252°) erhalten, wenn Dichloranthracentetrabromid mit alkoholischem Kali gekocht wird.

Trichloranthracen, C₁₄H₇Cl₃, entsteht beim Einwirken von Phosphorpentachlorid auf Anthrachinon (21) und beim Erhitzen von Dichloranthracendichlorid auf 170° (19). Es bildet gelbe Nadeln (f. 162—163°), die in Alkohol und Aether schwer, leichter in Benzol löslich sind. Die alkoholische Lösung zeigt blaue Fluorescenz.

Tetrachloranthracen, C14H6Cl4 (7). Man leitet Chlor über Anthracen,

das auf 180° erwärmt ist, behandelt das Reactionsprodukt mit alkoholischem Kali, krystallisirt aus Benzol um und erhält goldgelbe Nadeln (f. 220°), die in heissem Benzol löslich sind. Salpetersäure verwandelt es in Bichloranthrachinon. Ein Isomeres erhielten Liebermann u. Lindemann (20) durch Behandeln des bei 205-207° schmelzenden Dichloranthracentetrachlorids mit alkoholischem Kali in Form von gelben Nadeln (f. 152°).

Hexachloranthracen, C₁₄H₄Cl₆. Diehl (16) erhielt es durch Einwirkung von Chlor auf Anthracen bei 260° oder von Perchlorantimon auf Anthracen oder durch Erhitzen von Anthracen oder Dichloranthracentetrachlorid mit Chlorjod auf 250°. Es schmilzt bei 320—330°, löst sich in heissem Benzol, Toluol, Chloroform, besser in Nitrobenzol, Ligroin und Schwefelkohlenstoff.

Heptachloranthracen, C₁₄H₃Cl₇ (16), bildet sich, wenn Anthracen oder Dichloranthracentetrachlorid mit Antimonperchlorid auf 260° erhitzt wird. Es sublimirt in gelben Nadeln, schmilzt über 350° und ist löslich in Toluol, Chloroform, Nitrobenzol und Ligroin.

Octochloranthracen, $C_{14}H_2Cl_8$, hat Diehl (16) dargestellt durch Erhitzen von Anthracen oder eines seiner Chlorderivate mit Perchlorantimon auf 275—280°. Es schmilzt über 350° und ist wenig löslich in Nitrobenzol, Ligroin und Schwefelkohlenstoff.

Salpetersäure-Anthracen, $C_{14}H_{10}\cdot NO_3H$ (20), bildet sich durch Einwirkung der rothen Dämpfe, welche beim Erwärmen von arseniger Säure mit Salpetersäure (1,33 spec. Gew.) entstehen, auf eine Lösung von Anthracen in Eisessig. Weisse Nadeln oder Prismen, welche bei 125° unter Zersetzung schmelzen. Unter andern Versuchsbedingungen entsteht Untersalpetersäureanthracen, $C_{14}H_{10}\cdot 2NO_2$ (20), in weissen Blättchen. Es schmilzt bei 194° und geht unter Entwicklung rother Dämpfe in Nitrosoanthron, $C_{14}H_9NO_2$, über. Letzteres krystallisirt in gelben Nadeln, schmilzt bei 146° und bildet sich auch durch Einwirkung von Alkalien auf Salpetersäure- und Untersalpetersäure-Anthracen. Constitutionsformel: $C_6H_4 < CO > C_6H_4$.

Neben dieser Verbindung entsteht aus dem Salpetersäure-Anthracen und Alkalien ein säureartiger Körper, Nitrosohydroanthron von der Formel: $C_6H_4 < CH(OH) > C_6H_4$. Bildet sich auch durch Reduction des Nitrosoanthrons.

Nitronitrosoanthron,
$$C_6H_4$$
 C_6H_4 (22), stellt goldgelbe Nadeln

(f. 263°) dar und wird neben Nitrosooxanthranol erhalten bei der Einwirkung von Kaliumhydratlösung auf Hydroanthracennitrit: $C_6H_4 \stackrel{CH_2}{\longrightarrow} C_6H_4$ (22). $C_6(NO_2)$

Letzterer Körper ist isomer mit Untersalpetersäureanthracen und wird erhalten, wenn eine Lösung von Anthracenbihydrür in Eisessig mit Salpetersäure behandelt wird. Aethylanthracenbihydrür liefert eine ähnliche Verbindung C₁₄H₈(C₂H₃) (NO₂)₂ (22).

Anthracylamin, Anthramin, C₁₄H₉NH₉, bildet sich durch Reduction von Amidoanthrachinon (dargestellt aus Anthrachinonmonosulfosäure und Ammoniak) mit Jodwasserstoffsäure vom spec. Gew. 1,7 und rothem Phosphor (120);

$$C_6H_4 < CO > C_6H_3NH_3 + 3H_2 = C_6H_4 < CH > C_6H_3NH_3 + 2H_2O$$

beim Erhitzen von Anthrol mit Acetamid auf 280° (121) oder beim Erhitzen mit Ammoniak (121). Krystallisirt in gelben Blättchen, die schwer in Alkohol mit gelber Farbe und prachtvoller grüner Fluorescenz löslich sind. Der Schmelzpunkt liegt nach Liebermann und Bollert bei 236—237°, nach Römer bei 238°. In Alkalien ist der Körper unlöslich; er liefert mit Arsensäure erhitzt eine blaue Schmelze.

Das Chlorhydrat, C₁₄H₉NH₂, HCl, krystallisirt in weissen, irisirenden Blättchen, die in verdünnter Salzsäure schwer löslich sind. Die Lösung fluorescirt nicht.

Das Sulfat ist schwerer löslich als das Chlorhydrat.

Acetylanthramin, C₁₄H₉NHC₂H₃O, bildet silberglänzende Blättchen vom Schmelzpunkt 240°. Die alkoholische Lösung besitzt blaue Fluorescenz. Durch Oxydation entsteht Acetylamidoantrachinon.

Wird eine alkoholische Lösung von Anthramin mit Natriumamalgam behandelt, so entsteht Anthraminhydrür, C₁₄H₁₁·NH₂.

Beim Erhitzen von 1 Thl. Anthracen mit 3 Thln. Schwefelsäure entstehen zwei isomere Sulfosäuren (7, 24) (wahrscheinlich neben Disulfosäuren, s. u.), welche durch ihre Bleisalze getrennt werden können.

a-Anthracenmonosulfosäure, $C_{14}H_9SO_3H$, krystallisirt in gelben Tafeln oder Säulen, die in heissem Wasser etwas löslich sind. Bleisalz = $(C_{14}H_9SO_3)_2Pb + 4H_2O$. Barytsalz = $(C_{14}H_9SO_3)_2Ba + 6H_2O$.

β-Anthracenmonosulfosäure bildet gelbe Säulen, welche selbst in heissem Wasser schwer löslich sind. Bleisalz = $(C_{14}H_9SO_3)_2Pb + 7H_2O$, Barytsalz = $(C_{14}H_9SO_3)_2Ba + 7H_2O$. Liebermann (Berl. Ber. 1879, pag. 592) kann diese Angaben nicht bestätigen.

Anthracendisulfosäuren (25, 26). Wird Anthracen mit dem dreifachen Gewicht Schwefelsäure auf dem Wasserbade erwärmt, so entstehen zwei isomere Disulfosäuren, (α und β), die durch ihre Blei- oder Natronsalze getrennt werden können

 α -anthracendisulfosaures Natron, $C_{14}H_8$ (SO₃Na)₂ + 4H₂O, krystallisirt in citronengelben Nadeln oder Säulen und ist in überschüssiger Sodalösung schwer löslich. α -anthracendisulfosaurer Baryt, $C_{14}H_8$ (SO₃)₂Ba+4H₂O. Weisse, schwer lösliche Nadeln. β -anthracendisulfosaures Natron, $C_{14}H_8$ (SO₃Na)₂ + 3H₂O, bildet silberglänzende, weisse bis ledergelbe Blättchen, welche sich in Wasser sehr leicht lösen. Die Lösungen besitzen blaue Fluorescenz.

 β -anthracendisulfosaurer Baryt, $C_{14}H_8$ (SO₃)₂Ba + 4H₂O, krystallisirt in weissen, perlmutterglänzenden Blättchen.

Dichloranthracendisulfosäure, $C_{14}H_6Cl_2(SO_3H)_2$ (23). Rauchende Schwefelsäure löst allmählich Dichloranthracen zu einer grünen Flüssigkeit auf und verwandelt dasselbe in Dichloranthracendisulfosäure und wahrscheinlich auch etwas Monosulfosäure. Sie ist eine zweibasische Säure von gelber Farbe und ist leicht in Wasser löslich. Die Lösungen sind stark fluorescirend.

Dibromanthracen disulfosäure, C₁₄H₆Br₂(SO₃H)₂ (23), entsteht analog der vorigen Verbindung und zeigt auch ähnliche Eigenschaften. Werden diese Säuren mit Schwefelsäure oder mit einem Oxydationsmittel erwärmt, so bilden sich, unter Freiwerden des Halogens die entsprechenden Anthrachinonsulfosäuren.

α-Anthrol, C₁₄H₉OH (24), wird durch Schmelzen der α-Anthracenmonosulfosäure mit Alkali erhalten und krystallisirt in glänzenden, hellgelben Nadeln oder Blättchen, welche sich leicht in Aether, Alkohol und Benzol auflösen.

β-Anthrol, C₁₄H₉OH (24), bildet gelbe Nadeln und ist weniger löslich in Aether und Alkohol als a-Anthrol. Ein Anthrol, das nicht identisch ist mit den genannten, erhielten Liebermann und Hörmann (27, 133) durch Schmelzen einer Anthracenmonosulfosäure (dargestellt durch Reduction von Anthrachinonsulfosäure mit Jodwasserstoff und Phosphor und nicht identisch mit den LINKE'schen Sulfosäuren) mit Natriumhydrat. Mischt man eine Lösung von Alkohol in Alkali mit Lösungen von Diazoverbindungen, so entstehen Farbstoffe, welche Seide und Wolle direkt blutroth bis rothbraun färben (122).

Anthroläthyläther (128) bildet sich durch Kochen von einer conc. alkoholischen Anthrollösung mit ihrem halben Volumen 20 figer Salzsäure. Schmp. 145 bis 146°. Nach derselben Methode, ferner wenn Jodmethyl auf eine alkalische Anthrollösung einwirkt, wird Anthrolmethyläther erhalten (128). Letzterer kann in ein Nitroprodukt (128) umgewandelt werden.

Anthranol, C₁₄H₁₀O.(28, 133), entsteht bei der Reduction von Anthrachinon mit Jodwasserstoff und Phosphor und bildet gelbliche Nadeln vom Schmp. 163-170°.

Formel:
$$C_6H_4 < \bigcap_{CH} C_6H_4$$
.

Oxyanthranol, $C_6H_4 \subset \bigcup_{CH} C_6H_3(OH)(31,133)$, bildet sich durch Reduction von Oxyanthrachinon mit Zinkstaub und Ammoniak und krystallisirt aus Alkohol in farblosen Nadeln (Schmp. 202-206°).

Desoxyanthrachinon (?) glaubt Auerbach (129) durch Schmelzen von anthrachinonmonosulfosaurem Natron mit verdünnter, wässeriger Natronlösung unter Druck erhalten zu haben.

Desoxyanthraslavinsäure, C₁₄H₁₀O₃ (126), entsteht beim Behandeln von Isoanthraflavinsäure mit Zinkstaub und Ammoniak.

Desoxyalizarin, $C_6H_4 \subset C_6H_2(OH)_2$ (32), entsteht durch Reduction des Alizarins mit Ammoniak und Zinkstaub und bildet hellgelbe Nadeln.

Beim Erhitzen von Anthrahydrochinon mit Jod- oder Brom-Alkylen oder beim Oxydiren von Alkyl-Anthracenhydrüren werden Alkyloxanthranole erhalten.

diren von Alkyl-Anthracenhydrüren werden Alkyloxanthranole erhalten.

Methyloxanthranol (29),
$$C_6H_4$$
 $C = CO$
 C_6H_4 , schmilzt bei 187°. Die lingen fluoresciren. Durch Reduktion entsteht Anthracenbihydrür.

Lösungen fluoresciren. Durch Reduktion entsteht Anthracenbihydrür.

Aethyloxanthranol, C_6H_4 $C = C_6H_4$ $C = C_6H_4$ $C = C_6H_4$ $C = C_9H_5$

bei 106-107° schmelzen. Die alkoholische Lösung zeigt prachtvoll blaue Fluorescenz. Mit Jodwasserstoff reducirt, geht Aethyloxanthranol in Aethylanthracenbihydrür über; mit Phosphorpentachlorid wird Aethyloxanthranolchlorid (29) gebildet.

Butyloxanthranol (33),
$$C_6H_4 < C_6H_4$$
, krystallisirt in gelben Nadeln

oder Prismen (Schmp. 130°) und entspricht in seiner Darstellung und seinen Eigenschaften der vorigen Verbindung. Desgleichen auch das

Prismen (Schmp. 130°) und entspricht in sein enschaften der vorigen Verbindung. Desgleichen Amyloxanthranol,
$$C_6H_4$$
 C_0 C_6H_4 (30). Phenyloxanthranol (34) wird durch Oxydatic

Phenyloxanthranol (34) wird durch Oxydation des Phenylanthranols in farblosen, glänzenden Blättchen (f. 208°) erhalten.

Anthracenhydrürmonosulfosäure, $C_{14}H_{12}SO_3$ (35), entsteht, wenn anthrachinonmonosulfosaures Natron mit Jodwasserstoffsäure (spec. Gew. 1,7) und rothem Phosphor erhitzt wird. Natronsalz = $C_{14}H_{11}SO_3Na + \frac{1}{2}H_2O$.

Chrysazol, a-Dioxyanthracen, $C_{14}H_8(OH)_2$ (26). Darstellung: a-Anthracendisulfosäure wird mit Alkali geschmolzen. Es löst sich leicht in kaltem Alkohol zu einer gelben, blaufluorescirenden Lösung, krystallisirt in Blättchen oder Nadeln und zeigt in seinen übrigen Eigenschaften den wahren Charakter eines Phenols der Anthracenreihe.

Anthrarufol (27), β-Dioxyanthracen entspricht in Entstehungsweise und Eigenschaften der vorigen Verbindung.

Flavol (123), C₁₄H₈(OH)₂, entsteht aus flavanthracendisulfosaurem Natron beim Schmelzen mit Kaliumhydrat. Es stellt ein hellgelbes, krystallinisches Pulver dar, das in Alkali mit gelber Farbe und starker Fluorescenz löslich ist. Beim Zusammentreffen mit Diazoxylol entsteht ein Farbstoff. Das flavanthracendisulfosaure Natron wird durch Reduction der α-Anthrachinondisulfosäure gewonnen.

Anthracencarbonsäure, C14H9CO2H, bildet sich beim Erhitzen von Chlorkohlenoxyd mit Anthracen im zugeschmolzenen Rohr auf 180 und 200° (36) und wird in gelblichen Krystallen erhalten, welche in Aether, Alkohol und Essigsäure leicht löslich sind, bei 206° schmelzen und sich dabei nach und nach in Kohlensäure und Anthracen zersetzen. Die Salze sind zum grossen Theil in Wasser löslich. Oxydirende Substanzen verwandeln sie in Anthrachinon. Eine isomere Säure, welche unlöslich in Wasser, löslich in Aether, Alkohol und Eisessig ist, wird beim Erhitzen von Anthracenmonosulfosäure mit Ferrocyankalium erhalten (37). Aus heiss gesättigten, alkoholischen Lösungen krystallisirt sie in gelben Nadeln, zersetzt kohlensaure Salze, schmilzt unregelmässig bei 260° ohne Kohlensäure abzuspalten und sublimirt in orangegelben Nadeln. Die Lösungen fluoresciren grün oder blau und liefern mit Oxydationsmitteln hauptsächlich Anthrachinoncarbonsäure und nur Spuren von Anthrachinon. Die dritte Anthracenmonocarbonsäure (38) entsteht bei der Destillation von anthracenmonosulfosaurem Natron (aus Anthrachinonsulfosäure durch Reduction dargestellt) mit Ferrocyankalium und Verseisen des erhaltenen Nitrils und krystallisirt in Nadeln oder Blättchen von ledergelber Farbe. Löst sich in Alkohol und Eisessig nicht so leicht wie die vorige Verbindung und geht bei der Oxydation in Anthrachinoncarbonsäure über.

Methanthren, C₁₅H₁₂ (39), wurde durch Erhitzen eines Gemisches von Podocarpinsäure und Zinkstaub erhalten, schmilzt bei 117° und siedet über 360°.

Methylanthracen, C₁₅H₁₂, bildet sich beim Durchleiten von Dimethylphenylmethan (40) oder Dimethylphenyläthan (41) oder Terpenthinöl (43) durch glühende Röhren, beim Erhitzen von Chrysophansäure und von Emodin mit Zinkstaub (42, 133) und ist in den Producten der trocknen Destillation des Steinkohlentheers (44) und Anilinrückständen (45) aufgefunden worden.

Es ist unlöslich in Wasser, wenig löslich in Aether, Alkohol und Essigsäure, bildet gelb gefärbte, glänzende Tafeln, die bei 198-201° schmelzen und in Schwefelkohlenstoff, Chloroform und Benzol leicht löslich sind. Mit Pikrinsäure entsteht eine charakteristische Verbindung. Es sublimirt in grossen Blättchen, welche blaue Fluorescenz besitzen.

Methylanthracen besitzt folgende Konstitutionsformel (46, 47):

Bei der Oxydation bildet sich Anthrachinoncarbonsäure, durch Einwirkung Dibrommethylanthracen Substitutionsproducte. entstehen C₁₅H₁₀Br₂, goldgelbe Nadeln, Schmp. 156° (nach Liebermann 138—140°). Tetrab romethylanthracen, C15H8Br4, gelbe Nadeln.

Ein Methylanthracen, dargestellt durch Reduction von Methylanthrachin on (Nebenprodukt der Anthrachinonfabrikation) bildet gelbe Blättchen von grüner Fluorescenz, schmilzt bei 203° und scheint vom vorhin beschriebenen verschieden zu sein (124).

Methanthrol, C₁₅H₁₉O (39), ist von Oudemans bei der trocknen Destillaton des Calciumpodocarpats erhalten worden. Schmilzt bei 122°.

Dimethylanthracen, C₁₄H₈(CH₃)₂ entsteht durch Erhitzen von Ruficoccin mit Zinkstaub (48); soll ferner sich bilden, wenn Xylylchlorid mit Wasser im zugeschmolzenen Rohr auf 210° erhitzt wird (von ZINCKE bezweiselt (49). WACHEN-DORFF und ZINCKE (50) entdeckten im hochsiedenden Theile der Anilinöle ein Dimethylanthracen, welches in kaltem Alkohol, Benzol und Eisessig schwer löslich In der Wärme löst es sich besser und krystallisirt in gelblichen Blättchen von charakteristischem Atlasglanz (Schmp. 224-225°). Bei der Oxydation entsteht Dimethylanthrachinon (Schmp. 155°), Methylanthrachinoncarbonsaure und Anthrachinondicarbonsäur

Aethylanthracen, $C_6H_4 = C_2H_5$ C_6H_4 (51), entsteht durch Erwärmen

von Anthrachinon mit Zinkstaub, Bromäthyl und Natronlauge oder durch Einwirkung von Zinkstaub, Ammoniak und Wasser auf Aethyloxanthranol. Es bildet grosse Blättchen, die bei 60-61° schmelzen und sich leicht in Alkohol lösen,

Butylanthracen, C_6H_4 $\subset C_4H_9$ $\subset C_4H_9$ $\subset C_4H_9$ $\subset C_4H_9$

Verbindung und krystallisirt in fluorescirenden Nadeln. Schmp. 57°.

Amylanthracen (51), $C_6H_4 < \frac{CH}{C-C_5H_{11}}$. Entstehungsweise und Eigen-

schaften entsprechen dem Aethylanthracen. Es ist zerfliesslich in Ligroin und Benzin, leicht löslich in Alkohol und krystallisirt in farblosen bis meergrünen Nadeln, die bei 59° schmelzen. Die Lösungen fluoresciren bläulich. Die Pikrinsäure-Verbindung besitzt charakteristische Eigenschaften; Brom und Chlor liefern Monosubstitutionsprodukte, z. B.

$$C_6H_4 \stackrel{C(C_5H_{11})}{\underset{CBr}{\longleftarrow}} C_6H_4.$$

Phenylanthracen bildet sich durch Erhitzen von Phenylanthranol mit

Zinkstaub (52) oder von Cörulein mit Zinkstaub (53) und krystallisirt in gelben Blättchen, die bei 152-153° schmelzen.

Anthrachinon, Anthracenuse (2), Oxanthracen (4), C₁₄H₈O₂, entsteht durch Behandeln von Anthracen mit Salpetersäure, Chromsäure und andern Oxydationsmitteln.

Man kocht z. B. Anthracen mit Salpetersäure von 1,2 spec. Gew., wäscht die sich ausscheidende, gelbe Masse und unterwirft sie der Sublimation. Es bildet sich hierbei auch etwas Nitroanthrachinon.

Eine Lösung von Anthracen in Eisessig wird zum Kochen erhitzt und nach und nach mit dem doppelten Gewicht Kaliumbichromat versetzt; hat die Reaction nachgelassen, so wird noch einige Zeit auf dem Wasserbad erwärmt und dann mit Wasser verdünnt. Die ausgeschiedene Masse wird gewaschen und sublimirt (7).

HENNIGES (54) mischt Anthracen mit Manganchlorürlösung, erhitzt zum Kochen und lässt Chlorkalklösung zusliessen.

Anthracen kann auch durch Erhitzen mit Braunstein (55) oder mit Braunstein und Schwefelsäure oder mit salpetersaurem Eisen und Wasser auf 100° oxydirt werden. Haller (56) behandelt eine Lösung von Anthracen in Eisessig mit Chlorchromsäure; Claus und Gaess (57) leiten in eine alkoholische Lösung von Anthracen Chlor oder Brom ein. Fittig (58) beobachtete die Bildung von Anthrachinon bei der Oxydation der Isatropasäure mit Kaliumbichromat und Schwefelsäure.

Für fabrikmässige Darstellung des Anthrachinons wird als Oxydationsmittel eine Mischung von Kaliumbichromat und Schwefelsäure angewandt. Das Anthracen wird mit dem anderthalbfachen Gewicht Kaliumbichromat und Wasser zum Kochen erhitzt und allmählich mit der berechneten Menge Schwefelsäure vermischt. Nach beendigter Reaction lässt man erkalten, filtrirt, wäscht und trocknet. Zur Reinigung wird das trockne Rohanthrachinon mit Schwefelsäure auf 110—120° erhitzt. Die schwarze Masse wird der Einwirkung von Wasserdämpsen ausgesetzt, wodurch das Anthrachinon krystallinisch ausfällt. Der aus seinen Nädelchen bestehende Niederschlag wird mit Wasser ausgekocht, filtrirt, gewaschen, mit Sodalösung gekocht, filtrirt, gewaschen und getrocknet. Man erhält auf diese Art ein schwach grün gesärbtes, krystallinisches Pulver.

Das Anthrachinon sublimirt in gelben Nadeln und wird oft in goldgelben, langen Säulen erhalten. Es ist in Aether und Alkohol wenig löslich, reichlicher in heissem Benzol. Schmp. 273°(276,5°), Dampfdichte=7,33 (ber. 7,2). Brom verwandelt es bei 160° in Dibrom-Anthrachinon; der Einwirkung oxydirender Substanzen widersteht es energisch. Beim Erhitzen mit Zinkstaub wird Anthracen gebildet. Wartha (59) erhielt durch Erwärmen von einer alkoholischen Anthrachinonlösung mit Kalihydrat Alizarin. Uebergiesst man ein Gemisch von Anthrachinon und Zinkstaub mit wässerigem Kali oder Natronhydrat, so färbt sich die Lösung schon in der Kälte, rascher beim Erwärmen, roth unter Bildung von Anthrahydrochinon (30).

Synthesen. Wird eine Mischung von Phtalylchlorid, Benzol und Zinkstaub 12 Stunden lang im zugeschmolzenen Rohr auf 220° erhitzt, so bildet sich unter Salzsäureabspaltung Anthrachinon: (60)

$$C_6H_4\frac{\text{COCl}}{\text{COCl}} + C_6H_6 = C_6H_4\frac{\text{CO}}{\text{CO}}C_6H_4 + 2\text{HCl.}$$

A. Behr und. W. A. van Dorp (61) erhielten Anthrachinon beim Ueberleiten von β -Tolylphenylketon über erhitztes Bleioxyd oder beim Erhitzen von β (Ortho)-Benzoylbenzoësäure mit Phosphorsäureanhydrid: (62)

$$C_6H_4H$$
 $C_6H_4 = C_6H_4$ $C_6H_4 + H_2O$.

Bei der Destillation von Calciumbenzoat entsteht ebenfalls Anthrachinon (63). Diese Synthesen, die leichte Oxydirbarkeit der Anthrachinonderivate (eine Eigenschaft, welche hauptsächlich den Orthoderivaten eigen ist) und die Bildung von Orthobromanthrachinon aus Orthobrombenzoylbenzoësäure beweisen die Orthostellung der CO-Gruppen in beiden Benzolkernen.

Durch Einwirkung von Salpetersäure oder von concentrirter Schweselsäure auf Chloranthracen hat Schützenberger (64) ein isomeres Anthrachinon erhalten. Dasselbe krystallisirt in rothen, dem Alizarin ähnlich sehenden Nadeln und geht in gewöhnliches Anthrachinon über, wenn seine Dämpse auf 300° erhitzt werden.

Monobromanthrachinon (7), C₁₄H₇BrO₂, bildet sich durch Oxydation von Tribromanthracen und krystallisirt in hellgelben Nadeln, die wenig in Alkohol, reichlicher löslich in heissem Benzol sind. Beim Schmelzen mit Alkali entsteht Alizarin. Ein Isomeres, Orthobromanthrachinon, erhielt v. Pechmann (65) beim Erhitzen von Orthobrombenzoylbenzoësäure mit Schwefelsäure. Schmilzt bei 188° und krystallisirt in gelben Nadeln.

Dibromanthrachinon, $C_{14}H_6Br_9O_9$ (7), entsteht durch Einwirkung von Brom auf Anthrachinon bei 160° und durch Oxydation des Tetrabromanthracens mit Chromsäure und krystallisirt in hellgelben Nadeln, welche unzersetzt sublimiren und in Benzol und Chloroform löslich sind. Mit Aetzkali geschmolzen liefert es Alizarin. Nach Perkin (66) sind die, nach den beiden Bildungsweisen erhaltenen Verbindungen nicht identisch, sonder isomer; er bezeichnet das aus Anthrachinon entstehende als α -Bibromanthrachinon, das andre als β -Bibromanthrachinon. Ersteres schmilzt bei 145°, letzteres bei 175°.

Tribromanthrachinon, C₁₄H₅Br₃O₂ (15), bildet sich durch Oxydation von Pentabromanthracen mit Chromsäure. Es ist schwer löslich in Schwefelkohlenstoff, Chloroform und Benzol, leichter in den höheren Homologen des letzteren; sublimirt in Nadeln (Schmp. 365°). Es geht beim Schmelzen mit Alkalien in Purpurin über. Stellung der Bromatome 1·3·4.

Ein Isomeres entsteht aus Dibromanthrachinon (16), beim Erhitzen mit der berechneten Menge Brom und Jod auf 250° oder aus Anthrachinon, wenn es mit Bromjod auf 275° erhitzt wird. Es löst sich leicht in Benzol, Aether, Toluol und Nitrobenzol, schmilzt bei 180° und sublimirt in gelben Nadeln.

Tetrabromanthrachinon, $C_{14}H_4Br_4O_2$, wird erhalten durch Oxydation von Hexabromanthracen (15) und krystallisirt aus Schwefelkohlenstoff in gelben Nadeln (Schmp. 370°). Beim Schmelzen mit Alkali geht es in Alizarin über.

Ein Isomeres bildet sich beim weiteren Bromiren von Tribromanthrachinon (16) (Schmp. 295—300°); es krystallisirt in gelben Schuppen. In der Alkalischmelze liefert es ein trihydroxylirtes Anthrachinon, das aber mit keinem der bekannten Purpurine identisch ist.

Pentabromanthrachinon, C₁₄H₃Br₅O₂ (16), entsteht durch Oxydation des Heptabromanthracens und durch Einwirkung von Bromjod auf Anthrachinon.

Antrachinondichlorid, C₁₄H₈Cl₂O₂ (67), wird erhalten durch Einwirkung von Chlor auf flüssiges Tolylphenylketon.

Dichloranthrachinon, C₁₄H₆Cl₂O₂ (7), gleicht der entsprechenden Bromverbindung und wird auch in derselben Weise dargestellt.

Trichloranthrachinon, C₁₄H₅Cl₃O₂ (16). Anthrachinon wird mit Perchlorantimon auf 180° erhitzt. Es sublimirt in Nadeln (Schmp. 284—290°) und liefert beim Schmelzen mit Aetznatron Purpurin.

Tetrachloranthrachinon, C₁₄H₄Cl₄O₂ (16), bildet sich, wenn Dichloranthrachinon und Perchlorantimon auf 200—220° erhitzt werden, und bei der Oxydation von Hexachloranthracen. Schmp. 320—330°.

Pentachloranthrachinon, C₁₄H₃Cl₅O₂ (16), bildet sich durch Oxydation von Heptachloranthracen und beim Erhitzen von Dichloranthracenchinon mit Perchlorantimon auf 250°.

Mononitroanthrachinon, C₁₄H₇(NO₂)O₂ (68), entsteht durch Kochen von Anthrachinon mit 10—12 Thln. Salpetersäure von 1,48—1,5 spec. Gew. und beim Behandeln von Bibromanthracen mit rauchender Salpetersäure von 1,49 spec. Gew. (69). Es bildet ein blassgelbes Pulver, schmilzt bei 230° und sublimirt in schwach gelb gefärbten Nadeln.

Orthonitroanthrachinon bildet sich beim Behandeln einer Lösung von Anthrachinon in Schwefelsäure mit Salpetersäure (140). Es sublimirt in gelben, sägeförmigen Blättchen und schmilzt bei 220°. Beim Behandeln mit Schwefelammonium oder Zinnoxydulkali bildet sich Orthoamidoanthrachinon.

Mononitromonobromanthrachinon, $C_{14}H_6Br(NO_2)O_2$ (69), wird er halten durch Einwirkung von rauchender Salpetersäure (spec. Gew. = 1,49) auf Tetrabromanthracen und krystallisirt aus Eisessig in weissen Nädelchen (Schmp. 261°). Reducirende Körper führen es in Amidoanthrachinon (Schmp. 250°) über.

Mononitrobibromanthrachinon, $C_{14}H_5Br_2(NO_2)O_2$ (70), entsteht beim vorsichtigen Behandeln von Tetrabromanthracen mit rauchender Salpetersäure. Es sublimirt in gelben Nadeln (Schmp. 245°), löst sich leicht in Eisessig und wird von alkoholischem Ammoniak in Tetrabromtetraimidoazoanthracen umgewandelt.

Dinitroanthrachinon, C₁₄H₆(NO₂)₂O₂, Oxybinitrophoten oder Fritzsche's Reagenz (8, 68, 7, 69). Zur Darstellung werden 15 Thle. Anthracen in ein heisses Gemisch von 500 Thln. Salpetersäure (spec. Gew. 1,4) und 2500 Thln. Wasser unter beständigem Schütteln eingetragen. Durch Kochen wird die Reaction zu Ende geführt und die ausgeschiedene Masse aus Alkohol umkrystallisirt. Es krystallisirt in gelben Nadeln und giebt mit Kohlenwasserstoffen charakteristische, gefärbte Verbindungen.

1,4 Diorthonitroanthrachinon (134) bildet sich durch Einwirkung von Salpetersäure auf eine Schweselsäurelösung von Anthrachinon. Es schmilzt über 300°, sublimirt in sedersörmigen, hellgelben Krystallen, ist in Alkohol, Aether, Benzol und Chlorosorm sast unlöslich, löst sich dagegen leicht in kochendem Nitrobenzol. Von conc. Schweselsäure wird es in geringen Mengen mit gelber Farbe ausgenommen. Zinnoxydulkali erzeugt daraus die entsprechende Diamidoverbindung, welche in prachtvollen, metallglänzenden, tiesrothen Nadeln sublimirt und eine Diacetylverbindung liesert. Die Nitroverbindung kann in Anthrarusin übergesührt werden und besitzt demnach die Constitutionssormel:

Isodinitroanthrachinon (oder α-Dinitroanthrachinon von Böttger und Petersen) entsteht durch Behandeln von Anthrachinon mit 15 Thln. eines Ge-

misches aus gleichen Volumen Salpetersäure (spec. Gew. 1,5) und Schwefelsäure (66°) in der Wärme, oder durch Einwirkung von Salpetersäure auf Anthrachinondisulfosäure. Es ist wenig löslich in Alkohol und Benzol, reichlicher in Chloroform und krystallisirt in mikroscopischen Krystallen. Beim Erhitzen bäckt es bei
252° zusammen und sublimirt unter theilweiser Zersetzung in braunen Kryställchen.
Wird es mit concentrirter Schwefelsäure auf 200° erwärmt, so verwandelt es sich
in einen violetten Farbstoff, Diimidohydroxylanthrachinon.

C. LIEBERMANN und A. HAGEN (142, 132) haben durch Einwirkung von Schwefelsäure auf Binitroanthrachinon einen Farbstoff, C₂₈H₁₈N₂O₇, erhalten, der Seide schön roth färbt und als Amid des Erythroxyanthrachinons und Purpuroxanthins anzusehen ist.

Dinitromonobromanthrachinon, C₁₄H₅Br(NO₂)₂O₂ (70), entsteht beim Behandeln von Tribromanthracen mit einer Mischung von rauchender Schwefelsäure und rauchender Salpetersäure und krystallisirt aus Eisessig in gelben Nadeln vom Schmelzpunkt 213°.

Dinitrodibromanthrachinon, C₁₄H₄Br₂(NO₂)₂O₂ (70), bildet sich beim Behandeln von Tetrabromanthracen mit einem Gemisch von rauchender Schwefelsäure und rauchender Salpetersäure. Aus Eisessig krystallisirt es in gelben Nadeln (Schmp. 239°).

Dinitrotetra bromanthrachinon, $C_{14}H_2Br_4(NO_2)_2O_2(69)$, entsteht aus Bibromanthracentetra bromid und rauchender Salpetersäure (spec. Gew. 1,49). Schmilzt bei 105° und liefert durch Reduction Diamidoanthrachinon (Schmp. 236°).

Monamidoanthrachinon, C₁₄H₇(NH₂)O₂, bildet sich durch Reduction von Mononitroanthrachinon mit Schwefelnatrium (68) oder mit Natriumamalgam (69) und stellt ein ziegelrothes Pulver dar, welches durch Sublimation in hellrothen, rhombischen Nadeln erhalten werden kann. Schmp. 256°.

Ein von diesem verschiedenes (69) Amidoprodukt soll beim Erhitzen von Anthrachinonmonosulfosäure mit Ammoniak entstehen. Schmp. 302°. (71, 72.)

Amidobibromanthrachinon, C₁₄H₅Br₂(NH₂)O₂ (70), entsteht durch Reduction von Mononitrobibromanthrachinon mit concentrirter Zinnchlorürlösung und sublimirt in rothen Nadeln, Schmp. 169—170°.

Diamidoanthrachinon, Anthracenorange, C₁₄H₆(NH₂)₂O₂ (68, 8, 72), wird dargestellt durch Reduction der entsprechenden Nitroverbindung mit Zinnoxydulnatron oder Schwefelammonium. Es schmilzt bei 236° und sublimit in granatrothen Nadeln, welche in Chloroform, Glycerin und Benzol leicht löslich sind.

Ein Isomeres, Orthodiamidoanthrachinon oder Alizarinamid, entsteht bei der Einwirkung von Ammoniak auf reines, trocknes Alizarin.

Azoverbindungen des Anthrachinons sinddurch Behandeln von alkoholischen Lösungen des Diamidoanthrachinons mit salpetriger Säure erhalten worden (68).

Methylanthrachinon, $C_{1.5}H_{10}O_2$ (42, 73), entsteht durch Oxydation des Methylanthracens. Es schmilzt bei $162-163^\circ$ und besitzt nach HAMMERSCHLAG (47) folgende Structurformel:

WACHENDORFF und Zincke (45) beschreiben ein Isomeres, welches bei 177 - 179° schmilzt. Mit letzterem identisch ist wahrscheinlich ein aus Rohanthrachinon durch Digeriren mit Benzol gewonnenes Methylanthrachinon (138). Wird dasselbe in der 6-7 fachen Menge Schwefelsäure gelöst und darauf mit Kaliumnitrat versetzt, so bildet sich Nitromethylantrachinon. Es sublimirt in weissen Nadeln und giebt beim Behandeln mit Zinnoxydulkali die Amidoverbindung, welche in Wasser beinahe unlöslich ist und in dunkelrothen Nadeln Acetylamidomethylanthrachinon bildet hellrothe Nädelchen Schmp. 176-177°. Durch Diazotiren u. s. f. kann die Amidoverbindung in Oxymethylanthrachinon übergeführt werden; schmilzt bei 177-180°, krystallisirt in gelben Nadeln und ist möglicherweise mit dem von BAEYER und DREWSEN ent-Beim Behandeln von Amidomethylanthrachinon mit Joddeckten identisch. wasserstoff und rothem Phosphor entsteht Amidomethylanthranol (139). Sublimirt in rothen Nadeln, welche bei 183° schmelzen.

Methanthrachinon erhielt Oudemans (30) durch Oxydation des Methanthrens. Anthrachinonmonosulfosäure, C1, H7 (SO3H)O2 (74, 35), bildet sich durch Behandeln von Anthrachinon mit wenig Schwefelsäure bei niedriger Temperatur und wird in reinem Zustande in Form von gelben Blättchen erhalten, wenn das Blei- oder Barytsalz mit Schwefelsäure zersetzt wird. Die Säure ist in Wasser löslich.

Natriumsalz, C₁₄H₇(SO₃Na)O₂+H₂O, bildet dunkelgelbe, blättrige Krystalle 100 Thle. Wasser lösen bei 100° 18,88 Thle. Salz,

Bariumsalz, [C₁₄H₇O₂(SO₃)]₂Ba + H₂O, krystallisirt in gelben Krystallen, welche in kaltem Wasser wenig löslich sind.

Bleisalz, $[C_{14}H_7O_2(SO_3)]_2$ Pb + H₂O, ist in Wasser schwer löslich.

Die Alkalisalze gehen beim Schmelzen mit kaustischen Alkalien zunächst in Monoxyanthrachinon, dann in Alizarin über.

Anthrachinonmonosulfosäurechlorid, C14H7(SO2Cl)O2 (75), wird durch Zusammenreiben von trockner Monosulfosäure und Phosphorpentachlorid erhalten und schmilzt bei 190-191°.

Anthrachinondisulfosäuren bilden sich: wenn Anthrachinon mit viel starker Schweselsäure so lange auf höhere Temperatur erhitzt wird, bis das Reactionsprodukt vollständig in Wasser löslich ist (21); durch Oxydation der Anthracendisulfosäuren (23, 77) mit Braunstein, Bleisuperoxyd etc.; durch Erhitzen der Dichlor- oder Dibromanthracendisulfosäure mit einem Ueberschuss von Schwefelsäure (74, 23); durch Erhitzen von β-Benzoylbenzoësäure mit Schwefelsäure (76).

- a-Anthrachinondisulfosäure, C14H6(SO3H)2O2, bildet sich vorwiegend, wenn das Gemisch von Anthrachinon und Schweselsäure längere Zeit auf höhere Temperatur erhitzt wird. Die freie Säure wird durch Zersetzen des Bleisalzes mit Schweselwasserstoff erhalten. Sie bildet eine goldgelbe, krystallinische Masse, welche sich leicht in Wasser, Alkohol und Eisessig löst. Die SO3H-Gruppen sind auf beide Benzolkerne vertheilt.
- a-Anthrachinondisulfosaures Natron, C₁₄H₆(SO₃Na)₂O₂ + 7H₂O₂ ist ein goldgelbes, krystallinisches Pulver, das in kaltem Wasser schwer, etwas besser in heissem löslich ist. Beim Schmelzen mit Natriumhydrat bildet sich zuerst Anthraflavinsäure, bei weiterem Erhitzen Flavopurpurin.

a-Anthrachinondisulfosaures Blei, C₁₄H₆(SO₃)₂PbO₂ + 1H₂O, gelbe,

krystallinische, in Wasser schwer lösliche Masse. Leitet man in eine Suspension dieses Salzes mit Wasser Schwefelwasserstoff ein, so scheint Hydrochinon-disulfosäure zu entstehen (135).

 α -Antrachinondisulfosaures Barium, $C_{14}H_6(SO_3)_2BaO_2+1H_2O$, ist ein gelbes, amorphes Pulver, welches in Wasser sehr schwer löslich ist. α -Anthrachinondisulfochlorid, $C_{14}H_6(SO_2Cl)_2O_2$. Krystallisirt aus Benzol in goldglänzenden, monoklinen Tafeln. Schmp. 243—244°.

β-Antrachinondisulfosäure, C₁₄H₆(SO₃H)₂O₂, kann neben der Monosulfosäure durch Einwirkung von Schwefelsäure auf Anthrachinon bei niederer Temperatur erhalten werden und krystallisirt in goldgelben Blättchen, welche in Wasser und Alkohol leicht löslich sind. Ihre Salze unterscheiden sich von denen der α-Disulfosäure durch ihre leichtere Löslichkeit.

Natriumsalz, $C_{14}H_6(SO_3Na)_2O_2 + 4H_2O$, stellt goldgelbe Prismen oder seideglänzende Nadeln dar und ist leicht löslich in Wasser und heissem Weingeist. Schmelzendes Natriumhydrat verwandelt es in Isoanthraflavinsäure und Isopurpurin. Bleisalz, $C_{14}H_6(SO_3)_2PbO_2 + H_2O$, ist leicht löslich in heissem Wasser und scheidet sich beim Erkalten in gelblich weissen Krystallen aus. Bariumsalz, $C_{14}H_6(SO_3)_2BaO_2 + 2H_2O$, bildet seideglänzende Pyramiden, die schwer in Wasser, leichter in verdünnter Salzsäure löslich sind.

Sulfochlorid, $C_{14}H_6(SO_2Cl)_2O_2$, schmilzt bei 183—184° und ist in siedendem Benzol sehr leicht löslich.

 χ -Anthrachinondisulfosaures Natron (77), $C_{14}H_6O_2(SO_3Na)_2+4H_2O_2$, bildet schwer lösliche, schweselgelbe Prismen und liesert beim Schmelzen mit Natriumhydrat Chrysazin. Es entsteht beim Kochen des α -anthracendisulsosauren Natrons mit Salpetersäure.

ρ-Anthrachinondisulfosaures Natron, $C_{14}H_6O_2(SO_3Na)_2+5H_9O$, bildet leicht lösliche, schwach ledergelbe Blättchen und geht bei der Kalischmelze in Anthrarufin über. Wird durch Oxydation des β-anthracendisulfosauren Natrons erhalten.

Durch Behandeln von anthrachinonmonosulfosaurem Natron mit einem Gemisch von rauchender Salpetersäure und Schwefelsäure entstehen zwei Mononitroanthrachinonsulfosäuren (130). Die α -Nitroanthrachinonsulfosäure krystallisirt in gelben Blättchen, welche bei 255° unter Zersetzung schmelzen. Natriumsalz, $C_{14}H_6(NO_2)O_2SO_3Na+H_2O$. Das Chlorid hildet gelbe Nadeln vom Schmp. 194°. Beim Schmelzen der Säure mit Natriumhydrat wird Alizarin gebildet. Die β -Nitroanthrachinonsulfosäure stellt ein graues, krystallinisches Pulver dar, und schmilzt bei 250° unter Zersetzung. Die Säure selbst, wie auch ihre Salze sind leichter löslich als die α -Verbindungen. Die β -Verbindung liefert beim Schmelzen mit Natriumhydrat kein Alizarin. Durch Reduction entstehen die entsprechenden Amidoanthrachinonsulfosäuren.

Beim Behandeln von a-Nitroanthrachinonsulfosäure mit conc. Schwefelsäure sollen Farbstoffe, welche Derivate einer Dioxyamidoanthrachinonsulfosäure sind (130, 135), entstehen. Nach Liebermann verläuft diese Reaction analog der Einwirkung von Schwefelsäure auf Nitroanthrachinon (132).

Wird anthrachinon-a-disulfosaures Blei mit einer Mischung von rauchender Salpetersäure und Schweselsäure gekocht, so entsteht Nitroanthrachinon-a-disulfosäure. Gelbe Prismen; Schmp. 181—182° (136).

Anthrachinonmonocarbonsäure, C₁₄H₇O₂COOH (49, 41, 37, 42, 46, 47, 78), entsteht durch Kochen einer Lösung von Methylanthracen in Eisessig

mit Chromsäure, sublimirt in gelben Nadeln und schmilzt bei 283° (nach HAMMERSCHLAG bei 280°). Sie ist in den meisten Lösungsmitteln fast unlöslich; beim Ueberleiten über eine glühende Asbestschicht zerfällt sie in Kohlensäure und Anthrachinon. Sie löst sich in Natriumacetat und Ammoniumacetat und wird aus diesen Lösungen nicht durch Essigsäure gefällt.

Anthrachinondicarbonsäure, $C_{14}H_6O_9(COOH)_2$ (50), entsteht neben Methylanthrachinoncarbonsäure durch Oxydation des Dimethylanthracens. Sie bildet kleine, gelbliche Wärzchen, welche über 300° schmelzen und schwer in Alkohol, Aether und Benzol löslich sind.

Oxyanthrachinon, C₁₄H₇(OH)O₂, ist als Nebenprodukt bei der Fabrikation des Alizarins von Glaser und Caro (79, 36) aufgefunden worden. Es entsteht beim Schmelzen der Anthrachinonmonosulfosäure oder von Monobromanthrachinon mit Natriumhydrat; ferner bildet es sich durch Einwirkung von Phtalsäureanhydrid auf Phenol (80) neben Erythroxyanthrachinon und entsteht endlich auch aus Alizarin, wenn dieses in alkoholischer Lösung mit salpetriger Säure behandelt wird.

Darstellung. Anthrachinonmonosulfosaures Natron wird mit circa dem dreifachen Gewicht Natriumhydrat und 4 Theilen Wasser bei möglichst niedriger Temperatur geschmolzen, bis die Schmelze eine rothe Farbe angenommen hat. Man löst dieselbe in Wasser und versetzt die orangerothe Lösung mit Säure. Der gelbe Niederschlag, neben Monoxyanthrachinon auch Alizarin enthaltend, wird zur Trennung der letztern mit Barium oder Calciumcarbonat gekocht. Man trennt die unlöslichen Alizarinverbindungen durch Filtration und scheidet das Oxyanthrachinon im Filtrat mit einer Säure ab.

Das Oxyanthrachinon ist selbst in heissem Wasser sehr wenig löslich, von Alkohol und Aether wird es etwas reichlicher aufgenommen; aus siedender Eisessiglösung krystallisirt es in gelben Nadeln. Schmilzt bei 323°, sublimirt unzersetzt und bildet mit Basen Salze, die in Wasser mit gelbrother Farbe löslich sind. Concentrirte Schwefelsäure löst es in der Kälte ohne Veränderung, beim Erwärmen bildet sich eine Sulfosäure. Färbt gebeizte Zeuge nicht an. Acetyloxanthrachinon entsteht beim Erhitzen von Oxyanthrachinon mit Essigsäureanhydrid auf 160°. Dibromoxyantrachinon, $C_{14}H_5Br_2O_3\cdot OH$, bildet sich durch Einwirkung von Schwefelsäure auf Tetrabromphenolphtalein. Dinitrooxyantrachinon (83), $C_{14}H_5(NO_2)_2(OH)O_2$. Monoxyanthrachinon wird mit dem 15 fachen Gewicht rauchender Salpetersäure auf 60—70° erwärmt. Es ist in heissem Wasser leichter löslich als in kaltem, bildet Salze, färbt Seide und Wolle orange, schmilzt bei 268—270° und wird durch Zinn und Salzsäure reducirt.

Constitutions formel (125):

Der Aethyläther bildet sich bei der Einwirkung von Jodäthyl auf Dinitrooxyanthrachinonsilber. Schmilzt bei 158° (125).

C. LIEBERMANN u. A. HAGEN (141) erhielten Nitrooxyanthrachinonäthyläther durch Oxydation von Binitroanthroläther.

 α -Amidooxyanthrachinon, $C_{14}H_8 \cdot NH_2 \cdot OH \cdot O_2$, ist beim Erhitzen von Alizarin mit Ammoniak auf 150-200° erhalten worden (68).

Oxyanthrachinonäthyläther bildet sich durch Oxydation aus Anthroläther (141).

Oxanthrachinonsulfosäuren, $C_{14}H_6O_2 \cdot SO_3H \cdot OH$. Wird erhalten, wenn Anthrachinondisulfosäure mit Alkalihydrat geschmolzen wird (36, 18). Eine isomere Verbindung erhielt v. Perger (72) durch Erwärmen von Monoxyantrachinon mit rauchender Schwefelsäure auf 120°.

Oxyanthrachinoncarbonsäure, C₁₅H₈O₃, entsteht durch Schmelzen des Natronsalzes der Anthrachinoncarbonsäure mit Alkalihydrat (47).

Erythrooxyanthrachinon, $C_{14}H_8O_3$ (80, 72, 65). Bildung siehe Oxyanthrachinon. Bildet gelbrothe Nadeln, die in verdünntem Ammoniak fast unlöslich sind (Trennung von Oxyanthrachinon); ist löslich in heissem Alkohol und in verdünnter Natronlauge mit rothgelber Farbe. Zersetzt mit Wasser und Bariumcarbonat gekocht letzteres nicht. Schmilzt bei 180°, beginnt schon bei 150° in orangerothen Nadeln zu sublimiren. Die Salze gleichen mehr denen des Alizarins, wie denen des Oxyanthrachinons. Amidoerythrooxyanthrachinon. $C_{14}H_6O_2\cdot NH_2\cdot OH$ erhielt v. Perger (72) aus Orthodiamidoanthrachinon. Beim Erhitzen mit Schwefelsäure geht es in eine Monosulfosäure über.

Erythrooxyanthrachinonsulfosäure, C₁₄H₆O₂·SO₃H·OH (72). Bildet sich beim Erhitzen von Erythrooxyanthrachinon mit Schweselsäure auf 130

Alizarin, C₁₄H₈O₄ (84), Matière colorante rouge von Gaultier de Claubry und Persoz (85); Krapproth (von Runge) (86); Lizarinsäure (von Debus) (89). Synthetisch von Graebe und Liebermann (7) aus Anthracen dargestellt; von Baeyer und Caro (80) durch Einwirkung von Brenzcatechin auf Phtalsäure erhalten.

Schon Zenneck (88) (1828) und später Decaisne (89) (1837) kamen zur Ansicht, dass Alizarin nicht frei in der frischen Krappwurzel, sondern als Glucosid existirt, welches durch Gährung oder durch Säuren in Alizarin und Zucker zerfällt (90, 91). In der Krappwurzel geht diese Veränderung durch Einwirkung eines in derselben enthaltenen Fermentes beim Lagern allmählich vor sich. Schunk (02) nannte dieses Glucosid Rubian; Rochleder (93) stellte es rein dar und belegte dasselbe mit dem Namen Ruberythrinsäure.

Um Alizarin aus Krapp darzustellen, befolgt man am besten das E. Kopp'sche Verfahren (94). Dieses gründet sich 1. auf die Eigenschaft der schwefeligen Säure, die Einwirkung der im Krapp enthaltenen Fermente auf die Glucoside zu verhindern und 2. auf die Thatsache, dass das Alizaringlucosid gegen schwefelige Säure beständiger ist, als das Purpuringlucosid. Frisch geerntete Krappwurzel wird zerkleinert, zuerst kalt, darauf warm mit schwefelige Säure enthaltendem Wasser ausgezogen. Die warmen Auszüge werden mit 4 g Schwefelsäure vermischt und zur Spaltung des Purpuringlucosides auf 35-40° erwärmt. Man filtrirt vom ausgeschiedenen Purpurin ab und erhitzt das Filtrat während mehrerer Stunden zum Kochen. Dabei zersetzt sich das Alizaringlucosid und man erhält einen Niederschlag (grünes Alizarin), welcher Alizarin, eine grüne, organische Substanz und einen gelben Farbstoff enthält. Zur Entfernung der letzteren wäscht man mit salzsäurehaltigen und zuletzt mit reinem Wasser. Dem getrockneten Niederschlag wird das Alizarin mit Holzgeist, Alkohol oder mit höher siedenden Kohlenwasserstoffen entzogen. Setzt man die zuerst erhaltenen, kalten, wässrigen Auszüge (s. oben) in Gährung, so erhält man Krappalkohol (s. Krapp).

Ueber die Darstellung des Alizarins aus Anthracen s. Farbstoffe.

Durch Sublimation des nach obigem Verfahren erhaltenen Alizarins erhalt man chemisch reines Alizarin.

Aus den käuflichen Pasten des Handels ist der reine Farbstoff am besten in folgender Weise darzustellen. Die Paste wird in verdünnter Natronlauge gelöst, filtrirt, wobei vorhandenes Anthrachinon zurückbleibt und darauf mit Chlorbarium zum Kochen erhitzt. Der Niederschlag wird nach sorgfältigem Waschen in Wasser suspendirt und mit Säure zersetzt. Die abgeschiedenen Flocken werden auf einem Filter gesammelt, gewaschen, getrocknet und sublimirt oder aus Eisessig krystallisirt. Aus Alkohol, Benzol, schweren Theerölen, wasserhaltigem Aether etc. krystallisirt das Alizarin ebenfalls.

In kaltem Wasser ist es fast unlöslich (95), ebenso in kaltem Alkohol; den Lösungen in höher siedenden Kohlenwasserstoffen kann das Alizarin durch Schütteln mit ätzenden Alkalien entzogen werden. Alaun- und Thonerdesulfatlösungen nehmen selbst beim Kochen nur wenig Alizarin auf und lassen beim Erkalten das Gelöste wieder ausfallen. Der Schmelzpunkt liegt nach Liebermann und Troschke bei 275° (82), nach O. Fischer bei 275—277° (73), nach Willgerodt bei 280—289° (96), nach Schunk und Römer bei 282°. Mit Schwefelsäure von 66° kann das Alizarin erhitzt werden, ohne dass es sich zersetzt; beim Verdünnen mit Wasser scheidet es sich wieder unverändert ab. Kochende Salpetersäure, Eisenchlorid etc. verwandeln das Alizarin in Phtalsäure (97, 92). Beim Erhitzen mit Zinkstaub entsteht Anthracen (7). Beim Versetzen einer Lösung von Alizarin in concentrirter Schwefelsäure mit Kaliumnitrit wird Anthrachinon gebildet (98).

Eine wässerige Lösung von Alizarinnatrium $(5\frac{0}{00})$ zeigt durch den Spectralapparat betrachtet, drei schwarze Bänder, welche bei dicker werdender Schicht zu einem Streisen sich vereinigen, der vom Roth des Streisen C bis zum Blau des Streisen F reicht, während das Roth und Violett sehr hell bleiben (23, 99).

L. TROOST (100), hat die Dampfdichte in Stickstoff und Kohlensäure bei 289°, 283,7° und 292° zu 16,32; 15 und 17,8 gefunden, während die Formel $C_{14}H_8O_4=16,62$ verlangt. Die Dampfspannung des Alizarins war bei 261° 11 Millim., bei 276° 20 Millim.

Gegen Basen verhält sich das Alizarin wie eine zweibasische Säure. Es ist ein Anthrachinon, in welchem zwei Atome Wasserstoff durch zwei Hydroxylgruppen ersetzt sind. Die Bildung von Phtalsäure durch Oxydation des Alizarins zeigt, dass beide Hydroxylgruppen im selben Benzolkern enthalten sind. Die Stellung der beiden Hydroxyle unter sich geht aus der Bildung des Alizarins aus Phtalsäure und Brenzcatechin hervor. Berücksichtigt man endlich die Eigenschaft des Alizarins in Purpurin übergehen zu können, so ist die Structurformel:

Die Alkalisalze und das Ammoniaksalz des Alizarins lösen sich mit schön violettrother Farbe in Wasser und in Alkohol, sind jedoch schwer löslich in conc. Alkalilösungen. Die Ammoniaksalzlösung giebt mit Metallsalzen charakteristische Niederschläge.

Bariumalizarat, $C_{14}H_6(O_9Ba)O_9 + H_2O$. Entsteht beim Vermischen einer alkalischen Alizarinlösung mit Chlorbarium als violetter Niederschlag, der in Wasser kaum löslich ist. Verliert das Krystallwasser erst bei 120°.

Calciumalizarat, $C_{14}H_6(O_2Ca)O_2 + H_2O$, scheidet sich beim Vermischen einer Alizarinammoniaklösung mit Chlorcalciumlösung als purpurvioletter Niederschlag aus. Ist in Wasser unlöslich.

Aluminiumalizarat wird gebildet beim Vermischen einer alkalischen Alizarinlösung mit Alaun oder Thonerdehydrat. Stellt einen rosa oder roth gefärbten Niederschlag dar.

Monoacetylalizarin, C₁₄H₆OH(OCOCH₃)O₂, krystallisirt in goldgelben Blättchen.

Diacetylalizarin, $C_{14}H_6(OCOCH_3)_2O_2$, amorphes Pulver, schmilzt bei 160°. Diäthylalizarin, $C_{14}H_6(C_2H_5O)_2O_2$ (101), wird erhalten durch Erhitzen von Alizarinnatrium mit Jodäthyl auf 120°. Gelbe Flüssigkeit.

Dibenzoylalizarin, C₁₄H₆(OC₇H₅O)₂O₂ (101). Kann durch Erhitzen von Alizarin mit Benzoylchlorid auf 190° in Krystallen erhalten werden.

Monochloralizarin, $C_{14}H_7ClO_4$ (16), entsteht, wenn eine kalt gesättigte Lösung von Alizarin in Schwefelkohlenstoff, die etwas Jod enthält, in der Kälte mit Chlor behandelt wird. Schmilzt bei $244-248^\circ$ und sublimirt in schönen, rothen Nadeln. Dichloralizarin, $C_{14}H_6Cl_2O_4$ (16), bildet sich durch Einwirkung von Antimonpentachlorid auf Alizarin oder durch Einleiten von Chlor in Nitrobenzol, welches Alizarin suspendirt enthält. Orangerothe Krystalle, welche bei $208-210^\circ$ schmelzen. Tetrachloralizarin, $C_{14}H_4Cl_4O_4$ (16), wird als rothbraunes, krystallinisches Pulver gewonnen durch Erhitzen von Alizarin mit Pentachlorantimon.

Durch Schmelzen von Tribromanthrachinon mit Kaliumhydrat entsteht Monobromalizarin, C₁₄H₇BrO₄ (16). Schmilzt bei 280°. Dibromalizarin (16), C₁₄H₆Br₂O₄, bildet sich beim Erhitzen von Alizarin mit Brom und Jod im zugeschmolzenen Rohr und sublimirt in braunrothen Nadeln, schmilzt bei 168—170°. Tetrabromalizarin, C₁₄H₄Br₄O₂ (16), wird durch Erhitzen von Alizarin mit überschüssigem Bromjod auf 180° erhalten.

Nitroalizarin, C₁₄H₅NO₂·(OH)₂O₂, ist zuerst von ROSENSTIEHL durch Einwirkung von salpetriger Säure auf trocknes Alizarin dargestellt worden (102); bildet sich auch beim Erhitzen von Dinitrooxyanthrachinon mitverdünnter Natronlauge (125).

(Darstellung s. Farbstoffe). Aus Eisessig krystallisirt das Nitroalizarin in gelben Nadeln oder Blättchen, die bei 244° schmelzen und in gelben Blättchen sublimiren. In Alkalien löst es sich mit purpurrother Farbe; das entstandene Natronsalz wird von einem Ueberschuss von Alkali gefällt. Concentrirte Schweselsäure löst es mit goldgelber Farbe. Es ist ein Farbstoff, der Thonerdebeizen orange, Eisenbeizen röthlich violett ansärbt. Durch reducirende Substanzen geht das Nitroalizarin in die entsprechende Amidoverbindung über (103). Constitutionsformel (125):

CO OH OH

Ein Isomeres, α-Nitroalizarin, hat PERKIN (104) durch Einwirkung von Salpetersäure auf Diacetylalizarin erhalten. Schmilzt bei 194—196°.

Alizarinblau, C₁₇H₉NO₄ (105). Gestützt auf die Beobachtungen von PRUD'HOMME, dass Nitroalizarin beim Erhitzen mit Glycerin und Schwefelsäure einen blauen Farbstoff liefert, hat BRUNK mit Erfolg die Darstellung dieses Körpers im Grossen ausgeführt.

1 Thl. Nitroalizarin wird mit 5 Thln. wasserfreiem Glycerin und 5 Thln. conc. Schweselsäure auf 90° erhitzt; die erhaltene Schmelze wird mit Wasser verdünnt und ausgekocht. Beim Erkalten scheiden sich braune Flocken aus, die beim Waschen mit Wasser blau werden. (Das Blau krystallisirt aus sauren Flüssigkeiten mit einem Molekül der Säure; letztere wird jedoch beim Waschen mit Wasser entsernt.) Zur Reinigung krystallisirt man aus Amylalkohol, Eisessig oder hochsiedenden Kohlenwasserstoffen um und erhält es als braune, glänzende Nadeln, die bei 268—270° schmelzen und beim Erhitzen unter starker Verkohlung sublimiren. In Natriumhydratlösung löst sich der Farbstoff mit blauer Farbe, wird jedoch auf Zusatz von überschüssigem Alkali in grünen Flocken ausgesällt. Zinkstaub reducirt die alkalische Lösung, beim Schütteln mit Lust wird der Farbstoff zurückgebildet.

GRAEBE giebt dem Alizarinblau folgende Constitutionsformel:

$$C_{6}H_{4} \stackrel{O}{\underset{C}{\stackrel{}{=}}} C - C \stackrel{OH}{\underset{C}{\stackrel{}{=}}} C + C \stackrel{C}{\underset{C}{\stackrel{}{=}}} C \stackrel{C}{\underset{C}{\stackrel{}{=}}} C + C \stackrel{C}{\underset{C}{\stackrel$$

Durch Einwirkung von Natriumbisulfit auf Alizarinblau entsteht eine in Wasser lösliche Verbindung von der Formel $C_{17}H_9NO_4 + 2SO_3 < \frac{H}{Na}$. Dieser Farbstoft wird als Alizarinblau S (131) in den Handel gebracht und hat in der Druckerei grosse Verwendung.

Alizarinsulfosäure, C₁₄H₅O₂(OH)₂SO₃H (21, 106), entsteht beim Behandeln von Alizarin mit Schwefelsäure. Nach v. Perger (72) erhitzt man reines Alizarin mit starker Schwefelsäure auf 130—140°, bis auf Zusatz von Wasser kein Niederschlag mehr entsteht. Dieselbe Sulfosäure ist von Glaser in den Mutterlaugen des Alizarins aufgefunden und von Graebe (107) näher untersucht worden. E. Jacobsen (108) stellt Sulfosäuren dar durch Einwirkung von Chlorsulfonsäure, CISO₃H, auf Alizarin.

Methylalizarin, C₁₄H₅CH₃(OH)₂O₂ (109), bildet sich beim Schmelzen von methylanthrachinonsulfosaurem Kali, oder von Methyloxyanthrachinon oder von Monobrommethyloxyanthrachinon mit Kaliumhydrat. Es schmilzt bei 250—252° und ist in Alkalien mit blauvioletter Farbe löslich.

Alizarincar bons äure, C₁₄H₅COOH(OH)₂O₂(47), entsteht beim Schmelzen von anthrachinoncarbonsulfosaurem Natron mit Natriumhydrat. Ist ein ziegelrothes Pulver, schmilzt bei 305° und sublimirt in kleinen, rothen Nadeln.

Von den Isomeren des Alizarins sind zu erwähnen:

Isoalizarin (144) findet sich neben andern Körpern, Hydrisalizarin etc in dem mit Säuren behandelten Krapp. Es löst sich in Barytwasser mit rother, in Natronlauge mit bluthrother Farbe.

Xanthopurpurin, Purpuroxanthin, m-Dioxyanthrachinon (110) wurde im rohen, aus Krapp bereiteten Purpurin entdeckt und kann aus dem Purpurin selbst dargestellt werden: durch Erhitzen mit Jodphosphor und Wasser, durch Kochen mit Natron und Zinnchlorür, durch Erwärmen mit Alkali und gewöhnlichem Phosphor. Bildet sich ferner beim Erhitzen von Purpuroxanthincarbonsäure

und durch Einwirkung von Aethylnitrit auf Purpurinamid. Krystallisirt in gelben Nadeln, Schmp. 262—263° und sublimirt in gelbrothen Nadeln; es ist leicht löslich in Alkohol, Benzol, Essigsäure und kochender Alaunlösung. Die Alkalisalze lösen sich mit rother Farbe in Wasser; das Calciumsalz, CaC₁₄H₆O₄, bildet rothbraune Nadeln, die in Wasser schwer löslich sind. Eine kochende Lösung in Kalihydrat verwandelt es an der Luft in Purpurin; beim Behandeln mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor entsteht Hydropurpuroxanthin; durch Erhitzen mit wässrigem Ammoniak wird Purpuroxanthinamid gebildet. Verschiedene Aether, Bromund Nitrosubstitutionsprodukte sind bekannt.

Chinizarin (111), p-Dioxyanthrachinon entsteht beim Erhitzen von Hydrochinon mit Phtalsäureanhydrid neben Chinizarinsulfosäure, von p-Chlorphenol mit Phtalsäureanhydrid und Schwefelsäure, beim Erhitzen von Purpurin. Krystallisirt in rothen Nadeln oder Blättchen und schmilzt bei 192—193°. Sublimirt in Nadeln und ist leicht löslich in Benzol. In Alkalien löst es sich mit blauer Farbe und wird durch Kohlensäure gefällt. Durch Oxydation entsteht Purpurin, durch Reduction Chinizarinhydrür, Chinizarol und Oxyhydroanthranol. Beim Schmelzen mit Kali entsteht Oxychrysazin.

Im Alizarin des Handels sind Anthraflavinsäure (112) und Isoanthraflavinsäure (112) aufgefunden worden.

Anthraflavinsäure entsteht beim Schmelzen von a-Anthrachinondisulfosäure mit Natriumhydrat und beim Erhitzen von Metaoxybenzoësäure mit Schwefelsäure. Krystallisirt in gelben Nadeln, die in Wasser, Benzol und Aether unlöslich sind. Schmilzt erst über 330° und sublimirt unter theilweiser Zersetzung in Blättchen. In Alkalien löst es sich mit gelbrother Farbe und geht beim Schmelzen mit Alkalien in Flavopurpurin über. In kaltem Kalkwasser ist es schwer löslich, unlöslich in kaltem Barytwasser. Verschiedene Aether, Brom- und Nitrosubstitutionsprodukte sind dargestellt und beschrieben.

Isoanthraflavinsäure, $C_{14}H_8O_4+H_9O$, entsteht beim Schmelzen von β-Anthrachinondisulfosäure mit Natriumhydrat. Bildet gelbe Nadeln, die erst über 330° schmelzen und in gelben Blättchen oder Nadeln sublimiren. Ist in Alkalien, kaltem Baryt- und Kalkwasser leicht löslich. Liefert beim Schmelzen mit Natriumhydrat Anthrapurpurin. Auch von diesem Körper sind Aether bekannt; ebenso Brom- und Nitro-Substitutionsprodukte. Wird Isoanthraflavinsäure mit Salpetersäure von 1,5 spec. Gewicht behandelt, so entsteht Tetranitroisoanthraflavinsäure (127), $C_{14}H_4(NO_9)_4O_4$, ein Farbstoff, der Seide und Wolle orangegelb färbt.

Metabenzbioxyanthrachinon (112) entsteht beim Erhitzen von Metaoxybenzoësäure mit Schweselsäure. Krystallisirt in Nadeln, welche bei 291—293° schmelzen und unzersetzt sublimiren. Geht beim Behandeln mit Alkali leicht in Isopurpurin über.

Anthrarufin (25, 77, 112) entsteht neben dem Vorigen und neben Anthraflavinsäure beim Erhitzen von Metaoxybenzoësäure mit Schwefelsäure und beim Schmelzen von p-Anthrachinondisulfosäure mit Kali. Krystallisirt in hellgelben Blättchen, Schmp. 280°. Beim Schmelzen mit Kali wird Oxyanthrarufin gebildet.

Chrysazin (113) wird erhalten durch Behandeln von Hydrochrysamid mit salpetriger Säure und darauf mit Alkohol; durch Schmelzen von χ-Anthrachinon-disulfosäure mit Kali. Es bildet rothbraune Nadeln vom Schmp. 191°, ist wenig löslich in Alkohol, Aether, Eisessig und Chloroform, unlöslich in kaltem Ammoniak, leicht löslich in kaustischen Alkalien mit gelbrother Farbe. Beim Schmelzen mit

Alkali entsteht Oxychrysazin, bei langandauernder Einwirkung Salicylsäure und Metaoxybenzoësäure. Beim Erwärmen mit rauchender Salpetersäure geht es in Tetranitrochrysazin (Chrysamminsäure) über. Letztere bildet sich auch beim Erwärmen von Aloë mit Salpetersäure (144) und kann in goldglänzenden Blättchen erhalten werden. Ist in kochendem Wasser sehr wenig löslich, schmeckt bitter und verpufft bei raschem Erhitzen. Durch Reduction wird Tetramidochrysazin, $C_{14}H_4(NH_2)_4O_4$, (Hydrochrysamid) (146), durch Einwirkung von Cyankalium Chrysocyamminsäure, $C_{18}H_6N_6O_{12}+3H_2O$ (147), gebildet.

Frangulinsäure, $C_{14}H_8O_4 + 1\frac{1}{2}H_2O$, wird beim Kochen von Frangulin mit verdünnter Salzsäure neben Zucker erhalten (148). Bildet orangegelbe bis braune Nadeln, Schmp. 252—254°. Sublimirt unter theilweiser Verkohlung. Löst sich in Kalilauge mit kirschrother Farbe

Purpurin (84), matière colorante rose (85), Krapppurpur (86), Oxyalizarinsäure (87), C₁₄H₈O₅. Kommt im Krapp wie das Alizarin nicht in freiem Zustande, sondern als Glucosid vor.

DE LALANDE (114) erhielt es durch Oxydation des Alizarins mit Braunstein oder Arsensäure; v. Perger (72) beim Schmelzen der Alizarinpurpurschweselsäure mit Kalihydrat; Diehl (16) beim Schmelzen des Tribromanthrachinons mit Natronhydrat und Baeyer und Caro (80) aus Chinizarin.

Die Vorschriften zur Gewinnung des Purpurins aus Krapp basiren meistens in der Anwendung von Alaunwasser behufs Trennung vom Alizarin. Man behandelt z. B. gemahlenen und gewaschenen Krapp mit concentrirter Schwefelsäure, kocht den schwarzen Rückstand mit Alaunwasser aus und lässt erkalten. Das ausgeschiedene Alizarin wird durch Filtration getrennt und im Filtrat das Purpurin durch Zusetzen von Schwefelsäure gefällt, gewaschen, getrocknet und aus Alkohol und schliesslich aus Aether umkrystallisirt. (Siehe auch Kopp's Methode b. Alizarin).

Das Purpurin krystallisirt aus wasserhaltigem Alkohol in langen, orangeroth gefärbten Nadeln mit 1 Mol. Krystallwasser; in wasserfreiem Zustande sind die Nadeln tiefroth; bei 150° beginnt es zu sublimiren und schmilzt bei 253°. In kochendem Wasser löst es sich mit gelber Farbe, ebenso in Aether. Die Lösung fluorescirt und zeigt zwei Absorptionsbänder, von denen das eine mit der Linie F zusammenfällt, während das andere bei E liegt.

Purpurin ist auch löslich in Eisessig, Schwefelkohlenstoff, Benzol und mit rother Farbe in Kali- oder Natronlauge. Kochende Alaunlösung giebt eine gelbrothe, stark fluorescirende Lösung. Purpurin färbt mit Thonerde gebeitzte Zeuge scharlach.

Constitution. Im Purpurin sind 3 Hydroxylgruppen und zwar in demselben Kern in der Stellung $1 \cdot 2 \cdot 4$ vorhanden. Es erhellt dies aus folgenden Thatsachen: Purpurin liefert beim Erhitzen mit Zinkstaub Anthracen (7); durch Oxydation liefert es Phtalsäure; nach DE LALANDE entsteht es durch Oxydation des Alizarins und wird auch aus Chinizarin erhalten. Da im Alizarin die Hydroxyle die Stellung $1 \cdot 2$, im Chinizarin $1 \cdot 4$ einnehmen, so muss das dritte eintretende Hydroxyl $1 \cdot 2 \cdot 4$ oder $1 \cdot 3 \cdot 4$ sein. Diese beide Stellungen sind aber, wenn die CO-Gruppen unter sich in der Orthostellung sind, identisch.

Neben dem Purpurin findet sich im Handelspurpurin in beträchtlicher Menge ein anderer Farbstoff, das Pseudopurpurin (110, 7, 115, 47) oder Purpurincarbonsäure, C₁₈H₈O₇.

Isopurpurin, Anthrapurpurin, C14H8O5 (116), wurde von AUERBACH (112) im

sogen. »künstlichen Purpurin«, von Perkin im künstlichen Alizarin, das aus Dichloranthracen bereitet war, aufgefunden. Am besten bereitet man Isopurpurin durch Schmelzen von β-Anthrachinondisulfosäure mit 4 Thln. Aetznatron und 10 Thl. Kaliumchlorat im geschlossenen Apparat auf 180-200° und Umkrystallisiren aus Eisessig, wodurch es in orangefarbenen Nadeln, die wenig in kochendem Wasser, leicht in siedendem Alkohol löslich sind, zu erhalten ist. Die alkalische Lösung ist ähnlich, aber röther wie eine Alizarinlösung; in kochender Alaunlösung ist es sehr wenig löslich. Es sublimirt in orangegelben Nadeln unter theilweiser Zersetzung und schmilzt über 360°. Gebeiztes Zeug färbt es wie Alizarin, nur sind die Thonerdelacke scharlach. Beim Erhitzen mit Ammoniak entsteht Isopurpurinamid, durch salpetrige Säure wird es in siedender Lösung in Isoanthraflavinsäure verwandelt. Das Verhalten gegen schmelzendes Aetzkali giebt Aufschluss über die Konstitution; neben andern Produkten entstehen nämlich nicht unbeträchtliche Mengen von Protocatechusäure. Die beiden Hydroxyle in einem Benzolkern sind also einander benachbart und zu den verbindenden Kohlenstoffatomen in der Stellung 1, 3, 4; die Stellung des dritten Hydroxyls im andern Benzolkern ist noch nicht ermittelt.

Flavopurpurin, C₁₄H₈O₅ (116), kann aus der α-Anthrachinondisulfosäure durch Schmelzen mit Alkali bereitet werden (Siehe Farbstoffe). Es krystallisirt in gelben Nadeln, welche in Wasser und Aether wenig löslich sind; von kaltem Alkohol und von heissem Eisessig wird es reichlicher aufgenommen. Reine, von salpetriger Säure freie Schwefelsäure erzeugt eine schön rothe Lösung; die alkalische Lösung ist röther als die des Isopurpurins, mit viel Wasser wird sie schmutzig gelbroth und bei längerem Stehen findet Zersetzung unter Entfärbung statt. Es sublimirt in Nadeln, welche dem sublimirten Alizarin sehr ähnlich sehen und schmilzt erst über 330°. Gebeiztes Zeug wird von Flavopurpurin angefärbt; die Thonerdelacke sind gelber als die des Isopurpurins.

Andere Trioxyantrachinone sind:

Anthragallol, H₆H₄(CO)₂C₆H(OH)₃ (149). Wird erhalten durch Erhitzen eines Gemenges von Gallussäure, Benzoësäure und Schwefelsäure, oder von Pyrogallussäure, Phtalsäureanhydrid und Schwefelsäure. Sublimirt bei 290° in orangerothen Nadeln, die ziemlich schwer in Alkohol löslich sind. Löst sich in Alkalien mit grüner Farbe.

Oxychrysazin (Oxyanthrarupin) bildet sich beim Schmelzen von Chrysazin (113), Anthrarufin (112), ρ- oder χ-Anthrachinonsulfosäure (77) mit Kali. Sublimirt in rothen Nadeln, die ziemlich schwer in Alkohol löslich sind. Löst sich in Alkalien mit violetter Farbe.

Ein Trioxyanthrachinon erhielt DIEHL (150) beim Erhitzen von Tetrabromanthrachinon mit Natriumhydrat. Hellbraune Nadeln, die in Natronlauge mit braunrother Farbe löslich sind.

Von Tetraoxyanthrachinonen sind zu nennen:

Oxypurpurin (16), aus Purpurin durch Erhitzen mit Kali darzustellen. Anthrachryson (151) entsteht bei der trocknen Destillation von Metadioxybenzoësäure. Gelbe, krystallinische Flocken, die bei 320° noch nicht schmelzen. Rufiopin (152) bildet sich beim Erhitzen von Opiansäure mit Schwefelsäure auf 180°. Gelbrothe Krusten; sublimirt in orangefarbenen Flocken. Löst sich in Alkalien mit violettrother Farbe.

Rufigallussäure, Hexaoxyanthrachinon, $(OH)_3C_6H(CO)_2C_6H(OH)_3+2H_9O$ (153) bildet sich beim Erhitzen von Gallussäure oder von Gallussäureäthylester

mit Schweselsäure. Bildet rothe Krystalle, die sich in verdünnter Natronlauge mit violetter Farbe lösen; aus Zusatz von conc. Natronlauge wird die Farbe indigoblau. Ist in kaltem Wasser unlöslich und sehr wenig löslich in Alkohol und Aether. Von Schweselsäure wird es mit rother Farbe ausgenommen. Beim Behandeln mit Salpetersäure entsteht Kohlensäure und Oxalsäure; durch Reduction mit Natriumamalgam entsteht Alizarin. Liesert beim Glühen mit Zinkstaub Anthracen.

Beim Schmelzen mit Kali bilden sich unter anderem: Metaoxybenzoësäure, γ-Oxyisophtalsäure, Salicylsäure, Oxyterephtalsäure etc. Klobukowski hat verschiedene Aether beschrieben.

Nach Liebermann (143) fluoresciren diejenigen Derivate, in denen die, beide Benzolreste verbindende Zweikohlenstoffgruppe die Constitution

besitzt, wo M ein einwerthiges Element oder eine einwerthige Gruppe bedeutet, während diejenigen Derivate, in denen die Doppelketongruppe

oder die ihr beim Phenylanthracen entsprechende Gruppe

$$C_{\text{CO}}$$

enthalten ist, keine Fluorescenz zeigen.

Chrysophansäure*), $C_{15}H_{10}O_4$: $C_{14}H_5(CH_3)O_2(OH)_2$. Findet sich in der Flechte Parmelia parietina (1), in den Sennesblättern und in den Wurzeln verschiedner Rheum- und Rumex-Arten. Entsteht bei der Oxydation einer alkalischen Lösung von Chrysarobin an der Luft (2). Zur Darstellung übergiesst man Chrysarobin mit verdünnter Kalilauge und leitet Luft ein, bis die Flüssigkeit roth geworden ist. Man fällt dann mit Salzsäure und zieht mit Ligroin aus. Es bildet goldgelbe Nadeln, die bei 162° schmelzen, die in Aether, Benzol und Eisessig leicht, in siedendem Alkohol schwer und kaum in Wasser löslich sind. In Schwefelsäure löst es sich unzersetzt mit rother Farbe. Beim Glühen mit Zinkstaub entsteht Methylanthracen. Es bildet ein bei 202° schmelzendes Diacetylderivat, C_{1.5}H_{1.0}O₂(OC₂H₃O)₂ und ein bei 200° schmelzendes Benzoat. Durch Erwärmen mit rauchender Salpetersäure entsteht die Tetranitrochrysophansäure, C₁₅H₆N₄O₁₂ (3), welche gelbe Blättchen bildet und sich wie eine zwei-Beim Erhitzen mit Ammoniak auf 200° liefert die basische Säure verhält. Chrysophansaure Amidochrysophansaure (3), C₁₅H₁₁NO₂, welche in braunen Blättchen krystallisirt.

Methylchinizarin, C₁₅H₁₀O₄:C₁₄H₅(CH₃)O₂(OH)₂. Beim Erwärmen eines Gemischs von Hydrotoluchinon, Phtalsäureanhydrid und 8—10 Thlen. Schwefelsäure auf 130—150° (4). Das Produkt wird mit Wasser gefällt, mit Wasser ausgekocht und dann mit Benzol behandelt. Es bildet lange rothe bei 160° schmelzende Nadeln, das durch Glühen mit Zinkstaub Methylanthracen erzeugt. Seine Lösungen fluoresciren stark.

^{*) 1)} ROCHLEDER u. HELDT, Ann. Chem. 48, pag. 12. 2) LIEBERMANN u. SEIDLER, Ann. Chem. 212, pag. 36. 3) LIEBERMANN u. GEISEL, Ann. Chem. 183, pag. 175. 4) NIETZKY, Ber. 10, pag. 2012. 5) WARREN DE LA RUE u. MÜLLER, Jahresber. 1857, pag. 517. 6) LIEBERMANN u. WALDSTEIN, Ber. 9, pag 1775.

Chrysarobin, C₃₀H₂₆O₇. Findet sich im Goapulver (2) und wird durch Auskochen desselben mit Benzol, Verdunsten der Lösung und Umkrystallisiren aus Eisessig daraus gewonnen. Bildet kleine Blättchen, die gegen 178° schmelzen, in Wasser und Ammoniak unlöslich, in Chloroform, Eisessig und Benzol leicht löslich sind. Es ist in verdünnter Kalilauge unlöslich, löst sich dagegen in concentrirter Kalilauge mit gelber Farbe und grüner Fluorescenz. Beim Durchleiten von Luft durch diese Lösung entsteht Chrysophansäure. Beim Glühen mit Zinkstaub entsteht Methylanthracen. Durch Essigsäureanhydrid und essigsaures Natron wird ein Tetracetat, C₃₀H₂₂(C₂H₃O)₄O₇, gebildet.

Emodin, C₁₅H₁₀O₅: C₁₄H₄(CH₃)O₂(OH)₃. Findet sich in der Rhabarberwurzel (5) und in der Faulbaumrinde (6) (Rhamnus frangula). Darstellung s. bei Rochleder, Ber. 2, pag. 373. Es bildet orangerothe seideglänzende Nadeln oder Prismen, die gegen 250° schmelzen. Leicht in Alkohol und Eisessig löslich. Beim Glühen mit Zinkstaub geht es in Methylanthracen über. Beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid liefert es ein Triacetat, das bei 190° schmilzt.

GNEHM.

Register für Band I.

Absorption I	Benzylacetessigester 19	Aethylacetessigsäureisamyl-	
Absorptionscoëfficient . 1	Methylbenzylacetessigester 19	ester	26
Absorption der Gase durch	Aethylbenzylacetessigester 10	Monochloräthylacetessig-	
Salzlösungen 5	Dibenzylacetessigester . 19	săureisamylester	26
Absorption durch poröse	Benzoylacetessigester 19	and commy court	
oder feste Körper (Ad-	Acetmalonsäureester 19	Acetylene	26
sorption)8	Acetsuccinsäureester 20	Acetylen	28
Vaporhäsion 8	α-Methylacetsuccinsäureester 20	Chloracetylen	29
Wärmeentwicklung bei Ab-	β-Methylacetsuccinsäureester 20	Bromacetylen	29
sorption von Gasen 10	α.β-Dimethylacetsuccinsäure-	Allylen	29
. •	ester 20	 gewöhnliche. 	
Acetessigester 10 Dimethylencarbonsäureäthy-	α-Aethylacetsuccinsäureester 20	2. symmetrische.	
Jamestan Ashalan dim atha		Crotonylene, Butine	29
lenester. Aethylendimethy-	β-Aethylacetsuccinsäureester 20	α-Crotonylen	29
lencarbonsäure. Aethyldi-	Benzylacetsuccinsäureester 21	β-Crotonylen	29
acetsäure 10	Acetglutarsäureester 21	Valerylene, Pentine	29
Acetonkohlensaures Aethyl 10	a-Methylacetglutarsäureester 21	Hexoylene, Hexine	29
Metallverbind, des Acetessig-	Diacetsuccinsäureester . 21	α-Valerylen	29
esters 14	Carbopyrotritarsäure 22		-
Monochloracetessigester . 14	Carbopyrotritarsäureäthyl-	Propylacetylen	29
Dichloracetessigester 15	ester	Isopropylacetylen	30
Acetessigesterbibromid . 15	Metaoxyuvitinsäure 23		30
Bibromacetessigesterbibro-	Salze 23		
mid 15	Metaoxyuvitinsäuremethyl-		
Nitrosoacetessigester 15	äther 23	Cetylen	
Azobenzolacetessigsäure . 15	Anhydrometaoxyuvitinsäure 24	Eikosylen	30
Salze 16	Hydroxybenzoësäure 24	Acridin	30
Azobenzolacetessigester . 16	Salze 24	Acridinsäure	30
p. Azotoluolacetessigsäure 16	Dehydracetsäure 24		-
p. Azotoluolacetessigester 16	Salze 25	Aepfelsäure	31
Thiorufinsäure 16	Dehydracetsäuremethylester 25		31
Salze 16	Dehydracetsäureäthylester 25	Spiersäure	31
Thiocarboacetessigester . 16	Dehydracetsäurechlorid . 25	gew. Aepfelsäure	33
Acethylacetessigester 16	Dehydracetsäureamid 25	Salze 33 u.	34
Dimethylacetessigester . 16	Dehydracetanilid 25	Aepfelsäuremethylester .	34
Aethylacetessigester 17	Monochlordehydracetsäure 25	Aepfelsäureäthylester	34
Monochlor 17	Monobromdehydracetsäure 25	Aethyläpfelsäureäthylester	34
Methyläthylacetessigester . 17	Acetessigsäuremethylester. 25	Isamyläpfelsäureester	34
Isopropylacetessigester . 17	Methyldiacetsäure 25	Salpetersäure-äpfelsäure-	•
Propylacetessigester 17	Methylacetessigsäuremethyl-		34
Diathylacetessigester 18	ester 26	Essigsäure-äpfelsäureäthyl-	•
Isobutylacetessigester 18	Aethylacetessigsäuremethyl-	ester	25
		Malaminsäureester	33
Diisobutylacetessigester . 18	ester	Malamid	33
Octylacetessigester 18	Acetessigsäureisobutylester 26	Malamid	35
Dioctylacetessigester 18	Acetessigsäureisamylester 26	Acetyläpfelsäureanhydrid.	
Allylacetessigester 18	Dichloracetessigsäureisamyl-		
Diallylacetessigester 19	ester	Thioapfelsaure	35

Isoapfelsaure aus (Mono-	Absolute Estermengen . 48	p. Amidophenylessigsäure 54
bromisobernsteinsäure) . 36	Relative Estermengen . 48	p. Azophenylessigsäure . 54
Isoäpfelsäure (aus α-Bi-	Actuality Distributing in . 40	
• `	Aethylbenzol 48	
brompropionsäure 36	α-Chloräthylbenzol 49	Paraorthoamidonitrophenyl-
Isoapfelsaure (aus Brenz-	Phenyläthylchlorid 49	essigsäure 54
traubensäure 36	β-Chloräthylbenzol 49 Dichloräthylbenzol 49	p. Amidooxindol 54
Methyltartronsäure 36	Dishlorëthulbensol 40	Phenyläthylen 54
Oxyäthylidenbernsteinsäure 36	Dichloräthylbenzol 49	Phenylacetylen 54
Ozyatiyidenberiistensaqie 30	Styroldichlorid 49	Thenylacetylen 54
Oxyathylidensuccinamins. 36	Parabromäthylbenzol 49	Metastyrol 55
Methyltartronsäure 36	Acetophenonchlorid 49	Distyrol 55
Isomalsäure 37	β-Bromäthylbenzol 50	a-Chlorstyrol 55
Fumarsäure 37		α-Bromstyrol 55
		β-Chlorstyrol 55
	Dibromäthylbenzol 50	OP-
Paramalëinsäure 37	Styroldibromid 50	β-Bromstyrol 56
Flechtensäure 37	Dijodäthylbenzol 50	α-β-Dichlorstyrol 56
Glauciumsäure 37	Styroldijodid 50	Nitrostyrol 56
Boletsäure 37	o. Nitroäthylbenzol 50	Phenylacetylen 56
TO 1	o. Minoathylocheol	Acetenylbenzol 56
	p. Nitroäthylbenzol 50	Diacetenylbenzol 56
Salze d. Fumarsäure 38 u. 39	o. Amidoathylbenzol 50	Diacetenyidenzoi 50
Aethylester 39	p. Amidoäthylbenzol 50	Aethylen 56
Methylester 39	α-Phenyläthylalkohol (Al-	
Aethylfumarsäure 39		Elayl 56
73 111	phatoluylalkohol) 50	Aethyleneisenchlorür 58
Fumaryichlorid 39	β-Phenyläthylalkohol (se-	Aethyleneisenbromür 58
Fumaramid 39	cund. Acetophenonalkohol 50	Aethylenplatinchlorür 58
Diäthylfumaramid 39	Pinakon 50	Aethylenchlorid 58
Bromfumarsäure 39	Phenylglycol 50	Elaylchlorür 58
Isobrommalëinsäure 39	Styrolenalkohol 50	Elayichiorur
Th. 1 100	Disease	Aethylenbromid 59
.	Diacetat 51	Aethylenjodid 59
	Dibenzoat 51	Elaylbromür59
Bromfumarimid 40	Phenyläthylaldehyd 51	Elayljodür 59
Bromfumaramid 40	a-Tolylaldehyd 51	Monochloräthylen 59
Bibromfumarsäure 40	α-Pinakolin des Styrolen-	Monochiorathylen 59
Malëinsäure 40	allabele des Styrolen	Vinylchlorid 59
	alkohols 51	Symmetrisch. Dichloräthylen 59
Trioxymalëinsaure 41	Acetophenon 51	Acetylendichlorid 59
Salze der Malëinsäure . 41	Benzoylcarbinol 51	Unsymmetrisches Dichlor-
Methylester 42	Acetophenonalkohol . 51	Unsymmetrisches Dicmor-
Aethylester 42	Essigester 51	äthylen 60
Malëinsäureanhydrid 42	Benzoësäureester 51	Trichlorithylen 60
Monochlormalëinsäure . 42	Benzoylameisensäure 51	Tetrachloräthylen 60
Brommalëinsäure 42	Denzoyiameisensaule 51	Monobromäthylen 60
37 . 1 9	Phenylessigsäure 51	Vinylbromid 60
Metabrommalëinsäure . 42	α-Toluylsäure 51	Symmetrisch. Dibromäthylen 60
Methylester 43	Phenacetursäure 52	
Aethylester 43	Salze der Phenylessigsäure 52	Unsymmetrisch. Tribrom-
Brommalëinsäureanhydrid 43	Methylester 52	äthylen 60
Bibrommalëinsäure 43	A other leater	Tetrabromäthylen 61
Bibrommalëinsäureanhydrid 43	Aethylester 52	Perbromäthylen 61
	Benzylester 52	reroromatiyien or
Bioxymalëinsäure 44	Phenylacetylchlorid 52	Monojodäthylen 61 Vinyljodid 61
Chlormalëinsäure 44	Phenylessigsäureamid 52	Vinyljodid 61
Aethylester 44	Phenylacetamid 52	Symmetrisch. Dijodäthylen 61
	Phenylessigsäurenitril 52	Feste Modification 61
Aërobien und Anaërobien 44	Deneularenia	Flüssige Modification . 61
Aether und Ester 44	Benzylcyanid 52	Chlorbromäthylen, symmetr. 61
Aether und Ester 44	p. Nitrobenzylcyanid 52	Chlororomathylen, symmett.
Einfache Aether 44	p. Amidobenzylcyanid . 52	Chlorbromäthylen, unsym. 61
Gemischte Aether 44	Phenacetothiamid 52	a-Dichlorbromäthylen 61
Wahre Aether 44	Phenylacetdiamin 53	a-Chlordibromäthylen . 61
Zusammengesetzte Aether	,	Dichlordibromäthylen 61
_ 3 _ 73 4 .	Dicyanstilben 53	Chlortribromäthylen 61
A31 1 .	p. Chlorphenylessigsäure . 53	
Alkylenoxyde 45	Phenylchloressigsäure 53	
Alkylenäther 45	Phenyldichloressigsäure . 53	Aethylenglycol 61
Polyglycole 45	p. Bromphenylessigsäure . 53	Monäthyläther des Glycols 62
Neutrale Ester 46		Diäthyläther 6:
Aethersäuren	Phenylamidoessigsäure . 53	
Verseifung der Ester 46	Nitril 53	Aethylenchlorhydrin 62
Fette 47	p. Nitrophenylessigsäure . 53	Glycolbromhydrin 63
Glycoside 47	o. Nitrophenylessigsäure . 53	Aethylenbromhydrin 63
Anfangsgeschwindigkeit d.	Orthopara - Dinitrophenyl-	Monobromgiycolbromhydrin 03
Esterbildung 48	essigsäure 53	Glycoljodhydrin 63

Aethylenjodhydrin	63	Aethylderivat dess 6	57	Dithiodiäthylphosphorsäure	
Aethylglycoljodhydrin .	63		57	Perthiodiathylphosphorsaure	
Monojodäthyläther	63		8	Pyrophosphorsaures Aethyl	32
Ester des Glycols	63		8	Dithiopyrophosphorsaures	
Salpetrigsaures Aethylen .	63		8		32
Salpetrigsaurer Glycolester	63		8	Trithiopyrophosphorsaures	
Einf. salpeters. Glycolester	63	,,	8		32
Einf. salpeters. Aethylen	63	Aethylenarsinphosphin . 6	8		32
Salpetrigs salpetersaures		Aethylverbindungen 6	9	Pentathiopyrophosphorsaures	
Aethylen	63		9		32
Tetrachloräthylendinitroxyd	64		72	Metaphosphorsäureäthyl-	
	64		2		32
	64		12	Thiophosphorsäureäthyl-	_
Glycolbromonitrat	64		12		32
Glycolschwefelsäure	64		12	Phosphorigsaures Aethyl . 8	32
	64		12		32
Glycoldischwefelsäure .	64		72		32
Triäthylenmonoborat	64			Perthiophosphorigs. Aethyl 8	
Fluorborsäureäthylen	64		72		32
Aethylfluorborsäure	64		72	Arsenigsaures Aethyl 8	32
Aethylenoxyd	64		72		B2
Tetrachloräthylenoxyd .	65		75	Triäthylborat	32
Diäthylenoxyd	65	Verbindungen des Aethers	ا ء۔	Orthokieselsaures Aethyl	83
Dioxyäthylen	65		76	Chloride	83
Monobromäthylenoxyd .	65	Substitutionsprodukte des		Dikieselsaures Hexaäthyl	83
Polyäthylenglycole	65		76	Polymere Verbindungen	83
Diäthylenglycol	65		76	Siliciumameisensaures Aethyl	
Chlorhydrin d. Diäthylen-	- 3		76	Titansaures Aethyl	83
glycols	65		76	Wolframsaures Aethyl .	83
Bromhydrin d. Diäthylen-	- 3		76	Orthokohlensaures Aethyl	83
glycols	65		76	Kohlensaures Aethyl	84
Diacetat d. Diäthylenglycols		Perchloräther 7	77		84
Triäthylenglycol	65		77		84
Chlorhydrin dess	65		77		84
Bromhydrin dess			77		84
Diacetat dess	65	Zusammengesctzte Aether	l	Chlorid	84
			77		85
Chlorhydrin dess	65	Ueberchlorsaures Aethyl . 7	77		85
Diacetat dess		Salpetersaures Aethyl . 7	78		85
Pentaäthylenglycol	66	Salpeteräther 7	78		85
Hexaäthylenglycol	66		78	Aethylester d. Sulfokohlen-	
Stickstoff basen d. Aethylens		Salpetrigsaures Aethyl . 7	78		85
Aethylendiamin	66		78		85
Aethylendiaminthiocarbonat			79	Monothiokohlensäure	85
Aethylendiäthyldiaminbro-	00		79		85
mid	66		79		85
Aethylentetraäthyldiamin-	00		79		85
bromid	66		79		85
Diäthylendiamin			Bo	Aethylester	85
Diathylendiathyldiamin .			Bo	Amid	85
Triäthylendiamin	67	Aethylsulfit 8	80 l	Xanthogenamid	85
Diathylentriamin	67		80	Unsym. Monothiokohlen-	- ,
Diathylendiathyltriamin .			8o	säure	ß٤
Diathylentriäthyltriamin .	67 67	Aethylunterschweflige Säure 8	80 İ		85
Triäthylentriamin			80 l	Aethylbutylester	86
Triäthylentriäthyltriamin .	67		8o		86
Tetraäthylentriamin	67	1	8o		86
	67	•	81	,	86
Triäthylentetramin	67	Thiophosphorsaures Aethyl 8 Dithiophosphorsaures Aethyl 8			86
Triäthylenoctäthyltetram- moniumbromid	6=		81	Dicarbothionsäureäthyläther	
	67		81	Amid der unsym. Mono-	
Pentäthylenteträthyltetram-	6 =		81		86
moniumbromid	67		81 	Carbaminthionsäureäthyl-	
Hexathylentetrathyltetram-	£=	I	81		86
moniumbromid	67	1	81	Aethylcarbaminthionsäure-	
Sauerstoffhaltige Aethylen-	67	C	81		86
basen		1	_		86
Aethoxylamin	67	Thiodiäthylphosphorsäure	8 I	Pimiovonicusadies vemli	~

Xanthogensäure	87	Triäthylamin	98	Siliciumdi äthylchlori d .	105
Selenxanthogens. Kalium	87	Teträthyliumhydrat	98	Siliciumdiäthyloxyd	105
Xanthogensaures Aethyl .	87	Teträthylammoniumhydrat	98	Silicoheptyläthyläther .	105
Methyl	87	Bromäthyltriäthyliumbromi		Silicoheptylchlorid	105
Dithiocarbaminsaures Aethy Sulfurethan	87	Methyltriäthyliumjodür . Jodmethyltriäthyliumjodür	99 99	Triäthylsilicol	105
Disulfodicarbothionsäure-	۰/	Dimethyldiäthyliumjodür	99	Silicoheptylkohlensaures Na	
äthylester	87	Trimethyläthyliumjodür.	99	Silicoheptylhydrür	106
Aethyldioxysulfocarbonat	88	Bromäthyltrimethyliumjodt		Silicoheptylbromür	106
Perthiokohlensaures Aethyl	88	Jodäthyltrimethyliumjodür	99	Triäthylsiliciumbromür .	106
Aethylperthiokohlensäure	88	Methyldiäthylamin	99	Orthosilicoessigsäure .	106
Orthothiokohlens. Aethyl	88	Dimethyläthylamin	99	Orthosilicopropionsaures	
Aethan	88	Aethylphosphine	99	Methyl	106
Aethylwasserstoff	88	Monäthylphosphin	99	Aethylselenid	106
Dimethyl	88	Monäthylphosphinsäure .	99	Chlorid	106
Aethylchlorid	89	Diäthylphosphin	100	Triäthylselenjodid	106
Chlorathyl	89	Diäthylphosphinsäure .	100	Triäthylseleniumhydroxyd	106
Monochloräthylenchlorid.	90	Triäthylphosphin	100	Triäthylselenchlorid	
β-Trichlorathan	90	Triäthylphosphinoxyd .	100	Aethyldiselenid	107
Monochloräthylidenchlorid α-Trichloräthan	90	Teträthylphosphoniumoxyd hydrat		Aethyltellurid	107
a-Trichlorathan Dichlorathylchlorid	90	Bromäthyltriäthylphospho-		Telluroxychlorid	107
Methylchloroform	90	niumbromür	101	Telluräthyloxyd	107
Dichlorathylenchlorid .	90	Chloräthyltriäthylphospho-		Triathyltellurjodid	107
Symmetr. Tetrachloräthan	90	niumchlorür	101	Triäthyltellurhydroxyd .	107
Acetylentetrachlorid	90	Oxäthyltriäthylphosphoni-	1	Aluminiumāthyl	108
Dichloräthylidenchlorid .	91	umoxydhydrat	101	Aluminiumäthyljodid	108
Unsym. Tetrachloräthan .	91	Methyltriäthylphosphoni-		Antimontriäthyl	108
Trichlorathylchlorid	91	umjodur	101	Triäthylantimonoxyd	109
Pentachloräthan	91	Chlormethyltriäthylphos-		Antimonteträthyloxydhy-	
Perchloräthan	91	phoniumchlorür	101	drat	109
Hexachloräthan	91	Jodmethyltriäthylphospho-		TO 1 1 1 1 1	109
Dreifach Chlorkohlenstoff	91		101	Bleitriäthyl	109
Aethylbromid	91	Aethyltrimethylphospho- niumjodür		Bleitriäthylchlorür Bleiteträthyl	110
Bromäthyl	91 92	niumjodür	102	Cadmiumäthyi	110
β-Tribromäthan	92	phoniumbromür	102	Kaliumäthyl	110
Dibromäthylenbromid .	92	Arsenmonäthyljodür	102	Magnesiumäthyl	110
Symmetr. Tetrabromäthan	92	Arsendiäthyl	102	Natriumäthyl	110
Acetylentetrabromid	92	Diathylarsin	102	Quecksilberäthyl	110
Dibromathylidenbromid .	92	Arsendiäthylsäure	102	Quecksilberäthyloxyhydrat	111
Unsym. Tetrabromäthan .	92	Aethylkakodylsäure	102	Quecksilberäthylchlortir.	111
Pentabromäthan	92	Arsentriäthyl	102		111
Perbromäthan	92	Triäthylarsin	102	Quecksilberäthyljodür .	111
Hexabromäthan	92	Arsentriäthyloxyd	103		111
Dreifach Bromkohlenstoff	92	Triathylarsinoxyd	103		111
Aethyljodid	93	Teträthylarsoniumoxydhy-		Quecksilberäthylsulfat . Thalliumdiäthylhydroxyd	111
Jodäthyl	93	drat	103	Thalliumdiathylichloritr .	111
Aethylenchlorojodide	93	Teträthylarsoniumbromür	103	Thalliumdiäthyljodür .	111
Aethylenbromojodide	93	Bortriäthyl	103	Thalliumdiäthylnitrat .	111
Jodithylenchlorobromide .	93	Bortriäthyloxyd	103	Thalliumdiäthylsalfat .	111
Aethylfluorid	93	Monosulfat des Teträthyl-	Ĭ	Thalliumdiäthylphosphat	111
Nitroäthan	94	arsoniums	103	Wismuthtriäthyl	111
Bromnitroäthan	94	Bromäthyltriäthylarsonium-		Wismuthäthylchlorid	112
Dibromnitroäthan	94	bromür	103	Wismuthathyljodid	113
Aethylnitrolsäure	94	Aethylborsäure	104	Wismuthäthyloxyd	112
Dinitroùthan	95	Aethyldiborsäurepentäthy-		Nitrat	113
Aethylamine	95	lat	104	Zinkāthyl	113
Monäthylamin	95	Diäthylborsäureäthylat .	104	Dinitrouthylskure	113
Aethylammoniumsulf hydrat	95	Siliciumäthyl Siliciumhexäthyl	104	Zinndiäthyl Zinndiäthyloxyd	113
Dichlorathylamin		Orthosilicopropionsaures	•	Zinndiäthylchlorüs	113
Dijodäthylamin	97 97	Aethyl	104	Zinadiäthyloxychlorid .	113
Aethylhydroxylamin	97	Silicopropionsäure	104	Zinndiäthylbrom@r	113
Diathylamin	97	Siliciumdiäthyläther	105	Zinndiäthyhodür	113
Nitrosodiäthylin	98	Siliciumdiathylchlorhydrin	105	Zinndiäthylfluortir	113
				₹	

Zinndiäthylnitrat	113	Schmelzpunkt dimorpher	- 1	Isobutylaldehyd	198
Zinndiäthylsulfat	113		78	Paraconiin	19
Zinntriäthyl	113	Volumveränderungen b.	1		198
Zinntriäthyloxydhydrat .	113	1	79		198
Zinntriäthyloxyd	113		8o		199
Zinntriäthylchlorur	113	Bestimmung der Spann-			199
Zinntriäthylbromür	114		8o		199
Zinntriäthyljodür	114	i	83		199
Zinntriäthylsulfür	114	Methoden z. Bestimmung	3		199
Zinntriäthylnitrat	114		83		199
Zinntriäthylcarbonat	114	Abhängigkeit des Siedep.	03		199
Zinntriäthylsulfat	114		Ra l		199
Zinntriäthylphosphat		-	83		199
Zinntriäthyläthylat		Aldehyde 18	87	Ungesättigte Aldehyde d.	- > 2
Zinntetraäthyl		Bildung derselben 18	89		199
Zinnmethyltriäthyl	114	Vorkommen 18			199
Zinndimethyldiäthyl	114	Eigenschaften u. Reactionen 19	90	-	199
Zinnäthyltrimethyl	114	Aldehydammoniake 19	91		200
	-	Acetale 19	91		300
ffinität	114	Polymerisation der Alde-		Picolin	
Inverse Reaction	116	hyde 19	91		300
Geschwindigkeit ders	116	Aldehydcondensation . Iq		Chlorcrotonaldehyd 2	800
Grenze ders	116	Aldehyde der Fettreihe. 19			100
Avidität	118		94		100
Methoden zur Bestimmung		Trioxymethylen 19		Dialdehyde	
der Affinität	119	Hexamethylenamin 19		Glyoxal	
Analytische Methode .	119			Glycosin	
Thermochemische u. spec.					:01
Gewichtsmethode	119		- 1		101 201
Optische Methode	122	l	- 1	Dibrommalëinsäurealdehyd 2	
Magnetische Methode .	123		- 1		
Esterbildung	127				101
Messungen derselben .	129		-		10
ggregatzustände	134		- 1		10
Gase	139		- 1		102
Kritische Temperatur .	139	Aethylaldehyd 19	-		102
Innere Reibung	145	Paraldehyd 19 Metaldehyd 19	-		102
Methoden z. Bestimmung	-43	Metaldehyd 19	- 1		:02
derselb	145	Aethylidenoxysulfosäure. 19			:02
Dimensionen d. Molekule	148	Cyanwasserstoffaldehyd . 19 Aldehydammoniak 19			103
Wärmeleitung in Gasen	152		- 1		103
Fortpflanzungsgeschwindig		Hydracetamid 19			:03
keit des Schalles	152	Oxytrialdin 19	- 1		:03
Fortpflanzungsgeschwindig		Carbothialdin 19	- 1	Benzaldehyd 2	03
keit von Entzündungen		Thialdin 19			04
Flüssigkeiten	153	Thioaldehyde 19			105
Compressibilität	155	Monochloraldehyd 19	- 1	Lophin	05
Ausdehnung derselben .	156	Dichloraldehyd 19	- 1		:05
Methoden z. Bestimmung	-30	Dibromaldehyd 19			105
derselben	156	Bromal 19		Orthonitrobenzaldehyd . 2	05
Innere Reibung	159	Bromalhydrat 19		Paranitrobenzaldehyd . 2	05
Cohision	161	Aethylidenchlorid 19			05
Wärmeleitung		Aethylidenbromid 19			05
	162	Aethylidenjodid 19	- 1		:05
Polymorphie	162	Aethylidendiacetat 19			06
Elasticităt	164	Aethylidenchloracetat . 19			:06
	- '	Aethylidendimethyläther 19	7		06
	167	Aethylidenmethyläthyläther 19		a-Tolylaldehyd s. Methyl-	
Bestimmung des Aus- dehnungscoëfficienten .	167	Acetal 19		benzol.	_
~	٠,١	Mono-Chloracetal 18	_ 1		06
Adhäsion	170	Di-Chloracetal 19			06
ggregatsustandsänderun-	- 1	Tri-Chloracetal 19	_ 1		06
gen	171	Propylaldehyd 19	_ !	Cuminaldehyd s. Cumin-	
Schmelzpunkt	172	Propylidenchlorid 19		verbindungen.	_
Methoden z. Bestimmung	173	Propylidenbromid 19			06
Zusammenhang mit chem.		Normalbutylaldehyd 19	- 1		06
Constitution	175	β-Chlorhutylaldehyd 19			06
Pinduce der Icomerie	2 2 2 1	Trichlorhutylaldehyd to		Aldehydnhenole	~~

Oxybenzaldehyd	207		
Salicylaldehyd	207	Muscarin 226	Methylbenzylpiperylammo-
Methyläther		Mutterkorn-Alkaloide . 227	niumjodid 239
Aethyläther		Ergotin 227	Methylbenzylpiperidin . 239
Metaoxybenzaldehyd		Ecbolin 227	Aethylendipiperidin 240
Describered debut	207	Paratinia	
Paraoxybenzaldehyd	207	Ergotinin 228	Diäthylendipiperylammo-
Anisaldehyd		Pikroscleritin 228	niumbromid 240
Oxytolylaldehyde	208	Lycopodin	Piperäthylalkin 240
Dioxybenzaldehyde	208	Colchicin 229	Piperpropylalkin 240
Protocatechualdehyd	208	Colchicëin 230	Dipiperallylalkin 240
Dimethylprotocatechual-		Colchicoresin 230	Chavicin 240
	0	l	I manife
_dehyd	208	Veratrin 231	Lupulin 240
Piperonal	208	Krystallisirtes Veratrin . 232	Cannabinin 241
Gentisinaldehyd	209	Lösliches Veratrin 232	Buxin 241
Resorcinaldehyd	209	Unlösliches Veratrin 232	Parabuxin 243
Resorcindialdehyd		Verin	Ricinin 24
Methylresorcylaldehyde .	208		Chenopodin 242
		Cevadilin 233	
Methylresorcyldialdehyde		Cevillin 233	Betain 24:
Aldehydsäuren		Sabadillin 233	Nectandrin 242
Oxyaldehydsäuren	209	Sabadillinhydrat 233	Aetherospermin 243
Orthoaldehydosalicylsäure	209	Sabatrin	Anthemin 243
Paraaldehydosalicylsäure	209	Jervin 234	Eupatorin 243
Orthoaldehydoparaoxy-	_0,		Baccarin
		Veratroidin 234	Tabelia
benzoësäure		Veratralbin 235	Lobelin 243
Opiumsäure	209	Rubijervin 235	Chinaalkaloĭde 243
Aldehydine	210	Pseudojervin 235	Chinin 247
Phenylfurfuraldehydin	210	Taxin 235	Salze 247-253
Thenyllulaidenydin .	210	Piperin 235	Chininsilber 254
Phenylbenzaldehydin	211	Piperintrijodid 236	Chipinsilbernitrat 254
Phenylbenzaldehydin-Ae-		Piili-	
thyljodid	211	Piperidin 237	Chininkupferacetat 254
Phenylbenzaldehydin-Me-		Nitrosopiperidin 238	Phenol-Chinin 254
thyljodid	211	Piperylsulfocarbaminsaures	Salzsaurer Chinin-Harnstoff 254
Phenylanisaldehydin	211	Piperidin 238	Hydrochinin 254
Tolufurfuraldehydin		Piperidinharnstoff 238	Oxychinin 254
•	211	Piperidinmethylharnstoff. 238	Dinitrochinin 254
Tolufurfuraldehydin - Me-	1		Dinidocumii 254
thyljodid	212	Piperylurethan 238	Dihydroxylchinin 254
Tolufurfuraldehydin - Me-		Acetylpiperidin 238	Jodchinin 255
thylchlorid	212	Oxalpiperidin 238	Chinindijodid 255
Tolubenzaldehydin	212	Benzoylpiperidin 238	Chininpentajodid 255
	212	Cumoylpiperidin 238	Schwefelsaures Jodchinin 255
Tolubenzaldehydin-Me-		Piperyl-a-Propionsäureäther238	Selensaures Jodchinin . 255
thyljodid	212		Sciensaures Jouennin . 255
Tolubenzaldehydin - Me-		Piperyl-α-Alanin 238	Chininperjodid-Chlorhy-
thylchlorid	212	Essigpiperidiniumhydroxyd 238	drate 256
Tolubenzaldehydin-Aethyl-		Diazobenzol-Piperidin . 238	Acetyl-Chinin 256
jodid	212	Methyl-Piperidin 238	Propionylchinin 256
Dibenzenylamidobenzoë-	-14	Dimethylpiperylammo-	Benzoylchinin 256
			Toluylchinine 256
säure	212	niumjodid 239	Mash-labinini-3:3
Toluanisaldehydin	213	Dimethylpiperylammo-	Methylchininjodid . 257
Azurin	213	niumhydroxyd 239	Methylchinintrijodid 25?
Alkalien	-	Dimethylpiperidin 239	Methylchininbromid 257
	213	Dimethylpiperidein 239	Methylchininchlorid 257
Alkalimetrie	213	Trimethylpiperylammo-	Methylchinin 257
Alkaloide			
Casabiahta	213	niumjodid 239	
Geschichte	214	Trimethylpiperylammo-	Jodäthylchinin 257
Vorkommen	214	niumhydroxyd 239	Aethylchinintrijodid 257
Darstellung	215	Piperylen 239	Bromäthylchinin 257
Eigenschaften	216	Aethylpiperidin 239	Chlorathylchinin 257
Constitution	217	Diäthylpiperylammonium-	Aethylchiniumhydroxyd . 257
Chemisches Verhalten	219		
Gerichtlich-chemischer	419		
		Diäthylpiperylammonium-	Dijodäthylchinin 258
Nachweis	221	hydroxyd 239	Jodathyl-Jodmethylchinin 258
Methode v. STAS-OTTO	222	Methyläthylpiperylammo-	Jodmethyl-Jodäthylchinin 258
Methode von Erdmann		niumhydroxyd 239	Sulfochininsaure 258
	223	Amylpiperidin 239	Thalleiochin 259
Methode von Dragen-	3	:	
	1		
	223	Methylamyl-Piperylammo-	Melanochin 259
Fällungsmittel	224	niumiodid 230	Apochinia 160

Hydrochlorapochinin .	259	Chlormethyl-Cinchonidin 278	Apocinchonidin 20	96
Chininsäure	259	Methylcinchoninhydroxyd 278	Acetylapocinchonidin . 20	96
Cinchomeronsaure	259	Methylcinchonidin 278	Hydrochlorapocinchonidin 20	96
Chitenin	258	Jodmethyl-Methylcincho-	Acetylhydrochlorapocin-	•
Cinchonin	259	nidin 278		96
Salze 261-		Dijodmethyl-Cinchonidin 278	Apochinamin 20	96
Phenol-Cinchonin	264	Jodäthyl-Cinchonidin . 278	Acetylapochinamin 20	92
Dihydrodicinchonin	264	Aethylcinchonidintrijodid 279	Chitenin 20	97
Hydrocinchonin	265	Chloräthylcinchonidin . 279	Cinchotenin 29	97
Oxycinchonine	265	Aethylcinchonidinhydroxyd 279	Cinchotenicin	
Dichlorcinchonin	265	Bromäthylcinchonidin . 279	Cinchotenidin 29	98
Cinchoninchlorid	265	Aethylcinchonidin 279	Cinchen	
Cinchen	266	Jodathyl-Aethylcinchonidin 279	Apocinchen 20	98
Monobromcinchonin .	266	Jodmethyl-Aethylcincho-	Oxyapocinchen 20	
Sesquibromcinchonin .	266	nidin 279	Aribin 29	98
Dibromcinchonin	266	Amylcinchonidin 279	Diacetylaribinhydroxyd . 20	
Jodcinchonin	266	Phenylcinchonidin 279	Palicourin 29	
Cinchonintrijodid	266	Cinchotenidin 279	Crossopterin 20	99
Acidperjodide	266	Hydrochinin 279	Emetin	
Acetylcinchonin	266	Hydroconchinin 279	Nicotin 30	
Benzoylcinchonin	266	Hydrocinchonin 280	Chlornicotin 30	
Brommethylcinchonin .	267	Hydrocinchonidin 281	Bromnicotin 30	
Dibrommethylcinchonin	267	Homocinchonidin 281	Jodnicotin	
Jodmethylcinchonin	267	Cinchonichin 281	Dibromnicotin	
Methylcinchonintrijodid	267	Chinichin 281	Nicotintetrabromid 30	
Dijodmethylcinchonin .	267	Diconchinin 281	Nicotintrijodid 30	
Methylcinchonin	267	Dicinchonin 281		
Methylcinchoninhydroxyd	267	Chinamin 281	Methylnicotinjodid 30	_
Jodmethyl-Methylcinchonia	1267	Salze 282		_
Jodathylcinchonin	267	Jodäthyl-Chinamin 283	1	0
Aethylcinchonintrijodid .	267	Cinchonamin 283	1 4 1 1 1 1 1 1	0
Aethylcinchonin	267	Conchinamin 283		
Aethylcinchoninhydroxyd		Cinchamidin 284		
Bromathylcinchonin	267	Paricin 284	Atropin 30	-
Chlorathylcinchonin	267	Aricin 285	Aethylatropin	_
Jodäthyl-Aethylcinchonin	268	Cusconin 286		
Cinchoninbenzylchlorid .	268	Cusconidin 287		
Benzylcinchonin	268	Cuscamin	Methyltropinhydroxyd . 3	
Benzylcinchonin-Benzyl-	- 1	Cuscamidin 288		
chlorid	268	Javanin	Dimethyltropinjodid . 31	
Benzylcinchoninhydroxyd	268	Homochinin 288	Dimethyltropinhydroxyd 31	
Cinchonicin	268	Cincholin 289	β-Methyltropin 31	
Cinchoninschwefelsäure	268	Chinoidin 289	Aethyltropinjodid . 31	
Cinchonetin	260	Chinicin 290	Aethyltropinhydroxyd 31	
Chinolsäure	269	Cinchonicin 291	Hydrotropinjodid 31	
Oxycinchomeronsäure .	260	Chinamicin 291	Metatropin	
Cinchoninsaure	269	Protochinamicin 292	Tropigenin	
Conchinin	271	Chinamidin 292	Nitrosotropigenin 31	
Salze 272-		Apochinin 292	Tropidin 31	
Acetyl-Conchinin	274	Diacetylapochinin 293	Aethyltropidinjodid 31	
Methylconchininhydroxyd		Hydrochlorapochinin . 293	Methyltropidinjodid 31	
Chlor-Methylconchinin .	274	Diacetylhydrochlorapo-	Tropilen	
Jodmethylconchinin	274	chinin 293	Tropiliden	
Methylconchinintrijodid .	274	Apoconchinin 294	Hyoscyamin 31	
Aethylconchininhydroxyd	274	Diacetylapoconchinin . 294	Aethylhyoscyamin	_
Chlorathylconchinin	274	Hydrochlorapoconchinin 294	Hyoscin 31	-
Jodäthylconchinin	274	Diacetyl-hydrochlorapo-	Pseudotropin 31	-
Hydroconchinin	274	conchinin 294		
Apoconchinin	274	Apocinchonin 294	Solanin	
Hydrochlorapoconchinin	274	Acetylapocinchonin 294		
Cinchonidin	274	Hydrochlorapocinchonin 295	1	
Salze 275-		Acetylhydrochlorapocin-	Amylsolanin 31 Aethylamylsolanin 31	
Dibromeinchonidin	278	chonin 295	1	_
Dioxycinchonidin	278	Hydrobromapocinchonin 295	1 0	
Acetylcinchonidin	278	Diapocinchonin 295		
Jodmethylcinchonidin .	278	Diacetyldiapocinchonin . 295	~ · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Methylcinchonidintriiodid		Apocinchonicin 205	,	

	319	Loturidin 344	Codenin 36
Alstonin 3	320	Viticin 344	Codenicin 36
Porphyrin 3	320	Sinapin 344	Tetracodčin 36
	320	Violin 345	Bromtetracoděin 36
Alstonidin	320	Anchietin 345	Chlortetracoděin 36
Ditamin 3	321	Corydalin 345	Narcotin 36
	321	Morphin 350	Narcotintrijodid 36
	321	Morphin-Chlorzink 355	Humopinsäure 36
	322	Morphintrijodid 356	Narcotinsaure 36
	322	Morphinsesquijodid 356	Sulfonarcotid 36
	322		
			Apophyllensäure 370
	323	β-Diacetylmorphin 356	Meconin 37
	324	γ-Diacetylmorphin 356	Opiansäure 37
	324	Tetracetylmorphin 356	Teropiammon 37
Quebrachin 3	324	a-Dibutyrylmorphin 356	Aethylnarcotinjodid 37
	325	β-Dibutyrylmorphin 356	Nornarcotin 37
Paytin 3	325	Tetrabutyrylmorphin . 356	Methylnornarcotin 376
Payton 3	325	Acetylbutyrylmorphin . 356	Dimethylnornarcotin 37
	325	Tetrabenzoylmorphin . 356	Tarconiumbydroxyd 37
-1 .	325	Dibenzoylmorphin 356	Narcotinheptajodid 37
	326	Tribenzoylmorphin 356	Cotarnin 37
	326		
		Nitrosomorphin 357	
	326	Oxymorphin 357	Aethylcotarninjodid 37
	327	Oxydimorphin 357	Hydrocotarnin 37
	327	Sulfomorphid 358	Aethylhydrocotarnin 37
Strychnin 3	328	α-Methylmorphin 358	Bromcotarnin 37:
Salze 331-3	333	β-Methylmorphin 358	Tribromhydrocotarnin . 37:
Trichlorstrychnin 3	333	Aethylmorphin 358	Dibromhydrocotarnin . 37.
	34	Aethylenmorphin 358	Tarconin 37
	34	Methylmorphinjodid 359	Bromtarconin 37
	34	Aethylmorphinjodid 359	Methylbromtarconinjodid 37
	34		Methylbromtarconinsaure 37
	34	Bas, Methyloxydimorphin-	
	34	Das, Michigloxyumiorphini-	Aethylbromtarconinsaure 37.
	241	india neal	Tonografiano
	34	jodid 359	Tarconsaure 37
Oxystrychnin 3	34	Neutral, Methyloxydimor-	Bromwasserstoffs. Cupron in 37
Oxystrychnin 3 Kakostrychnin 3	34 35	Neutral, Methyloxydimor- phinjodid 359	Bromwasserstoffs. Cupron in 37 Tarnin
Oxystrychnin	334 335 335	Neutral, Methyloxydimor- phinjodid 359 Methyloxydimorphinhy-	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin	134 135 135 135	Neutral, Methyloxydimor- phinjodid 359 Methyloxydimorphinhy- droxyd 359	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin	334 335 335 335	Neutral, Methyloxydimorphinjodid 359 Methyloxydimorphinhydroxyd 359 Apomorphin 359	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin	334 335 335 335 335	Neutral, Methyloxydimorphinjodid	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin	134 135 135 135 135 135	Neutral, Methyloxydimorphinjodid	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin	134 135 135 135 135 135	Neutral, Methyloxydimorphinjodid	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin	334 335 335 335 335 335	Neutral, Methyloxydimorphinjodid	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin	334 335 335 335 335 335 335	Neutral, Methyloxydimorphinjodid	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin	134 135 135 135 135 135 136 136	Neutral, Methyloxydimorphinjodid	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin	334 135 135 135 135 135 135 136 136	Neutral, Methyloxydimorphinjodid	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin	334 335 335 335 335 335 336 336 336	Neutral, Methyloxydimorphinjodid	Bromwasserstoffs. Cupronim 37 Tarnin
Oxystrychnin	334 335 335 335 335 335 335 336 336 336 336	Neutral, Methyloxydimorphinjodid 359 Methyloxydimorphinhydroxyd 359 Apomorphin 359 Chlorocodid 360 Codëin 361 Chlorocodëin 363 Monobromcodëin 364 Tribromcodëin 364 Dijodcodëin 364 Dicyancodëin 364 Nitrocodëin 364	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin	334 335 335 335 335 335 335 336 336 336 336	Neutral, Methyloxydimorphinjodid 359 Methyloxydimorphinhydroxyd 359 Apomorphin 359 Apomorphin 360 Chlorocodid 360 Codëin 361 Chloreodëin 363 Monobromcodëin 364 Tribromcodëin 364 Dijodcodëin 364 Dicyancodëin 364 Nitrocodëin 364 Diacetylcodëin 365	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin	334 335 335 335 335 335 335 336 336 336 336	Neutral, Methyloxydimorphinjodid	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin	334 335 335 335 335 335 335 336 336 336 336	Neutral, Methyloxydimorphinjodid	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin	334 135 135 135 135 135 135 136 136 136 136 136 137 137	Neutral, Methyloxydimorphinjodid	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin	334 335 335 335 335 335 336 336 336	Neutral, Methyloxydimorphinjodid	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin	334 335 335 335 335 335 336 336 336	Neutral, Methyloxydimorphinjodid	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin	134 135 135 135 135 135 135 135 136 136 136 136 137 137	Neutral, Methyloxydimorphinjodid	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin	134 135 135 135 135 135 135 135 136 136 136 136 136 137 137 137	Neutral, Methyloxydimorphinjodid	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin 3 Kakostrychnin 3 Kakostrychnin 3 Strychninsäure 3 Dihydrostrychnim 3 Trihydrostrychnim 3 Strychnin-polysulf hydrat 3 Jodoform-Strychnin 3 Diacetylstrychnin 3 Strychninoxäthylchlorid 3 Strychninoxäthylchlorid 3 Strychninoxäthylchlorid 3 Strychninoxathylchlorid 3 Strychnin-Monochloraceton 3 Bensoylstrychnin 3 Methylstrychnin 3 Aethylstrychnin 3 Amylstrychnin 3 Amylstrychnin 3 Arylstrychnin 3 Arylstrychnin 3 Arylstrychnin 3 Arylstrychninhydroxyd 3 Brucin 3 Hydrobrucin 3 Brucin-Polysulf hydrate 3 Kakotelin 3	134 135 135 135 135 135 135 135 136 136 136 136 137 137 140 141	Neutral, Methyloxydimorphinjodid	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin	134 135 135 135 135 135 135 135 136 136 136 136 137 137 137 137 140	Neutral, Methyloxydimorphinjodid	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin	134 135 135 135 135 135 135 136 136 136 136 137 137 137 137 140 141	Neutral, Methyloxydimorphinjodid	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin	134 135 135 135 135 135 135 135 136 136 136 136 137 137 140 141 142 142	Neutral, Methyloxydimorphinjodid	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin	134 135 135 135 135 135 135 135 136 136 136 136 137 137 137 140 140 141 141 141 142 142 142	Neutral, Methyloxydimorphinjodid	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin	134 135 135 135 135 135 135 135 136 136 136 136 137 137 137 137 140 141 141 141 142 142 142 142	Neutral, Methyloxydimorphinjodid	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin	134 135 135 135 135 135 135 135 136 136 136 136 137 137 137 140 141 141 142 142 142 142 142 142	Neutral, Methyloxydimorphinjodid	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin	134 135 135 135 135 135 135 136 136 136 136 137 137 137 137 140 141 141 142 142 142 142 142 142 142 142	Neutral, Methyloxydimorphinjodid	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin	134 135 135 135 135 135 135 135 136 136 136 136 137 137 137 140 141 142 142 142 142 142 142 142 143	Neutral, Methyloxydimorphinjodid	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin	134 135 135 135 135 135 135 135 136 136 136 136 137 137 137 137 140 141 141 142 142 142 142 142 142 143 143	Neutral, Methyloxydimorphinjodid	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin	134 135 135 135 135 135 135 135 136 136 136 136 136 137 137 137 140 141 141 142 142 142 142 142 142 143 143 143 143 143 144	Neutral, Methyloxydimorphinjodid	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin
Oxystrychnin	134 135 135 135 135 135 135 135 136 136 136 136 136 137 137 137 140 141 141 142 142 142 142 142 142 143 143 143 143 143 144	Neutral, Methyloxydimorphinjodid	Bromwasserstoffs. Cupronin 37 Tarnin

Gnoscopin	385	Cocain 406	Monochlorvinyläthyläther 434
Oxynarcotin	385	Ecgonin 407	Dichlorvinyläthyläther . 434
Hydrocotarnin	385	Hygrin 407	Trichlorvinyläthyläther . 434
Porphyroxin	385	Azadirin 408	Perchlorvinyläther 434
Chelidonin	385	Coniin 408	Trichlorvinylmethyläther 434
Chelerythrin	386	Conyläthylalkin 410	Allylenglycol 434
Paccin	386	1 1	
Sanguinaria-Porphyroxin			
Classes ili-	386	Methylconiin 411	
Glaucopikrin	387	Aethylconiin 411	Dibrombutylalkohol 434
Glaucin	387	Dimethylconiin 411	Monochlorcrotylalkohol . 434
Eschscholtzia-Basen	387	Trimethylconylammonium-	Isocrotylmethyläther 434
Corydalin	387	jodid 411	Isocrotyläthyläther 434
Aethylcorydalin	388	Trimethylconylammonium-	Isocrotylamin 434
Aethylcorydalinjodid .	388	hydroxyd 412	Crotonylenglycol 434
Fumarin	388	Diäthylconylammonium-	Butenylglycerin 435
Sarracenin	389	hydroxyd 412	Butenylglycerintriacetin . 435
Aconitin	-	Diäthylconylammonium-	Erythrit 435
	390		
Apoaconitin	391	jodid 412	Dreibasische Erythritschwe-
Acetylapoaconitin	392	Diäthylconylammonium-	felsäure 436
Benzoylapoaconitin	392	chlorid 412	Erythrittetraschwefelsäure 436
Aconin	392	Methyläthylconylammoni-	Nitroerythrit 436
Apoaconin	392	umhydroxyd 412	Dichlorhydrin d. Erythrit 436
Pseudoaconitin	392	Conylen 412	Dibromhydrin 436
Apopseudaconitin	393	Conylenbromid 412	Methylallylcarbinol 436
	393		Valerylenhydrat 436
Benzoylapopseudaconitin	393	Conylenoxyd 412	Aethylvaleryläther 436
Pseudaconin		Diacetylconylen 412	Bromvaleryläthyläther . 436
	393	Conylenalkohol 412	Dentandishalishan
Apopseudaconin	393	Paraconiin 412	Pentenyläthyläther 436
Japaconitin	393	Conydrin 412	Amenylglycerin 437
Japaconin	393	Aethylconydrin 413	Butallylmethylcarbinol . 437
Tetrabenzoyl-Japaconin.	393	Diäthylconydrylammoni-	Dimethylallylcarbinol . 437
Pikroaconitin	393	umhydroxyd 413	Hexylenglycol 437
Delphinin	394	Cicutin 413	Hexylenchlorhydrin 438
Staphisagrin	394	Cynapin 413	Hexylenoxyd 438
Delphisin	394		Diallyldihydrat 438
Delphinoïdin	395		Diallyldiacetat 438
Hydrastin		Oenanthin 413	Hexenylglycerin 438
Thalictrin	395	Chaerophyllin 413	Diallylcarbinol 438
	395	Hederin 413	
Isopyrin	396	Trianospermin 414	Diallylbromid 439
Pseudoisopyrin	396	Trianospermitin 414	Diallylessigäther 439
Coptin	396	Loxopterygin 414	Diallylchloranhydrid . 439
Menispermin	396	Pelletierin 414	α-Methyläther 439
Paramenispermin	396	Pseudopelletierin 414	α-Aethyläther 439
Berberin	396	Isopelletierin 414	Allyldiäthylcarbinol 439
Berberonsäure	399	Methylpelletierin 414	Allylmethylpropylcarbinol 439
Aethylberberin	399		Diallylmethylcarbinol . 439
Hydroberberin	399		Diallylmethylessigäther . 439
Oxyacanthin	399	Spartein 415	Octylenglycol 439
Ratanhin		Aethylspartein 415	Octylenchlorhydrin 440
Ratanhinschwefelsäure .	400	Diäthylsparteinjodid 416	Octylenoxyd 440
	•	Cytisin 416	Canalanalanal
Pilocarpin	402	Lupinin 417	Conylenglycol 440
Methylpilocarpin	•	Aethyl-Lupininammonium-	Nonylalkohol 440
Jaborin	402	jodid 418	Decylalkohole 440
Angusturin	403	Anhydrolupinin 418	Allyldipropylalkohole . 440
Esenbeckin	403	l	Allyldiisopropylcarbinol 440
Evolin	403		Diallylpropylcarbinol . 440
Harmalin	403	Erythrophlein 418	Diallylisopropylcarbinol . 441
Hydrocyanharmalin	404	Physostigmin 418	Diamylenglycol 441
Nitroharmalin	404	Calabarin 419	Undecylalkohol 441
Hydrocyannitroharmalin	404	Sophorin 419	Cetylalkohol 441
		Salzsaures Sophorin 419	
Harmin	404	Pt-Doppelsalz 419	
	405	Leichenalkaloide(Ptomaï-	Bromcetyl 442
Nitroharmin	405	ne) 419	Jodcetyl 442
Chlornitroharmin	405	1	Cetyläther 442
Dijodnitroharmin	406	Alkohole 422	Aethylcetyläther 442
Bromnitroharmin	406	Vinylalkohol 434	Cetylamyläther 442
Agrostemmin	406		Tricetylamin 442
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	-		

Cetylcyanür 442	Aethyloxybutters, Methyl-	Diallyloxalsäure 481
Cetylschwefelsäure 442	ester 473	Glycerinsäure 481
Essigsäure-Cetyläther . 442	Aethyloxybutters, Aethyl-	Aethylester 481
Benzoësäure-Cetyläther . 442	ester 473	Trichlorglycerinsäure . 482
Ceten	β-Oxybuttersäure 473	Amid 482
Chlorhydrin 442	γ-Oxybuttersäure 474	Serin 482
Cerylalkohol 442	Oxyisobuttersäure 474	Cystin 482
Melissylalkohol 442	Aethylester 474	Dioxybuttersäuren 482
Melissyljodür 442	Aethoxyisobuttersäure . 474	Hexerinsäure 482
Melissylchlorür 442	Monochlor-oxyisobutter-	Erythroglucinsäure 482
Parahomosaligenin 443	säure 474	Tartronsäure 483
Piperonylalkohol 443	Dichlor-oxyisobuttersaure 474	Tartronaminsäure 483
Hydropiperoin 443	Trichlorvalerolactinsäure 475	Oxybrenzweinsäure 483
Isohydropiperoïn 443	γ-Oxyvaleriansäure 475	a-Oxyglutarsäure 484
Secundärer Phenylbutyl-	Methyläthyloxalsäure . 475	β-Oxyglutarsäure 484
alkohol 444	Methyl-β-Oxybuttersäure 476	Methyläther 484
Benzyldimethylcarbinol . 444	α-Oxyisobutylameisensäure 476	Aethyläther 484
Conyferylalkohol 444 Sycocerylalkohol 444	Aethylester 476	Aethyltartronsäure 484
	Anhydrid 476	Paradipimalsäure 484
Essigsäure-Sycocerylester 445 Benzoësäure-Sycocerylester 445	Nitril 476 Amid 476	Oxyadipinsaure 484
Denzoesaure-Sycocerylesier 445	Amid 476 Aethyloxyisobutylameisen-	Methyloxyglutarsäure . 484
Alkoholfabrikation 445	säure 476	Isobutyltartronsäure 485
Alkoholometrie 456	β-Oxyisobutylameisensäure 476	Carboxytartronsäure 485
Alkoholsäuren 464	Aethylester 476	Mandelsäure 485
Bildungsweisen 465	Leucinsäure 477	Methyläther 486
Charakter 466	β-Oxycapronsäure 477	Aethyläther 486 Methylmandelsäure 486
Glycolsäure 468	Aethylester 477	
Methylester 469	Amid 477	Methylmandelsaurer Me- thylester 486
Aethylester 469	γ-Oxycapronsäure 477	
Propylester 469	a-Oxyisobutylessigsäure . 477	Aethylmandelsäure 486 Phenylmandelsäure 486
Methylglycolsäure 469	γ-Oxyisobutylessigsäure . 477	Mandelsäurechloralid . 486
Aethylglycolsäure 460	Diäthyloxalsäure 478	Mandelsäureamid 486
Methylester 469	Methylester 478	Benzolorthoalkoholsäure 486
Aethylester 469	Aethylester 478	p. Oxytoluylsäure 487
Aethylglycolsäurechlorid 460	Aethyl-β-Oxybuttersäure 478	Tropasäure 487
Aethylglycolsäurenitril . 469	α-Oxyheptylsäure 479	Tropasäureäthylester . 487
Glycolsäurechlorid 469	Methylester 479	Chlortropasäure 487
Glycolsäureamid 469	Amid 479	Atrolactinsäure 488
Glycolaldehyd 470	Isoamylhydroxalsäure . 479	Aethylatrolactinsäure . 488
Thioglycolsaure 470	Aethylester 479	Bibromatrolactinsaure . 488
Aethylester 470	Aethylisoamyloxalsaurer	Oxypropylbenzoësäure . 488
Aethylthioglycolsäure . 470	Aethylester 479	Methylbensylglycolsäure 489
Nitrosothioglycolsäure . 470	α-Methyläthyl-β-Oxybutter-	Propylphenylglycolsäure 489
Glycolid 470	saure 479	Benzyl-β-Oxybuttersäure 489
Glycolsäureanhydrid . 471	γ-Methyläthyl-γ-Oxybutter-	Phenylglycerinsäure 489
Diglycolsäure 471	säure 479	
Athylester 471	Trimetyloxybuttersäure . 479	
Diglycolamidosäure 471	Amidotrimethylbutyllactid 479	o. Amidophenylglycerin-
Diglycolimid 471 Thiodiglycolsäure 471	Methylpropyläthylenmilch- säure 480	siture 489
Thiodiglycolsäure 471 Thiodiglycolsäureäthylester 472	Diäthyläthylenmilchsäure 480	Atroglycerinsäure 489
Amid 472	Oxycaprylsäure 480	Meconinsaure 489
Imid 472	Diisopropyloxalsäure . 480	Benzyltartronsäure 490
Thiodiglycolaminsäure . 472	Diathyl-β-Oxybuttersäure 480	o. Benzhydrylessigcarbon- 490
Nitrylglycolsäureester . 472	Aethylisoamyloxalsäure . 480	säure 490
Carbonylglycolsäureäthyl-	Dipropyläthylenmilchsäure 480	Allylverbindungen 490
ester 472	Diisoamyloxalsäure 480	Allylalkohol 490
Aethylcarbonylglycolsäure-	Oxyacrylsäure 480	Allyläther 491
äthylester 472	Oxycrotonsäure 480	Allyl-Methyläther 491
Acetylglycolsäureester . 472	Angelactinsäure 480	Allyl-Aethyläther 491
Propionylglycolsäureester 472	Aethylester 480	Allyl-Amyläther 491
Butyrylglycolsäureester . 472	Isobutylester 480	Salpetersäure - Allyläther 491
Isobutyrylglycolsäureester 472	Allyl-β-Oxybuttersäure . 480	Allylschwefelsäure 491
α-Oxybuttersäure 473	Mesitonsaure 480	Borsäureallyläther 491
Aethylester 473	Aethylester 481	α-Chlorallylalkohol 491
Aethyloxybuttersäure . 473	Anhydrid 481	Aethyläther 491

Acetylester	491	Metaphosphorsaures Alu-		Aethenyl-o-p-tolylamidin	528
β-Chlorallylalkohol	491	minium	507	Aethenyl-Naphtylamidin	528
Aethyläther	491	Borsaures Aluminium .	507	Aethenyl-Naphtyl-p-tolyl-	•
Essigsäureäther	491	Kohlensaures Aluminium	507		528
α-Bromallylalkohol	491	Kieselsaures Aluminium	507	Aethenyl-Dinaphtylamidin	528
Methyläther	491	Kaolin	508	Propenylamidin	528
Aethyläther	491	Reactionen d, Aluminium-		Quintenyl-Diphenylamidin	
β-Bromallylalkohol	491	Salze	509	Brenzschleimsäure-Diäthyl-	
Acetat	491	Quantitative Bestimmung	510		528
Jodallylalkohol	491		-	Benzenylamidin	528
Allylchlorid	491	Ameisensäure	511	Benzenyläthylamidin .	529
Allylbromid	492	Ameisensäure-Methyläther	519	Benzenyl-Phenylamidin .	529
Allyljodid	492	Perchlorameisensäure-Me-			529
Triathylallylphosphonium-	•	thyläther	519	Paraamidobenzenyl - Di-	•
jod ur	492	Ameisensäure-Aethyläther	519	phenylamidin	530
Diallyl	492	Ameisensäure-Dichloräthyl		Benzenyl-Isodiphenylami-	-
Dibromallyl	492	äther	520	din	530
Allylsulf hydrat	492	Perchlorameisenäther .	520	Benzenyl-Isodiphenylme-	33
Allylsulfid	492	Ameisensaurer Normal-			530
Allyltrisulfid	493	propyläther	520	Benzenyl-p-Tolylamidin .	
Allylamin	493	Ameisens, Isopropyläther	520	Benzenyl-Di-p-tolylamidin	531
Diallylamin	493	Ameisens. Isobutyläther	520	Benzenyl-Amidotolylami-	53
Triallylamin	493	Ameisens, Isoamyläther	520	Denzenyi-Amidotoiyiami-	
Tetrallylammoniumhydro-	773	Ameisens. Octyläther .	520	din	531
xyd	493	Orthoameisensäure - Me-			531
Tetrallylammoniumbromid		thyläther	520		531
Dimonochlorallylamin .		Orthoameisensäure-Aethyl-		Benzenyl-Benzolsulfoami-	
•	493	äther	520	din	531
Didichlorallylamin	493	Orthoameisensäure-Propyl-	.	Benzenyl - Phenylbenzol -	
Dimonobromallylamin .	493	äther	521		531
Aethylallylamin	493	Orthoameisensäure-Isobu-	•	Benzenyl-p-Tolylbenzol-	
Diäthylallylamin	494	tyläther	521	sulfoamidin	531
Quecksilberallyljodür .	494	Orthoameisensäure-Isoamy			532
Muminium	494	äther	521	Phenäthenyl-Phenylamidin	522
Darstellung	495	Orthothioameisens. Aethyl-		Phenäthenyl-p-Tolylamidin	537
Eigenschaften	496	äther	521		532
Aluminiumoxyd	497	Formamid	521	Hydrocyancarbodiphenyl-	334
Aluminiumhydroxyd	498	Thioformamid	521		r 2 4
Aluminiumchlorid	500	Methylformamid	521		532
Aluminiumbromid	501	Diäthylformamid	- 1	Succinamidin	533
Aluminiumjodid	502	Isopropylformamid	521 521	Oxal-Phenylamiddiphenyl-	
Aluminiumfluorid	502		-	amidin	533
Schwefelaluminium	502	Aethylendiformyldiamid.	521	Campher-Aethylimidäthyl-	
Selenaluminium	503	Amidine	521	imidin	533
Phosphoraluminium	503	Methenylamidin	525	Campher-Aethylimidäthyl-	
Stickstoffaluminium	503	Diacetyl-Methenylamidin	525	imidin-Jodäthyl	534
Boraluminium	503	Methenyl-Diphenylamidin	525	Anhydroformyldiamidoben-	
Borkohlenstoffaluminium		Methenyl-di-o-tolylamidin	525		534
Neutrales schwefelsaures	504	Aethenylamidin	526	Aethylmethenylphenylen-	JJ7
Aluminium	TO4	Aethenyl-Diäthylamidin .	526		534
	504	Aethenyl-Phenylamidin .	526	Anhydroformyldiamido-	237
	504	Aethenyl-Diphenylamidin	526	toluol	E 24
Al	505		3-0	Anhydracetdiamidobenzol	234
Alumian	505	Aethenyl-Dibromdiphenyl-		Anhydracetdiamidotoluol	
Felsőbanyit	505	amidin .	527		534
Schwefligsaures Aluminium	•	Aethenyl-Dinitrodiphenyl-		Anhydracetdiamidoxylol	535
Selensaures Aluminium .	505	amidin	527	Anhydracettriamidobenzol	535
Selenigsaures Aluminium	505	Aethenyl-Isodiphenylami-		Anhydropropionyldiamido-	
Salpetersaures Aluminium	506	din	527	benzol	535
Orthophosphors. Alumin.	506	Aethenyl-Methyldiphenyl-		Anhydrovaleryldiamido-	
Variscit	506	amidin	527	toluol	535
Peganit	506	Aethenyl-Aethyldiphenyl-		Anhydrobenzdiamidoben-	
Fischerit	506	amidin	527	zol	535
Wavellit	506	Aethenyl-Triphenylamidin	527	Dimethyl - Anhydrobenz-	
Neutrales phosphorsaures	-	Aethenyl-p-Tolylamidin .	527		535
Aluminium	506	Aethenyl-p-Tolylphenyl-		Aethyl - Anhydrobenzdi -	,,,
Aluminiumphosphate .	507	amidin	527		535
Pyrophosphorsaures Alu-	507			Amyl-Anhydrobenzdiami-	
minium	507	1			535
	5-1	,			223

Mononitrobenzdiamidoben-	Amylenjodhydrin 550	Trimethylisoamylphospho-
zol 536	Amylenoxyd 550	niumjodür 557
Amidoanhydrobenzdiami-	Amylverbindungen 550	Triäthylisoamylphospho-
dobenzol 536	Normales Pentan 551	niumjodür 557
Anhydrobenzdiamidotoluol 536	Secundares Pentan 552	Triäthylisoamylphosphin-
Paratolylanhydrobenzdia-	Tertiäres Pentan 552	hydroxyd 557
midotoluol 536	Normal. Pentanchlorür . 552	Isoamylphosphinsäure . 557
α-Anhydrobenzdiamido-	Methylpropylcarbinol-	Triisoamylphosphinoxyd 557
xylol 536	chlorür 552	Arsendimethyldiisoamy-
β-Anhydrobenzdiamido-	Diäthylcarbinolchlorür . 552	liumjodür 557 Isoamyltellurid 558
xylol 536	Isamylchlorür 552	Isoamyltellurid 558
Anhydrobenzdiamidonaph-	Methylisopropylcarbinol-	Antimondiisoamyl 558
talin 536	chlorur 552	Antimontriisamyl 558 Bleitriisoamyl 558
Anhydrobenzdiamidodi-	Dimethyläthylcarbinol-	Bleithisoamyi 558
phenyl 536	chlorur 553	Bleitriisoamyljodür 558
Anhydrobenzoylamidoäthy-	Rechts-Amylalkoholchlorür 553	Bleitriisoamylchlorūr . 558
lenorthoamidophenyläther 537	Methylpropylketonchlorid 553	Bleitriisoamylhydroxyd . 558
Anhydroparatoluyldiamido-	Isoamylidenchlorid 553	Quecksilberisoamyl 559
benzol 537	Trichlorpentan 553	Zinkisoamyl 559
Anhydrobenzamidotoluyl-	Tetrachlorpentan 553	Zinnisoamyl 559
säure 537	Normal Pentan-Bromür 553	Zinndiisoamyl 559
Anhydrotoluylketamin . 537	Isoamylbromür 553	Zinntriisoamyl 559 Zinntetraisoamyl 559
Anhydrotoluyldiamidoto-	Methylisopropylcarbinol-	Normal primas Amelalbahal see
luol 537 Anhydrotoluyldiamidoxylol 537	bromtir 533	Normal-primär Amylalkohol 560
	Dimethyläthylcarbinol-	Primär Isoamylalkohol . 561 Natriumamylat 562
Anhydrosalicyldiamido-	bromür 533	
benzol 537	Rechts-Amylalkoholbromür 533	Thalliumamylat 562 Zinnchloridamylat 562
Amine 538	Amylidenbromid 554	
Amide 542	Tribrompentan 554	Links-Amylalkohol 562 Rechts-Amylalkohol 562
Nonylamin 545	Tetrabrompentan 554	
Tricetylamin 545	Hexabrompentan 554	
Sepdecylamin 545	Dichlorbrompentan 554	
Isocrotylamin 545	Normal Pentan-Jodur . 554	Diäthylcarbinol 563 Dimethyläthylcarbinol . 564
Isocrotylamin 545 Valerylamin 545	Methylpropylcarbinoljodur 554	Isoamyläther 564
Amylen 546	Diäthylcarbinoljodür 554	Pseudoamyläther 564
Symmetrisches Methyl-	Isoamyljodür 554	Methylisoamyläther 564
äthvläthvlen 546	Methylisopropylcarbinol-	Aethylisoamyläther 564
äthyläthylen 546 Isopropyläthylen 546	jodur 554	Aethylpseudoamyläther . 564
Trimethyläthylen 547	Dimethyläthylcarbinoljodür 554	Normalpropyl-Amyläther 565
Unsymmetrisches Methyl-	Rechts-Amylalkoholjodür 554	Salpetersaures Isoamyl . 565
äthyläthylen 547	Nitropentan 554	Salpetrigsaures Isoamyl . 565
Amylenchlorid 548	Normal-Amylamin 555	Schwefelsaures Isoamyl . 565
Amylenkaliumplatinchlorur 548	Isoamylamin 555	Isoamylschwefelsäure . 565
Amylennitrosylchlorid . 548	Oxyisoamylamin 555	Schwefligsaures Isoamyl 500
Amylenbromid aus Propyl-	Diäthylisoamylamin 555	Schwefligs. Aethylamin . 566
äthylen 548	Methyläthylisoamylamin 555	lsoamylschweslige Säure 566
Amylenbromid aus sym.	Triathylisoamyliumjodur 555	Isoamylphosphorsäure . 566
Methyläthyläthylen 548	Triäthylisoamyliumoxyd-	Diisoamylphosphorsäure 566
Amylenbromid aus Iso-	hydrat 555	Thiophosphors. Isoamyl 566
propyläthylen 548	Methyldiathylisoamylam-	Thioisoamylphosphorsaure 566
Amylenbromid aus Trime	moniumjodür 555	Dithiodiisoamylphosphors. 566
thyläthylen 548	Methyldiathylisoamylam-	Perthiophosphors, Isoamyl 566
Monochloramylen 548	moniumhydroxyd 556	Phosphorigsaures Isoamyl 500
Dichloramylen 549	Trimethylisoamylsalze . 556	Isoamylphosphorige Säure 567
Monobromamylen 549	Tertiäramylamin 556	Isoamylphosphorigsäure-
Dibromamylen 549	Diisoamylamin 556	chlorid 567
Monojodamylen 549	Triisoamylamin 556	Diisoamylphosphorige S. 567
Methyläthyläthylenglycol 549	Tetraisoamylammonium-	Arsensaures Isoamyl . 567
Isopropyläthylenglycol . 549	_jodur 557	Arsenigsaures Isoamyl . 567
Trimethyläthylenglycol . 549	Tetraisoamylammonium-	Borsaures Isoamyi 567
Diamylenglycol 550	hydroxyd 557	Monoisoamylborat 567
Amylennitrit 550	Isoamylphosphin 557	Diathylisoamylborat 567
Amylennitrat 550	Diisoamylphosphin 557	Aethyldiisoamylborat . 567
Ensignaures Amylen 550	Triisoamylphosphin 557	Kieselsaures Isoamyl . 507
Essigs. Aethylamylenglycol 550	Tetraisoamylphosphonium-	Kieselsäuredimethyldiiso-
Amylenchlorhydrin 550	jodur 557	amylester 567

Kieselsäureäthyltriisoamyl-	Jodnitranilin	623	Tetramethyl-m-Phenylen-	
ester 567	Dijodnitranilin	624		634
Kieselsäurediäthyldiiso-	o. Phenylendiamin	624	Pentamethyl-m-Phenylen-	
amylester 567	Chlor-o-Phenylendiamin	624	diaminjodür	634
Kieselsäuretriäthylisoamyl-	Dichlor-o-Phenylendiamin	624	Dibromtetramethyl-m-Phe-	
ester 568	Brom-o-Phenylendiamin	624		634
Kohlensaures Isoamyl . 568	m-Phenylendiamin	624	Trinitrotrimethyl-m-Phe-	-
Kohlensäure - Aethyliso-	· Chlor-m-Phenylendiamin	625		634
amylester 568	Nitro-m-Phenylendiamin	625	Dimethyl-p-Phenylendia-	- 3-
Chlorkohlensäure-Isoamyl 568	Chlornitro - m - Phenylen-	5	min	634
Carbaminsaures Isoamyl 568	diamin	625	Trimethyl-p-Phenylendi-	
Monoisoamylcarbamin-	Bromnitro-m-Phenylendi-	5		635
säureäthylester 568	amin	625	Nitrosotrimethyl-p-Pheny-	٠3.
Diisoamylcarbaminsäure-	p-Phenylendiamin	625		635
Aethylester 568		626	Nitronitrosotrimethyl-p-	٠33
Dithiokohlensaures Isoamyl 568	Nitro-p-Phenylendiamin	626		635
Isoamylxanthogensäure . 568	Dinitro-p-Phenylendiamin		Tetramethyl-p-Phenylen-	٠,5
Methyl- u. Aethylester 568	Bromnitro-p- Phenylendi-	020		621
Isoamyldioxysulfocarbonat 568	amin	626		635
		626		636
	Dinitrophenylendiamin .	020		636
	Bromdinitrophenylendi-	600		636
Perthiokohlens. Isoamyl 569	amin	627		637
Analyse 569		627	Dichlordiphenylamin .	637
Analyse unorgan. Körper 571	Methylanilin	627 628	Tetrachlordiphenylamin.	637
Qualitative Analyse . 571	Nitrosomethylanilin			637
Quantitative Analyse . 580	Monobrommethylanilin .	628	Tetrabromdiphenylamin .	637
Maassanalyse 586	Nitrosobrommethylanilin	628	Hexabromdiphenylamin.	637
Gasanalyse 595	Dimethylanilin	628	Octobromdiphenylamin .	637
Analyse organ. Körper 599	Monochlordimethylanilin	630	Dekabromdiphenylamin.	637
Anhydride 605	Dichlordimethylanilin	630	p-Nitrodiphenylamin	638
Lactone 609	Trichlordimethylanilin .	630	p-Nitrodiphenylnitrosamin	
	Monobromdimethylanilin	630	Dinitrodiphenylamin .	638
Anilin 610	Monojoddimethylanilin .	630		638
Monochloranilin 616	Nitrosodimethylanilin .	630	Dinitrophenyl-m-Nitranilin	
Dichloranilin 616	Nitrosodimethylanilin-Ben-		Dinitrophenyl-p-Nitranilin	
Trichloranilin 617	zol	631	Tetranitrodiphenylamin .	638
Tetrachloranilin 617	Nitrosodimethylanilin-		Hexanitrodiphenylamin .	639
Pentachloranilin 617	Anilin	631	Chlornitrodiphenylamin .	639
Monobromanilin 617	p-Nitrodimethylanilin .	631	Chlornitrodiphenylnitros-	٠3:
Dibromanilin 618	Dinitrodimethylanilin .	631	amin	639
Tribromanilin 618	Pentanitrodimethylanilin	631	Bromdinitrodiphenylamin	
Tetrabromanilin 618	Trimethylphenylammoni-		Dibromdinitrodiphenyl-	639
Pentabromanilin 618	umoxydhydrat	631	amin	620
Chlorbromanilin 618	Aethylanilin	632		639
Dichlor-p-Bromanilin . 619	Nitrosoäthylanilin	632	Dibromtetranitrodiphenyl-	639
Chlordibromanilin 619	Aethyl-p-Chloranilin	632	amin	6
o-Chlordibromanilin . 619	Aethyl-p-Bromanilin	632	Tribromdinitrodiphenyl-	639
m-Chlortribromanilin . 619	Aethylnitrochloranilin .	632		60.
Trichlordibromanilin . 619	Nitroäthylanilin	632		639
Dichlortribromanilin . 619	Diäthylanilin	632	m-Amidochlornitrodiphe-	_
Monojodanilin 619	Diäthylchloranilin	632	nylamin	640
Dijodanilin 619	Nitrosodiäthylanilin	633	p-Amidodiphenylamin .	640
Trijodanilin 619	Methyläthylanilin	633	Diamidodiphenylamin .	640
Mononitranilin 619	Triathylphenylammonium-	-	Methyldiphenylamin	640
Dinitranilin 621	oxydhydrat	633	Tribrommethyldiphenyl-	
Trinitranilin 621	Dimethyläthylphenylam-		amin	640
Chlornitranilin 621		633	Tetrabrommethyldiphenyl-	
Chlordinitranilin 622		633	amin	640
Dichlordinitranilin 622	Diamylanilin	633	Tetrachlormethyldiphenyl-	
Acetyldichlordinitranilin 622	Methylamylanilin	633	amin . ,	640
Trichlornitranilin 622	Aethylamylanilin	633	Dinitromethyldiphenylamin	
Acetyltrichlornitranilin . 622	Methyläthylamylphenyl-	- ၂၁	Aethyldiphenylamin	64
Bromnitranilin 622	ammoniumoxydhydrat .	633	Amyldiphenylamin	641
Bromdinitranilin 623	Cetylanilin	633	l	. •
			Benzyldiphenylamin	641
	l	633 633	Methylendiphenyldiamin	641
			l	641
Chlorbromnitranilin 623	I WITH THE PARTY IN THE PARTY I	634	vem icum hucu in in in in in in in in in in in in in	641

Aethylendiphenyldinitros-	Benzanilid 649	Diphenylallophansäureiso-
amin 642	p-Chlor-Benzanilid 649	1
Diäthylendiphenyldiamin 642	p-Brom-Benzanilid 649	Phenylbiuret 655
Dinitrosodiäthylendiphenyl-	p-Jod-Benzanilid 649	Diphenylbiuret 653
diamin 642	Nitrobenzanilid 649	Triphenylbiuret 655
Diamidodiäthylendiphenyl-	p-Brom-o-Nitrobenzanilid 649	Oxanilsäure 655
diamin 642	p-Brom-Dinitrobenzanilid 649	Oxanilsäure-Aethyläther 655
Methyldiäthylendiphenyl-	Methylbenzanilid 650	Oxanilsäurechlorid 655
diamin 642	Dibenzanilid 650	o-Oxnitranilsäure 655
Aethyldiäthylendiphenyl-	Phenylbenzanilid 650	o-Oxnitranilsäureäthyläther 655
diamin 642	Thiobenzanilid 650	Dimethyl-p-Amidophenyl-
Aethylidendiphenyldiamin 642	Phenylthiobenzanilid 650	oxaminsaure 656
Trichlorathylidendiphenyl-	Salicylanilid 650	Acetylphenyloxaminsäure-
diamin 643	Nitrosalicylanilid 650	äther 6 56
Diäthylidendiphenyldiamin 643	Amidosalicylanilid 651	Phenyloxamid 65t
Amylidenphenylamin . 643	Phenyl-m-Nitrosalicylamid 651	Oxanilid 650
Heptylidendiphenylamin 643		Dinitrooxanilid 556
Allylidendiphenylamin . 643	Paraoxybenzanilid 651	Nitrosooxanilid 656
	Metaoxybenzanilid 651	
Furfuranilin 643	Anisanilid 651	Thiooxanilid 656
Acetylentriphenyltriamin 643	Cinninanilid 651	Succinanilsäure 650
Oxatheranilin 643	p-Toluylanilid 651	Phenylsuccinamid 65
Dianilinhydrin 643	Cinnanilid 651	Succinanilid 657
Phenylcyanamid 643	Naphtoëanilid 651	Succinanil 657
Triphenylmelamin 644	Phenylcarbaminsäure-	Malanilsäure 657
Aethylphenylcyanamid . 644	Frienyicarbannusaure-	Malanil 65;
	Aethyläther 651	
	p-Bromphenylcarbamin-	Tartranilsäure 657
Cyananilin 644	säureäther 551	Tartranilid 657
Carbodiphenylimid 644	Nitrophenylcarbaminsäure-	Tartranil 657
Borsäureanilid 644		Pyrotartranilsäure 657 Pyrotartranil 657
Phosphorigsäureanilid . 645		Pyrotartranil 657
Phosphorsäureanilid 645	Amidophenylcarbamin-	Itaconanilid 658
Arsensäureanilid 645	säureäther 652	Itaconanilsäure 655
	Dinitrophenylcarbamin-	
Formanilid 645	säureäther 652	Citraconanilsäure 653
Nitrosoformanilid 645	Diphenylcarbaminsäure-	Citraconanilid 658
p-Bromformanilid 645	äther 652	Citraconanil 658
o-Nitroformanilid 645	Phenylcarbaminsäurephe-	Mesaconanilid 658
Phenylformanilid 645		Suberanilid 655
Diformyl-m-Phenylendi-	nyläther 652	Rocellanilid 658
amin 645	Methylphenylcarbamin-	Camphoranil 658
Thioformanilid 645	säurechlorid 652	Phtalanilsäure 658
	Diphenylcarbaminsäure-	
p-Bromthioformanilid . 646	chlorid 652	Phtalanil 658
Cyankohlensäureanilid . 646	Phenylharnstoff 652	Chlorphtalanil 650
Acetanilid 646	Nitrophenylharnstoff 652	Bromphtalanil 659 Jodphtalanil 659
Acetanilidchlorid 646		Jodphtalanil 650
Nitrosoacetanilid 646		Nitrophtalanil 659
Phenylchloracetamid . 646	Dimethyl-p-Amidophenyl-	Phtalidanil 659
Phenyldichloracetamid . 647	harnstoff 652	Aconitanilsäure 650
Phenyltrichloracetamid . 647	Phenyldimethylharnstoff 652	Aconitdianil 659
	Phenyläthylharnstoff 653	
	Allylphenylharnstoff 653	
Bromacetanilid 647		Citrodianil 659
Jodacetanilid 647		Citrodianilsaure 659
Nitracetanilid 647	Acetyldiphenylharnstoff . 653	Citranilid 659
Amidoacetanilid 647	Tetranitrodiphenylharnstoff 653	Phenylglycocoll 660
Dinitracetanilid 647	Diphenyldimethylharnstoff 653	Phenylhydantoin 660
Methylacetanilid 647	Diphenyldiäthylharnstoff 653	
	Dimethyldi-p-amidodiphe-	
Phenylacetanilid 647	nylharnstoff 653	
Phenyldiacetamid 648	= -	Phenylamidoessigsäure-
Thiacetanilid 648	β-Diphenylharnstoff 654	Aethyläther 660
Methylthiacetanilid 648	β-Diäthyldiphenylharnstoff 654	Phenylamidoessigsäure-
Methylisothiacetanilid . 648	Triphenylharnstoff 654	
Aethylisothiacetanilid . 648	Tetraphenylharnstoff 654	1
Glycolsäureanilid 648	Phenylenharnstoff 654	1
	Diphenylallophansäure-	Phenylamidoessigsäurenitril660
Butyranilid 649	methyläther 654	b-prombuenymundoessig-
Valeranilid 649	Diphenylallophanäthyläther654	
Isobutylameisensäureanilid 649	Diphenylallophansäure-	p-Bromphenylamidoessig-
Stearinanilid 649	äthyläther 654	säureäthyläther 660

711

p-Bromphenylamidoessig-	Dinitranissäure	667	Anthroläthyläther	678
säureanilid 660			Anthrolmethyläther	678
Tribromphenylamidoessig-	Amidoanissäure	668	Anthranol	678
säure 660	Amidoanissäuremethyläther	668	Oxyanthranol	678
Nitrosophenylamidoessig-	Amidoanissäureäthyläther	668	Desoxyanthrachinon	678
säure 660	Methylamidoanissäure .	668	Desoxyanthraflavinsäure	678
Dimethylphenylamidoessig-	Dimethylamidoanissäure-	- 1	Desoxyalizarin	678
säure 660	methyläther	668	Methyloxanthranol	678
m-Phenylenglycocolläthyl-	Anisuraminsäure	668	Aethyloxanthranol	678
äther 660	Diazoamidoanissäure .	668	Butyloxanthranol	673
α-Anilidopropionsäure . 660	Diazoamidoanissäureme-	- 1	Amyloxanthranol	679
a-Phenylamidopropion-	thyläther	668	Phenyloxanthranol	679
säureanilid 661	Diazoamidoanissäureäthyl-	- 1	Anthracenhydrürmonosul-	
α-Phenylamidopropion-	äther	668	fosăure	679
säureamid 661	Azoanissäure	668	Chrysazol	679
α-Anilidobuttersäure 66 I	Sulfanissäure	668	Anthrarufol	679
β-Anilidobuttersäure 661	Anthracen	669	Flavol	679
a-Anilidoisobuttersäure . 661		673	Anthracencarbonsäure .	679
α-Phenylamidoisobutter-	Anthracenhexahydrür .	673	Methanthren	679
säureamid 661	Anthracenmonobromid .	673	Methylanthracen	679
α-Phenylamidoisobutter-	Anthracendibromid	673	Dibrommethylanthracen	680
säurenitril 661	Dibromanthracen	673	Tetrabrommethylanthracen	680
Anilidoisovaleriansäure . 661	Isodibromanthracen	674	Methanthrol	680
Anilidomalonylanilid . 661	Dibromanthracentetrabro-	0/4	Dimethylanthracen	680
Anilbrenztraubensäure . 661	mid	674	Aethylanthracen	68
Aniluvitoninsäure 661	Tribromanthracen	674	Butylanthracen	68
Anisverbindungen 662	Tetrabromanthracen	674	Amylanthracen	684
Anethol 662	Tetrabromanthracentetra-	0,4	Phenylanthracen	684
Anol 663	bromid	674	Anthrachinon	68
Anetholdihydrtir 663	Pentabromanthracen	674	Monobromanthrachinon	68:
Anetholtetrahydrür 663	Hexabromanthracen	674	Dibromanthrachinon .	68:
Anetholhexahydrür 663	Heptabromanthracen .	674	Tribromanthrachinon .	68:
Thioanisoinsaure 663	Octobromanthracen	674	Tetrabromanthrachinon.	68:
Anisalkohol 663	Anthracenbichlorid	675	Pentabromanthrachinon	68:
Anischlorid 663	Monochloranthracen		Anthrachinondichlorid .	68:
Anismethyläther 664	Dichloranthracen	675 675	Dichloranthrachinon	68:
Anisamin 664	Dichloranthracendichlorid		Trichloranthrachinon	68
Dianisamin 664	Dichloranthracentetrachlo-	0/5	Tetrachloranthrachinon .	68
Aniscarbonsäure 664	rid	675	Pentachloranthrachinon	68
Anisaldehyd 664	Dichloranthracentetra-	7/3	Mononitroanthrachinon .	68
Anishydramid 665	bromid	675	Mononitromonobroman-	۷٥.
Anisin 665	Dichlormonobromanthra-	7/3	thrachinon	68
Anisoin 665	cen	675	Mononitrobibromanthra-	40.
Hydroanisoin 665	Dichlordibromanthracen	675	chinon	683
Desoxyanisoin 665	Trichloranthracen	675		683
Isohydroanisoïn 665	Tetrachloranthracen	675	Isodinitroanthrachinon . Dinitromonobromanthra-	683
Anissäure 665	Hexachloranthracen	676	chinon	684
Anissäure-Methyläther . 666	Heptachloranthracen .	676	Dinitrodibromanthrachinon	
Anissäure-Aethyläther . 666	Octochloranthracen	676	Dinitrotetrabromanthra-	1004
Anissäure-Anhydrid 666	Salpetersäure-Anthracen	676	chinon	684
Anissäure-Chlorid 666	Untersalpetersäure-Anthra-	•	Monoamidoanthrachinon	684
Anissäure-Bromid 666	cen	676	Amidobibromanthrachinon	
Anisamid 666	Nitrosoanthron	676	Diamidoanthrachinon .	684
Anisnitril 666	Nitrosohydroanthron .	676	Methylanthrachinon	684
Anisursäure 666	Nitronitrosoanthron	676	Nitromethylanthrachinon	685
Anishydroxamsäure 666	Hydroanthracennitrit .	676	Amidomethylanthrachinon	68
Dianishydroxamsäure . 666	Anthracylamin	676	Acetylamidomethylanthra-	~05
Bromanissäure 666	Acetylanthramin	677	chinon	685
Bromanissäuremethyläther 667	Anthraminhydrür	677	Oxymethylanthrachinon	685
Bromanissäureäthyläther 667	Anthracenmonosulfosäure	677	Methanthrachinon	685
Dibromanissäure 667	Anthracendisulfosaure .	677	Anthrachinomonosulfos.	685
Chloranissaure 667	Dichloranthracendisulfo-	7//	Anthrachinonmonosulfo-	JO.
Dichloranissäure 667	säure	677	säurechlorid	684
Jodanissäure 667	Dibromanthracendisulfo-	3//	Anthrachinondisulfosăure	68
Fluoranissäure 667	säure	677	Mononitroanthrachinon-	-05
Nitranissaure 667	Anthrol	678	sulfosiure	686

Amidoanthrachinonsulfo-	1	Alizarin		688	Tetranitroisoanthraflavin-	
săure	686	Monoacetylalizarin		690	säure	692
Nitroanthrachinondisulfo-		Diacetylalizarin .		690	Metabenzbioxyanthrachi-	- ,-
säure	686	Diäthylalizarin .		690	non	692
Anthrachinonmonocarbon-	1	Dibenzoylalizarin		690	Anthrarufin	692
săure	686	Monochloralizarin		690	Chrysazin	692
Anthrachinondicarbonsäure	688	Dichloralizarin .		690	Tetranitrochrysazin	692
Oxyanthrachinon	587	Tetrachloralizarin		690	Tetramidochrysazin	693
Acetyloxyanthrachinon . (687	Monobromalizarin		690	Frangulinsäure	693
	687	Dibromalizarin .		690	Purpurin	693
Dinitrooxyanthrachinon (687	Tetrabromalizarin		690	Pseudopurpurin	694
Dinitrooxyanthrachinon-	1	Nitroalizarin		690	Isopurpurin	694
Aethyläther	687	Alizarinblau		690	Flavopurpurin	604
Amidooxyanthrachinon . 6	687	Alizarinsulfosäure		691	Anthragallol	694
Oxyanthrachinonäthyläther (688	Methylalizarin .		691	Oxychrysazin	694
Oxanthrachinonsulfosaure	688	Alizarincarbonsaure		691	Trioxyanthrachinon	694
Oxyanthrachinoncarbon-		Isoalizarin		691	Oxypurpurin	694
säure	688	Xanthopurpurin .		691	Anthrachryson	694
Erythrooxyanthrachinon (688	Hydropurpuroxanthi		692	Rufiopin	694
Amidoerythrooxyanthra-		Purpuroxanthinamid		692	Rufigallussäure	694
	588	Chinizarin		692	Chrysophansäure	695
Erythrooxyanthrachinon-		Anthraflavinsäure		692	Methylchinizarin	695
	588	Isoanthraflavinsäure		692	Emodin	696

Druckfehlerverzeichniss.

```
Seite 33 Zeile 19 v. o. fehlt der Literaturhinweis (29).
           " 18 v. o. ist zu bemerken, dass Trioxymaleinsäure identisch ist mit inactiver Wein-
                       säure (vergl. Ber. 14, pag. 713).
              18 v. o. Fig. 5 muss statt c - a stehen und statt a - c.
 ,, 157
              9 v. u. fehlt der Verweis auf Neurin.
 ,, 242
               3 v. o. muss der Name »Emmerling« wegfallen.
 ,, 560
 " 560
               4 v. o. lies statt Amylalkohol, -äther, -ester - Amylalkohol, -äther, -ester.
 ., 610
               6 v. o. statt Bechamp - Béchamp.
              7 v. o. statt Musprath - Muspratt.
 ,, 610
 " 610
           " 14 v. u. statt pag. 443 — pag. 143.
 ,, 610
           " 23 v. u. statt pag. 878 — pag. 978.
           " 17 v. o. statt. J. 1883 — J. 1863.
 ,, 611
 ,, 611
           " 19 v. o. statt pag. 803 — pag. 1803.
 ,, 611
           " 27 v. o. statt pag. 395 — pag. 388.
              1 v. u. statt Ber. 10 - Ber. 11.
 ., 611
           " 10 v. o. statt pag. 31-37 - pag. 13-37.
 ., 612
           " 1 v. u. statt St. Jahrg. — St. Jahresb.
 ,, 612
 ,, 612
             9 v. u. statt 315) — 316).
           " 16 v. u. statt 33 u. f. — 233 u. f.
 ,, 612
```





