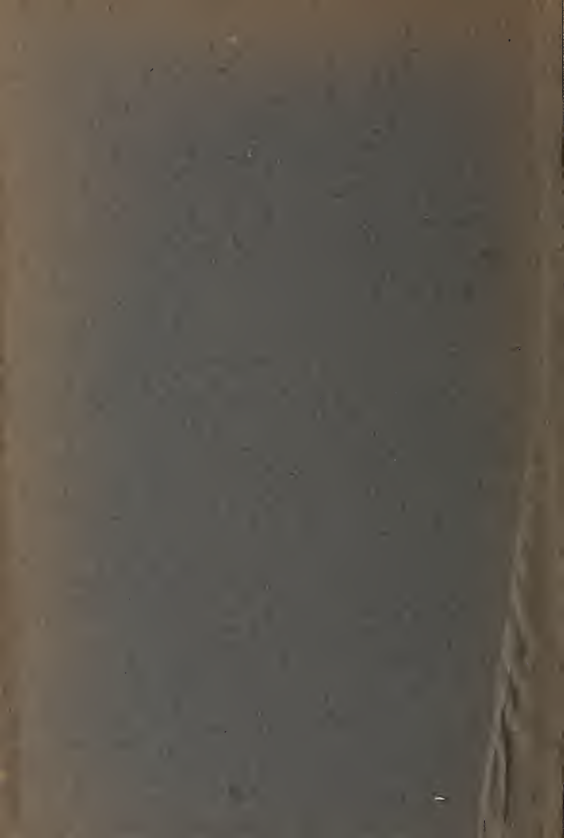


BIOCHEMISCHES HANDLEXIKON









BIOCHEMISCHES HANDLEXIKON

BEARBEITET VON

H. ALTENBURG-BASEL, I. BANG-LUND, K. BARTELT-PEKING, FR. BAUM-GÖRLITZ, C. BRAHM-BERLIN, W. CRAMER-EDINBURGH, K. DIETERICH-HELFENBERG, R. DIT-MAR-GRAZ, M. BOHRN-BERLIN, H. EINBECK-BERLIN, H. EULER-STOCKHOLM, E.ST. FAUST-WÜRZBURG, C. FUNK-LONDON, O. v. FÜRTH-WIEN, O. GERNGROSS-BERLIN, V. GRAFE-WIEN, O. HESSE-FEUERBACH, K. KAUTZSCH-BERLIN, FR. KNOOP-FREI-BURG I. B., R. KOBERT-ROSTOCK, R. LEIMBACH-HEIDELBERG, J. LUNDBERG-STOCK-HOLM, O. NEUBAUER-MÜNCHEN, C. NEUBERG-BERLIN, M. NIERENSTEIN-BRISTOL, O. A. OESTERLE-BERN, TH. B. OSBORNE-NEW HAVEN, CONNECT., L. PINCUSSOHN-BERLIN, H. PRINGSHEIM-BERLIN, K. RASKE-BERLIN, B. v. REINBOLD-KOLOZSVÁR, BR. RE-WALD-BERLIN, A. ROLLETT-SCHWANHEIM, P. RONA-BERLIN, H. RUPE-BASEL, FR.SAMUELY-FREIBURG I. B., II. SCHEIBLER-BERLIN, J. SCHMID-BRESLAU, J. SCHMIDT-STUTTGART, E. SCHMITZ-FRANKFURT A. M., M. SIEGFRIEB-LEIPZIG, E. STRAUSSFRANKFURT A. M., A. THIELE-BERLIN, G. TRIER-ZÜRICH, W. WEICHARDT-ERLANGEN, R. WILLSTÄTTER-ZÜRICH, A. WINDAUS-FREIBURG I. B., E. WINTERSTEIN-ZÜRICH, E. WITTE-BERLIN, G. ZEMPLÉN-SELMECZBÁNYA, E. ZUNZ-BRÜSSEL

HERAUSGEGEBEN VON

PROFESSOR DR. EMIL ABDERHALDEN

DIREKTOR DES PHYSIOLOG. INSTITUTES DER TIERÄRZTLICHEN HOCHSCHULE IN BERLIN

I. BAND, 2. HÄLFTE

ALKOHOLE DER AROMATISCHEN REIHE, ALDEHYDE, KETONE, SÄUREN, HETEROCYCLISCHE VERBINDUNGEN



138323

BERLIN
VERLAG VON JULIUS SPRINGER
1911

QP 512 A33 Bd.1 Halfte2.

Alkohole der aromatischen Reihe.

Vor

Ludwig Pincussohn-Berlin.

Benzylalkohol (Phenmethylol).

Mol.-Gewicht 108,06.

Zusammensetzung: 77,73° C, 7,46% H, 14,81% O.

$$C_7H_8O = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot OH.$$

$$\begin{array}{c} H \\ C \\ HC \\ C \cdot CH_2 \cdot OH \\ HC \\ CH \\ C \\ H \end{array}$$

Vorkommen: Im Perubalsam in geringer Menge in freiem Zustand ("Peruvin")1), in der Hauptsache gebunden, und zwar an Benzoesäure oder an Zimtsäure. In verschiedenen Produkten überwiegt der eine oder der andere Ester²)³)⁴). Im Tolubalsam nicht in freiem Zustande, sondern ebenfalls an Benzoesäure oder Zimtsäure gebunden. Meist prävaliert hier, wie beim Perubalsam, der Benzoesäureester⁵)⁶)⁷). An Zimtsäure gebunden im flüssigen Storax⁸), ferner im ätherischen Öl der Jasminblüten im freien Zustande (6%) und als Acetat (65%)⁹)⁹). Im ätherischen Öl der Akazienblüten¹⁰). Im Ylang-Ylangöl von den Philippinen¹¹), im ätherischen Tuberosenöl frei und gebunden, besonders als Benzoesäure-Benzylester¹²). Frei im Kirschlorbeeröl¹³). Im ätherischen Öl der Hyacinthen frei und als Benzoat¹⁴).

Bildung: Bei der trocknen Destillation der Benzoe¹⁵). Durch Reduktion von Benzaldehyd mit alkoholischem Kali¹⁶) oder mit Natriumamalgam und Wasser¹⁷). Bei der

¹⁾ Scharling, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 74, 230 [1850]; 97, 168 [1856].

²⁾ Kraut, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 107, 208 [1858]; 109, 255 [1859]; 152, 129 [1869]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 2, 180 [1869].

³⁾ Strecker, Liebigs Jahresber. 1868, 566.

⁴⁾ Tschirch, Die Harze 1906, 131 ff.

⁵) Busse, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 830 [1876].

⁶⁾ Tschirch n. Oberländer, Archiv d. Pharmazie 232, 559 [1894].

Frémy, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 30, 324 [1839]; Annales de Chim. et de Phys.
 70, 180 [1839]. — Plantamour, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 30, 341 [1839]. — Kopp, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 97, 71 [1856]; 64, 372 [1847]; Liebigs Jahresber. 1847/48, 736.

⁸⁾ Laubenheimer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 164, 289 [1872].

⁹⁾ Hesse n. Müller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 771 [1899].

¹⁰⁾ Walbanm, Journ. f. prakt. Chemie [2] 68, 241 [1903].

¹¹⁾ R. F. Bacon, The philippine Journ. of science 3, 65; nach Chem. Centralbl. 79, II, 945 [1908].

¹²⁾ A. Hesse, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 1465 [1903].

¹³⁾ Ernst Schmidt, Pharmaz. Chemie 1896, II, 952.

¹⁴⁾ Enklaar, Chemisch Weekblad 7. 1 [1910]; Chem. Centralbl. 1910, I, 646.

¹⁵⁾ Jacobsen, Archiv d. Pharmazie 222, 366 [1884].

¹⁶⁾ Cannizzaro, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 88, 129 [1853].

¹⁷) Friedel, Liebigs Jahresber. 1862, 263.

Einwirkung von Natriumamalgam auf eine wässerige Lösung von Benzoesäure 1). Aus Benzylehlorid: 1. durch Behandeln mit Kaliumacetat und Zerlegen des gebildeten Benzylacetates mit alkoholischem Kali 2); 2. durch Erhitzen desselhen mit 10 T. Wasser und 3 T. frischgefälltem Bleioxyd 3) oder durch längeres Kochen mit 30 T. Wasser 4); 3. durch mehrstündiges Kochen von Benzylehlorid mit 10 proz. Pottaschelösung 5). Durch elektrolytische Reduktion der Benzoesäure 6) mit einer Ausbeute von 85% oder von Benzoesäurestern 7).

Darstellung: Perubalsam wird mit dem vierfachen Volumen Kalilauge (spez. Gew. 1,3) so lange erhitzt, bis eine klare Lösung entsteht. Nach dem Erkalten wird abgepreßt, und der abkolierte Teil anhaltend mit Wasser destilliert. Hierbei geht die größte Menge des Benzylalkohols milehig über; der Rest wird aus dem wässerigen Destillat durch Ausschütteln mit Äther gewonnen §). — 10 T. Bittermandelöl werden mit 9 T. Kaliumhydrat in 6 T. Wasser his zur bleibenden Emulsion gesehüttelt und stehen gelassen. Nach einem Tag wird so viel Wasser zugesetzt, daß das ausgeschiedene Kaliumbenzoat gerade gelöst ist. Die Lösung wird dann mit Äther ausgeschüttelt, und die ätherisehe Lösung direkt, ohne vorherige Entwässerung, destilliert*). — Durch elektrolytische Reduktion von Estern der Benzoesäure*
unter Zusatz von Alkohol und Schwefelsäure.

Bestimmung: Durch Überführung in Benzaldehyd mit verdünnter Säure oder hei Zugahe von Platinmohr durch Stehenlassen an der Luft. Durch Einleiten von Borchlorid, wobei unter lebhafter Entwicklung von Salzsäuregas Benzylchlorid auftritt¹¹). Durch Schütteln mit Calciumchlorid in der Wärme, wobei das Kalksalz ausfällt ⁹). Quantitativ ziemlich genau durch Überführung in Benzoesäure mit Kaliumpermanganatlösung ¹²).

Physiologische Eigenschaften: Im Organismus entsteht aus Benzylalkohol Benzoesäure¹³). Ebenso wird Benzylalkohol durch gewisse Organextrakte in Benzoesäure übergeführt¹⁴), durch frisehes und faules Blut, auch mit Natriumcarbonatlösung bei Berührung mit Blutsauerstoff. Nach innerlicher Reichung von Perubalsam tritt im Harn Hippursäure auf¹⁵). Durch atmosphärischen Sauerstoff bei Gegenwart von Wasser wird Beuzylalkohol nicht angegriffen, er wird dagegen in Benzoesäure übergeführt, wenn er mit Natriumcarbonatlösung zusammen dem Sauerstoff der Luft ausgesetzt wird. Leitet mau Benzylalkohol zusammen mit sauerstoffhaltigem Blut durch die überlebenden Organe (Niere oder Lunge) von Hunden oder Schweinen, so tritt Oxydation zu Benzoesäure ein¹⁶). Auf den Eiweißumsatz sind kleine gereichte Dosen von Benzylalkohol unwirksam, größere bewirken eine Steigerung des Eiweißumsatzes¹⁷). Beim Frosch und beim Warmblüter vermag Benzylalkohol zentrale Lähmungserscheinungen hervorzurufen, erzeugt aber keine klonischen Zuckungen¹⁵). Benzylalkohol wurde von wachsenden Bohnen verhältnismäßig gut vertragen und langsam absorbiert¹⁹). Giftig gegen Sterigmatoeystis nigra²⁰).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schwach aromatisch riechende Flüssigkeit, Siedep. 92.6° bei 10 mm, 141,2° bei 100 mm, 189,0° bei 500 mm, 204,7° bei 760 mm ²¹). Siede-

2) Cannizzaro, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 96, 246 [1855].

3) Lauth u. Grimaux, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 143, 81 [1867].

4) Niederist. Annalen d. Chemie 196, 353 [1879].

5) Meunier, Bulletin de la Soc. chim. [2] 38, 159 [1882].

⁶) C. Mettler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 1745 [1905].
⁷) C. Mettler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 3692 [1904].

Kachler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 2, 514 [1869].
 R. Meyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 2394 [1881].

C. Mettler, D. R. P. Kl. 120 Nr. 166 181, 16, Juli 1906.
 Councler, Journ. f. prakt. Chemie [2] 18, 396 [1878].

12) Hesse u. Müller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 772 [1899].

13) Neumeister, Physiol. Chemie 1897, 847.

14) A. Jaquet, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 29, 386 [1892].

Wöhler u. Frerichs, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 65, 339 [1848].
 O. Schmiedeberg, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 14, 288 [1881].

17) S. Jolin, Skand. Archiv f. Physiol. 1, 442 [1889].

18) S. Baglioni, Zeitschr. f. allgem. Physiol. 3, 313-358 [1904].

19) Ciamician u. Ravenna, Gazetta chimica ital. 38, I, 682-697 [1908].

²⁰) Coupin, Coupt. rend. de ΓAcad. des Sc. 138, 389—391 [1904].
 ²¹) Kahlbaum, nach Beilstein 2, 1048 [1896].

¹⁾ Herrmann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 132, 75 [1864]. — St. Langguth, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 2062 ff. [1905].

punkt 206,5° (korr.)¹), Siedep. 204° (korr.)²), 205° bei 752 mm³). Spez. Gew. 1,0427 bei 19,8°/4° ⁴). $D_4^4 = 1,0579$; $D_{15}^{15} = 1,0500$; $D_{25}^{25} = 1,0441$; $D_{50}^{50} = 1,0338$; $D_{100}^{100} = 1,0225$ ⁵). $D_4^0 = 1,0607$: $D_4^{25} = 1,0415$; $D_4^{50} = 1,0219$ °). 100 T. Wasser lösen bei 17° ⁴ T. Benzylalkohol²). Spezifische Wärme, Verdampfungswärme ³). Spezifische Wärme: Grenzen 20 bis 195°, Wert 0,5579; Verdampfungswärme: 98,46 cal., $\frac{M \cdot S}{T} = 22.22$ °). Molekulares Breehungs-

vermögen = 53,30 4). Molekularc Verbrennungswärme = 895,267 cal. 10). Kryoskopisches Verhalten (Lösungsmittel Anilin): Konz. 0,7428 = molekulare Erniedrigung 58,104; Konz. 3,9558 = mol. Erniedrigung 55,080; Konz. 9,7829 = mol. Erniedrigung 48,708; Konz. 16,5955 = mol. Erniedrigung 42,984¹¹). Dimethylanilin als Lösungsmittel: Konz. 0,6900 = mol. Erniedrigung 56,260, entsprechend dem Mol.-Gew. 111,1; Konz. 6,9815 = mol. Erniedrigung 40,824; Konz. 41,1066 = mol. Erniedrigung 25,056, entsprechend Mol.-Gew. 250 12). Bei 0,99 g Substanz auf 100 g Lösungsmittel kryoskopisch ermitteltes Mol.-Gew. 106, abweichend von der Theorie -1,5%; 3,33 g Substanz auf 100 g Lösungsmittel: ermitteltes Mol.-Gew. 119, Abweichung von der Theorie +10%; 7,35 g auf 100 g Lösungsmittel: ermitteltes Mol.-Gew. 139. Abweichung von der Theorie +28.3% 13). — Dampfspannungskurve: 1 mm 60,9—62°, 10 mm 92,6—93°, 50 mm 124,4°, 100 mm 141,2°, 300 mm 172,6°, 500 mm 189,0°, 760 mm $205.0-205.1^{\circ}1^{4}$). Ausdehnungsmodulus $K=0.000738^{\circ}$). Brechungsindices für die Linien C, D, F, G bei 21,5° 1,53500, 1,53987, 1,55228, 1,56298; bei 67,6° 1,51594, 1,52064, 1,53266, 1.5432815). Dielektrizitätskonstante und elektrische Absorption $\varepsilon = 10.6$, $\vartheta = 21$, $\varkappa = 0.19$ 16). $\varepsilon = 10.6$, $\varepsilon_{\infty} = 16.3$, $\varkappa = 0.19$, \varkappa berechnet = 0.30 17). — Magnetisches Brechungsvermögen 12,41 bei 18°5). — Benzylalkohol zersetzt sich in kupfernen, auf ca. 800° erhitzten Röhren unter schwacher Gasentwicklung und Bildung von Benzaldehyd, Benzol und Kohlenoxyd. Benutzt man ein Messingrohr, so erniedrigt sich die Zersetzungstemperatur, während die Menge des entstehenden Benzaldehyds vermehrt wird 18).

Von verdünnter Salpetersäure wird Benzylalkohol zu Bittermandelöl oxydiert, durch Chromsäure wird er bis zur Benzoesäure oxydiert. Beim Erhitzen mit Jodwasserstoff und Phosphor auf 140° wird Toluol gebildet 19). Wasserentziehende Mittel (Schwefelsäure, Phosphorpentoxyd, Zinkehlorid, Fluorbor) scheiden ein Harz von der Zusammensetzung (C₁₄H₁₂)_x, eine amorphe, bernsteingelbe Substanz, ab 20 21). Bei hoher Temperatur wird dieser Körper auch durch Borsäureanhydrid erzeugt, bei 100—120° dagegen bildet sich Benzyläther. Durch Einwirkung von Phosphorpentachlorid entsteht Benzylchlorid. Bei Destillation mit alkoholischer Kalilauge wird Toluol und Benzoesäure gebildet 22). Läßt man Stickstofftrioxyd in Chloroform auf Benzylalkohol wirken, so wird zunächst Wasser abgegeben, und allmählich Benzaldehyd gebildet. Bei Behandlung mit Stickstofftetroxyd findet gleichfalls zunächst Wasserabspaltung, darauf Bildung von Benzaldehyd statt. Benzylalkohol verbindet sich mit Calciumchlorid; besonders beim Erwärmen tritt Abscheidung einer krystallinischen Verbindung auf 2).

1) Kopp, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 94, 313 [1855].

3) A. Piutti, Gazetta chimica ital. 36, II, 364 [1906].

5) Perkin, Journ. Chem. Soc. 69, 1198 [1896].

²⁾ R. Meyer, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 14, 2394 [1881].

⁴⁾ Eykmann, Recueil d. travaux chim. des Pays-Bas 12, 186 [1893].

⁶⁾ P. Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 65, 143 [1908].

R. Meyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 2395 [1881].
 W. Longuinine, Annales de Chim. et de Phys. [7] 13, 289 [1898].

⁹⁾ W. Louguinine, Annales de Chim. et de Phys. [7] 26, 228 [1902].

¹⁰⁾ Stohmann, Rodatz n. Herzherg, Journ. f. prakt. Chemie [2] 36, 4 [1887].

¹¹⁾ G. Ampola u. C. Rimatori, Gazetta chimica ital. 27, I, 48 [1897].

¹²⁾ G. Ampola u. C. Rimatori, Gazetta chimica ital. 27, I, 60 [1897].

¹³⁾ Auwers, Zeitschr. f. physikal. Chemie 30, 537 [1899].

¹⁴⁾ Kahlbaum, Zeitschr. f. physikal. Chemie 26, 583 [1898].

¹⁵⁾ K. G. Falk, Journ. Amer. Chem. Soc. 31, 86-107 [1909].

¹⁶⁾ Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 309 [1897].

¹⁷⁾ Löwe, Wiedemanns Annalen 66, 398 [1898].

¹⁸⁾ Jpatjew, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 1047-1057 [1902].

Graebe, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 8, 1055 [1875].
 Cannizzaro, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 92, 114 [1854].

²¹⁾ Schickler, Journ. f. prakt. Chemie [2] 53, 372 [1896].

²²) Cannizzaro, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 90, 253 [1854].

In Gegenwart von reduziertem Nickel bei Temperaturen von ca. 200° bildet sich aus Benzylalkohol Toluol und Hexahydrotoluol¹). Durch Wirkung wasserabspaltender Metalloxyde (Aluminiumoxyd, blaues Wolframoxyd) erhält man aus Benzylalkohol ein gelblichbraunes Harz von der Zusammensetzung (C₇H₆) n²). Aus Benzylalkohol und Benzaldehyd entstand nach Belichtung während des ganzen Sommers (Bologna!) Hydrobenzoin und Isohydrobenzoin, außerdem Harz. Auch auf Benzophenon wirkt Benzylalkohol durch den Einfluß des Lichtes reduzierend ein. Es bildet sich Benzopinakon, außerdem Harz, Hydrobenzoin und lsohydrobenzoin3). Bei Gegenwart von Uransalzen bildet sich im Licht aus Benzylalkohol Benzaldehyd4). Benzylalkohol zeigt keine Phenolreaktionen.

Derivate.

Äther: Methylbenzyläther C₆H₅·CH₂·OCH₃. Entsteht aus Benzylchlorid, Kali und Methylalkohol⁵). Aus Benzylsulfid durch Behandlung mit Jodmethyl und Methylalkohol⁶). Angenehm riechende Flüssigkeit vom Siedep. 167—168°. Spez. Gew. 0,938—0,987 bei 19—20°6). Siedep. 170,5°7). $D_4^4 = 0.9805$; $D_{15}^{15} = 0.9711$; $D_{25}^{25} = 0.9643$.

Äthylbenzyläther C₆H₅CH₂ · O · C₂H₅. Entsteht aus Benzylchlorid und alkoholischer Kalilauge 8). Entsteht ferner beim Kochen von Benzylnitrosacetamid mit Alkohol bei Gegenwart von Pottasche neben anderen Produkten 9). Aus benzylsulfonitrosaminsaurem Kalium 10). Aus Nitrosobenzoylbenzylamin 11). Öl von aromatischem Gernch. Siedep. 185°8). Mit Wasserdampf flüchtig. Durch Chlor wird der Äther in der Kälte in Salzsäure, Chloräthyl und Bittermandelöl gespalten. Bei Gegenwart von Jod erhält man Äthyljodid und gechlorte Benzaldehyde 12).

Durch Einwirkung von Brom in der Kälte erhält man Bromwasserstoff, Äthylbromid, Bittermandelöl. Benzoylbromid und Benzylbromid 13). Mit Phosphorpentoxyd und Benzol entsteht Äthylen und ein Kohlenwasserstoff von der Formel C₁₄H₁₂ ¹⁴). Beim Behandeln mit

Phosphorpentoxyd zerfällt der Äther in Äthylen und Anthracen.

Normalpropylbenzyläther $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_3H_7$. Aus Benzylnitrosacetamid mit Propylalkohol in Gegenwart von Pottasche 9). Flüssigkeit von angenehmem Geruch, in Wasser unlöslich, ziemlich leicht flüchtig, vom Siedep, 196°.

lsobutylbenzyläther C₆H₅ · CH₂ · OCH₂ · CH(CH₃)₂ . Flüssigkeit vom Siedep. 211,5

bis 212,5° bei 743 mm 15)16).

Benzyläther des optisch aktiven ($[x]_D = -4.5^\circ$) Amylalkohols $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot O$ ·CH₂·CH(CH₃)(C₂H₅). Siedep. bei 722,4 mm 231—232°. $D_4^{22} = 0.911$. $\alpha_D = -1.82$ bei 22° 17).

Isoamylbenzyläther $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot OCH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Flüssigkeit vom Siedep.

236,5—237° bei 748 mm ¹⁵).

Methylendibenzyläther CH₂(OCH₂ · C₆H₅)₂. Entsteht aus Dichlormethan und Natriumbenzylat beim Erhitzen im Rohr auf 150°18). Entsteht beim Erhitzen von Methylensulfat und Benzylalkohol¹⁹). Flüssigkeit oberhalb 360° siedend. Spez. Gew. 1,035 bei 20°.

4) Neuberg, Biochem. Zeitschr. 13, 305 [1908].

7) Perkin, Journ Chem. Soc. 69, 1247 [1886]. 8) Cannizzaro, Liebigs Jahresber. 1856, 581.

14) Schickler, Journ. f. prakt. Chemie [2] 53, 369 [1896].

15) Errera, Gazetta chimica ital. 17, 197 [1887].

18) Arnhold, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 240, 201 [1887].

Jpatjew, Journ. d. russ. phys.-chem. Gesellschaft 38, 75-92; nach Chem. Centralbl. 1906. H. 86-87.

²⁾ Sabatier et Mailhe, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 147. 106-110 [1908].

³⁾ Ciamician n. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 1576 [1903].

⁵⁾ Sintenis, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 161, 334 [1872]. 6) Cahours, Annales de Chim. et de Phys. [5] 10, 23 [1877].

⁹⁾ Paal u. Apitzsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32. 79 [1899]. 10) Paal u. Lowitsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 879 [1897].

¹¹⁾ v. Pechmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2645 [1898].

¹²⁾ Sintenis, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 161, 331-333 [1872]. 13) Paternô, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 5, 288 [1872].

¹⁶⁾ Clans u. Trainer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 3006 [1886]. 17) Guye u. Chavanne, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 305 [1896].

¹⁹⁾ Delépine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 129, 832 [1899]; Bulletin de la Soc. chim. [3] 21, 1060 [1899].

Phenylbenzyläther $C_6H_5CH_2 \cdot OC_6H_5$. Entsteht aus Benzylchlorid und Phenolkalium bei 100°1)2). Perlmutterglänzende Krystalle vom Schmelzp, 38—39°; Siedep, 286—287°3). Der Äther zerfällt bei Behandlung mit konz. Salzsäure bei 100° in Phenol und Benzylchlorid. Über Behandlung mit Sulfurylchlorid vgl. Peratoner4).

Pikrinsäurebenzyläther $C_6H_5CH_2 \cdot O \cdot C_6H_2(NO_2)_3$ bildet sich aus Silberpikrat und Benzyljodid 5). Aus Benzol Prismen vom Schmelzp. 147 $^\circ$. Sehr schwer löslich in Alkohol und Äther, leicht löslich in heißem Benzol. Fast farblose Platten aus Alkohol⁶). Schmelzp. 145°⁷).

Durch alkoholisches Ammoniak erfolgt leicht Spaltung in Benzylalkohol und Trinitranilin. Beim Kochen mit Eisessig bildet sich Benzylacetat.

Benzylkresyläther C₆H₅CH₉ · O · C₆H₄ · CH₃.

o-Kresyläther. Flüssigkeit vom Siedep. 285—290°; in der Kälte nicht erstarrend²). m-Kresyläther. Atlasglänzende Täfelchen aus Alkohol. Schmelzp. 43°. Siedep. 300 bis 305°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol²).

p-Kresyläther. Sechsseitige, langgestreckte Säulen oder seidenglänzende Schüppchen.

Schmelzp. 41°; in Alkohol, Äther und Benzol leicht löslich 2).

Brenzeatechindibenzyläther $C_6H_4(O \cdot CH_2 \cdot C_6H_5)_2$. Entsteht aus Brenzeatechin, Kalihydrat, Benzylbromid und Alkohol 10). Gelbliche Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 61°.

OHResorcinmonobenzyläther C_6H_4 OH OCH₂ · C_6H_5 . Nicht krystallinisch erhalten 8). In Äther, Benzol, Chloroform und Kalilauge löslich.

Resorcindibenzyläther $C_6H_4(O \cdot CH_2 \cdot C_6H_5)_2$. Aus Alkohol kleine Tafeln vom Schmelzpunkt 76°. In Wasser und Kahlauge kaum löslich8).

Hydrochinonbenzyläther $\operatorname{C}_6\operatorname{H}_4\operatorname{O}\cdot\operatorname{CH}_2\cdot\operatorname{C}_6\operatorname{H}_5$ Bildet sich aus Hydrochinon und Benzylbromid in äquimolekularen Mengen hei Behandlung mit einem kleinen Überschuß von Kali in alkoholischer Lösung. Benzylarbutin zerfällt beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure in Glucose und Hydrochinonbenzyläther⁹). Aus Wasser silberglänzende Schüppehen vom Schmelzp. 122—122,5°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und siedendem Wasser. sehwer löslich in kaltem Wasser, löslich in Kalilauge.

Hydrochinondibenzyläther $C_6H_4(O \cdot CH_2 \cdot C_6H_5)_2$. Entsteht aus Hydrochinon, Kahumhydrat, 2 Mol. Benzylbromid und Alkohol⁹). Glänzende Tafeln vom Schmelzp. 130°. Leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzol, zum Unterschied gegen den Monobenzyläther unlöslich in Kalilauge; auch schwerer als dieser in kaltem Alkohol löslich.

Benzyläther (C6H₂)₂O. Bildet sich beim Erhitzen von Benzylalkohol mit Borsäureanhydrid auf 120-125° 10).

Bildet sich beim Versetzen einer ätherischen Lösung von Benzylalkohol zuerst mit Natrium und dann mit Benzylchlorid 11). Stark lichtbrechende Flüssigkeit vom spez. Gew. 1,0359 bei 16°. Siedep. 295—298°. Beim Erhitzen über 315° zerfällt er in Bittermandelöl, Toluol, außerdem bildet sich etwas Harz von der wahrscheinlichen Zusammensetzung C₁₄H₁₆ ¹¹). Molekulares Brechungsvermögen $105,6^{11}$). Spez. Brechungsvermögen bei $16^{\circ} = 1,5525$.

Phloroglucindibenzyläther C_6H_3 OH $(O \cdot CH_2 \cdot C_6H_5)_2$ entsteht aus Phloroglucin, Benzylchlorid und Kaliumhydrat, Schmelzp. 62-64°. In Kalilange löslich 12).

Phloroglucintribenzyläther C₆H₃(O · CH₂ · C₆H₅)₃. Bildet sich aus Phloroglucin, Benzylchlorid und Kaliumhydrat. Im Gegensatz zum Dibenzyläther in Kaliauge unlöslich. Schmelzp. 39—41° 12).

Benzylarabinosid C₅H₉O₅ · CH₂ · C₆H₅. Bildet sich beim Sättigen einer stark gekühlten Mischung von 5 g fein gepulverter Arabinose und 20 g Benzylalkohol mit gas-

2) Städel, Annalen d. Chemie 217, 40 ff. [1883].

¹⁾ Lauth u. Grimaux, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 143, 8t [1867].

³⁾ Sintenis, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 161, 337 [1872].

⁴⁾ Peratoner, Gazetta chimica ital. 28, I, 238 [1898].

⁵) Kumpf, Annalen d. Chemie 224, 131 [1884].

⁶⁾ Jackson n. Boos, Amer. Chem. Journ. 20, 453 [1898].

⁷⁾ Jackson u. Gazzolo, Amer. Chem. Journ. 23, 394 [1900].

⁸⁾ Schiff u. Pellizzari, Annalen d. Chemie 221, 376-378 [1883]. 9) Schiff u. Pellizzari, Annalen d. Chemie 221, 369 [1883].

¹⁰⁾ Cannizzaro, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 92, 115 [1854].

¹¹) Löwe, Annalen d. Chemie **241**, 374 [1887].

¹²⁾ Kaufler, Monatshefte f. Chemie 21, 998 [1900].

förmiger Salzsäure¹). Feine Nadeln oder Blättchen vom Schmelzp. 172—173° (korr.), wenig löslich in kaltem Wasser und in Alkohol, ziemlich leicht löslich in der Wärme. Wird leicht durch warme verdünnte Säuren gespalten, nicht durch Invertin oder Brauereihefe.

Verbindungen des Benzylakohols mit Säuren: Benzylhyponitrit $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot O \cdot N : N \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. Entsteht bei Eintragen von trocknem, überschüssigem Silberhyponitrit in die ätherische Lösung von reinem Benzyljodid unter Kühlung²). Blättchen aus Ligroin, flüchtig, bei $43-45^{\circ}$ schmelzend und dabei in Benzylakohol, Benzaldehyd und Stickstoff zerfallend. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Ligroin. Bei raschem Erhitzen auf 60° wie beim Reiben verpufft die Verbindung.

Benzylnitrit C₆H₅·CH₂·O·NO. 10 g Benzylalkohol werden mit 60 ccm Wasser und 25 g 30 proz. Schwefelsäure gemischt, und unter Kühlung die berechnete Menge Natriumnitrit, in 100 ccm Wasser gelöst, tropfenweise zugefügt³). Wenig haltbares Öl. Schmelzp.

80—83 bei 35 mm.

Benzylnitrat $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot O \cdot NO_2$. Entsteht, wenn man 50 g Benzylchlorid im gleichen Volumen abs. Äthers mit 75 g gepulvertem Silbernitrat 20 Stunden in der Kälte stehen läßt und dann noch 5 Stunden auf 70—75° erhitzt⁴). Öl vom Siedep. 106° bei 20 mm. Bei 180—200° explosionsartige Zersetzung. Bei Destillation des Produktes gehen, unter stürmischer Entwicklung salpetriger Dämpfe, Bittermandelöl und Benzoesäure über⁵).

Benzylsulfat C₆H₅ · CH₂O · SO₃H entsteht beim Erhitzen von Methylensulfat mit

Benzylalkohol⁶).

Kalinmsalz $C_6H_5CH_2 + O + SO_3K$. Nadeln, bei 100° beständig 6). Tafeln vom Schmelzp. 233°7).

Bariumsalz ($C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot O \cdot SO_3$)₂ · Ba + 2 H₂O . Nadeln aus wässeriger Lösung. Krystallisiert beim Ausscheiden aus Alkohol ohne Krystallwasser⁶).

Kupfersalz $(C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot O \cdot SO_3)_2Cu + 4 H_2O 6)$.

Arsenigsäuretribenzylester $(C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot O)_3$ As. Aus Arsentrichlorid und Natriumbenzoat⁸). Gelbes Öl vom Siedep. 200° bei 20 mm, zum Teil unter Zersetzung.

Arsenigsäurebenzylester. Darstellung durch Erhitzen von Benzylalkohol mit Arsentrioxyd in einem Kolben, der einen mit wasserfreiem Kupfersulfat beschickten Soxhlet trägt, mit Ausbeute von 55—60° o. Blaue Flüssigkeit vom Siedep. 255° bei 30 mm, bei —36° erstarrend; spez. Gew. 1,43. Leicht löslich in Methylalkohol, Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform und Essigäther. Vermag noch große Mengen von Arsentrioxyd zu lösen 9).

Dibenzylphosphat $(C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot O)_2OP \cdot OH$. Bildet sich durch Schütteln von Tribenzylphosphat mit konzentrierter, heißer, wässeriger Kalilauge¹⁰). In Wasser wenig lösliche,

in Alkohol oder Äther leicht lösliche Nadeln oder Prismen vom Schmelzp. 78-79°.

Tribenzylphosphat $(C_6H_5 \cdot CH_2)_3PO_4$. Aus einer ätherischen Lösung von Benzylchlorid mit trockenem Silberphosphat. Große flache Prismen vom Schmelzp. $64^{\circ}1^{\circ}1^{\circ}$).

Ester: Ameisensäurebenzylester $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot O \cdot COH$ bildet sich aus 1,1 Mol.-Gew. gemischtem Ameisensäure-Essigsäureanhydrid und 1 Mol.-Gew. Benzylalkohol bei einer Temperatur von höchstens 50°11). Angenehm fruchtartig riechende Flüssigkeit vom Siedep. 202—203° bei 747 mm. Spez. Gew. bei 23° 1,081.

Chlorameisensäurebenzylester C₆H₅ · CH₂ · O · CO · C. Entsteht durch Einwirkung von Benzylalkohol auf Chlorkohlenoxyd bei −8° ¹²). Stechend riechendes Öl vom Siedep. 103° bei 20 mm. Beim Erhitzen auf 100−155° geht der Körper unter Kohlensäureabspaltung in Benzylchlorid über.

1) E. Fischer u. Beensch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 2482 [1894].

2) Hantzsch u. Kaufmann, Annalen d. Chemie 292, 329 [1896].

3) Baeyer u. Villiger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 755 [1901].

4) Nef, Annalen d. Chemie 309, 171 [1899].

5) Brunner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 1745 [1876].

6) Delépine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 129, 832 [1899]; Bulletin de la Soc. chim. [3] 21, 1060 [1899].

7) Verley, Bulletin de la Soc. chim. [3] 25, 49 [1901].

8) From m, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 622 [1895].

Lang, Mackey u. Gortner, Proc. Chem. Soc. 24, 150—151 [1908]; Chem. Centralbl.
 1908, II, 849.

¹⁰) Lossen u. Köhler, Annalen d. Chemie **262**, 211 [1891].

¹¹) Béhal, Annales de Chim. et de Phys. [7] 20, 421 [1900]; D. R. P. 115 334; Chem. Central-blatt 1900, II, 1141.

12) Thiele u. Dent, Annalen d. Chemie 302, 257 [1898].

Essigsäurebenzylester $C_6H_5CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ findet sich im Jasminblütenextrakt¹), ferner als Hauptbestandteil im ätherischen Jasminblütenöl²). Bildet sich bei gemäßigter Oxydation von Toluol mit Kaliumpermanganat oder Chromtrioxyd in Eisessig³). Ferner bei der Destillation von Benzylalkohol mit Essigsäure und Schwefelsäure.

Darstellung durch 20—30 stündiges Kochen von 150 g Benzylchlorid mit 110 g wasserfreien Kaliumacetat und 200 g Eisessig⁴). Entsteht ferner durch Zusammenbringen von Benzylchlorid und Bleiacetat in Eisessig⁶). Über quantitative Bestimmung im Jasminblütenöl neben Benzylalkohol, Linalool, Linalylacetat mit Kaliumpermanganat vgl. Hesse und Müller⁶). Birnenartig riechende Flüssigkeit vom Siedep. 206°, spez. Gew. 1,0570 bei 16,5°7). Siedep. 215,5—216°, spez. Gew. bei 15° 1,062. Beim Erhitzen auf 160° mit abs. Alkohol und entwässertem Natriumacetat entsteht Benzylalkohol und Essigsäureäthylester, durch Einwirkung von Chlor bei 150—170° Benzoylchlorid und Acetylchlorid. Mit Brom bei niedriger Temperatur entsteht o- und p-Brombenzylbromid, bei höherer Temperatur bildet sich Benzoylbromid und Acetylbromid⁴).

Monoehloressigsäurebenzylester $\mathrm{CH_2Cl}\cdot\mathrm{COO}\cdot\mathrm{CH_2C_6H_8}$. Entsteht bei mehrtägiger Digestion gleicher Mengen Benzylalkohol und Monoehloressigsäure und Einleitung gasförmiger Salzsäure bis zur Sättigung*). Dicke Flüssigkeit, bei 9 mm bei 147,5° siedend. Spez. Gew.

bei 4° 1,2223. Molekulares Brechungsvermögen 78,98.

Diehloressigsäurebenzylester $\mathrm{CHCl_2}\cdot\mathrm{COO}\cdot\mathrm{CH_2}\cdot\mathrm{C_6H_6}$. Entsteht auf gleiche Weise wie der Monochloressigsäureester aus Benzylalkohol und Diehloressigsäure. Dieke Flüssigkeit von orangeartigem Geruch, bei 60 mm Druck bei 179° siedend. Spez. Gew. 1,3130 bei 4°. Molekulares Brechungsvermögen 87,62 °s).

Trichloressigsäurebenzylester $\mathrm{CCl_3}\cdot\mathrm{COO}\cdot\mathrm{CH_2}\cdot\mathrm{C_6H_5}.$ Auf gleiche Weise aus Benzylakohol und Trichloressigsäure entstehend. Dicke Flüssigkeit, bei 50 mm Druck bei 178,5°

siedend. Spez. Gew. bei 4° 1,3887. Molekulares Brechungsvermögen 96,25 8).

Propionsäurebenzylester $\mathrm{CH_3 \cdot CH_2 \cdot COO \cdot CH_2 \cdot C_6H_5}$. Bei 220° siedende Flüssigkeit vom spez. Gew. 1,0360 bei 16,5° 7). Bei Behandlung mit Natrium entsteht Natriumpropionat und Benzylpropionsäurebenzylester.

n-Buttersäurebenzylester CH₃·CH₂·CH₂·COO·CH₂·C₆H₅. Bei 238° siedende

Flüssigkeit vom spez. Gew. 1,016 bei 16°7).

Isobuttersäurebenzylester ${\rm CH_3 \atop CH_3}$ CH · COO · CH₂ · C₆H₅. Bildet sich durch Einwirkung von Bleiisobutyrat auf Benzylchlorid⁵). Flüssigkeit vom Siedep. 228° und spez. Gew. 1,0160 bei 18° ⁹). Beim Erwärmen mit Natrium entsteht Benzyldimethylessigsäurebenzylester, Natriumisobutyrat, Toluol, Benzoesäure und ein Öl von der Formel (C₁₄H₁₆O)_x mit Siedep. über 340°.

d-Valeriansäurebenzylester $\frac{\text{CH}_3}{\text{C}_2\text{H}_6}$ CH · COO · CH₂ · C₆H₅ . Flüssigkeit vom Siedepunkt 246—250° bei 730 mm. Spez. Gew. bei 22°, bezogen auf Wasser von 4°, 0,982. [$_{1}$]₀ = $_{1}$ +5,31 bei 22°10).

Carbaminsäurebenzylester (Benzylurethan) $C = O \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. Bildet sich beim $C = O \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$

Erhitzen von Benzylalkohol mit salpetersaurem Harnstoff auf 130—140°11). Entsteht ferner durch Einwirkung von Ammoniak auf Chlorameisensäurebenzylester 12). Entsteht aus Benzylalkohol und Chloreyan neben Dibenzylharnstoff 13). Krystallisiert in großen Blättern vom

¹⁾ Hesse, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 1588 [1900].

²⁾ Hesse u. Müller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 565 ff. [1899].

³⁾ Bödtker, Bulletin de la Soc. chim. [3] 25, 851 [1901].

⁴⁾ Seelig, Journ. f. prakt. Chemie [2] 39, 167 [1889]; D. R. P. 41 507.

⁵⁾ Bodroux, Bulletin de la Soc. chim. [3] 21, 289 [1899].

⁶⁾ Hesse u. Müller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 771 [1899].

⁷⁾ Conrad u. Hodgkinson, Annalen d. Chemie 193, 320 [1878].

⁸⁾ Seubert, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 282-283 [1888].

⁹⁾ Hodgkinson, Annalen d. Chemie 201, 168 [1880].

¹⁰⁾ Guye u. Chavanne, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 297 [1896].

¹¹⁾ Campisi u. Amato, Liebigs Jahresber. 1871, 732; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 4, 412 [1871].

¹²⁾ Thiele u. Dent, Annalen d. Chemie 302, 258 [1898].

¹³⁾ Cannizzaro, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 3, 518 [1870].

Schmelzp. 86° aus heißem Wasser. Sehr leicht löslich in Alkohol, ziemlich löslich in Äther, sehwer löslich in Wasser. Bei 220° zerfällt die Verbindung in Benzylalkohol und Cyanursäure. Unzersetzt destillierbar. Gibt ein rotes, sehr rasch schwarz werdendes Silbersalz¹). Konz. Schwefelsäure zersetzt die Verbindung schon in der Kälte.

Thioearbamidsäurebenzylester $NH_2 \cdot CO \cdot S \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. Entsteht, wenn man eine Lösung von Benzyhhodanid in abs. Alkohol in der Kälte mit gasförmiger Salzsäure sättigt und das Gemisch stehen läßt. Aus Benzol dünne, große, glänzende Tafeln vom Sehmelzp. 125°, sehwer löslich in kaltem Benzol, unlöslich in Ligroin²). Bei 200° zerfällt die Verbindung in Cyanursäure und Benzylmercaptan.

Benzylallophanat NH₂ · CO · NH · COO · CH₂ · C₆H₅. Bildet sieh beim Einleiten von Cyansäuredampf in Benzylałkohol³). Krystallisiert in glänzenden Nadeln vom Sehmelzp. 183° aus Wasser. Sehwer löslich in Wasser, Alkohol, Äther, Benzol. Geht, mit wässerigem

Ammoniak im Einsehlußrohr auf 100 erhitzt, in Biuret über.

Oxalsäuredibenzylester $\stackrel{\text{COO}}{\text{COO}} \cdot \stackrel{\text{CH}}{\text{CH}_2} \cdot \stackrel{\text{C}}{\text{C}_6} \stackrel{\text{H}_5}{\text{H}_5}$. Bildet sieh aus Benzylehlorid und Silberoxalat⁴). Ferner beim Erhitzen von wasserfreier Oxalsäure mit Benzylalkohol⁵). Aus Alkohol Krystallsehuppen vom Schmelzp. 80—81°, Siedep. bei 14 mm 235°. Leicht löslich in siedendem, fast unlöslich in kaltem Alkohol.

Brenztraubensäurebenzylester CH₃ · CO · CO · O · CH₂ · C₆H₅. Entsteht durch Erhitzen äquivalenter Mengen von Brenztraubensäure und Benzylalkohol und nachfolgende Destillation im Vakuum⁶). Flüssigkeit, bei 36 mm bei 103-104° siedend, spez. Gew. 1,090 bei 14°. Der Ester eignet sieh sehr gut zur Reinigung und Charakterisierung, indem man ihn in das gut krystallisierende und beständige Semicarbazon — NH₂ · CO · NH · N : C(CH₃) · COO · CH₂ · C₆H₅ — überführt. Sehmelzp. 176°, unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Petroläther, mäßig gut löslich in den übrigen Lösungsmitteln. Bei Einwirkung von alkoholiseher Kalilauge wird der Alkohol abgespalten?).

 $COO \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$

Bernsteinsäurebenzylester (CH₂)₂ . Aus bernsteinsaurem Silber und Benzyl- $COO \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$

halogen oder aus Suecinylchlorid und Benzylalkohol. Flache Säulen vom Schmelzp. 49,5° aus Benzin, leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, unlöslich in Wasser⁸).

 $COO \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$

Dibrombernsteinsänrebenzylester (CHBr). . Kurze, dicke Krystalle aus ver- $COO \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$

dünntem Alkohol vom Schmelzp. 92—93°, leieht löslich in Benzol, Äther und Chloroform, ziemlich schwer löslich in Benzin und Eisessig*), verdünntem Alkohol, unlöslich in Wasser.

Schwefelhaltige Derivate: Benzylrhodanid C₆H₅·CH₂·SCN. Bildet sich aus Benzylehlorid und alkoholischem Rhodankalium⁹)¹⁰). Prismen vom Schmelzp. 41° nach Barbaglia, von 36-38° nach Henry. Unter geringer Zersetzung nach dem ersten Autor bei 230-235°, nach dem zweiten bei 256° siedend. Stark nach Kresse rieehend. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Schwefelkohlenstoff. Bei der Oxydation mit Salpetersäure entsteht Bittermandelöl und Benzoesäure.

Benzylmereaptan, Phenmethylthiol, Benzylsulfhydrat C₆H₅ · CH₂ · SH. Entsteht aus Chlortoluol oder Bromtoluol und alkoholischem Kaliumsulfhydrat 11). Unangenehm lauchartig riechende Flüssigkeit vom spez. Gew. 1,058 bei 20°, bei 194-195° siedend. An der Luft oxydiert sieh die Verbindung langsam zu Benzyldisulfid; durch Gegenwart von

2) Werner, Journ. Chem. Soc. 57, 292 [1890].

3) Traube, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 1573 [1889].

¹¹) Märcker, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 136, 75 [1865].

Ley u. Schäfer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 1316—1319 [1902].

⁴⁾ Beilstein u. Kuhlberg, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 147, 341-350 [1868]. ⁵) Bischoff u. v. Hedenström, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 3437—3442

^{[1902].} 6) Simon, Bulletin de la Soc. chim. [3] 13, 483 [1895]; Annales de Chim. et de Phys. [7] 9, 502 [1896].

⁷⁾ Bouveault, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 138, 984-985 [1904].

⁸⁾ Meyer u. Marx, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 2459—2471 [1908].

⁹⁾ Henry, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 2, 637 [1869].

¹⁰⁾ Barbaglia, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 5, 689 [1872].

Ammoniak wird dieser Prozeß beschleunigt. Durch Einwirkung von Salpetersäure entsteht in sehr heftiger Reaktion Bittermandelöl, Benzoesäure und Schwefelsäure.

Benzylmereaptanmethyläther $C_6H_5\cdot CH_2\cdot S\cdot CH_3$. Flüssigkeit vom Siedep. 195—198°1). Benzylmereaptanäthyläther $C_6H_5\cdot CH_2\cdot S\cdot C_2H_5$. Sehr penetrant riechende Flüssigkeit vom Siedep. 214—216°2).

Arabinosebenzylmercaptal $C_5H_{10}O_4(S\cdot CH_2\cdot C_6H_5)_2$. Entsteht bei 10 Minuten langem Schütteln von in Salzsäure gelöster Arabinose mit Benzylmercaptan. Nadeln aus verdünntem

Alkohol vom Schmelzp. 144°. Löslich in 8 T. Alkohol³).

Rhamuosebenzylmereaptal $C_6H_{12}O_4(S\cdot CH_2\cdot C_6H_5)_2$. Entsteht bei 10 Minuten langem Schütteln von in Salzsäure gelöster Rhamnose mit Benzylmercaptan. Schmelzp. 125°. Tafeln aus abs. Alkohol, in 10 T. abs. Alkohol löslich³).

Galaktosebenzylmercaptal $C_6H_{12}O_5(S\cdot CH_2C_6H_5)_2$. Entsteht bei 10 Minuten langem Schütteln von in Salzsäure gelöster Galaktose mit Benzylmercaptan. Schmelzp. 130°. Löslich

in 6 T. heißem Alkohol³).

Glykosebenzylmercaptal $C_6H_{12}O_5(S\cdot CH_2\cdot C_6H_5)_2$. Bildet sich bei $1-1^1/2$ stündigem Schütteln von 3 g Traubenzucker, die in 3 g Salzsäure vom spez. Gew. 1,19 gelöst sind, mit 3 g Benzylmercaptan. Nadeln vom Schmelzp. 133° aus 50 proz. Alkohol. Löslich in 8 T. kochendem Alkohol und in 50 T. siedendem Wasser, fast unlöslich in Benzol und Ligroin³).

Benzylthioglykolsäure $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot S \cdot CH_2 \cdot COOH$. Entsteht aus Benzylmercaptan, Chloressigsäure und Natronlauge⁴). Entsteht aus Thioglykolsäure und Benzylchlorid in alkalischer Lösung⁵). Flache Täfelchen (6seitige Tafeln) aus kochendem Wasser. Schmelzp. $58-59-60^{\circ}$.

 $\label{eq:cooling} $$ $$ $$ $$ -Benzylsulfhydrylpropions \\ $$ aure-CH_3 \cdot CH(S \cdot CH_2 \cdot C_6H_5)$$ $$ $$ \cdot COOH. Prismen vom Schmelzp. 73—74°, in Wasser und Äther unlöslich $$6$).$

Benzyleystein $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot S \cdot C(CH_3)(NH_2) \cdot COOH$. Bildet sich aus Cystein, Natronlauge und Benzylchlorid. Blätter, bei 215° unter Bräunung schmelzend. In Alkohol und Äther unlöslich 6).

Benzylsulfid ($C_6H_5 \cdot CH_2$)₂S. Entsteht aus Benzylchlorid und alkoholischem Schwefelkalium⁷). Aus Chloroform oder Äther rhombische Tafehr vom Schmelzp. 49°8). Löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. $D_{50}^{50} = 1,0712$. $D_{100}^{100} = 1,0634$. Molekulares magnetisches Drehungsvermögen 28,86 bei 50,8°9). Bei der Trockendestillation zerfällt Benzylsulfid in Stilben, Stilbensulfid, Dibenzyl, Thionessal, Tolallylsulfür und Toluol⁸). Kalte Salpetersäure vom spez. Gew. 1,3 oxydiert zu Benzylsulfoxyd. Brom erzeugt schon in der Kälte Benzylbromid und Bromschwefel¹⁰).

Jodqueeksilberverbindung ($C_6H_5 \cdot CH_2$)₂S · HgJ₂. Aus Aceton hellgelbe Platten vom Schmelzp. 37—38°¹¹).

Platobenzylsulfinsalze vgl. Blomstrand und Löndahl 12).

Benzyldisulfid (C₆H₅·CH₂)₂S₂. Entsteht beim Erwärmen von Benzylidenchlorid mit einer alkoholischen Lösung von Kaliumsulfhydrat¹³), neben Dithiobenzoesäure¹⁴). Entsteht ferner beim Stehen einer Lösung von Benzylmercaptan an der Luft, besonders bei Gegenwart von Ammoniak⁷). Zur Darstellung wird Benzylmercaptan mit einer ätherischen Bromlösung so lange versetzt, als noch Entfärbung eintritt¹⁰). Blättchen aus Alkohol vom Schmelzp. 71 bis 72°, leicht löslich in Äther, Benzol und siedendem Alkohol, schwer löslich in kaltem Alkohol¹⁵). Bei der Destillation entstehen dieselben Zersetzungsprodukte wie aus Benzylsulfid. Salpetersäure oxydiert die Verbindung zu Benzoesäure und Thiohenzoesäure. Blau-

1) Obermeyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 2926 [1887].

2) Märker, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 140, 89 [1866].

3) Lawrence, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 551-552 [1896].

4) Gabriel. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1641 [1879].

- 5) Andreasch, Monatshefte f. Chemie 18, 88 [1897].6) Suter, Zeitschr. f. physiol. Chemie 20, 578 [1895].
- 7) Märker, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 136, 86-88 [1865].
- 8) Forst, Annalen d. Chemie 178, 371—377 [1875].
- 9) Perkin, Journ. Chem. Soc. 69, 1244 [180.].
- 10) Märker, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 140, 86—87 [1866].

11) Smiles, Journ. Chem. Soc. 17, 164 [1900].

12) Blomstraud u. Löndahl, Journ. f. prakt. Chemie [2] 38, 521 [1888].

13) Cahours, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 70, 40 [1849].

14) Klinger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 862 [1882].
15) Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 15 [1887].

säure, konz. Salzsäure und Kalilauge sind ohne Wirkung, ebensowenig Acetylchlorid und Jod¹). Bei der Kalischmelze wird Benzylmercaptan gebildet. Brom greift selbst bei einer Temperatur von 100° nicht an²). Bei Erhitzung mit Wasser und Brom auf 130° entsteht Benzocsäure und Bromwasserstoff unter gleichzeitiger Schwefelabscheidung³). Bei Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak oberhalb 250° entsteht wenig Stilben⁴).

Selencyanbenzyl $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot SeCN$. Entsteht in der Kälte aus Benzylchlorid und alkoholischem Selencyankalium. Prismen von sehr widrigem Geruch vom Schmelzp. 71,5°,

in warmem Alkohol und Äther leicht löslich⁶).

Benzylselenid (C₆H₅·CH₂)₂Se. Durch Behandlung einer alkoholischen Ätznatronlösung mit Phosphorpentaselenid unter Abschluß von Luft und darauffolgendes Kochen mit Benzylchlorid⁶). Schwach riechende, lange Nadeln oder Prismen aus Alkohol vom Schmelzpunkt 45.5°, leicht löslich in Alkohol und Äther. Bei gelindem Erhitzen mit starker Salpetersäure geht es in salpetersaures Benzylselenid über, kleine rhombische Krystalle, bei 88° schmelzend; fast unlöslich in Äther und Wasser, leicht löslich in heißem Alkohol.

Benzyldiselenid ($C_6H_5 \cdot CH_2$)₂Sc₂. Entsteht beim Kochen von Benzylchlorid mit einer alkoholischen Lösung von Natriumdiselenid⁶). Aus Alkohol strohgelbe Schuppen (gelblichweiße) vom Schmelzp. 90°, unlöslich in Wasser, wenig in kaltem Alkohol, leicht löslich in heißem Alkohol. Wird an der Sonne rot. Bei der Verseifung des Selenacridonbenzyläthers — $C_{13}H_8NSe \cdot C_6H_5CH_2$ — mit konz. alkoholischer Kalilauge, entsteht Acridon und Benzyldiselenid, unter primärer Bildung von Benzylselenhydroxyd⁷).

Benzylselenige Säure C₆H₅ · CH₂ · SeO · OH. Entsteht beim Oxydieren von Benzyldiselenid mit starker Salpetersäure⁶) bei gelinder Wärme. Nadeln vom Schmelzp. 85°, wenig löslich in kaltem Wasser, fast unlöslich in Äther, leicht löslich in kaltem Alkohol, sehr leicht in heißem Wasser. In Wasser ist das Bariumsalz sehr leicht löslich, das Bleisalz unlöslich.

Silbersalz C₆H₅ · CH₂ · SeOOAg. Haarförmige Krystalle, sehr wenig löslich in heißem

Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther⁶).

Halogenierte Benzylalkohole: p-Chlorbenzylalkohol C₆H₄Cl·CH₂·OH. Es wird aus p-Chlorbenzylchlorid und alkoholischem Kaliumacetat p-Chlorbenzylacetat hergestellt, und dieses durch Erhitzen im Schießrohr mit Ammoniak auf 160° zerlegt⁸). Lange Spieße aus Wasser vom Schmelzp. 66—70,5°, fast unlöslich in kaltem, wenig löslich in siedendem Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol und Äther. — Äthyläther. Siedep. 215—218°⁹); Siedep. 225 bis 227° bei 741 mm ¹⁰).

p-Dichlorbenzylakohol C₆H₃Cl₂·CH₂OH. Aus Dichlorbenzylchlorid und Kaliumacetat wird Dichlorbenzylacetat hergestellt und dieses durch Erhitzen mit Ammoniak auf 180° zerlegt⁸). Aus heißem Wasser Nadeln vom Schmelzp. 77—78°. Entsteht bei der Reduktion von 2, 5-Dichlorbenzaldehyd mittels alkoholischem Kali, oder in besserer Ausbeute mit Natriumamalgam (4 proz.)¹¹). — Dichlorbenzylacetat C₂H₃O₂·C₇H₅Cl₂. Siedep. 259°8).

Tetraehlorbenzylalkohol C₆HCl₄ · CH₂ · OH. Entsteht frei beim Erhitzen von Tetra-

chlorhenzylchlorid mit Alkohol und Kaliumacetat auf 180°8).

Pentaehlorbenzylalkohol $C_6Cl_5CH_2 \cdot OH$. Bildet sich aus Pentachlorbenzylchlorid, Kaliumacetat und Alkohol bei 200°. Feine kurze Nadeln vom Schmelzp. 193°, unlöslich in Wasser und in kaltem abs. Alkohol, wenig löslich in siedendem Alkohol.

o-Brombenzylalkohol C₆H₄ · Br · CH₂ · OH. Abgeplattete Nadeln vom Schmelzp. 80°, mit Wasserdampf leicht flüchtig, wenig löslich in kaltem, ziemlich leicht in heißem Wasser, leicht löslich in Ligroin, Alkohol und Äther¹²).

m-Brombenzylalkohol. Entsteht beim Erhitzen von m-Brombenzylbromid mit Wasser auf 130°13) im Rohr während 24 Stunden.

1) Klinger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 1878 [1877].

2) Märker, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 140, 86-87 [1866].

3) Blomstrand u. Löndahl, Journ. f. prakt. Chemie [2] 38, 521 [1888].
4) Busch u. Stern, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 2150 [1896].

5) Jackson, Annalen d. Chemie 179, 16 [1875].

6) Jackson, Annalen d. Chemie 179, 8—15 [1875].

7) Edinger u. Ritsema, Journ. f. prakt. Chemie [2] 68, 72-99 [1903].

8) Beilstein u. Kuhlberg, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 147, 341—350 [1868].

9) Sintenis, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 161, 335 [1872].

- 10) Errera, Gazetta chimica ital. 17, 207—208 [1887].
 11) Gnehm u. Bänziger, Annalen d. Chemie 296, 73 [1897].
- 12) Jackson u. White, Amer. Chem. Journ. 2, 316 [1880 81].

13) Jackson u. White, Liebigs Jahresber. 1880, 481.

p-Brombenzylalkohol bildet sich aus p-Brombenzylbromid und alkoholischem Kahumacetat und durch Zerlegen des gebildeten Brombenzylacetats durch Ammoniak. Entsteht bei anhaltendem Kochen von p-Brombenzylbromid mit Wasser¹). Flache Nadeln vom Schmelzpunkt 75-77°2), sehr wenig löslich in kaltem, leichter in siedendem Wasser, ganz leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Schwefelkohlenstoff. Ist langsam mit Wasserdämpfen flüchtig. Die Darstellung kann auch durch Verseifung des Acetats — farblose Prismen vom Schmelzp. 31°, hergestellt durch Kochen von 20 g p-Brombenzylbromid mit einer Lösnng von 25 g Bleioxyd in 70 g Essigsäure — mit alkoholischer Kalilauge erfolgen3).

Äthyläther. Fruchtartig riechendes Öl, fast unzersetzt bei 243°, bei 729 mm siedend4). p-Jodbenzylalkohol C₆H₄J·CH₂·OH. Entsteht entsprechend dem Brombenzylalkohol aus p-Jodbenzylbromid⁵)⁶). Schuppen von unangenehmem Geruch, bei 71,8° schupelzend, wenig löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Schwefelkohlenstoff.

Nitroderivate: o-Nitrobenzylalkohol C₆H₄ · NO₂ · CH₂OH.

$$\begin{array}{c} C-CH_2OH \\ H-C & C-NO_2 \\ H-C & C-H \\ C & H \end{array}$$

Entsteht beim Kochen von o-Uronitrotoluolsäure mit verdünnter Schwefelsäure?). o-Nitrobenzaldehyd wird schon in der Kälte von konz. Natronlauge in o-Nitrobenzylalkohol und o-Nitrobenzoesäure gespalten 8). Bei 8-10stündigem Kochen von o-Nitrobenzylchlorid mit einer wässerigen Lösung von Natriumacetat entsteht das Acetat, aus dem der Alkohol durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure gewonnen wird⁹). Entsteht ferner aus o-Nitrobenzylamin mit salpetriger Säure 10), sowie aus o-Nitrobenzaldehyd beim Stehenlassen mit Kalilauge¹¹) (auch Darstellung). Bildet sich intermediär im Organismus nach Darreichung von o-Nitrotoluol, um dann mit Glucuronsäure zu Uronitrotoluolsäure gepaart zu werden; vgl. Jaffé¹²). Zur Darstellung werden 10 g o-Nitrobenzylchlorid mit 8 g geglühter Pottasche und 150 ccm Wasser 4 Stunden lang 13), oder 1 T. o-Nitrobenzylehlorid mit 600 ccm Wasser und 3 T. Calciumcarbonat 6 Stunden gekocht 14). Lange, feine Nadeln vom Schmelzp. 74°, bei schnellem Erhitzen verpuffend. In Wasser ziemlich schwer löslich, leicht löslich in Alkohol und Äther. Kryoskopisches Verhalten vgl. Auwers¹⁵), o-Nitrobenzylalkohol zerfällt bei Destillation mit wässeriger Kalilauge in o-Nitrotoluol und o-Azooxybenzoesäure. Durch Einwirkung von Schwefelalkali entsteht o-Aminobenzaldchyd¹⁶). Bei Reduktion von o-Nitrobenzylalkohol in alkoholischer Lösung durch Zinkstanb und Natronlauge entstehen außer o-Aminobenzylalkohol geringe Mengen von o-Amino benzaldehyd, Spuren von Anthranil, ferner in größeren Mengen Indazyl-o-Benzylalkohol und Indazyl-o-Benzoesäure und Anthranilsäure 17) 18) 19). Über Zersetzung des Nitrobenzylalkohols durch alkalische Flüssigkeiten vgl. Carré²⁰). Durch

2) Errera, Gazetta chimica ital. 18, 238 [1888].

7) Jaffé, Zeitschr. f. physiol. Chemie 2, 55 [1878].

9) Paal u. Bodewig, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 2962 [1892].

10) Eugen Fischer, D. R. P. 48 722.

11) Geigy u. Königs, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 2403 [1885].

- 12) Jaffé, Zeitschr. f. physiol. Chemie 2, 47 [1878]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1092 [1879].
 - 13) Söderbaum u. Widmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 3291 [1892]. 14) Beck, Journ. f. prakt. Chemie [2] 47, 400 [1893]. — Häussermann u. Beck, Berichte

d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 2445 [1892].

Auwers, Zeitschr. f. physikal. Chemie 30, 537 [1899].
 Höchster Farbwerke, D. R. P. 106 509; Chem. Centralbl. 1900, I, 1084.

¹⁷) Freundler, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. **136**, 370 [1903].

- 18) Freundler, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 138, 1425-1427 [1904].
- 19) Freundler, Bulletin de la Soc. chim. [3] 31, 876-882 [1904]. ²⁰) Carré. Bulletin de la Soc. chim. [3] 33, 1161-1171 [1905].

¹⁾ Jackson u. Lowery, Amer. Chem. Journ. 3, 246 [1881/82].

³⁾ Bodroux, Bulletin de la Soc. chin. [3] 21, 289 [1899].

⁴⁾ Errera, Gazzetta chimica ital. 11, 209 [1887].
5) Mabery u. Jackson, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 56 [1878].
6) Jackson u. Mabery, Amer. Chem. Journ. 2, 251 [1880].

⁸⁾ Friedländer u. Henriques, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 2804 [1881].

konz. Salpetersäure wird der Alkohol zu o-Nitrobenzaldehyd oxydiert¹). Bei Belichtung in Benzollösung tritt Abscheidung eines hellen, bald braun werdenden, in Ammoniak leicht löslichen Niederschlages auf; der amorphe Körper hat keinen festen Schmelzpunkt, beginnt sich bei 237° zu zersetzen, ist leicht löslich in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Benzol und Ligroin. Intermediär bildet sich bei der Lichtreaktion eine Nitrosoverbindung²). Ein Trennungsverfahren des Chlorbenzylalkohols und des o-Nitrobenzylalkohols beruht auf der durch die verschiedenen Siedepunkte (o-Chlorbenzylalkohol 230°, o-Nitrobenzylalkohol etwas über 270°) ermöglichten fraktionierten Destillation³).

Methyläther. Gelbliches, schwach nach Nitrobenzol riechendes Öl vom Siedep. 130 bis 132° bei 15 mm. $D_4^{15} = 1.2049^4$).

Äthyläther. Gelbe, ölige Flüssigkeit vom Siedep. 167—172° bei 50 mm ⁴). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther.

Phenyläther. Säulen vom Schmelzp. 63°. In heißem Alkohol, Benzol und Äther leicht löslich, sehr leicht löslich in heißem Eisessig, sehwer löslich in kaltem Ligroin. Wird beim Stehen am Lichte bräunlich.

o-Nitrobenzylacetat. Nadeln aus Ligroin vom Schmelzp. 35—36°5). Mäßig löslich in Ligroin, leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

o-Uronitrotoluolsäure $C_{13}H_{15}NO_9=NO_2\cdot C_6H_4\cdot CH_2O\cdot C_6H_9O_6$. Wenn man einem Hunde o-Nitrotoluol innerlich reicht, findet sich im Harn o-Nitrobenzoesäure und uronitrotoluolsaurer Harnstoff 6), die Harnstoffverbindung einer gepaarten Glucuronsäure, die sich aus dem zuerst gebildeten o-Nitrobenzylalkohol bildet 6). Zur Darstellung wird der Harn im Wasserbad verdampft, der Rückstand mit Alkohol extrahiert, die alkoholische Lösung verdunstet und der Rückstand mit Äther und verdünnter Schwefelsäure behandelt. Die o-Nitrobenzoesäure geht hierbei in den Äther über, während der uronitrotoluolsaure Harnstoff aus der wässerigen Schicht krystallisiert und durch Kochen mit Bariumcarbonat zerlegt wird. Das Filtrat vom Bariumniederschlag wird eingeengt, und die freie Säure daraus mit Alkohol spielend löslich. Die Lösung ist stark sauer, dreht nach links und reduziert schon bei schwachem Erwärmen Fehlingsche Lösung. Beim Erwärmen mit verdünnter Salzsäure findet stürmisches Entweichen von Kohlensäure statt. Beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure zerfällt die Verbindung in o-Nitrobenzylalkohol und eine sirupartige Säure.

Uronitrotoluolsaurer Harnstoff $\mathrm{CH_4N_2O} \cdot \mathrm{C_{13}H_{15}NO_9} + 2^{1/2}\mathrm{H_2O}$. Lange Nadeln, unter Zersetzung bei 148—149° schmelzend, sehr leicht löslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Äther⁶).

m-Nitrobenzylalkohol C₆H₄ · NO₂CH₂OH

$$\begin{array}{ccc} C \cdot CH_2OH \\ HC & CH \\ HC & C \cdot NO_2 \\ C & H \end{array}$$

Entsteht durch Reduktion von m-Nitrobenzaldehyd mit alkoholischem Kali⁷). Der Alkohol wird dargestellt, indem man unter Kühlung 2 T. m-Nitrobenzylaldehyd in eine Lösung von 1 T. Kaliumhydrat in 6 T. Wasser einträgt, über Nacht stehen läßt und dann mit Äther extrahiert⁸). Lange, rhombische Krystalle vom Schmelzp. 27°°), Siedep. 175—180° bei 3 mm Druck. Der Alkohol zersetzt sich bei Destillation unter gewöhnlichem Druck. Über Reduktion zu m-Aminobenzylalkohol¹⁰) s. bei diesem.

¹⁾ Eugen Fischer, D. R. P. 48 722.

Sachs u. Hilpert, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 3425—3431 [1904].
 Chem. Fabrik Griesheim-Elektron, D. R. P. 128 998; Chem. Centralbl. 1902, I, 686.

⁴⁾ Thiele u. Dimroth, Annalen d. Chemie 305, 108ff. [1899].

⁵⁾ Paal u. Bodewig, Beriehte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 25, 2962 [1892].

⁶) Jaffé, Zeitsehr. f. physiol. Chemie 2, 47 [1878]; Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1092 [1879].

⁷⁾ Grimaux, Zeitschr. f. Chemie 1867, 562.

⁸⁾ Beeker, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2090 [1882].

Städel, Beriehte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 27, 2112 [1894].
 Lutter, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 30, 1065 [1897].

Äthyläther $C_6H_4NO_2\cdot CH_2O\cdot C_2H_5$. Entsteht aus m-Nitrobenzylchlorid und alkoholischem Kahl). Im Kältegemisch krystallinisch erstarrend. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther.

p-Nitrobenzylałkohol C₆H₄ · NO₂ · CH₂OH

$$\begin{array}{c} C \cdot CH_2OH \\ HC - CH \\ HC - CH \\ CNO_2 \end{array}$$

Durch Erhitzen des Acetats mit wässerigem Ammoniak auf 100° 2). Ferner bei der Elektrolyse einer Lösung von 15 g p-Nitrotoluol in 80 g Eisessig, 15 g Vitriolöl und 7 g Wasser 3). Zur Darstellung wird zu der heißen Lösung von 20 T. p-Nitrobenzylacetat in 40 T. Alkohol 35 T. 15 proz. Natronlauge zugefügt, nach 5 Minuten rasch abgekühlt und in 200 T. Eiswasser gegossen. — Feine Nadeln vom Schmelzp. 93°, leicht in heißem Wasser, schwer in kaltem löslich. Kryoskopisches Verhalten vgl. Edinger u. Ritsema⁴).

Beim Behandeln mit Benzol und Vitriolöl entsteht Dinitrodibenzylbenzol und p-Nitrodiphenylmethan. Bei Reduktion mit Zinkstaub und Wasser entsteht p-Aminobenzylalkohol.

Durch Einwirkung von Schwefelalkali bildet sich p-Aminobenzaldehyd⁵).

Äthyläther. Nadeln aus Ligroin vom Schmelzp. 24—25°, sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer löslich in Ligroin.

Phenyläther. Blättehen aus Alkohol vom Schmelzp. 91°, wenig löslich in kaltem Alkohol,

Äther und Eisessig⁶).

Pikrinsäureäther $C_6H_4 \cdot CH_2(NO_2) \cdot O \cdot C_6H_2(NO_2)_3$. Lange Nadeln oder Rhomben aus Benzol vom Schmelzp. $108\,^\circ$, spurenweise löslich in kaltem Alkohol und Äther, schwer löslich in kaltem Benzol und Eisessig⁶). Alkoholisches Ammoniak zerlegt ihn schon in der Kälte in p-Nitrobenzylalkohol und Trinitranilin.

p-Nitrobenzylnitrat C₆H₄(NO₂)CH₂·NO₃. Feine Nadeln aus Wasser vom Schmelzpunkt 71°. Leicht löslich in Alkohol, sehr wenig löslich in Wasser. Beim Erhitzen mit Wasser

auf 100° geht Salpetersäure fort.

p-Nitrobenzylschwefelsäure $NO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot SO_2 \cdot OH$. Entsteht aus p-Nitrobenzylalkohol und konz. Schwefelsäure?). Beim Kochen mit Wasser zerfällt sie in ihre Komponenten.

p-Nitrobenzylacetat $C_2H_3O_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4(NO_2)$. Aus Alkohol blaßgelbe, lange Nadeln. Leicht löslich in heißem Alkohol, wenig löslich in kaltem Alkohol. Schmelzp. $78^{\circ}{}^{\circ}2$).

p-Nitrobenzylmereaptau $C_6H_4(NO_2)CH_2 \cdot SH$. Entsteht ans p-Nitrobenzylchlorid und alkoholischem Schwefelammonium⁸). Blättchen bei 140° schmelzend, löslich in Alkohol und Äther.

p-Nitrobenzyldisulfid $[C_6H_4(NO_2) \cdot CH_2]_2S_2$. Bildet sich bei längerer Behandlung des p-Nitrobenzylmercaptans mit Ammoniak oder Schwefelammonium. Gelbe mikroskopische Krystalle vom Schmelzp. 89°, löslich in Alkohol und Äther⁸).

Aminoderivate: o-Aminobenzylalkohol $NH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot OH$.

$$\begin{array}{c} {\rm C\cdot CH_2OH} \\ {\rm HC\cdot C\cdot NH_2} \\ {\rm HC\cdot CH} \\ {\rm CH\cdot CH} \end{array}$$

Bildet sich beim Behandeln von o-Nitrobenzylalkohol mit Zink und Salzsäure in alkoholischer Lösung 9). Entsteht ferner beim Behandeln von o-Nitrobenzaldehyd mit Zink und Salzsäure. Zur Darstellung werden $60\,\mathrm{g}$ o-Nitrobenzylalkohol in $240\,\mathrm{cem}$ Alkohol gelöst, dazu

1) Errera, Gazetta chimica ital. 18, 238 [1888].

3) Elbs, Zeitschr. f. Elektrochemie 2, 522 [1896].

6) Kumpf, Annalen d. Chemie 224, 104, 120 [1884].

²⁾ Beilstein u. Kuhlherg, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 147, 341-350 [1868].

Edinger u. Ritsema, Journ. f. prakt. Chemie [2] 68, 72—99 [1903].
 Höchster Farbwerke, D. R. P. 106 509; Chem. Centralbl. 1900, I, 1084.

 ⁷⁾ Hantzsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 184 [1898].
 8) Strakosch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 5, 698 [1872].

⁹⁾ Friedländer u. Henriques, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2109 [1882].

320 cem Salzsäure vom spez. Gew. 1,19 gegeben, und unter Kühlung nacheinander im Laufe von 2 Stunden 120 g Zinkstreifen eingetragen. Nach 4 Stunden ist die Reaktion beendet 1). Aus Benzol Nadeln, aus Ligroin Blätter vom Schmelzp. 82°. Siedet unzersetzt bei 160° bei 5—10 mm Druck 2). Mit Wasserdämpfen ziemlich schwer flüchtig. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform und Eisessig, ziemlich leicht löslich in Wasser und Äther, unlöslich in Ligroin. Beim Kochen mit Schwefelkohlenstoff und Alkohol entsteht Thiocumazon; bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol entsteht ausschließlich o-Toluidin.

Methyläther. Farhloses, sich an der Luft rasch bräunendes Öl. Verharzt zum Teil bei Destillation unter Atmosphärendruck, noch leichter durch Säuren. Siedep. 227°, bei 30 mm 123—124°. D₁⁴⁷ = 1,0499. Gibt die Chlorkalkreaktion des Anilins; vgl. Thiele und Dim-

roth3).

Äthyläther. Gelbliches Öl vom Schmelzp. 123—129° bei 25 mm. Beim Destillieren unter gewöhnlichem Druck, ebenso beim Kochen mit Säuren verharzend³).

Phenyläther. Kleinkörnige Krystalle aus Alkohol vom Schmelzp. 81—82°; in kaltem Alkohol schwer, in warmem leicht löslich³).

Aminobenzylacetat. Gelbes Öl⁴). NH₂ · C₆H₄ · CH₂ · O · C₂H₃O.

o-Acetaminobenzylalkohol NH(C₂H₃O) · C₆H₄ · CH₂ · OH. Lange Nadeln aus Benzol vom Schmelzp. 114°4).

o-Aminobenzylmereaptan $\mathrm{NH}_2\cdot\mathrm{C}_6\mathrm{H}_4\cdot\mathrm{CH}_2\cdot\mathrm{SH}$. Das Hydrochlorid bildet Schuppen aus Amylalkohol, sehr leicht löslich in Wasser, bei 170—172° unter Zersetzung schmelzend 5). m-Aminobenzylalkohol $\mathrm{NH}_2\cdot\mathrm{C}_6\mathrm{H}_4\cdot\mathrm{CH}_2\mathrm{OH}$

$$\begin{array}{c} C \cdot \mathrm{CH_2OH} \\ \mathrm{HC} / C \mathrm{H} \\ \mathrm{HC} / C \cdot \mathrm{NH_2} \\ \mathrm{CH} \end{array}$$

Entsteht aus m-Nitrobenzylalkohol durch Reduktion mit Zink und alkoholischer Salzsäure. Tafeln aus Benzol vom Schmelzp. 97°, an der Luft allmählich braun werdend. Sehr leicht löslich in heißem Wasser, Mineralsäuren, Alkohol und Chloroform, löslich in Äther, schwer löslich in Benzol⁶), sehr sehwer in Ligroin.

Monoacetylderivat $C_9H_{11}O_2N$. Entsteht aus Aminobenzylalkohol durch Essigsäureanhydrid bei gewöhnlicher Temperatur. Nadeln aus Benzol vom Schmelzp. 106—107°; in

Alkohol und Sänren leicht, in Benzol schwer löslich 6).

Diacetylderivat C₁₁H₁₃O₃N. Entsteht beim Erhitzen von m-Aminobenzylalkohol mit Essigsäureanhydrid. Nadeln aus Benzol + Ligroin vom Schmelzp. 67°; sehr leicht löslich in Benzol, leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwer löslich in Äther und Ligroin⁶).

m-Aminobenzylmercaptan $\mathrm{NH_2\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot SH}$. Entsteht bei der Reduktion von m-Nitrobenzylmercaptan mit Zinn und Salzsäure. Chlorhydrat $\mathrm{C_7H_9NSHCl}$ bei 167° unter Zersetzung schmelzend, leicht löslich im Wasser, ziemlich leicht in Salzsäure. Schmeckt bitter mit brennendem Nachgeschmack. Alkoholische Jodlösung oxydiert zu 3,3'-Diaminodibenzyldisulfid.

 $\textbf{p-} \textbf{Aminohenzylalkohol} \quad NH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2OH$

$$\begin{array}{cc} {\rm C\cdot CH_2OH} \\ {\rm HC} & {\rm CH} \\ {\rm HC} & {\rm CH} \\ \\ {\rm C} \\ {\rm NH_2} \end{array}$$

10 g p-Nitrobenzylalkohol werden allmählich in ein siedendes Gemisch aus 40 T. Zinkstaub, 4 T. Calciumchlorid und 200 T. Wasser eingetragen; das eine halbe Stunde gekochte und dann mit wenig Soda versetzte Gemisch wird filtriert und das Filtrat eingeengt?). Ferner durch

¹⁾ Gabriel u. Posner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 3512 [1894].

²⁾ Paal u. Laudenheimer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 2968 [1892].

³⁾ Thiele u. Dimroth, Annalen d. Chemie 305, 108ff. [1899].

⁴⁾ Söderbaum u. Widmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 1667 [1889].

⁵⁾ Gabriel u. Posner, Berichte d. Deutsell. chem. Gesellschaft 28, 1026 [1895].

⁶⁾ Lutter, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1065 [1897].

⁷⁾ O. u. G. Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 880 [1895]; D. R. P. 83 544.

Reduktion von p-Nitrobenzylalkohol mit Eisensulfat und Alkali 1). Blätter und Tafeln aus Benzol vom Schmelzp. $63-65\,^\circ$. Beim Erhitzen mit p-Nitrotoluol und Schwefelsäure entsteht Nitroaminobenzyltoluol 2). Beim Erwärmen auf dem Wasserbade bildet sieh p-Toluidin 1).

Anhydro-p-Aminobeuzylalkohol $(C_7H_7N)_x = \left(C_6H_4 \frac{NH}{CH_2}\right)_x$. Darstellung s. Kalle & $(C_9, 0)^4$. Körnig krystallinisehe Masse vom Sehmelzp. 214—216°, leicht löslich in verdünnten Säuren, unlöslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln. Bei Kondensation mit aromatischen Aminen bilden sieh Diphenylmethanderivate, bei der Einwirkung von Schwefelwasserstoff entsteht 4,4'-Diaminodibenzyldisulfid. Bei Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure entsteht p-Toluidin.

Phenyläthylalkohol, Benzylcarbinol, Phenäthylol.

Mol.-Gewicht: 122,08.

Zusammensetzung: 78,64% C, 8,26% H, 13,10% O.

$$\begin{aligned} \mathrm{C_8H_{10}O} &= \mathrm{C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot OH} \,. \\ &\quad \mathrm{CH} \\ &\quad \mathrm{HC/CCH_2-CH_2OH} \\ &\quad \mathrm{HC/CH} \end{aligned}$$

Vorkommen: Findet sich in geringer Menge in dem durch Wasserdampfdestillation gewonnenen Rosenöl, findet sich reiehlich in den Ölen, die durch Extraktion oder Maeeration frischer sowie welker Rosenblütenblätter gewonnen werden⁸)⁹)¹⁰).

Bildung: Entsteht aus dem Aldehyd der α -Toluylsäure $C_6H_5CH_2CHO$ mit Natrium-amalgam¹¹).

Zur **Darstellung** werden 50 g Phenylaeetaldehyd mit 250 g Eisessig, 50 g Wasser und übersehüssigem Zinkstaub 30 Stunden lang auf dem Wasserbade erwärmt, und das Reaktionsprodukt mit Wasserdampf destilliert. Die wässerigen Destillate werden mit Natriumbiearbonat neutralisiert und ausgeäthert. Der so erhaltene Essigsäurephenyläthylester wird verseift.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Aromatisch riechendes Öl vom Siedep. 99 bis 101° bei 11 mm, Siedep. 221—222° bei 743 mm. Spez. Gew. bei 15° 1,0235°); 1,0337 bei 21° 11). In verdünntem Alkohol ziemlich leicht löslich. Bei der Oxydation mit Chromat und verdünnter Schwefelsäure entsteht hauptsächlich Phenylessigsäure-Phenyläthylester.

Derivate: Formiat. Siedep. 94° bei 9 mm.

Carbanilsäureester. Prismatische Krystalle, bei 80° schmelzend.

Acetat $C_6H_5CH_2 \cdot CH_2 \cdot OOC \cdot CH_3$. Öl vom Siedep. 224°; spez. Gew. 1,0286 ¹¹). Schmelzpunkt 232°, spez. Gew. bei 15° 1,038 8).

Xylylalkohol.

Mol.-Gewieht 122,08.

Zusammensetzung: $78,64^{\circ}_{0}$ C, 8.26°_{0} H, $13,10^{\circ}_{0}$ O.

$$C_8H_{10}O=C_6H_4 \begin{array}{c} CH_3 \\ CH_2OH \end{array}.$$

Bildet sich bei Destillation von Aloe mit Kalk 12). Flüssigkeit, die in Alkali löslich ist und daraus durch Säuren ausgefällt wird. Der Körper ist noch nicht näher aufgeklärt.

- 1) Thiele u. Dimroth, Annalen d. Chemie 305, 108ff. [1899].
- 2) Gattermann u. Koppert, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 2811 [1893].
- 3) Kalle & Co., D. R. P. 93 540.
- 4) Kalle & Co., D. R. P. 95 184; Chem. Centralbl. 1898, I, 541.
- ⁵) Kalle & Co., D. R. P. 95 600; Chem. Centralbl. 1898, I, 812.
- 6) Kalle & Co., D. R. P. 96 851; Chem. Centralbl. 1898, II, 159.
- 7) Kalle & Co., D. R. P. 83 544.
- 8) von Soden u. Rojahn, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellsehaft 33, 1723, 3063 [1900].
- 9) Walbaum, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 1904, 2299 [1900].
- 10) Walhaum u. Stephan, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 2302 [1900].
- 11) Radziszewski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 373 [1876].
- 12) Rembold, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 138, 188 [1866].

Phenylpropylalkohol, Phenpropylol.

Mol.-Gewicht 136,10.

Zusammensetzung: 79,36% C. 8.89% H. 11,75% O.

$$\begin{split} \mathrm{C_9H_{12}O} &= \mathrm{C_6H_5CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot OH} \,. \\ &\qquad \qquad \mathrm{CH} \\ &\qquad \qquad \mathrm{HC} \quad \mathrm{C \cdot CH_2 \cdot CH_2CH_2OH} \\ &\qquad \qquad \mathrm{HC} \quad \mathrm{CH} \\ &\qquad \qquad \mathrm{CH} \end{split}$$

Vorkommen: Findet sich an Zimtsäure gebunden im Storax¹), und zwar überwiegt hier der Zimtsäurephenylpropylester den Zimtsäureäthylester. Zimtsäurephenylpropylester findet sich weder im Tolubalsam noch im Perubalsam²). Sowohl orientalischer Styrax wie auch amerikanischer Styrax enthält den Zimtsäurephenylpropylester. Ferner fand sich Phenylpropylalkohol in der Sumatrabenzoe, ebenfalls an Zimtsäure gebunden im Rückstand, wenn das nach der Abscheidung des Benzaldehyds und Styracins erhaltene Öl mit Wasserdampf destilliert wurde³). Findet sich ferner, ebenfalls an Zimtsäure gebunden, im Hondurasbalsam ("weißen Perubalsam")⁴)⁵).

Bildung: Entsteht aus Styron C₆H₅CH; CH·CH₂(OH) und Natriumamalgam⁶), besonders bei Gegenwart von viel Wasser⁷). Wird als Nebenprodukt bei der Darstellung von Styron aus Storax erhalten⁶). Zur Reinigung des aus natürlichen Harzen gewonnenen Phenylpropylalkohols wird mit Ameisensäure erhitzt, der verharzte Zimtalkohol entfernt und der Ameisensäureester verseift⁸).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Dicke Flüssigkeit, die bei -18° noch nicht erstarrt. Siedep. 235° ; bei $12 \text{ mm } 119^{\circ}$. Spez. Gew. bei 15° 1,007, spez. Gew. bei 18° 1,008. Löslich in Wasser nur in geringer Menge, ist dagegen in jedem Verhältnis löslich in Alkohol und Äther. Bei der Oxydation mit in Eisessig gelöstem Chromtrioxyd geht der Phenylpropylalkohol in Hydrozimtsäure $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COOH$ über.

Derivate: Äthyläther $C_6H_6 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C \cdot C_2H_5$. Entsteht bei 1—2stündigem Kochen von 1³-Chlorpropylbenzol $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot$

Acetat C₂H₃O₂ · C₂H₁₁. Flüssigkeit vom Siedep. 244-245° 6).

Dibrouphenylpropylalkohol $C_6H_5 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot OH$. = Stycerindibromhydrin: als Derivat des Styrons beschrieben.

p-Cuminalkohol (4-Methoäthylphenmethylol).

Mol.-Gewicht 150,11.

Zusammensetzung: 79,94° C, 9,40° H, 10,66° O.

$$\begin{array}{c} C_{10}H_{14}O=(CH_3)_2\cdot CH\cdot C_6H_4\cdot CH_2 & OH.\\ & C\cdot CH_2OH\\ & HC \frown CH\\ & HC, CH\\ & C\cdot CH(CH_3)_2 \end{array}$$

- 1) Miller, Annalen d. Chemie 188, 202 [1877].
- 2) Tschirch, Die Harze 1, 241 [1906].
 3) Tschirch, Die Harze 1, 201 [1906].
- Thoms u. Biltz, Zeitschr. d. österr. Apothekervereins 42, 943; Chem. Centralbl. 1904.
 11, 1047.
 - 5) Hellström, Archiv d. Pharmazie 243, 218 [1905].
 - 6) Rügheimer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 172, 123 [1874].
 7) Hatton u. Hodgkinson, Journ. Chem. Soc. 39, 319 [1881].
 - 8) Sehimmel & Co., D. R. P. 116 091; Chem. Centralbl. 1901, 1, 69.
 - 9) Errera, Gazzetta ehimiea ital. 16, 314 [1886].
 - 10) Noyes, Amer. Chem. Journ. 19, 777 [1897].

Bildung: Bildet sich aus Cuminol und alkoholischem Kali¹). Bildet sich ferner beim Erwärmen von Sabinolglycerin mit sehr verdünnten Säuren²) durch Wasseranlagerung.

Darstellung: Zur Gewinnung wird 1 Vol. Cuminol 1 Stunde lang mit einer Lösung von 1 T. Kaliumhydrat in 5 T. Alkohol gekocht, sodann Wasser zugefügt, destilliert und das Destillat mit Äther ausgeschüttelt. Der Rückstand der ätherischen Lösung bleibt 1—2 Tage lang unter häufigem Schütteln mit NaHSO₃ stehen; nach Zugabe von Äther wird die ätherische Lösung sehr gut ausgewaschen. Es wird sodann über Calciumchlorid entwässert, durch ein trocknes Filter gegossen, und das Filtrat destilliert³).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Flüssigkeit vom Siedep. 242° (korr. $246,6^{\circ}$), im Dampf $248,6^{\circ}$. Spez. Gew. bei 4° , bezogen auf Wasser von 4° , 0,9869; $D_{15}^{15} = 0,9805$; $D_{25}^{50} = 0,9753$; $D_{50}^{50} = 0,9661$; $D_{100}^{100} = 0,9572$. Magnetisches Drehungsvermögen 15,88 bei $13,3^{\circ}4$). Mischt sich in jedem Verhältnis mit Alkohol und Äther. Alkoholisches Kali greift den p-Cuminalkohol nicht an⁵). Bei anhaltendem Kochen mit Zinkstaub entsteht Cymol⁶). Beim Kochen mit kleimen Mengen von Mineralsuhstanzen, wie von Schwefelsäure, Zinkchlorid und Bortrioxyd, zerfällt der Alkohol in Cuminäther und Wasser. Bei der Oxydation durch Kaliumpermanganat entstehen Oxypropylbenzoesäure und Terephthalsäure⁷).

Derivate: Äthyläther $(CH_3)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. Bildet sich aus p-Cumylchlorid $C_3H_7 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2Cl$ und alkoholischem Kali⁸). Flüssigkeit, bei 227° siedend. Mit

rauchender Salpetersäure entsteht m-Nitrocuminaldehyd.

Cuminäther $[(CH_3)_2 \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2]_2O$. Bildet sich beim Kochen von Cuminalkohol mit kleinen Mengen von Mineralsubstanzen, wie Bortrioxyd, Zinkehlorid und Schwefelsäure³). Bildet sich ferner aus Natriumcuminalkoholat und Cumylehlorid $C_3H_7 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2Cl^3$). Ölige Flüssigkeit, gegen 350° siedend. Hierbei findet bereits eine teilweise Zersetzung statt; bei einer Temperatur von 370° ist der Äther vollständig in Cymol und Cuminaldehyd aufgespalten.

Acetat $C_2H_3 \cdot O_2 \cdot (CH_3)_2 \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2$. Flüssigkeit, bei einem Druck von 751 mm bei 250° siedend. Spez. Gew. 1,000 hei 15° 7). Beim Nitrieren wird ein o \cdot und m-Nitroderivat

gehildet.

Carbaminsäureester $\mathrm{NH_2\cdot CO_2\cdot (CH_3)_2\cdot CH\cdot C_6H_4\cdot CH_2}$. Entsteht neben Cumylchlorid beim Einleiten von Chlorcyan in Cumylalkohol⁹). Die Trennung erfolgt durch die Destillation mit Wasserdämpfen, wobei das Cumylchlorid allein übergeht, während als Rückstand der Ester bleibt. Prismen vom Schmelzp. 88—89°. Oberhalb 200° verflüchtigt sich der Ester. Er ist wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser, in Alkohol und Äther.

m-Nitrocuminalkohol $C_3H_7 \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH_2 \cdot OH$. Entsteht bei mehrtägigem Stehen von 1 T. m-Nitrocuminol mit 1 T. Kaliumhydrat und 2 T. Wasser⁷). Gelbes Öl.

Phellylalkohol (Cerin).

Mol.-Gewicht 248,22.

Zusammensetzung: 82,19% C, 11,37% H, 6,44% O.

 $C_{17}H_{28}O$.

Vorkommen: Findet sich in der Korksubstanz und wird hieraus durch Auskochen mit Alkohol erhalten¹⁰). In der Rinde der Korkeiche¹¹).

Darstellung: Die zerkleimerte Rinde wird mit Äther oder starkem Alkohol extrahiert und der Rückstand aus Alkohol umkrystallisiert¹¹).

1) Kraut, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 92, 66 [1854].

Fileti, Gazzetta chimica ital. 14, 498 [1884].
 Perkin, Journ. Chem. Soc. 69, 1242 [1896].

²⁾ Semmler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 1461 [1900].

⁵⁾ R. Meyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 153 [1877].

<sup>Kraut, Annalen d. Chemie 192, 224 [1878].
Widmann, nach Beilstein 2, 1066 [1896].</sup>

⁸⁾ Errera, Gazzetta chimica ital. 14, 282 [1884].

Spica, Liebigs Jahresher. 1875, 414.
 Siewert, Zeitschr. f. Chemie 1868, 383.

¹¹⁾ Döpping, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 45, 286 [1843].

Physikalische und chemische Eigenschaften: Gelbliche Nadeln vom Schmelzp. 100°, löslich in 500 T. siedendem und 5000 T. kaltem abs. Alkohol. Durch Einwirkung von Salpetersäure wird das Cerin zu Cerinsäure oxydiert.

Sycocerylalkohol.

Mol.-Gewicht 262,24.

Zusaiumensetzung: 82,37° o C, 11,53° o H. 6,10° o O.

C18H30O.

Vorkommen: Findet sich an Essigsäure gebunden im Harze von Fieus rubiginosa von Neusüdwales¹).

Darstellung: Zur Darstellung des freien Alkohols werden dem Harze durch Behandlung mit kaltem Alkohol harzige Beimengungen entzogen. Der Rückstand wird aus siedendem Alkohol umkrystallisiert und dann durch Natriumäthylat zerlegt.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Sehr dünne Krystalle aus Alkohol, die bei 90° schmelzen. Der Körper siedet zum Teil unzersetzt. Er verhält sieh als einatomiger cholesterinartiger Alkohol, der als normales Glied der Metacholestobreihe $C_{26}H_{46}O$ zu betrachten ist, in seinen Reaktionen dem Phytosterin älnlich²). Der Alkohol ist unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, Benzol und Chloroform.

Lactucerol.

Mol.-Gewicht 262,24.

Zusammensetzung: $82,37^{\circ}_{0}$ C, $11,53^{\circ}_{0}$ H, $6,10^{\circ}_{0}$ O.

C18H30O.

Vorkommen: Im Lactucarium, dem eingetrockneten Milchsaft des einheimischen Giftlattichs (Lactuca virosa), finden sich die Monoessigsäureester von α - und β -Lactucerol³).

a-Lactucerol.

$$(C_{18}H_{30}O + H_2O)_2$$
.

Darstellung: Deutsches Lactucarium wird in der Kälte mit Ligroin erschöpft, die erhaltene Ligroinlösung verdunstet und der Rückstand mit Alkohol ausgekocht. Die aus der alkoholischen Lösung sich ausscheidenden Krystalle werden abgesaugt, mit alkoholischem Kali erwärmt und die Lösung mit Wasser zersetzt, wodurch α- und β-Lactucerol gefällt werden. Der Niederschlag wird mit Wasser gut ausgewaschen und an der Luft getrocknet, sodam in möglichst wenig kochendem Alkohol gelöst. Beim Erkalten fällt α-Lactucerol aus, während β-Lactucerol in der Lösung bleiht. Zur Reinigung werden die Krystalle nochmals aus Alkohol umgelöst, durch Erwärmen mit Essigsäureanhydrid auf 80° das Acetat hergestellt, dieses aus Alkohol umkrystallisiert und endlich mit alkoholischer Kalilauge zerlegt.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Das α -Lactucerol krystallisiert aus Chloroform oder Äther wasserfrei, aus 90 proz. Alkohol dagegen mit 1 Mol. $\rm H_2O$. Aus Alkohol lange, seidenglänzende Nadeln vom Schmelzp. $166-181^{\circ}$ ⁴). Im Kohlensäurestrom unzersetzt destillierbar. Unlöslich in Wasser und Alkalien, wenig löslich in kaltem Alkohol, Aceton und Eisessig, sehr leicht löslich in Äther, Chloroform und Ligroin. Dreht die Ebene des polarisierten Lichtes nach rechts. Für Lösung in Chloroform und bei $\rm p=2,372$ und $\rm t=15^{\circ}$ wurde gefunden $\rm [\alpha]_{\rm p}=+76,2^{\circ}$.

Derivate: Monoacetat $C_2H_3O_2 \cdot OC_{36}H_{59}$. Entsteht bei kurzem Erwärmen von α -Lactucerol mit Essigsäureanhydrid auf 80° (vgl. die Darstellung des Lactucerols)⁴). Schmelzpunkt 202—207°. Beim Kochen mit Essigsäureanhydrid geht das Monoacetat leicht in das

Diacetat $(C_2H_3O_2 \cdot C_{18}H_{29})_2$ über. Kleine Blättehen vom Schmelzp. $196-210^{\circ 3})^4$). Löst sich wenig in kaltem Alkohol und Eisessig, leicht dagegen in Äther, Chloroform und Ligroin. Für die Lösung in Chloroform und bei p=1, $t=15^{\circ}$ wurde ermittelt $[\alpha]_p=63,6^{\circ}$.

¹⁾ de la Rue u. H. Müller, Liebigs Jahresber. 1861, 638.

²⁾ Tschirch, Die Harze 1896, S. 1081.

³) Hesse, Annalen d. Chemie 234, 243 [1886].

⁴⁾ Hesse, Annalen d. Chemie 244, 270 [1888].

Dipropionat $(C_3H_5O_2 \cdot C_{18}H_{29})_2$. Mikroskopische Nadeln aus Alkohol vom Schmelzpunkt 152°1). Sehr leicht löslich in Äther und Chloroform.

Dibenzoat $(C_7H_5O_2 \cdot C_{18}H_{29})_2$. Bildet sich aus α -Lactucerol und Benzoesäure bei $130^{\circ}{}^{\circ}{}^{\circ}{}^{\circ}$. Aus Alkohol Warzen vom Schmelzp. $156^{\circ}{}$

β-Lactucerol.

$$(C_{18}H_{30}O + H_2O)_2$$
.

Darstellung: Bei der Lactuceroldarstellung findet sich das β-Lactucerol in der Mutterlauge, während das α-Lactucerol auskrystallisiert (siehe oben). Die alkoholische Mutterlauge vom α-Lactucerol wird verdunstet, und das im Rückstand bleibende β-Lactucerol in wenig heißem Alkohol gelöst. Etwa noch beigemengtes α-Lactucerol scheidet sich heim Erkalten zuerst aus, so daß die beiden Isomeren durch fraktionierte Krystallisation getrennt werden können.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Das β -Lactucerol bildet aus Äther oder Chloroform lange, silberglänzende Nadeln ohne Krystallwasser. Es scheidet sich aus heißem Alkohol als gelatinöse Masse mit 1 Mol. H_2O ab. Für die Lösung in Chloroform und bei p=4 mnd $t=15^{\circ}$ ist $\lceil \alpha \rceil_D=+38,2^{\circ}$.

Derivate: Diacetat $(C_2H_3O_2 \cdot C_{18}H_{29})_2$. Blättehen aus Alkohol vom Schmelzp. 230°¹). Die Verbindung unterscheidet sich von der entsprechenden des α -Lactucerols durch ihre schwerere Löslichkeit in Alkohol und Ligroin.

Die Lactucerole reagieren ähnlich dem Phytosterin; sie unterscheiden sich von den entsprechenden Gliedern der Phytosterinreihe nur durch ein Plus von 2 Atomen H. Sie sind normale Glieder der Metacholestolreihe³).

Quebrachol.

Mol.-Gewicht 292,27.

Zusammensetzung: 82,12° $_0$ C, 12,41% H, 5,47% O.

$$C_{20}H_{34}O + x H_2O$$
.

Vorkommen: Findet sich in der weißen Quebrachorinde von Aspidosperma Quebracho4).

Darstellung: Aus der zerkleinerten Rinde durch Extraktion mit verschiedenen organischen Lösungsmitteln, wie Äther, Ligroin, Chloroform. Der Auszug wird verdunstet und durch Auskochen mit wenig Alkohol dem Rückstand das Quebrachol entzogen.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Blättehen aus Alkohol, die ihr Krystallwasser rasch verlieren. Schmelzp. 125°. Löst sich sehr leicht in Äther, Chloroform, Ligroin, Benzol, Aceton, weniger in Eisessig, nicht in Wasser und Alkalien. Für Lösung in Chloroform und bei t = 15° und p = 4 ist die spezifische Drehung des wasserfreien Quebrachols [a]_D = -29,3°. Schüttelt man die Chloroformlösung mit dem gleichen Volumen konz. Schwefelsäure, so färbt sich das Chloroform nach einigen Minuten blutrot, während die Schwefelsäure Fluorescenz zeigt (Salkowski-Hessesche Cholestolreaktion). Während für diese eine Schwefelsäure vom spez. Gew. 1,76 anzuwenden ist, ergibt die Verwendung einer Säure vom spez. Gew. 1,84 eine zuerst gelbe und dann rötlichbraune Färbung der Chloroformschicht; die Säure färbt sich zuerst gelbbraun, dann dunkelbraun mit grüner Fluorescenz.

Derivate: Acetat $C_2H_3O_2 \cdot C_{20}H_{33}$. Dem Quebrachol sehr ähnliche Verbindung, in heißem Alkohol etwas schwerer löslich als dieses, dagegen leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform. Schmelzp. 115°4).

Cupreol.

Mol.-Gewicht (ohne Wasser) 292,27, mit Wasser 310,29. Zusammensetzung (wasserfrei): 82,12% C, 12,41% H, 5,47% O.

$$C_{20}H_{34}O + H_2O$$
.

¹⁾ Hesse, Annalen d. Chemie 234, 243 [1886].

²⁾ Hesse, Annalen d. Chemie 244, 270 [1888].

³⁾ Tschirch, Die Harze. 1896, S. 1081.

⁴⁾ Hesse, Annalen d. Chemie 211, 272 [1882].

Vorkommen: Findet sich in einer Menge von 0.002—0.005% in den Cuprea-(China-) Rinden¹), ferner in der Rinde von Cinchona officinalis, in der Cinchona calisaya var. Schuhkrafft.

Darstellung: Zur Darstellung des Körpers werden die Rinden mit Ligroin bis zur Erschöpfung extrahiert, der Auszug verdunstet und der Rückstand aus Alkohol umkrystallisiert. Das so gewonnene rohe Cupreol wird durch Behandlung mit Essigsäureanhydrid in das Acetat verwandelt, dieses wird durch Umkrystallisieren aus Alkohol gereinigt und sodann durch alkoholisches Kali zerlegt.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Das Cupreol krystallisiert aus Äther oder Ligroin in wasserfreien langen Nadeln; aus Alkohol krystallisiert es mit 1 Mol. $\rm H_2O$ in Blättchen vom Schmelzp. 140°. Es ist im Kohlensäurestrom unzersetzt flüchtig. Unlöslich in Wasser und Alkalien, leicht löslich in Äther, Chloroform und heißem Alkohol, schwerer löslich in Ligroin. Dreht die Ebene des polarisierten Lichtes nach links: für den ohne Krystallwasser krystallisierenden Körper wurde gefunden: für $\rm p=3,156$, $\rm t=15^\circ$, $\rm l=220~mm$, $\rm [a]_{\rm D}=-37.5^\circ$. Die krystallwasserhaltige Modifikation verliert das Wasser im Exsiceator. Gibt in Chloroform gelöst, unter Zusatz von konz, Schwefelsäure vom spez. Gew. 1,76 blutrote Färbung.

Derivate: Acetat $C_2H_3O_2 \cdot C_{20}H_{33}$. Aus Cupreol durch Behandlung mit Essigsäureanhydrid. Aus Alkohol umkrystallisiert, Blättehen vom Schmelzp. 126°. Mäßig löslich in heißem Alkohol, sehwer löslich in kaltem Alkohol, leicht löslich in Äther und Chloroform.

Propionat C₃H₅O₂ · C₂₀H₃₃. Aus Alkohol Blättchen vom Schmelzp. 111°.

Cinchol.

Mol.-Gewicht (wasserfrei) 292.27, (mit Wasser) 310,29. Zusammensetzung (wasserfrei): 82,12% C, 12,41% H, 5,47% O.

$$C_{20}H_{34}O + H_2O$$
.

Vorkommen: Findet sich in allen echten Chinarinden, besonders in den Ledgerianarinden, in letzteren bis zu 0.3°_{\circ} .

Darstellung: Zur Darstellung werden die Rinden mit Ligroin erschöpft, der Auszug verdunstet und der erhaltene Rückstand aus Alkohol umkrystallisiert. Das Rohprodukt wird durch Behandlung mit Essigsäureanhydrid in das Acetat übergeführt, dieses aus Alkohol umkrystallisiert und durch Behandlung mit alkoholischem Kali zerlegt.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Aus Alkohol krystallisiert es in Blättchen mit 1 Mol. H_2O . Beim Stehen im Exsiccator verliert es sein Krystallwasser und zeigt dann einen Schmelzp. von 139°. Dreht die Ebene des polarisierten Lichtes nach links. Für das wasserfreie Produkt wurde bestimmt in Chloroformlösung: $[\alpha]_D = -34,6°1$).

Derivate: Acetat $C_2H_3O_2 \cdot C_{20}H_{33}$. Aus Alkohol kleine mikroskopische Prismen, die sich allmählich in Blättchen umwandeln²). Schmelzp. 124°. Dreht nach links. Für Lösung in Chloroform wurde bestimmt $[N]_D = -41.7$ °. Leicht löslich in Chloroform und Äther, ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, wenig löslich in kaltem Alkohol.

Propionat $C_3H_5O_2 \cdot C_{20}H_{33}$. Mikroskopische Blättehen, bei 110° schmelzend, leicht löslich in Chloroform, wenig löslich in kaltem Alkohol.

Cholestol.

Mol.-Gewicht 318,30, mit Wasser 336,32. Zusammensetzung (wasserfrei): 82,94% C, 12,03% H, 5,03% O.

$$C_{22}H_{38}O + H_2O$$
.

Vorkommen: Ist ein Oxychinoterpen, das sich als Begleiter des Chinovins in der falschen Chinarinde findet 2)3)4).

¹⁾ Hesse, Annalen d. Chemie 228, 294 [1885].

²⁾ Hesse, Annalen d. Chemie 234, 376 [1886].

³⁾ Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 871 [1884].
4) Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1803 [1885].

Darstellung: Zur Darstellung wird die Chinarinde mit Alkohol extrahiert, der Extrakt wird durch Säuren von den darin befindlichen Alkaloiden befreit, die durch Behandlung mit Natronlauge gewonnene alkalische Lösung mit Äther ausgeschüttelt, und das daraus gewonnene Produkt aus Alkohol oder Eisessig umkrystallisiert.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Aus Eisessig Blättchen, aus abs. Alkohol Nadeln, die bei 139° schmelzen. Kann unzersetzt oberhalb 360° destilliert werden. Dreht nach links; für wasserfreies Cholestol ist $[\alpha]_D = -39.2$. Durch Behandlung mit Jodwasserstoff entsteht Chinoterpen $C_{10}H_{16}$. Gibt charakteristische Cholesterinreaktion mit Chloroform bzw. Essigsäureanhydrid und konz. Schwefelsäure. Bei Einträufeln reiner konz. Schwefelsäure in eine kaltgehaltene, gesättigte Lösung von Cholestol in Essigsäureanhydrid nimmt die Lösung vorübergehend eine rosenrote, dann eine bleibende blaue Färbung an. Außerdem gibt der Körper die Salkowski-Hessesche Cholestoheaktion. Bei Lösung in Chloroform wird durch Hinzufügen des gleichen Volumens Schwefelsäure vom spez. Gew. 1,76 eine blutrote Färbung hervorgerufen, die kirschrot bis purpurfarben wird; die Schwefelsäure zeigt grüne Fluorescenz. Das Cholestol nimmt direkt Brom auf; es wird ein Dibromid gebildet, das aber sehr schnell 1 Atom Brom zu verlieren scheint.

Derivate: Acetat. Krystallisiert in silberglänzenden Blättehen, die bei 124—126 °schmelzen. Benzoat. Schmelzpunkt 144 °.

Ilicylalkohol.

Mol.-Gewicht 360,35 (für $C_{25}H_{44}O$).

Zusammensetzung: 83,25% C, 12,31% H, 4,44% O.

 $C_{25}H_{44}O$ oder $C_{22}H_{38}O$.

Vorkommen: Findet sich an Säuren gebunden in dem aus der Rinde von Hex aquifolium bereiteten Vogelleim¹).

Darstellung: Zur Herstellung des Alkohols wird der bei 100° getrocknete Vogelleim mit Chloroform oder Ligroin ausgezogen, der Verdunstungsrückstand mit konz. alkoholischem Kali gekocht und mit Wasser gefällt. Der Niederschlag wird nach Waschen mit Wasser und verdünnter Essigsäure wiederholt aus 90 proz. Alkohol umkrystallisiert.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Perlmutterglänzende Krystalle, bei 175° schmelzend, oberhalb 350° siedend. Der Alkohol subtimiert unter einem Druck von 100 mm bei 115°. In jedem Verhältnis löslich in kochendem 90 proz. Alkohol, ebenso in Ligroin, Äther und Chloroform, wenig löslich in kaltem 80 proz. Alkohol, unlöslich in kaltem Wasser.

Derivate: Acetat. Schmelzp. 204-206°.

An Palmitinsäure gebunden findet sich im japanischen Vogelleim ein Alkohol der Formel $C_{22}H_{38}O$, der wahrscheinlich mit dem Hicylalkohol aus Hex aquifolium identisch ist²). Dieser Körper bildet kleine, glänzende Prismen vom Schmelzp. 172°. Er sublimiert in Nadeln. Mäßig löslich in 85—90 proz. Alkohol, unlöslich in 80 proz. Alkohol.

Ein ebenfalls vielleicht mit Ilicylalkohol identischer Alkohol von der Formel $\rm C_{25}H_{44}O$ entsteht, wenn man das Harz aus Dacryodes hexandra mit Dampf destilliert und den Harzrückstand mit Alkohol behandelt. Aus Alkohol weiße Nadeln vom Schmelzp. 166—167°, in Wasser unlöslich³). Bei Behandlung mit rauchender Salpetersäure entsteht eine amorphe Nitroverbindung; mit Chromsäure bildet sich ein Körper $\rm C_{50}H_{72}O_{10}$ vom Schmelzp. 149°. Die Verbindung liefert ein Acetylderivat vom Schmelzp. 200°.

Mochyłalkohol.

Mol.-Gewicht 374,37.

Zusammensetzung: 83,34° o C, 12,39% H, 4,27% O.

C26H46O.

Vorkommen, Darstellung: Findet sich, wahrscheinlich an Palmitinsäure gebunden, in dem japanischen Vogelleim (tori mochi), der durch Auskochen der inneren Rinde von Hex integra (Prinus integra) mit Wasser gewonnen wird⁴).

¹⁾ J. u. J. Personne, Bulletin de la Soc. chim. [2] 42, 150 [1884].

²⁾ Divers u. Kawakita, Journ. Chem. Soc. 53, 276 [1888].

³⁾ More, Journ. Chem. Soc. 75, 719 [1899].

⁴⁾ Divers u. Kawakita, Jonra. Chem. Soc. 53, 274 [1888].

Physikalische und chemische Eigenschaften: Bildet kleine glänzende Prismen, die bei 234° schmelzen. Leicht löslich in Äther, ziemlich leicht löslich in Alkohol von 95—98°, unlöslich in 80 proz. Alkohol, sehr schwer löslich in Ligroin.

Styron, Zimtalkohol, Phenpropenylol.

Mol.-Gewicht 134,10. Zusammensetzung: 80.54% C, 7,53% H, 11,93% O, $C_9H_{10}O = C_6H_5\cdot CH: CH\cdot CH_2\cdot OH.$ CH

CH HC \cdot C \cdot CH \cdot CH $_2$ OH HC \cdot CH

Vorkommen: Findet sich an Zimtsäure gebunden im flüssigen Storax¹)²), ferner, wahrscheinlich an Zimtsäure gebunden, im Perubalsam³). Tschirch dagegen konnte in diesem Styracin (Zimtsäure, Zimtester) nicht finden⁴). Die Konstitution des Styrons (Styracin, Styracol) wurde von Strecker⁵) und Toel²) aufgeklärt. Zimtalkohol findet sich noch im gelben Acaroidharz als Styrylester⁶), ferner im Hondurasbalsam (weißen Perubalsam) an Zimtsäure gebunden⁷)⁸).

Darstellung: Zur Darstellung des Styrons wird Styrax mit Sodalösung so lange destilliert, als noch Styrol übergeht. Der Rückstand wird mit Natronlauge destilliert; hierbei geht rohes

Styron über, das durch fraktionierte Destillation gereinigt wird.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Lange, dünne Nadeln vom Schmelzp. 33°. Siedep. 257,5° (korr.) (Perkin), 250°°). Spez. Gew. 1,04017 bei 24,8°. bezogen auf Wasser von 4°; 1,03024 bei 36,1°, bezogen auf Wasser von 4°; 1,00027 bei 77,3°, bezogen auf Wasser von 4°. Spez. Gew. 1,0440 bei 20°, bezogen auf Wasser von 4°; 1,0338 bei 33°. $D_{35}^{35} = 1,0397$, $D_{50}^{50} = 1,0348$, $D_{100}^{100} = 1,0258$. Magnetisches Drehungsvermögen 17,81 bei 37.1°10). Brechungsvermögen $\mu_{\rm A}=1.57510^{11}$); vgl. auch Nasini und Bernheimer¹²), Kanonnikoff¹³). Nach Hyacinthen riechende Flüssigkeit, in Wasser ziemlich leicht löslich, in Alkohol und Äther sehr leicht löslich. Bei der Oxydation mit Platinschwarz bildet sich Zimtaldehyd. Bei stärkerer Oxydation bildet sich Zimtsäure und Bittermandelöl⁹). Bei Reduktion mit Natriumamalgam entsteht Phenylpropylalkohol und etwas Allylbenzol 14). Beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure vom spez. Gew. 1,96 auf 180-200° entstehen Toluol und Allylbenzol¹⁵). Styron verbindet sich direkt mit Brom. Additionswärme 24040 Cal. ¹⁶). Kaltes Alkali wirkt sehr stark ein unter Bildung von Benzaldehyd und anderen Produkten 17). Wenn man das Styron 8 Stunden lang mit Natriumdisulfid kocht, so entsteht eine Verbindung von der Formel Na · C₉H₁₁O₄S, weißes, zersetzliches Salz, leicht löslich in Wasser, schwer löslich in heißem, sehr schwer löslich in kaltem Alkohol¹⁸).

3) Delafontaine, Zeitschr. f. Chemic 1869, 156.

4) Tschirch, Die Harze 1896, S. 219.

6) Tschirch, Die Harze 1896, S. 251.

7) Hellström, Archiv d. Pharmazie 243, 218 [1905].

9) Wolff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 75, 297-300 [1850].

10) Perkin, Journ. Chem. Soc. 69, 1247 [1896].

11) Brühl, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 235, 17 [1886].

¹⁾ Simon, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 31, 274 [1839].

²⁾ Toel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 20, 1 [1849].

⁵⁾ Strecker, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 70, 10 [1849]; 74, 112 [1850].

^{*)} Thoms u. Biltz, Zeitschr. d. österr. Apothekervereins 1904, 943; Chem. Centralbl. 1904, II, 1047..

¹²⁾ Nasini u. Bernheimer, Gazzetta chimica ital. 15, 84 [1885].
13) Kanonnikoff, Journ. f. prakt. Chemie [2] 31, 348-352 [1885].
14) Rügheimer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 172, 122 [1874].

¹⁵) Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft II, 671 [1878].

¹⁶⁾ Lugunin n. Kablukow, Journ. et Phys. et de Chemie 5, 186-204 [1908].

Henriques, Zeitschr. f. angew. Chemie 1892, 399.
 Labbé, Bulletin de la Soc. chim. [3] 21, 1078 [1899].

Kryoskopisches Verhalten¹): Für Benzollösung (15,335 g Benzol) für 0,0448 g ermitteltes Molekulargewicht: 130, für 1,1131 g: 241, für 2,5236 g: 323.

 $\textbf{Derivate: Styrylformiat} \ \ C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot CH_2 \cdot O \cdot CHO. \ \ Schmelzp. \ \ 0^{\circ}, \ \ Siedep. \ \ 250$

bis 254°, Siedep, bei 23 mm 138—139°. $D^0 = 1,086^2$).

Styrylchlorid $C_6H_5 \cdot \text{CH} \cdot \text{CH} \cdot \text{CH}_2\text{Cl}$. Bildet sich beim Einleiten von Salzsäuregas in Zimtalkohol und darauffolgender Erwärmung auf 100°. Flüssigkeit, bei -19° nicht erstarrend³).

 $\textbf{Styryljodid} \ \ C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot CH_2 \cdot J. \quad Entsteht \ \ aus \ \ Zimtalkohol \ \ durch \ \ Behandlung$

mit Phosphorjodür. Schweres Öl, mit Wasser nicht destillierbar.

Styryleyanid $C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot CH_2 \cdot CN$. Bildet sich durch Behandlung des Styryljodids mit alkoholischem Cyankalium. Gelbliches Öl, in Äther leicht löslich, schwer löslich in Alkohol.

Äthylstyryläther $C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot CH_2 \cdot OC_2H_5$. Entsteht aus dem Chlorid durch Behandlung mit Natriumäthylat. Flüssigkeit von höherem spezifischen Gewicht als Wasser, sehr hoch siedend³).

Styryläther (C₆H₅·CH: CH·CH₂)₂O. Entsteht beim Erhitzen von Zimtalkohol mit Bortrioxyd auf 100°. Hellgelbes, dickes Öl, das sich teilweise bei der Destillation zersetzt.

Styrylsulfid $(C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot CH_2)_2S$. Gelbliches, übelriechendes Öl, nicht destillierbar. Additionsprodukte des Styrons: 4) Stycerindibromhydrin $C_6H_5 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot OH$. Entsteht durch Eintröpfeln von Brom in eine abgekühlte Lösung von Zimtalkohol in Chloroform. Aus Äther Tafeln oder Nadeln vom Schmelzp. 74°, unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther.

Styeerinfribrounhydrin $C_6H_5 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CH_2Br$. Bildet sich aus Styrylbromid $C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot CH_2Br$ und Brom; ferner bei wiederholtem Destillieren von Styronbromid $C_9H_{10}O \cdot Br_2$ mit überschüssiger rauchender Bromwasserstoffsäure. Aus Chloroform kleine Nadeln, in Alkohol und Äther wenig löslich, leichter löslich in Chloroform, bei 124° schmelzend.

Stycerinehlordibromhydrin C₆H₅·CHBr·CHBr·CH₂Cl. Entsteht aus Styrylchlorid und Brom. Aus Äther Tafeln, bei 96,5° schmelzend, ziemlich leicht löslich in Chloroform, wenig löslich in kaltem Äther.

Stycerinacetodibromhydrin $C_6H_5 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot (C_2H_3O_2)$. Bildet sich aus Styronbromid und Acetylchlorid. Aus Äther schiefe Prismen, bei $85-86^\circ$ schmelzend.

Lupeol.

Mol.-Gewicht 350,34.

Zusammensetzung: 83,34% C, 12,09% H, 4,57% O.

 $\mathrm{C}_{26}\mathrm{H}_{42}\mathrm{O}$ [nach Cohen 5) $\mathrm{C}_{31}\mathrm{H}_{50}\mathrm{O}$].

Vorkommen: Findet sich in den Samenschalen von Lupinus luteus⁶). In den Blütenköpfehen von Anthemis nobilis⁷). Nach Cohen⁷) ist das Anthesterin (Klobb) mit dem Lupeol identisch. Ferner im Bresk von Borneo, dem Milchsafte von Alstonia costulata Miq. (Dyera costulata Hook)⁸) als Acetat, nach Cohen⁸) als Teil des als Alstol⁹) bezeichneten Körpers. Ein scheinbar identischer Körper findet sich auch in der Rinde von Roucheria Griffithiana¹⁰). In der hellroten Wurzehrinde von Phyllanthus distichus¹¹). In den harzigen Bestandteilen verschiedener Guttaperchaarten, besonders in der Guttapercha von Palaquim Treubi, an Zimtsäure gebunden¹²); vgl. auch van Romburgh¹³).

3) Ramdohr, Liebigs Jahresher. 1858, 446.

¹⁾ Biltz, Zeitschr. f. physikal. Chemie 29, 252 [1899].

²⁾ Béhal, Annales de Chem. et de Phys. [7] 20, 423 [1900].

⁴⁾ Grimaux, Bulletin de la Soc. chim. [2] 20, 120 [1873].

⁵⁾ N. H. Cohen, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 28, 368-390 [1909].

Likiernik, Zeitschr. f. physiol. Chemie 15, 415 [1891].
 N. H. Cohen, Archiv d. Pharmazie 246, 520-522 [1908].
 N. H. Cohen, Archiv d. Pharmazie 245, 236-245 [1907].

⁹⁾ Sack u. Tollens, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 4110 [1904].

Sack u. Tollens, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 4105 [1904].
 Decker, Pharmaceutisch Weekblad 45, 1156—1162 [1908].

¹²) Jungfleisch u. Leroux, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 142, 1218—1221 [1906]; 144. 1435—1437 [1907].

¹³⁾ van Romburgh, Kon. Acad. v. Wetenschapen, Wis-en Natuurk. Afd. 14, 120, 495 [1905].

Darstellung: Die Samenschalen von Lupinus luteus werden mit Äther extrahiert, das Gelöste mit alkoholischem Kali gekocht, die Lösung eingedampft und nach dem Verdümmen mit Wasser mit Äther ausgeschüttelt. Das Rohprodukt wird über das Benzoat gereinigt1). Aus dem eingetrockneten Milchsaft einiger Dyeraspezies durch Extraktion mit Alkohol, Abkühlen, Verseifen der erhaltenen weißen Masse mit alkoholischer Kalilauge, Benzoylierung, wiederholte Behandlung des erhaltenen Produktes mit Aceton auf dem Wasserbade und schnelle Filtration²). Durch Extraktion der hellroten Wurzelrinde von Phyllantus distichus mit 96 proz. Alkohol³). Durch Auskochen der Rinde von Roucheria Griffithiana mit Alkohol von 85° Tr.; die heiß filtrierten Auszüge werden durch Destillation im Vakuum vom Alkohol befreit, wobei als Rückstand eine schmierige Masse bleibt, die bald krystallinisch erstarrt. Die Krystalle werden aus Alkohol unter Verwendung von Blutkohle umkrystallisiert⁴).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Aus Alkohol lange Nadeln, bei 204° schmelzend. Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht löslich in Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Ligroin und Benzol¹). Aus verdünntem heißeu Alkohol feine, farblose Nädelchen, aus abs. Alkohol beim Verdunsten etwas größere, zu Büscheln vereinigte Nadeln vom Schmelzp. 210° (korr. 213°), 211 (korr. 215°) 5). Unlöslich in Wasser, verdünnten Säuren und Alkalien, leicht löslich in Amylalkohol, schwerer in Eisessig und Aceton⁴). Schmelzp. bei langsamem Erhitzen 212°, beim raschen Erhitzen 190-192°; wenn weiter erhitzt wird, erstarrt die Substanz wieder, um bei 212° von neuem zu schmelzen. Dieses Verhalten beruht auf der Leichtigkeit des Lupeols, durch Abgeben von 1 Mol. H₂O in den korrespondierenden Kohlenwasserstoff, das Lupeylen, überzugehen⁶). Dreht die Ebene des polarisierten Lichtes nach rechts. Für die Lösung von 1,994 g in 20 cem Alkohol ist $[\alpha]_D = +27^{\circ 1}$. In 2 proz. Chloroformlösung ist $[\alpha]_D = +27.24^{\circ}$. Bei Lösung von 1,299 g zu 20 ccm Chloroform war $[\alpha]_D = +27.3^{\circ}$ 1). Bei Lösung von 0,7026 g in Äthylenbromid zu 25 ccm war $[\alpha]_D = +25,66^{\circ}$). Versetzt man eine Lösung von etwa 0,01 g Lupeol mit 10 Tropfen Essigsäure und 2 Tropfen Vitriolöl, so entsteht allmählich eine intensiv violettrote Färbung.

Derivate: Lupeolacetat C₂₆H₄₁O·C₂H₃O. Lange Nadeln aus Alkohol, bei 223° schmelzend, ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol und in Äther¹). Schmelzp. 214 (korr. 218) 5). Nach Schulze ist dieses Produkt unrein⁸). Sack und Tollens⁴) konnten weder durch Erhitzen ihrer Lupeolkrystalle mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat oder Chlorzink, noch durch Erhitzen mit Acetylchlorid im Schießrohr ein Acetat erhalten; es wurde stets die unveräuderte Substanz wiedergewomen. Bei Oxydation in Eisessiglösung mit der gleichen Gewichtsmenge Chromtrioxyd entsteht ein Oxydationsprodukt C₃₃H₅₂O₄, mikroskopische Nadeln, bei 287° erweichend, bei 295° unter Zersetzung schmelzend⁵). Aus diesem Produkt kann man direkt oder nach Verseifung durch Behandlung mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat gelangen zum

Lupeoldiacetat⁵) $C_{35}H_{54}O_5$. Nadeln aus Petroläther, bei 198 schmelzend, dann wieder fest werdend, um sich oberhalb 260° wieder zu verflüssigen. Nach Jungfleisch

und Leroux⁶) entsteht bei der Acetylierung des Lupeols bei 170°

Lupeylen, feine Nadeln vom Schmelzp. 212°, $[\Lambda]_D = +24.57$ °, löslich in Chloroform und Bromoform, wenig löslich in Petroläther. Bildet ein Diadditionsprodukt vom Schmelzpunkt 160°6). Nach Romburgh9) findet auch bei 190° eine Abspaltung von Wasser nicht statt, so daß durch eine derartige Umwandlung das oben beschriebene Verhalten des Schmelzpunktes nicht erklärt werden kann.

Lupeolbenzoat $C_7H_5O_2 \cdot C_{26}H_{41}$ [nach Cohen 5) $C_{31}H_{49}O \cdot CO \cdot C_6H_5$]. Entsteht durch 3stündiges Erhitzen des Lupeols mit seinem doppelten Gewicht Benzoesäureanhydrid im zugeschmolzenen Rohr. Das mehreremal mit Alkohol ausgekochte Rohprodukt wird in Äther gelöst; beim Verdunsten scheiden sich gut ausgebildete Prismen vom Schmelzp. 262° aus, leicht löslich in Äther und Benzol, schwerer löslich in Alkohol⁴). Schmelzp. 265—266° 8).

1) Likiernik, Zeitschr. f. physiol. Chemie 15, 415 ff. [1891].

2) Cohen, Kon. Acad. v. Wetenschapen, Wis-en Natuurk. Afd. 15, I. 388 [1906].

- 3) Decker, Pharmaceutisch Weckblad 45, 1156—1162 [1908].
 4) Sack u. Tollens, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 37, 4105 [1904]. 5) Cohen, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 28, 368-390 [1909].
- 6) Jungfleisch u. Leroux, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 142, 1218—1221 [1906]; 144, 1435-1437 [1907].

7) N. H. Cohen, Archiv d. Pharmazie 245, 236-245 [1907].

- 8) Schulze, Zeitschr. f. physiol. Chemic 41, 475 [1904].
- 9) van Romburgh, Kon. Acad. v. Wetenschapen, Wis-en Natuurk. Afd. 14, 120, 495 [1905].

Nach Reinigung in Aceton flache Nadeln vom Schmelzp. $265-266^{\circ}$ (korr. $273-274^{\circ}$); $[\alpha]_{\rm b}=+60.75$ in Chloroform¹); $[\alpha]_{\rm b}=+61.20^{\circ}$). Das Lupeolbenzoat entsteht auch durch Behandlung mit Benzoylchlorid in Gegenwart von Pyridin bei 100°.

Lupeoleinnamat. Blättehen aus Aceton. Schmelzp. 243,5-244 (korr. 249-250).

 $[\alpha]_D = +45.5$ in Chloroform²).

Lupeolbromid $C_{26}H_{41}$ BrO. Aus Lupeol und Brom, beide in Chloroformlösung³). Krystallwarzen aus Alkohol, bei 165° schmelzend. $C_{31}H_{49}$ OBr aus Lupeol und 2 Atomen Br in Gegenwart von Schwefelkohlenstoff oder Chloroform bei 100°. Aus Holzgeist weiße feste Nadeln mit 1 Mol. Methylalkohol, der bei 100° entweicht. Schmelzp. 184° (korr. 185°). [α]_D = +3.8° in Chloroform²).

Monobrombenzoyllupeol $C_{31}H_{48}OBr \cdot COC_6H_5$. Aus Lupeolhenzoat und Brom²). Schwere Krystalle aus Essigester. Schmelzp. 243° unter Zersetzung. [α]₀ = +44.9 in

Chloroform.

Lupeoldibromid C₂₆H₄₀OBr₂. Aus 1 g Lupeol in 10 g Chloroform durch Zufügung einer Lösung von Brom in Chloroform. Die erhaltene Lösung wurde auf dem Wasserbade unter mehrmaligem Zusatz von Alkohol eingedunstet; der Rückstand wurde in Äther gelöst und bis zum Entstehen einer schwachen Trübung Alkohol zugefügt. Farblose Blättehen, einige Zeit nach dem Trocknen gelb werdend, bei 154° schmelzend. Unlöslich in Wasser, wenig löslich in kaltem Alkohol, leichter löslich in Äther, Benzol, Chloroform und Schwefelkohlenstoff⁴). Das von Likiernik erhaltene Monobromid scheint sich aus dem sehr zersetzlichen Dibromid gebildet zu haben.

Lupeolphenylcarbamat $C_{26}H_{41}O\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_5$. Konnnte nicht erhalten werden beim Erhitzen von 0,5 g Lupeol mit 0,3 g Phenylisocyanat. Bei dieser Reaktion entstehen Blättehen, die der Formel $C_{27}H_{41}NO$ entsprechen und bei 226° scharf schmelzen.

Durch Behandlung von Lupeol in Benzol mit Kilianischem Oxydationsgemisch

entsteht:

Lupeon $C_{31}H_{48}O^2$). Farblose rhombische, dipyramidale Krystalle aus Aceton. D¹⁸ = 1,115. Schmelzp. 169° (korr. 170°). [α]₀ = +63,1 in Chloroform. Das Lupeon hat Ketoncharakter⁵). — **0xim** $C_{31}H_{49}ON$. Weiße Nadcln aus Essigester. Schmelzp. 267—278,5 unter Zersetzung. [α]₀ = +20,5 in Chloroform²).

Dibromlupeon $C_{31}H_{46}OBr_2$ ²). Aus Lupeon und 2 Mol. Br in Eisessiglösung bei 0⁻. Nadeln aus Benzol + Eisessig. Schmelzp. 248⁻ bzw. 254⁻ unter Zersetzung. $[\Lambda]_D = +21.4^-$

in Chloroform.

Lupeoncyauhydrin $C_{32}H_{49}O\cdot N^3$). Aus Lupeon und überschüssiger Blausäure in ätherischer Lösung bei Gegenwart einer Spur Ammoniak. Leicht zersetzliche Prismen. Schmelzp. 179—183°.

Durch Natrium und abs. Alkohol wird Lupeon zu Lupeol reduziert.

Alstol.

Mol.-Gewicht 342.

Zusammensetzung: 84,11% C, 11,21% H, 4,68% O.

C24H38O.

Vorkommen: Im Bresk von Borneo, dem koagulierten Milchsafte des Baumes Alstonia

costulata Miq. oder Dryera costulata Hook.

Darstellung: Die durch wiederholtes Erhitzen des fein zerschnittenen Bresk mit Alkohol von 70° Tr. erhaltenen Extrakte scheiden beim Erkalten zunächst eine Gallerte ab; beim allmählichen Verdunsten der hiervon abgegossenen Flüssigkeiten scheiden sich Krystalle ab, die verschiedenen, stets zunehmenden Schmelzpunkt zeigen. Beim wiederholten Umkrystallisieren der vereinigten Krystalle aus Alkohol gelingt es, fettartige, zuerst abgeschiedene Massen abzusondern und ein Produkt von ziemlich konstantem Schmelzpunkt zu erhalten.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Aus Äther farblose Nädelchen, konstant bei 158° (korr. 162°) schmelzend. Krystallwasserfrei. Unlöslich in Wasser, verdünnten Säuren

2) Cohen, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 28, 368-390 [1909].

3) Likiernik, Zeitschr. f. physiol. Chemie 15, 415 ff. [1891].

¹⁾ Cohen, Kon. Acad. v. Wetenschapen, Wis-en Natuurk. Afd. 15, I, 388 [1906].

Sack u. Tollens, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 4108 [1904].
 Cohen, Kon. Acad. v. Wetenschapen, Wis en Natuurk. Afd. 15, I, 388 [1906].

und Alkalien, etwas löslich in kaltem Alkohol, leicht löslich in warmem Alkohol, Äther, Benzol, Schwefelkohlenstoff, Chloroform. Die Substanz dreht nach rechts. Wurden 1,6373 g in Chloroform zu 30 ccm gelöst bei einer Temperatur von 16°, so war $\lceil \alpha \rceil_D = \pm 56.4^{\circ}$ 1).

Reaktionen: Diese erinnern an die des Cholesterins, sind aber nicht identisch. Konz. Schwefelsäure gibt Gelbfärbung, die bei geringem Erwärmen in Rotfärbung mit grüner Fluorescenz übergeht. Bei Lösung in 2 ccm Chloroform und Zufügung von 2 ccm Schwefelsäure vom spez. Gew. 1,76 färbt sich nach längerer Zeit das Chloroform braun, die Schwefelsäure bleibt farblos. Eine Lösung der Substanz in Essigsäureanhydrid gibt beim Eintröpfeln von konz. Schwefelsäure eine rote, darauf blauviolette Färbung. Beim Verdampfen mit konz. Salpetersäure gibt Alstol einen gelben Fleck, der mit Ammoniak gelb bleibt. Trocknet man etwas Alstol mit Chloroform, konz. Salzsäure und Eisenchlorid ein, so hinterbleibt ein blauvioletter Rückstand.

Derivate: Alstolbromid $C_{24}H_{38}OBr_2$. Aus Alstol in Chloroform unter Zusatz von Brom in Chloroform, Abdampfen im Wasserbade, zuletzt unter Zusatz von Alkohol, Lösen des Rückstandes in Äther und Zusetzen von Alkohol bis zur Trübung. Gelbliche Plättehen, bei 135° bis 138° schmelzend¹).

Alstolbenzoat $C_{24}H_{37} \cdot C_7H_5O_2$. Aus 1 g Alstol und 2 g Benzoesäureanhydrid durch 2 stündiges Erhitzen im Schießrohr auf 190—200°. Aus Alkohol Täfelchen, bei 254° schmelzend; leicht löslich im Äther und Chloroform.

Alstolaeetat $C_{24}H_{37}C_2H_{3}O_2$. Bildet sich aus 1 g Alstol, 10 g Essigsäureanhydrid und 1 g wasserfreiem Natriumacetat durch mehrstündiges Erhitzen und Eingießen des Reaktionsproduktes in Wasser. Aus Alkohol mehrmals umkrystallisiert, farblose Plättehen, bei 200° schmelzend. Cohen²) hält das Alstol für ein Gemisch, in dem unter anderem Lupeol (s. d.) sich befindet. Auch die hiernach zu beschreibenden Körper Alstonin und Isoalstonin hat Cohen im Bresk nicht auffinden können.

Alstonin, Isoalstonin.

Mol.-Gewicht 206.

Zusammensetzung: Sl,46° $_{\rm o}$ C, 10,77° $_{\rm o}$ H, 7,77° $_{\rm o}'$ O.

 $\mathrm{C}_{14}\mathrm{H}_{22}\mathrm{O}$.

Vorkommen: Wie das Alstol.

Darstellung: Der Extrakt, den man durch Auskochen des beim Extrahieren des Bresk mit 75. Tr. Alkohol verbleibenden Rückstandes mit Alkohol von 95° Tr. erhält, scheidet beim Erkalten lange Nadeln von Alstonin ab. Aus den Mutterlaugen scheiden sich beim Erkalten Gallerten aus, die in Alkohol gelöst und der langsamen Verdunstung überlassen werden. Es bilden sich hierbei Täfelehen von Isoalstonin.

Physikalische und chemische Eigenschaften: 1. Alstonin. Lange Nadeln, zu Büscheln vereinigt, bei 191-192° schmelzend. Bei Lösung von 0,2 g zu 10 ccm Chloroform war [x]o = +49°.

II. Isoalstouin. Bei langsamer Verdunstung einer Alkohol- oder Chloroformlösung Täfelchen, bei 163° schmelzend. Für 0,1994 g in Chloroform zu 10 cem gelöst, war $\lceil \alpha \rceil_D = +65.5^\circ$.

Die Reaktionen des Alstonins und Isoalstonins entsprechen im allgemeinen denen des Alstols³).

o-Oxybenzylalkohol, Phenylmethylol, Saligenin.

Mol.-Gewicht 124,03.

Zusammensetzung: 67,72% C, 6,47% H, 25.81% O.

$$\begin{aligned} \mathbf{C_7H_8O_2} &= \mathbf{OH} \cdot \mathbf{C_6H_4} \cdot \mathbf{CH_2} \cdot \mathbf{OH} \,. \\ &\quad \quad \mathbf{H} \\ &\quad \quad \mathbf{C} \cdot \mathbf{CH_2OH} \\ &\quad \quad \mathbf{HC'} \quad \mathbf{C} \cdot \mathbf{OH} \\ &\quad \quad \mathbf{HC} \quad \mathbf{CH} \\ &\quad \quad \mathbf{C} \end{aligned}$$

H

1) Sack u. Tollens, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 4110 [1904].

²⁾ N. H. Cohen, Archiv d. Pharmazie 245, 236-245 [1907].

³⁾ Sack, Diss. Göttingen 1901.

Bildung: Aus Salicin bei der Behandlung mit verdünnten Säuren oder mit Emulsin¹). Bei der Reduktion der salicyligen Säure (Salicylaldehyd) mit Natriumamalgam²). Ferner aus Salicylsäureamid mit Natriumamalgam in saurer Lösung³). Aus o-Aminobenzylalkohol in verdünnter Schwefelsäure mit konz. wässeriger Lösung von Natriumnitrit⁴). Beim Erhitzen von Phenol mit Methylenehlorid, Natriumhydrat und Wasser auf 100° ⁵). Entsteht neben p-Oxybenzylalkohol aus Phenol, Formaldehyd und verdünnter Natronlauge ⁶)⁷).

Darstellung: 50 T. feingepulvertes Salicin werden mit 200 T. destillierten Wassers zusammengerührt und dem Gemenge 3 T. nach der Vorschrift von Robi quet bereiteter Synaptase (Emulsin) hinzugefügt. Das Emulsin wird durch 2—3 stündiges Macerieren von 1 T. gepreßten Mandeln mit 2—3 T. Wasser und Fällen der wässerigen Lösung durch Alkohol hergestellt. Anstatt des Emulsins kann auch eine Emulsion von süßen Mandeln angewandt werden. Durch die Anwesenheit des Mandelöls wird das erhaltene Produkt jedoch ziemlich unrein. Die Mischung wird in einer Flasche gut durchgesehüttelt und 10—12 Stunden bei ca. 40° stehen gelassen. Nach dieser Zeit ist das Salicin vollständig in Traubenzucker und Saligenin gespalten worden. Hierbei scheidet sieh schon ein großer Teil des Saligenins in Gruppen von kleinen rhomboedrischen Krystallen ab. Die von den Krystallen abgegossene Lösung wird wiederholt mit Äther ausgeschüttelt und die ätherischen Auszüge im Wasserbad abgedampft. Der Rückstand erstarrt nach dem Erkalten zu einer krystallinischen, perlmutterglänzenden Masse, die aus wenig siedendem Wasser umkrystallisiert wird¹).

Bestimmung: Durch Zufügen konz. Sehwefelsäure färbt sich die Lösung des Saligenins rot. Bei Zusatz von Eisenchlorid tritt blaue Färbung auf²). Chlorgas fällt aus wässeriger

Lösung Trichlorphenol.

Physiologische Eigenschaften: Waehstum von Cholerabakterien wurde durch einen ½,10 proz., das des Staphylococcus pyogenes aureus durch einen ½ proz. Saligeninzusatz zur Nährbouillon gehindert. Choleravibrionen wurden durch ³/4 proz. Saligeninlösung in spätestens 3 Stunden, durch eine 2 proz. Lösung sehon in 30 Minuten abgetötet; der Pyogenes bedarf einer 24stündigen Einwirkung von 2 proz. Saligeninlösung zur Vernichtung; 3 stündige Behandlung mit dem Antisepticum sehädigt nieht. Die Diphtheriebaeillen sind gegen Saligenin nur wenig widerstandsfähiger als die Choleravibrionen 8). Saligenin geht im Organismus in Salicylursäure über 9).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Perlmutterglänzende, rhombische Tafeln oder kleine farblose Rhomboeder, bei 82° schmelzend und teilweise schon bei 100° sublimierend. Bisweilen auch weiße, undurchsichtige, aus glänzenden Nädelehen bestehende Massen. Bei 22° in 15 T. Wasser löslich, in jedem Verhältnis löslich in siedendem Wasser; die wässerige Lösung etwas diekflüssig und beim Umrühren schäumend. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther. Bei 18° löslich in 52,5 T. kaltem Benzol, erheblich leiehter löslich in warmem Benzol, das zweckmäßig zum Umkrystallisieren angewandt wird. Spez. Gew., in einer kaltgesättigten Benzollösung bestimmt, 1,1613 bei 25°. Lösungs- und Neutralisationswärme vgl. Berthelot¹⁰). Molekulare Verbrennungswärme 845,4 eal. bei konstantem Volumen¹¹). In konz. Sehwefelsäure löst sieh das Saligenin mit intensiv roter Farbe. Die wässerige Lösung färbt Eisenchlorid tiefblau²). Durch verdünnte Säuren in der Wärme wird das Saligenin in Saliretin übergeführt, ebenso beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid, bei Behandlung mit Phosphorchlorid, sowie mit Jodäthyl im Schießrohr durch Erwärmen im Wasserbad. Oxydationsmittel führen das Saligenin zunächst in Salicylaldehyd über. In alkoholischer Lösung mit Brom entsteht Tribromphenol, in wässeriger, alkalischer Lösung bilden sich Tribromphenol und Tribromsaligenin 12). Beim Erhitzen mit konz. alkoholischen Ammoniak auf 140° entsteht Dioxydibenzylamin NH(CH₂·C₆H₄·OH)₂, während bei 190° Saliretacin C₃₅H₃₃NO₅ gebildet

¹⁾ Piria, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 56, 37ff. [1845].

Reinicke u. Beilstein, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 128, 179 [1863].
 Hutchinson, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 175 [1891].

⁴) Paal u. Senninger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 1084 [1894].

⁵⁾ Greene, Amer. Chem. Journ. 2, 19 [1880].

⁶⁾ Manasse, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 2411 [1894].

 ⁷⁾ Lederer, Journ. f. prakt. Chemie [2] 50, 225 [1894].
 8) Cohn, Zeitschr. f. Hygiene 36, 377—383 [1898].

⁹⁾ Nencki, Archiv f. Anat. u. Physiol. 1820, 399.

¹⁰⁾ Berthelot, Annales de Chim. et de Phys. [6] 7. 171 [1886].

¹¹⁾ Berthelot u. Rivals, Annales de Chim. et de Phys. [7] 7, 30 [1896].

¹²⁾ Visser, Archiv d. Pharmazie 235, 551ff. [1897].

wird. Beim Einleiten von Chlorgas in eine wässerige Lösung von Saligenin bildet sieh Trichlorphenol. In wässeriger Lösung werden durch Einwirkung von Brom bei gewöhnlicher Temperatur Substitutionsprodukte gebildet, bei höherer Temperatur entsteht ein Gemisch von Tribromphenol, Tribromphenolbrom und Bromanil. Durch Einwirkung von Brom in organischen Lösungsmitteln wird bei gewöhnlicher Temperatur 1,5-Dibromkresol und 1,3,5-Tribromkresol gebildet¹). Jod und Quecksilberoxyd in wässerig-alkoholischer Lösung (Methode von Weselsky) verwandeln das Saligenin in ein Gemisch von Monojod- und Dijod-Saligenin²). Das Saligenin läßt sieh mit Gerbstoffen zu Gerbsäureoxybenzylestern kondensieren³).

Derivate: Kaliumsalz $K \cdot C_7H_7O_2 + 3H_2O$. Blättehen, sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol⁴).

Methyläther: a) o-Methoxybenzylalkohol $\mathrm{CH_3} \cdot \mathrm{O} \cdot \mathrm{C_6H_4} \cdot \mathrm{CH_2} \cdot \mathrm{OH}$. Bildet sich aus Saligenin, alkoholischer Kalilauge und Methyljodid 5) 6). Flüssigkeit vom Siedep. 247,5° bei 765 mm; spez. Gew. 1,12 bei 23°; 1.0532 bei 100°5). Siedep. 248—250°6). Siedep. 180° bei 250 mm. $\mathrm{D_4^4} = 1,0585$; $\mathrm{D_{15}^{15}} = 1,0495$; $\mathrm{D_{25}^{25}} = 1,0427$. Magnetisches Drehungsvermögen 14,83 bei 15,3°7).

b) Methyl-o-oxybenzyläther $\mathrm{HO} \cdot \mathrm{C_6H_4} \cdot \mathrm{CH_2} \cdot \mathrm{O} \cdot \mathrm{CH_3}$. Zur Darstellung wird o-Aminobenzyl-Methyläther in schwefelsaurer Lösung diazotiert und die Diazolösung in eine konz. Lösung aus der 5—6 fachen Menge Natriumsulfat, durch die ein Dampfstrom geleitet wird, getropft⁸). Dünnflüssiges Öl, nach Guajacol riechend, bei Destillation unter gewöhnlichem Drucke verharzend. Siedep. bei 40 mm 128—130°. Mit Eisenchlorid in alkoholischer Lösung

gibt der Körper Rotfärbung, in wässeriger Lösung dagegen blauviolette Färbung.

Äthyläther, Äthyl-o-oxybenzyläther $C_2H_5O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2(OH)$. Entsteht auf dieselbe Weise wie der Methyläther durch Diazotierung von o-Aminobenzyl-Äthyläther in schwefelsaurer Lösung und Eintropfen der Diazolösung in eine konz. Glaubersalzlösung⁸). Leieht flüssiges, kresolartig riechendes Öl, schwerer als Wasser. Bei Destillation unter Atmosphärendruck unter Abspaltung von Äthylalkohol verharzend. Siedep. 265°9). Siedep. bei 20 mm 111—113°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. Mit Eisenchlorid entsteht keine Färbung.

Äthyl-e-methoxybenzyläther $CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. Durch Kochen von o-Methoxybenzylchlorid mit alkoholiseher Natriumäthylatlösung. Stark lichtbrechende Flüssig-

keit. Siedep. 230—232° bei 754 mm (korr.) 6).

Saligeninglykolsäure OH · CH $_2$ · C $_6$ H $_4$ · O · CH $_2$ · COOH. Bildet sich aus 3 g Saligenin, 23,5 g Chloressigsäure und 22 g Natriumhydrat in 85 g Wasser bei einer Temperatur von 108—110°. Aus Wasser Tafeln vom Schmelzp. 120°. Bildet ein mit 2 Mol. Wasser krystallisierendes Silbersalz 10).

Saliretin OH·C₆H₄·CH₂·O·C₆H₄·CH₂·OH. Entsteht bei der Einwirkung von verdünnten Säuren auf Saligenin, beim Erhitzen von Saligenin mit Essigsäureanhydrid, Phosphortrichlorid oder Athyljodid¹¹). Darstellung: zerriebenes Salicin wird mit 10 T. rauchender Salzsäure vom spez. Gew. 1,125 übergossen, unter Umschwenken bis zur Lösung und dann weiter bis 80° erwärmt, wobei sich ein Teil des Saliretins als pulveriger Niederschlag abscheidet. Durch Eingießen in Wasser wird vollständig gefällt, der chlorfrei gewaschene Körper in mäßig verdünntem Alkohol gelöst und aus dem Filtrat das Saliretin durch Eingießen in viel Salzwasser gefällt¹²). Gelbliches oder rötlichgelbes Pulver, löslich in Alkohol und in Alkalien. Wird nicht uur aus der wässerigen, sondern auch aus der alkalischen Lösung durch Salzwasser gefällt. Durch Einwirkung von Chromsäure entsteht aus dem Saliretin kein Salicylaldehyd¹¹). Durch Kaliumpermanganat wird weder Salicylaldehyd noch Salicylsäure gebildet¹²). Das von Gerhardt¹³) durch Behandeln von Saligenin mit Schwefelsäure dargestellte Saliretin

1) Auwers n. Büttner, Annalen d. Chemie 302, 131-158 [1898].

2) Seidel, Journ. f. prakt. Chemie [2] 57, 204 [1898].

- Sell & Co., D. R. P. 111 963; Chem. Centralbl. 1900, II, 650.
 Rivals, Annales de Chim. et de Phys. [7] 12, 556 [1897].
- 5) Cannizzaro u. Körner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 5. 436 [1872].
- 6) Pschorr, Wolfes u. Buckow, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 33, 165 [1900].

7) Perkin, Journ. Chem. Soc. **69**, 1242 [1896].

8) Thiele u. Dimroth, Annalen d. Chemie **305**, 110 [1899].

Bötsch, Monatshefte f. Chemie 1, 621 [1880].
 Biginelli, Gazzetta chimica ital. 21, 257 [1891].

Piria, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 56, 37ff. [1845].
 Kraut, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 156, 123ff. [1870].
 Gerhardt, Annales de Chim. et de Phys. [3] 7, 215 [1843]

entspricht der Formel $C_{28}H_{26}O_5$. Die von Beilstein und Seelheim¹) durch Erhitzen von Saligenin mit Essigsäureanhydrid oder Äthyljodid erhaltenen Produkte entsprechen der Formel $C_{56}H_{50}O_9$. Nach Voswinkel²) ist das aus Saliein beim Erhitzen mit verdünnten Säuren entstehende Saliretin nicht ausschließlich ein Verharzungsprodukt des Saligenins, sondern enthält außerdem noeh eine Verbindung von Saligenin mit Traubenzucker (Sali-

geninglykose).

Salireton C₁₄H₁₂O₃. Bildet sich beim Erhitzen von Saligenin mit Mannit, Glycerin oder Methylal auf 100°3). Zur Darstellung werden gleiche Gewichtsteile Saligenin und wasserfreies Glycerin in zugeschmolzenen Röhren 8 Stunden lang im Wasserbade erhitzt. Es entsteht eine gelbliche Flüssigkeit; beim Öffnen des Rohres nach dem Erkalten ist kein Druck bemerkbar. Bei Zusatz von Wasser scheidet sich eine gelbliche, harzige Masse aus, die ausgekocht wird. Beim Erkalten des filtrierten wässerigen Auszuges krystallisiert das Salireton mit einer Ausbeute von ca. 2½% von dem Gewicht des angewandten Saligenins aus. Zur Reinigung wurde das Salireton in stark verdünnter Lauge gelöst und die Lösung mit Salzsäure gefällt. Rhombische Blätter oder Nadeln, bei 121,5° schmelzend, in siedendem Wasser ziemlich leicht löslich. Die wässerige Lösung gibt zum Unterschied von Saligenin mit Eisenchlorid keine blaue Färhung. Die trockenen Krystalle färben sich, mit konz. Schwefelsäure übergossen, schön rot, ähnlich wie Salicin und Derivate. In fixen Alkalien leicht löslich; durch Säurezusatz wird es daraus in Krystallnadeln gefällt. Beim Erhitzen über 140° geht unter Gasentwicklung die Bildung eines harzigen Körpers vor sich, dessen Analyse ungefähr für das Saliretin stimmt.

Saliretacin C₃₅H₃₃NO₅. Bildet sich beim Erhitzen von Saligenin mit gesättigtem alkoholischen Ammoniak auf I80—200°4). Gelber, amorpher Körper, unlöslich in Säuren, Alkalien und in den üblichen Lösungsmitteln.

Chlorsaligenin. 2-Oxy-5-chlorbenzylalkohol OH·CH₂·C₆H₃Cl·OH. Wird aus dem Chlorsalicin auf dieselbe Weise dargestellt wie das Saligenin aus dem Salicin. Aus heißem Wasser umkrystallisiert, vollkommen farblose rhomboidale Tafeln; löslich in Wasser, Alkohol und Äther. Gibt mit Eisenchlorid blaue Färbung. Konz. Schwefelsäure wird vom Chlorsaligenin intensiv grün gefärbt, während Saligenin die Schwefelsäure rot färbt⁵). Durch Säuren wird das Chlorsaligenin verharzt. Bildet sich außerdem durch Reduktion von 5-Chlorsalicylaldehyd⁶). Schmelzp. 89°6); 93°7). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck 801 cal. Bei der Oxydation entsteht 5-Chlorsalicylaldehyd und 5-Chlorsalicylsäure⁷). Durch Einwirkung von Chlor auf Salicin entstehen 3 verschiedene Produkte, die durch Emulsin in die betreffenden Chlorsaligenine übergeführt werden können. Dichlorsaligenin und Trichlorsaligenin wurden in kleinen Mengen hergestellt, die Mengen genügten jedoch nicht zur Analyse⁵).

Bromsaligenin, 2-Oxy-5-brombenzylalkohol OH · C₆H₃Br · CH₂ · OH . Entsteht analog dem Chlorsaligenin durch Spaltung von Bromsalicin mit Emulsin⁷). Entsteht aus Saligenin und Brom bei niedriger Temperatur; bei diesem Prozesse bildet sich auch etwas Dibromsaligenin⁸). Entsteht ferner durch Kochen des I, 5-Dibromkresols mit Aceton und Wasser. Aus Benzol Blättchen, bei 107—109° schmelzend⁸); Schmelzp. 113°7). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Essigester und heißem Wasser, etwas schwerer löslich in Chloroform und Benzol, ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, schwer löslich in Ligroin. Durch Zusatz von Eisenchlorid tritt Blaufärbung auf. Verhalten gegen Schwefelsäure wie Chlorsaligenin.

2-0xy-5-brombenzylaeetat $HO \cdot C_6H_3Br \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_2H_3O$.

Acetyldibromsaliretin $C_{14}H_{11}Br_2(C_2H_3O)O_3$. Aus Acetylchlorid und Bromsaligenin. Schmilzt bei 95°7).

3, 5-Dibromsaligenin oder 2-Oxy-3, 5-dibrombenzylalkohol $OHC_6H_2Br_2 \cdot CH_2 \cdot OH$. Aus Ligroin mit Benzol Nadeln, bei 88—89° schmelzend. Löst sich leicht in den meisten organischen Solvenzien, ebenso in Wasser. Die wässerige Lösung wird durch Zusatz von Eisenehlorid violett gefärbt.

1) Beilstein u. Seelheim, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 117, 83 [1861].

2) Voswinkel, Chem. Centralbl. 1900, I, 771.

- 3) Giacosa, Journ. f. prakt. Chemie [2] 21, 221ff. [1880].
- 4) Paal u. Seuninger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 1802 [1894].
- 5) Piria, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 56, 37ff. [1845].
 6) Rivals, Annales de Chim. et de Phys. [7] 12, 556 [1897].

7) Visser, Archiv d. Pharmazie 235, 551ff. [1897].

8) Auwers u. Büttner, Annalen d. Chemie 302, 131-158 [1898].

Tribromsaligenin OH · C₆HBr₃ · CH₂ · OH. Bildet sich durch Behandlung von Sali-

genin mit Brom in wässerig-alkalischer Lösung¹). Schmelzp. 91°.

5-Jodsaligenin OH·C₆H₃J·CH₂·OH. Entsteht, wie auch die anderen Halogenderivate, durch Spaltung von Jodsalicin mit Emulsin; ferner durch Einwirkung von Jodjodkaliumlösung auf alkalische Saligeninlösung. Außerdem durch Einwirkung von Jod auf Saligenin in alkoholischer Lösung bei Gegenwart von Quecksilberoxyd, wobei außerdem Dijodsaligenin entsteht, das durch Behandlung mit Sodalösung entfernt wird²). Aus Wasser dreicckige weiße Blättehen, bei 138° schmelzend; in Wasser, Alkohol und Äther leicht löslich. Im Gegensatz zu Saligenin gegen kochende, verdünnte Schwefelsäure beständig. Jodsaligenin gibt mit Eisenchlorid nur schwache Blaufärbung.

Dijodsaligenin $\mathrm{HO}\cdot\mathrm{C_6H_2J_2}\cdot\mathrm{CH_2}\cdot\mathrm{OH}$. Entsteht durch Jodierung von Saligenin in alkalischer Lösung vermittels Jodjodkaliumlösung³). Entsteht ferner bei Einwirkung von Jod auf Saligenin in alkoholischer Lösung bei Gegenwart von Quecksilberoxyd. Die Trennung von dem zugleich gebildeten Jodsaligenin wird dadurch ermöglicht, daß das Monojodsaligenin in Sodalösung unlöslich, das Dijodsaligenin dagegen löslich ist. Aus der Lösung wird es durch Säure wieder ausgefällt. Aus Wasser Nädelchen, die bei $106-107\,^{\circ}$ schmelzen; ist in Alkohol

sehr leicht löslich, schwer löslich in Äther.

Kaffeol OH · $\rm C_6H_4$ · CH $_2$ · OCH $_3$ (?). Nach Angabe von Thiele ist Kaffeol weder Oxybenzylmethyläther noch o-Methoxybenzylalkohol 4). Findet sich beim Rösten der grünen Kaffeebohnen in einer Menge von ungefähr 0.05°_{0} . Angenehm nach Kaffee riechendes Öl, bei 195—197° siedend, im Kältegemisch nicht erstarrend. Sehr schwer löslich in konz. Kalilauge, etwas löslich in heißem Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol und Äther. Die alkoholische Lösung gibt mit Eisenchlorid eine rote Färbung. Beim Schmelzen mit Kali bildet sich Salicylsäure. Bei der Einwirkung von Jodwasserstoffsäure oder Chromsäuregemisch tritt Verharzung ein.

3, 5-Dibrom-2-oxybenzylrhodanid $OH \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CH_2 \cdot SCN$. Bildet sich beim Erwärmen von Dibromsaligeninbromid und Rhodankalium⁶). Aus Eisessig und Ligroin Nadeln, bei $111-112^\circ$ schmelzend, leicht löslich in Chloroform, Benzol, Äther, schwerer löslich in Alkohol, sehr schwer löslich in Petroläther, nicht löslich in verdünnten Alkalien. Bei Mischung mit diesen tritt Gelbfärbung und Abspaltung von Rhodanwasserstoff auf. Bei längerem Kochen mit Methylalkohol erfolgt Umwandlung in Oxydibrombenzylmethyläther.

Acetylderivat $C_2H_3O \cdot O \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CH_2 \cdot SCN$. Nadeln vom Schmelzp. 148—150°; leicht löslich in Benzol und Chloroform, weniger löslich in Eisessig und Alkohol, sehr wenig

löslich in Ligroin und Äther⁶).

Vanillylalkohol, 3,4-Phendiolmethylol, 3-Methyläther.

Mol.-Gewicht 154,08.

Zusammensetzung: 62,30% C, 6,54% H, 31,16% O.

$$C_8H_{10}O_3 = CH_3O \cdot C_6H_3(OH) \cdot CH_2 \cdot OH.$$

Bildung, Darstellung: Entsteht bei längerem Behandeln von Vanillin C₆H₃(OH)(OCH₃) CHO mit Natriumamalgam in Gegenwart von wässerigem Alkohol?). Das bei Neutralisation mit Schwefelsäure ausfallende Hydrovanillin wird abfiltriert, das Filtrat mit Äther ausgeschüttelt, und hieraus der Alkohol gewonnen. Entsteht ferner durch Behandeln des Glykovanillylalkohols mit Emulsin, der hierbei in Glucose und Vanillylalkohol zerfällt⁸). Wird ferner dargestellt aus Guajacol und Formaldehyd in verdünnter Natronlauge⁹)¹⁰).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Prismatische Krystalle, bei 115° schmelzend; leicht löslich in warmem Wasser, Alkohol und Äther. Er ist nicht destillierbar, lu

1) Visser, Archiv d. Pharmazie 235, 551 ff [1897].

²) Seidel, Journ. f. prakt. Chemie [2] **59**, 107 [1899].

3) Visser (Litterscheid), Archiv d. Pharmazie 235, 558 [1897].

4) Thiele u. Dimroth, Annalen d. Chemic 305, 102 [1899].

5) Bernheimer, Monatshefte f. Chemie 1, 456 [1880].

6) Stephani, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 4284 [1901].

7) Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 1125 [1875]; 9, 415 [1876].

8) Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1599 [1885].

9) Manasse, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 27, 2411 [1894].

10) Bayer & Co., D. R. P. 85 588.

Vitriolöl mit rotvioletter Farbe löslich. Bei der Oxydation bildet sich Vanillin. Durch verdünnte Mineralsäure wird er verharzt. Mit überschüssigem Formaldehyd und verdünnter Natronlauge liefert er eine Verbindung $C_8H_{10}O_3+HCHO$.

Piperonylalkohol, 3, 4-Phendiolmethylol, Methylenäther.

Mol.-Gewicht 152,06.

Zusammensetzung: 63,13% C, 5,30% H, 31,57% O.

$$\mathbf{C_8H_8O_3} = \mathbf{CH_2} \overset{\mathbf{O}}{=} \mathbf{O} \quad \mathbf{C_6H_3} \cdot \mathbf{CH_2} \cdot \mathbf{OH} \,.$$

Bildung, Darstellung: Entsteht beim Behandeln von Piperonal $\mathrm{CH}_2 \cdot \mathrm{O}_2 \cdot \mathrm{C}_6 \mathrm{H}_3 \cdot \mathrm{CHO}$ mit Natriumamalgam in Gegenwart von siedendem Wasser¹). Die Hydropiperoine werden von dem in der alkalischen Flüssigkeit gelöst bleibenden Piperonylalkohol abfiltriert. Um diesen zu erhalten, schüttelt man das Filtrat mit Äther aus und läßt die ätherische Lösung krystallisieren.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Lange Krystalle, die bei 51° schmelzen. Schwer löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, in jedem Verhältnis löslich im Alkohol und Äther. Der Piperonylalkohol ist mit Wasserdämpfen nicht flüchtig. Bei der Destillation zersetzt er sich unter Bildung von Piperonal und anderen Produkten.

Coniferylalkohol, 3,4-Phendiolpropenylol, 3-Methyläther.

Mol.-Gewicht 180,10.

Zusammensetzung: 66,63° o C, 6,72° o H, 26,65° o O.

Bildung: Bei der Einwirkung von Emulsin wird Coniferin in Coniferylalkohol und Glucose gespalten 2).

Darstellung: 50 T. Coniferin werden in 500 T. Wasser gelöst und mit 0,2—0,3 g trocknem Emulsin versetzt. Nach 6—8tägigem Stehen bei 25—36° wird der gebildete Coniferylalkohol mit Äther ausgeschüttelt²). Das bei der alkoholischen Lösung von Fichtenholz erhaltene hellbraune Harz wird mit Petroläther und Äther sowie schließlich mit Chloroform extrahiert. In der Chloroformlösung ist der Coniferylalkohol enthalten und kann daraus gewonnen werden³).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Prismen vom Schmelzp. 73—74°; leicht löslich in Äther, ziemlich leicht löslich in Alkohol, schwer löslich in heißem Wasser, sehr schwer löslich in kaltem Wasser, löslich in Alkalien. Durch verdünnte Säuren wird der Coniferylalkohol sofort in ein amorphes, isomeres Produkt übergeführt, das bei 150—160° erweicht, außerdem durch geringe Löslichkeit in Äther und Alkohol vom krystallisierten Coniferylalkohol unterschieden ist. Bei Oxydation des Coniferylalkohols mit Chromsäuregemisch entsteht Vanillin, Acetaldehyd und Essigsäure; beim Schmelzen mit Kali entsteht Protocatechusäure. Beim Erhitzen mit rauchender Jodwasserstoffsäure auf 150—160° entstehen Methyljodid, Äthyljodid und ein jodhaltiges Harz⁴).

Durch Natriumamalgam wird Coniferylalkohol zu Eugenol reduziert. Mit den Alkalien bildet Coniferylalkohol krystallisierte Verbindungen. Aus einer alkoholischen Lösung wird durch Bleizucker und Ammoniak das Bleisalz in amorphen Flocken gefällt⁵).

1) Fittig u. Remsen, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 159, 138 [1871].

2) Tie mann u. Haarmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 611 [1874].
3) Klason u. Fagerlind, Arkiv for Kemi, Mineralo. och Geol. 3. No. 6, 1—10 [1908].

4) Tiemann, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 11, 672 [1878].
5) Tiemann, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 8, 1132 [1875].

Nach Klason¹) ist das Lignin im wesentlichen ein Kondensationsprodukt von Coniferylalkohol und Oxyconiferylalkohol; zwischen dem Lignin und dem Coniferylalkohol bestehen vielfach Analogien, so z. B. die Vereinigung mit Calciumdisulfit, Farbenreaktionen, leichtes Verharzen mit Mineralsäuren. Auch die Formel des Lignins (C₄₀H₄₂O₁₁)_n leitet Klason aus der des Coniferylalkohols ab, indem er die Formel vervierfacht, 2 H-Atome in Hydroxyl verwandelt und 3 Mol. H₂O abspaltet.

Cubebin, 3, 4-Phendiolpropenylol, 3, 4-Methylenäther.

Mol.-Gewicht 178,08.

Zusammensetzung: 67,39% C, 5,66% H, 26,95% O.

 $C_{10}H_{10}O_{3}$

$$CH_2 \subset O \subset C_6H_3 \cdot C_3H_4 \cdot OH$$
 $CH_2 \subset O \subset O \subset O \subset C_3H_4OH = 2$

Vorkommen: Findet sich in den Cubeben, den vor der Reife gesammelten kugeligen, bis 5 mm Durchmesser erreichenden Früchtchen der Cubeba officinalis oder Piper Cubeba,

des Cubebenpfeffers³)⁴), in einer Menge von ca. $2^{1}/_{2}$ %.

Darstellung: Durch Destillation mit Wasser werden die Cubeben von dem ätherisehen Öle, das sie in einer Menge von 10—18% enthalten, befreit, sodann getrocknet und mit Alkohol extrahiert. Der alkoholische Auszug wird abdestilliert, den Rückstand läßt man mehrere Tage stehen, bis er krystallinisch wird, sodann wird abdekantiert, und die zurückbleibenden Krystalle aus Alkohol vom spez. Gew. 0,9 umkrystallisiert⁵). — Die mit dem 6. Teile Ätzkalk gemischten Cubeben werden mit Alkohol extrahiert, die erhaltene Lösung eingeengt; der Rückstand wird mit verdünntem Kali gewaschen und sodann aus Alkohol unter Zusatz von Tierkohle umkrystallisiert⁶).

Physiologische Eigenschaften: Das Cubebin ist unwirksam; die Wirkung der Cubeben ist hauptsächlich der Cubebensäure zuzuschreiben, bei welcher sie besprochen werden wird.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Feine weiße Nadeln oder Blättchen ohne Geruch, in alkoholischer Lösung bitter schmeckend. Schmelzp. 125°7). Ist nicht flüchtig. Über spez. Gewicht und Dispersion, Dampfdichte, Struktur vgl. Eykman8). In kaltem Wasser fast unlöslich, wenig löslich in heißem Wasser. In 76 T. abs. Alkohol bei 20° löslich, in 140 T. Alkohol vom spez. Gew. 0,85; bei 12° in 26,6 T. Äther löslich. Löslich in Chloroform, Benzol, Essigsäure, flüchtigen und fetten Ölen. In konz. Schwefelsäure löslich mit schön roter Farbe, ebenso beim Anreiben mit Phosphorsäureanhydrid; in Vitriolöl löst es sich mit purpurvioletter Farbe. Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung entsteht

Oxalsäure und Piperonylsäure⁹) CH₂ C₀ C₆H₃ — COOH. Mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat entsteht ein Körper von der Formel C₂₀H₁₈O₅. Beim Schmelzen mit Kalihydrat entsteht Kohlensäure, Essigsäure und Protocatechusäure. Bei Einwirkung von Brom auf in Chloroform gelöstes Cubebin und Umkrystallisieren aus Xylol entsteht ein krystallinisches Produkt von der Formel C₁₀H₇Br₃O₂⁷). Nach Angeli und Mole¹⁰) entsteht hierbei ein Körper von der Formel C₁₀H₈Br₂O₂, der sich bei 220° bräunt und bei 229°, indem er sich zersetzt, schmilzt. Das Cuhebin gibt alkaloidähnliche Reaktionen und zeigt besonders gewisse Ähnlichkeiten mit dem Veratrin, dem Digitalin, dem Aconitin und Morphin¹¹). Bemerkenswert ist die Färbung von Cubebin bei längerem Kontakt mit kalter sirupartiger Phosphorsäure.

2) Pomeranz, Monatshefte f. Chemie 9, 324 [1888].

5) Steer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 36, 331 [1840].

6) Schuck, Liebigs Jahresber. 1852, 670.7) Weidel, Liebigs Jahresber. 1822, 931.

9) Pomeranz, Monatshefte f. Chemie 8, 466 [1887].

¹) Kiason, Arkiv for Kemi, Mineral. och Geol. 3, No. 5, 1—20 [1908]; Chem. Centralbl. 1908, II, 1302.

³⁾ Capitaine u. Soubeiran, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 31, 190 [1839].
4) Schmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 19t [1877].

⁸⁾ Eykman, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 856 [1890].

 ¹⁰⁾ Angeli u. Mole, Gazzetta chimica ital. 24, t30 [t894].
 11) Schär, Zeitschr. f. analyt. Chemie 29, 493 [1890]; Archiv d. Pharmazie 225, 531 [1887].

Derivate: Benzoylester $CH_2 \cdot O_2C_6H_3 \cdot C_3H_4 \cdot O \cdot C_7H_5O$. Bildet sich aus Cubebin und Benzoylchlorid¹). Aus Alkohol feine, seidenglänzende Krystalle, bei 147,5° schmelzend. Sehr leicht löslich in Benzol, sehr schwer löslich in kaltem Alkohol und Äther.

Nitrocubebin C₁₀H₉(NO₂)O₃. Entsteht durch Einwirkung von salpetriger Säure auf eine ätherische Cubebinlösung. Hellgelbe Nadeln, die sich in Kalilauge mit purpurvioletter Farbe lösen²).

Syringin, Methoxyconiferin.

Mol.-Gewicht (wasserfrei) 372,19. Zusammensetzung: 54,81% C, 6,50% H, 38,69% O.

$$\begin{split} & \begin{array}{c} C_{17}H_{24}O_9 + H_2O. \\ C_6H_{11}O_5 \cdot O \cdot C_6H_2(OCH_3)_2 \cdot C_3H_4 \cdot HO + H_2O. \\ & \quad C \cdot CH = CH - CH_2OH \\ & \quad HC \quad CH \\ & \quad H_3CO \cdot C \quad COCH_3 \\ & \quad CO \cdot C_6H_{11}O_5 \end{split}$$

Vorkommen: Findet sich in der Rinde des gemeinen Flieders, Syringa vulgaris³), und zwar besonders in der Mitte März gesammelten Rinde⁴)⁵). Findet sich ferner in der Rinde der Liguster, Ligustrum vulgare⁶), ferner bei Robinia pseudacacia⁷).

Darstellung: Die Syringarinde wird mit Wasser ausgekocht und der wässerige Auszug durch Bleiessig gefällt. Das Filtrat wird vermittels Schwefelwasserstoff entbleit und bis zur

beginnenden Krystallisation eingedampft.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Nadeln ohne Geschmack, die wasserfrei bei $191-192^{\circ}$ schmelzen⁵). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, leicht löslich in heißem Wasser und in Alkohol, unlöslich in Äther. In konz. Salpetersäure löst es sich mit blutroter Farbe. Es gibt ähnliche Farbenreaktionen wie das Coniferin. Silber- oder Kupferlösung werden durch Syringin nicht reduziert. Versetzt man eine Lösung von Syringin mit dem gleichen Volumen Vitriolöl, so tritt dunkelblaue Färbung auf; bei Zusatz von mehr Säure wird die Färbung violett. Löst man Syringin in konz. Salzsäure und erhitzt, so scheiden sich blaue Flocken ab. Beim Erhitzen mit verdünnten Säuren, besonders Salzsäure oder beim Zusatz von Emulsin, zerfällt das Syringin nach der Gleichung $C_{17}H_{24}O_9 + H_2O = C_6H_{12}O_6 + C_{11}H_{14}O_4$) in Traubenzucker und

Syringenin (Oxyconiferylalkohol-Dimethyläther).

$$(CH_3O)_2 \cdot C_6H_2(OH) \cdot C_3H_4 \cdot HO.$$

$$C \cdot CH = CH - CH_2OH$$

$$HC - CH$$

$$H_3CO \cdot C - C \cdot OCH_3$$

$$C \cdot OH$$

Glykosyringasäure $C_{15}H_{20}O_{10}+H_2O=C_6H_{11}O_5\cdot O\cdot C_6H_2(OCH_3)_2\cdot CO_2H+2\,H_2O$. Entsteht bei der Oxydation von Syringin mit Kaliumpermanganat³). Aus Wasser feine Nadeln oder Prismen, die bei raschem Erhitzen bei 208° schmelzen. Aus Alkohol wasserfreie Warzen, die bei 214° schmelzen. Die krystallwasserhaltige Modifikation aus Wasser verliert ihr Krystallwasser im Exsiccator über Schwefelsäure. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht löslich in heißem Wasser, mäßig leicht löslich in Alkohol. Durch Einwirkung von Emulsin oder verdünuter Schwefelsäure wird die Glykosyringasäure in Traubenzucker und Syringasäure $(CH_3O)_2\cdot C_6H_2(OH)\cdot COOH$ zerlegt.

- 1) Pomeranz, Monatshefte f. Chemie 9, 324 [1888].
- 2) Weidel, Liebigs Jahresber. 1877, 931.
- 3) Bernays, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 40, 319 [1841].
- 4) Kromayer, Liebigs Jahresber. 1862, 484.
- 5) Körner, Gazzetta chimica ital. 18, 210-215 [1888].
- 6) Kromayer, Liebigs Jahresber. 1863, 592.
- 7) Power, Pharmac. Journ. [4] 13, 275 [1901].
- 8) Körner, Gazzetta chimica ital. 18, 220—225 [1888].

Glykosyringaaldehyd $C_{15}H_{20}O_9 = C_6H_{11}O_5 \cdot O \cdot C_6H_2(OCH_3)_2CHO$. Entsteht bei der Oxydation einer wässerigen Lösung von Syringin durch Chromtrioxyd¹), während die stärkere Oxydation mit Kaliumpermanganat das Syringin sogleich zur entsprechenden Säure oxydiert (s. oben). Aus Alkohol feine Nadeln, bei 162° schmelzend, leicht löslich in Wasser, mäßig leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Äther. Durch Emulsin oder verdünnte Schwefelsäure wird der Glykosyringaaldehyd in Traubenzucker und Syringaaldehyd (CH₃O)₂ · C₆H₂(OH) · CHO gespalten. Bildet ein Phenylhydrazinderivat, das aus verdünntem Alkohol in Nadeln krystallisiert und bei 156° schmilzt.

Hydrovanilloin, Diphenyldiol (3,4)-Äthandiol 3-Dimethyläther.

Mol.-Gewicht 246,14.

Zusammensetzung: 53,63% C, 7,37% H, 39,00% O.

 $\underset{\mathrm{OCH_3}}{\overset{\mathrm{OH}}{\searrow}} C_6 H_3 \cdot \mathrm{CH(OH)} \cdot \mathrm{CH(OH)} \cdot C_6 H_3 {\overset{\mathrm{OH}}{\diagdown}} C_6 H_3$

Darstellung: Entsteht, neben Vanillylalkohol, bei mehrtägigem Behandeln von Vanillin mit Natriumamalgam in Gegenwart von wässerigem Alkohol²). Das Reaktionsprodukt wird mit Schwefelsäure genau neutralisiert, wobei nur Hydrovanilloin ausfällt, das abfiltriert und aus Alkohol umkrystallisiert wird.

Physikalische und chemische Elgenschaften: Aus Alkohol sehr kleine Prismen, bei 222 bis 225° unter Zersetzung schmelzend. Unlöslich in kaltem Wasser, sehr wenig löslich in siedendem Wasser und kochendem Alkohol, unlöslich in Äther. Leicht löslich in verdünnter Kalilauge, schwerer in Ammoniak. Mit Vitriolöl färht sich das Hydrovanilloin grün und löst sich mit rotvioletter Farbe.

Masopin.

Mol.-Gewicht 298,14.

Zusammensetzung: 83,69% C, 11,28% H, 5,03% O3).

 $\mathrm{C}_{22}\mathrm{H}_{18}\mathrm{O}\ (?)$.

Vorkommen: Im eingetrockneten Saft eines in Mexiko häufig wachsenden Baumes, dessen Namen dem Untersucher nicht bekannt war. Der Baum soll von den Eingeborenen "Dschilte" genannt werden; der Saft wird von den mexikanischen Weibern gekaut.

Darstellung: Der zerkleinerte, getrocknete Milchsaft wurde mit Wasser ausgekocht und so ein ihm anhaftender Geruch nach altem Käse entfernt. Der durch diese Behandlung weich gewordene Körper, der sich wie Kautschuk in Fäden ausziehen ließ, wurde mit abs. Alkohol digeriert. Nach dem Erkalten schieden sich weiße, krystallimische Flocken ab. Durch Wasser wurde der mit Alkohol extrahierte Körper vollständig gefällt.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Auf beschriebene Art erhalten, sehr leichter, schneeweißer, pulveriger Körper, zwischen den Fingern klebrig werdend, geschmack- und geruchlos, unlöslich in Wasser, leicht löslich in Äther. Aus Äther weiße, seidenglänzende Nadeln oder büschelförmig gruppierte Säulchen. Schmelzp. 155° unter Verbreitung eines eigentümlichen, angenehmen Geruches. Die geschmolzenen Krystalle erstarren zu einer amorphen, glasähnlichen Masse, deren Schmelzp. 69—70° ist. Durch Trockendestillation des Masopins erhält man eine braune, dickflüssige Masse, die über das Ammoniumsalz gereinigt als eine in feinen weißen Nadeln krystallisierende Säure erkannt wurde und die der Autor als Zimtsäure anspricht. Salpetersäure wirkt heftig ein.

Alcornol.

Mol.-Gewicht 314.

Zusammensetzung: 84,0% C, 10,9% H, 5,1% O.

 $C_{22}H_{34}O$.

Vorkommen: In der echten Alcornokorinde 4).

1) Körner, Gazzata chimica ital. 18, 220-225 [1888].

²⁾ Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 1125 [1875].
3) Genth, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 46, 124—128 [1843].

⁴⁾ Hartwich u. Dünnenberger, Archiv d. Pharmazie 238, 341ff. [1900].

Darstellung: Durch Extraktion der Rinde mit Äther nach dem Verfahren von Biltz und Frenzel und Reinigung mit Tierkohle.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Krystalle, bei 205° schmelzend. Unlöslich in Wasser und wässerigen Reagenzien, leicht löslich in abs. Alkohol, Eisessig, Essigsäureanhydrid, fetten Ölen, Terpentinöl, sehr leicht löslich in Äther, Essigäther, Petroläther, Amylalkohol, Benzol, Aceton, Chloroform. Dreht die Ebene des polarisierten Lichtes nach rechts: $[\alpha]_D = +33.83^{\circ}$. Ist ein phytosterinartiger Alkohol, der besonders an das Lupeol erinnert. Konz. Schwefelsäure, ebenso konz. Salpetersäure löst beim Erwärmen unter Gelbfärbung. Bei der Hesseschen Reaktion (Schütteln der Chloroformlösung mit dem gleichen Volumen Schwefelsäure vom spez. Gew. 1,76) färbt sich die Schwefelsäure nach kurzer Zeit blaßrot, während das Chloroform über Blaßgelb und Carminrot in Violett übergeht. Beim Abdunsten der obigen Chloroformlösung auf einem Porzellanteller bleibt ein violettblauer Verdunstungsrückstand (Salkowskische Reaktion). Mit Essigsäureanhydrid und konz. Schwefelsäure erfolgt momentan intensive Rotfärbung, die nach ca. 12 Stunden in starke grüne Fluorescenz übergeht (Liebermannsche Reaktion). Bei Eindampfen mit konz. Salpetersäure auf dem Wasserbade und Aufnehmen des gelben Rückstandes mit Ammoniak entsteht orangerote Färbung (Schiffsche Reaktion). Mit konz. Salzsäure und verdünntem Eisenchlorid auf dem Wasserbad eingedampft, hinterbleibt ein rotvioletter Rückstand.

Derivate: Essigsäureester CH3COO·C22H33. Aus Alcornol mit Essigsäureanhydrid.

Echicerin.

Mol.-Gewicht 440.

Zusammensetzung: 81,81% C, 10,91% H, 7,28% O.

 $C_{30}H_{48}O_{2}$.

Vorkommen: In der Ditariude, der Rinde des auf den Philippinen wachsenden Baumes Echites scholaris (L.), nach R. Brown Alstonia scholaris 1).

Darstellung: Gepulverte Ditarinde wird mit Petroläther extrahiert. Die nach Verdunsten des Petroläthers zurückbleibende klebrige Masse wird mit Alkohol wiederholt ausgekocht. Beim Erkalten der alkoholischen Lösung scheidet sich eine erst ölige, später fest werdende Masse ab, die durch Umlösen mit Aceton krystallinisch gewonnen wird; zum Teil scheiden sich auch aus der alkoholischen Lösung direkt Krystalle aus. Die Krystalle bestehen aus einem Gemisch von Echicerin und Echitin. Die Trennung erfolgt durch Übergießen mit Petroläther, wodurch Echicerin gelöst wird, während Echitin ungelöst bleibt. Die petrolätherische Lösung wird verdunstet und durch wiederholtes Umkrystallisieren aus heißem Alkohol das Echicerin rein erhalten.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Aus siedendem Alkohol lose, sternförmig gruppierte kleine Nadeln oder Warzen, aus nadelförmigen Krystallen bestehend; enthält kein Krystallwasser. Schmelzp. 157°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, nicht löslich in Wasser, Kalilauge, Ammoniak und verdünnten Säuren. Ziemlich schwer löslich in Aceton, leicht löslich in Äther, Petroläther, Essigäther, Benzin und Chloroform. Dreht die Ebene des polarisierten Lichtes nach rechts. Für Lösung in Äther vom spez. Gew. 0,7296 und 15° ergab sich ein Drehungsvermögen von $[\alpha]_D = +63,75$. Für die Chloroformlösung unter gleichen Verhältnissen war $[\alpha]_D = +65,75$ °. Alkoholische Kalilauge wie schmelzendes Kalihydrat greift die Substanz nicht merkbar an.

Mit Echicerin wahrscheinlich identisch ist das farblose Harz, das Heintz²) durch Verdunsten der alkoholischen Lösung erhielt, die er durch Behandeln des in kaltem abs. Alkohol nicht gelösten Teils des Kuhbaummilchextraktes (Milchsaft des Palo de Leche oder Palo de Vaca, Gattung Brosimum, aus Venezuela) mit siedendem Alkohol erhielt²). Eine gleiche Substanz erhielt Heintz auch aus dem Milchsafte der in Guyana wachsenden Taberna montana utilis. Das Echicerin ist wahrscheinlich isomer mit dem Lactucerin, jedenfalls nicht identisch mit diesem, wahrscheinlich auch isomer mit dem Cubebencampher.

Derivate: Bromechicerin C₃₀H₄₇BrO₂. Durch Eintropfenlassen einer chloroformischen Bromlösung zu einer Lösung von Echicerin in Chloroform. Die Lösung wird verdampft, der amorphe Rückstand zur Entfernung der Bromwasserstoffsäure mit Wasser ausgekocht und durch Umlösen mit Alkohol das Bromechicerin krystallinisch erhalten. Mattweiße Kügelchen,

¹⁾ Jobst u. Hesse, Annalen d. Chemie 178, 61ff. [1875].

²⁾ Heintz, Poggendorffs Annalen d. Physik u. Chemie 65, 244ff. [1845].

die allmählich ganz weiß und krystallinisch werden, bei 116° schmelzend. Ziemlich leicht löslich in kochendem Alkohol, leicht in Äther, Chloroform, Petroläther.

Echiceriusäure C₃₀H₄₆O₄. Amorpher, geruchloser Körper, leicht löslich in Alkohol mit saurer Reaktion, leicht löslich auch in Äther und Chloroform. Schmilzt bei etwas über 100°.

Echitin.

Mol.-Gewicht 468.

Zusammensetzung: 82,05% C, 11,11% H, 6,84% O.

C32H52O2.

Vorkommen: Ebenso wie das Echicerin in der Ditarinde¹).

Darstellung: Bei der oben beschriebenen Darstellung des Echicerins wird das Echitin vom Petroläther nicht gelöst. Der verbleibende Rückstand wird in kochendem Alkohol gelöst; beim Erkalten krystallisiert anfangs Echitin, später noch beigemengtes Echicerin aus. Durch einmaliges Umkrystallisieren erhält man das Echitin vollständig rein.

Physiologische Eigenschaften: Anscheinend unwirksam auf den Organismus. Voll-

ständig geschmacklos.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Aus Alkohol zarte weiße Blättchen, die bisweilen konzentrisch gruppiert, in der Regel aber isoliert sind. Schmelzp. 170°. Leicht löslich in heißem Alkohol, sehr leicht löslich in Chloroform; in Äther, Aceton und Petroläther bedeutend schwerer löslich als Echicerin. Dreht die Ebene des polarisierten Lichtes nach rechts. Es wurde gefunden für die ätherische Lösung $[\alpha]_D = +72,72$; für die Chloroformlösung $[\alpha]_D = +75,25$ °.

Derivate: Bromechitin $C_{32}H_{51}BrO_2$. Wird auf ähnliche Weise wie Bromechicerin dargestellt. Scheidet sich beim Erkalten der heißen alkoholischen Lösung in farblosen, gallertartigen, kugeligen Massen ab, die allmählich krystallinisch erhärten. Leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzin. Schmelzp. 100°.

Echitein.

Mol.-Gewicht 606.

Zusammensetzung: 83,17% C, 11,55% H, 5,28% O.

 $C_{42}H_{70}O_{2}$.

Vorkommen: In der Ditarinde, wie die vorigen Körper¹).

Darstellung: Es wird erhalten, wenn man die bei der Beschreibung des Echicerins geschilderte alkoholische Lösung bei 40—50° der Verdunstung überläßt und die sich zuerst ausscheidenden zarten Krystallmassen, die in der Hauptsache Echitein sind, isoliert. Durch fraktionierte Krystallisation der ebenfalls beim Echicerin beschriebenen Acetonlösung; es scheiden sich hierbei zunächst Echicerin und Echitin ab, schwere warzenförmige Krystallgruppen, dann erst das Echitein in leichten Nadeln, endlich das Echiretin als ölige Abscheidung. Das so erhaltene Rohechitein wird mit wenig Petroläther gewaschen und aus kochendem abs. Alkohol umkrystallisiert.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Aus konz. heißem Alkohol leichte weiße Nadeln, scheinbar dem rhombischen System angehörend. Wasserfrei. Schmelzp. 195°. Sehr schwer löslich in 80 proz. Alkohol, ziemlich leicht löslich in konz. heißem Alkohol, in kaltem Petroläther und Aceton, leicht löslich in heißem Petroläther und Aceton, in Äther und Chloroform. Dreht die Ebene des polarisierten Lichtes nach rechts. Für die Lösung in Äther war die spezifische Drehung $[\alpha]_D = +88^\circ$, für Chloroformlösung war $[\alpha]_D = +85,45^\circ$. Das Echitein ist wahrscheinlich identisch mit dem sog. krystallisierten, von Husemann Antiaretin genanntem Harz, das von de Vry und Ludwig aus dem Milchsaft der Antiaris toxicaria dargestellt wurde 2).

Derivate: Tribromechitein C₄₂H₆₇Br₃O₂. Bildet sich, wenn man zu einer chloroformischen Echiteinlösung Brom in Chloroform zutropfen läßt und die so erhaltene (beim Verdampfen) krystallinische Substanz weiter auf die gleiche Weise bromiert. Der Körper scheidet sich als Gallerte ab, die nach dem Trocknen ein gelbes Pulver bildet. Schmelzp. 150°; leicht löslich in siedendem Alkohol, wenig in kaltem Alkohol, leicht löslich in Äther und Chloroform. Kalilauge greift nicht an. Konz. Schwefelsäure löst das Bromechitein mit purpurroter Farbe; bei Erwärmen der Lösung geht die Farbe in ein dunkles Safrangelb über.

¹⁾ Jobst u. Hesse, Anualen d. Chemie 178, 61ff. [1875].

²⁾ De Vry u. Ludwig, Liebigs Jahresber. 1868, 801.

Echiretin.

Mol.-Gewicht 508.

Zusammensetzung: 82,67% C, 11,02% H, 7,31% O.

 $C_{35}H_{66}O_{2}$.

Vorkommen: In der Ditarinde1).

Darstellung: Findet sich im Rückstand der beim Echitein beschriebenen Alkohol- bzw. Acetonlösung als gelblichgrünes Öl. Dieses wird von dem übrigen getrennt, mit Tierkohle gereinigt und aus Äther umgelöst, in dessen Rückstand es als gelbliche Masse bleibt.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Nach dem Zerreiben des spröden Rückstandes weißes Pulver, geschmacklos, von neutraler Reaktion, bei 72° schmelzend. Auf höhere Temperatur erhitzt, verbreitet es einen deutlichen Geruch nach Kautschuk. Leicht löslich in Äther, Petroläther, Chloroform, kochendem Aceton und heißem Alkohol; bei hinreichender Konzentration scheidet es sich aus letzterem ölig ab. Absorbiert leicht Brom. Durch Einwirkung konz. Salpetersäure entsteht unter Entwicklung roter Dämpfe ein gelbes, leicht schmelzbares Harz. Konz. Schwefelsäure löst das Echiretin bei gewöhnlicher Temperatur mit blutroter Farbe, die beim Erwärmen braunrot wird. Dreht die Ebene des polarisierten Lichtes nach rechts; für eine ätherische Lösung und bei 15° wurde als spezifische Drehung ermittelt [α]_D = +54,82°. Das Echiretin ist wahrscheinlich identisch mit dem Harz, das Heintz²) aus der Milch des Kuhbaumes darstellte und dem er die Formel $C_{36}H_{68}O_{2}$ (alte Atomgewichte) zuschreibt.

Icacin.

Mol.-Gewicht 644,61.

Zusammensetzung: 85,71% C, 11,80% H, 2,49% O.

 $C_{46}H_{76}O$.

Vorkommen: Im Weihrauchharz (Hyawa-Gummi oder Conima-Harz), von dem Hyawaoder Weihrauchbaum (Icica heptaphylla)³).

Darstellung: Nach Abtreibung des im Harz enthaltenen ätherischen Öles wird der Rückstand soweit wie möglich getrocknet und mit dem 6fachen Gewicht Alkohol digeriert. Aus der von dem geringen Rückstand abfiltrierten Lösung scheidet sich nach dem Erkalten der Körper in seidenartigen Nadeln aus, die mit Alkohol gewaschen und aus Alkohol umkrystallisiert werden. Zur weiteren Reinigung wird aus der 25fachen Menge heißen Petroleums und dann nochmals aus Alkohol umkrystallisiert.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Zu Büscheln angeordnete weiße Nadeln vom Schmelzp. 175° aus Alkohol; aus Petroleum Schmelzp. 165—168°. Unlöslich in Wasser, mäßig leicht löslich in kochendem Alkohol oder Petroleum, leicht löslich in Äther, Schwefelkohlenstoff und heißem Benzol, unlöslich in Kalilauge.

Konz. Salpetersäure wirkt heftig ein; durch Eingießen der erhaltenen Lösung in Wasser entsteht ein hellgelber, flockiger, bald verharzender Niederschlag. In warmer konz. Schwefelsäure löst sich das Icacin mit hellbrauner Farbe; bei stärkerem Erhitzen tritt Schwärzung und Entwicklung von schwefliger Säure auf.

Euphorbon.

Mol.-Gewicht 424,38.

Zusammensetzung: 84,83% C, 11,40% H, 3,77% O.

C₃₀H₄₈O (C₂₇H₄₄O).

Vorkommen: Findet sich zu ca. 40% im Euphorbiumharz, es findet sich ferner im Milchsaft von Euphorbia cattimandoo W. Elliot in Ostindien4), ferner von Euphorbia eremocorpus (Euphorbia eremophila A. Cunn) in Californien, von Euphorbia geniculata

¹⁾ Jobst n. Hesse, Annalen d. Chemie 178, 61 ff. [1875].

²⁾ Heintz, Poggendorffs Annalen d. Physik 60, 240 [1843]; 65, 244 [1845].

³⁾ Stenhouse n. Groves, Annalen d. Chemie 180, 254-256 [1876].

⁴⁾ Henke, Archiv d. Pharmazie 224, 749 [1886].

Orteg in Südamerika¹), von Euphorbia Lathyris in Südeuropa²), von Euphorbia Tirucalli in Ostafrika und Indien³). Henke fand Euphorbon im Milchsafte von 21 Euphorbiaarten⁴).

Darstellung: Grobgepulvertes Euphorbium wird mit Petroläther bis zur Erschöpfung extrahiert. Die erhaltenen Auszüge werden der freien Verdunstung in flachen Schalen überlassen und die sich krystallisiert abscheidenden Anteile in heißem Alkohol gelöst, filtriert und krystallisieren gelassen. Beim Erkalten scheidet sich zuerst amorphes Harz aus, dieses wird durch Abgießen von der Lösung getrennt, die man weiter krystallisieren läßt. Zur Reinigung wird die stark mit Harz verunreinigte Masse wiederholt derschben Behandlung unterzogen⁵). Nach den Angaben von Hesse⁶) wird aus Aceton und Alkohol, nach denen von Henke⁷) aus Petroläther umkrystallisiert. Bei Krystallisation aus Aceton soll es zweckmäßig sein, eine Temperatur von 0° zu wählen⁵). Nach Ottow⁸) ist das beste Krystallisationsmittel für Euphorbon Petroläther und Methylalkohol.

Physiologische Eigenschaften: Euphorbon ist vollkommen geruch- und geschmacklos; auch Lösungen in Alkohol auf die Zunge gebracht, bringen keinen Geschmack noch irgendwelche Reizung der Schleimhäute hervor. An dem "scharfen Prinzip" des Euphorbiums ist

das Euphorbon nicht beteiligt⁵).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Aus Aceton weiße, nadelförmige Krystalle, die bei 115—116° zu einer farblosen Flüssigkeit schmelzen 5). Aus Methylalkohol weiße, spröde Krystallwarzen oder Krusten, die bei 110° sintern, bei 114-115° schmelzen, bei 116° eine klare Flüssigkeit bilden. Aus Petroläther in langen weißen, lockeren Nadeln oder Blättchen, die etwas Petroläther ziemlich fest gebunden enthalten, bei 67-68° zu sintern anfangen, bei 71° schmelzen, aber erst bei 75° eine klare Schmelze geben. Beim Erhitzen auf 95° im Vakuum verliert das Produkt den Petroläther⁸). Lösungen des Euphorbons zeigen neutrale Reaktion. Leicht löslich in Äther, Chloroform, Benzol, Aceton, Petroläther und Alkohol, ziemlich schwer löslich in verdünntem Alkohol. Durch Erhitzen des Euphorbons wird meist sein Schmelzpunkt erniedrigt und die Löslichkeit herabgesetzt. Euphorbon dreht die Ebene des polarisierten Lichtes nach rechts. Nach der Angabe von Ottow⁸) ist für eine 4 proz. Lösung in Chloroform bei 15° [α]_D = +16,8255°, für 20° ist [α]_D = +16,542°. Nach Tschirch und Paul⁵) ist reines Euphorbon optisch inaktiv. Euphorbon ist im Vakuum unzersetzt sublimierbar und unzersetzt destillierbar. Es gibt die Liebermannsche Cholestolreaktion mit den Farben Rot, Braunrot, Braungelb mit einem Stich ins Grünliche. Bei der Salkowski-Hesseschen Reaktion bleibt das Chloroform farblos, die Schwefelsäure färbt sich orangegelb, nach 10 Minuten tieforange bis rot mit starker Fluorescenz. Die Tropfenfärbung ist blau bis violett. Die Hirschsohnsche Reaktion gibt das Euphorbon mit gelber bis gelbbrauner, nach 24 Stunden braunvioletter Farbe. Bei der Tschugaeffschen Reaktion erzeugt das Euphorbon einen gelben bis rötlichbraunen Farbenton, der nach 24 Stunden rotbraun bis erdbeerfarben wird; es tritt grünliche Fluorescenz auf. Die Machsche Reaktion gibt das Euphorbon mit rötlicher Farbe. Jodadditionsvermögen: nach Hanus ermittelt betrug die Jodzahl im Mittel 100,606, nach der Hüblschen Methode 112,108.

Euphorbon wird in wässeriger und alkoholischer Lösung von Tannin nicht gefällt. Durch Eisenchlorid werden diese Lösungen nicht gefärbt. Durch konz. Schwefelsäure und Salpetersäure entsteht rotgelbe Färbung⁸). Eine Acetylierung des Euphorbons ist bisher nicht gelungen. Ebensowenig eine Benzoylierung⁵). Es sind im Euphorbon weder Methoxyl- noch Äthoxylgruppen vorhanden. Durch die Kalischmelze wird das Euphorbon angegriffen, es konnte jedoch ein analysierbares Derivat nicht erhalten werden. Alkoholisches Kali wirkt

auf Euphorbon nicht ein.

Derivate: Dibromeuphorbon. Erhalten durch Behandlung von in Chloroform gelöstem Petroläther-Euphorbon mit verdünnter Bromlösung. Auf schwierige Weise aus Äther umkrystallisierter Körper von schwachgelber Färbung, bei 81° unscharf schmelzend⁸). Die Analyse zeigte eine doppelte Bindung im Molekül des Euphorbons.

¹⁾ Nouveaux remèdes 1888, 433.

²⁾ Henke, Archiv d. Pharmazie 224, 753 [1886].

³⁾ Henke, Archiv d. Pharmazie 224, 751 [1886].4) Henke, Archiv d. Pharmazie 224, 757 [1886].

⁵⁾ Tschirch u. Paul, Archiv d. Pharmazie 243, 273ff. [1905].

Hesse, Annalen d. Chemie 192, 193ff. [1878].
 Henke, Archiv d. Pharmazie 224, 729ff. [1886].
 Ottow, Archiv d. Pharmazie 241, 223—240 [1903].

Brein.

Mol.-Gewicht 442,4.

Zusammensetzung: 81,38% C, 11,39% H, 7,23% O.

 $C_{30}H_{48}(OH)_2$ (?).

Vorkommen: Im Manilla-Elemi1)2), dem Arbol a brea-Harze von Manilla.

Darstellung: Die alkoholischen Mutterlaugen aus Umkrystallisation von Rohamyrin wurden mit Alkohol von 80—85 Volumprozent ausgekocht; beim Abkühlen wurde ein Gemisch von Amyrin und Brein erhalten. Durch Umkrystallisieren aus Benzol kann man die beiden verschiedenen Produkte trennen²).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Aus Benzol durchsichtige, farblose, anscheinend tafelförmige Krystalle, bei 216-217° schmelzend. Ziemlich schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Benzol; aus diesem krystallisierend in krystallbenzolhaltigen, verwitternden Blättern. In kaltem Alkohol ziemlich sehwer, in warmem etwas leichter löslich. Von Alkohol von 97,5 Volumenprozent lösen bei 14° 100 T. 2,7 T. Brein2). Nach Baup war der Schmelzpunkt 187°, wahrscheinlich infolge von Verunreinigungen, die Krystallform rhombische Prismen mit einem Winkel von 110°, deren Endflächen unter 80° zusammenstoßen¹). Aus heißem Benzol schmale spitzige Blätter mit wahrscheinlich 2 Mol. Krystallbenzol, die an der Luft verwittern. Dreht die Ebene des polarisierten Lichtes nach rechts. Für eine alkoholische Breinlösung, die in 100 ccm 1,008 g Substanz enthiclt und eine Temperatur von 15,5°, war $[\alpha]_0 = +65.5^{\circ}$. Brein ist ein ausgesprochen zweiwertiger Alkohol; mit Acetanhydrid gibt es ein Diacetylderivat, aus dem es durch Verseifen mit alkoholischem Kali wiedergewonnen werden kann. Durch Behandlung mit Natrium in amylalkoholischer Lösung wird das Brein nicht verändert. Eine Spur von Brein, in einigen Tropfen Essigsäureanhydrid gelöst, gibt auf Zusatz von einem Tropfen konz. Schwefelsäure eine klare gelbe Lösung, die sich nach einiger Zeit, besonders beim Erwärmen, schwarzbraun färbt. Brein ist vielleicht ein Oxyamyrin, es ist jedoch sicher verschieden von dem künstlich dargestellten Oxyamyrin C₃₀H₄₇O · OH, das durch Oxydation von a-Amyrinacetat mit Chromsäure erhalten worden ist.

Derivate: Breinacetat $C_{30}H_{48}(C_2H_3O_2)_2$. Wird erhalten durch Kochen von Brein während einiger Stunden mit der gleichen Menge Essigsäureanhydrid, Ausfällen mit Alkohol und Umkrystallisieren aus Ligroin²). Große, oft zu Drusen vereinigte, spitze Tafeln, bei 196° schmelzend. Wenig löslich in Alkohol, leicht löslich in kaltem Benzol, ziemlich leicht löslich in heißem Eisessig und kaltem Ligroin, leicht in heißem Ligroin. Wird das Breinacetat mit Brom behandelt, so tritt anfänglich schnell, dann langsamer Entfärbung unter Entwicklung von Bromwasserstoff auf. Bei vorheriger Lösung in 2 Tropfen Chloroform gibt es mit Essigsäureanhydrid und Schwefelsäure die Liebermannsche Reaktion.

Angeliein.

Mol.-Gewicht 262,24.

Zusammensetzung: 82,44% C, 11,41% H, 6,15% O.

C18H30O.

Vorkommen: In der Angelicawurzel³)⁴).

Darstellung: 4) Getrocknete und geschnittene Angelicawurzeln wurden während einiger Stunden mit Alkohol extrahiert und der Rückstand in gleicher Weise nochmals behandelt. Die filtrierte Flüssigkeit wurde auf dem Wasserbade bis zur Sirupkonsistenz eingedampft, wobei sich eine obere dickflüssige Schicht und eine untere braungelbe von geringerer Konsistenz bildeten. Von der oberen Schicht, dem Angelicabalsam, wurde durch Behandlung mit Kalilauge ein ätherisches Öl, das Angelicaöl, abdestilliert. Die vom Öl befreite alkoholische Flüssigkeit wurde eingedampft und dann mit Wasser aufgenommen, wobei ein wachsartiger Körper, Angelicawachs, im Rückstand blieb. Das Filtrat wurde eingedampft, der Rückstand in Alkohol gelöst und in die von einem harzartigen Rückstand abfiltrierte Lösung Kohlensäure eingeleitet. Beim Verdunsten der vom Kaliumbicarbonat abfiltrierten Lösung schieden sich feine prismatische Krystalle ab, die schwierig von der sie durchsetzenden schmierigen Mutterlauge zu trennen waren. Ausbeute im besten Falle 4 g auf 15 kg Wurzel.

¹⁾ Baup. Annales de Phys. et de Chim. [2] 31, 108 [1826].

²⁾ Vesterberg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 2467ff. [1906].

³⁾ Buchners Repertorium f. Pharm. 26, 145.

⁴⁾ Brimmer, Annalen d. Chemie 180, 269-278 [1876].

Physikalische und chemische Eigenschaften: 1) Leichte, weiße, perlmutterglänzende Blättchen ohme Gerueh und Geschmaek, bei 126,5° schmelzend. Unlöslich in Wasser, wenig löslich in kaltem, leiehter in heißem Alkohol, sehr leieht löslich in Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzol, Terpentinöl und fetten Ölen. Der Körper zeigt weitgehende Ähnlichkeit mit dem Hydrocarotin von Husemann²) und ist wahrscheinlich mit diesem identisch. Starke Kalilauge wirkt nicht ein, ebensowenig Salzsäure und gewöhnliche Salpetersäure; durch rauehende Salpetersäure bildet sich wahrscheinlich eine Nitroverbindung. Konz. Schwefelsäure färbt die Krystalle rot. Mit Kalihydrat und einigen Tropfen Wasser in einer Silberschale geschmolzen, färbt sieh das Angelicin gelb. Brom färbt die Krystalle erst dunkelgelb, nach 24 Stunden bildet sich eine schwarzbraune amorpbe Masse, die lebhaft Bromwasserstoff entwickelt. Das gereinigte Bromsubstitutionsprodukt stellt ein gelbes Pulver dar, das bei 160° sich dunkler färbt, sich bei 170° schwärzt und bei höherer Temperatur vollständig verkohlt.

Urson.

Mol.-Gewieht (wasserfrei) 456,38.

Zusammensetzung (inkl. 2 H₂O): 73,17% C, 10,57% H, 16,26% O.

$$C_{30}H_{48}O_3 = O < C_{15}H_{23} > O^{-3}$$
 HO

Vorkommen: In den Blättern der Bärentraube (Arbutus uva ursi)⁴). In den Blättern einer neubolländisehen Epaerisart⁵).

Darstellung: Durch Behandlung der grobgepulverten Blätter der Bärentraube im Mohrschen Extraktionsapparat mit dem gleichen Gewicht Äther. Aus dem dunkelgrünen Auszug scheiden sich reichliche Mengen eines krystallinischen Pulvers ab, welches durch wiederholtes Waschen mit Äther und Umkrystallisieren aus Alkohol gereinigt wird.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farblose seidenglänzende Nädelehen ohne Geruch und Geschmack, bei 264-266° schmelzend3). Nach früheren Angaben von Hlasiwetz⁶) Schmelzp. 198—200° (Nach demselben Autor sollte das Urson mit dem von Schrötter⁷) aus der Braunkohle vom Hart dargestellten "Hartin" identisch sein.) In der Hitze relativ leicht zersetzbar, nicht unzersetzt flüchtig, nicht sublimierbar. Unlöslich in Wasser und in wüsserigen Alkalien, fast unlöslich in kaltem Alkohol, leichter in siedendem Alkohol. Aus der siedendheißen Lösung scheidet sich beim Erkalten ein Teil des Ursons gelatinös aus. Ebenso erstarrt eine heiß bereitete Lösung in Essigäther und Eisessig beim Erkalten gelatinös. Bei Lösen in Aceton sowie in Chloroform tritt Quellung auf. Benzol und Petroläther lösen schwer ohne Quellung. Toluol, Xylol und Cumol lösen leicht in der Wärme, die Lösungen erstarren gelatinös; ähnlich verhält sich Naphthalin. Konz. Schwefelsäure löst mit orangegelber, allmählieh dunkelbraun werdender Färbung. Löst man Urson in Essigsäureanhydrid und fügt nach dem Erkalten konz. Schwefelsäure hinzu, so tritt eine sehöne rote Färbung ein, welche rasch in Violett, dann durch Blau in Grün übergeht. Setzt man nach dem Zusatz von Schwefelsäure einen Tropfen Wasser zu, so schlägt die rote Färbung sofort in Grün um. Gleiehe Reaktion zeigt das von Goldschmiedt und Jahoda dargestellte Gentiols), das dem Urson sehr nah zu stehen scheint. Mit Phosphorpentachlorid reagiert das Urson schon in der Kälte ziemlieh energisch, doch resultieren hierbei sehmierige Produkte. Brom wirkt in Schwefelkohlenstofflösung unter Bromwasserstoffentwicklung ein. Es resultiert ein braungelb gefärbter, amorpher Körper. Durch Oxydation von in Eisessig gelöstem Urson mit Chromsäure entstehen Körper von ausgesprochen saurer Natur, deren Schmelzpunkte zwischen 178° und 210° lagen, die aber nicht ganz rein erhalten werden konnten. Über Reduktionsversuehe vgl. Gintl3).

3) Gintl, Sitzungsber. d. Wiener Akad. 102, IIb, 246ff [1893].
4) Trommsdorff, Archiv d. Pharmazie 90, 273.

¹⁾ Brimmer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 180, 269-278 [1876].

²⁾ Husemann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 117, 200ff. [1861].

⁵⁾ Roehleder u. Tonner, Sitzungsber. d. Wiener Akad. 53, II, 519.

⁶⁾ Hlasiwetz, Sitzungsber. d. Wiener Akad. 26, 293.
7) Schrötter, Poggendorffs Annalen d. Physik 59, 46.

⁸⁾ Goldschmiedt u. Jahoda, Sitzungsber. d. Wiener Akad. 100, II, 448ff [1891].

Paltreubin.

Mol.-Gewicht 426,40.

Zusammensetzung: 84,42% C, 11,82% H, 3,76% O.

C30H50O.

Vorkommen: In den Blättern von Palaquium Treubi1)2).

Darstellung: Man fällt aus dem konz. Toluolauszug der Blätter von Palaquium Treubi in der Siedehitze durch Alkohol den Kohlenwasserstoff der Gutta aus, dampft das Filtrat zur Trockne und erschöpft den Rückstand so lange mit siedendem Alkohol, bis die Lösung sich beim Erkalten nicht mehr trübt. Als Rückstand hinterbleibt das Paltreubin, welches man durch Krystallisation aus siedendem Benzol reinigt.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farblose, klinorhombische Blätter, bei 260° schmelzend, bei 230° in langen Prismen sublimierend. Optisch inaktiv, löslich in heißem Benzol und Toluol, fast unlöslich in den übrigen Lösungsmitteln. Ist isomer mit den Amyrinen, mit denen es auch in bezug auf die Reaktionen weitgehende Ähnlichkeit hat. Bei 24stündigem Erhitzen im Rohr auf 175° mit Essigsäureanhydrid bildet sich ein Gemisch von α - und β -Paltreubylacetat, das durch Krystallisation aus Äther getrennt werden kann. Die Chloroformlösung des Paltreubins färbt sich auf Zusatz einiger Tropfen konz. Schwefelsäure braun.

Derivate: α-Paltreubylacetat C₃₀H₄₉O · COCH₃ . Klinorhombische Prismen aus Benzol, 0,8018:1:?, bei 235° schmelzend, optisch inaktiv, ziemlich leicht löslich in Äther. Beim

Verseifen mittels alkoholischer Kalilauge entsteht

 α -Paltreubylalkohol C₃₀H₄₉OH. Aus Benzol Nadeln, bei 190° schmelzend, optisch inaktiv. β-Paltreubylacetat C₃₀H₄₉O·COCH₃. Farblose, klinorhombische Prismen aus Benzol, von denen des α -Paltreubylacetates verschieden (1,4687:1:4,4930). Schmilzt bei 290°, sehr wenig löslich in Äther, im Gegensatz zum α -Paltreubylacetat.

Durch Verseifen mit alkoholischer Kalilauge entsteht

β-Paltrcubylalkohol C₃₀H₄₉OH. Nadeln aus Benzol vom Schmelzp. 295°. Wenig löslich in heißem Benzol, fast unlöslich in kaltem Benzol, sehr wenig löslich in den übrigen Lösungsmitteln. Sublimiert bei 270—275° in prismatischen Nadeln.

Der β-Paltreubylalkohol ist in der Rohgutta der Blätter von Palaquium Treubi nicht enthalten. Er ist jedoch identisch mit einem natürlichen Produkt der Blätter von Palaquium Gutta und von Palaquium Borneense, außerdem mit einem Alkohol, welchen Jungfleisch und Leroux aus den bei der technischen Reinigung der Blättergutta abfallenden Produkten isoliert haben.

Das Paltreubin ist nach der Ansicht derselben Autoren¹) ein einheitlicher Alkohol, der sich bei Esterifizierung durch Essigsäureanhydrid isomerisiert.

Phasol.

Mol.-Gewicht 220,19.

Zusammensetzung: 81,81% C. 10,90% H, 7,29% O.

 $C_{15}H_{24}O$.

Vorkommen: Findet sich in den Samenschalen von Phaseolus vulgaris.

Darstellung: Die Samenschalen wurden mit Äther extrahiert und aus dem Extrakt der Äther verjagt. Die als Rückstand bleibende zähe gelbe Masse wurde mit alkoholischem Kali verseift, die so erhaltene Lösung eingedunstet und der Verdampfungsrückstand mit Wasser und Äther durchgeschüttelt. Die abgeheberte ätherische Lösung wurde der Destillation unterworfen; der Destillationsrückstand, der ein Gemenge mehrerer Substanzen bildete, wurde gereinigt und schließlich durch fraktionierte Destillation Paraphytosterin und Phasol gewonnen³).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Aus Alkohol wiederholt umkrystallisiert kleine, zu Gruppen vereinigte Tafeln ohne Krystallwasser, bei 189—190° schmelzend. Unlöslich im Wasser, ziemlich leicht im kaltem, leicht löslich im heißem Alkohol; löslich im Äther, Chloroform und Benzol, in Chloroform schwerer löslich als Cholesterin und Phytosterin. Das Phasol gibt Cholestolreaktion und die Hessesche Reaktion, jedoch weit schwächer als die

2) Journ. de Pharm. et de Chim. 24, 5—16 [1906].

¹⁾ Jungfleisch u. Leroux, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 142, 1218-1221 [1906].

³⁾ Likiernik, Zeitschr. f. physiol. Chemie 15, 428ff. [1891].

Cholesterine. Es ist möglich, daß diese Reaktionen nicht von dem Phasol selbst gegeben werden, sondern von beigemischtem Paraphytosterin. Phasol dreht die Ebene des polarisierten Lichtes nach rechts. Für eine Lösung, die in 10 ccm 0,3671 g Phasol enthielt und für eine Temperatur von 16° war $[\alpha]_D = +30,6^{\circ}$ 1).

Vitin.

Mol.-Gewicht 304,26.

Zusammensetzung: 78,94% C, 10,52% H, 10,54% O.

 $C_{20}H_{32}O_2 = C_{20}H_{31}O \cdot OH.$

Vorkommen: In dem Wachsüberzug der Traubenbeeren der einheimischen Reben (Vitis vinifera)²) sowie auch anderer Rebenarten, besonders ausländischer.

Darstellung: Um den Wachsüberzug zu gewinnen, werden die Beeren, ohne sie zu verletzen, mit kleinen Scheren von den Kämmen abgeschnitten und ohne sie zu drücken in Flaschen von 10—15 l mit Chloroform übergossen. Nachdem dieses mehrere Tage eingewirkt hat, wird es abgegossen, filtriert und das Chloroform eingedampft. Es bleibt ein fester, gelblichbrauner, balsamisch riechender Rückstand, der pro 100 kg Beeren 16—90 g beträgt. Der Rückstand wird in abs. Alkohol eingetragen und im Wasserbade erwärmt, von der nach dem Erkalten abgeschiedenen gallertartigen Masse abfiltriert, das klare, schwachgelbe Filtrat etwas eingeengt und zur Krystallisation gestellt. Nach 24 Stunden scheiden sich feine, konzentrisch gruppierte Nadeln aus, die sich nach 14 Tagen zu einem Krystallbrei vereinigen. Zur Reinigung wird nochmals aus Alkohol umkrystallisiert.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Seidenglänzende Nadeln, rein weiß, ohne Geschmack und Geruch, nach vorübergehender starker Sinterung und Bräunung bei 250-255° schmelzend. Vollständig unlöslich in Wasser, ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht löslich in heißem Alkohol, leicht löslich in Chloroform, etwas weniger löslich in Äther und Tetrachlorkohlenstoff. In Benzol, Toluol und Xylol ist es in der Kälte schwer, in der Wärme leicht löslich, ebenso in Aceton und Schwefelkohlenstoff, nahezu unlöslich dagegen in Petroläther. Durch Eisessig wird es in der Wärme leicht gelöst und beim Erkalten gelatinös ausgeschieden. Phenol vermag namentlich in der Wärme größere Mengen aufzunehmen. In verdünnter wässeriger Alkalilösung, ebenso in Natriumcarbonat löst es sich schwer. Dreht die Ebene des polarisierten Lichtes nach rechts. Für eine alkoholische Lösung mit einem Gehalt von 0,4175 g auf 100 ccm und bei 18° ermittelt war die spezifische Drehung [α]_D = +59.87. Verdünnte Säuren sind ohne merkliche Einwirkung. Durch konz. Schwefelsäure wird das Vitin orangerot gefärbt und teilweise gelöst. Mit konz. Salpetersäure färbt es sich in der Kälte schwach rötlich; beim Erwärmen löst es sich unter starker Entwicklung brauner Dämpfe. Löst man eine geringe Menge Vitin in 3-4 Tropfen Essigsäureanhydrid unter Erwärmen und läßt nach dem Erkalten viel konz. Schwefelsäure hinzufließen, so resultiert eine purpurrote Lösung, die beim Verdünnen stark fluoresciert und deren Absorptionsspektrum eine starke Auslöschung zwischen E und b zeigt. Setzt man nur wenige Tropfen konz. Schwefelsäure hinzu, so wird eine tiefblauviolette Färbung erhalten, deren Spektrnm eine schwache Auslöschung zwischen C und D und ein breites Band bei E zeigt. Verdampft man Vitin mit Salzsäure und Eisenchlorid unter mäßigem Erwärmen bis zur Trockne, so entsteht zuerst eine rotviolette, dann eine blauviolette Färbung, die schließlich in ein schmutziges Dunkelgrün übergeht. Die Reaktion ist sehr ähnlich der des Cholesterins. Brom wirkt auf Vitin substituierend ein. Alkalische Silbernitratlösung wird von Vitin nicht reduziert.

Derivate: Ammonsalz $C_{20}H_{31}(NH_4)O_2 \cdot C_{20}H_{32}O_2$. Entsteht durch Versetzen der alkoholischen Vitinlösung mit Ammoniak im Überschuß und darauffolgende Verdümung mit Wasser. Lange, nadelförmige Krystalle, schwer löslich in Alkohol.

Kalksalz (C₂₀H₃₁O₂₎₂Ca·2 C₂₀H₃₂O₂. Vitin wird in abs. Alkohol gelöst, mit alkoholischem Kali genau neutralisiert, sodann mit der mehrfachen Menge Wasser verdünnt, mit Chlorcalcinmlösung versetzt und 24 Stunden stehen gelassen. Lange, feine Nadeln.

Knpfersalz $(C_{20}\bar{H}_{31}O_2)_2Cu \cdot 2 C_{20}\bar{H}_{32}O_2$. Ebenfalls durch doppelte Zersetzung, jedoch in etwas modifizierter Weise erhalten. Hellblaue, kleine, nadelförmige Krystalle.

Bleisalz $(C_{20}H_{31}O_2)_2$ Pb · 2 $C_{20}H_{32}O_2$. Wird auf dieselbe Weise wie das Kalksalz mit essigsaurem Bleioxyd dargestellt. Amorph.

¹⁾ Likiernik, Zeitsehr. f. physiol. Chemie 15, 428 ff. [1891].

²⁾ Seifert, Sitzungsber. d. Wiener Akad. 102, Hb, 675-693 [1893].

Silbersalz $C_{20}H_{31}O_2 \cdot Ag \cdot C_{20}H_{32}O_2$. Die alkoholische, mit Kalilauge genau neutralisierte Lösung von Vitin wird mit alkoholischer Silbernitratlösung versetzt und sodann mit Wasser verdünnt. Das Silbersalz ist in Äther löslich.

Es scheint, daß Vitin nur saure Salze bildet.

Monoacetylvitin $C_{20}H_{31}O_2(C_2H_3O)$. Durch Erhitzen von Vitin mit der gleichen Menge geschmolzenen Natriumacetats mit Essigsäureanhydrid im Überschuß während 6 Stunden am Rückflußkühler auf 150°. Aus Benzol lange, nadelförmige Krystalle, sehr leicht löslich in Äther und Benzol, schwer löslich in Alkohol. Schmelzpunkt nach vorhergehender Sinterung und Bräunung 239°.

Rhamnol.

Mol.-Gewicht 290,27.

Zusammensetzung: 82,69% C, 11,80% H, 5,51% O.

 $C_{20}H_{34}O$.

Vorkommen: In der Cascararinde.

Darstellung: Es wird erhalten durch Hydrolyse des aus der Rinde extrahierten Fettes¹). Physikalische und chemische Eigenschaften: Krystalle aus Alkohol, bei 135—136° schmelzend, wenig löslich in kaltem Aceton, Alkohol, Wasser und Eisessig, leicht löslich in Äther, Chloroform, Benzol. Das Rhamnol ist identisch mit dem aus Ko-sam-Samen isolierten Alkohol²). Vielleicht auch identisch mit Quebrachol. Für eine Chloroformlösung war die spezifische Drehung $[\chi]_D^{22} = -31$ °, c = 4,296.

Derivate: Acetylverbinduug C₂₂H₃₆O₂. Krystalle aus Alkohol, bei 117° schmelzend.

Casimirol.

Mol.-Gewicht 404.38.

Zusammensetzung: 80,12% C, 11,97% H, 7,91% O.

$${
m C_{27}H_{48}O_2}$$
 3).

Vorkommen: In der Casimiroa edulis La Llave aus der Familie der Rutaceen, einer in Mexiko in Mittelamerika weitverbreiteten Pflanze, dereu Früchte als Obst vielfach genossen werden.

Darstellung: Bei Extraktion von mit Kalk vermengtem Samenpulver durch Äther und Einengen des erhaltenen Auszuges. Der ausfallende weißliche Körper wird durch wiederholtes Umkrystallisieren aus Chloroform gereinigt.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Weiße Nadeln, bei 207° schmelzend. Leicht löslich in abs. Alkohol, Eisessig und Chloroform, schwer löslich in verdünntem Alkohol, Äther, Petroläther, Essigäther, Amylalkohol, Benzol. In konz. Schwefelsäure mit schön roter Farbe löslich.

Reaktionen: Bei Lösung in Chloroform und Schütteln mit konz. Schwefelsäure wird die Chloroformschicht blaßrötlich bis feuerrot, die Schwefelsäureschicht gelb mit grünlicher Fluorescenz (Hessesche Reaktion). Bei Lösung in Essigsäureanhydrid und Zutröpfeln von konz. Schwefelsäure entsteht eine rotviolette, später in Blaugrün übergehende Färbung (Liebermannsche Reaktion). Bei Lösung einer kleinen Menge in 5 ccm Chloroform und Zufügen von 10 Tropfen Essigsäureanhydrid und 2 Tropfen konz. Schwefelsäure bildet sich Rotfärbung (Likierniksche Reaktion). Fügt man zu einer kleinen Menge Substanz 2 Tropfen Eisenchloridlösung, 1 Tropfen Salzsäure und 2 g Chloroform, erhitzt bei gelinder Wärme bis fast zur Trockne, fügt nach dem Abkühlen etwas Chloroform hinzu, läßt kalt verdunsten und erhitzt den Rückstand, so tritt violette, dann blauviolette, schließlich schmutziggrüne Färbung ein. Verreibt man eine kleine Menge Substanz mit Jod-Jodkaliumlösung und befeuchtet mit einigen Tropfen konz. Schwefelsäure, so tritt zuerst eine violette, dann eine schmutzigbraune Färbung auf.

¹⁾ Jowett, 52. Jahresversammlung d. Amer. Pharm. Association, September 1904; Chem. Centralbl. 1905, I, 388—389.

²⁾ Power u. Lees, Yearbook of Pharm. 1903, 503.

³⁾ Bickern, Archiv d. Pharmazie 241, 173-174 [1903].

Arnidiol.

Mol.-Gewicht 414,41.

Zusammensetzung: 81,08% C, 11,20% H, 7,72% O.

 $C_{28}H_{45}O_2 = C_{28}H_{44}(OH)_2$. Möglicherweise auch $C_{29}H_{46}(OH)_2$.

Vorkommen: In den Blüten der Arnica montana L.1).

Darstellung: Man digeriert die Blüten zweimal je 14 Tage lang mit niedrig siedendem Petroläther, dampft ab, nimmt den Rückstand mit viel heißem Aceton auf und läßt die Kohlenwasserstoffe auskrystallisieren. Man destilliert das Aceton ab, verseift das zurückbleibende Öl mit alkoholischer Kalilauge, nimmt nach Verjagen des Alkohols die gebildete Seife in Wasser auf und neutralisiert das überschüssige Alkali mit Kohlensäure. Die Flüssigkeit wird mit Äther ausgeschüttelt, die ätherische Lösung stark eingeengt und der Krystallisation überlassen. Das abgeschiedene unreine Arnidiol wird in Aceton aufgelöst, von den beigemengten unlöslichen Kohlenwasserstoffen durch Filtrieren getrennt, das Aceton abdestilliert und der Rückstand zunächst aus 25% benzolhaltigem Alkohol und schließlich aus reinem Alkohol umkrystallisiert. In der ätherischen Mutterlauge des Roharnidiols bleibt eine sirupöse Substanz, die arnidiolhaltig ist und mit dem Arnicin früherer Autoren identisch ist. Das Arnicin scheint aus durch Kalilauge schwer verseifbaren Estern des Arnidiols zu bestehen.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Gut ausgebildete Krystalle von rhomboedrischem Aussehen, 1 Mol. Krystallalkohol enthaltend, das sie zwischen $115-120^{\circ}$ verlieren. Bei raschem Umkrystallisieren aus Alkohol manchmal lange Prismen, die sich jedoch in Berührung mit der Mutterlauge rasch in die gewöhnliche rhomboedrische Form verwandeln²). Schmelzpunkt des wasserfreien Alkohols $249-250^{\circ}$ (korr.), bei höherer Temperatur sublimierend. Dreht die Ebene des polarisierten Lichtes nach rechts. Für eine 1,26 proz. Acetonlösung ermittelt, ist $[\alpha]_D^{15} = +62,8^{\circ}$. Löslich in allen organischen Lösungsmitteln. Das Arnidiol gibt die Farbenreaktionen der Phytosterine. Bei Erhitzen mit Trichloressigsäure tritt Rotfärbung auf.

Derivate: Diacetylderivat $C_{28}H_{44}(OCOCH_3)_2$. Durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid während drei Stunden auf $140-150^{\circ}$. Aus Alkohol meistens ziemlich große Oktaeder vom Schmelzp. $181-183^{\circ}$ (Maquennescher Block); bisweilen in langen Prismen, Schmelzp. $100-101^{\circ}$, bisweilen amorphe, undurchsichtige Kugeln. Spezifische Drehung der Oktaeder: $(4 \text{ proz. Benzollösung}) [\alpha]_0 = +74.2^{\circ}$.

Dibenzoylderivat C₂₈H₄₄(OCOC₆H₅)₂. Durch Kochen des Arnidiols während einiger Minuten mit Benzoylchlorid, Lösen des Reaktionsgemisches in Alkohol, Eindampfen der Mischung zur Trockne, Aufnehmen des Rückstandes in Chloroform, Versetzen der Lösung mit Alkohol und Eintragen der sich hierbei abscheidenden Blättchen in kaltem Alkohol. Krystallpulver, in kaltem Alkohol fast unlöslich, Schmelzp. 223°.

Arnidiolphenylurethan $C_{28}H_{44}(OCONHC_6H_5)_2$. Durch $^1/_2$ stündige Erhitzung des Arnidiols mit der theoretischen Menge Phenylisocyanat in Benzollösung auf dem Wasserbade, Abdestillieren des Lösungsmittels und Krystallisierenlassen des Rückstandes aus Alkohol⁴). Krystalläther enthaltende Krystalle, die an der Luft sehr rasch matt werden und gegen 200° unter Zersetzung schmelzen. Beim raschen Erhitzen des Körpers entsteht unter Entwicklung von etwas Phenylisocyanat ein Sublimat von Dibenzylharnstoff. Beim Erhitzen des Arnidiolphenylurethans mit Ammoniak im Schießrohr auf 150—180° tritt Spaltung in Arnidiol, Kohlensäure und Anilin ein. Beim trocknen Erhitzen im Rohr auf 350° tritt eine Spaltung ein im Sinne der Gleichung $C_{28}H_{44}(OCONHC_6H_5)_2 = 2\,C_6H_5NH_2 + 2\,CO_2 + C_{28}H_{42}$. Es bilden sich also außer Anilin und Kohlensäure noch geringe Mengen eines Kohlenwasserstoffes, der vom Verfasser als

Arnidien $C_{28}H_{42}$ bezeichnet wird.⁴) Nadeln aus Alkohol, leicht löslich in Benzol, sehr wenig löslich in siedendem Alkohol, Schmelzp. 234—236°. Mit Essigsäureanhydrid und Schwefelsäure tritt zunächst violette Färbung auf, die rasch in Braunviolett übergeht. Beim Versetzen mit Chloroform und Schwefelsäure färbt sich die Säure gelb ohne Fluoreszenz, während das Chloroform farblos bleibt. Bei höherer Temperatur entsteht ein sofort krystallisierendes Sublimat. Das Arnidien entsteht auch bei $^{1}/_{2}$ stündigem Erhitzen des Phenylurethans im offenen Rohre im Metallbade auf 350°, entsprechend der Gleichung $C_{28}H_{44}(OCONHC_{6}H_{5})_{2} = CO(NHC_{6}H_{5})_{2} + CO_{2} + H_{2}O + C_{28}H_{42}$.

4) Klobb, Bulletin de la Soc. chim. 35, 741-744 [1906].

¹⁾ Klobb, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 138, 763-765 [1904].

Klobb, Bulletin de la Soc. chim. [3] 33, 1075—1078 [1905].
 Klobb, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 140, 1700—1701 [1905].

Friedelin.

Mol.-Gewicht 618,56.

Zusammensetzung: 83,42% C, 11,41% H, 5,17% O.

C43H70O2.

Vorkommen: Im Kork, der Rinde der Korkeiche¹).

Darstellung: Kork wird mit Chloroform extrahiert, das Chloroform abgedampft und der Rückstand mit Alkohol bei mittlerer Temperatur behandelt, wobei andere Stoffe als Cerin und Friedelin in den Alkohol gehen. Der verbleibende Rest wird mit warmem Chloroform behandelt und heiß filtriert, um eventuelle harzige Beimengungen zu entfernen. Bei Erkalten der Chloroformlösung scheidet sich bald Cerin aus, während aus der abgesaugten Mutterlauge bei weiterem Einengen Friedelin auskrystallisiert, das durch Aufnehmen in Benzin und Kochen mit Tierkohle gereinigt wird.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Aus Alkohol lange platte Nadeln, weiß und glänzend, bei $263-263,5^{\circ}$ schmelzend. Löslich in denselben Lösungsmitteln wie Cerin, jedoch stets etwas leichter als dieses. Leicht löslich in Chloroform, ziemlich schwer löslich in Alkohol. Dreht die Ebene des polarisierten Lichtes nach links. Für eine Lösung von 0.821 g in 100 g Chloroform ermittelt war $[\alpha]_D = -48.72^{\circ}$. Bei Zugabe von Essigsäureanhydrid und konz. Schwefelsäure tritt, identisch mit der Reaktion des Cerins, rosa Färbnug auf; im Gegensatz zum Cerin gibt das Friedelin keine Reaktion mit Chloroform und Schwefelsäure.

Onocol (Onocerin).

Mol.-Gewicht 388,35.

Zusammensetzung: 80,34% C, 11,42% H, 8,24% O.

C26H44O2 (nach Hlasiwetz C12H10O)2).

Vorkommen: In der Wurzel von Ononis spinosa²).

Darstellung: Die zerkleinerten Wurzeln werden mit Alkohol ausgekocht und der Extrakt zur dünnen Sirupkonsistenz eingeengt. Nach mehrtägigem Stehen scheiden sich stark gefärbte Krystalle ab, die abgepreßt und mit kaltem Alkohol gewaschen werden; sie werden aus siedendem Alkohol unter Zugabe von Tierkohle umkrystallisiert.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Mikroskopische Prismen, bei 232° schmelzend, unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Essigäther, Äther, Chloroform, leicht löslich in Amylalkohol und Terpentinöl³). Durch Kochen mit Kalilauge oder Salzsäure unverändert, ebensowenig durch alkoholisches Kali. Das Onocol ist ein zweisäuriger, sekundärer Alkohol³).

Chloronoccrin²). Durch Einwirkung von Chlorgas auf Onocol unter Salzsäureentwicklung entstehend. Harzähnlicher Körper (Formel nach Hlasiwetz C₁₂H₉ClO), in Wasser und Alkohol unlöslich, leicht löslich in Äther.

Acetylderivat¹). C₂₆H₄₂O₂(COCH₃)₂. Krystalle vom Schmelzp. ca. 224°.

Bromiertes Acetylderivat. Amorpher Körper, schmilzt bei 140-145° unter Zersetzung.

Benzoylderivat. $C_{26}H_{42}O_2(CO \cdot C_6H_5)_2$. Schmelzp. 175—190°.

Durch Oxydation mit Kaliumchromat in Eisessig entsteht ein Keton

Onoketon $C_{26}H_{40}O_2$, Nadeln aus Alkohol, Schmelzp. 186—187°. Das Hydrazon und das Oxim sind amorph, das Semicarbazon $C_{26}H_{40}O(N\cdot NH\cdot CONH_2)$ krystallinisch, Schmelzp. 175° unter Zersetzung. Durch Chromtrioxyd in Eisessiglösung erfolgt Spaltung in Essigsäure, Buttersäure und eine amorphe Harzsäure $C_{19}H_{20}COOH$, Schmelzp. 75—80°3).

Alkohol aus Insektenpulver.

Mol.-Gewicht 400,38.

Zusammensetzung: 83,92% C, 12,09% H, 3,99% O.

C28H48O.

Vorkommen: Im persischen oder dalmatinischen Insektenpulver, dem Blütenstaub von Chrysanthemum einerariaefolium⁴).

1) Istrati u. Ostrogowich, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 128, 1581-1584 [1897].

2) Hlasiwetz, Liebigs Jahresber. 1855, 717.

3) Thoms, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 2985-2991 [1896].

4) Zuco, Gazzetta chimica ital. 19, 209-212 [1889].

Darstellung: Insektenpulver wird mit Äther extrahiert, die vorhandenen Fettsubstanzen durch wässerige und alkoholische Kalilauge verseift, vom Ungelösten abfiltriert und die ätherische Lösung in Kältemischung auskrystallisieren gelassen und von einem ausgeschiedenen Kohlenwasserstoff abfiltriert. Das Filtrat wird abgedampft, nochmals mit alkoholischer Kalilauge behandelt, mit Äther aufgenommen und die ätherische Lösung auskrystallisiert.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Feine, farblose Nadeln, leicht löslich in Äther, Benzin und Chloroform, wenig löslich in siedendem Alkohol. Schmelzp. 183°. Gibt die Reaktionen des Cholesterins, besonders die Hessesche Reaktion mit konz. Schwefelsäure und

Chloroform.

Derivate: Acetylderivat $C_{28}H_{47} \cdot C_2H_3O_2$. Durch Behandlung des Alkohols mit einem starken Überschuß Essigsäureanhydrid. Farblose, glänzende Schüppehen, bei 223° schmelzend.

Benzoylderivat $C_{28}H_{47} \cdot C_7H_5O_2$. Durch Erhitzen des Alkohols mit der vierfachen Menge Benzoesäure während mehrerer Stunden auf 210—240°. Das Reaktionsprodukt wird in Äther gelöst und zur Entfernung der freien Benzoesäure mit Kalilauge behandelt. Kleine farblose Nadeln, bei 246° unter Zersetzung schmelzend.

Alkohol aus Dacryodes Hexandra.

Mol.-Gewicht 360,34.

Zusammensetzung: \$3,26% C, 12,30% H, 4,44% O.

 $C_{25}H_{44}O = C_{25}H_{43}(OH).$

Vorkommen: Im Harz von Dacryodes Hexandra, das von den lebenden Bäumen dieser in Westindien heimischen Art gesammelt wird¹).

Darstellung: Die nach der Destillation mit Dampf übrigbleibende Masse wird mit Alkohol extrahiert und der auskrystallisierende Anteil wiederholt aus siedendem Alkohol umgelöst.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Weiße Nadeln, in Büscheln angeordnet, bei I66—167° schmelzend. Unlöslich in Wasser, mäßig löslich in abs. Alkohol und Benzin. Löslich in konz. Schwefelsäure; durch Zugabe von Wasser wird es aus der Lösung wieder ausgefällt. Unlöslich in wässeriger Kalilauge, wird auch von konz. alkoholischer Kalilauge nicht angegriffen. Brom- und Chlorderivat konnte nicht krystallisiert erhalten werden. Konz. Salpetersäure wirkt durch längeres Erhitzen auf den in Eisessig gelösten Körper ein; bei Zusatz von Wasser fällt ein Nitroderivat aus von der wahrscheinlichen Formel C₂₅H₄₀O(NO₂)₄. Bei Oxydation der Eisessiglösung mit Chromsäure wird ein Produkt der Formel C₅₀H₇₂O₁₀ erhalten, Schmelzp. 149°, nicht krystallisiert, löslich in den gewöhnlichen organischen Solvenzien, das schwach saure Eigenschaften zeigt.

Derlvate: Acetylderivat. Durch Erhitzen mit Eisessig frei oder im geschlossenen Rohr. Kleine glänzende Schüppchen, bei 199—200° schmelzend.

Castorin.

Vorkommen: Im Castoreum²).

Darstellung: Das mit gelöschtem Kalk gemischte Castoreum wird mit Wasser ausgekocht und der sich absetzende Niederschlag nach dem Trocknen wiederholt mit siedendem Alkohol behandelt. Beim Einengen der alkoholischen Lösung scheidet sich der Körper krystallisiert aus und wird durch Umkrystallisieren aus Alkohol unter Anwendung von Tierkohle gereinigt.

Physiologische Eigenschaften: Die Wirkung des Castoreums ist wahrscheinlich nicht dem

Castorin, sondern einem darin enthaltenen flüchtigen Öl zuzuschreiben.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Kleine weiße Nadeln ohne Geschmack und einem an das Castoreum erinnernden Geruch. Mit Kalihydrat erhitzt, wird kein Ammoniak entwickelt. Durch kochende Essigsäure und verdünnte Schwefelsäure wird es gelöst und in Form glänzender Blättchen wieder abgeschieden. Löslich in konz. Kalilauge auch in der Kälte.

1) More, Journ. Chem. Soc. 75, 718-722 [1899].

²⁾ Valenciennes, Repertoire de chim. appl., Paris 3, 385; Liebigs Jahresber. 1861, 802.

Ambrain.

Mol.-Gewicht 364,38.

Zusammensetzung: 82,33% C, 13,28% H, 4,39% O.

 $C_{25}H_{48}O$.

Vorkommen: In der grauen Ambra, einer Art Gallen- oder Darmsteine der Pottwale, die sich in den Tropen auf dem Meere schwimmend findet, die auch im Darm von kranken oder toten Pottwalen (Physeter macrocephalus) gefunden worden ist und die zum Parfümieren gebraucht wird¹).

Darstellung: Der Amber wird mit Alkohol ausgekocht und die alkoholische Lösung eingeengt, bis Krystallisation eintritt.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Aus Alkohol Nadeln, bei 36° schmelzend. Verhält sich in seinen Reaktionen ähnlich dem Cholesterin. Von Alkali wird es nicht angegriffen. Durch Behandlung mit Salpetersäure entsteht eine nicht näher beschriebene Säure.

¹⁾ Pelletier, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 6, 24 [1833].

Aldehyde und Ketone der aliphatischen Reihe.

Von
Albrecht Thiele-Berlin.

Einleitung.

Die aliphatischen Aldehyde besitzen die Konstitution $\frac{H}{R}$ C: O, die Ketone $\frac{R_1}{R_2}$ C: O, sie können demnach aufgefaßt werden als Oxydations- resp. Reduktionsstufe zwischen Alkoholen und Säuren. — Ihr Vorkommen in der Natur beschränkt sich — vom Aceton abgesehen — auf das Pflanzenreich; die höheren Glieder sind fast ausschließlich in ätherischen Ölen gefunden worden. Sie entstehen aus den primären (die Aldehyde) resp. sekundären (die Ketone) Alkoholen durch Oxydation oder durch Reduktionsmethoden aus aliphatischen Säuren; aus Naturprodukten (Stroh, Zucker, Holz) können sie durch trockne Destillation gewonnen werden.

Im tierischen Stoffwechsel wird Formaldehyd zu Ameisensäure, Acetaldehyd zn CO₂ oxydiert, die ungesättigten Aldehyde Citral und Citronellal gehen Glucuronsäureverbindungen ein; für Aceton ist die oxydative Kraft des tierischen Organismus gering. Den Aldehyden kommen reduzierende, lokal stark reizende, zelltötende und blutzersetzende Wirkungen zu, sie gehören zu den Giften von grob anatomischer Wirkung; sie erzeugen mehr (Paraldehyd, Chloralhydrat) oder weniger (Acetaldehyd) Hypnose. Die Ketone besitzen nicht die stark ätzenden Eigenschaften der Aldehyde, Aceton nur in konz. Form; ihre äthylhaltigen Sulfone ("Sulfonal", "Trional") wirken gleichfalls hypnotisch. Das Aceton ist physiologisch wichtig wegen seiner Beziehung zur Acidosis.

Die Anfangsglieder der Aldehyde und Ketone sind neutrale, wasserlösliche, leicht flüchtige Flüssigkeiten (nur Formaldehyd ist gasförmig) von charakteristischem Geruch, die höheren Glieder sind schwer flüssig, wasserunlöslich und weniger riechend. Oxydation führt die Aldehyde in Säuren mit gleicher Anzahl C-Atome, die Ketone unter Spaltung in Säuren mit weniger C-Atomen im Molekül über (Unterschied); durch Reduktion entstehen die Alkohole, durch deren Oxydation sie selbst entstanden sind. Die sehr reaktionsfähige Carbonylgruppe befähigt sie ferner zu einer Reihe charakteristischer Reaktionen: Sie bilden Additionsverbindungen mit Alkalibisulfiten, Mercaptanen, Blausäure, Ammoniak, Hydroxylamin, Hydrazinen und kondensieren sich, die Aldehyde außerdem polymerisieren sich, bilden mit Alkohol Acetale, reduzieren infolge ihrer leichten Oxydationsfähigkeit ammoniakalische Silberlösung und färben durch schweftige Säure entfärbte Fuchsinlösung violettrot.

A. Aldehyde.

Formaldehyd, Ameisensäurealdehyd.

Mol.-Gewicht 30,02.

Zusammensetzung: 39,97° $_{0}$ C, 6,73° $_{0}$ H, 53,30° O.

$$CH_2O = H \cdot C \langle \frac{O}{H} .$$

Vorkommen: In der atmosphärischen Luft¹); im Holzrauch²); im Öl (Apopinöl) einer Lauracee auf Formosa³); in grünen Pflanzen⁴), so in kleiner Menge in assimilierenden

Henriet, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 137, 67; 138, 203, 1272 [1904]. — Trillat, Bulletin de la Soc. chim. [3] 33, 393 [1905].

²⁾ Pasqualis, Chemisches Centralbl. 1897, II, 1012. — Trillat, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 138, 1613 [1904]; Compt. rend. de la Soc. de Biol. 56, 1089; 57, 469 [1904].

³⁾ Bericht der Firma Schimmel & Co., Leipzig, April 1904.

⁴⁾ Pollacci, Chemisches Centralbl. 1899, II, 881; Bolletino chimico farmaceutico 38, 601 [1899]. — Gentil, Chem. Centralbl. 1910, I, 188. — Plancher, Atti della R. Accad. dei Lincei

Blättern¹) und in besonnten Gräsern²); in Verbindung mit Phosphorsäure im Samen von Picea excelsa, der Lupine, Erbse und Linse als PCH₅O₅³), wahrscheinlich aber bildet CH₂O sich hier als Spaltungsprodukt aus Inosit⁴).

Bildung: Formaldehyd als Verbrennungsprodukt verschiedener aliphatischer Verbindungen 5); bei der unvollständigen Verbrennung von Stroh 6), von Kohlenwasserstoffen 7), von Äthylnitrat8); aus Methylalkohol beim Überleiten über eine glühende Platinspirale9) oder durch eine auf Rotglut erhitzte ciserne Röhre 10), oder durch Einwirkung kolloidaler Platinlösung¹¹), oder von feuchtem Chlor¹²); durch Oxydation von Äther (C₂H₅)₂O mittels CuO 13); durch Oxydation des Methylanilins 14); durch Oxydation des Äthylalkohols auf chemischem, physikalischem, biologischem Wege in kleiner Menge 15); beim Erhitzen von Äthylen mit O auf 400° 16); beim Erhitzen von Chlormethylacetat C₂H₃O₂CH₂Cl mit H₂O im Rohr auf 100° 17); bei der Einwirkung von Ozon auf Leuchtgas oder des elektrischen Stromes auf ein Gemenge von Sumpfgas und O 18); aus salzsaurem Allylamin durch Ozon 19); beim Durchleiten von Trioxymethylen durch ein glühendes Rohr²⁰); bei der Destillation von Chloressigsäure durch ein rotglühendes Rohr²¹); beim Glühen von ameisensaurem Kalk²²); aus Ameisensäure bei 250° in Gegenwart von Toncrde 23); aus Manilakopal durch trockne Destillation oder dnrch Oxydation mittels Luftsauerstoff²⁴); bei der Elektrolyse von Glykolsäure oder Glycerinsäure 25); durch elektrolytische Reduktion des Traubenzuckers 26); beim Erhitzen von Rohrzuckerlösung auf 100—103° 27), was jedoch bestritten wird 28); auf 150° erwärmter Zucker bildet CH₂O, auf 200° erwärmter CH₂O (0,2-5,7%), Acetaldehyd, Benzaldehyd, Aceton, Methylalkohol und Essigsäure 29); bei der Einwirkung von Pb(OH)2 oder NaOH auf Traubenzucker neben Pentose³⁰) oder beim Stchenlassen wässeriger Lösungen mit schwacher Alkales-

Roma [5] 13, II, 459 [1904]. — Kimpflin, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 144, 148 [1907]. — Pollacci, Atti della R. Acad. dei Lincei Roma [5] 16, I, 199 [1907]. — Vgl. dagegen Euler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 3411 [1904].

1) Grafe, Osterr. botan. Zeitsehr. 1906, Nr. 8; 59, 19, 66 [1909].

2) Schryver, Chem. News 101, 64 [1910].

Posternack, Annal. agronom 1900, 362; Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 137, 439 [1903].
 Neuberg u. Brahms, Biochem. Zeitschr. 5, 443 [1907]. — Winterstein, Zeitschr. f. physiol. Chemie 58, 118 [1908]. — Contardi, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 18, 64 [1909].

5) Mulliken, Brown u. French, Amer. Chem. Journ. 25, 111 [1900].

6) Trillat, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. **150**, 339 [1910].

7) Armstrong, Journ. Soc. Chem. Ind. 24, 473 [1905].

8) Pratesi, Gazzetta chimica ital. 14, 221 [1884].
9) Hofmann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 145, 357 [1868]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 2, 152 [1869].

¹⁰) I patiew, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 596 [1901].

11) Glaessner, Österr. Chem. Ztg. 5, 337 [1902].

- Brochet, Compt. rend. de l'Aead. des Sc. 121, 133 [1895].
 Atkinson u. Durand, Zeitschr. f. angew. Chemie 1907, 79.
- 14) Bamberger u. Vuk, Berichte d. Deutsch ehem. Gesellschaft 35, 703 [1902].
- 15) Voisenet, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 150, 40 [1910].
 16) Schützenberger, Bulletin de la Soc. chim. 31, 482 [1879].

17) Michael, Amer. Chem. Journ. 1, 419 [1879].

18) Maquenne, Bulletin de la Soc. chim. 37, 298 [1882].

19) Harries u. Reichard, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 613 [1904].
 20) Wolkow n. Meuschutkin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 3067 [1898].

21) Grassi u. Cristaldi, Gazzetta ehimica ital. 27, II, 502 [1897].

22) Lieben u. Paternò, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 167, 293 [1873]. — Friedel u. Silva, Jahresber d. Chemie 1823, 526. — Mulder, Zeitschr. f. Chemie 1868, 265; Annalen d. Chemie u. Pharmazie 159, 366 [1871].

²³) Senderens, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 148, 927 [1909].

²⁴) Brooks, Chem. Centralbl. 1910, II, 1054.

25) v. Miller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 467 [1894]. — Neuherg, Scott u. Lachmann, Biochem. Zeitschr. 2, 527 [1908]; 24, 152 [1910].

Loeb, Biochem. Zeitschr. 22, 103 [1909].
 Ramsay, Chem. News 98, 288 [1908].

- ²⁸) La Wall, Amer. Journ. of Pharmacy 81, 394 [1909].
- ²⁹) Trillat, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 142, 454 [1906]; Bulletin de la Soc. chim. [3] 35, 681 [1906].

³⁰) Loeb, Biochem. Zeitsehr. **20**, 516 [1909].

cenz¹); aus d-Fructose durch ultraviolette Strahlen neben CO²); bei der zellfreien Zuckergärung³); Synthese der $\mathrm{CH_2O}$ aus $\mathrm{CO} + \mathrm{H_2}$ bei Platingegenwart⁴) oder durch dunkle elektrische Entladung 6); durch Reduktion von $\mathrm{CO_2}$ in wässeriger Lösung mittels Magnesium 6) oder Palladiumwasserstoff7); durch Einwirkung von Sonnenlicht auf $\mathrm{CO_2}$ in Uranacetatlösung und bei Gegenwart von Substanzen, die sich mit $\mathrm{CH_2O}$ verbinden 8); durch Einwirkung ultravioletter Strahlen auf $\mathrm{CO_2}$ und nascierenden H 9); aus CO und $\mathrm{H_2}$ durch Quecksilberdampfbeleuchtung $\mathrm{^{10}}$); ferner bildet sich $\mathrm{CH_2O}$ noch aus Oxymethylphthalimid durch Erhitzen $\mathrm{^{11}}$); aus Dimethylanilinoxyd $\mathrm{^{12}}$); aus o-Aminodimethylanilin $\mathrm{^{13}}$).

Darstellung: Durch Methylalkohol von 40—50° wird Luft geleitet und das Gasgemenge von Luft und Methylalkohol durch ein 5 cm langes, in einem mäßig erlutzten, zylindrischen Rohre befindliches Kupferdrahtnetz gesaugt. Das Reaktionsprodukt wird in einem Kolben aufgefaugen und bei niedriger Temperatur verdichtet¹⁴). Sonstige Darstellungen des CH₂O, die auf Oxydation des Methylalkohols beruhen¹⁵). Darstellung durch Oxydation von Methan mittels Luftsauerstoff bei Gegenwart von Cu. Asbest, Bimsstein¹⁶). Durch Elektrolyse einer Lösung von Natriumacetat und Natriumperchlorat¹⁷). Durch Erhitzen von ameisensaurem Zinn¹⁸); aus Ameisensäure¹⁹). Darstellung von gasförmigem CH₂O aus polymerisiertem²⁰) oder wässerigem CH₂O²¹). Darstellung aus Methylal durch konz. H₂SO₄ ²²). Apparat zur technischen Darstellung²³).

Nachweis: 24) Wässerige Formaldehydlösung gibt mit etwas salzsaurem Phenylhydrazin und einigen Tropfen FeCl₃ versetzt und mit verdünnter $\rm H_2SO_4$ übersättigt eine allmählich stärker werdende Rotfärbung 25). Phloroglucin + NaOH ruft in Formaldehydlösung eine allmählich wieder verschwindende Rotbraunfärbung hervor. Resoreinnatronlauge in der

1) Loeb u. Pulvermacher, Biochem. Zeitschr. 23, 10 [1910].

2) Bierry, Henri u. Ranc, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 151, Nr. 4 [1910].

3) Lebedew, Biochem. Zeitschr. 10, 454 [1908].

4) Chapman u. Holt, Proc. Chem. Soc. 21, 171 [1905].
 5) de Hemptinne, Chem. Centralbl. 1891, II, 1045. — Losanitsch u. Jovitschitsch, Berichte der Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 136 [1897]. — Löb, Landw. Jahrbücher 34, 805 [1905]; 35, 541 [1906].

6) Fenton, Proc. Chem. Soc. 23, 83 [1907].

7) Bach, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 479 [1898]. — Jahn, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 989 [1889].

8) Bach, Chem. Centralbl. 1898, II, 42. — Dagegen: Euler, Berichte d. Deutsch. chem.
 Gesellschaft 37, 3411 [1904]. — Loeb, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 3593 [1904].
 9) Löb, Zeitschr. f. Elektrochemie 12, 282 [1906]. — Stoklasa u. Zdobnicky, Chem.

Ztg. 34, 945 [1910]; Biochem. Zeitschr. 30, 432 [1911].

10) Berthelot u. Gaudechon, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 150, 1690 [1910]; 151, 395

[1910].

11) Sachs, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1227 [1898].

12) Bamberger u. Tschirner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1899 [1899].
13) Bamberger u. Tschirner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1906 [1899].
14) Löw, Journ. f. prakt. Chemie [2] 33, 324 [1886]. — Kablukow, Journ. d. russ. physikal.

14) Löw, Journ. f. prakt. Chemie [2] 33, 324 [1886]. — Kablukow, Journ. d. russ. physikal-chem. Gesellschaft 14, 194 [1882]. — Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 1686 [1878]. — Tolleus, Berichte d. Deutsch chem. Gesellschaft 15, 1629 [1882]; 19, 2135 [1886]. — Blanc u. Pleschke, Zeitschr. f. Elektrochemie 17, 45 [1911].

15) I patiew, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 598 [1901]. — Klar, D. R. P. 21 278;
 106 495; 108 274 [1898]. — Glock, D. R. P. 21 523, 109 014 [1898]. — Walter, D. R. P. 168 291
 [1904] — Orlow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 39, 1023 [1908]; 40, 796 [1908].

Sauerstoff- u Stickstoffindustrie Hausmann & Co., D. R. P. 214 155 [1906].

Glock, D. R. P. 109 014 [1898].
Moest, D. R. P. 138 442 [1901].

18) Goldschmidt, D. R. P. 183 856 [1906].

19) Bad. Anilin- u. Sodafabriken, D. R. P 185 932 [1905].

²⁰) Chem. Fabrik Griesheim, D. R. P. 217 944 [1908]. — Carteret, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 146, 819 [1908].

²¹) Elberfelder Farbenfabriken, D. R. P. 212 843 [1906].

22) Wohl, Berichte d. Deutsch. chcm. Gesellschaft 19, 1841 [1886].

23) Trillat, D. R. P. 55 176 [1889]. — Friedländer, Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 2, 553.

²⁴) Goldschmidt, Journ. f. prakt. Chemie [2] 72, 536 [1905].

25) Arnold u. Menzel, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 5, 353 [1902]. — Rimini, Chemisches Centralbl. 1898, I, 1152.

Hitze Rotfärbung¹). Kondensation mit p-Dihydrazinodiphenyl $\stackrel{C_6H_4 \cdot HN: N \cdot CH_2}{\stackrel{(2)}{\longrightarrow}}$.

CH₂O gibt mit Kodein und H₂SO₄ charakteristische Violettfärbung³). Mit Morphinchlorhydrat entsteht in verdünnter H₂SO₄-Lösung Purpurfärbung, die in Indigblau übergeht⁴). Mit Diphenylamin in konz. H₂SO₄ (1 proz. Lösung): Grünfärbung ⁵). Beim Erhitzen einer CHO-Lösung mit HCl-Phloroglucinlösung entsteht eine weiße Trühung 6). Carbazol in heißem Eisessig gibt bei Gegenwart von HCl oder konz. H₂SO₄ mit CH₂O einen weißen Niederschlag?). Nachweis von CH2O durch Dimethylhydroresorcin8), durch Dimethylanilin9), durch α-Methylphenylhydrazin 10), als p-Nitrophenylhydrazon 11); ferner zeigt CH₂O die gewöhnlichen Aldehydreaktionen: Reduktion ammoniakalischer Silberlösung, Rotviolettfärbung einer mit SO2 entfärbten Fuchsinlösung und Rotviolettfärbung durch Diazobenzolnatriumlösung + Natriumamalgam. Bei Gegenwart von Acetaldehyd lassen sich Spuren von CH₂O durch Fuchsindisulfit nachweisen 12); CH₂O wird zum Unterschiede von Acctaldehyd durch verdünnte alkalische Mercurioxyd-Natriumsulfitlösung nicht gefällt 13). Nachweis von CH₂O in grünen Pflanzen ¹⁴); im Extrakt des virginischen Haselstrauches ("Witch Hazel") ¹⁵); in Nahrungsmitteln 16), im Hackfleisch 17), in der Milch 18), im Wein 19).

Bestimmung des CH2O: Jodometrische Bestimmungsmethode: Die Formaldehydlösung wird mit 1/10 n-Jodlösung und konz. NaOH versetzt, angesäuert mit HCl und das überschüssige Jod dann mit $^{1}/_{10}$ n-Natriumthiosulfatlösung zurücktitriert: 3 CH₂O + J₆ = 2 CHJ₃ + HCO₂H + H₂O ²⁰). Bei Anwesenheit anderer Aldehyde versetzt man die Formaldehydlösung mit KCN (1:150 H₂O), gießt das Gemisch in ¹/₁₀ n-Silberlösung, die mit wenig HNO₃ angesäuert ist und titriert den Überschuß mit NH₄SCN; 1 Mol. CH₂O bindet 1 Mol. KCN ²¹). Bestimmung des CH₂O durch Oxydation mit H₂O₂ in alkalischer Lösung zu HCO₂H und Zurücktitrieren des nicht neutralisierten Alkali 22). Bestimmung beruhend auf Bildung von Hexamethylentetramin in alkalischer (2 n-NaOH) Lösung und Zurücktitration 23). Bestimmung als Anhydroformanilin C₆H₅N: CH₂ ²⁴), gewichtsanalytische Bestimmung. Behandeln der

1) Lebbin, Pharmaz. Ztg. 42, 18 [1897].

2) Neuberg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1961 [1899].

3) Pollacci, Chem. Centralbl. 1899 II, 881. 4) Jorissen, Chem. Centralbl. 1898, I, 637. ⁵) Grafe, Österr. botan. Zeitschr. 1906, Nr. 8.

- 6) Weber u. Tollens, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 229, 317 [1885]. Vanino, Zeitschr. f. angew. Chemie 1907, 79.
 - 7) Votoček u. Vebely, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 410 [1907]. 8) Vorländer u. Kalkow, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 309, 370 [1899].
- 9) Trillat, Bulletin de la Soc. chim. [3] 9, 305 [1893]. Dagegen: Bach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 3985 [1904].
 - 10) Goldschmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1473 [1896]. 11) Bamberger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1807 [1899].

Denigès, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 150, 529, 832 [1910].

Leys, Journ. of biol. Chemistry [6] 22, 107 [1905].

14) Kimpflin, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 144, 148 [1907]. — Usher u. Priestley,
 Proc. Roy. Soc. 77, 369 [1906]. — Bokorny. Chem. Ztg. 33, 1141 [1909].

¹⁵) Puckner, Amer. Journ. of Pharmacy 77, 501 [1905].

- Jean, Chem. Centralbl. 1899, I, 641.
 Bremer u. Beythien, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 18, 733 [1909].
- 18) Rothenfusser, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr. u. Genußm. 16, 589 [1908]. v. Fillinger, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 16, 229 [1908]. — Smith, Malys Jahresber. d. Tierchemie 34, 316 [1905]. — Voisenet, Bulletin de la Soc. chim. [3] 33, 1198 [1905].

19) Schuch, Chem. Centralbl. 1906, I, 501. — Schaffer, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u.

Genußm. 16, 674 [1908].

20) Romijn, Zeitschr. f. analyt. Chemie 36, 19 [1897]. — Fresenius u. Grünhut, Zeitschr. f. analyt. Chemie 44, 13 [1905].

²¹) Abderhaldens Biochem. Arbeitsmethoden. Berlin 1910. 2, 18.

22) Blank u. Finkenbeiner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2979 [1898]; 32, 2141 [1899]; Zeitschr. f. analyt. Chemie 39, 62 [1900]. — Fresenius u. Grünhut, Zeitschr. f. analyt. Chemie 44, 13 [1905].

²³) Herrmann, Chem.-Ztg. 35, 25 [1911]. — Legler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1333 [1883]. — Löse kann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 1565 [1889]. — Kippen-

berger, Zeitschr. f. analyt. Chemie 42, 687 [1903].

²⁴) Klar, Zeitschr. f. analyt. Chemie 35, 116 [1896]. — Trillat, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 116, 891 [1893].

Formaldehydlösung mit Chlorkalk und gewichtsanalytische Bestimmung des gebildeten Calciumcarbonats¹). Gasvolumetrische Bestimmungsmethode²). Formaldehydbestimmung in Lösungen³). Gewichtsanalytische Bestimmung durch AgNO₃⁴). Andere, weniger angewandte Bestimmungsmethoden siehe Literatur⁵). Formalinhestimmung⁶). Bestimmung des CH₂O in der Milch⁷), im Wein⁸), in Formalinprodukten⁹), in der atmosphärischen Luft¹⁰). CH₂O-Bestimmungsapparat¹¹).

Physiologische Eigenschaften: Bedeutung des Formaldehyds für die Assimilationsvorgänge in der Pflanze. Nach v. Baeyer¹²) ist CH₂O das erste Assimilationsprodukt der CO₂ in grünen Pflanzen und wahrscheinlich die Muttersubstanz vieler Zuckerarten. Durch eine Reihe von Versuchen scheint diese Hypothese in neuster Zeit bestätigt

zu werden.

Vorkommen des CH₂O in grünen Pflanzen siehe "Vorkommen". Algen assimilieren CH₂O in Form reinen Natriumbisulfitsalzes unter gutem Gedeihen 13), ebenso die jungen Pflanzen des weißen Senfes bei geringer Belichtung 14). Andere Pflanzen zeigen eine kräftigere als normale Entwicklung bei Ernährung mit Formaldehyddämpfen 15); verzögertes Wachstum von Weizenpflänzchen 16); die Keimkraft der Pflanzen wird durch diese oder 1 proz. Formalinlösung mehr oder weniger beeinträchtigt 17). Elodea verträgt eine Konzentration von 0,001 0,001 0,001 0,001 0,001 0,001 0,001 0,001 0,000

1) Brantigam, Pharmaz. Centralhalle 51, 915 [1910].

3) Lemme, Chem.-Ztg. 27, 896 [1903].

4) Vanino, Zeitschr. f. analyt. Chemie 40, 720 [1901].

5) Brochet u. Cambier, Zeitschr. f. analyt. Chemie 34, 623 [1895]. — Orchard, Chem. Centralbl. 1897, 1, 441. — Grützner, Archiv d. Pharmazie 234, 634 [1896]. — Clowes, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2841 [1899]. — Xieloux, Bulletin de la Soc. chim. [3] 11, 839 [1897]. — Seyewetz n. Gihello, Bulletin de la Soc. chim. [3] 31, 691 [1904]. — Ripper, Monatschefte f. Chemie 12, 1079 [1900]. — Schiff, Chem. Ztg. 27, 14 [1903]. — Vanino, Pharmaz. Central-halle 44, 751 [1903].

6) Orloff, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 36, 1311 [1904]. — Male, Pharmaz.

Journ. [4] 20, 844 [1905].

7) Friese, Chem. Centralbl. 1908, I, 301. — Jones, Chem. News 98, 247 [1908]. — Rotenfusser, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 16, 589 [1908]. — Shrewsburg u. Knapp. The Analyst 34, 12 [1909]. — Vanino u. Seitter, Zeitschr. f. analyst. Chemie 40, 587 [1901].

8) Schaffer, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr. n. Gennßm. 16, 674 [1908].

9) Allemann, Zeitschr. f. analyt. (Themie 49, 265 [1910]. — Civelli, Arch. di Farmacol. sperim. 8, 581 [1909]. — Rüst, Zeitschr. f. analyt. (Themie 19, 138 [1905].

10) Romijin, Pharmac. Weekblad 40, 149 [1903]; Centralbl. f. inn. Medizin 24, 553 [1903].
 Henriet, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 138, 1272; 139, 67 [1904].

11) Lockemann n. Croner, Desinfektion 2, 595, 670 [1909].

12) v. Baeyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 3, 63 [1870].

- ¹³) Bokorny, Archiv f. d. ges. Physiol. 89, 454 [1902]; 125, 467 [1908]. Loew, Botan. Centralbl. 4 [1890].
- ¹⁴) Bonilhac n. Giustiniani, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 135, 1369 [1902]; 136, 1155 [1903].

15) Bokorny, Archiv f. d. ges. Physiol. 128, 565 [1909].

16) Coupin, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 151, 1066 [1910].
 17) Wollnyn. Kinzel, Malys Jahresber. d. Tierchemie 28, 548 [1899]. — Gottstein, Hyg. Rundschau 4, 776 [1894].

18) Trebonx, Flora 1903, 73.

19) Grafe, Biochem. Zeitschr. 32, 122 [1911].

20) Grafe n. Vieser, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 27. 431 [1909].

21) Schryver, Proc. Roy. Soc. Ser. B. 82, 226 [1910].

²²) Posternack, Annal. agronom. 1900, 362; Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 132, 439 [1903]. Vgl. dagegen Contardi, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 18. I. 64 [1909].

²⁾ Riegler, Zeitschr. f. analyt. Chemie 40, 92 [1901]. — Frankforter u. West, Journ. Amer. Chem. Soc. 27, 714 [1905].

Blatte durch CO₂ im Sonnenlicht und auf Gelatineplatten, die mit einer dünnen Schicht Chlorophyll (aus Weizen) bedeckt sind 1). CO2- und CO-Reduktion zu CH2O siehe unter "Bildung". CH₂O aus CO₂ durch Einwirkung von Sonnenlicht in einer Uranacetatlösung: 3 H₂CO₃ $= [2 \text{ H}_2\text{CO}_4 + \text{CH}_2\text{O}] = 2 \text{ H}_2\text{CO}_3 + \text{O}_2 + \text{CH}_2\text{O}^2); \text{ CO}_3\text{-Reduktion zu Ameisensäure, nicht}$ zu CH₂O, durch nascierenden Wasserstoff³). Bildung von Formiaten aus CH₂O durch NaOH4). Oxydation des CH2O zu CO2 5). Mit alkoholischer Kalilösung behandelt phosphoresciert er, dieser Vorgang heruht wahrscheinlich auf einem Oxydationsprozeß und ist physiologisch interessant wegen der Analogie des Leuchtens von Nocticula miliaris 6). Bildung von Kohlenhydraten: Bildung von α-Acrose aus CH₂O 7); Locws "Formose"s); Bildung von i-Arabinoketose durch Kondensation mittels CaCO₃ 9); Polymerisation des CH₂O führt zu demselben Zucker wie der aus Glycerin erhaltene 10); Sorbose aus CH₂O und CO (aus Oxalsäure) bei Gegenwart eines Katalysators (K und Ca) durch mehrmonatliche Sonnenbelichtung 11); Bildung von Stärke aus CH₂O oder seiner Natriumbisulfitverbindung durch die Zellen von Spirogyra im Lichte bei CO2-Ausschluß, ebenso aus oxymethylsulfonsaurem Natrium im Dunkeln 12). Bildung von CH2O neben Pentose aus Glucose beim Stehen wässeriger Lösungen, deren Alkalescenz etwa der des Blutes entspricht¹³). Vgl. hierzu noch: Glykogenbildung aus CH₂O in tierischer Leber 14). Durch Einwirkung ultravioletter Strahlen auf CO und H (in statu nascendi) entsteht Formaldehyd, der sich bei Gegenwart von KOH zu Zuckerarten kondensiert 15). Aufbau und Abbau des Zuckers in der Natur 16). Während die bisher erwälmten Arbeiten als Stützen der Bae yerschen Hypothese angesehen werden können, kommen die Eulerschen Versuche zu dem Schlusse, daß bisher noch kein Katalysator gefunden ist, der wie das Chlorophyll die Reduktion der CO₂ bewirkt resp. beschleunigt und daß es noch nicht in einwandfreier Weise gelungen ist, CH₂O aus grünen Blättern zu isolieren 17). — Hypothese der Bildung von Aminosäuren in den Pflanzen aus $\mathrm{CH_2O}$, dem ersten Assimilationsprodukt der Kohlensäure, und HCN, dem ersten Assimilationsprodukt der Salpetersäure 18). CH₂O als C-Quelle zum Eiweißaufbau der Pflanzen 19).

2) Bach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 3985 [1904]; 39, 1672 [1906]. — Usher

u. Priestley, Proc. Roy. Soc., Ser. B. 77, 311 [1906].

4) H. u. A. Euler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 2551 [1905]. — Auerbach,

Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 2833 [1905].

5) Delépine, Bulletin de la Soc. chim. [3] 17, 938 [1897]. — Geisow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 515 [1904]. — Lyford, Journ. Amer. Chem. Soc. 29, 1227 [1907]. — Löb, Zeitschr. f. Elektrochemie 12, 282 [1906]. — Berthelot u. Gaudechon, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 151, 478 [1910].

6) Radziszewski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 321 [1877].

- Loew, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 475 [1889]. E. Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 100, 359 [1889].
 - Loew, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 270 [1888]; 34, 51, [1901].
 H. u. A. Euler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 39, 45 [1906].

10) E. Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 2114 [1890].

11) Inghilleri, Zeitschr. f. physiol. Chemie 71, 105 [1911].

¹²) Bokorny, Archiv f. d. ges. Physiol. 125, 467 [1908]; Berichte d. Deutsch. botan. Gesell-schaft 9, 4, 103 [1891].

13) Loeb u. Pulvermacher, Biochem. Zeitschr. 23, 10 [1910].

- 14) Grube, Archiv f. d. ges. Physiol. 121, 636 [1908]; 139, 428 [1911].
- ¹⁵) Stoklasa u. Zdobniky, Chem.-Ztg. 34, 945 [1910]; Biochem. Zeitschr. 30, 432 [1911]. Löh, Biochem. Zeitschr. 31, 358 [1911].

16) Löb, Berichte d. Deutsch. pharmaz. Gesellschaft 17, 117 [1907].

17) Euler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 3411 [1904]. — Heinz, Handb. d. experim. Pathol. u. Pharmakol. Jena 1905. 1, 57.

18) Franzen, Sitzungsber. d. Heidelberger Akad. d. Wissenschaften, math.-naturw. Kl. 1910, 54.

¹⁹) Loew, Malys Jahresber. d. Tierchemie 24, 34 [1895]. — Bach, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 122, 1499 [1896].

¹⁾ Usher u. Priestley, Proc. Roy. Soc., Ser. B. 77, 311; 78, 318 [1906]. — Mameli u. Pollacci, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 17, 1, 739 [1908]. — Dagegen Ewart, Proc. Roy. Soc. Ser. B. 80, 30 [1908].

³⁾ Lieben, Monatshefte f. Chemie 16, 211 [1895]; 18, 582 [1897]. — Royer, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 20, 731 [1870]. — Coehn u. Jahn. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2836 [1904]. — Loeb, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 3593 [1904].

Formaldehyd verstärkt die diastatische Kraft des Malzes1); er hemmt (0,05%) die Gärkraft der Hefe²), wahrscheinlich indem er bei der Gärung die Zelle durch Hinderung ihres Stoffwechsels tötet, also nicht durch seinen Sauerstoff wirkt3). Gegen der Gärflüssigkeit zugesetzten Formaldehyd schützt sich die Hefe durch Ausscheidung oxydierender Enzyme4). Formalindämpfe sistieren die Wirksamkeit verschiedener Antikörper und Antigene in trocknem Zustande⁵). Wirkung auf Enzyme⁶). 0,1 proz. Formaldehydlösung wirkt ungünstig auf die Maltase?). Auf die Oxydasen der Milch übt er einen günstigen Einfluß aus8). Durch 10 proz. Lösung verliert Pepsin seine Wirksamkeit⁹). Die Formaldehyddämpfe stören schon in sehr kleinen Mengen die Entwicklung von Mikroorganismen¹⁰). Verhalten des Formalins gegen Bakterienarten¹¹). Saure Lösungen wirken stärker bakterientötend als neutrale¹²). Konzentrationen von 1:1000 töten die meisten Bakterien ab; CH₂O tötet Spaltpilze und Algen 1:10 000; Asseln, Würmer 0,5%; Typhusbacillen 1:20 000; Milzbrandbacillen 1:20 00; Milzbrandsporen 1:1000 nach einstündiger Einwirkung; hindert in Verdünnung 1:10 000 das Wachstum der Cholera- und Diphtheriebacillen, tötet in 1-3 proz. Verdünnung; Brandmilzsporen im Getreide werden durch 1 proz. Lösung abgetötet 14); Tuberkelbacillen sind relativ resistent 15). Wirkung auf Pestbacillen 13). Toxische Wirkung auf Mücken 16). Anwendung als Desinfektionsmittel siehe unten.

Für böhere Tiere sind CH₂O-Dämpfe erst nach längerer Einwirkung toxisch. CH₂O ruft Erbrechen hervor und bedingt Verhärtung der Gewebe (Bruni). Er regt die Sekretion von Pankreas und Galle an, hemmt die Verdauung, begünstigt die Blutgerinnung und vermehrt die Abbauprodukte im Harn 17); nach Guthrie wird die Blutgerinnung verzögert 18). Das Hämoglobin wird durch CH₂O in Methämoglobin verwandelt¹⁹); auf das CO-Hämoglobin ist er ohne Einfluß, Blutspektralreaktion bei CH₂O-Gegenwart ²⁰). Beeinflussung der Leukocyten 21). Er bedingt intravenös injiziert (Hund) Abnahme der hämolytischen Wirkung des Serums ²²). Verminderung der Kontraktionsfähigkeit und der CO₂-Abgabe des überlebenden Schildkrötenherzens²³). — Verhalten des CH₂O gegen Eiweiß und Pepton ist verschieden²⁴);

2) Buchner u. Antoni, Zeitschr. f. physiol. Chemie 44, 206 [1905]. — Wróblewski,

Centralbl. f. Physiol. 13, 284 [1899]. — Hirsch, Chem. Centralbl. 1905, II, 1377

3) Koch, Amer. Journ. of Physiol. 6, 325 [1902]. 4) Lindner. Österr. Brennerei-Ztg. 3, 326 [1905].

5) Rheus, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 56, 64 [1904].

6) Bliss u. Novy, Centralhl. f. Physiol. 13, 144 [1899]. — Loew, Archiv f. d. ges. Physiol. 142, 517 [1888].

7) Bokorny, Chem.-Ztg. 25, 502 [1901].

8) Seligmann, Zeitschr. f. Hyg. 50, 97 [1905].

9) Sawamura, Bulletin of the College of Agriculture Tokyo 5, 265 [1902].

10) Loew, Journ. f. prakt. Chemie [2] 33, 350 [1886]. — Trillat, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 114, 1278 [1892]. — Berlioz u. Trillat, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 115, 290 [1892]; 119. 563 [1894].

11) Loew, Ein natürliches System der Giftwirkungen. München 1893. — Sommerfeld, Zeitschr. f. Hyg. 50, 153 [1905]. — Walter, Zeitschr. f. Hyg. 21, 421 [1896]. — Clark, Botan. Gazette 28, 289 [1899]. — Tiraboschi, Malys Jahresber. d. Tierchemie 39, 861 [1910].

12) Bruni, Annali Farmacoterapia e Chim. 1899, 324.

13) Schultz, Arch. des Sc. biol. 6, 397 [1898].

¹⁴) Künzel, Landw. Versuchsstationen 49, 461 [1891].

15) Spengler, Zeitschr. f. Hyg. 42, 90 [1903].

16) Trillat u. Legendre, Chem. Centralbl. 1909, I. 1254.

17) Fleig, Arch. intern. dc Pharmacodyn. et de Thérapie 17, 147 [1908]; Compt. rend. de la Soc. de Biol. 62, 298 [1907]. - Tunicliffe u. Rosenheim. Centralbl. f. Physiol. 15, 33 [1901].

18) Guthrie, Amer. Journ. of Physiol. 9, 187 [1903].

Stewart, Journ. of Physiol. 26, 471 [1901].
 Tolicus, Berichte d. Deutsch. chem. Geschschaft 34, 1426 [1901].

²¹) Fischer, Journ. f. experim. Med. 6, 487 [1905]. ²²) Guthrie, Amer. Journ. of Physiol. 12, 139 [1904].

²³) Vernon, Journ. of Physiol. 40, 295 [1910]. ²⁴) Loew, Malys Jahresber. d. Tierchemie 1888, 272; Archiv f. d. ges. Physiol. 42, 517 [1888].

¹⁾ Somló u. v. Laszloffy, Österr. Chem.-Ztg. 7, 126 [1904]. — Bliss u Novy, Centralbl. f. Physiol. 13, 144 [1899].

verhindert die Koagulation1); Einwirkung auf Pepton-Witte2), auf Albumine3), führt lösliche Albuminstoffe in unlösliche über4); bildet wasserunlösliche Stoffe aus Leim, Gelatine usw. 5). Die enorme Wirksamkeit des CH2O als Protoplasmagift ist durch die Leichtigkeit, mit der er sich mit den verschiedenen Eiweißstoffen verbindet, unter Änderung ihrer kolloidalen Eigenschaften verständlich, die Aldehydgruppe greift vor allem in labile Amidogruppen ein. Die Natriumbisulfitverbindung ist unschädlich, ebenso besitzen Verbindungen des CH₂O mit indifferenten, organischen Stoffen (Milchzucker) keine Ätzwirkungen 6). Die durch CH₂O gehärteten, tierischen Gewebe sind fäulnisunfähig ("Formalingerbung").

Bei nicht letalen Dosen erscheint CH₂O im Harn als Ameisensäure, nicht in der Exspirationsluft?). Im Hundeharn findet sich nach Eingabe per os etwa 30% als CH₂O, 16% als Hexamethylentetramin wieder, der größte Teil ist zu CO2 und HCO2H oxydiert8). Der CH₂O setzt sich im tierischen Organismus in sämtlichen Geweben fest, die Ausscheidung erfolgt durch Darm, Nieren und Lunge⁹). Durch die Peroxydase der Tiergewebe wird er bei Gegenwart von H₂O₂ oxydiert¹⁰). Die überlebende Schildkrötenleber vermag aus stark verdünnten Formaldehydlösungen Glykogen zu bilden 11). Oxydation des CH₂O zu CO₂ und

HCO2H durch frische Organextrakte¹²).

Verwendung als Desinfektions- und Konservierungsmittel: Zur Konservierung von Nahrungsmitteln (Milch) ist CH₂O nicht geeignet, da es die Verdauungsorgane schädigt 13); sehr geeignet dagegen ist er zur Konservierung von Pflanzen 14) und anatomischen Präparaten 15). CH₂O als Desodorans in der Histologie¹⁶). Anwendung als Desinfektionsmittel¹⁷). Theorie und Praxis der Desinfektion durch Formalin 18). Formalin als bestes Wohnungsdesinfektionsmittel¹⁹). Die gebräuchlichsten Methoden dieser Desinfektion sind das Flüggesche Formalinverdampfungsverfahren und die Scheringsche Formalinpastillenmethode (Äsculap; kombinierter Äsculap)²⁰). Weitere Desinfektionsverfahren²¹); "Autan"verfahren²²). CH₂O als

1) Schwarz, Chem. Centralbl. 1901, 1,751.—Blum, Zeitschr. f. physiol. Chemie 22,127 [1896/97].

2) Spiegel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 2698 [1905]. — Sollmann, Amer. Journ. of Physiol. 7, 220 [1902].

3) Bach, Moniteur scient. [4] 11, 157 [1896]. — Schwarz, Zeitschr. f. physiol. Chemic 31, 460 [1901]. — Benedicenti, Chem. Centralbl. 1897, II, 620. — Doyen, D. R. P. 136 565 [1900].

4) Lepierre, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 128, 739 [1899].

- 5) D. R. P. 88 114, 99 509, 104 365, 107 637. 6) Köck, Chem. Centralbl. 1906, II, 1012.
- 7) Blum, Münch. med. Wochenschr. 40, 602 [1893]. Pohl, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 31, 296 [1893]. — Gianelli, Malys Jahresber. d. Tierchemie 31, 108 [1902].
 - 8) Jacobsen, Verhandl. d. Gesellschaft deutsch. Naturforscher u. Arzte 1904, 112, 32.

9) Filippi u. Montolese, Malys Jahresber. d. Tierchemie 30, 85 [1901].

10) Batelli u. Stern, Biochem. Zeitschr. 13, 44 [1908].

11) Grube, Archiv f. d. ges. Physiol. 126, 585 [1909]; 139, 428 [1911].

12) Cervello u. Pitini, Gazzetta chimica ital. 37, I, 577 [1907]. — Pohl, Archiv f. experim.

Pathol. u. Pharmakol. 38, 65 [1896].

13) Wiley, U. S. Departem. of Agricult. Bur. of Chem. Bull. 84, 1295 [1908]. — Sommerfeld, Zeitschr. f. Hyg. 50, 153 [1905]. — Schaps, Zeitschr. f. Hyg. 50, 247 [1905]. — Stenström, Revue génér. du lait 4, 50 [1904]. — Trillat, Compt. rend de la Soc. de Biol. 56, 457 [1904].

14) Cohn u. Wortmann, Botan. Centralbl. 1894.

15) Jores, Deutsche med. Wochenschr. 1900, Blg. 71. - Kaiserling, Deutsche med. Wochen-

schrift 1896, 143 V. — Blum, Pharmaz. Ztg. 39, 244 [1894].

16) Hauser, Münch. med. Wochenschr. 40, 567 [1893].

17) Loew, Journ. f. prakt. Chemic [2] 33, 221 [1886]. Trillat, Münch. med. Wochenschr. 1889, 20. — Aronson, Chem. Centralbl. 1897, II, 425. — Blum, Zeitschr. f. physiol. Chemie 22, 127 [1896]. — Stahl, Journ. de Pharm. et de Chim. [5] 29, 537 [1894]. — Lehmann, Münch. med. Wochenschr. 40, Nr. 30, 32, 35 [1893]. — Walter, Zeitschr. f. Hyg. 21, 421 [1896]. — Ellrodt, Pharmaz. Ztg. 49, 155 [1904]. — Symanski, Chem. Centralbl. 1898, II, 863. — Peerenboom, Chem. Centralbl. 1898, II, 931. — HeB, Chem. Centralbl. 1898, II, 1275.

18) Ruhner u. Peerenhoom. Chem. Centralbl. 1899, I, 943.

19) Flügge, Zeitschr. f. Hyg. 29, 276 [1899]. — Utz, Apoth. Ztg. 16, 157 [1901]. — Kausch,

Desinfektion 3, 330, 387 [1910]. — Schultz, Arch des Sc. biol. 6, 397 [1898].

20) Flügge; Gorini, Malys Jahresber. d. Tierchemie 30, 990 [1906]. — Chem. Fabrik auf Aktien (vorm. Schering), Chem.-Ztg. 21, 669 [1897); Chem. Centralbl. 1898, II, 76; 1899, I, 1176. 21) Walter u. Schloßmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 57, 173, 512 [1898]. — Gilliard, Monnet u. Cartier, Chem. Centralbl. 1897, II, 157.

²²) Eichengrün, Zeitschr. f. angew. Chemie 19, 1412 [1906]. — Wesenberg, Hyg. Rundschau 16, 1241 [1906]. — Dagegen Christian, Hyg. Rundschau 18, 695 [1908]. — Fischer, Desinfektion 1909, Heft 4. — Auerbach u. Plüddemann, Arbeiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 30, 195 [1909].

Desinfektionsmittel in der Zuckerindustrie¹), im Brauereibetriebe²); als Getreidedesinfektionsmittel³). Verwendung in der Arzneimittelsynthese⁴); in Verbindung mit anderen Substanzen in der Pharmazie als Wundantisepticum, Darmantisepticum, Harnantisepticum, gegen Hals- und Infektionskrankheiten, gegen Ekzeme. "Bismutose" eine CH₂O-Bi-Eiweißverbindung⁵). Als Reizmittel gegen Krankheiten von Pflanzen⁶). Verweudung als Reagens bei Blutuntersuchungen⁷), als Reagens auf Eiweißstoffe⁸) und auf abnorme Stoffwechselprodukte des Harns⁹); Nachweis von Harnstoff im Harn durch CH₂O; er verhindert den Nachweis von Indikan, Pentosen, Acetessigsäure im Harn¹⁰).

Physikalische und chemische Eigenschaften: CH₂O existiert in vier Modifikationen: als Gas, Flüssigkeit, Paraformaldchyd und Trioxymethylen¹¹). Bei gewöhnlicher Temperatur ein Gas, das sich bei —21° zu einer Flüssigkeit verdichtet¹²) und bei —92° erstarrt¹³). Die Verflüssigung des Gases erfolgt durch Abkühlen mit fester CO₂ oder flüssiger Luft¹²)¹³)¹⁴). Über die Polymeren des CH₂O ¹⁵). Spez. Gew. 0,8153 bei —20°; 0,9172 bei —80° (Ke kulé). Thermochemisches¹⁶). Photochemische Zersetzung in CO₂, CO und H₂ ¹⁷). Zerlegung des CH₂O durch die dunkle elektrische Entladung¹⁸). Die wässerigen Lösungen, welche einen stechenden Geruch besitzen, enthalten etwa 40°₀ CH₂O (Handelsprodukt: Formalin). Über CH₂O in wässeriger Lösung¹⁹). Von 280° an beginnt CH₂O sich in CO + H zu zersetzen, diese Zersetzung ist bei 360° vollständig²⁰). Einwirkung der Rotglut auf CH₂O ²¹).

 Ag_2O oder Cu_2O entwickeln aus alkalischer CH_2O -Lösung Wasserstoff 22); mit konz. NaOH und etwas Cu_2O entsteht unter heftiger Wasserstoffentwicklung Ameisensäure. Bei Gegenwart von Basen scheidet CH_2O aus Gold-, Wismut-, Quecksilberlösungen die Metalle ab. Reduziert in wässeriger Lösung ammoniakalische Silberlösung unter Spiegelbildung und scheidet beim Einleiten von H_2S Krystalle des Körpers $(CH_2S)_3$ ab. Mäßig verdünnte NaOH zerlegt CH_2O in Ameisensäure und Methylalkohol 23). — CH_2O verbindet sich mit Natriumbisulfit zu $H\cdot CH$ OH_{SO_3Na} und mit verdünntem Ammoniak zu Hexamethylentetramin: 6 CH_2O + 4 NH_3 = $N_4(CH_2)_6$ + 6 H_2O (titrimetrische Bestimmung des CH_2O). Mit HCl ent-

steht Chlormethylalkohol CH₂ClOH ²⁴); Einwirkung von HCl-Gas auf Formalin ²⁵).

Polymerisation des CH₂O durch Kochen mit granubertem Zinn zu Kohlenhydraten ²⁶).

Polymerisation des ${\rm CH_2O}$ durch Kochen mit granuliertem Zinn zu Kohlenhydraten ²⁶). Pb(OH)₂ wirkt bei 70° auf wässerige ${\rm CH_2O\text{-}L\ddot{o}sung}$ unter Bildung von Kohlenhydraten, Zucker-

1) Simpson, Bulletin de l'Assoc. des Chimistes de sucre et dist. 25, 531 [1907].

²) Schnegg, Zeitschr. f. d. ges. Brauwesen 28, 807/20 [1905].

3) König, D. R. P. 153 594 [1902].

Gössling, Apoth.-Ztg. 21, 132, 152 [1906].
 Kalle & Co., D. R. P. 150 201 [1902].
 Köck, Chem. Centralbl. 1906, II, 1012.

7) Merkel, Münch. med. Wochenschr. 53, 1520 [1906].

8) Voisenet, Bulletin de la Soc. chim. [3] 33, 1198 [1905]. — v. Liebermann, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 16, 231 [1908].

9) Stryzowski, Pharmaz. Post 39, 2 [1906].

10) Jaffé, Therapie d. Gegenwart 1902.

11) Delépine, Bulletin des Sc. Pharmacol. 16, 146 [1909].

12) Kekulé, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 2435 [1892].
13) Harries, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 635 [1901].

¹⁴) Raikow, Chem.-Ztg. 26, 135 [1901].

¹⁵) Auerbach u. Barschall, Arbeiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 27, Heft 1 [1907]. — Seyewetz u. Gibello, Compt. rend. dc l'Acad. des Sc. 138, 1225 [1904].

16) Delépine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 124, 816, 1528, 1454 [1897]; Bulletin de la

- Soc. chim. [3] 17, 849, 938 [1897]; Annales de Chim. et de Phys. [7] 15, 530 [1898].
 17) Berthelot u. Gaudechon, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 150, 1690 [1910]; 151, 478 [1910].
 18) Ruß, Zeitschr. f. Elektrochemie 13, 412 [1906]. Loeb, Zeitschr. f. Elektrochemie 11,
- 745 [1905]; 12, 282 [1906].
 19) Auerbach u. Barschall, Arbeiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 22, Heft 3 [1904/05].
 - ²⁰) Sabatier u. Mailhe, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 148, 1734 [1909].

²¹) Gautier, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. **150**, 1725 [1910].

- Vanino, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 3304 [1903].
 H. u. A. Euler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 2556 [1905]. Auerbach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 2833 [1905].
 - ²⁴) Lösekann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, Ref. 196 [1891].

25) Coops, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 20, 267 [1901].
 26) Grube, Archiv f. d. ges. Physiol. 126, 585 [1909]. — Loew, Archiv f. d. ges. Physiol. 128, 282 [1909].

säure, Ameisensäure, Acrolein und Methylalkohol¹). Durch Kochen von CH₂O-Lösung mit CaCO3 entsteht i-Arabinoketose2). Loews "Formose", ein zuckerartiges Polymerisationsprodukt (CH₂O)₆, entsteht beim Schütteln einer 4 proz. CH₂O-Lösung mit überschüssigem Kalkhydrat 3); "Isoformose" 4). Durch Schütteln mit Kalkwasser entsteht a-Acrose 5). Kondensation zu Kohlehydraten durch ultraviolette Strahlen bei Gegenwart von KOH6); Sorbose aus CH₂O und CO durch Sonnenbestrahlung bei Gegenwart eines Katalysators?). (Vgl. auch "Physiologische Eigenschaften".) Zinkstaub und Eisen bilden aus CH₂O Acetol, Methylketol, Polyoxysäuren und Zucker8), ebenso Zinkcarbonateinwirkung9). CH2O entwickelt aus Calciumcarbid einen regelmäßigen Acetylenstrom 10). Einwirkung von CH2O auf anorganische Verbindungen¹¹).

Durch Superoxyde wird (H₂O zu Ameisensäure oxydiert, in neutraler oder schwach saurer Lösung auch zu CO₂ 12). Oxydation durch H₂O₂ bei Gegenwart von Katalysatoren 13). Eisenchlorid oxydiert im Sonnenlicht zu Ameisensäure¹⁴). In 30 proz. Lösung wird CH₂O bei gewöhnlicher Temperatur durch Sauerstoff bei Gegenwart von Platinschwamm zu CO2 oxydiert; beim Erhitzen von CH₂O-Lösung mit Luft auf 100° wird kein Sauerstoff absorbiert.

Superoxyde 15).

Kondensationsprodukte des Formaldehyds: Einwirkung des CH₂O auf Hydroxylamin 16), auf Methylamin 17). Alkohole nchmen icichter Methylen auf als Säuren. Auf Aldehyde und Ketone wirkt CH₂O bei Gegenwart von Kalk derart ein, daß die Wasserstoffatome, welche an dem der Carbonvlgruppe benachbarten Kohlenstoffatom haften, durch CH₂OH-Gruppen ersetzt werden und gleichzeitig die Carbonylgruppe zur Carbinolgruppe reduziert wird 18). Einwirkung auf Kctone¹⁹), auf Oxysäuren²⁰), auf Säureamide²¹), auf Urethane²²), auf Acctessigester ²³), auf Malonsäureester ²⁴), auf Harnstoff ²⁵), auf Harnsäure ²⁶), auf Kreatin und Kreati-

1) Loeh, Biochem. Zeitschr. 26, 231 [1910].

2) H. u. A. Euler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 45 [1906].

3) Loew, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 141 [1887]; 21, 270 [1888]; 34, 51 [1901]. -- Wehmer, Berichte d. Deutsch. chem. Geschlschaft 20, 2615, 3039 [1887]. - E. Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 989 [1888].

4) Loew, Journ. f. prakt. Chemie [2] 34, 51 [1886].

5) Loew, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 475 [1889]; 39, 1592 [1906]. - E. Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 100, 359 [1889].

6) Stoklasa u. Zdobnicky, Biochem. Zeitschr. 30, 432 [1911].

7) Inghilleri, Zeitschr. f. physiol. Chemie 71, 105 [1911].

8) Loeb, Biochem. Zeitschr. 12, 466 [1908]. 9) Loeb, Biochem. Zeitschr. 12, 78 [1908].

10) Vanino, Pharmaz. Centralhalle 41, 666 [1900].

11) Vanino u. Seemann, Pharmaz. Centralhalle 45, 733 [1904]; Zeitschr. f. analyt. Chemie 41, 619 [1902]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 3304 [1903].

12) Geisow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 515 [1904]. — Lyford, Journ.

Amer. Chem. Soc. 29, 1227 [1907].

13) Loevenhart u. Kastle, Amer. Chem. Journ. 29, 397 [1903]. — Heimrod u. Levene, Biochem. Zeitschr. 29, 31 [1910].

¹⁴) Benrath, Journ. f. prakt. Chemie [2] 72, 220 [1905].

15) v. Baeyer u. Villiger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 2479 [1900]. 16) Brochet u. Cambier, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 120, 450 [1895].

17) Henry, Bulletin de l'Acad. roy. de Belg. 8, 200 [1876]. 18) Tollens, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 276, 82 [1893].

19) Goldschmidt, Chem.-Ztg. 27, 246 [1903].
20) de Bruyn u. van Ekenstein, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 20, 331 [1901];

21, 310 [1902].

21) Einhorn, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 343, 207 [1905]. — Kalle u. Co., D. R. P. 164 610 [1902]. - Pulvermacher, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 310 [1892]; 26, 955 [1893]. - Breslauer u. Fichte, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 3784 [1907]. -Knoevenagel u. Löbach, Berichte d. Deutsch. chcm. Gesellschaft 37, 4095 [1904].

22) Conrad n. Hock, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 2206 [1903]. — Einhorn,

Annalen d. Chemie u. Pharmazie 343, 207 [1905].

23) Harries, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 635 [1901].

24) Knoevenagel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 228. 330 [1885]. — Haworth u. Perkin, Journ. Chem. Soc. 73, 339 [1898].

25) Goldschmidt, Chem. Ztg. 21, 460 [1897]. — Einhorn, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 24 [1908]; Annalen d. Chemie u. Pharmazie 361, 131 [1908].

26) Nicolaier, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 89, 168 [1907]. - Weber u. Tollens, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 299, 340 [1897]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 2514 [1897]. nim¹), auf Aminosäuren²), auf Blausäure³). Auf Substanzen, welche mehrere Hydroxylgruppen enthalten (Kohlenhydratgruppe), wirkt CH₂O so ein, daß bei den Alkoholen mit gerader Anzahl von Hydroxylen alle Hydroxylwasserstoffe durch Methylen ersetzt werden, bei ungerader Anzahl von Hydroxylgruppen alle bis auf einen; Carboxylgruppen erschweren den Eintritt von Methylen (z. B. Weinsäure); auch alle zur Gruppe der Schleimsäure gehörigen Verbindungen nehmen Methylen auf⁴). Einwirkung des CH₂O auf Kohlehydrate⁵), auf Milchzucker⁶), auf Stärke⁻), auf Schleßbaumwolle⁶). Einwirkung von CH₂O auf aromatische Kohlenwasserstoffe⁶), auf Phenole¹⁰), auf aromatische Basen¹¹), auf aromatische Amine¹²), Aniline¹³), auf Phenylhydrazin¹⁴), auf Salicylaldehyd¹⁵), auf Guajacol¹⁶), auf Benzoesäure¹⁷), auf Salicylsäure¹⁶), diese letzten Kondensationsprodukte "Tannoforme" dienen als antiseptische Streupulver, das Wismutsalz der Methylengallussäure als Darmantisepticum²⁰). Einwirkung von CH₂O auf Menthol²¹), auf Glucoside²²), auf Indigo²³), auf α-γ-Lutidin²⁴). Kondensation mit Naphtha²⁵), mit Holzteer²⁶), mit Eiweißstoffen siehe unter "Physiologische Eigenschaften".

Verwendung des Formaldehyds: In der Analyse wird CH₂O angewandt zur Bestimmung der Carboxylgruppen von Aminosäuren durch Titration²⁷); zur quantitativen Bestimmung des Ag in AgCl, AgBr, AgJ, AgCNS²⁸); Wertbestimmung der Tannine²⁹); Nachweis von Harnstoff im Harn³⁰). Nachweis von eiweißartigen Körpern³¹); Anwendung als Reduktionsmittel.

1) Jaffé, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 2896 [1902].

2) Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 319, 59 [1901].

3) Curtius u Jay, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 59 [1904].

4) Weber u. Tollens, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 2510, 2513 [1897].
5) Tollens, Schulz u. Henneberg, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 289, 20 [1896]; 292, 31, 40 [1896]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2585 [1899]. — de Bruyn u. van Ekenstein, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 22, 159 [1903].

6) Rosenberg, D. R. P. 189 036 [1906].

7) Syniewski, Rozprawy akademji umijet nosci (Krakau) [3] 2A, 262 [1902].

8) Vanino, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 1128 [1901].

- ⁹) Baeyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 5, 1098 [1872]; 6, 221 [1873]. Weiler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 1181 [1874]. Grabowski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 1605 [1874].
- 10) Manasse, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 2409 [1897]. Lederer, Journ.
 f. prakt. Chemie [2] 50, 223 [1894]; Amer. Patent 563 975 [1896]. Baekeland, Chem.-Ztg. 33, 857 [1909]. Sarason, D. R. P. 193 136 [1906].
 - 11) Bischoff u. Reinfeld, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 3248 [1898]; 36, 41 [1903].

12) Bucherer u. Schwalbe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 2796 [1906]. —

Brunns, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 2145 [1908].

13) Eberhardt u. Welter, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 1805 [1894]. — Raikow, Chem.-Ztg. 20, 307 [1896]. — Pinnow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 3166 [1894]. — Goldschmidt, Chem.-Ztg. 27, 1225 [1903]; 28, 59 [1904]. — Eibner, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 316, 89 [1901].

14) Wellington u. Tollens, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 3300 [1885]. —

Walker, Journ. Chem. Soc. 69, 1280 [1896].

15) Auwers u. Huber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 124 [1902].

¹⁶) Spiegel, D. R. P. 120 588 [1900].

17) Weil, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 3314 [1894]. — Schöpff, Berichte d. Deutsch. chem. Desellschaft 27, 23/24 [1894].

¹⁸) Geigy, D. R. P. 49 970 [1889].

¹⁹) Möhlau, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 260 [1898]. — Merck, D. R. P. 88 841, 88 082 [1895].

²⁰) Classen, D. R. P. 87 099 [1896].

²¹) Wedekind, Zeitschr. f. angew. Chemie 17, 705 [1904].

van Ekenstein, Koninkl. Acad v. Wetensch. 11, 152 [1902].
Heller, Zeitschr. f. Farben- u. Textilchemie 2, 329 [1903].

²⁴) Engels, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 1087 [1900].

25) Lingner, D. R. P. 161 939 [1901]. — Chem. Fabrik auf Aktien (vorm. Schering), D. R. P. 184 269 [1903]; 186 263 [1906].

²⁶) Nastjukow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 36, S81 [1904].

27) Sörensen, Biochem. Zeitschr. 7, 45 [1907].

Vanino, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1803, 3136 [1898].
 Thoms, Berichte d. Deutsch. pharmaz. Gesellschaft 15, 303 [1905].

³⁰) Jaffé, Therapie d. Gegenwart 1902.

31) Liebermann, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 16, 231 [1908].

Verwendung des CH₂O in der Technik¹); in der Pharmazie vgl. unter "Physiologische Eigenschaften"; in der Photographie2); in der Farben- und Lederindusrtie3); zum Färben des Gipses; zur Verarbeitung von Edelmetallrückständen; zur Herstellung von Metallspiegeln; zur Darstellung von rauchender Salpetersäure4); zum Beschweren von Seide5); in der Rübenzucker-, Brennerei-, Bierbrauereiindustrie.

Die Polymeren des Formaldehyds: 6) Paraformaldehyd 7) (CH₂O)₃ · H₂O = OH · CH₂ · O · CH₂ · O · CH₂ · OH (?) scheidet sich aus konz. Formaldehydlösungen aus in weißen Flocken. Schmelzp. 160-162°, beginnt bei 150° zu sintern. Sublimierbar. Löslich in heißem Wasser oder Natriumsulfitlösung. Dient als Desinfektionsmittel.

Polyoxymethylene 6) [Dioxymethylen, Trioxymethylen8), Metaformaldehyd9), Oxy-

methylen] (CH₂O)_n.

a-Trioxymethylen (CH2O)n 6) 10). Aus käuflichen "Trioxymethylen" durch Sublimieren im Stickstoffstrom. Farblose, weiche Nadeln oder Prismen von chloroformartigem Geruch. Sublimiert sehr leicht. Schmelzp. 63—64° (im geschlossenen Röhrchen); Siedep. 114,5° bei 759 mm. Leicht löslich in H₂O oder organischen Lösungsmitteln. Im Gegensatz zu den übrigen Polyoxymethylenen zeigt α-Trioxymethylen keine Aldehydreaktionen. Ruft in kleinen Dosen bei Fröschen Narkose hervor, größere Dosen töten durch Herzlähmung¹¹).

Methylendimethyläther, Methylal $CH_2 \stackrel{OCH_3}{OCH_3}$. Aus Paraformaldehyd durch 1 proz. methylalkoholische HCl bei 100° 12—15 Stunden 12); aus CH₂O und CH₃OH in der Hitze bei Gegenwart von Platin oder Kupfer¹³). Siedep. 42°, 45,5°. Spez. Gewicht 0,872 bei 15°. Durch Chlor entstehen Chlormethylale 14). Hypnoticum (0,25—0,5 g per os oder subcutan injiziert) 15). Von Pflanzen soll es zur Stärkebildung im CO2-freien Raum bei Lichtzutritt verwendet werden können 16).

 $\label{eq:Methylendiathylather} Methylendiathyläther ~CH_2 < \begin{array}{c} OC_2H_5\\ OC_2H_5 \end{array}. ~Aus Trioxymethylen^{17}). ~Siedep.~87-88^{\circ}; 89^{\circ}. ~Spez.$ Gewicht 0,851 bei 0°. Bewirkt subcutan injiziert in Dosen von 0,15 ccm (Frosch) Muskelerschlaffung; beim Kaninchen, 2,5-3,7 ccm pro kg, Hypnose, in größeren Dosen Herzdepression 18).

Glykolformal CH₂ OCH₂. Aus Glykol, Formalin und Phosphorsäure¹⁹).

Siedep. 78° bei 750 mm. Spez. Gewicht 1,0828 bei 3°. Löslich in H₂O.

Glycerinmonoformal $\rm HO\cdot CH < CH_2O > CH_2O > CH_2$. Aus Glycerin und Formalin bei 0° oder bei Gegenwart von konz. $\rm HCl$ bei 100° 1 Stunde²⁰). Siedep. 193° .

2) Chem. Fabrik auf Aktien (vorm. Schering), D. R. P. 95 270 [1893]. — Schwartz u. Merklin, D. R. P. 51 407 [1889].

3) Thuan, Collegium 1909, 211.

4) Vanino, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1392 [1899]. Chem. Fabrik auf Aktien (vorm. Schering), D. R. P. 106 958 [1897].

6) Auerbach u. Barschall, Arbeiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 27, Heft 1 [1907].

7) Tollens, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 3503 [1888]. 8) Grassi u. Maselli, Gazzetta chimica ital. 28, II, 481 [1898].

9) Lösekann, Chem.-Ztg. 14, 1408 [1890]. — Tollens, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 919 [1883].

10) Pratesi, Gazzetta chimica ital. 14, 139 [1884].

¹¹) Coppola, Malys Jahresber. d. Tierchemie 17, 52 [1888]. 12) Fischer u. Giebe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 3054 [1897].

13) Trillat, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 137, 187 [1903].

14) de Sonay, Bulletin de l'Acad. roy. de Belg. 26, 629 [1893]; 28, 102 [1894]. — Litterscheid, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 619 [1901].

15) Mairet u. Combemale, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 104, 248 [1887].

16) Bokorny, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 6, 116 [1888].

17) Pratesi, Gazzetta chimica ital. 13, 314 [1883].

18) Dieballa, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 34 [1894].

19) Verley, Bulletin de la Soc. chim. [3] 21, 275 [1899]. 20) Schultz u. Tollens, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 289, 29 [1896]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 1892 [1894].

¹⁾ Vanino - Seitter, Der Formaldehyd. Wien-Pest-Leipzig 1901. - Heß, Der Formaldehyd. Marburg 1901.

Methylendiacetat $CH_2 < \frac{OCCH_3}{OCCH_3}$. Siedep, 170 . Zerfällt mit H_2O bei 100 in Trioxymethylen und Essigsäure,

Methylenmethylaeetat ${
m CH_2 \overset{OCH_3}{\sim} CC \cdot CH_3}$. Siedep. 117—118° 1).

Methylenlaetat CH $_3$ CH $^{\circ}_{CO_2}$ CH $_2$. Aus Milchsäure und Polyoxymethylen bei 100 2). Siedep. 153—154 bei 75 mm. Schmelzp. 28°.

Methylenweinsäure CH₂ $\stackrel{\text{OCHCO}_2H}{\stackrel{+}{}_{\stackrel{1}{2}}}$ $\stackrel{+}{}_{\stackrel{1}{2}}$ H₂O (?). Aus Weinsäure und Formalin bei Gegenwart von HCl bei 150° 4). Nadeln aus Äther vom Schmelzp. 138—140°.

Methylenzuekerlaetonsäure

$$O \cdot CH_2 \cdot O$$

Krystalle aus $\rm H_2O$ vom Schmelzp. $144-146^\circ$; $176-178^\circ$ ($\rm H_2O$ -frei). [a]_D = +119,5° (c = 2.375). Gegen Säuren beständig; spaltet durch Alkali CH₂O ab.

Formaldoxim CH₂: NOH. Aus CH₂O und Hydroxylamin⁶). Siedep. 84°. Polymerisiert sich leicht. Durch Reduktion eutsteht Ammoniak, durch HCl wird es in die Komponenten gespalten.

Hexamethylentetramin. Urotropin $C_6H_{12}N = N(CH_2 \cdot N : CH_2)_3$. Über die Konstitution?). Wird dargestellt durch Einleiten von CH_2O in konz. wässerigen Ammoniak§). Rhomboeder aus Alkohol. Löslich in H_2O , unlöslich in Äther, Sublimiert im Vakuum. Spaltet durch Mineralsäuren CH_2O ab, durch Alkahen nicht. Bildet Salze und Doppelsalze, Reaktionen§). Urotropin ist das wirksamste Mittel gegen bakterielle Erkrankungen der Harnwege¹0); wird in der Therapie ferner bei harnsaurer Diathese¹¹) und als Prophylaktieum gegen Verbreitung des Typhus¹²) und Scharlachnephritis¹³) angewandt. Es geht als solches in den Harn¹³); Nachweis im Harn¹⁵). Anhydromethyleneitronensaures Urotropin ("Neu-Urotropin", "Helmitol") vom Zersetzungsp. 163°, wird gleichfalls als Harndesinfiziens verwendet¹¹6); es spaltet durch Alkali CH_2O ab, langsamer durch Säuren.

¹⁾ Friedel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 492 [1877].

²⁾ Henry, Bulletin de la Soc. chim. [3] 13, 383 [1895]; Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 120, 333 [1895].

³⁾ Hosaeus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 276, 79 [1893].

⁴⁾ Henneberg u. Tollens, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 292, 54 [1896]. — Weber u. Tollens, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 2513 [1897]; Annalen d. Chemie u. Pharmazie 299, 335 [1898].

⁵⁾ Henneberg u. Tollens, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 292, 40 [1896].

⁶⁾ Dunstan u. Rossi, Journ. Chem. Soc. 73, 353 [1898].

⁷⁾ Delépine, Annales de Chim. et de Phys. [7] 15, 523 [1898]. — Duden, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 288, 218 [1895]. — Henry, Bulletin de l'Acad. roy. de Belg. 1902, 721.

⁸⁾ Wohl, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 1842 [1886]. — Grassi u. Motta, Gazzetta chimica ital. 29, I, 43 [1899].

⁹⁾ Romyn, Zeitschr. f. analyt. Chemie 36, 44 [1897].

¹⁰) Nicolaier, Zeitschr. f. klin. Medizin 38 [1899]. — Casper, Deutsche med. Wochenschr. 1897, Nr. 45. — Stern, Zeitschr. f. Hyg. 59 [1908]. — Forcart, Med. Klin. 4, 335 [1908].

¹¹⁾ Ebstein, Natur und Behandlung der Gicht. Wiesbaden 1906.

Neufeld, Deutsche med. Wochenschr. 1900, Nr. 51.
 Patschkowski, Therap. Monatshefte, Dez. 1904.

¹⁴⁾ Grosglik, Malys Jahresber. d. Tierchemie 30, 616 [1901].

¹⁵⁾ Nicolaier, Zeitschr. f. klin. Medizin 38, 350 [1899]. — Citron, Malys Jahresber. d. Tierchemie 28, 286 [1899]. — Schröter, Chem. Centralbl. 1911, 1, 1257.

¹⁶) Impens, Monatsber. f. Urologie 8, Heft 5 [1903]. — Dagegen Nicolaier, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 81 [1905]; 82 [1905].

Acetaldehyd, Essigsäurealdehyd.

Mol.-Gewicht 44,03.

Zusammensetzung: 54,51% C. 9,15% H. 36,34% O.

$$C_{2}H_{4}O.$$

$$CH_{3}CHO = H \cdot \dot{C} - C \stackrel{O}{\downarrow}$$

$$\dot{H}$$

Vorkommen: 1m Rohpetroleum 1), im rohen Holzgeist 2), im Vorlauf des rektifizierten Spiritus 3), im Runkelrübenbranntwein 4), im Wein 5); ferner in ätherischen Ölen: im Campher-öl (Laurus Camphora L.), im Anisöl (Pimpinella Anisum L.), im Kümmel (Carum Carvi L.) 6), im Rosmarinöl (Rosmarinus officinalis L.) 7), im Pfefferminzöl (Mentha piperita L.) 8), im Schafgarbenöl (Achillea Millefolium) 9). In jungen Erbsen 10).

Bildung: Aus Äthylalkohol durch Hefen ¹¹), durch Oxydation mittels Essigsäurebakterien ¹²), durch Oxydation mittels Braunstein und H₂SO₄, CrO₃, Platinmohr ¹³); durch Oxydation des Alkohols mittels Sonnenlicht bei Gegenwart von Ketonen ¹⁴); beim Durchleiten von Äthylalkohol durch ein eisernes Rohr bei 710—750° ¹⁵), im Glasrohr bei 800—820° ¹⁶); aus Alkohol durch die stille, elektrische Entladung ¹⁷); im Wein bis 0,2 g in 1 l aus Alkohol durch den Luftsauerstoff ¹⁸); bei der Alkoholgärung des Zuckers bei Luftabschluß ¹⁹) entsteht Acetaldehyd durch Oxydation des Alkohols, nicht durch Spaltung des Zuckermoleküls, als sekundäres Produkt ²⁰); beim Stehen alkalischer Zuckerlösungen ²¹) und bei der trocknen Destillation des Zuckers ²²); beim Stehen von metallischem Kupfer in alkoholischem Ammoniak unter Luftzutritt ²³); bei der Einwirkung von Alkohol auf erhitztes Chlorzink ²⁴) oder von Glykol auf Chlorzink ²⁵); durch Reduktion von Essigsäure oder deren Salze; durch Glühen von Calciumacetat + Calciumformiat ²⁶); durch die photochemische Zersetzung der Milchsäure neben Brenztraubensäure ²⁷); aus Cu-Lactat durch Destillation ²⁸) und bei der Elektrolyse von milch-

1) Robinson, Journ. Soc. Chem. Ind. 18, 232 [1899].

2) Krämer u. Grodzki, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 1921 [1876].

3) Krämer u. Pinner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 2, 403 [1869]. — Kekulé, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 4, 718 [1871].

4) Pierre u. Puchot, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 163, 253 [1872].

5) Kerp, Arbeiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 21, 156 [1904].

6) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1899, II, 32.

- 7) Gildemeister u. Stephan. Archiv d. Pharmazie 235, 587 [1897].
- 8) Power u. Kleher, Archiv d. Pharmazie 232, 639 [1894].

9) Auhert, Journ. Amer. Chem. Soc. 24, 778 [1902].

- 10) Mazé, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 151, 1383 [1910].
- 11) Trillat, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 146, 996; 147, 77 [1908].
 12) Henneberg, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. 3, 11, 933 [1897].

¹³) Liebig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 14, 133 [1835].

- ¹⁴) Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 2911 [1900).
- 15) I patiew, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 596 [1901].
 16) I patiew, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 3579 [1901].

17) Loeb, Biochem. Zeitschr. 20, 126 [1909].

18) Trillat, Annales de l'Inst. Pasteur 22, 704, 753, 876 [1908]; Bulletin de la Soc. chim. [4]

7, 71 [1910]. — Mathieu, Chem. Centralbl. 1905, II, 782.

19) Schützenberger u. Destrem, Jahresber. d. Chemie 1879, 1007. — Linossier u. Roux, Bullctin de la Soc. chim. [3] 4, 704 [1890]. — Schützenberger u. Bertram, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 88, 595 [1879]. — Röser, Annales de l'Inst. Pasteur 7, 41 [1893]. — Konis u. Raymann, Chem. Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. 1, II, 637 [1895].

20) Trillat u. Santon, Bulletin de la Soc. chim. [4] 7, 244 [1910]; Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 146, 645 [1908]. — Kayser u. De molon, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 146, 783 [1908];

148, 103 [1909]. — Ashdow u. Hewitt, Journ. Chem. Soc. 97/98, 1636 [1910].

²¹) Schade, Zeitschr. f. physikal. Chemie 57, 1 [1906].

²²) Völckel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 87, 303 [1853].

²³) Haeussermann, Chem.-Ztg. 29, 667 [1905].

²⁴) Greene, Bulletin de la Soc. chim. 29, 457 [1878].

Würtz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 108, 86 [1858].
 Ritter, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 97, 369 [1856].

²⁷) Genassini, Bolletino chimico farmaceutico 48, 785 [1909]; Centralbl. f. Biochemie u. Biophysik 11, 378 [1911].

28) Linnemann, Amalen d. Chemie u. Pharmazie 143, 347 [1867].

saurem Kali¹); durch pyrogene Zersetzung von Oxalaten²); durch Oxydation von Propionsäure³), n-Buttersäure⁴), β -Oxybuttersäure⁵), von Leucin mittels $\mathrm{H}_2\mathrm{O}_2$ ⁶); durch Oxydation von Eiweißstoffen⁷); bei der Acroleindarstellung aus Glycerin und Borsäure⁸); aus dem Amid der α -Brompropionsäure durch Kochen mit KOH⁹); aus Äthylenbromid und $\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ bei $150-160^{\circ}$ ¹⁰) oder aus Äthylenbromid und Quecksilberacetat¹¹); aus $\mathrm{CO}_2+\mathrm{CH}_4$ ¹²) oder aus $\mathrm{CO}_2+\mathrm{CH}_4$ ¹³) durch die dunkle elektrische Entladung; aus Äthylenoxyd¹⁴); aus Acetylen¹⁵); aus Acetylendicarbonsäure¹⁶).

Darstellung: Durch Destillation des rektifizierten Spiritus über Braunstein oder Kaliumbichromat und Schwefelsäure¹⁷). Der Acetaldehyd wird über Aldehydammoniak gereinigt. Darstellung aus wässeriger Lösung von Weinsäure durch Braunstein¹⁸). Aus Isobutyl- oder Amylalkohol durch katalytische Oxydation¹⁹). Durch Oxydation von Äthan mittels Luft bei Gegenwart von Kupfer, Bimsstein, Asbest²⁰). Trennung von Aldehyd, Aceton und Essig-

säure durch fraktionierte Destillation²¹).

Nachweis: Bildet mit Alkali ein Aldehydharz; reduziert ammoniakalische Silberlösung unter Spiegelbildung; eine verdünnte Aldehydlösung (1/1000 bis 1/25000) gibt mit verdünnter Nitroprussidnatriumlösung und einigen Tropfen Piperidin²²) oder Trimethylamin²³) eine blaue Färbung. Nachweis im Kornbranntwein²⁴), im Spiritus²⁵). Acetaldehyd wird durch Mercurioxyd-Natriumsulfitlösung gefällt (Unterschied von Formaldehyd)²⁶). Spektroskopische Identifizierung der Aldehyde und Unterscheidung von den Ketonen²⁷).

Bestimmung: Volumetrische Bestimmung mit CrO₃ ²⁸). Colorimetrische Bestimmung ²⁹). Titrimetrische Bestimmung ³⁰). Bestimmung in alkoholischen Flüssigkeiten ³¹); die geeignetste

1) Kolbe, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 113, 244 [1860]. 2) Genassini u. Scandola, Chem. Centralbl. 1911, I, 63.

Dakin, Journ. of biol. Chemistry 4, 77 [1908].
 Dakin, Journ. of biol. Chemistry 4, 91 [1908].
 Dakin, Journ. of biol. Chemistry 4, 63 [1908].
 Dakin, Journ. of biol. Chemistry 4, 227 [1908].

7) Guckelberger, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 64, 46, 86 [1847]. — Keller, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 23, 31 [1849].

8) Lockemann u. Liesche, Journ. f. prakt. Chemie [2] 11, 474 [1905].

9) Mossler, Monatshefte f. Chemic 29, 69 [1908].

10) Carius, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 131, 172 [1864].
11) Linnemann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 143, 347 [1867].

12) Losanitsch u. Jovitschitsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 137 [1897].

13) Loeb, Zeitschr. f. Elektrochemie 12, 282 [1906].

14) Ipatiew u. Leontowitsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 2016 [1903].

15) Lagermark u. Eltekow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 637 [1877]. — Kutscherow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1540 [1881]; 42, 2759 [1909]. — Erdmann u. Köthuer, Zeitschr. f. anorgan. Chemie 18, 48 [1898]. — Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 874 [1899]. — Nieuwland, Jahresber. f. Gasbeleuchtung 48, 387 [1905]. — Grünstein, D. R. P. Nr. 31 034 [1910].

16) Desgrez, Annales de Chim. et de Phys. [7] 3, 219 [1894].

17) Liebig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 14, 133 [1835]. — Städeler, Jahresber. d. Chemie 1859, 329.

18) Leoncini, Stazioni sperim. agrarie ital. 43, 33 [1909].

19) Orlow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 40, 203 [1908].

20) Glock, D. R. P. 109 015 [1899].

²¹) Eberlein, Chem. Centralbl. 1905, I, 1191.

- 22) Lewin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 3388 [1899]. Rimini, Gazzetta chimica ital. 30, I, 279 [1900].
- ²³) Simon, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 125, 1105 [1897]. Rimini, Chem. Centralbl. 1898, II, 277.

²⁴) Sadtler, Amer. Journ. of Pharmacy **76**, 84 [1904].

²⁵) Windisch, Zeitschr. f. Spiritusind. 1896, 19.

26) Leys, Journ. de Pharm. et de Chim. [6] 22, 107 [1905]. — Auld u. Hantzsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 2677 [1905].

27) Bruylants, Bulletin de l'Acad. roy. de Belg. 1907, 217.
28) Bourcart, Zeitschr. f. analyt. Chemie 29, 609 [1890].

29) Paul, Zeitschr. f. analyt. Chemic 35, 649 [1896].

30) Ripper, Monatshefte f. Chemie 21, 1079 [1900]. — Roques, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 127, 526, 764 [1898].

31) Mohler, Zeitschr. f. analyt. Chemie 31, 583 [1892]. — Paul, Zeitschr. f. analyt. Chemie 35, 647 [1896]. — Rieter, Zeitschr. f. analyt. Chemie 36, 403 [1897].

767

von diesen Methoden beruht auf Überführung des Aldchyds in CH₃·CHO(NaHSO₃)₂ durch Na₂SO₃ und Titration der gebildeten NaOH ¹). Bestimmung als p-Nitrophenylhydrazon ²).

Physiologische Eigenschaften: Acetaldehyd dient einem Mikroorganismus einer Torulaart als Nährboden³). Einer alkoholischen Gärungsflüssigkeit zugesetzt, verschwindet es
schnell unter Bildung von Essigsäure und Äthylacetat⁴). Es ist kein so starkes Desinfektionsmittel als CH₂O ⁵); durch schweflige Säure wird es entgiftet ⁶). Durch den tierischen Organismus wird die Hauptmenge verbrannt, Spuren erscheinen im Harn und in der Exspirationsluft
wieder⁷). Die Natriumbisulfitverbindung wird im Organismus (Hund) zu Sulfat oxydiert und
als solches zum größten Teil im Harn ausgeschieden ⁸). Durch Lebergewebe ("Aldehydmutase")
wird Aldehyd in Äthylalkohol und Essigsäure übergeführt ["Cannizarosche Umlagerung")].
Bei Durchblutung der Hundeleber entsteht aus Acetaldehyd Aceton ¹⁰). Bei Fröschen (0,01 g)
ruft es Anästhesie nach vorhergehender Aufregung hervor ¹¹), infolge schneller Ausscheidung
der Aldehyde durch die Lungen dauert die Anästhesie nicht lange an. Das Einatmen der
Dämpfe verursacht Brustkrampf; auf grüne Pflanzen wirken sie unter Schwärzung und Blausäureentwicklung ¹²). Antikeimwirkung des Acetaldehyds ¹³).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Erstickend riechende, ätherartige Flüssigkeit vom Siedep. 20,8°. Schmelzp. —124,6°. Spez. Gewicht 0,80092 bei 0°; 0,78761 bei 16°. Molekularverbrennungswärme (bei konstantem Druck) 278,86 Cal., 279,16 Cal. Molekularbrechungsvermögen 18,83. Dielektrizitätskonstante¹¹). Einwirkung der Elektrizität¹¹). Photochemische Zersetzung¹6). Acetaldehyd ist in Alkohol, Äther und auch in H₂O löslich, aus letzterem wird es durch Chlorealcium abgeschieden. Es zersetzt sich bei 400° in CH₄ + CO, bei 600° entsteht C und H ¹¹). Verhalten gegen Alkali¹8). Durch Einwirkung trockner Alkalisalze entsteht Acetaldol CH₃CHOH·CH₂CHO. Siedep. 78—82° bei 20 mm ¹9). Der Aldehyd wird zu Essigsäure oxydiert durch Destillation oder Kontakt mit porösen Substanzen²0); Eisenchlorid oder Kaliumpermanganat oxydieren ebenfalls zu Essigsäure²¹); HNO₃-Einwirkung liefert Paraldehyd; elektrolytische Oxydation²²). Oxydation mittels H₂O₂ in alkalischer Lösung liefert Ameisensäure²³). Aus Acetaldehyd und H₂O durch die stille elektrische Entladung entsteht CO + CH₄²⁴). Natriumamalgam reduziert zu Äthylalkohol neben wenig β-Butylenglykol CH₃CH(OH)·CH₂·CH₂OH; Magnesiumamal-

¹⁾ Sadtler, Amer. Journ. of Pharmazie 76, 84 [1904]. — Abderhalden's Biochem. Arbeitsmethoden. Berlin-Wien 1910. 2, 19.

²⁾ van Ekenstein u. Blanksma, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 24, 33 [1905].

³⁾ Perrier, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 151, 163 [1910].

⁴⁾ Trillat u. Santon, Bulletin de la Soc. chim. [4] 7, 244 [1910].

⁵) Beitzke, Hyg. Rundschau 11, 425 [1901].

⁶⁾ Blarez u. Gautrelet, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 59, 154 [1905].

⁷⁾ Reizenstein, Diss. Würzburg 1894.

Sonntag, Arbeiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 21, 285 [1904].
 Batelli u. Stern, Bulletin de la Soc. de Biol. Mai 1910, Heft 6.
 Friedmann, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 202 [1908].

¹¹⁾ Coppola, Annali di Chim. e Farmacol. [4] 5, 140 [1887].
12) Mirande, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 151, 481 [1910].

¹³⁾ Mazé. Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 151, 1383 [1910].

¹⁴⁾ Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 308 [1897]. — Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 20, II, 569 [1910].

¹⁵⁾ Hemptinne, Zeitschr. f. physikal. Chemie 25, 294 [1898]. — Berthelot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 565, 672 [1898]. — Losanitsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 4394 [1909].

¹⁶⁾ Berthelot u. Gaudechon, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 151, 478 [1910].

¹⁷⁾ Bone u. Smith, Proc. Chem. Soc. 21, 171 [1905].

¹⁸⁾ Weidenbusch, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 66, 153 [1848]. — Perkin, Journ. Chem. Soc. 43, 88 [1883].

¹⁹⁾ Halpern, Monatshefte f. Chemie 22, 59 [1901]. — Grignard u. Reif, Bulletin de la Soc. chim. [4] 1, 114 [1907].

²⁰) Trillat, Bulletin de l'Assoc. des chimistes de sucre et dist. 23, 495 [1905].

²¹⁾ Benrath, Journ. f. prakt. Chemie [2] 72, 220 [1905]. — Denis, Amer. Chem. Journ. 38, 561 [1907].

²²) Law, Proc. Chem. Soc. 21, 7 [1905]. — Heimrod u. Levene, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 4443 [1908].

²³⁾ Heimrod u. Levene, Biochem. Zeitschr. 29, 31 [1910].

²⁴) Loeh, Landw. Jahrhücher 35, 541 [1906].

gam zu Aldolglykol $\mathrm{CH_3} \cdot \mathrm{CHOH} \cdot \mathrm{CH_2} \cdot \mathrm{CH_2OH}^{-1}$). Aus trocknem Aldehyd bildet Chlor im Sonnenlichte Acetylchlorid und Aldehydacetylchlorid, aus $\mathrm{CH_3CHO}$ in wässeriger Lösung Chloral neben Butyrchloral und Dichloraldehyd. Durch rauchende $\mathrm{H_2SO_4}$ entstehen Sulfosäuren²). Mit $\mathrm{NH_3}$ -Gas verbindet sich der Aldehyd zu Aldehydammoniak $\mathrm{CH_3CH} \setminus \mathrm{OH}$ NH₂, mit alkoholischem $\mathrm{NH_3}$ zu Hydracetamid ($\mathrm{CH_3} \cdot \mathrm{CH}$)₃ · $\mathrm{N_2}$, mit Hydroxylamin zu Aldoxim $\mathrm{CH_3} \cdot \mathrm{CH}$: NOH, mit Phenylhydrazin zu dem Phenylhydrazon $\mathrm{CH_3CH} \cdot \mathrm{NNHC_6H_5}$. Verbindet sich mit 2 Mol. $\mathrm{CH_3COOH}$. Verhalten gegen HCl 3), gegen Zinkspäne 4), gegen Ätzbaryt 6), gegen Quecksilbersalze 6). Durch Kondensation mit Propionaldehyd entsteht Aldol $\mathrm{CH_3CHOH} \cdot \mathrm{CH_3CHO}$. Siedep. 92° bei 20 mm. Über Kondensation der Aldehyde 7). Superoxyde 8). Verbindung mit Albumin 9).

Quecksilbersulfatverbindung $\text{CH}_3 \cdot \text{CHO} \cdot \text{Hg} \stackrel{\text{OHg}}{\text{OHg}} \text{SO}_4$. Schwer löslich in heißem H_2O^{10}). Trimercuriderivat $(\text{HO} \cdot \text{Hg}) (\text{Hg}_2\text{O}) \cdot \text{C} \cdot \text{CHO}^{11}$). $(\text{CH}_3\text{CHO})_2(\text{HCl})_3$. Schmelzp. -18° . $(\text{CH}_3 \cdot \text{CHO})_2(\text{HBr})_3$, Schmelzp. -15° . $(\text{CH}_3 \cdot \text{CHO})_2 \cdot (\text{HJ})_3$, Schmelzp. -32° 12).

Dialdehyd $(C_2H_4O)_2$. Durch Erhitzen von Aldol¹³). Siedep. 170—175° bei 10 mm.

Paraldehyd (C₂H₄O)₂ = O CHCH₃O CH · CH₃. Aus Acetaldehyd durch HCl bei mittlerer und höherer Temperatur, auch durch Phosgen, schweflige Säure, Chlorzink ¹⁴). Schmelzp. 10[±]; 10.5[±]; 12[±]. Siedep. 124[±]. Spez. Gewicht 0,998 bei 15°. Durch Destillation geht der Paraldehyd in Acetaldehyd über, ebenso durch Acetylchlorid; durch Essigsäure-anhydrid (+ konz. H₂SO₄) bei 110—120[±] in Äthylidendiacetat ¹⁵); HNO₃ oxydiert zu Glyoxal (CHO)₂. Paraldehyd ist ein — in größeren Dosen nicht unschädliches ¹⁶) — Hypnoticum ¹⁷). Intravenöse Narkose ¹⁸). Über 0,03 g rufen bei Fröschen lang andauernde Anästhesie hervor ¹⁹). Im tierischen Organismus (Hund, Kaninchen) wird der Aldehyd verbrannt ²⁰). Einwirkung auf den Stoffwechsel ²¹). Bewirkt Vermehrung des Leberglykogens ²²).

Metaldehyd (C_2H_4O)₃ oder (C_2H_4O)₄. Aus Acetaldehyd durch HCl oder SO₂ bei einer Temperatur unter 0° ¹⁴). Bei 112—115° sublimierende Nadeln. Unlöslich in H₂O, wenig löslich in kaltem Alkohol oder Äther. Oxydationsmitteln oder Alkalien gegenüber sehr be-

1) Kling u. Roy, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 144, 111 [1907].

Delépine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 133, 876 [1901]; Bulletin de la Soc. chim. [3]
 7, 7 [1902].

 Hanriot, Annales de Chim. et de Phys. [5] 25, 220 [1882]. — Kekulé, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 162, 102 [1872].

4) Ribau, Jahresber. d. Chemie 1872, 433.

6) Tollens, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 660 [1884].

6) Nef, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 298, 317 [1897]. — Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2213 [1898].

7) Lieben, Monatshefte f. Chemie 22, 289 [1901].

8) v. Bae yer u. Villiger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 2479 [1900]. — Harries, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 374, 288 [1910].

9) Schwarz, Zeitschr. f. physiol. Chemie 31, 460 [1901].

10) Denigès, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 128, 429 [1899]; Annales de Chim. et de Phys.
 [7] 18, 396 [1899].

11) Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 1330 [1900].

12) McIntosh, Journ. Amer. Chem. Soc. 28, 588 [1906].

13) Würtz, Jahresber. d. Chemie 1883, 953.

14) Kekulé u. Zincke, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 162, 145 [1872]. — Geuther u. Cartmell, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 112, 16 [1859]. — Lieben, Annalen d. Chemie u. Pharmazie, Suppl. 1, 114 [1861/62].

15) Wohl u. Maag, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 43, 3293 [1910].

16) Krafft - Ebing, Chem. Centralbl. 1887, II, 1477. — Elkins, Edinburgh med. Journ. Juli 1893.

17) Cervello, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 16, 265 [1883]. — Probst, Monatsschr. f. Psych. u. Neurol. 2 [1903]. — Bumke, Münch. med. Wochenschr. 1903, 1958.

18) Burkhardt, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 61, 323 [1909].

19) Coppola, Annali di Chim. e di Farmacol. [4] 5. 140 [1887].

²⁰) Cohn, Zeitschr. f. physiol Chemie 17, 274 [1893].

21) Quiuquaud, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 1884, 142, 146. 215 [1884]. — Chittenden, Zeitschr. f. Biol. 25, 496 [1902]. — Cramer. Centralbl. f. klin. Medizin 10, 56 [1889].

²²) Nebelthau, Zeitschr. f. Biol. 28, 138 [1904].

Aldehyde. 769

ständig. Bei längerem Stehen geht er teilweise in Paraldehyd und Tetraaldehyd über ($C_2H_4O)_4^1$). Beim Erhitzen im Rohr auf 200° entsteht Acetaldehyd 2). Metaldehyd wird langsam resorbiert (Frosch) und erhöht die Reflexerregbarkeit3).

Aldehydammoniak $CH_3CH \stackrel{OH}{NH_2}$. Entsteht beim Einleiten von Ammoniakgas in eine ätherische Aldehydlösung⁴). Schmelzp. 70—80°. In H_2O löslich, in Äther schwer. Destilliert unzersetzt bei 100°. KOH spaltet in der Hitze NH_3 ab. Über die Konstitution⁴).

Äthylidendimethyläther, Dimethylacetal $\mathrm{CH_3CH(OCH_3)_2}$. Kommt im rohen Holzgeist vor (5—10 g pro Liter)⁵). Bildet sich durch Oxydation eines Gemisches von Methylund Äthylalkohol mittels $\mathrm{MnO_2} + \mathrm{H_2SO_4}$ oder beim Einleiten von HCl in ein Gemisch von Acetaldehyd und Methylalkohol bei 0 ° 6). Wird dargestellt aus Aldehyd und Methylalkohol bei Gegenwart von Eisessig durch Erhitzen auf 100° 7). Siedep. 64,4°. Spez. Gewicht 0,8787 bei 0°; 0,8590 bei 14°.

Äthylidendiäthyläther, Acetal $\mathrm{CH_3CII}(\mathrm{OC_2H_5})_2$. Kommt im Rohspiritus vor, der durch Kohle filtriert ist 8). Bildung aus Äthylalkohol durch Oxydation 9), oder aus dem Monochloräther $\mathrm{CH_3CH}^{\mathrm{Cl}}_{\mathrm{OC_2H_5}}$ durch $\mathrm{NaOC_2H_5}^{10}$). Die Darstellung erfolgt durch Destillation von Äthylalkohol über $\mathrm{MnO_2+H_2SO_4}^{10}$), oder durch Einleiten von trocknem HCl in ein Gemisch von Acetaldehyd und Äthylalkohol 11). Weitere Darstellungen 12). Über Bildung und Zersctzung der Acetale 13). Siedep. 104° ; 102.9° ; 21° bei 21.8 mm. Spez. Gewicht 0,821 bei 22.4° . Kritische Temperatur 254.4° . Löslich in Alkohol oder $\mathrm{H_2O}$. Reduziert ammoniakalische Silberlösung nicht. Aus der alkoholischen Lösung scheidet wässerige Chlorcalciumlösung das Acetal ab. $\mathrm{CrO_3}$ oxydiert zu $\mathrm{CH_3COOH}$. Die Jodoformreaktion tritt erst nach Spaltung durch HCl auf 14). Chloreinwirkung liefert Chloracetale.

Accialdoxim CH₃·CH: NOH. Aus Aldehydammoniak 15) oder Paraldehyd 16) und NH₂OH. Nadeln vom Schmelzp. 47°. Siedep. 114—115°. In H₂O, Alkohol und Äther löslich.

Acetaldehydsemicarbazon $\mathrm{CH_3CH}: \mathrm{N}\cdot\mathrm{NH}\cdot\mathrm{CONH_2}.$ Aus Aldehydammoniak und Semicarbazid-HCl ¹⁷). Nadeln aus $\mathrm{H_2O}$ oder Alkohol vom Schmelzp. 162°.

Acetaldehydphenylhydrazon CH₃·CH; N·NHC₆H₅¹⁸). Existiert in zwei Modifikationen ¹⁹). α -Derivat Schmelzp. 98—101; β -Derivat Schmelzp. 75° ²⁰).

Substitutionsprodukte des Acetaldehyds: Chloracetaldehyd $CH_2CI \cdot CHO + \frac{1}{2}H_2O$. Durch Erhitzen von Chloracetal mit Oxalsäure²¹). Siedep, 85,5°.

 Tröger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 3316 [1892]. — Orndorff u. White, Amer. Chem. Journ. 16, 57 [1894].

2) Burstyn, Monatshefte f. Chemie 23, 731 [1902].

- 3) Coppola, Annali di Chim. e di Farmacol. [4] 5, 140 [1887].
- 4) Delépine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 125, 953 [1897]; Annales de Chim. et de Phys. [7] 16, 103 [1899].

5) Dancer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 132, 240 [1864].

6) Claus u. Trainer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 3094 [1886].

7) Alsberg, Jahresber. d. Chemie 1864, 485.

- 8) Geuther, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 126, 63 [1863].
- 9) Liebig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 14, 156 [1835]. Stas, Annales de Chim. et de Phys. [3] 19, 146 [1847].

Würtz u. Frapolli, Annales de Chim. et de Phys. [3] 56, 139 [1859].
Fischer u. Giebe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 3053 [1897].

- 12) Geuther, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 136, 63 [1863]. Engel u. Girard, Jahresber.
- d. Chemic 1880, 694. Tschitschibabin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 186 [1904].
 13) Delépine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 132, 331 [1901]; Bulletin de la Soc. chim.
 [3] 25, 360 [1901].

14) Grodzki, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 512 [1883].

¹⁶) V. Mcyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 1526 [1882]. — Petraczek, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2784 [1882]. — Dunstan u. Dymond, Journ. chem. Soc. 61, 473 [1892]; 65, 209 [1894].

16) Petraczek, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 829 [1883]. — Wieland, Be-

richte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 40, 1676 [1907].

- 17) Bailey u. Knox, Journ. Amer. Chem. Soc. 29, 881 [1907]. Thiele u. Bailey, Annalen
 d. Chemie u. Pharmazie 303, 75 [1898].
 - Bamberger u. Pemsel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 88 [1903].
 Lockemann u. Liesche, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 342, 15 [1905].
 - ²⁰) E. Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft **29**, 795 [1896].

21) Natterer, Monatshefte f. Chemie 3, 446 [1883].

Dichloracetaldehyd CHCl₂·CHO. Aus trichlormilchsaurem Na ¹). Siedep, 88 – 90°. Trichloracetaldehyd, Chloral CCl₃·CHO. Aus abs. Alkohol durch längere Einwirkung von Chlor²). Siedep. 97,8-98,1°. Spez. Gewicht 1,5197 bei 15°. Wird durch Alkali in Chloroform und Ameisensäure gespalten. Reduziert in der Wärme ammoniakalische Silberlösung. Verbindet sich mit H2O zu

Chloralhydrat CCl₃·CH^{OH}OH. Tafeln vom Schmelzp. 57°. Siedep. 97,5°. Über die Eigenschaften des Chloralhydrats³). Chloralhydrat erhöht in kleinen Dosen (0,7%) die Gärkraft des Hefepreßsaftes4); tötet zu 0,1% Infusorien, Rotatorien, Diatomeen in 24 Stunden, Im tierischen Organismus paart es sich mit Glucuronsäure und erscheint im Harn als Urochloralsäure CCl₃CH₂O · C₆H₉O₆ ⁵). Eingabe per os (1,5-5 g) wirkt hypnotisch und anästhesierend 6); diese hypnotische Wirkung beruht auf dem Vorhandensein der Aldehydgruppe, welche im Organismus zu Alkohol reduziert wird und sich mit Glucuronsäure paart (v. Mering). Über toxische Wirkungen des Chloralhydrats?). Wirkt auf Herz und Gefäße ähnlich wie Chloroform, setzt den Blutdruck herabs). Setzt (beim Meerschweinchen 0,16 bis 0,18 g injiziert) Sauerstoffverbrauch und Kohlensäureproduktion herab⁹). Chloral regt die Gallensekretion an 10), steigert die Pankreassekretion 11) und die Eiweißumsetzung 12), bewirkt Anhäufung von Glykogen in der Leber¹³). Verteilung des Chloralhydrats im Organismus und seine spez. Affinität zum Zentralnervensystem 14). Längerer Gebrauch von Chloralhydrat bedingt fettartige Entartung der Organe¹⁵). Nachweis der Urochloralsäure im Harn¹⁸). Chloramid, ein Additionsprodukt aus Chloral und Formamid, CCl₃·CH^{OH}_{HN·OCH} ist eben-

falls ein gutes Hypnoticum 17) (Zersetzungsp. 60°; löslich in H₂O). Chloralaceton wirkt hypnotisch, reizt aber die Nieren und Harnwege 18). Als weitere Chlorverbindungen zu hypnotischen Zwecken sind dargestellt: Anhydroglykochloral, "Chloralose"; Dimethyläthylcarbinolchloral, "Dormiol"; ein Polychloral, "Viferral." Über die Verbindungen des Chlorals 19). Chloralhydrat besitzt außerdem antiseptische Eigenschaften, indem es mit Albuminaten nicht faulende Verbindungen eingeht 20).

Bromacetaldehyd CH₂Br · CHO ²¹). Öl vom Siedep. 80—105°. Dibromacetaldehyd CHBr₂ · CHO ²²). Öl vom Siedep. 142°. Tribromacetaldehyd, Bromal CBr₃ · CHO ²³). Öl vom Siedep. 174°.

1) Reisse, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 257, 331 [1890].

2) Liebig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 1, 189 [1832]. - Fritsch, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 279, 293 [1894]. — Trillat, Bulletin de la Soc. chim. [3] 17, 230 [1897].

3) Mauch, Archiv d. Pharmazie 240, 113 [1902]. 4) Ducháček, Biochem. Zeitschr. 18, 211 [1909].

- 6) Cohn, Zeitschr. f. physiol. Chemie 17, 274 [1893]. v. Mering, Zeitschr. f. physiol. Chemie 6, 480 [1882]. Musculus u. v. Mering, Bulletin de la Soc. chim. 23, 486
- 8) Liebreich, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 2, 269 [1869]. Arloing, Jahresber. d. Chemie 1879, 996.

7) Glagoleff, Malys Jahresber. d. Tierchemie 33, 774 [1904].

8) Bock, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 41, 158 [1898].

- Rumpf, Archiv f. d. ges. Physiol. 33, 538 [1884].
 Falloise, Bulletin de l'Acad. roy. de Belg. 1903, 1106.
- 11) Wertheimer u. Lepage, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 52, 668 [1900]. Frouin, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 56, 461 [1904].

12) Peiser, Fortschritte d. Medizin 11, 1 [1893]. 13) Nebelthau, Zeitschr. f. Biol. 28, 138 [1904].

14) Archangelsky, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 46, 347 [1901].

¹⁵) Wolff u. Willach, Malys Jahresber. d. Tierchemie 30, 87 [1901].

16) Vitali, Bolletino chimico farmaceutico 1899, V. - Kulisch, Chem. Centralbl. 1892,

17) Alt, Berl. klin. Wochenschr. 1889, Nr. 33.

18) Tappeiner, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 33, 364 [1894].

¹⁹) Cohn, Pharmaz. Centralhalle **51**, 655, 678 [1910].

20) Jacobsen, Jahresber. d. Chemie 1872, 441. — Personne, Jahresber. d. Chemie 1874, 507. ²¹) Fischer u. Landsteiner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 2551 [1892]. —

Freundler u. Ledru, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 140, 794 [1905]. ²²) Pinner, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 179, 67 [1875].

23) Schäffer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 4, 366 [1871].

Jodacetaldehyd CH₂J·CHO 1). Zersetzungsp. bei 80°. Spez. Gewicht 2,14 bei 14°. Trijodacetaldehyd, Jodal CJ₃ · CHO ²). Siedep. über 200°. Aminoacetaldehyd CH₂ · NH₂ · CHO ³). Sehr unbeständig.

n-Butyraldehyd.

Mol.-Gewicht 72,08.

Zusammensetzung: 66,59% C, 11,21% H, 22.20% O.

C₄H₈O.

 CH_3

CH.

CH₂

CHO

Vorkommen: Im Eucalyptus Globulus⁴); im Cajeputöl (Melaleuca spec.)⁵).

Bildung: Durch Oxydation von Eiweißstoffen durch Chromsäure neben Propionaldehyd 6); aus β-Butylenglykol CH₃CH(OH)CH₂CH₂OH durch 10 proz. H₂SO₄ bei 100°7); aus Propylchlorid CH₃CH₂CH₂Cl und durch Äther verdünnte Ameisensäure⁸).

Darstellung: Durch Destillation eines Gemenges von Calcium-formiat und Calciumbutyrat mit Eisenfeile und Reinigung der bei 70-110° siedenden Fraktion über die Bisulfitverbindung 9).

Physiologische Eigenschaften: n-Butyraldehyd wird durch Lebergewebe (,,Aldehydmutase") in Buttersäure und Butylalkohol übergeführt ("Cannizarosche Umlagerung")10).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Siedep. 73-77°; 73-74°. Spez. Gewicht 0,8170 bei 20°; 0,9107 bei 0°. Löslich in H₂O. Anodische Oxydation liefert CO₂ neben wenig Fettsäure¹¹). Einwirkung von Ammoniak auf den Aldehyd¹²). C₄H₅ONaHSO₃, in $\rm H_2O$ oder Alkohol lösliche Blättchen. Er bildet Phenylhydrazone: n-Butyraldehydphenylhydrazon hydrazon vom Siedep. 190—195° bei 80 mm; n-Butylaldehyd-p-nitrophenylhydrazon C₁₀H₁₃O₂N₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol) vom Schmelzp. 91—92° ¹⁴). Diphenylhydrazon, ein Öl 15).

Butyraldehydammoniak CH₃(CH₂)₂CH(NH₂)OH ¹⁸). Krystalle, oberhalb 4° zerfließlich. Löslich in Alkohol, schwer in H₂O oder Äther.

β-Chlorbutyraldehyd CH₃CHCl·CH₂·CHO. Aus Crotonaldehyd durch Salzsäuregas 17). Nadeln (aus verdünntem Alkohol) vom Schmelzp. 96—97°. In H₂O unlöslich.

Butyrchloral CH₃ · CHCl · CCl₂ · CHO. Aus gekühltem Paraldehyd durch Chloreinwirkung 18). Siedep. 164—165° bei 750 mm. Zieht H₂O stark an.

¹⁾ Chautard, Annales de Chim. et de Phys. [6] 16, 147 [1889].

²⁾ Bertrand, Jahresher. d. Chemie 1881, 588.

³⁾ E. Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 93 [1893].

⁴⁾ Bericht der Firma Schimmel & Co. 1888, I, 18.

⁵) Voiry, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 106, 1539 [1888].

⁶⁾ Guckelberger, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 64, 52 [1847].

⁷⁾ Kadiera, Monatshefte f. Chemie 25, 332 [1904].

⁸⁾ Houhen, Chem.-Ztg. 29, 667 [1905].

⁹⁾ Lipp, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 211, 355 [1882]. — Lieben u. Rossi, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 158, 146 [1871]. — Linnemann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 161, 186 [1872]. — Kahn, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 3364 [1885].

¹⁰⁾ Parnas, Biochem. Zeitschr. 28, 274 [1910].

¹¹⁾ Heimrod u. Levene, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 4443 [1908]. 12) Tschitschihabin, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 37, 1229 [1905].

¹³⁾ Plancher u. Carrasco, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 14, II, 31 [1905].

¹⁴⁾ Dakin, Journ. of biol. Chemistry 4, 235 [1908].

¹⁵ Maurenbrecher, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 3583 [1906].
¹⁶ Lipp, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 211, 357 [1882].

¹⁷⁾ Kekulé, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 162, 100 [1872].

¹⁸⁾ Pinner, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 179, 26 [1875].

Urobutyrchloralsäure C₁₀H₁₅Cl₃O₇. Im Harn nach Einnahme von Butyrchloral¹). Darstellung aus dem Harn²). Nadeln, löslich in H₂O, wenig in Äther. Linksdrehend, Reduziert kochende Fehlingsche Lösung erst nach Erhitzen mit verdünnten Säuren.

Brombutvraldehyd C₄H₇BrO. Siedep. 235³).

Isovaleraldehyd.

Mol.-Gewicht 86,10.

Zusammensetzung: 69,69° C, 11,73° H, 18,58° O.

 $C_5H_{10}O$.

CH₃ CH₃

ĆH

CH.

CHO

Vorkommen: Im Cajeputöl (Melaleuca spec.)4); im Niaonliöl5); im amerikanischen Pfefferminzöl6); wahrscheinlich im Nelkenöl (Eugema caryophyllata)7); im Lavendelöl (Lavandula vera D. C.)⁸); im Kessoöl⁹); im ostindischen Sandelholzöl¹⁰).

Bildung: Aus Gelatine durch Oxydation mittels H₂O₂ 11); durch Oxydation von Isoamylalkohol (CH₃)₂: CH·CH₂·CH₂OH ¹²); bei der trocknen Destillation von isovaleriansaurem Calcium¹³); beim Erhitzen von Amylenbromid (CH₃)₂·CH·CH₂·CH₂Br mit H₂O und PbO auf 135° 14); aus i-Leucin CH3(CH2)3 · CH · (NH2) · CO2H durch Natriumhypochlorit 15); aus Isobutylmagnesiumbromid 16) oder Isobutylmagnesiumchlorid und Piperidylformamid 17).

Darstellung: Durch Oxydation von Isoamylalkohol mittels Kaliumbichromat + H₂SO₄ bei 100 18).

Nachweis: Durch den charakteristischen Geruch und Oxydation zu Isovaleriansäure (Siedep. 175°).

Physiologische Eigenschaften: Isovaleraldehyd wird durch Lebergewebe ("Aldehydmutase") in Isovaleriansäure und Isoamylalkohol übergeführt¹⁹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Siedep. 91.5-92.5° bei 739,5 mm. Spez. Gewicht 0,8222 bei 0°; 0,80405 bei 15°. Verbrennungswärme (für 1 Mol. in Gramm) 742,1 Cal.

2) Külz, Archiv f. d. ges. Physiol. 28, 509 [1882]; 33, 223 [1884]. 3) Etard, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25 [2] 501 [1892].

4) Voiry, Bulletin de la Soc. chim. [2] 50, 108 [1888].

5) Bertrand. Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 116. 1070 [1893]. 6) Power u. Kleber, Archiv d. Pharmazie 232, 639 [1894].

7) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1902, 1, 44. 8) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1903, I, 41.

Bertram u. Gildemeister, Archiv d. Pharmazie 228, 483 [1890].
 Bericht der Firma Schimmel & Co. 1910, II, 98.

11) Neuberg u. Blumenthal, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 2, 238 [1902].

12) Dumas u. Stas, Annales de Chim. et de Phys. [2] 73, 145 [1840]. — I patiew, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 1047 [1902].

13) Chancel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 60, 318 [1846]. — Ebersbach, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 106, 262 [1858]. — Würtz. Annalen d. Chemie u. Pharmazie 134, 302 [1865]. - Schmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 5, 600 [1872].

14) Michaelenko, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 27, 57 [1895]. 15) Langheld, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 42, 2360 [1909].

16) Gattermann u. Maffezzoli, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 4152 [1903].

17) Bouveault, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 137, 987 [1903].

18) Bouveault u. Rousset, Bulletin de la Soc. chim. [3] 11, 301 [1894]. — Cohn, Monatshefte f. Chemie 17, 127 [1896]. — Kolbe u. Guthrie, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 109, 296 [1859].

19) Parnas, Biochem. Zeitschr. 28, 274 [1910].

¹⁾ Mering, Zeitschr. f. physiol. Chemie 6, 491 [1882]. — Külz, Malys Jahresber. d. Tierchemie 1882, 95.

Polymerisation des Aldehyds¹) durch Erhitzen auf 240°, mit Zinkspänen auf 180°, mit Pottasche auf 40-50°, durch festes Alkali bei 0°. Durch Einwirkung von Ca(OH)₂ entsteht Isobutylaldol C₈H₁₆O₂ (Siedep. 123—125° bei 15 mm)²); durch CaO bei 100° zerfällt der Aldehyd3). Durch Kochen mit HNO3 (20 proz.) entsteht Dinitrobutan4). Durch komprimierten Wasserstoff bei Gegenwart von Eisen oder Nickel bei 400° wird der Aldehyd zu Gärungsamylalkohol reduziert 5). Einwirkung von H₂S 6), von Ammoniak 7) auf den Aldehyd. Peroxyd $C_5H_{10}O_2$ 8). Beim Erhitzen auf 200° mit Essigsäureanhydrid entsteht enol-Isovaleraldehydacetat (CH₃)₂·CH·CH: CH·O₂·C·CH₃ (Siedep. 127—133° bei 760 mm) 9). $C_5H_{10}O \cdot NaHSO_3 + \frac{1}{2}H_2O^{10}$. — HCl-Salz [(CH₃)₂CH · CH₂CHCl]₂O ¹¹).

Isovaleryldimethyläther $(CH_3)_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH \cdot OCH_3$. Aus dem Aldehyd, CH3OH und CH₃COOH 12). Siedep. 124°. Spez. Gewicht 0,852 bei 10°.

 $\label{eq:charge_energy} \textbf{Diäthyläther} \ (\text{CH}_3)_2 \text{CH} \cdot \text{CH}_2 \text{CH} \\ \times \text{OC}_2 \text{H}_5 \\ \times \text{OC}_2 \text{H}_5 \\ \times \text{Aus dem Aldehyd}, \\ \times \text{C}_2 \text{H}_5 \text{OH und CH}_3 \text{COOH}^{12} \text{)}.$ Siedep. 168°. Spez. Gewicht 0,835 bei 12°.

Äthylenäther (CH₃)₂ · CH · CH₂CH $\stackrel{O}{\sim}$ C₂H₄. Aus dem Aldehyd und Äthylenglykol

bei 130° 13). Siedep. 145° bei 758 mm. Spez. Gewicht 0,9437 bei 0°.

Isovalerylglyceral (CH₃)₂CHCH₂CHO₂C₃H₅(OH). Aus dem Aldehyd und Glycerin bei 170—180° ¹⁴). Siedep. 224—228°. Spez. Gewicht 1,027 bei 0°. Zersetzlich.

Diacetat $(CH_3)_2 \cdot CHCH_2CH \stackrel{\frown}{\bigcirc} \cdot OC \cdot CH_3$. Aus dem Aldehyd und Essigsäureanhydrid bei 200° 15). Siedep. 195°. Spez. Gewicht 0,963.

Isovaleraldehydammoniak $(CH_3)_2 \cdot CHCH_2CH(OH)NH_2 + 7 H_2O$. Aus dem Aldehyd und konz. wässerigen Ammoniak 16). Schmelzp. 56-58°. Löslich in Alkohol.

Isovaleraldoxim (CH₃)₂CH · CH₂CH : N · OH . Siedep. 78,5—79° bei 21 mm ¹⁷).

Isovalcraidehydphenylhydrazon (CH₃)₂CH·CH₂CH: N·NHC₆H₅. Siedep. 150° bei 11 mm 18).

Isovaleryldiphenyllydrazon $C_4H_8: N_2 \cdot N: (C_6H_5)_2$. Prismen (aus verdünntem Alkohol) vom Schmelzp. 36—36,5¹⁹).

Monochlorvaleraldehyd C5H9ClO. Durch Einwirkung von Chlor auf abgekühlten Isovaleraldehyd 20). Siedep. 134-135°. Spez. Gewicht 1,108 bei 14°.

2'-Bromisovaleraldehyd (CH₃) · (CH₂Br) : CHCH₂CHO. Aus Isoamylalkohol und Brom 21); aus Isoamyläther 22).

Jodisovaleraldehyd C₅H₉JO. Aus dem Aldehyd, Jod und Jodsäure in alkoholischer Lösung²³). Bei -20° flüssig; riecht heftig. Spez. Gewicht 2,17 bei 17°.

 Borodin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 2, 552 [1869]; 5, 481 [1872]; 6, 983 [1873]; Jahresber. d. Chemie 1864, 338. — Kohn, Monatshefte f. Chemie 17, 146 [1896]; 18, 189 [1897]. — Gäß u. Hell, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 369 [1875].

Herrmann, Monatshefte f. Chemie 25, 188 [1904].

3) Fittig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 112, 68 [1861]. 4) Ponzio, Journ. f. prakt. Chemie [2] 53, 432 [1896].

5) I patiew, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 1270 [1907].

- 6) Barbaglia, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13. 1574 [1880].
- 7) Tschitschibabin, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 37, 1229 [1905].

8) Harries, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 374, 288 [1910]. 9) Semmler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42. 2014 [1909].

10) Limpricht, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 97, 370 [1856]. 11) Bruylants, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 414 [1875].

12) Alsberg, Jahresber. d. Chemie 1864, 486.

- 13) Lochert, Annales de Chim. et de Phys. [6] 16, 34 [1889].
- Harnitzky u. Menschutkin, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 136, 127 [1865].
 Kolhe u. Guthrie, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 109, 296 [1859].

16) Strecker, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 130, 218 [1864]. — Linhawin, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 6, 34 [1874].

17) Dutoit u. Fath. Journ. de Chim. phys. 1, 358 [1903]. — Bamberger u. Scheutz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 2023 [1901].

- 18) Arbusow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 43, 2296 [1910].
- 19) Maurenbrecher, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 3583 [1906].
- 20) Schröder, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 4, 402 [1871]. ²¹) Etard, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25 [2], 501 [1892].
- ²²) Genvresse, Bulletin de la Soc. chim. [3] 11, 890 [1895]. ²³) Chautard, Annales de Chim. et de Phys. [6] **16**, 163 [1889].

n-Capronsäurealdehyd.

Mol.-Gewicht 100,12.

Zusammensetzung: 71,91% C. 12,11% H, 15,98% O.

 $\begin{array}{c} \mathrm{C_6H_{12}O} \;. \\ \mathrm{CH_3} \\ \mathrm{CH_2} \\ \mathrm{CH_2} \\ \mathrm{CH_2} \\ \mathrm{CH_2} \\ \mathrm{CH_2} \\ \mathrm{CH_2} \\ \mathrm{CHO} \end{array}$

Vorkommen: Im Öl von Eucalyptus Globulus Labill. 1).

Bildung und Darstellung: Aus Capronsäure CH₃(CH₂)₄COOH durch Einwirkung von Zinkstaub bei 300°2); durch Destillation von Calciumcaprouat + Calciumformiat³).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Siedep. 131°; 127,9° bei 737,6 mm. Spez. Gewicht 0,8498 bei 0°: 0,8335 bei 20°. Leicht oxydabel an der Luft. Platinschwarz hydriert zu n-Blutyraldehyd und n-Butylalkohol⁴).

Triehloreapronsäurealdehyd (Hexylchloral) C₆H₉Cl₃O. Aus Acetaldehyd durch Chlor⁵).

Siedep. 212-214. Unlöslich in H₂O.

Önanthaldehyd, Önanthol.

Mol.-Gewicht 114,14.

Zusammensetzung: 73,59% C, 12,39% O, 14,02% O.

 $\begin{array}{c} \mathrm{C_7H_{14}O} \ . \\ \mathrm{CH_3} \\ \mathrm{CH_2} \\ \mathrm{CHO} \end{array}$

Bildung: Beim Ranzigwerden der Fette durch Oxydation der Ölsäure⁶); aus Ricinusöl durch Destillation⁷).

Darstellung: Durch Destillation von Ricinusöl bei gewöhnlichem Druck oder im Vakuum⁸).

 $\begin{array}{c} {\rm C_{18}H_{34}O_3 = C_{10}H_{19}CO_2H + CH_3(CH_2)_5CHO}\,. \\ {\rm Ricinols\"{a}ure} \quad {\rm Undecylens\~{a}ure} \quad {\rm \"{O}nanthol} \end{array}$

Physiologische Eigenschaften: Önanthol wird durch Behandlung mit Lebergewebe in Önanthsäure und Heptylalkohol übergeführt ("Cannizarosche Umlagerung")⁹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Flüssigkeit vom Siedep. 155° bei 760 mm; 44° bei 9 mm. HNO₃ oder Alkali wirken polymerisierend auf den Aldehyd. Natriumamalgam in

1) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1888, I, 18.

2) Mailhe, Chem.-Ztg. 33, 242 [1909].

3) Lieben u. Janecek, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 187, 130 [1877].

4) Fournier, Bulletin de la Soc. chim. [4] 7, 23 [1910].

5) Pinner, Berichte d. Deutsch. chem. Gescllschaft 10, 1052 [1877].

6) Scala, Stazioni sperim. agrarie ital. 30, 613 [1898].

7) Bussy, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 60, 246 [1846].

8) Schiff, Zeitschr. f. Chemie 1870, 77. — Erlenmeyer u. Sigel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 176, 342 [1875]. — Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 2035 [1877]. — Jourdan, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 200, 102 [1880].

9) Parnas, Biochem. Zeitschr. 28, 274 [1910].

eisessigsaurer Lösung reduziert zu Alkoholen; durch Einwirkung von Ammoniak entsteht Önantholammoniak C₇H₁₄ONH₃, durch alkoholische HCl Diäthylacetal¹). Einwirkung von CH₂O auf Önanthol²). Durch Ozonisieren von Önanthol entsteht das Peroxyd CH₃(CH₂)₅CH: O: O, ein in Alkohol oder Äther lösliches Öl vom spez. Gew. 0,9081 bei 8°³). Einwirkung von Phenylmagnesiumbromid führt zu Phenylhexylcarbinol⁴).

Önantholaldoxim C₆H₁₃CH: NOH ⁵).

Phenylhydrazon $\mathrm{CH_3(CH_2)_5CH: N\cdot NHC_6H_5}$. Siedep. 202—203 bei 19 mm 6). Önantholhydroxamsäure $\mathrm{C_7H_{15}O_2N.}$ Schmelzp. 75—76° 7).

Jodönanthol C₂H₁₃JO 8).

n-Octylaldehyd.

Mol.-Gewicht 128,16.

Zusammensetzung 74,91% C, 12,61% H, 12,48% O.

 $C_8H_{16}O$. CH_3 $\dot{C}H_2$ $\dot{C}H_2$ $\dot{C}H_2$

Vorkommen: Im Citronenöl (Citrus Limonum)9).

Darstellung: Aus den bei der Destillation des Citronenöles erhaltenen Terpenen durch Ausschütteln mit konz. Natriumbisulfitlösung und fraktiomerter Destillation. Durch Oxy-

dation des Octylalkohols CH₃(CH₂)₆ · CH₂OH mittels Kaliumbichromat + H₂SO₄.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Siedep. $60-63^{\circ}$ bei 10 mm; $80-85^{\circ}$ bei 15 mm. $d_{15}=0.827$. $n_D=1.4314$ bei 20° . Beim Schütteln mit H_2O_2 polymerisiert sich der Aldehyd zu einem festen Körper. Mit Natriumbisulfit hildet er eine krystallinische Verbindung, mit β -Naphthylamin und Brenztraubensäure die Octyl- β -naphthocinchoninsäure (Schmelzp. 234° aus Alkohol). Peroxyd $C_8H_{16}O_2$, Schmelzp. -4 bis $+3^{\circ}$ 10).

 $0 \text{xim CH}_3(\text{CH}_2)_6 \text{CH} : \text{N} \cdot \text{OH}$. Aus dem Aldehyd und $\text{NH}_2 \text{OH}$. Schmelzp. 35°.

Semicarbaz
on $\rm CH_3(CH_2)_5CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Aus dem Aldehyd und Semicarbazid. Schmelzp. 72°.

n-Nonylaldehyd.

Mol.-Gewicht 142,18.

Zusammensetzung: 75,96% C, 12,79% H, 11,25% O.

 $\mathrm{C_9H_{18}O}$. $\mathrm{CH_3}$. $\mathrm{CH_2}$. $\mathrm{CH_2}$. $\mathrm{CH_2)_5}$. $\mathrm{CH_2}$. $\mathrm{CH_2}$. CHO

2) van Marle u. Tollens, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 1341 [1903].
3) Harries u. Langfeld, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 36 [1906].

4) Colacicchi, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 19, II, 600 [1910].

Arbusow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 43, 2296 [1910].
Angelico u. Fanara, Gazzetta chimica ital. 31, II, 15 [1901].

¹⁾ Fischer u. Giebe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 3054 [1897]. — Claisen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1014 [1898].

⁵) Westenberger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2992 [1883]. — Ponzio, Journ. f. prakt. Chemie [2] 53, 432 [1896]. — Bourgeois u. Dambmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 2860 [1893].

⁸⁾ Chautard, Annales de Chim. et de Phys. [6] 16, 170 [1889].
9) v. Soden v. Rojahn, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 34, 2809[19].

⁹⁾ v. Soden u. Rojahn, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 2809 [1901]. — Burgess, Proc. Chem. Soc. 17, 171 [1901].

¹⁰⁾ Harries, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 374, 288 [1910].

Vorkommen: Im Citronenöl (Citrus Limonum)¹); im deutschen Rosenöl²); im Mandarinenöl (Citrus madurensis Loureiro)³); im Ceylou-Zimtöl (Cinnamonum ceylanicum)⁴).

Bildung: Aus Ölsäureozoniden durch Erwärmen mit H_2O_5); aus Octyluagnesium-chlorid 6).

Darstellung: Durch fraktionierte Destillation des Rosenöles und Darstellung der Natriumbisulfitverbindung²) oder aus dem Citronenöl über das Semicarbazon¹).

Nachweis. Durch Überführung in die Pelargonsäure (Siedep. 252—253°: Schmelzp. des Zinksalzes 132°).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Siedep. 80–82 bei 14 mm. $d_{15} = 0.8277$. $n_D = 1.42452$ bei 16°. Durch Oxydation mit Ag₂O entsteht Pelargonsäure $CH_3(CH_2)_7 \cdot COOH$.

Peroxyde ${\rm CH_3(CH_2)_7CHO_2}$ 7). Es existieren zwei vom Schmelzp. 6° und Schmelzp. 73°. Löslich in organischen Solvenzien.

Semicarbazon CH₃(CH₂)₇ · CH : N · NHCO · NH₂ ⁸). Blättchen (aus Methylalkohol) vom Schmelzp. 100 ; 89.5 $^{\circ}$.

n-Decylaldehyd.

Mol.-Gewicht 156,20.

Zusammensetzung: 76,82% C, 12,94% H, 10,24% O.

 $\begin{array}{c} \mathrm{C_{10}H_{20}O} \; . \\ \mathrm{CH_3} \\ \mathrm{CH_2} \\ \mathrm{(CH_2)_6} \\ \mathrm{CH_2} \\ \mathrm{CH_2} \\ \mathrm{CH_2} \end{array}$

Vorkommen: Im Öl der süßen Pomeranzen und Apfelsinenschalen (Oleum Aurantii dulcis)⁹); im Mandarinenöl (Citrus madurensis)¹⁰); im Citrusöl (Oleum Citri)¹¹); im Cassieöl (Acacia Farnesiana)¹²); im Edeltannöl (Abies pectinata)¹³); im Irisöl¹⁴); im Corianderöl¹⁵); im Sadebaumöl¹⁶).

Bildung: Aus Nonylmagnesiumchlorid 17).

Darstellung: Durch fraktiomerte Destillation der ätherischen Öle und Behandlung nuit Natriumbisulfit.

Nachweis: Durch Überführung in die n-Caprinsäure (Schmelzp. 30°; Siedep. 169—171° bei 18 mm) oder in das Semicarbazon (Schmelzp. 102°) oder in die Decyl-Naphtocinchoninsäure (Schmelzp. 237°).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Siedep. 80—91° bei 6 mm; 93—94° bei 12 mm; 207—209° bei 755 mm. $d_{15}=0,836.$ $n_D=1,42977$ bei 15°. Bildet mit β -Naphtylamin und Brenztraubensäure eine Naphtocinchouinsäure $C_{23}H_{27}O_2N$. Durch Oxydation mit Ag_2O entsteht n-Caprinsäure $CH_3(CH_2)_8COOH$. Das Semicarbazon schmilzt bei 102° 16).

- 1) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1902, I, 67. v. Soden u. Rojahn, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 2809 [1901].
 - 2) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1900, II, 56.
 - 3) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1901, II, 35.
 - 4) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1992. I, 64.
 - ⁵) Harries, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft **39**, 3728 [1906].
 - 6) Bouveault, Bulletin de la Soc. chim. [3] 31, 1322 [1904].
- 7) Harries, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 446 [1909]; Annalen d. Chemic u. Pharmazie 374, 288 [1910].
 - 8) Harries, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 343, 311 [1906].
 - 9) Stephan, Journ. f. prakt. Chemie [2] 62, 523 [1900].
 - 10) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1901, II, 35.
 - 11) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1902, II, 61.
 - ¹²) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1903, I, 16.
 - 13) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1904, I, 49.
 - ¹⁴) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1907, I.
 - 15) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1909, II, 32.
 - ¹⁶) Elze, Chem.-Ztg. 34, 767 [1910]. Bericht der Firma Schimmel & Co. 1910, II, 93
 - 17) Bouveault, Bulletin de la Soc. chim. [3] 31, 1322 [1904].

n-Laurinaldehyd.

Mol.-Gewicht 174,14.

Zusammensetzung: 82,69% C. 8,12% H, 9,19% O.

 $\begin{array}{c} {\rm C_{12}H_{14}O} \; . \\ {\rm CH_3} \\ {\rm CH_2} \\ {\rm (CH_2)_8} \\ {\rm CH_2} \\ {\rm CH_2} \\ {\rm CH_2} \\ {\rm CHO} \end{array}$

Vorkommen: Im Edeltannöl (Abies pectinata)¹); im Öl von Chamaecyparis Lawsoniana P. (Cupressus Lawsoniana A. Murr)²).

Darstellung: Aus dem ätherischen Öldurch Ausschütteln mit Bisulfit²). Durch Destillation eines Gemenges der Calcium- und Bariumsalze von Laurinsäure und Ameisensäure im Vakuum³).

Nachweis: Durch Überführung in die Laurinsäure (Schmelzp. 43°) oder in das Semicarbazon (Schmelzp. 102°).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Krystallinische Masse oder glänzende Blättchen vom Schmelzp. 44,5°; Siedep. 142—143° bei 22 mm; 184—185° bei 100 mm; 108—120° bei 5 mm. Dichte 0,8388. Wird an der Luft leicht zu Laurinsäure CH₃(CH₂)₁₀·COOH oxydiert.

Semicarbazon $CH_3(CH_2)_{10}CH: N\cdot NHCONH_2$. Aus dem Aldehyd und Semicarbazid. Schmelzp. $102^\circ.$

Myristinaldehyd.

Mol.-Gewicht 212,28.

Zusammensetzung: 79,14% C, 13,32% H, 7,54% O.

C14H28O.

Vorkommen: Im Öl der Rinde Ocotea usambarensis Engl. 4).

Bildung: Durch Destillation von myristinsaurem Barium und Bariumformiat im Vakuum⁵); aus Myristinalkohol durch Oxydation mittels Chromsäure in Eisessiglösung⁶).

Darstellung: Durch Ausschütteln des Öles mit Bisulfit 4).

Nachweis: Durch Oxydation zu Myristinsäure $C_{14}H_{28}O_2$ oder Überführung in das Semicarbazon (Schmelzp. $100-101^{\circ}$).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 52,5°. Siedep. 168-169° bei 22 mm: 214-215° bei 100 mm.

 $C_{14}H_{28}ONaHSO_3$. Glänzende Blättehen?). — $C_{14}H_{28}OKHSO_3$?).

α, β -Hexylenaldehyd (Blätteraldehyd).

Mol.-Gewicht 98,10.

Zusammensetzung: 73,40% C, 10,29% H, 16,31% O.

 $\begin{array}{c} C_6H_{10}O \,. \\ CH_3 \\ \dot{C}H_2 \\ \dot{C}H_2 \\ \dot{C}H \\ \dot{C}$

- 1) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1904, I, 48.
- 2) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1910, II, 135.
- 3) Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 1414 [1880].
- 4) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1906, I, 71.
- 5) Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 1415 [1880].
- 6) Bouveault, Bulletin de la Soc. chim. [3] 31, 1306 [1904].
- 7) Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 236I [1890].

Vorkommen: In allen Pflanzen, welche Chlorophyll besitzen¹), so z. B. in der Hainbuche, Edelkastanie, Wein, Adlerfarn, Schwarzerle, Ahorn, Eiche, Lupine, Klee, Rotbuche, Himbeere, Haselnuß. Walnuß²)¹).

Darstellung: Feingehackte Hainbuchenblätter werden mit Wasserdampf destilliert und das Destillat mit einer heißen, alkoholischen Lösung von m-Nitrobenzhydrazid versetzt, der

freie Aldehyd wird durch H2SO4 und Vakuumdestillation gewonnen1).

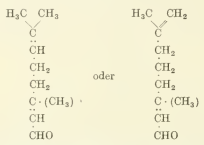
Physikalische und chemische Eigenschaften: Farbloses, eigentümlich scharf riechendes Öl vom Siedep. 47—48° bei 17 mm. Spez. Gewicht 0,8513 bei 19°; 0,8684 bei 0°. Ag₂O oxydiert zu α , β -Hexylensäure CH₃·CH₂CH₂CH: CH·COOH (Nadeln vom Schmelzp. 32—33°).

Benzhydrazid C_5H_9CH : $N\cdot NHCOC_6H_5$. Schmelzp. I12—II3° (aus Benzol und Ligroin). m-Nitrobenzhydrazid C_5H_9CH : $N\cdot NH\cdot COC_6H_4NO_2$. Schmelzp. 166—167°, sintert bereits bei 155° (aus Alkohol oder Benzol).

Citral, Geranial.

Mol.-Gewicht 152,16.

Zusammensetzung: 78,87% C, 10,62% H, 10,51% O.



Vorkommen: Citral kommt ausschließlich in ätherischen Ölen vor: Im Lemongrasöl (Andropogon citratus)³); im Citronenöl (Citrus Limonum Risso)⁴); im Öl von Tetranthera polyantha Nees⁵); im Öl von Eucalyptus Staigeriana⁶); im japanischen Pfefferöl (Xanthoxylon piperitum)⁷); im Öl der Citronellafrüchte⁸); im westindischen Limettöl (Citrus medica L.)⁹); im Bayöl (Myrcia und Pimenta spec.)¹⁰); im Öl aus Backhousia citriodora¹¹); im Melissenöl (Melissa officinalis L.)¹²); im Cedroöl (Citrus medica Risso)¹³); im deutschen Rosenöl¹⁴); in Pimenta officinalis Lindl, in Pimenta acris, Lippia citriodora¹⁵); im Sassafrasblätteröl

 Curtius u. Franzen, Sitzungsber. d. Heidelberger Akad. d. Wissensch., mathem.-naturw. Abt. 1910, 20. Abh.; Centralbl. f. Biochemie u. Biophysik 11, 416 [1911].

2) Franzen, Chem.-Ztg. 34, 1003 [1910].

3) Dodge, Amer. Chem. Journ. 12, 557 [1890]. — Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 831 [1899]. — Bericht der Firma Schimmel & Co. 1888, II, 17; 1898, II, 66. — Mannich, Berichte d. Deutsch. pharmaz. Gesellschaft 13, 86 [1903].

4) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1888, II, 17; 1903, II, 25. — Litterer, Bulletin de la

Soc. chim. [3] 33, 1079 [1905].

5) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1888, II, 44; 1905, I, 87. — Charabot u. Laloue, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 146, 349 [1908].

6) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1888, I, 19; 1907, II, 37.

7) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1890, II, 49.

6) Semmler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 202 [1891].

9) Gildemeister, Archiv d. Pharmazie 233, 174 [1895].

10) Power u. Kleber, Chem. Centralbl. 1897, II, 42.

11) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1888, II, 17; 1905, I, 83, II, 42.

12) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1894, II, 37; 1895, II, 58. — Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 830 [1899].

¹³) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1895. II, 18. — Burgess, Chem. Centralbl. 1901, II, 1226; 1902, I, 725.

14) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1900, II, 57. — Walbaum u. Stephan, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 2305 [1900].

15) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1896, II, 77. - Schimmel, Chem. Centralbl. 1900,

II, 969.

(Laurus sassafras)¹); im Mandarinenöl (Citrus madurensis Loureiro)²); in Eucalyptus patentinervis und vitrea³); im Verbenaöl (Verbena triphylla L.)⁴); im Kobuschiöl (Magnolia Kobus)⁵); im Grasser Verbenaöl³); im Öl von Monarda citriodora³); im Öl von Calypthrantes paniculata Ruiz et Par.³); im japanischen Zimtöl (Cinnamomum Loureirii Nees)³); im Öl und den Zweigen des Citronenbaumes und der süßen Orangen (Citrus aurantium Risso)¹⁰); im Ingweröl (Zingiber offic. Roscoe)¹¹); im Öl aus Leptospermum Liversidgei¹²); im Java-Citronenöl¹³).

Bildung: Aus Geraniol (CH₃)₂ · C : CH · CH₂ · CH₂ · C(CH₃) : CH · CH₂OH ¹⁴) oder Lavendol ¹⁵) durch Oxydation mittels $CrO_3 + H_2SO_4$; durch Destillation eines Gemisches von geraniumsaurem Calcium und Calciumformiat ¹⁶); durch Oxydation von Linalool (CH₃)₂C

: $CHCH_2CH_2C \cdot (CH_3)(OH) \cdot CH : CH_2$ 17).

Darstellung: Aus Lemongrasöl¹⁸). Isolierung aus ätherischen Ölen und Reinigung des rohen Citrals über die Natriumbisulfitverbindung¹⁹). Trennung von Citronellal und Methylhentenen mittele der Bisulfitverbindung²⁰)

heptenon mittels der Bisulfitverbindung²⁰).

Nachweis: Citral gibt mit Mercurisulfatlösung in 25 proz. H_2SO_4 eine hellrote Färbung und darauf einen weißen Niederschlag ²¹). Nachweis durch Überführung in die Citryl- β -naphtocinchoninsäure (Schmelzp. 200°) ²²).

Bestimmung: Die quantitativen Bestimmungen erfolgen mittels der Bisulfitverbindungen 23) oder durch Überführung in Citralidencyanessigsäure $C_9H_{15}CH:C(CN)\cdot CO_2H$ (Schmelzp. $122^{\circ})^{24}$). Spektroskopische Methode 25). Calorimetrische Bestimmung in Citronen-

ölen 26). Bestimmung im Lemongrasöl 27).

Physiologische Elgenschaften: Nach Eingabe per os (Kaninchen) von Citral a finden sich im Harn zwei isomere, zweibasische Säuren $C_{10}H_{14}O_4$, außerdem treten gepaarte Glucuronsäuren auf; der Harn dreht links 28). Im Hundeharn treten nach Verfütterung von Citral nur Glucuronsäureverbindungen auf 28). Im Kaninchenorganismus wird Citral wahrscheinlich zunächst zu Geraniumsäure $C_{10}H_{16}O_2$ oxydiert — soweit es nicht mit Glucuronsäure gepaart wird —, die dann weiter zu $C_{10}H_{14}O_4$ oxydiert wird 29). Das kettenförmige Citral leistet der Oxydation im Tierkörper mehr Widerstand als das Cyclocitral 28).

1) Power u. Kleber, Pharmac. Review 14, 103 [1896].

2) Gildemeister u. Stephan, Archiv d. Pharmazie 235, 583 [1897].

3) Baker, Proc. Linn. Soc. of N. S. Wales 1900, II, 300.

- 4) Kerschhaum, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 885 [1900].
- 5) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1903, I, 81; 1908, I, 56.
 6) Theulier, Bulletin de la Soc. chim. [3] 27, 1113 [1902].
 7) Brandel, Bericht der Firma Schimmel & Co. 1904, II, 59.
- 8) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1904, I, 98.
 9) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1904, II, 100.
- 10) Litterer, Bulletin de la Soc. chim. [3] 33, 1079 [1905].

11) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1905, II, 34.

12) Baker u. Smith, Journ. and Proc. of the Roy. Soc. of N. S. Wales 1906.

13) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1910, I.

- ¹⁴) Barbier, Bulletin de la Soc. chim. [3] 9, 803 [1893]. Semmler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 2966 [1890]; 24, 201 [1891]. Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 3311 [1898].
 - 15) Bertram u. Walbaum, Journ. f. prakt. Chemie [2] 45, 599 [1892].
 16) Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 827 [1898].
 - 17) Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 3283 [1898].
 - 18) Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2317 [1898].
 19) Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 820, 3318 [1898].
 - 20) Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 812 [1899]. Flatau u. Labré,

²¹) Burgess, The Analyst 25, 265 [1900].

- 22) Döbner u. Felber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 2026 [1894]. Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 3324 [1898].
- 23) Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 3324 [1898]. Kremers u. Brandel, Pharm. Review 22, 15, 72 [1904]. Chace, Amer. Chem. Journ. 28, 1472 [1906].
 - ²⁴) Strebel u. Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 3329 [1898].
 - ²⁵) Buylants, Bulletin de l'Acad. roy. de Belg. 1907, 955.
 ²⁶) Hiltner, Journ. of Ind. and Engin. Chem. 1, 798 [1909].

27) Bloch, Bulletin des Sc. pharmacol. 15, 72 [1907].

Bulletin de la Soc. chim. [3] 19, 1012 [1898]; 21, 1020 [1893].

28) Hildehrandt, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 45, 110 [1900].
29) Hildebrandt, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 46, 261 [1901].

Physikalische und chemische Eigenschaften: Über die Konstitution¹). Das gewöhnliche Citral ist ein Gemisch zweier stereoisomerer Modifikationen (Citral a und b)2), in welche es sich durch Schütteln mit alkalischer Cyanessigsäurelösung zerlegen läßt; Citral a reagiert leichter mit der Säure³). Die Modifikationen können auch durch ihre Semicarbazone getrennt werden⁴).

Gewöhnliches Citral: Öl vom Siedep. 225-227 bei 760 mm; 110-112° bei 12 mm. Spez. Gewicht 0,889 hei 20 . np = 1,4884. Optisch inaktiv. Photolyse von Citral durch ultraviolette Strahlen 5). CrO₃ oxydiert zu 2-Methyl-4-heptenon (6), ammoniakalische Silberoxydlösung zu Geraniumsäure (CH₃): C: CH·CH₂ CH₂C·(CH₃): CH·COOH 6). Durch Oxydation mittels Ozon entsteht ein Ozonid C10H16O57). Energische Oxydation mittels KMnO₄ oder CrO₃ + H₂SO₄ liefert Aceton und Lävnlinsäure⁸). Reduktion durch Natriumamalgam in alkoholischer, schwach mit Eisessig angesäuerter Lösung gibt Geraniol (CH₃)₂: C: CH · CH₂CH₂C · (CH₃): CH · CH₂OH ⁹). Uber Reduktion unter Anwendung von Palladium als Katalysator 10), durch reinen Wasserstoff und Metallpulver 11), durch Zink in Eisessigalkohol¹²). Alkali spaltet in der Hitze in Acetaldehyd und Methylheptenon¹³). Durch Einwirkung von Säuren entsteht Cymol C₆H₄(CH₃)C₃H₇ ¹⁴). Bildung von Veilchenriechstoffen aus Citral¹⁵).

Citral a (Geranial) $_{\rm H_2C}^{\rm H_3C}$ C · CH₂ · CH₂ · CH₂ · C · CH₃ ¹⁶). Wird dargestellt aus der

Bisulfitverbindung des gewöhnlichen Citrals durch Soda¹⁷). Siedep. 118—119° bei 20 mm. Spez. Gewicht 0,8898 bei 20° . $n_D = 1,4891$. Verhält sich bei Oxydation und Kondensation wie gewöhnliches Citral; durch Alkalieinwirkung geht es über in

Citral b (Neral) 17) $\frac{H_3C}{H_2C}$ C · CH₂ · CH₂CH₂ · C · CH₃ 16). Kommt im Lemongrasöl und $OHC \cdot C \cdot H$

Verbenöl vor¹⁸). Siedep. 102—104° bei 12 mm. Spez. Gewicht 0,888 bei 19°. n_D = 1,49001. Bei Oxydation und Kondensation verhält es sich wie gewöhnliches Citral; geht durch Einwirkung von Säuren in Citral a über 19). Von Citral a unterscheidet es sich durch physiologisches Verhalten, siehe dieses.

Citralnatriumbisulfit $C_9H_{15}CH_{SO_3Na}$. Aus Citral und $Na_2SO_3 + 7 H_2O^{20}$). Durch heißes H₂O zersetzliche Verbindung.

Citralhydrosulfonsaure Derivate. 21)

Anilid $C_{10}H_{16}: N \cdot C_6H_5$. Aus Citral und Anilin bei $150^{\circ}2^{\circ}2$). Öl vom Siedep. 200° bei 20 mm.

1) Tie mann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 3278 [1898]. — Barbier, Bulletin de la Soc. chim. [3] 23, 617 [1900]. — Zeitschel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 1780

2) Tiemann u. Kerschbaum, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 877 [1900]. — Barbier u. Bouveault, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 121, 1159 [1895].

3) Tiemann u. Kerschbaum, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 880 [1900]. 4) Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 115 [1899].

5) Berthelot u. Gaudechon, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 151, 1349 [1910].

6) Semmler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 3556 [1890]; 24, 203 [1891].

- 7) Harries, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 343, 351 [1905]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 1933 [1903]; 40, 2823 [1907].
 - 8) Tiemann u. Semmler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 2718 [1893].

9) Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 828 [1898]. 10) Skita, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 1627 [1909].

11) Enklaar, Chem. Weekblad 4, 322 [1907]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41. 2083 [1908].

¹²) Verley, Bulletin de la Soc. chim. [3] **21**, 408, 413 [1899].

- 13) Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32. 107 [1899]. 14) Semmler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 204 [1891].
- 15) Metzner u. Otto, D. R. P. 201 058 [1905]. Maichmeyer, D. R. P. 178 298 [1904].
- 16) Zeitschel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 1780 [1906]. 17) Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 117 [1899].
- 18) Tiemann u. Kerschbaum, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 878 [1900].
- 19) Bouveault, Bulletin de la Soc. chim. [3] 21, 423 [1899].
- ²⁶) Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 3311 [1898].
- ²¹) Tie mann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 3313, 3315, 3322 [1898]. 22) Tie mann u. Semmler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 2709 [1893].

Semicarbazone $C_{10}H_{16}: N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2^{-1}$). Vom Schmelzp. 164 und 171°.

Oxim C₁₀H₁₆: N·OH. Aus Citral und NH₂OH ¹). Schmelzp. 143—145° bei 12 mm; 136—138° bei 11 mm.

Citrylhydroxamsäure $C_8H_{14}: CH \cdot C \stackrel{NOH}{OH}$. Öl aus Citral und Benzolsulfohydroxamsäure²).

Citronellal.

Mol.-Gewicht 154,18.

Zusammensetzung: 77,83% C. 11,79% H, 10,38% O.

C₁₀H₁₈O.

CH ₃ CH ₂ CH · (CH ₃)	oder	$\begin{array}{c} \operatorname{CH_3}\operatorname{CH_3} \\ \\ \operatorname{CH} \\ \\ \operatorname{CH_2} \\ \\ \operatorname{CH} \cdot (\operatorname{CH_3}) \\ \\ \operatorname{CH_2} \\ \\ \operatorname{CHO} \end{array}$
СН ₂ СНО		СН ₂ СНО

Vorkommen: Im Citronellöl (Andropogon Nardus L. Ceylon)³); im Oleum Citri⁴); im Melissenöl (Melissa officinalis)⁵); im Citronenöl (Citrus Limomum)⁶); im Lemongrasöl (Andropogon citratus D. C.)⁷); in Eucalyptusölen in größerer Menge (Eucalyptus macolata var. citriodora)⁸); im Rindenöl von Tetranthera polyantha var. citrata⁹); im ,,Java Lemon olie" findet sich l-Citronellal¹⁰).

Bildung: Aus Citronellol CH_3 $C \cdot CH_2CH_2CH_2CH(CH_3)CH_2 \cdot CH_2OH$ durch Oxydation mittels CrO_3 oder Bichromat und Schwefelsäure¹¹); durch Destillation eines Gemisches von citronellsaurem Calcium mit Calciumformiat¹²).

Darstellung: Die Isolierung des Aldehyds aus den citronellalreichen Ölen (Citronellöl, Eucalyptusölen) geschieht in Form seiner krystallinischen Bisulfitverbindung, welche dann durch Alkalicarbonat zersetzt wird ¹³). Trennung des Citronellals von Citral und Methylheptenon ¹⁴).

Nachweis: Als Semicarbazon, Blättchen vom Schmelzp. 82,5°, die racemische Form schmilzt bei 96° 15); oder als Citronellyl- β -naphtocinchoninsäure. Nadeln vom Schmelzp. 225° 16).

- 1) Tiemann u. Kerschbaum, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 881 [1900].
- 2) Velardi, Gazzetta chimica ital. 34, II, 66 [1904].
- 3) Dodge, Amer. Chem. Journ. 11, 460 [1889]; 12, 553 [1890]. Wright, Pharmac. Journ. London [3] 5, 233 [1875]. Gladstone, Journ. Chem. Soc. 25, 7 [1872]. Semmler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 209 [1891].
 - 4) Doebner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 2027 [1894].
- 5) Semmler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 208 [1891]. Bericht der Firma Schimmel & Co. 1895, II, 58.
 - 6) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1888, II, 17.
- 7) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1888, II, 17. Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 812, 834 [1899].
- 8) Tie mann u. Schmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 904 [1896]. Bericht der Firma Schimmel & Co. 1888, I, 19; 1901, I, 30; 1907, II, 37.
- ⁹) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1905, I, 87. Chavabot u. Laloue, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 146, 349 [1908].
 - 10) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1903, I, 21.
 - 11) Tiemann u. Schmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 34 [1897].
 - 12) Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2902 [1898].
- 13) Tie mann u. Schmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 913 [1896]. v. Heyden Nachf., D. R. P. 124 229, Chem. Centralbl. 1901, II, 903.
 - 14) Tie mann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 815, 834 [1899].
 - 15) Tiemann u. Schmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 34 [1897].
 - 16) Doebuer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 2025 [1894].

Bestimmung: Die quantitative Bestimmung des Citronellals beruht auf seiner charakteristischen Ringschließung zu Isopulegol beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid¹), der bei dieser Ringschließung gehildete Ester wird verseift und das Alkali zurücktitriert.

Physiologische Eigenschaften: Nach Verfütterung von Citronellal (Kaninchen) treten

im Harn gepaarte Glucuronsäuren auf2).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Über die Konstitution³). Öl von intensivem, melissenartigem Geruch. Siedep. $205-208^\circ$; $203-204^\circ$; $103-105^\circ$ bei 25 mm; $72-73^\circ$ bei 4.5 mm. Spez. Gewicht 0.8554 bei 17.5° . $n_{20}=1.444-1.449$. [a] $p=+12^\circ$ 30′ (Tie mann-Sch midt). Das in der Natur vorkommende Citronellal ist rechtsdrehend mit einer Ansnahme, siche "Vorkommen". l-Citronellal: [a] $p=-3^\circ$. Siedep. $205-208^\circ$; spez. Gewicht 0.8567 bei 15° . Citronellal geht bei längerem Stehen oder durch Acetanhydrid bei Gegenwart von H_2SO_4 in Isopulegol über

$$\begin{array}{c} \mathrm{CH_3}\cdot\mathrm{CH_2} \ ^4)\\ \\ \mathrm{CH}\\ \mathrm{(HO)}\cdot\mathrm{HC} \quad \mathrm{CH_2}\\ \\ \mathrm{H_2C} \quad \mathrm{CH_2}\\ \\ \mathrm{CH(CH_3)} \end{array}$$

Reduktion mittels Natriumamalgam in alkoholischer, schwach essigsaurer Lösung führt in Citronellol $C_{10}H_{20}O$ über 5). Durch vorsichtige Oxydation mittels Silberoxyd entsteht Citronellsäure $C_{10}H_{18}O_2$ 6), beim Einleiten von Ozon in Citronellal das Ozonid $C_{10}H_{18}O_5$ 7); energische Oxydation liefert Aceton und β -Methyladipinsäure 8). Durch Alkalieinwirkung verharzt der Aldehyd. Er addiert Brom, durch Erhitzen der Bromverbindung entsteht Cymol. Über Kondensationsprodukte des Citronellals 9). Bildung von Riechstoffen aus Citronellal 10).

Bisnlfitverbindungen $C_9H_{17}CH(OH)\cdot SO_3Na^{-11}$). In H_2O lösliche Krystalle. — Na $\cdot C_9H_{18}(SO_3Na)CHO$. — $C_9H_{18}(SO_3Na)CH(OH)\cdot SO_3Na$. Zerfließliche Krystalle 11). — $(C_{10}H_{18}O)_2Ba(SO_3H)_2$ 12). Unlösliches Pulver.

Dimethylacetal $C_9H_{17}CH OCH_3$. Aus dem Aldehyd und methylalkoholischer Salzsäure¹³). Siedep. 110—112° bei 12—13 mm. [α]³¹ = +55°.

0xim C₉H₁₇CH: N·OH. Aus Citronellal und NH₂OH in neutraler Lösung¹⁴). Siedep. 135—136 bei 14 mm. Geht durch Wasserentziehung in das Nitril über.

2) Hildehrandt, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 45, 110 [1900].

4) Tiemann u. Schmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 913 [1896]; 30, 22 [1897]; 32, 825 [1899]. — Wegscheider u. Späth, Monatshefte f. Chemie 30, 825 [1910].

- 5) Dodge, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, Ref. 175 [1890]. Tiemann u. Schmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 906 [1896].
- 6) Semmler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 208 [1891]; 26, 2256 [1893].
 7) Harries, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 343, 350 [1906]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 2187 [1908].
 - 8) Tiemann u. Schmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 908 [1896].
- Rupe u. Lotz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 2796 [1903]. Rupe, Pfeiffer u. Splittgerber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 2813 [1907].

10) Metzner u. Otto, D. R. P. 201 058 [1905].

11) Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 3306 [1898].

¹²) Leser, Bulletin de la Soc. chim. [3] 21, 1026 [1899].

13) Harries, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 587 [1900].
14) Semmler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 2255 [1893].

¹⁾ Tiemann u. Schmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 913 [1896]. — v. Heyden Nachf., D. R. P. 124229. Chem. Centralbl. 1901, II, 903.

³⁾ Barbier u. Bouveault, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 122, 737 [1896]. — Bouveault u. Gourmand, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 138, 1699 [1904]. — Bouveault, Bulletin de la Soc. chim. [3] 23, 458 [1900]. — Tiemann u. Schmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 38 [1897]. — Harries u. Schauwecker, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 2981 [1901]. — Harries u. Himmelmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 2187 [1908].

Semicarbazon C9H17CH: N · NHCONH2. Aus Citronellal und Semicarbazid 1). Schmelzp. 84°, 82,5° (d, l-Modifikation Schmelzp. 96°). Löslich in Alkohol oder Äther. Optisch aktiv.

Phenylhydrazon C₉H₁₇CH: N·NHC₆H₅. Öl aus Citronellal und Phenylhydrazin²).

Aldehydalkohol.

Mol.-Gewicht 140,12.

Zusammensetzung: 68,51% C, 8,65% H, 22,84% O.

Mol.-Gewicht 138,10.

Zusammensetzung: 69,52% C, 7,31% H, 23,17% O.

C₈H₁₂O₂ oder C₈H₁₀O₂.

Vorkommen: In grünen Pflanzenteilen3).

Darstellung: Durch Wasserdampfdestillation von Pflanzenblättern.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Der Aldehyd besitzt reduzierende Eigenschaften. Mit m-Nitrobenzhydrazid C₈H₄(NO₂)CONH · NH₂ gibt er krystallinische Kondensationsprodukte, aus denen man durch Destillation mit verdünnter H2SO4 und nochmaliger Kondensation mit m-Nitrobenzhydrazid charakteristische Hydrazone gewinnen kann.

Cimicinal dehyd.

Mol.-Gewicht 224,28.

Zusammensetzung: 80,26% C, 12,61% H, 7,13% O.

 $C_{15}H_{28}O(?)$.

Vorkommen: Im Spinngewebe4).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Krystalle vom Schmelzp. 71-72°.

B. Ketone.

Aceton, Dimethylketon.

Mol.-Gewicht 58,06.

Zusammensetzung: 62,00% C, 10,44% H, 27,56% O.

 C_3H_6O .

 CH_3

CO

CH₃

Vorkommen: In Pflanzen (wahrscheinlich nur als Spaltungsprodukt): In den Blättern von Erythroxylon Coca Lam. 5) und von Manihot Glaziovii, einer Kautschukpflanze 6); im ätherischen Öl der Atlas-Ceder (Cedrus atlantica)7), der Teeblätter (Thea chinensis)8), der Dilemblätter (Pogostemon comosus Miqu.)5); im Nelkenöl (Eugenia caryophyllata Thunb.); im rohen Holzgeist⁹). Neben Blausäure hat man Aceton bei der Destillation vieler Pflanzen beobachtet, so bei Triglochin maritima 10), Phaseolus lunatus, Hevea brasiliensis, Passiflora alata, P. coerulea, P. foetida, Tacsoma spec., T. van Volxemii 11) und anderen.

2) Dodge, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, Ref. 175 [1890].

3) Curtius u. Reinke, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 15, 201 [1897].

4) Valente, Gazzetta chimica ital. 12, 557 [1882].

5) Van Romburgh, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 13, 425 [1894].

6) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1896, II, 77.

7) Grimal, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 135, 582, 1057 [1902].

8) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1898, I, 53.

9) Völckel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 80, 310 [1851].

10) Greshoff, Pharmac. Weekblad 45, 1165 [1908].

¹⁾ Tiemann u. Schmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 34, 37 [1897]; 31, 3307 [1898].

¹¹⁾ Greshoff, Archiv d. Pharmazie 244, 665 [1906]. — Sack, Pharmac. Weekblad 48, 307 [1911].

Im tierischen Organismus: Im Harn des Menschen (0,01-0,03 g pro die)1); im normalen Pferde- (2.3—4 mg im l)2), Kuh-, Hunde-, Katzenharn; im menschlichen Blut3); überhaupt in tierischen Geweben und Flüssigkeiten 4); in der Exspirationsluft 5). In pathologischen Fällen tritt erhöhte Acetonausscheidung ein, so bei Diabetes mellitus 6), bei kontinuierlichem Fieber, im Hungerzustande, bei Personen, die mit kohlehydratfreier Kost ernährt werden; in den Organen von im Coma diabeticum Verstorbener?) (vgl. hierzu "Physiologische Eigenschaften").

Bildung: Aceton bildung bei der normalen und anaeroben Atmung lebender und erfrorener Pflanzen®); aus Milchzucker durch Bact. lactis aerogenes®); aus kohlehydrathaltigen Nährböden durch Bacillus macerans 10); aus peptonhaltigen Nährböden durch Bacillus violarius acetonicus 11); in mit N₂O₃ behandelten Erythrinablättern 12); bei der Oxydation von Eiweiß (Gelatine) mittels H₂O₂ bei Gegenwart von Ferrosulfat bei 37° 13); aus krystallinischem Ovalbumin 14). Bildung bei der trocknen Destillation des Holzes 15), der Citronensäure 16), von Acetaten 17), von Zucker oder Gummi mit Kalk 18) oder von Zucker für sich 19); durch Oxydation der Citronensäure mittels KMnO₄ 20); durch Oxydation der Buttersäure 21), der Isobuttersäure oder Isovaleriansäure²²), der β-Oxybuttersäure²³), des Leucins²⁴) mittels H₂O₂; aus Natriumisobutyrat durch Elektrolyse 25); bei der anodischen Oxydation von Isobutyraldehyd 26); durch Elektrolyse von brenztraubensaurem Kalium + Kaliumacetat 27); aus Kohlenoxyd und Athan im Ozonisator mittels dunkler. elektrischer Entladungen 28); durch katalytische Spaltung der Essigsäure²⁹); aus Isopropylalkohol im Glasrobr bei 620° in Gegenwart

 $_{\rm CH_2}^{\rm H_3C\cdot CH}$ O bei 250—260° in Gegenwart von Aluminium-CH₂ von Messing 30); aus Propylenoxyd

2) Kiesel, Archiv f. d. ges. Physiol. 97, 480 [1903]. 3) Jaksch, Zeitschr. f. physiol. Chemie 6, 554 [1882].

4) Maignon, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 140, 1063 [1905]. - Halpern u. Landau, Zeitschr. f. experim. Pathol. u. Ther. 3, 466 [1906].

5) Schwarz, Verhandl. d. Kongresses f. inn. Medizin 1900, 484. — Müller, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 40, 351 [1898]. — Le Nobel, Centralbl. f. med. Wissensch. 1884. Nr. 24.

6) Petters, Kaulich u. Betz, Jahresber. d. Chemie 1851, 805. — Magnus-Levy, Die Acetonkörper. Ergebnisse d. inn. Medizin u. Kinderheilk. 1, 361 [1908].

7) Geelmuyden, Zeitschr. f. physiol. Chemie 58, 255 [1908/09]. -Erben, Internat. Bei-

träge z. Pathol. u. Ther. d. Ernährungsstörungen 2, Heft 2, 249 [1910].

8) Palladin u. Kostytschew, Zeitschr. f. physiol. Chemie 48, 214 [1906]. 9) Baginsky, Zeitschr. f. physiol. Chemie 12, 434 [1888].

10) Schardiuger, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 14, 772 [1905].

11) Brédaudat, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 142, 128 [1906].

12) Betting, Pharmac. Weekblad 46, 1089 [1909].

- 13) Neuberg u. Blumenthal. Deutsche med. Wochenschr. 1901, Nr. 27; Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 2, 238 [1902].
 - 14) Orgler, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 1, 583 [1902]. 15) Völckel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 80, 310 [1851].

16) Robiquet, Berzelius' Jahresber. 18, 502 [1839].

17) Liebig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 1, 225 [1832]. — Dumas, Annales de Chim. et de Phys. [2] 49, 208 [1832].

18) Fremy, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 15, 279 [1835].

- 19) Trillat, Chem. Centralbl. 1906, I, 917. ²⁰) Péan, Jahresber. d. Chemie **1858**, 585.
- 21) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 4, 77 [1908].
- ²²) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 4, 227 [1908]. 23) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 4, 91 [1908].
- ²⁴) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 4, 63 [1908].
- 25) Moest, D. R. P. 138 442 [1901].
- ²⁶) Heimrod u. Levene, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 4443 [1908].
- 27) Hofer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 650 [1900].
- 28) De Hemptinne, Chem. Centralhl. 1897, II, 1045.
- ²⁹) Sabatier u. Senderens, Annales de Chim. et de Phys. [8] 4, 433 [1905].
- 30) I patiew, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 1047 [1902].

¹⁾ v. Jaksch, Zeitschr. f. physiol. Chemie 6, 541 [1882]. — Hirschfeld, Zeitschr. f. klin. Medizin 28, 176 [1905]. — Rosenfeld, Centralbl. f. inn. Medizin 31, 22 [1897]. — Penzoldt, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 34, 127 [1883]. — Baginsky, Deutsche med. Wochenschr. 1887, Nr. 27. — Cottou, Journ. de Pharm. et de Chim. [6] 10, 193 [1899].

oxyd¹); aus acetessigsauren Salzen durch Eiweißkörper²); aus dem Amid der α-Bromisobuttersäure durch Kalilauge³); aus dem Glucosid Phaseolunatin ${}^{H_3C}_{H_3C}$ C ${}^{O}_{CN}$ ${}^{O}_{CN}$ durch

Emulsin oder verdünnte Säuren neben Blausäure und Dextrose⁴); aus Tetrolsäure CH₃ · C · C· CH₃ durch Erhitzen mit H₂O auf 330° 5); aus Acetylchlorid und Zinkmethyl 6); aus Allylen?); aus Halogenkohlenwasserstoffen?). — Über die Bildung von Aceton im tierischen Organismus siehe "Physiologische Eigenschaften".

Darstellung: Durch Destillation von Bariumacetat oder Calciumacetat 9). Aus essigsauren Salzen bei Gegenwart von Erdalkalibydroxyden 10). Darstellung von Aceton unter Verwendung von mit Kalk oder alkalischen Erden umschichteten Holzblöcken¹¹). Gewinnung aus Holzessigsäure¹²), aus "Acetonölen"¹³), aus der Luft¹⁴). Die Trennung von Methylalkohol erfolgt durch Destillation über CaCl2 oder als Acetonnatriumdisulfit oder durch Bindung des Methylalkohols an eine organische Säure. Fabrikation 15) und Reinigung 16) des Acetons. Trennung des Acetons von Propylaldehyd als Semicarbazon 17). Trennung des Acetons von Acetessigsäure, d. b. die Bestimmung des präformierten Acetons siehe unter "Bestimmung".

Nachwels: Einige ccm der acetonbaltigen Lösung werden mit etwas 1 proz. Natriumnitroprussidlösung und einigen Tropfen Alkali versetzt, die auftretende, rubinrote Färbung geht durch Essigsäureüberschuß in Purpurrot und zuletzt in Blau über; bei Abwesenheit von Aceton entsteht eine gelbe Färbung (Legalsche Probe) 18). Statt Alkali können auch Ammoniak 19) oder primäre Amine 20) angewandt werden, es entsteht dann intensive Rotviolettfärbung. — Die Acetonlösung wird mit 1 ccm 10 proz. alkoholischer Sahcylaldehydlösung und etwas festem Alkali versetzt, es tritt ein karmoisinroter Ring auf (ev. auf etwa 70° erwärmen) von dem Natriumsalz des o, o-Dioxydibenzalacetons herrührend 21). — Jodoformbildung aus Aceton, Jod und KOH (Liebensche Probe); bei Gegenwart von Alkohol oder Aldehyd verwendet man Ammoniak und das Jod in alkoholischer oder in Jodammoniumlösung 22). - Indigoprobe: Aus Aceton + o-Nitrobenzaldehyd entsteht o-Nitrophenylmilchsäureketon, welches durch Alkali in Indigo übergeht, beim Ausschütteln mit Chloroform färbt sich dieses blau 23). — Nachweis von Aceton durch Nitroprussidnatrium und Ammoniak bei Gegenwart von Kreatinin, es entsteht intensive Rotfärbung²⁴). — Aus Aceton und Hydroxylamin entsteht Acetoxim, dieses wird bromiert und durch Einwirkung von Pyridin in das blaue Bromnitrosopropan umgelagert²⁵). — Man schüttelt eine mit alkoholischem Kalihydrat versetzte Sublimatlösung mit

1) I patiew u. Leontowitsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 2016 [1903].

2) Pollak, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 10, 232 [1907].

3) Mossler, Monatshefte f. Chemie 29, 69 [1908].

Dunstan u. Henry, Proc. Roy. Soc. 72, 285 [1903].
Desgrez, Annales de Chim. et de Phys. [7] 3, 225 [1894].

6) Freund, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 118, 11 [1861].

7) Schrohe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 367 [1875]. — Kutscherow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 15 [1884].

8) Linnemann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 138, 125 [1866]; 161, 58 [1872]. — Oppenheim, Annalen d. Chemie u. Pharmazie, Suppl. 6, 365 [1868].

9) Becker, D. R. P. 170 533 [1903]. — Wenghoffer, D. R. P. 144 328 [1902]. 10) Bauschlicher, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, Ref. 698 [1895].

¹¹) Hawliczek, D. R. P. 114 196 [1899].

12) Société P. Camus & Co., D. R. P. 198 852 [1905].

- 13) Jürgensen u. Bauschlicher, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, Ref. 950 [1895].
- 14) Robertson u. Rintoul, D. R. P. 154 124 [1903]. 15) Beckert, Zeitschr. f. angew. Chemie 14, 515 [1901]. 16) Marshall, Journ. Soc. Chem. Ind. 23, 645 [1904].
- 17) Nef, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 335, 191 [1904].

18) Legal, Breslauer ärztl. Zeitschr. 3 u. 4 [1883].

19) Le Nobel, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 18, 9 [1888].

²⁰) Rimini, Chem. Centralbl. 1898, II, 133.

 Fabinyi, Chem. Centralbl. 1900, II, 302.
 Gunning, Zeitschr. f. analyt. Chemie 24, 147 [1885]. — Mauban, Thèse de Paris 1905. - Weitbrecht, Schweiz. Wochenschr. f. Chemie 47, 23 [1909]. - Lieben, Annalen d. Chemie u. Pharmazie, Suppl. 7, 236 [1870].

23) Penzoldt, Zeitschr. f. analyt. Chemie 24, 147 [1885]; Archiv f. klin. Medizin 34, 132

[1884]. — Baeyer u. Drewsen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2860 [1882].

²⁴) Rothera, Journ. of Physiol. 37, 491 [1908].

²⁵) Stock, Diss. Berlin 1899. — Fröhner, Deutsche med. Wochenschr. 1901, Nr. 27. — Neuberg u. Blumenthal, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 2, 238 [1902].

Aceton stark um, das Aceton löst das Hg-Salz [Nachweis durch (NH₄)₂S]¹). — Salicylaldehydprobe nach Frommer2); Isonitrilprobe von Vournasos3); Reaktion von Sternberg4) und von v. Bitto5), von Bardach6); kombinierter Legal-Liebenscher Nachweis7). Nachweis des Acetons durch Bildung von Acetonsupcroxyd⁸). Zum Nachweis von Spuren Aceton dient das Dibenzalaceton (Schmelzp. 112°)9). Modifikationen von Acetonnachweisen im Harn¹⁰). Nachweis bei Gegenwart von Albumin¹¹). Nachweis in spiritushaltigen Arzneimitteln 12), im Senfspiritus 13), im Holzgeist 14).

Bestimmung: 15) Bestimmung des Gesamtacetons (Messinger - Huppert): Aceton reagiert mit alkalischer Jodlösung unter Bildung von Jodoform und Essigsäure; Wägen des gebildeten Jodoforms oder Zurücktitrieren des überschüssigen Jods¹⁶); gegen diese Methode wurden unerhebliche Einwendungen gemacht 17). Arbeiten über Acetonbestimmung im Harn¹⁸). Bestimmung des Gesamtacetons in frischem Blut und Organen¹⁹). Bestimmung in der Atemluft 20). Bestimmung des Acetons mittels Mercurisulfat 21). Isolierung und Bestimmung des Acetons als Aceton-p-nitrophenylhydrazon²²). Bestimmung durch Oxydation mittels alkalischer Permanganatlösung 23). Isolierung des Acetons durch Kondensation mit Benzaldehyd als Dibenzalaceton 24). Isolierung und Bestimmung des Acetons als solches durch

1) Reynolds; Gunning, Zeitschr. f. analyt. Chemie 24, 148 [1885]. 2) Frommer u. Emilewicz, Berl. klin. Wochenschr. 42, 1008 [1905].

3) Vournasos, Bulletin de la Soc. chim. [3] 31, 137 [1904].

4) Sternberg, Centralbl. f. Physiol. 15, 69 [1901]. 5) v. Bitto, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 269, 377 [1892].

6) Bardach, Zeitschr. f. analyt. Chemie 49, 103 [1910]; Centralbl. f. inn. Medizin 30, 785 [1909].

7) Studer, Chem. Centralbl. 1898, I, 1152.

8) Baeyer u. Villiger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 125 [1900]. 9) Vorländer u. Hobohm, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1840 [1896].

¹⁰) Bohrisch, Pharmaz. Ztg. 5, 184, 206, 220, 245 [1907].

Bardach, Chem.-Ztg. 33, 570 [1909].
 Ziegler, Apoth.-Ztg. 20, 822 [1905]; 21, 72 [1906].

13) Barth, Apoth.-Ztg. 20, 758 [1905]. - Lücker, Apoth.-Ztg. 20, 725 [1905].

14) Baeyer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 245, 149 [1888].

15) Embden u. Schmitz, Abderhaldens Biochem. Arbeitsmethoden. Berlin 1910. 3, II, 912. ¹⁶) Huppert, Analyse des Harns. 1898. S. 760. — Embden u. Schmitz, Abderhaldens Handbuch. 1910. 3, 913. — Geelmuyden, Zeitschr. f. analyt. Chemie 35, 303 [1896]. — Neuberg, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 2, 238 [1902]. — Van Ekenstein u. Blanksma, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 1903, 434. — Reiche, Diss. Leipzigl 1904. S. 30. — Embden, Beiträge z. chem. Physiol u. Pathol. 8, 122 [1906]. — Möller, Zeitschr. f. klin. Medizin 61, 207 [1907]. — Krauß, Apoth.-Ztg. 25, 22 [1910].

17) Schwarz, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 40, 168 [1898]. — Borchardt, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 8, 62 [1906]. — Schaffer, Journ. of biol. Chemistry 5, 220

[1908/09].

18) v. Jaksch, Zeitschr. f. physiol. Chemie 6, 541 [1882]. — Huppert, Zeitschr. f. analyt. Chemie 29, 632 [1890]. — Salkowski, Zeitschr. f. physiol. Chemie 14, 471 [1890]. — Jolles, Wiener med. Wochenschr. 1892, 17, 18. — Argenson, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 1055 [1896]. -Vauhel, Zeitschr. f. öffentl. Chemie 15, 241 [1909].

19) Embden u. Michaud, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 8, 121, 129 [1906]; 11, 332

[1908]. — Maignon, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 140, 1063 [1905].

20) Geelmuyden, Zeitschr. f. physiol. Chemie 23, 436 [1897]. -- Voit, Archiv f. klin. Medizin 66 [1899]. — Schwarz, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 40, 172 [1898]. — J. Müller, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 40, 352 [1898]. — Waldvogel, Acetonkörper. 1903. S. 25.

²¹) Denigès, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 127, 963 1898]. — Oppenheimer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 986 [1899]; Berl. klin. Wochenschr. 1899, 828. - Reiche, Diss. Leipzig 1904. — Monimart, Journ. de Pharm. et de Chim. [6] 26, 392 [1907]. — Beckurts, Me-

thoden der Maßanalyse. 1910. S. 405.

22) Van Ekenstein v. Blanksma, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 24, 33 [1905]. - Möller, Zeitschr. f. klin. Med. 64, 207 [1907]. — Bamberger u. Sternitzki, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 1306 [1893]. — de Graaf, Pharmac. Weekblad 44, 555 [1907]. - Rowold, Dissertation Gießen 1908.

23) Donath u. Ditz, Journ. f. prakt. Chemie [2] 60, 566 [1899]. — Conroy, Journ. Soc. Chem. Ind. 19, 206 [1900].

²⁴) Vorländer u. Hobohm, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1840 [1896]. — Embden u. Kalberlah, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 8, 3 [1906].

Destillation¹). Volumetrische Methode durch Bestimmung des Stickstoffs im Acetonphenylhydrazon²). Optische Methoden der Acetonbestimmung³). Bestimmung durch das Geisslersche Vaporimeter4). Bestimmung des Acetons in Wasser und Alkoholen5), im Holzgeist⁶), im denaturierten Spiritus⁷). Trennung des Acctons von der Acetessigsäure, d. h. die Bestimmung des präformierten Acetons für sich erfolgt durch Absaugen des Acetons im Luftstrom oder durch Destillation bei 35° und Auffangen in alkalischer Jodlösung⁸); titrimetrische Maßnahmen zu dieser Bestimmung 9). Diese Methode wird zur Bestimmung des Acctons im Blut angewandt 10).

Physiologische Eigenschaften: Acetonbildung bei der normalen und anaeroben Atmung lebender und erfrorener Pflanzen¹¹). Bildung aus Peptonlösungen durch Bacillus violarius acetonicus 12); aus Kohlehydratlösungen durch Bacillus macerans ("Prottebacillus I")13); aus dem Glucosid Phaseolunatin durch Emulsin 14). Aceton tötet die Hefezellen, beeinträchtigt aber die Wirksamkeit des Hefeenzyms nicht, "Acctondauerhefe"15). Fällung der Eiweißkörper des Hefepreßsaftes durch Aceton 16). Zusatz von Aceton schädigt die Gärkraft des Hefepreßsaftes 17). Die Dämpfe wirken auf grüne Pflanzen unter Schwärzung und Blausäureentwicklung 18); sie töten Keimlinge 19).

Aceton ist ein normales Stoffwechselprodukt des tierischen Organismus; die Ausscheidung (beim Menschen) pro die beträgt 1-3 g 20); für die Exspirationsluft sind die Angaben verschieden, als Mittel pro die; 55 mg 21), 20-30 mg 22), 113 mg 23). Nach Müller und Stammler findet die Ausscheidung der Hauptmenge des Acetons durch die Lungen, weniger durch Haut und Nieren statt 24). Unter Acetonurie (Diacetnrie, Acidosis) versteht man die über die normalen Werte im Harn ausgeschiedenen Acetonkörpermengen. Acetonurie ist die für den Diabetes charakteristische Stoffwechselstörung, doch tritt sie anch bei anderen Krank-

1) Deichmüller, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 209, 22 [1881]. — Denigès, Centralbl. f. Biochemie u. Biophysik 1910, Heft 5/6, 239.

2) Strache, Monatshefte f. Chemie 12, 530 [1891]; 13, 313 [1892]. — Riegler, Centralbl.

f. analyt. Chemie 40, 94 [1901].

3) Přibram, Monatshefte f. Chemie 9, 489 [1888]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 2601 [1888].

4) Parlato, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 140, 1 [1895]. 5) Zetsche, Zeitschr. f. physikal. Chemie 44, 505 [1903].

- 6) Messinger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 3368 [1888]. Vignon, Bulletin de la Soc. chim. [3] 5, 748 [1891]. — Arachequesne, Zeitschr. f. analyt. Chemie 29, 695 [1890]. 7) Van Ekenstein u. Blanksma, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 22, 434 [1903].
- 8) Emhden, Verhandl. d. Kongresses f. inn. Medizin 1907, 252. Schliep, Centralbl. f. d. ges. Physiol. u. Pathol. d. Stoffw. 8, 256, 289 [1907]. Folin, Journ. of biol. Chemistry 3, 177 [1907]. - Stuart u. Hart, Journ. of biol. Chemistry 4, 473 [1908].

9) Neubauer u. Huppert, Analyse des Harns. 1897. — Borchardt, Beiträge z. chem.

Physiol. u. Pathol. 8, 62 [1907].

10) Embden u. Engel, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 323 [1908].

11) Palladin u. Kostytschew, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 24, 273 [1906]; Zeitschr. f. physiol. Chemie 48, 214 [1906].

12) Brédaudat, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 142, 128 [1906].

13) Schardinger, Wiener klin. Wochenschr. 17, 207 [1904]; Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenk. [2] 14, 772 [1905].

14) Dunstan u. Henry, Proc. Roy. Soc. 72, 285 [1903].

- 15) Albert, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 3775 [1900]; Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 7, 737 [1901]. — Albert, Buchner u. Rapp, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 2376 [1902].
 - 16) Will, Zeitschr. f. d. ges. Brauwesen 20, 363 [1897]. Buchner u. Antoni, Zeitschr.

f. physiol. Chemie 46, 136 [1905].

17) Buchner u. Antoni, Zeitschr. f. physiol. Chemie 44, 225 [1905].

18) Mirande, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 151, 481 [1910]. 19) Coupin, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 151, 1066 [1910].

20) v. Jaksch, Acetonurie und Diaceturie. Berlin 1885. — Engel, Zeitschr. f. klin. Medizin 20, 514 [1892]. — Hirschfeld, Zeitschr. f. klin. Medizin 28, 176 [1895]; 31, 22 [1896]. — Rosenfeld, Centralbl. f. inn. Medizin 1895, 1233.

²¹) Müller, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 40, 351 [1898].

22) Borchardt u. Lange, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 9, 116 [1907].
23) Schwarz, Verhandl. d. Kongresses f. inn. Medizin 1900, 484.

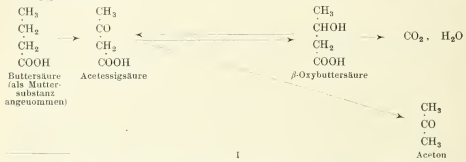
24) Müller u. Stammler, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 40, 352 [1898]. — Müller, Sitzungsber. d. physikal.-chem. Gesellschaft Würzburg 1898, 2. — Vgl. dagegen Cushny, Journ. of Physiol. 40, 17 [1910].

heiten und anormalen Zuständen gesunder Personen auf. Zusammenfassende Arbeiten über Acetonurie 1). Physiologische Acetonurie, besonders nach Fleischkost 2); fieberhafte Acetonurie bei Fieber; carcinomatöse Acetunorie (v. Jaksch); inanitielle Acetonurie³); digestive Acetonurie4); konvulsivische Acetonurie bei Eklampsie (Baginsky); experimentelle Acetonurie nach Exstirpation des Plexus coeliacus⁵), des Pankreas⁶); toxische Acetonurie nach Vergiftung mit Phosphor, mit Phloridzin, mit Kurare, mit Antipyrin, Pyrodin, Schwefelsäure, Farnkrautextrakt, bei chronischen Bleivergiftungen und bei Morphinismus, ferner nach Einnahme (beim Menschen) von Benzol, Salol, Benzonaphtol, Heroin⁷). Acidosis bei Kindern und Säuglingen 8), bei schwangeren Frauen 9), bei Erkrankung weiblicher Genitales 10); Diphtherie-Acetonurie 11); Scharlach-Acetonurie 12); Acetonurie nach Chloroform- oder Ätheranästhesie 13).

Zusammenhang der Acetonkörper (1-\(\textit{\beta}\)- Oxybuttersäure, Acetessigsäure, $A \cot o n$)¹⁴): Im tierischen Organismus entsteht aus β -Oxybuttersäure durch Oxydation Acetessigsäure und aus dieser unter CO_2 -Abspaltung Aceton: $CH_3CH(OH)CH_2COOH + O = (CH_3CO)CH_2$ $COOH + H_2O = CH_3COCH_3 + CO_2$ 15). Der Organismus ist jedoch auch imstande durch Reduktion aus Acetessigsäure l-β-Oxybuttersäure zu bilden 16); überlebende Leber (Hund) vermag gleichfalls diese Reduktion auszuführen (Blum, Dakin, Wakeman, Friedmann, Maase). Auch aus der Vermehrung der Acetonkörperausscheidung sowohl durch Einführung von β-Oxybuttersäure (bei schwerem Diabetes) als auch von acetessigsaurem Natrium (per os) ergibt sich die Umkehrbarkeit der Reaktion (Blum, Maase).

Es sind daher für den Abbau der Acetonkörper im tierischen Organismus zwei Möglich-

keiten gegeben 17):



1) v. Jaksch, Acetonurie u. Diaceturie. Berlin 1885. — Waldvogel, Acetonkörper. Stuttgatt 1903. — Magnus - Levy, Acetonkörper. Ergebnisse d. inn. Medizin u. Kinderheilk. 1, 352 [1908]. — Arbeiten bis 1884: Alhertoni, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 18, 218 [1884]. v. Jaksch, Zeitschr. f. physiol. Chemie 6, 6, 541 [1882]; 7, 478 [1883]; Zeitschr. f. klin. Medizin 5, 346 [1882].

2) Rosenfeld, Deutsche med. Wochenschr. 1885, Nr. 40.

3) Müller, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 131, Suppl. 135 [1893].

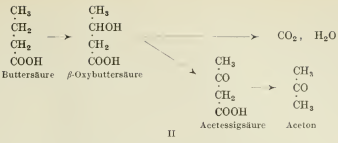
4) Lorenz, Zeitschr. f. klin. Medizin 19, Heft 2 [1891].

- 5) Lustig, Arch. per le science mediche 13, 6 [1889]; 14, 1 [1890].
- 6) v. Mering u. Minkowski, Klin. Centralbl. 1889, 393. Baldi, Riforma med. 1892, Nr. 227.

7) Vgl. Kobert, Lehrbuch der Intoxikationen. Stuttgart 1906. 2, 96.

- 8) Meyer u. Langstein, Jahrb. f. Kinderheilk. 63, 30 [1906]. Hüssy, Centralbl. f. d. ges. Physiol. u. Pathol. d. Stoffw. 7, 5, 33 [1906]. — Tugendreich, Berl. klin. Wochenschr. 45, 886 [1908]. — Nicolas, Thèse de Paris 1903. S. 77. — Baginsky, Archiv f. Kinderheilkde. 9, 1 [1888].
 - 9) Friedmann, Przegląd lekarski 47, 467 [1908]. Stolz, Archiv f. Gynäkol. 65, 531 [1902].
- 10) Baumgarten u. Popper, Wiener klin. Wochenschr. 19, 334 [1906]. Wechsberg, Wiener klin. Wochenschr. 19, 953 [1906].
 - 11) Bottazzi u. Orefici, Lo sperimentale 55, Heft 5/6 [1901].
 - 12) Proskauer, Archiv f. Kinderheilk. 50, 54 [1909].
 - 13) Baldwin, Journ. of biol. Chemistry 1, 239 [1906].
 - 14) Vgl. hierzu auch "Physiologische Eigenschaften" der β -Oxybuttersäure u. der Acetessigsäure. 15) Minkowski, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 31, 181 [1893]. — Dakin,
- Journ. of biol. Chemistry 8, 97 [1910]. Wake man u. Dakin, Biochem. Journ. 6, 373 [1909]. 16) Dakin, Münch. med. Wochenschr. 57, 1451 [1910]. — Blum, Münch. med. Wochenschr. 57, 683, 1796 [1910]. — Friedmann u. Maase, Münch. med. Wochenschr. 57, 1796 [1910]; Biochem. Zeitschr. 27, 474 [1910]. — Wakeman u. Dakin, Journ. of biol. Chemistry 8, 105 [1910].

17) Neubauer, Verhandl. d. Kongresses f. inu. Medizin 27, 566 [1910].



Der größte Teil des Acetons ist im Harn und wahrscheinlich auch im normalen oder pathologischen Blute als Acetessigsäure vorhanden (Magnus-Levy). Wo die Acetonkörperausscheidung große Werte erreicht, tritt die Acetessigsäure und das Aceton gegen die β-Oxybuttersäure zurück1). Bei größeren Mengen der ersten fehlt die Oxybuttersäure nie, dagegen können hei größeren Mengen dieser letzten die Acetessigsäure und das Aceton fehlen?). Bei leichten sowie schweren Diabetesfällen wird weniger Aceton als Acetessigsäure ausgeschieden 3). Im Hungerzustande ist die Umwandlung der Acetessigsäure zu Aceton gehemmt, die Oxydationsfähigkeit der Zellen also gesunken4). Durch Organauszüge, Blut, Eiweißkörper kann Aceton aus acetessigsauren Salzen abgespalten werden 5). Alle Substanzen, welche bei der Leberdurchblutung Aceton bilden, lassen intermediär Acetessigsäure entstehen⁶). Über die wechselseitigen Beziehungen zwischen β-Oxyhuttersäure und Acetessigsäure vgl. "Physiologische Eigenschaften" dieser Säuren.

Ursachen der Acetonurie: Der Abbau der Oxybuttersäure über Acetessigsäure zu Aceton ist eine Folge krankhafter Bedingungen, welche den normalen Abbau der Oxybuttersäure zu CO₂ + H₂O gestört haben. Während die Bildung der Oxybuttersäure aus Acetessigsäure durch pathologische Zustände nicht gestört wird?), kann der normale Abbau der Oxybuttersäure schon durch das Fehlen der Kohlehydrate in der Nahrung oder durch ihre mangelhafte Verwertung durch den Organismus (Diabetiker) gestört werden 8). Reine Eiweißdiät führt beim gesunden Menschen zur Acetonurie⁹), außer wenn abnorm große Mengen Fleisch gegessen werden 10). Unterernährung ruft gleichfalls Acetonurie hervor 11). Bei manchen Zuständen (Hunger, Phosphorvergiftung, Chloroformnarkose, Carcinom) ist die Acetonurie hauptsächlich auf Einschmelzung von Körperfett zurückzuführen 12). Auftreten von Acetonurie nach Chloroform- oder Ätheranästhesie 13). Beim Hunde müssen Phloridzin und Hunger zusammenwirken, um Acetonurie hervorzurufen 14). Acidose bei pankreasdiabetischen Hunden 15).

Muttersubstanzen der Acetonkörper: Während früher das Körpereiweiß als alleinige Muttersubstanz angesehen wurde 16), ergaben neuere Arbeiten, daß auch die Fett-

1) Magnus - Levy, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 42, 183 [1899].

2) Stadelmann, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 17, 419 [1883]; Deutsches Archiv f. klin. Medizin 37, 580 [1885].
 3) Embden, Verhandl. d. Kongresses f. inn. Medizin 24, 252 [1907].

4) Bonninger u. Mohr, Zeitschr. f. experim. Pathol. u. Ther. 3, 675 [1906].

5) Pollack, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 10, 232 [1907]. — Embden u. Michaud, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 332 [1908].

6) Embden u. Engel, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 323 [1908].

7) Blum, Verhandl. d. Kongresses f. inn. Medizin 27, 575 [1910].

- 8) Hirschfeld, Zeitschr. f. klin. Medizin 31, 212 [1896]; 28, 176 [1895].
 9) Rosenfeld, Centralbl. f. inn. Medizin 1895, 1233. Honigmann, Diss. Breslau 1886.
 Ephraim, Diss. Breslau 1885.

10) Friedländer, Diss. Breslau 1886.

11) Offer, Deutsche med. Wochenschr. 1903, Nr. 17, S. 136. 12) Schwarz, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 76, 233 [1903].

 13) Baldwin, Journ. of biol. Chemistry 1, 239 [1906].
 14) Geelmuyden, Zeitschr. f. physiol. Chemie 26, 381 [1888]. — Baer, Archiv f. experim.
 Pathol. u. Pharmakol. 51, 271 [1904]; 54, 153 [1906]. — Marum, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 10, 105 [1907].

15) Allard, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 59, 388 [1908].

16) Ephraim, Malys Jahresher. d. Tierchemie 15, 467 [1885]. — Vicarelli, Prager med. Wochenschr. 1893, Nr. 33 u. 35. — Weintraud, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 34, 169 [1894]. - Palma, Zeitschr. f. Heilkde. 15, 20 [1894].

körper einen wesentlichen Anteil an der Bildung der Acetonkörper haben¹). Der tierische Organismus nimmt also zur Erzeugung der Acetonkörper die Fette und Eiweißstoffe in Anspruch2). Auf alimentärem Wege erhöht Zufuhr von Fettmengen die Acetonkörperausscheidung beim Gesunden und Diabetiker, und zwar beruht diese Vermehrung auf den im Fette enthaltenen niedern Fettsäuren³). Acetonurie nach Buttergenuß⁴). Zugeführte Fettmenge (Olivenöl) vermehrt proportional die Acetonkörperausscheidung, auch im nicht diabetischen Organismus 5). Einfluß verschiedener Fette auf die Ausscheidung 6). Oleinsäure bewirkt starke Acetonurie (beim hungernden Menschen), Palmitinsäure und Stearinsäure nicht. Abhängigkeit der Ausscheidung von der Zufuhr der Nahrungsmittel?). Bei mäßiger Fleischkost ist die Acetonurie am geringsten, bei Hunger oder reichlicher Fleischnahrung mit oder ohne Kohlehydrate bedeutend größer 8). Von Aminosäuren gehen im diabetischen Organismus Leucin, Tyrosin, Phenylalanin in β -Oxybuttersäure über; von Fettsäuren rufen z. B. Isovaleriansäure, α-Methyl- u. Äthylbuttersäure, β-Methylvaleriansäure (beim schweren Diabetes) Vermehrung der Ausscheidung hervor⁹), nicht aber n-Valeriausäure, Isobuttersäure, Äthylmalonsäure und Methylbernsteinsäure. Bei Acidose, erzeugt durch Entziehung der Kohlehydrate, steigert Leucinzufuhr die Ausscheidung¹⁰). Aceton als sekundäres Produkt aus Ptomainen 11). Nach Einnahme von Isopropylalkohol findet sich Aceton im menschlichen Harn¹²). Nach intraperitonealer Injektion von Isovaleriansäure oder von n-Buttersäure tritt beim Hunde Acetonurie auf 13). Aceton entsteht im Organismus (Hund) nicht aus Oxyisobuttersäure oder aus Mesityloxyd, dagegen aus Acetoxim¹⁴). Eine erhöhte Bildung der Acetonkörper findet in der Leber phloridzindiabetischer oder pankreasdiabetischer Hunde statt 15). Buttersaures Natrium (per os, nicht subcutan) vermehrt die Ausscheidung bei phloridzinvergifteten Hunden¹⁶). Als Acetonbildner bei Durchblutung der Hundeleber, nicht bei der von der Niere, Lunge, Muskulatur, wurden gefunden normales Blut, d-Leucin, d, l-Leucin, I-Tyrosin, Phenylalanin, β-Phenylmilchsäure, Homogentisinsäure, Buttersäure, β-Oxybuttersäure¹⁷). Durchblutung der Leber mit Fettsäuren von der Buttersäure an aufwärts mit gerader Zahl von Kohlenstoffatomen steigern die Ausscheidung, die Fettsäuren mit ungerader Kohlenstoffatomzahl dagegen nicht 18); so sind als β-Oxybuttersäurebildner anzusehen:

2) Neubauer, Verhandl. d. Kongresses f. inn. Medizin Wiesbaden 1910, 566.

4) Gcclmuyden, Zeitschr. f. physiol. Chemie 23, 431 [1897]; 26, 381 [1898]. — Mohr u. Löb, Centralbl. f. Stoffw.- u. Verdauungskrankheiten 3, 193 [1902].

⁵) Forssner, Skand. Archiv f. Physiol. 22, 349 [1909]; 23, 305 [1910].

6) Joslin, Journ. med. research 12 (New Series 7), 433 [1904].

7) Waldwogel, Centralbl. f. inn. Medizin 38, 506 [1898]. - Ascoli u. Preti, Biochem. Zeitschr. 26, 55 [1910].

8) Voit, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 66, 564 [1900].

9) Baer u. Blum, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 55, 89 [1906]; 56, 92 [1907]; **62**, 129 [1910].

10) Borchardt u. Lange, Beiträge z. chem. Physiol u. Pathol. 9, 116 [1907].

Müller. Pharmaz. Ztg. 51, 1019 [1906].
 Albertoni, Rivista di Chim. med. f. farm. 1, 413 [1883].

- 13) Baumgarten u. Popper, Centralbl. f. Physiol. 20, 377 [1906]. 14) Schwarz, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 40, 168 [1898].
- 15) Embden u. Lattes, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 327 [1908].

16) Geelmuyden, Zeitschr. f. physiol. Chemie 26, 385 [1898].

17) Embden, Salomon u. Schmidt, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 8, 129 [1906]. - Embden u. Kalberlah, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 121 [1906]. - Embden, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 348 [1908].

18) Embden u. Marx, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 318 [1908].

¹⁾ Rosenfeld, Centralbl. f. inn. Medizin 16, 1233 [1895]. - Mohr u. Löb, Centralbl. f. Stoffw.- u. Verdauungskrankheiten 3, 193 [1902]. — Waldvogel, Centralbl. f. inn. Medizin 20, 729 [1898]. — Satta, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 6, 1 [1904]. — Fejes u. Magyar, Orvosi Archivum 8, 334 [1907].

³⁾ Geelmuyden. Archiv for Mathem. og Naturvidenskap. Kristiania 1896; Skand. Archiv f. Physiol. 11, 97 [1900]. — Schwarz, Centralbl. f. Stoffw.- u. Verdauungskrankheiten 1, 1 [1900]; Deutsches Archiv f. klin. Medizin 16, 233 [1903]. — Forssner, Skand. Archiv f. Physiol. 22, 349 [1909]. — Hagenberg, Centralbl. f. Stoffw.- u. Verdauungskrankheiten 1, 33 [1900]. — Waldvogel n. Hagenberg, Zeitschr. f. klin. Medizin 42, 443 [1901]. — Grube, Zeitschr. f. diät. u. physikal. Therapie 6, 75 [1902]. — Stäubli, Korrespondenzbl. f. Schweiz. Arzte 38, 137 [1908]. Allard, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 57, 1 [1907]. — Schuman - Leclercq, Wiener klin. Wochenschr. 1910, 237.

Buttersäure, Capronsäure, Caprinsäure, Caprylsäure, Palmitinsäure, Oleinsäure, Stearinsäure; Acetessigsäure, Isovaleriansäure¹). Ferner bilden β-Oxyvaleriansäure, Dimethylacrylsäure und Acetaldehyd (Aldol) bei der Hundeleberdurchblutung Aceton²). d-Zuckersäure geht in Acetessigsäure über bei der Leberdurchblutung³). Buttersäure als typischer Oxybuttersäurebildner (Schwarz-Löb). Steigerung der Acetonbildung aus Buttersäure bei der Leberdurchblutung durch pharmakol. Agenzien4). Von den höheren Fettsäuren geht Oleinsäure wahrscheinlich leichter in Aceton über als Palmitinsäure oder Stearinsäure (Ioslin). Dicarbonsäuren sind nicht als Acetonbildner gefunden. Der Abbau der Fettsäuren im Organismus erfolgt wahrscheinlich durch Oxydation in der β-Stellung und Absprengung von zwei Kohlenstoffatomen 5).

Die Höhe der Acetonkörperausscheidung ist sehr verschieden, die einzelnen Tierklassen zeigen große Unterschiede*). Beim Diabetiker unterliegen die Ausscheidungen ebenfalls erheblichen Schwankungen, welche ganz von äußeren Momenten, z. B. vom Alkaligehalt der Nahrung abhängig sind?). Spontane Schwankungen in der Ausscheidung⁸). Ausscheidung pro die: 20-30 g 9); 49,5 g 10); 50-60 g 11); 67 g 12); im Coma diabeticum bei Natrondarreichung bis 119 g. Von den verschiedenen Organen im Coma diabeticum Verstorbener enthält die Leber am meisten β -Oxybuttersäure¹³).

Antiketogene Substanzen. Die wichtigsten Substanzen, welche die Ausscheidung der Acetonkörper vermindern, sind die Kohlehydrate. Kohlehydratreiche Nahrung ruft keine Acctonurie hervor¹⁴), sie setzt die Ausscheidung beim Diabetiker herab¹⁵). Verminderung der Ausscheidung bei Fieberacetonurie durch Kohlehydratzufuhr 16). Die acetonvermindernde Kraft der einzelnen Kohlehydrate ist verschieden¹⁷). Über die Mengen Kohlehydrate, welche zur Verhütung der Acetonurie nötig sind: Stärke, Rohrzucker, Milchzucker, Lävulose¹⁵) bewirken per os in Gramm von 50—70 Sinken der Ausscheidung von 0,3—0,7 g auf 0,05-0,02 g in 3-4 Tagen 18). Die Kohlehydrate wirken hommend auf die Acetonbildung, indem sie das Fett vor Zerfall schützen 19). Auch Eiweißstoffe setzen, wenigstens beim Nichtdiabetiker, die Acetonkörperausscheidung herab (Friedländer, Hirschfeld). Verminderung der Acetonausscheidung durch Genuß von Fleisch, Casein, weniger durch den von Eiereiweiß, Thymus bei Gesunden und Diabetikern²⁰). Von organischen Säuren setzen vor allen Glutarsäure und ihre höheren Homologen die Ausscheidung herab, ferner Gluconsäure, Glycerin 21),

Chemistry 8, 105 [1910]. — Friedmann u. Maase, Biochem Zeitschr. 27, 474 [1910].

2) Friedmann, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 202, 365, 371 [1908]. 3) Embden, Verhandl. d. Kongresses f. inn. Medizin Wiesbaden 1910, 578.

4) Baer u. Meyerstein, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 63, 441 [1910]. 5) Embden, Verhandl. d. Kongresses f. inn. Medizin 23, 474 [1906].

6) v. Mering, Zeitschr. f. khn. Medizin 16, 436 [1889]. — Minkowski, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 31, 181 [1903]. — Baer, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 54, 153 [1906].

7) Weintraud, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 34, 169 [1894]. — Allard, Archiv

f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 57, 1 [1907].

8) Schwarz, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 76, 244/47 [1903]. — Baer u. Blum, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 55, 114 [1906].

Magnus - Levy, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 42, 169 [1888].
 Schwarz, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 76, 247, 260 [1903].

11) v. Noorden, Handbuch der Pathologie u. des Stoffwechsels 2, 75 [1907].

12) Geelmuyden, Zeitschr. f. physiol. Chemie 41, 150 [1904].

- 13) Geelmuyden, Zeitschr. f. physiol. Chemie 41, 128 [1904]; 58, 255 [1909].
 14) Geelmuyden, Archiv for Mathem. og Naturvidenskap. Kristiania 1896.
- 15) Weintraud, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 34, 169 [1894]. Mohr u. Löb, Centralbl. f. Stoffw. u. Verdauungskrankheiten 3, 193 [1902]. - Kolisch, Med. Klin. 7, 365 [1911].

16) Colombo, Malys Jahresher. d. Tierchemie 39, 810 [1910].
17) Jorus, Centralbl. f. Stoffw.- u. Verdauungskrankheiten 6, 175 [1905]. 18) Hirschfeld, Zeitschr. f. klin. Medizin 28, 188 [1895]. — Geelmuyden, Zeitschr. f. physiol. Chemie 23, 470 [1897]. — Satta, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 6, 15, 388 [1906]. — Waldvogel, Acetonkörper. Stuttgart 1903.

19) Schuman - Leclercq, Wiener klin. Wochenschr. 1910, Nr. 10, 237.
20) Rosenthal, Centralbl. f. inn. Medizin 29, 185 [1908].

21) Schwarz, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 76, 259 [1903]. — Mohr u. Löb, Centralbl. f. Stoffw.- u. Verdauungskrankheiten 3, Nr. 8 [1902].

¹⁾ Dakin, Journ. of biol. Chemistry 8, 97 [1910]. — Wakeman u. Dakin, Journ. of biol.

α-Methylbernsteinsäure und α-Methylvaleriansäure (beim Diabetiker)1), Glycerinaldehyd 2); keinen vermehrenden Einfluß zeigen Lävulinsäure³), n Valeriansäure, Isobuttersäure, Äthylmalonsäure¹). Hemmungskörper für die Acetonbildung scheinen die Hydroxylgruppen hesitzenden Substanzen zu sein, Malonsäure hemmt nicht, dagegen Kohlehydrate, Milchsäure, Citronensäure⁴), Natriumcitrat⁵). Einfuhr von Alkohol erniedrigt die Aceton-produktion bei Gesunden und Diabetikern⁶), Einfuhr von Inosit nicht (Magnus - Levy). Bei Acidose, erzielt durch Entziehung von Kohlehydraten, setzen Alanin und Asparagin die Ausscheidung herab, Glykokoll hat keinen Einfluß?). Beim Hungernden setzt r-Alanin die Ausscheidung der Oxybuttersäure herab8). Nutrose bewirkt beim Diabetiker keine Vermehrung⁹). Herabsetzung der Acidosis (Diabetiker) durch Injektion des Pankreashormons 10). Beim phloridzinvergifteten Hungerhund tritt Verminderung der Acetonkörperausscheidung nach Einfuhr von Glykolsäure, Glykokoll, Propionsäure, Milchsäure, Alamin, Glutaminsäure und vor allem Glutarsäure ein, keine Verminderung nach Essigsäure, Malonsäure, Bernsteinsäure, Brenzweinsäure; von der Adipinsäure an aufwärts sind die Säuren im Organismus schlecht verbrennbar und werden teilweise zu 50% unverbrannt ausgeschieden, Adipinsäure, Pimelinsäure, Korksäure, Azelainsäure und Sebacinsäure zeigen keinen Einfluß¹¹). Bei der Durchblutung der Hundeleber zeigten sich als Nicht-Acetonbildner: l-Leucin 12), Glykokoll, Alanin, Glutaminsäure, Asparagin, α-Amino-n-capronsäure, α-Aminoisovaleriansäure, Isobuttersäure, Isobutylessigsäure, \(\alpha \)-Aminoisobuttersäure, \(\alpha \)-Oxyisobuttersäure, Phenyl-β-milchsäure, Phenylessigsäure, Phenylpropionsäure, Zimtsäure¹³), ferner α-Oxyisovaleriansäure, Brenzweinsäure, Citramalsäure, Mesaconsäure, Citraconsäure, Äthylalkohol, Essigsäure, Äthylenglykol¹⁴). Lebensfrischer Organbrei vermag Acetessigsäure zum Schwinden zu bringen, Aceton weniger¹⁵). n-Valeriansäure, Amino-n-capronsäure, weniger Isobutylessigsäure vermögen, mit Acetessigsäurebildnern dem Durchblutungsblute hinzugefügt, die Säurebildung aus letzten zu hemmen, nicht dagegen Alanin, Milchsäure, Traubenzucker 16). Eine Hemmung der Säurebildung findet in der Leber pankreasloser oder phloridzinvergifteter Hunde durch n-Valeriansäure nicht statt¹⁷).

Verschiedene Einflüsse auf die Acetonkörperausscheidung: Muskelarbeit vermehrt bei kohlehydratarmer Kost die Ausscheidung¹⁸), vgl. v. Noorden¹⁹). Im hungernden Organismus ist die Umwandlung der Acetessigsäure zu Aceton gehemmt²⁰). Einfluß von Alkalizufuhr auf die Acidosis²¹); Alkali und anorganische Säuren sind ohne wesentlichen Einfluß (Hirschfeld); stark vorhandene Acidosis wird durch Zufuhr von Natriumbicarbonat gesteigert²²). Widersprechende Ergebnisse nach Salzsäure- oder Phosphorsäurezufuhr (Mohr, Loeb, Weintraud, Wolpe). Einfluß des Natriumcitrats auf die Acidosis²³). Abhängig-

2) Woodyatt, Journ. of the Amer. Med. Assoc. 55, 2109 [1910].

5) Lichtwitz, Therapeut. Monatshefte 25, 81 [1911].

7) Borchardt u. Lange, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 9, 116 [1907].
8) Bonninger u. Mohr, Zeitschr. f. experim. Pathol. u. Ther. 3, 675 [1906].

Allard, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 57, 1 [1907].
 Zuelzer, Zeitschr. f. experim. Pathol. u. Ther. 5, 307 [1908].

11) Baer u. Blum, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 10, 80 [1907]; 11, 101 [1908].

12) Emhden, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 348 [1908].

15) Embden u. Michaud, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 202, 303, 371 [1906].

16) Emhden u. Wirth, Biochem. Zeitschr. 27, 1 [1910].
 17) Griesbach, Biochem. Zeitschr. 27, 34 [1910].

18) Forssner, Skand. Archiv f. Physiol. 22, 393 [1909].

19) v. Noorden, Handb. d. Pathol. u. d. Stoffwechsels 2, 66, 82 [1907].
20) Bönninger u. Mohr, Zeitschr. f. experim. Pathol. u. Ther. 3, 675 [1906].

²²) Magnus - Levy, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 45, 409 [1901].

23) Lichtwitz, Therapeut. Monatshefte 25, 81 [1911].

¹⁾ Baer u. Blum, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 55, 89 [1906]; 56, 92 [1907].

<sup>Weintraud, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 34, 169, 367 [1894].
Satta, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 6, 375 [1905]. — Dagegen: Waldvogel, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 7, 150 [1905].</sup>

⁶⁾ Török u. Benedikt, Zeitschr. f. klin. Medizin 60, 329 [1906]. — Neubauer, Münch. med. Wochenschr. 53, 790 [1906].

¹³⁾ Embden, Salomon u. Schmidt, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 8, 129 [1906].
14) Friedmann, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 202, 365, 371 [1908].

²¹⁾ Landau, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 58, 207 [1908]. — Gigon u. Massini, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 96, 531 [1909].

keit der Acetonglykosurie von Nebenumständen¹). Zunahme des Acetongehaltes frischer Muskeln in Natriumfluoridlösung (I:100) bei 38°²).

Ort der Bildung der Acetonkörper ist nach Embden 3) die Leber, da andere Organe nicht Acetessigsäure bilden, aber im lebenden Organismus kommen wahrscheinlich doch noch andere Organe in Betracht (Magnus-Levy). Die Reduktion der Acetessigsäure zu β -Oxybuttersäure findet wenigstens teilweise in der Leber statt⁴), überlebende Hundeleber vermag diese Reduktion gleichfalls auszuführen⁵). Über die Bildung der Acetonkörper bei der Leberdurchblutung siehe oben. Die Leber der im Coma diabeticum Verstorbenen enthält von allen Organen am meisten β -Oxybuttersäure⁶). Acetonkörperbildung, ein intracellulärer Vorgang⁷). Die Ausscheidung der Acetonkörper ist jedenfalls eine Störung der Oxydationsfähigkeit des Organismus, die totale Oxydation wird durch die Verbrennung der

Kohlehydrate gewährleistet (Magnus - Levy).

Verhalten der Acetonkörper im Organismus (vgl. hierzu: "Physiologische Eigenschaften" der β -Oxybuttersäure und der Acetessigsäure): Die r- sowie l, β -Oxybuttersäure wird vom gesunden Organismus vollkommen verbrannt, auch vom Kaninchen, weniger vom Hund®); per os einverleibte i-Oxybuttersäure oder intravenös injiziertes oxybuttersaures Natrium wird auch vom Diabetiker vollkommen oxydiert9). Bei Kohlehydratkarenz oder im Hungerzustande wird die Säure sowohl vom Gesunden wie vom schweren Diabetiker unvollkommener verbrannt als vom gesunden vollernährten Menschen¹⁰). In allen schweren Diabetesfällen wird die Säure im Harn ausgeschieden¹¹). Tritt bei Versuchen β-Oxybuttersäure im Harn auf, so sind Acetessigsäure und Aceton auch meist anwesend 12), die aus ihr durch Oxydation im Organismus entstehen; in einzelnen Fällen ist nach Eingabe von Oxybuttersäure nur Acetessigsäure und Aceton im Harn nachgewiesen worden (Araki, Zeehuisen). Injiziert man einem Hunde am Ende einer kurzen Chloroformnarkose - nicht nach Äthernarkose — β-Oxybuttersäure, so erscheint im Harn Acetessigsäure, ebenso nach Phosphorvergiftung¹³). In manchen Fällen steigt nach Eingabe von β -Oxybuttersäure die Acetonkörperausscheidung an14). -- Acetessigsäure wird vom gesunden Organismus etwas schwerer verbrannt als die β-Oxybuttersäure¹⁵); falls sie nicht richtig verbrannt werden kann (vom Diabetiker oder bei Kohlehydratkarenz), setzt die unphysiologische CO₂-Abspaltung unter Acetonbildung ein oder die Säure wird als solche ausgeschieden 16) (Geelmuyden, Zeehuisen, Schwarz, Magnus - Levy). Abspaltung von Aceton aus acetessigsauren Salzen durch Organauszüge, Eiweißkörper, Amide¹⁷). Reduktion der Acetessigsäure zu β-Oxybuttersäure im Tierkörper¹⁸) oder durch überlebende Hundeleber 19).

Die oxydative Kraft des gesunden sowohl wie des diabetischen Organismus für Aceton ist gering; subcutan oder per os einverleibtes Aceton wird zum größten Teil durch die Lungen,

Müller, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 46, 61 [1901].
 Maignon, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 140, 1124 [1905].

Embden u. Wirth, Biochem. Zeitschr. 27, 2 [1910].
 Dakin, Münch. med. Wochenschr. 57, 1451 [1910].
 Blum, Münch. med. Wochenschr. 57, 683 [1910].

- Geelmuyden, Zeitschr. f. physiol. Chemie 58, 255 [1909].
 Satta, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 6, 375 [1905].
 Schwarz, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 40, 185 [1898].
- 9) Zeehuisen, Geneeskundige Bladen 1899, April, S. 107. Sternberg, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 152, 207 [1898].

10) Schwarz, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 76, 233 [1903].

11) Magnus - Levy, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 42, 149 [1899]; Ergebnisse d. inn. Medizin u. Kinderheilkde. 1, 367 [1908]. — Jorns, Centralhl. f. Stoffw.- u. Verdauungskrankheiten 6, 175 [1905].

12) Minkowski, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 31, 182 [1893].

13) Blum, Verhandl. d. Kongresses f. inn. Medizin 1910, 575.
14) Schwarz, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 76, 267 [1903].
15) Geelmuyden, Skand. Archiv f. Physiol. 11, 97 [1901].

16) Neuhauer, Verhandl. d. Kongresses f. inn. Medizin 1910, 566.

17) Pollak, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 10, 232 [1907]. — Embden u. Michaud, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 332 [1908].

18) Dakin, Münch. med. Wochenschr. 57, 1451 [1910]. — Friedmann u. Maase, Münch.

med. Wochenschr. 57, 1796 [1910].

¹⁹) Blum, Münch. med. Wochenschr. 57, 683 [1910]. — Maase, Verhandl d. Kongresses f. inn. Medizin 1910, 579.

weniger durch die Nieren ausgeschieden¹). Nach Einnahme von mehr als 3 g Aceton findet es sich im menschlichen Harn²). Beim Diabetiker und beim normalen Kaninchen geht Aceton (nach subcutaner Injektion einer 20 proz. Lösung) in die Cerebrospinalflüssigkeit³). Im Hungerzustande oder beim Diabetes (Phloridzin- oder Pankreasdiabetes) wird Aceton nicht

weniger verbrannt als vorher (Schwarz).

Von den Acetonkörpern ist Aceton am wenigsten, β-Oxybuttersäure am stärksten toxisch (subcutan beim Meerschweinchen)⁴). Aceton übt auf den Organismus eine ähnliche, aber weniger toxische Wirkung aus wie Weingeist⁵). 4 g pro kg Hund injiziert erzeugen einen trunkenähnlichen Zustand, 8 g wirken toxisch⁵). Autointoxikation durch Aceton⁷). Bei einem Gehalt des Blutes von 5% Aceton tritt bei Hunden Narkose ein; das Aceton ist besonders an die Blutkörperchen gebunden und findet sich weniger in der Leber als im Gehirn, die Affinität des Zentralnervensystems zu den narkotischen Substanzen tritt bei der Acetonvergiftung deutlich hervor⁸). 0,5 proz. Acetonlösungen wirken schwächend auf die Resistenz gegen Sauerstoffmangel (Versuche an Fundulus heterochtis, peritoneal injiziert)⁹). Der Tod erfolgt nach Inhalation von Aceton durch Respirationslähmung (Hund, Kaninchen)¹⁰). In einer Atmosphäre von Aceton wird nach 3—4stündigem Aufenthalt bei Hunden, Katzen oder Kaninchen Glykosurie hervorgerufen¹¹). Absorption des Acetons durch die Haut¹²). Aceton koaguliert das menschliche Blutserum und löst die Blutkörperchen auf¹³).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Charakteristisch riechende Flüssigkeit, die in flüssiger Luft zu einer feinkrystallinisch weißen, festen Masse erstarrt. Siedep. 56,3°; 56,5°. Schmelzp. —94,9°. Molekulare Verbrennungswärme (bei konstantem Vol.) 426,3 Cal., (bei konstantem Druck) 426,9 Cal. Bildungswärme +63 Cal. (Flüssigkeit), +55,5 Cal. (Gas), +65,5 Cal. (gelöst). Molekularbrechungsvermögen 25,52. Absorptionsspektrum¹¹.). Dielektrizitätskonstante¹¹5). Dissoziierende Wirkung auf Elektrolyte¹6). Einwirkung der Elektrizität auf Aceton¹¹7). Einwirkung der Sonnenstrahlen auf Aceton¹²8). Photochemische Zersetzung in CO, C₂H₅, CH₄¹¹9). Aceton ist in jedem Verhältnis in Wasser, Alkohol, Äther löslich. Calciumchlorid scheidet es aus der wässerigen Lösung aus. Zerfällt, durch ein glühendes Rohr geleitet, in CO, CH₄, C₂H₄, H, C₂H₂ und Naphthalin, über glühenden Ätzkalk geleitet in Ameisensäure und Essigsäure; zu diesen Säuren wird es auch durch Chromsäure oder Permanganat oxydiert, letzteres oxydiert in alkalischer Lösung auch zu Oxalsäure²o); HNO₃ oxydiert ebenfalls zu Säuren²1); H₂O₂ (50%) oxydiert zu Tricycloacetonsuperoxyd. Verhalten

2) Albertoni, Rivista di Chim. med. f. farm. 1, 413 [1883].

3) Souques u. Agnaud, Bulletin et mém. Soc. méd. d'hôp. de Paris 1907, Nr. 3, 97.

4) Desgrez u. Saggio, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 63. 288 [1907].
5) Albertoni, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 18, 218 [1884].
6) Albanese u. Barabini, Malys Jahresber. d. Tierchemie 22, 80 [1892].

7) Palma, Prager med. Wochenschr. 31, 272 [1906].

8) Archangelsky, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 46, 347 [1901].

9) Packard, Amer. Journ. of Physiol. 21, 310 [1908].

10) Tappeiner, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 31, 450 [1884]

Ruschhaupt, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 44, 127 [1900].
 Schwenkenbecher, Archiv f. anatom. Physiol., Physiol. Abt. 1904, 121.

13) Simon, Arch. di Fisiol. 5, 394 [1908].

14) Spring, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 16, 1 [1897].

15) Dewar u. Fleming, Chem. Centralbl. 1897, II, 564. — Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 308/313 [1897].

16) Carrara, Gazzetta chimica ital. 27, I, 207 [1897]. — Dutoit u. Aston, Compt. rend.

de l'Acad. des Sc. 125, 240 [1897].

18) Batik, Chem.-Ztg. 34, 785 [1910].

v. Cochenhausen, Journ. f. prakt. Chemie [2] 58, 451 [1898].
Hell u. Kitrosky, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 984 [1891]. — Behrend
u. Schmitz, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 277, 313 [1893]. — Apetz u. Hell, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 939 [1894].

¹⁾ Schwarz, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 76, 233 [1903]; Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 40, 172 [1898]. — Geelmuyden, Zeitschr. f. physiol. Chemie 23, 431 [1897]; Skand. Archiv f. Physiol. 11, 97 [1901]. — Dagegen: Pollak, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 10, 232 [1907].

¹⁷) Hemptinne, Zeitschr. f. physikal. Chemie 25, 292 [1898]. — Berthelot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 674 [1898]. — Schönbock, Zeitschr. f. physikal. Chemie 11, 785 [1893].

¹⁹⁾ Berthelot u. Gaudechon, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 151, 478, 1349 [1910].

gegen Natrium1), gegen Natriumäthylat2); Einwirkung von Magnesiumamalgam auf Aceton3). Reduktion des Acetons⁴). Bei der Destillation mit Chlorkalk entsteht Chloroform, mit Brom + KOH Bromoform, mit Jod + KOH Jodoform; elektrolytische Darstellung von CHJ₃ aus Aceton⁵). Einwirkung von Jod auf Aceton⁶). Durch Erhitzen mit Zinkstaub entsteht CO, C3H6, C2H2, H. H2S bildet bei Gegenwart konz. HCl aus Aceton Trithioaceton (C3H6S)3 und Tetrathiopenton C₁₅H₂₈S₄. Wasserentziehende Mittel wirken leicht auf Aceton ein; Destillation mit konz. H₂SO₄ erzeugt hauptsächlich Mesitylen C₆H₃(CH₃)₃. Kondensation mittels Chlorzink?). Durch Einwirkung von Natriumamid auf Aceton entsteht das Isophoron (CH₃)₂ CH₂ CO CH ⁸). Aceton verbindet sich bei HCl-Gegenwart mit drei- und vierwertigen Alkoholen unter Wasseraustritt. Kondensation mit Formaldehyd: C4H5O9), mit Harnstoff¹⁰). Additionsprodukte¹¹), mit Halogenen¹²), mit Halogenwasserstoffsäuren¹³). Verhalten von Eiweißkörpern¹⁴) und Eiweißlösungen¹⁵) zu Aceton.

 $Verbindungen des Acetons: CH_3COCH_3 \cdot KOH^{16}). - CaCl_2 \cdot Verbindung^{17}). - 2 CH_3COCH_3$ • 3 HgO 1s). — $CH_3COCH_3 \cdot 3 HgO \cdot (HgSO_4)_2 \cdot 1^9$). — $C_6H_{10}O \cdot PtCl_2 \cdot 2^9$). — $CH_3COCH_3 \cdot HFI$. Siedep. 55° und CH₃COCH₃·2HFl , Siedep. 12—15° ²¹). — CH₃COCH₃(BHO)₂; α -H₃Fl₃·B₄O₄ · CH₃COCH₃, Siedep. 120—122°; β -H₃Fl₃· B₄O₄· CH₃COCH₃, Siedep. 90—92°, Schmelzp. 36° 22). — Disulfit verbindungen: CH₃COCH₃ + NH₄ · HSO₃. — CH₃COCH₃ · NaHSO₃ und CH₃COCH₃·KHSO₃ ²²). — 2 CH₃COCH₃ + (HSO₃)₂Sr, löslich in H₂O. — 2 CH₃COCH₃

 $+ (HSO_3)_2Ba + H_2O$, löslich in H_2O ²³).

Acetonchloroform (CH₃)₂: C · (OH) · CCl₃. Aus Aceton und CHCl₃ bei Alkaligegenwart ²⁴). Campherartig riechende Krystalle vom Schmelzp. 97—98°, 91°. Siedep. 167°. Löslich in heißem Wasser. Bildet mit H₂O eine feste Lösung, deren Schmelzp. bis 75° sinkt, je nach dem Wassergehalt. Löslich in Alkohol oder Äther. Reduziert ammoniakalische Silberlösung. Acetonchloroform wirkt anästhesierend und antiseptisch.

Acetonglycerin (CH₃)₂: C·O₃H₆C₃. Aus Aceton und Glycerin ²⁵). Siedep. 82—83° bei 10 mm. Spez. Gewicht 1,064 hei 20°. Löslich in Alkohol, Ather, Wasser. Durch Säuren

zurückspaltbar.

kspaltbar. Acetonsuperoxyd $(CH_3)_2: C \subset \bigcup_{i=1}^{N}$. Aus Mesityloxydozonid durch Erwärmen. Schmelzp. 132° 26).

1) Freer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 278, 122, I31 [1894].

2) Kerp u. Müller, Annaleu d. Chemie u. Pharmazie 299, 194/211 [1898]. 3) Conturier u. Meunier, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 140, 721 [1905].

4) I patiew, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 1270 [1907].

5) Ahbott, Journ. of Physical Chem. 7, 84 [1903].

6) Dawson u. Leslie, Journ. Chem. Soc. 95, 1860 [1909].

7) Raikow, Berichte d. Deutsch. chem. Geschlschaft 30. 905 [1897].

8) Freund u. Speyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 2321 [1902].

9) Werner, Proc. Chem. Soc. 20, 196 [1904].

10) Weinschenk, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 2185 [1901]. 11) Willgerodt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 2451 [1881].

12) Mc Intosh, Proc. Chem. Soc. 21, 64, 120 [1905].

13) Archibald u. Mc Intosh, Proc. Chem. Soc. 20, 139 [1904]; Journ. Chem. Soc. 85, 919 [1904].

14) Weyl, Zeitschr. f. physiol. Chemie 65, 246 [1910].

15) Weyl, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 43, 508 [1910].

16) Vaubel, Journ. f. prakt. Chemie [2] 43, 599 [1891].

17) Hlasiwetz, Jahresber. d. Chemie 1850, 394.
18) Reynolds, Zeitschr. f. Chemie 1871, 254. — Kutscherow, Berichte d. Deutsch. chem.
Gesellschaft 17, 20 [1884]. — Auld u. Hantzsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 2677 [1905].

19) Denigès, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 1870 [1898]; Annales de Chim. et de Phys.

[7] 18, 399 [1899].

²⁰) Zeise, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 33, 29 [1840].

²¹) Landolph, Bulletin de la Soc. chim. [2] 40, 302 [1883]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1582 [1879].

22) Limpricht, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 93, 238 [1855].

23) Fagard, Bulletin de la Soc. chim. [3] 13, 1068 [1895].
24) Willgerodt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 2451 [1881]; 16, 1585 [1883]; Journ. f. prakt. Chemie [2] 37, 364 [1888].

²⁵) Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1169 [1895].

²⁶) Harries u. Türk, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 1630 [1905].

Diacetonsuperoxyd (CH₃)₂: $C \stackrel{O}{\circ} \stackrel{O}{\circ} C$: (CH₃)₂. Aus Aceton durch das "Carosche Reagens" in ätherischer Lösung¹); aus Aceton durch 2 proz. H_2O_2 ²). Prismen (aus Essigäther) vom Schmelzp. 132—133°. Schwer löslich in H_2O . Flüchtig mit H_2O oder Äther. Explosiv.

Explosiv. $\begin{array}{c} \text{O} \cdot \text{O} \cdot \text{C}(\text{CH}_3)_2 \cdot \text{O} \\ \text{Triaceton superoxyd} \ (\text{CH}_3)_2 : \\ \text{O} \cdot \text{O} \cdot \text{C}(\text{CH}_3)_2 \cdot \text{O} \\ \end{array} \\ \text{Dei HCl-Gegenwart}^1). \quad \text{Krystalle (aus Äther) vom Schmelzp. 97}^\circ. \quad \text{Unlöslich in H_2O, Säuren}$

oder Alkah, löslich in Benzol. Sehr explosiv.

Blausäureaceton (CH₃)₂ : C(OH) · CN. Aus Aceton und wasserfreier Blausäure. Siedep. 120° 3).

Acetonchlorid CH₃ · CCl₂ · CH₃. Aus Aceton und Phosphorpentachlorid 4). Siedep.

69,7°. Spez. Gewicht 1,827 bei 16°. Diacetonamin $\mathrm{CH_3}\cdot\mathrm{COCH_2}\cdot\mathrm{CH_3}$ $\mathrm{NH_2}$. Aus Aceton und Ammoniak bei 100° 5). Flüssigkeit. Salze und Anhydrid 6).

Triacetonamin $CO \stackrel{\text{CH}_2-C(CH_3)_2}{\text{CH}_2-C(CH_3)_2} \text{HN }^7$). Schmelzp. 35°; 39,6° (H₂O-frei), 58°

(+ H₂O). Löslich in H₂O oder Äther. Schwach alkalisch.

Substitutionsprodukte des Acetons: Monochloraceton CH₃·COCH₂Cl. Aus Aceton durch Chlor bei Gegenwart von Marmor⁸); durch Elektrolyse eines Gemenges von HCl und Aceton⁹). Siedep. 119°; 117—118°. Spez. Gewicht 1,162 bei 16°. Löslich in Alkohol oder Äther. Dichlor-¹⁰) und Polychloracetone¹¹).

Monobromaceton CH₃·COCH₂·Br. Aus Aceton und Brom¹²). Siedep. 31,4° bei 8 mm.

Der Dampf reizt heftig. Bromacetone¹³).

Monojodaceton $CH_3 \cdot COCH_2J$. Aus Aceton, Jod und Jodsäure¹⁴) oder aus Chloraceton ¹⁵). Siedep. $58,4^{\circ}$ bei 11 mm.

Nitroaceton $CH_3 \cdot COCH \stackrel{NO}{OH}$. Aus Jodaceton und $AgNO_2$ in ätherischer Lösung ¹⁶). Schmelzp. 49°. Löslich in Alkohol, H_2O oder Benzol.

Aminoaceton $CH_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH_2$. Durch Reduktion von Nitroaceton 16) oder aus Chloraceton und Ammoniak 17). Unbeständig.

Cyanaceton CH₃ · CO · CH₂ · CN ¹⁸). Siedep. 120—125°.

Rhodanaceton CH₃CO · CH₂ · CNS ¹⁹). Siedet im Vakuum nicht unzersetzt.

Dithioaceton $(C_3H_6S)_2$. Aus Aceton und P_2S_3 im Rohr bei $120-130^{\circ}$ 20). Siedep. $183-185^{\circ}$.

1) Bae yer u. Villiger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 3632 [1899]; 33, 858 [1900].

2) Pastureau, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 140, 1591 [1905].

3) Urech, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 164, 255 [1872].

Friedel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 112, 236 [1859]; 142, 315 [1867].
 Heintz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 174, 154 [1874]; 189, 214 [1877].

6) Heintz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 175, 252 [1875]. — Antrick, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 222, 381 [1885].

7) Heintz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 178, 305 [1875].

6) Fritzsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 597 [1893]; Annalen d. Chemie u. Pharmazie 279, 313 [1894]; D. R. P. 69 039; Friedländers Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 3, 9.

9) Richard, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 133, 878 [1901].

10) v. Meyer u. Janny, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 1165 [1882]. — Posner

11. Rohde, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 3233 [1909].

¹¹) Bischoff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 1331 [1875]. — Schlotterbeck, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 2559 [1909].

12) Sokolowsky, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 8, 330 [1876]. — Brendler Tafel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2683 [1898].

13) Nef, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 335, 247 [1904].

14) Clermont u. Chautard, Bulletin de la Soc. chim. 43, 614 [1885].
15) Scholl, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1558 [1896].

16) Lucas, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 604, 3179 [1899].

¹⁷) Cloez, Annales de Chim. et de Phys. [6] 9, 159 [1886].

18) Matthews u. Hodgkinson, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2679 [1882]. — James, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 231, 247 [1885].

19) Tschernias, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 2623 [1892].20) Autenrieth, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 375 [1887].

 $\begin{aligned} \textbf{Trithio aceton} \ (C_3H_6S)_3 = \underbrace{(CH_3)_2 \cdot C \choose S} \\ (CH_3)_2 \cdot C \choose S \end{aligned} \\ C(CH_3)_2 \cdot C \\ C \end{aligned} \text{Aus Aceton und H_2S bei HCl-points}$

Gegenwart¹). Nadeln vom Schmelzp. 24°. Siedep. 130° bei 13 mm.

Diäthylsulfondimethylmethan ("Sulfonal") $C_2H_5SO_2 \subset CH_3$ 2). Prismen vom Schmelzp. 125—126°. Siedep. 300°. Löslich in heißem Wasser, Alkohol oder Äther. Nachweis³). Hypnoticum⁴). Über die physiologische Wirkung⁵). Einfluß auf die Verdauung⁶). Ausscheidung des Sulfonals aus dem Organismus²). Sulfonalvergiftungen⁶).

Acetoxim $(CH_3)_2: C: N \cdot OH$. Entsteht durch Schütteln einer wässerigen Hydroxylaminlösung mit Aceton⁹). Prismen vom Schmelzp. 59—60°. Siedep. 134,8° bei 728 mm. Löslich in Wasser, Alkohol, Äther, Ligroin. Es riecht nach Chloral. Nach Eingabe per os wird es vom Hunde durch die Lungen als Aceton ausgeschieden¹⁰).

Acetonsemicarbazon (CH₃)₂: C: N·NH·CO·NH₂. Schmelzp. 187° 11).

Acetonphenylhydrazon (\widetilde{CH}_3)₂ : C : N · NH · C₆H₅. Schmelzp. 16°. Siedep. 165° bei 91 mm ¹²).

Methyläthylketon, Butanon.

Mol.-Gewicht 72,08.

Zusammensetzung 66,59% C, 11,21% H, 22,20% O.

 C_4H_8O . CH_3 CO C_9H_5

Vorkommen: Im Holzöl¹³); im rohen Holzgeist¹⁴).

Bildung: Aus den Wollwaschwässern durch Eindampfen mit Kalk, trockne Destillation der Kalksalze und Destillation des rohen Acetonöls; die Hauptfraktion von 70—90° besteht aus Butanon¹⁵). Bei der Destillation von rohem, essigsaurem Kalk¹⁸) oder eines Gemisches von essigsaurem und propionsaurem oder buttersaurem Kalk¹⁷); beim Überleiten eines Dampfgemisches von Essigsäure und Propionsäure über Tonerde bei höherer Temperatur¹⁸); aus Essigsäureanhydrid, Zinknatrium und Jodäthyl¹⁹); aus Acetylchlorid²⁰) oder Propionylchlorid²¹)

1) Fromm u. Baumann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 1037 [1889]. — Baumann u. Camps, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 71 [1890].

2) Baumann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 2808 [1886]. — Fromm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 253, 147 [1889].

3) Vitali, Bolletino chim. farmac 39, 461, 497 [1900].

4) Kast, Berl. klin. Wochenschr. 1888, Nr. 17.
5) Baumann, Therap. Monatshefte 1888, Nov. — Hahn, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 125, 182 [1891].

6) Cramer, Centralbl. f. klin. Medizin 10, 56 [1889].

7) Jolles, Intern. klin. Rundschau 1891, Nr. 49/50. — Morro, Deutsche med. Wochenschr. 1894, Nr. 34. — Smith, Zeitschr. f. physiol. Chemie 17, 1 [1893].

8) Hoppe-Seyler u. Ritter, Münch. med. Wochenschr. 1897, Nr. 14/15.

9) v. Meyer u. Janny, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 1324 [1882].

10) Schwarz, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 40, 172 [1898].

11) Thiele u. Stange, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 32 [1894]; Annalen d. Chemie u. Pharmazie 283, 19 [1894].

12) Fischer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 236, 126 [1886].

13) Fraps, Amer. Chem. Journ. 25, 26 [1901].

- 14) Krämer u. Grodzki, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 1921 [1876].
- 15) Buisine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 128, 561 [1899]. Duchemin, Bulletin de la Soc. chim. [3] 21, 798 [1899].

16) Fittig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 110, 18 [1859].

17) Schramm, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1581 [1883]. — Grimm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 157, 258 [1871].

18) Senderens, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 149, 995 [1909].

19) Saytzew, Zeitschr. f. Chemie 1870, 104.

20) Fre und, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 118, 3 [1861].
 21) Popow, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 145, 289 [1868].

durch Zinkalkyl; aus Acetamid durch Organomagnesiumverbindung¹); durch Oxydation von sekundärem Butylalkohol $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_3$ ²); aus β -Butylenglykol $CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_2OH$ durch 10 proz. H_2SO_4 ³).

Darstellung: Aus Methylacetessigester CH3CO · CH(CH3)CO2C2H5 durch Kochen mit

20 proz. Schwefelsäure4). Technische Darstellung5).

Physiologische Eigenschaften: Nach Einnahme wird Butanon zum geringen Teil durch

die Lunge ausgeschieden 6).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Ätherartig riechende Flüssigkeit vom Siedep. 78,6°; 80,6°. Schmelzp. —85,9°. Spez. Gewicht 0,82961 bei 0°; 0,8045 bei 20°. Molekulares Brechungsvermögen 33,06. Spez. Wärme, Verdampfungswärme 7). Verbrennungswärme 8). Dielektrizitätskonstante 9). Wirkung auf Elektrolyte 10). Löslichkeit in Wasser 11). Durch Lichtwirkung auf Butanon entstehen Äthan und Essigsäure 12). CrO₃ oxydiert zu Essigsäure; HNO₃ ebenfalls, daneben entstehen Diacetyl, Ammoniak und Dinitroäthan. Einwirkung von Natrium liefert C₈H₁₄O, C₁₉H₂₄O und Pinakon C₈H₁₆(OH)₂. Elektrolytische Reduktion 13). Phosphorpentachlorid bildet C₂H₅C·Cl₂CH₃. Einwirkung von Calciumcarbid auf Butanon 14). Kondensationsprodukte des Butanons 15); Kondensation mit Oxalester 16), mit Benzaldehyd 17), mit Pyrogallol 18), mit Opiansäure 19). Einwirkung von H₂S auf Butanon 20). Addiert leicht HCN 21). CH₃CO·C₂H₅ + NaHSO₃ + 2 H₂O, Prismen. Einwirkung von Mercuriacetat auf Butanon 22).

Methyläthylketonsuperoxyd (C₄H₈O₂)₂. Farbloses Öl, welches über 100° explodiert.

Wird dargestellt aus dem Keton durch "Carosche Säure" SO5H2 23).

Chlorbutanone C₄H₇ClO. Entstehen beim Einleiten von Chlor bei Sonnenlicht in Methyläthylketon²⁴) oder durch Chlorieren der Säure bei Gegenwart von Marmor²⁵), und zwar entstehen ein primäres und ein sekundäres Produkt. 1. CH₂ClCOC₂H₅, Siedep. 124—125°; 59—60° bei 30 mm. Liefert durch Oxydation Monochloressigsäure. 2. CH₃COCH·ClCH₃ (Hauptprodukt), Siedep. 114—115°. Liefert durch Oxydation Δ-Chlorpropionsäure. Es sind stechend riechende, am Lichte leicht veränderliche, die Schleimhäute stark reizende Verbindungen. Unlöslich in Wasser. Ein drittes Chlorbutanon CH₃COCH₂·CH₂Cl vom Siedep. 53° bei 15 mm wird dargestellt aus β-Chlorpropionylchlorid und Organozinkverbindungen²⁶).

Brombutanone C₄H₇BrO. Entstehen wie die Chlorverbindungen²⁷). 1. CH₂BrCOC₂H₅.

Siedep. 145—146°. 2. CH₃COCHBr·CH₃, Siedep. 133—134°.

1) Béis, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 137, 575 [1903].

2) Kanonnikow u. Saytzew, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 175, 377 [1875].

3) Kadiera, Monatshefte f. Chemie 25, 332 [1904].

4) Böcking, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 204, 17 [1880].
 5) Buisine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 351 [1898].

6) Cushny, Journ. of Physiol. 40, 17 [1910].

7) Longuinine, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 47 [1896]. Annales de Chim. et de Phys. [7] 13, 289 [1898].

8) Zouhow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 30, 926 [1898].

9) Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 308 [1897].

10) Dutoit u. Aston, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 125, 240 [1897].

11) Rothmund, Zeitschr. f. physikal. Chemie 36, 458 [1898].

12) Ciamician u. Silher, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 2415 [1907].

13) Elhs u. Brand, Zeitschr. f. Elektrochemie 8, 783 [1902].

14) Bodroux u. Tahoury, Bulletin de la Soc. chim. [4] 3, 829 [1908].

- 15) Guareschi, Chem. Centralbl. 1901. I, 578. Stobbe, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 321, 105 [1902].
 - ¹⁶) Sielisch u. Müller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 1328 [1906].
 - Harries u. Müller, Berichte d. Dcutsch. chem. Gesellschaft 35, 966 [1902].
 Fabinyi u. Szeky, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 3527 [1905].

19) Luksch, Monatshefte f. Chemie 25, 1051 [1904].

²⁰) Leteur, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 136, 1465 [1903].

²¹) Servais, Bulletin de l'Acad. roy. de Belg. 1900, 695.

- 22) Sand u. Genssler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 3699 [1903].
 23) Pastureau, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 144, 90 [1907].
- 24) Henry, Bulletin de l'Acad. roy. de Belg. 1900, 57. —van Reymenant, Bulletin de l'Acad. roy. de Belg. 1900, 724. Kolshorn, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 2474 [1904].
- 25) Kling, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 140, 312 [1905]. Vladesco, Bulletin de la Socchim. [3] 6, 408, 807, 830 [1891].
 - ²⁶) Blaise u. Maire, Bulletin de la Soc. chim. [4] 3, 265 [1908].
 - 27) van Reymenant, Bulletin de l'Acad. roy. de Belg. 1900, 724.

Aminobutanon CH₃CO · CH · (NH₂) · CH₃. Aus Chlorbutanon¹) oder Isonitrosobutanon2). Sehr unbeständig, bildet Salze.

Diäthylsulfonmethyläthylmethan ("Trional") $\begin{array}{c} C_2H_5SO_2\\ C_2H_5SO_2 \end{array}$ $\begin{array}{c} CCH_3\\ C_2H_5\end{array}$ 3). Tafeln Schmelzp. 76°. Schwer löslich in H₂O. Hypnoticum⁴). Geht nicht in den Harn über⁵).

Methyläthylketoxim $\mathrm{CH_3\cdot C(:NOH)\cdot C_2H_5}$. Aus dem Keton und wässeriger Hydroxylaminlösung 6). Siedep. 152—153 . Löslich in Alkohol, Äther und Wasser.

Isonitrosomethyläthylketon CH₃ · CO · C(: NOH)CH₃. Aus dem Keton, Amylnitrit und HCl?). Prismen vom Schmelzp. 74°. Siedep. 185-186°. Löslich in Alkohol, Äther, CHCl₃, weniger in H₂O.

Semicarbazon CH₃ · C(: N · NHCONH₂) · C₂H₅. Nadeln vom Schmelzp. 135—136°8). Nitrophenythydrazon C₁₀H₁₃O₂N₃. Nadeln vom Schmelzp. 119,5—120° 9); 128 bis 129° 10).

Methylpropylketon, Pentanon.

Mol.-Gewicht 86,10.

Zusammensetzung: 69,69% C, 11,73% H, 18,58% O.

C5H10O. CH_3 CO CH₂ CH₂ CH_3

Vorkommen: Im Holzöl¹¹); im rohen Holzgeist¹²).

Bildung: Durch Destillation eines Gemenges von essigsaurem und buttersaurem Kalk¹³); durch Überleiten der Dämpfe von Essigsäure und Buttersäure über Tonerde bei höherer Temperatur¹⁴); durch Oxydation von Methylpropylcarbinol¹⁵), von β-Propyltertiärhexylhydroxylamin 16); aus Butyrylchlorid C₃H₇COCl und Zinkalkyl 17); beim Erhitzen von Isopropylacetylen (CH₃)₂ · CH · C = CH auf 150° bei Gegenwart von Zinkchlorid oder Cadmiumchlorid 18); aus a Propylacrylsäure C₃H₇C(: CH₂)CO₂H durch konz. H₂SO₄ 19); aus Propionamid CH3CH2CONH2 durch Organomagnesiumverbindung 20); beim Erwärmen von

¹⁾ Vladesco, Bulletin de la Soc. chim. [3] 6, 818 [1891].

²⁾ Künne, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 2036 [1895].

³⁾ Fromm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 253, 150 [1889]. — Baeyer & Co., D. R. P. 49 073; Friedländers Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 2, 521.

⁴⁾ Böttiger, Berl. klin. Wochenschr. 1892, Nr. 42. — v. Mering, Therap. Monatshefte 10, 421 [1896].

⁵⁾ Morro, Deutsche med. Wochenschr. 1894, Nr. 34.

⁶⁾ Janny, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2779 [1882]. — Kadiera, Monatshefte f. Chemie 25, 332 [1904].

⁷⁾ Kalischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1518 [1895]. - Claisen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 693 [1905].

⁸⁾ Dilthey, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 2115 [1901].

Bülow u. Deiglmayr, Berishte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 1791 [1904].
 Dakin, Journ. of biol. Chemistry 4, 235 [1908].

¹¹⁾ Fraps, Amer. Chem. Journ. 25, 26 [1901]. — Buisine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 128, 885 [1899].

¹²⁾ Vladesco, Bulletin de la Soc. chim. [3] 3, 511 [1890].

¹³⁾ Friedel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 108, 124 [1858]. — Grimm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 157, 251 [1871].

¹⁴⁾ Senderens, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 149, 995 [1909].

¹⁵⁾ Würtz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 148, 133 [1868]. -- Wagner u. Saytzew, Annalen d. Chemie u. u. Pharmazie 179, 322 [1875].

¹⁶⁾ Bevad, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 32, 455 [1900].

¹⁷⁾ Butlerow, Zeitschr. f. Chemie 1865, 614.

¹⁸⁾ Kutscherow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 2759 [1909]. 19) Blaise u. Luttringer, Bulletin de la Soc. chim. [3] 33, 816 [1905].

²⁰) Béis, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 137, 575 [1903].

Valerylen C_5H_8 mit H_2O und $HgBr_2$ 1); beim Erwärmen von Äthylacetylaceton $CH_3 \cdot CO \cdot CH(C_0H_5) \cdot COCH_3$ mit KOH 2); aus Furfurolalkohol $C_4H_3O \cdot CH_2 \cdot OH$ 3).

Darstellung: Aus Äthylacetessigsäureäthylester $CH_3 \cdot CO \cdot CH(C_2H_5) \cdot COOC_2H_5$ 4).

Physiologische Eigenschaften: Methylpropylketon ist ein Krampfgift⁵).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Flüssigkeit vom Siedep. 102°. Spez. Gewicht 0,81236 bei 15°. Verbrennungswärme 6); Ausdehnung 7); Dielektrizitätskonstante 8). Wirkung auf Elektrolyte 9). In H₂O wenig löshch. Durch Oxydation entstehen Essigsäure und Propionsäure. Durch Einwirkung von Natrium in ätherischer Lösung entsteht eine durch Wasser zersetzliche Verbindung: C₃H₇C(ONa): CH₂ 10). PCl₅ erzeugt das Chlorid C₅H₁₀Cl₂. Kondensation des Pentanons mit Brenzcatechin 11), mit Cuminol 12), mit Benzaldehyd 13). Einwirkung von Ammoniak 14). Derivate 15). C₅H₁₀O·NaHSO₃ + 1/₂ H₂O.

Chlorpentanone C₅H₉ClO. 1. CH₃CO·CH₂·CH·Cl·CH₃ aus Propylen und einem Gemisch von Acetylchlorid mit wenig Chlorzink¹⁵). Öl vom Siedep. 159—160°. 2. CH₃CO

· CHClC₂H₅ durch Chlorieren von Pentanon¹⁷) oder aus Chloräthylacetessigester¹⁸).

Brompentanon CH₃COCH₂ · CH₂ · CH₂Br. Aus n-Acetylpropylalkohol¹⁹) oder Acetyltrimethylen²⁰) durch HBr. Siedep. 105—106° bei 60 mm. Löslich in Äther.

Jodpentanon CH₃COCH₂CH₂CH₂J. Aus n-Acetylpropylalkohol durch HJ ²¹). Siedep.

109-110° bei 25 mm.

Methylpropylketoxim CH₃C(: NOH) · C₃H₇. Öl vom Siedep. 168° ²²).

Isonitrosomethylpropylketon $CH_3 \cdot CO \cdot C(: NOH) \cdot CH_2 \cdot CH_3$ ²³). Schmelzp. 53—55°; Siedep. 183—187°.

Methylisopropylketon, Methylbutanon.

Mol.-Gewicht 86,10.

Zusammensetzung: 69,69% C, 11,73% H, 18,58% O.

 $\begin{array}{c} \mathrm{C_5H_{10}O.} \\ \mathrm{CH_3} \\ \mathrm{CO} \\ \mathrm{CH} \\ \mathrm{H_3C} \end{array}$

2) Combes, Annales de Chim. et de Phys. [6] 12, 248 [1887].

3) Padoa u. Ponti, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 15, 11, 610 [1906].
4) Michael u. Wolgast, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 3176 [1909]. — Clarke, Amer. Chem. Journ. 39, 87 [1908]. — Frankland u. Duppa, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 138, 216 [1866].

5) Jakobj, Nachr. K. Ges. Wissensch. Göttingen 1902, 313.

6) Zoubow. Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 30, 926 [1898].

7) Thorpe u. Jones, Journ. Chem. Soc. 63, 284 [1893].
 8) Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 308 [1897].

9) Dutoit u. Aston, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 125, 240 [1897].

10) Freer u. Lachmann, Amer. Chem. Journ. 19, 879 [1897].

11) Fabin yi u. Széky, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 2307 [1905].
12) Warunis u. Lekos, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 43, 654 [1910].

13) Vorländer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 2267 [1897].
14) Trauhe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 3298 [1909].

15) Wallach, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 329, 109 [1903].

16) Kondakow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 26, 15 [1894].

17) Vladesco, Bulletin de la Soc. chim. [3] 6, 832 [1891].

18) Conrad, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 186, 241 [1877].
19) Lipp, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 1206 [1889].

20) Colmann u. Perkin, Journ. Chem. Soc. 55, 357 [1889].

²¹) Verley, Bulletin de la Soc. chim. [3] 17, 192 [1897].
²²) Kursanoff, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 30, 269 [1898]. — Beckmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 2581 [1887].

²³) V. Meyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 323 [1878]. — Kalischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1515 [1895].

¹⁾ Kutscherow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1542 [1881].

Vorkommen: Im Acetonöl aus holzessigsaurem Kalk1).

Bildung: Durch Destillation eines Gemisches von essigsaurem und isobuttersaurem Kalk 2); beim Überleiten eines Dampfgemisches von Essigsäure und Isobuttersäure über Tonerde bei höherer Temperatur²); aus Dimethylacetessigsäureäthylester CH₃CO · C(CH₃)₂ · CO₂C₂H₅ durch verdünnte Schwefelsäure³); aus Isopropylacrylsäure (CH₃)₂CH · C(CO₂H) : CH2 durch konz. H2SO4 4); aus Isopropylpropiolsäure (CH3)2CH · C · C · CO2H durch alkoholisches Kali⁵); aus Isobutyrylchlorid (CH₃)₂·CHCOCl und Zinkmethyl⁶); aus Nitrocapronsäuren durch Reduktion 7); aus Trimethyläthylenbromid (CH₃)₂ · CBr · CHBr · CH₃ und H₂O 8); aus Trimethyläthylen (CH₃)₂ · C : CH · CH₃ und HClO 9); aus Trimethyläthylenoxyd 10) (CH₃)₂ · C · CH · CH₃; aus dem Monochlorhydrin des Trimethylens bei 140° · 1);

aus Amylenglykol (CH₃)₂C · (OH)CH · (CH₃) · OH ¹²); aus Methylenisopropenylcarbinol CH₂

: $C \cdot CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_3$ 13).

Physikalische und chemische Elgenschaften: Siedep. 92,4°; 93,5°; 95°; 96°. Spez. Gewicht 0,822 bei 0°; 0,815 bei 15°. Verbrennungswärme¹⁴); spez. Wärme¹⁵). Oxydation liefert CH₃COOH und CO₂. Verbindet sich mit Natriumbisulfit¹⁶).

Trichlormethylbutanon CCl₃ · CO · CH(CH₃)₂ ¹⁷). Schmelzp. 5°. Siedep. 164,5—165°.

Alkali spaltet in Isohuttersäure und Chloroform.

Oxim $CH_3 \cdot C(: NOH) \cdot CH(CH_3)_2$. Aus dem Keton und Hydroxylamin¹⁸). Siedep. 157 bis 158°.

p-Nitrophenylhydrazon C₁₁H₁₅O₂N₃. Nadeln vom Schmelzp. 108—109° 19).

Methyl-n-amylketon, 2-Heptanon.

Mol.-Gewicht 114,14.

Zusammensetzung: 73,59% C, 12,40° H, 14,01° O.

C2H14O. CH₃ CO CH. CH₂ CH, CH_2 CH_3

1) Buisine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 128, 885 [1899].

2) Senderens, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 149, 995 [1909].

3) Schryver, Journ. Chem. Soc. 63, 1336 [1893].

4) Blaise v. Luttringer, Bulletin de la Soc. chim. [3] 33, 816 [1905]. 5) Moureu u. Delange, Bulletin de la Soc. chim. [3] 29, 672 [1903].

6) Béhal, Annales de Chim. et de Phys. [6] 15, 284 [1888]. 7) Kachler, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 191, 162 [1878].

8) Eltekow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 10, 215 [1878]. — Niederist, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 196, 360 [1879]. — Nägeli, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2983 [1883].

Krassuski, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 33, I [1901].
 Ipatiew v. Leontowitsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 2016 [1903].

11) Krassuski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 287 [1901].

12) Bauer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 115, 91 [1860]. — Eltekow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 14, 358 [1882]. — Flawitzky, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 240 [1877].

13) Kondakow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 17, 300 [1885].

14) Zouhow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 30, 926 [1898].

15) Louguinine, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 47 [1896]. 16) Fittig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 110, 19 [1859].

¹⁷) Jocicz, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 29, 109 [1897]. ¹⁸) Nägeli, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2984 [1883].

19) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 4, 235 [1908].

Vorkommen: Im Nelkenöl (Eugenia caryophyllata)¹); im Ceylon-Zimtöl (Cinnamonum

ceylanicum)2).

Bildung: Durch Oxydation aus Methyl-n-amylcarbinol $CH_3(CH_2)_4 \cdot CH(OH)CH_3$ 3); aus Caprylsäure $C_8H_{16}O_2$ durch H_2O_2 4); aus Caproylessigsäure $CH_3(CH_2)_4 \cdot COCH_2CO_2H$ bei 60^{+5}); aus 1-Heptin $C_5H_{11}C$ CH oder 2-Heptin durch Säuren 6) oder H_2O bei höherer Temperatur 7); aus Acetylönanthyliden $CH_3(CH_2)_4C$ C $\cdot COCH_3$ durch 10 proz. KOH 8); aus 2-Nitroheptan durch Reduktion 9).

Darstellung: Aus dem Nelkenöl durch Behandeln der bei 150—160° siedenden Fraktion mit Bisulfit, Zersetzung der Bisulfitverbindung und Zerstörung des vorhandenen Furfurols

mit kalter Kaliumpermanganatlösung 10).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Flüssigkeit von intensivem Fruchtgeruch. Siedep. 151—152°. Spez. Gewicht 0,8366 bei 0°. Durch Oxydation mittels Chromsäure entsteht n-Valeriansäure, daneben etwas Capronsäure und Essigsäure. Reduktion führt zum sekundären n-2-Heptylalkohol.

C₇H₁₄O · NaHSO₃. Tafeln aus Alkohol.

Semicarbazon CH₃ · C(: N · NHCONH₂) · C₅H₁₁. Schmelzp. 122—123°.

Äthyl-n-amylketon, 3-Octanon.

Mol.-Gewicht 128,16,

Zusammensetzung: 74,91° C. 12,61° H. 12,48° O.

C₈Il₁₆O.
CH₃
CH₂
CO
CH₂
CH₂
CH₂
CH₂
CH₂
CH₂
CH₂
CH₃

Vorkommen: Im französischen Lavendelöl (Lavendula vera D. C.)11).

Bildung: Aus Capronylchlorid CH₃(CH₂)₄COCl und Zinkäthyl¹²); aus 2-Oktin C₅H₁₁C C·CH₃ durch Einwirkung von Schwefelsäure¹³) oder bei dreistündigem Erhitzen mit Wasser auf 350° ¹⁴).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Flüssigkeit von intensiv fruchtätherartigem Geruch. Siedep. $169.5-170^{\circ}$ bei 738 mm; $169.5-170^{\circ}$ bei 754 mm; $164-166^{\circ}$; $159-166^{\circ}$. Spez. Gew. 0.8254 bei 15° ; 0.8445 bei 15° ; 0.8502 bei 0° . $n_{20}^{20}=1.41536$.

Durch Oxydation mittels Chromsäure entsteht n-Capronsäure CH₃(CH₂)₄·COOH (Siedep. 203—206°). Oxydation mittels HNO₃ ¹⁵). Reagiert nicht mit Bisulfit.

1) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1897, 1, 50.

2) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1902, I, 65.

3) Schorlemmer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 161, 279 [1872].

4) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 4, 221 [1908].

5) Moureu u. Delange, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 132, 1121 [1901].

6) Béhal u. Desgrez, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, II, 504 [1892]. — Béhai, Annales de Chim. et de Phys. [6] 15, 270 [1888].

7) Desgrez, Annales de Chim. ct de Phys. [7] 3, 228 [1894].

Noureu u. Delange, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 131, 800 [1900].
Konowalow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 25, 487 [1893].

10) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1897, 1, 50.

¹¹) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1903, I. 42; II, 43.

12) Ponzio u. Gaspari, Gazzetta chimica ital. 28. II, 273 [1898].

13) Béhal, Bulletin de la Soc. chim. 50, 359 [1888].

Desgrez, Annales de Chim. et de Phys. [7] 3, 239 [1894].
 Fileti u. Ponzio, Gazzetta chimica ital. 28, II, 265 [1898].

Oxim $C_2H_5C(: N \cdot OH) \cdot C_5H_{11}$. Siedep. 91° bei 5 mm. Bei —18° noch nicht erstarrt. Semicarbazon $C_2H_5C(: N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2) \cdot C_5H_{11}$. Schmelzp. 117—117,5°; 116—117°. Durch 10 proz. Schwefelsäure beim Erwärmen spaltbar.

Methyl-n-heptylketon, 2-Nonanon.

Mol.-Gewicht 142,18.

Zusammensetzung: 75,96° C, 12,78° H, 11,26° O.

 $\begin{array}{c} {\rm C_9H_{18}O.} \\ {\rm CH_3} \\ {\rm CO} \\ {\rm CH_2} \\ {\rm (CH_2)_4} \\ {\rm CH_2} \\ {\rm CH_2} \\ {\rm CH_3} \end{array}$

Vorkommen: Im Nelkenöl (Eugema caryophyllata)¹); im Rautenöl²), im algerischen in größerer Menge; im Cocosnußöl³).

Bildung: Durch Oxydation von Caprinsäure $C_{10}H_{20}O_2$ in ammoniakalischer Lösung mittels H_2O_2 ⁴).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farbloses Öl von angenehm rautenartigem Geruch. Siedep. 193—194° bei 740 mm; 194,5—195,5° bei 763 mm; 191—192° bei 761 mm ⁵); 85—90° bei 7 mm; 80—82° bei 15 mm. Erstarrungsp. —19°; —15°. Schmelzp. —17°. Spez. Gewicht 0,83178 bei 20°; 0,821 bei 20°. Oxydation mittels alkalischer Bromlösung führt in n-Caprylsäure $\mathrm{CH_3(CH_2)_6COOH}$ über; durch Reduktion mittels Natrium entsteht der Alkohol $\mathrm{CH_3} \cdot \mathrm{CH(OH)} \cdot \mathrm{C_7H_{15}}$ (Siedep. 90—91° bei 12 mm), Methylheptylcarbinol. Reinigung und Trennung des Ketons vom Methyl-n-nonylketon erfolgt über die Bisulfitverbindung.

Oxim CH₃C(: N · OH) · C₇H₁₅. Öl vom Erstarrungsp. -35°.

Semicarbazon CH₃C(; N·NHCO·NH₂)·C₇H₁₅. Nadeln vom Schmelzp. 118—119°; 119—120°. Unlöslich in Wasser.

Methyl-n-nonylketon, 2-Undekanon.

Mol.-Gewicht 170,22.

Zusammensetzung: 77,55°, C, 13,05°, H, 9,40°, O.

 $\begin{array}{c} {\rm C_{11}H_{22}O}\,. \\ {\rm CH_3} \\ {\rm CO} \\ {\rm CH_2} \\ {\rm (CH_2)_6} \\ {\rm CH_2} \\ {\rm CH_2} \end{array}$

1) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1903, I, 52.

3) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1910, II, 58. — Haller u. Lassieur, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 150, 1013 [1910].

4) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 4, 221 [1908].

²⁾ Thoms, Berichte d. Deutsch. pharmaz. Gesellschaft 11, 3 [1901]. — Mannich, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 2144 [1902]. — v. Soden u. Henle, Pharmaz. Ztg. 46, 277, 1026 [1901]. — Power u. Lees, Journ. Chem. Soc. 81, 1585 [1902]. — Houben, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 3587 [1902].

⁵) Gysegem, Bulletin de l'Acad. roy. de Belg. 1906, 692.

Vorkommen: Im Öl der Gartenraute (Ruta graveolus) (90%)1); im ätherischen Cocos-

nußöl²); in den Blättern von Citrus Limetta³).

Bildung: Durch Destillation sines Gemisches von essigsaurem und caprinsaurem Kalk4); aus Nonylpropiolsäure CH₃(CH₂)₈ · C · CO₂H durch alkoholisches Kali⁵); aus Laurinsäure C₁₂H₂₄O₂ durch H₂O₂ ⁶); aus Octvlacetessigsäureäthylester durch alkoholisches Kah⁷).

Darstellung: Die Abscheidung des Ketons aus dem Rohöl geschieht durch Ausschütteln mit Bisulfit, Zersetzung der Bisulfitdoppelverbindung durch Alkali und Destillation 8).

Physiologische Elgenschaften: Die Dämpfe wirken auf grüne Pflanzen unter Schwärzung

und Blausäureentwicklung 9).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farbloses Öl von angenehm rautenartigem Geruch. Bei 8-10° erstarrt das Öl und schmilzt dann bei 15°; 13,5°. Siedep. 98-100° bei 7 mm; 118° bei 18 mm; 122—123° bei 24 mm. 232° bei gewöhnlichem Druck. Spez. Gewicht 0,8262 bei 20°; 0,8295 bei 15°. Chromsäure oxydiert zu Essigsäure und Pelargonsäure. Oxydation durch HNO₃ 10). Durch Reduktion mittels Natrium entsteht Methylnonylearbinol 11). Kondensationen mit Aldebyden 12). Derivate 13): $C_{11}H_{22}O + NH_4H \cdot SO_3 + H_2O.$ — CH_3 \cdot C \cdot (OH) \cdot (NaSO₃) \cdot (CH₂)₈CH₃, Schmelzp. 100°.

Oxim CH₃C(: N · OH) · C₉H₁₉. Aus dem Keton und Hydroxylamin ¹⁴). Farblose Pris-

men vom Schmelzp. 45°; 46-47°.

Semicarbazon CH₃ · C(: N · NHCO · NH₂)C₉H₁₉. Blätter vom Schmelzp. 123—124° (Thoms).

Phenylhydrazon CH₃ · C(: N · NHC₆H₅) · C₉H₁₉. Spez. Gewicht 0,94475 bei 0° 15). p-Nitrophenylhydrazon C₁₇H₂₇O₂N₃. Nadeln (aus Alkohol) vom Schmelzp. 90—91° ¹⁶).

Methylheptenon.

Mol.-Gewicht 114,14.

Zusammensetzung: 73,60% C, 12,40% H, 14,00% O.

2) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1910, II. 58. — Haller u. Lassieur, Compt. rend.

de l'Acad. des Sc. 150, 1013 [1910].

3) Watts, Journ. Chem. Soc. 1, 316 [1886].

4) v. Gorup - Besanez u. Grimm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 157, 275 [1871].

5) Moureu u. Delange, Bulletin de la Soc. chim. [3] 29, 672 [1903].

6) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 4, 221 [1908].

7) Guthzeit, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 204, 4 [1880].

8) Scholtz u. Meyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 43, 1861 [1910].

9) Mirande, Compt. rend de l'Acad. des Sc. 151, 481 [1910]. 10) Fileti u. Ponzio, Gazzetta chimica ital. 24, II, 291 [1894].

11) Houben, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 3587 [1902]. — Mannich, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 2144 [1902]. — Giesecke, Zeitschr. f. Chemie 1870, 428.

12) Scholtz u. Meyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 43, 1861 [1910]. — Carette, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 131, 1219 [1900]. — Thoms, Berichte d. Deutsch. pharmaz. Gesellschaft 11, 15 [1901].

13) Carette, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 131, 1225 [1900]; 134, 477 [1902].

¹⁴) Spiegler, Monatshefte f. Chemie 5, 242 [1884]. 15) Grimaldi, Gazzetta chimica ital. 20, 96 [1890]. 16) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 4, 235 [1908].

¹⁾ Williams, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 107, 374 [1858]. — Hallwachs, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 113. 109 [1860]. — Harbordt, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 123, 293 [1862]. — Carette, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 131, 1225 [1900]; 134, 477 [1902]. — Mannich, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 2144 [1902]. — Houben, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 3587 [1902]. — Thoms, Berichte d. Deutsch. pharmaz. Gesellschaft 11, 3 [1901].

Vorkommen: Im Linaloöl (Bursera)1); im Lemongrasöl (Andropogon citratus)2); im Palmarosaöl (Andropogon Schoenanthus)3); im Citronenöl (Rutaceae)4); im Öl der Lauracee Ocotea caudata, Mez-, Sicariaöl; im Citronellöl (Andropogon nardus) und im Öl von Barosma

pulchellum.

Bildung: Bei der trocknen Destillation des Cineolsäureanhydrids⁵); beim Verseifen des Geraniumsäuremitrils, wie bei der Oxydation von Geraniol C₁₉H₁₈O, Geranial (Citral) C₁₀H₁₆O oder Methylheptenol C₈H₁₆O mittels Chromsäure und H₂SO₄ 6); aus Citral durch Spaltung mittels Alkali7); synthetisch dargestellt aus Amylenbromid und Acetylaceton8); aus dem Jodid des Acetopropylalkohols, Aceton und Zinkstauh⁹); aus Dimethyiallylacetessigester (CH₃)₂ · C : CH · CH₂ · CH(CO · CH₃) · CO₂C₂H₅ durch Erhitzen mit Baryt ¹⁰).

Darstellung: Aus Citral durch 12stündiges Kochen mit Pottaschelösung, darauffolgender Wasserdampfdestillation und Fraktionieren im Vakuum¹¹). Trennung von Citral und Citronellal durch aufeinanderfolgendes Ausschütteln mit konz. Lösungen von Natriumsulfit und

Natriumbicarbonat 12).

Nachweis: Zum Nachweis dient die Trennung von Citral und Citronellal, welche durch Ausschütteln entfernt werden 12). Durch Behandeln mit Brom bei Gegenwart von NaOH wird es in die Verbindung C₈H₁₂Br₃O · OH vom Schmelzp. 98—99° übergeführt ¹³). Nachweis durch Darstellung des Semicarbazons vom Schmelzp. 136-138° (aus Alkohol) 14). Methylheptenon färbt einen mit Salzsäure befeuchteten Fichtenspan purpurrot; bei Gegenwart von HCl gibt es mit Aldehyden Farbenreaktionen, so mit Furfurol oder Anisaldehyd eine rote, mit Sabcylaldehyd eine blaurote Färbung¹⁵).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Zur Konstitution 16). Farbloses, leicht bewegliches Öl von amylacetatartigem Geruch. Siedep. 173—174°; 84° bei 56 mm; 51° bei 4 mm. Spez. Gewicht 0,8656 bei 15°; 0,8530 bei 20°. $n_D^{20} = 1,4380$; 1,4400. Optisch inaktiv. Durch Oxydation mittels Permanganat entstehen Aceton und Lävubnsäure 17), mittels Ozon Aceton und Lävulinaldebyd 18). Ozonid $C_8H_{14}O_4$ 19). Durch Reduktion mittels Natrium in alkoholischer Lösung entsteht Methylheptenol $\overset{C}{CH_3}$ $C: CH \cdot CH_2CH_2 \cdot CH(OH)$ 20). Durch Brom

+ NaOH entsteht CHBr₃ bzw. CBr₄; verbindet sieh direkt mit HBr oder HCl. Einwirkung von PCl₅ ²¹). Bildet mit Bisulfit krystallinische Doppelverbindungen.

Acetylmethylheptenon $CH_3 C: CH \cdot (CH_2)_2CO \cdot CH_2(OCCH_3)$. Siedep. 114—115 bei 15 mm ²²).

 $\begin{array}{lll} \text{Oxim} & \text{H}_3\text{C} \\ \text{H}_3\text{C} & \text{C} : \text{CH} \cdot (\text{CH}_2)_2\text{C} (: \text{N} \cdot \text{OH}). & \text{Siedep. } 108-110^{\circ} \text{ bei } 15 \text{ mm}^{-14}). \end{array}$

Semicarbazon $\begin{array}{c} \text{H}_3\text{C} \\ \text{H}_3\text{C} \end{array}$ C: $\text{CH}(\text{CH}_2)_2 \cdot \text{C}(:\text{N} \cdot \text{NH} \cdot \text{CONH}_2)$. Schmelzp. 136—138° ¹⁴).

1) Barbier u. Bouveault, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 121, 168 [1895].

2) Bertram u. Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 834 [1899].

3) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1905, I, 39.

4) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1902, II, 35.

5) Wallach, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 258, 323 [1890].

6) Tiemann u. Semmler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 2722 [1893]; 28, 2126 [1895].

7) Verley, Bulletin de la Soc. chin. [3] 17, 175 [1897].

8) Barbier u. Bouveault, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 122, 1422 [1896].

9) Verley, Bulletin de la Soc. chim. [3] 17, 191 [1897].

10) I patiew, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 594 [1901].

11) Verley, Bulletin de la Soc. chim. [3] 17, 176 [1897].

- 12) Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 823 [1899].
- 13) Tiemann u. Semmler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 2723 [1893]. 14) Tiemann u. Krüger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 2124 [1895].
- 15) E. u. H. Erdmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1218, Anm. 2 [1899].

16) Harries, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 1179 [1902].

- 17) Tiemann u. Semmler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 2128 [1895].
- ¹⁸) Harries, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 1933 [1903]. 19) Harries, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 374, 288 [1910].
- ²⁰) Wallach, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 275, 171 [1893]. 21) Chem. Fahrik Griesheim-Elektron, D. R. P. 118 351 [1899].
- ²²) Barhier u. Léser, Bulletin de la Soc. chim. [3] 17, 748 [1897].

Diacetyl.

Mol.-Gewicht 86,06.

Zusammensetzung: 55,78% C, 7,04% H. 37,18% O.

 $C_4H_6O_2$. CH_3 CO CO CH_3

Vorkommen: In ätherischen Ölen oder deren Kohobationswässern, meist neben Methylalkohol und Furfurol; so im Nelkenöl (Eugenia caryophyllata Thunb.)¹); im Kümmelöl (Carum carvi L.)¹); im Sadebaumöl (Juniperus Sabina L.)²); in den Kohobationswässern des Cypressenöles (Cypressus sempervirens L.)³), des Vetiveröles (Androgon muricatus Rez.)⁴), des westindischen Sandelholzöles (Amyris balsamifera L.)⁵), des Bayöles (Pimenta spec.)⁶).

Bildung: Aus Isonitrosomethylaceton $CH_3CO \cdot C(:NOH) \cdot CH_3$ beim Kochen mit verdünnter H_2SO_4 7); durch Destillation der Ketipinsäure | CO-CH₂-COOH für sieh oder mit $CO-CH_2-COOH$

verdünnter $\rm H_2SO_4$ 8); aus Brenztraubensäure $\rm CH_3 \cdot CO \cdot COOH$ durch Elektrolyse 9); aus Methyläthylketon $\rm CH_3CO \cdot C_2H_5$ durch $\rm HXO_3$ (1,38) in der Wärme 10); durch Oxydation der Tetrinsäure

$$CO - C(CH_3)$$

 O
 $CH_2 - C \cdot (OH)$

mittels Kaliumbichromat¹¹); aus Oxalester und Methylmagnesiumbromid¹²); durch magnesiumorganische Synthese aus Vinylidenoxanilid $+ CO \cdot N(C_6H_5) C : CH_2$ 13); aus Acetaldehyd über das Osazon¹⁴).

Darstellung: Aus Methylacetessigester CH₃COCH(CH₃)CO₂C₂H₅; ¹⁵); aus Methyläthylketon über Isonitroäthylmethylketon ¹⁶).

Physiologische Eigenschaften: Das Diacetylperoxyd besitzt starke keimtötende Wirkung¹⁷).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Diacetyl ist eine chinonartig riechende, gelbgrüne Flüssigkeit; die Dämpfe besitzen die Farbe des Chlors. Siedep. 87,5—88°. Spez. Gewicht 0,9734 bei 22°. Verbremungswärme 503,7 Cal. Brechungsvermögen 18). Thermochemisches 19). In 4 T. H₂O von 15° löslich. Gegen Säuren beständig; verdünntes Alkaliführt in p-Xyloehinon C₈H₈O₂ über; Zinkstaub reduziert zu Alkoholen. Durch Schütteln mit

- 1) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1899, II, 32.
- 2) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1900, II, 59; 1903, I, 71.
- 3) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1903, I. 23.
- 4) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1900, I, 46.
- 5) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1903, I, 72.
- 6) Bericht der Firma Schimmel & Co. 1901, I, 12.
- 7) v. Pechmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 3213 [1887].
- 8) Fittig, Daimler u. Keller, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 249, 200 [1888].
- 9) Hofer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 650 [1900].
- 10) Fileti u. Ponzio, Gazzetta chimica ital. 25, I, 238 [1895].
- ¹¹) Wolff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 288, 27 [1895].
- 12) Gattermann u. Maffezzoli, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 4152 [1903].
- 13) Tschugajew, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 186 [1907].
- 14) v. Pechmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2124 [1898].
- 15) v. Pechmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 3954 [1891].
- ¹⁶) Diels u. Jost, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 3290 [1902]. Diels u. Stephan, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 40, 4336 [1907].
 - 17) Freer u. Novy, Amer. Chem. Journ. 27, 161 [1902].
- ¹⁸) Nasini u. Anderlini, Gazzetta chimica ital. 24, I, 161 [1894]. Brühl, Journ. f. prakt. Chemie [2] 50, 140 [1894].
 - 19) Landrieu, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 142, 580 [1906].

Ketone. 807

HCl polymerisiert sich Diacetyl zu (CH₃COCOCH₃)₃ (vom Schmelzp. 105°; Siedep. 280°), das bei langsamem Erhitzen wieder zerfällt¹). Verbindet sich mit NaHSO₃, mit 2 Mol. HCN, mit Ammoniak, mit Anilin. Kondensationen²).

0xim

 $\begin{array}{c}
\operatorname{CH}_{3} \\
\operatorname{C} = \operatorname{N} \cdot \operatorname{OH} \\
\operatorname{CO} \cdot \operatorname{CH}_{3}
\end{array}$

Siedep. 83° bei 8 mm³).

Dioxim

 $\begin{array}{c}
CH_3 \\
C = NOH \\
C = NOH \\
CH_3
\end{array}$

Schmelzp. 234° 4).

Bisemicarbazon

 $\begin{array}{l} \mathrm{CH_3} \\ \mathrm{C} = \mathrm{N} \cdot \mathrm{NHCONH_2} \\ \mathrm{C} = \mathrm{N} \cdot \mathrm{NHCONH_2} \\ \mathrm{CH_3} \end{array}$

Schmelzp. 278—279° 5).

Phenylhydrazon

 $\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \stackrel{|}{\text{C}} = \text{N} \cdot \text{NHC}_{6}\text{H}_{5} \quad ^{6} \text{)} \\ \stackrel{|}{\text{CO}} \cdot \text{CH}_{3} \end{array}$

Schmelzp. 133—134°; 135°.

Osazon $H_3C - C = N \cdot NHC_6H_5 \\ H_3C - C = N \cdot NHC_6H_5 \\ H_3C - C = N \cdot NHC_6H_5$ 7). Schmelzp. 243°.

Dichlordiacetyl $C_4H_4O_2Cl_2$. Durch Chlorierung des Diacetyls in Chloroform¹¹). Schuppen vom Schmelzp. 124,5°.

Dibromdiacetyl CO·CH₂Br 8) 9). Blättchen (aus Ligroin) vom Schmelzp. 116—117.

s-Tetrachlordiacetyl $\frac{\text{CO} - \text{CHCl}_2}{\text{CO} - \text{CHCl}_2}$ 10). Siedep. 204—206° bei 713 mm.

s-Tetrabromdiacetyl | CO — CHBr $_2$ 11). Tafeln (aus CS $_2$) vom Schmelzp. 95—96°. CO — CHBr $_2$

1) Diels u. Jost, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 3290 [1902]; 36, 954 [1903].

2) Diels u. Stern, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 1622 [1907]. — Posner u. Fackelmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 3973 [1901].

3) Locquin. Bulletin de la Soc. chim. [3] 31, 1164 [1904].

4) Biltz, Zeitschr. f. analyt. Chemie 48, 164 [1909].

5) Posner u. Fackelmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 3973 [1901].

6) v. Pechmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 1413 [1888]. — Petrenko-Kritschenko, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 1699 [1901].

7) v. Pechmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2124 [1898]. — Diels u. Jost, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 3295 [1902].

8) Keller u. Maaß, Chem. Centralbl. 1898, I, 24.

Fittig, Daimler u. Keller, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 249, 207 [1888]
 Levy u. Jedlicka, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 249, 93 [1888]; 254, 87 [1889].

11) Keller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 35 [1890].

Aldehyde und Ketone der aromatischen Reihe.

Von

E. Witte-Berlin-Südende.

A. Aldehyde.

Benzaldehyd, Bittermandelöl.

Mol.-Gewicht 106,05.

Zusammensetzung: 79,21% C, 5,70% H, 15,09% O.

Vorkommen: Findet sich in vielen ätherischen Ölen und hat sich darin oft erst durch Zersetzung des Amygdalins bzw. Laurocerasins gehildet. Benzaldehyd ist enthalten: Im Bittermandelöl (Amygdalis communis)¹), im Ceylon-Zimtöl (Cinnamomum zeylanicum)²), im Zimtblätteröl³), im Kirschlorbeeröl⁴), in den Blättern des Kirschlorbeers (Prunus Laurocerasus)⁵), im ätherischen Öl von Prunus javanica Miqu.⁶), in der Rinde des Faulbeerbaumes (Prunus Padus L.)⁵), im Indigoferaöl (Indigofera galcgoides)⁷), im Cassieblütenöl (Acacia Farnesiana)⁸), in den Blüten von Rubidia pseudacacia⁹), im Neroliöl¹⁰), im Öl der Blätter von Homalium tomentosum Benth.¹¹), im ätherischen Öl von Blackwellia tomentosa¹²), im Niaouliöl (Melaleuca viridiflora Brogn. et Gris)¹³), im Cajeputöl (Melaleuca spec.)¹⁴), im Patsehuliöl (Pogostemum Patschuli)¹⁵), im ätherischen Öl von Eucalyptus viminalis var.¹⁶), im

⁵) Jonek, Archiv d. Pharmazie **243**, 421 [1905].

6) Romburgh, Bericht der Firma Schimmel & Co., April 1899, 52.

Romburgh u. Treub, Bericht der Firma Schimmel & Co., Okt. 1894, 74.
 Bericht der Firma Schimmel & Co., Okt. 1903, 15; April 1904, 22. — Walbaum, Journ.

 Bericht der Firma Schimmel & Co., Okt. 1903, 15; April 1904, 22. — Walbaum, Jou f. prakt. Chemie [2] 68, 235 [1903].
 Walbaum, Journ. f. prakt. Chemie [2] 68, 424 [1903].

10) Bericht der Firma Schimmel & Co., Okt. 1903, 54.

11) Romburgh, Bericht der Firma Schimmel & Co., April 1899, 53. — Treub. Verslag s' Lands Plantentuin 1897.

12) Romburgh, Bericht der Firma Schimmel & Co., April 1900, 49.

13) Bertrand, Bulletin de la Soc. chim. [3] 9, 432 [1893]; Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 116, 1070 [1893].

¹⁴) Voiry, Bulletin de la Soc. chim. [2] 50, 108 [1888]; Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 106, 1538 [1888]; Journ. de Pharm. et de Chim. [5] 18, 149 [1888].

15) Bericht der Firma Schimmel & Co., April 1904, 72.

16) Bericht der Firma Schimmel & Co., Okt. 1904, 30.

¹⁾ Liebig u. Wöhler, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 22, I [I837].

²) Bericht der Firma Schimmel & Co., April 1902, 65.

<sup>Weber, Archiv d. Pharmazie 230, 232 [1892].
Tilden, Pharmaceut. Journ. London [3] 5, 761 [1875].</sup>

ätherischen Öl zweier Memecylonarten¹), im ätherischen Öl der Blätter von Plectroma dicocca¹), in Schleicheria trijuga²), in den Blättern von Merremia vitifolia³), in den Blättern, Blüten und Früchten des Holunders (Sambucus nigra L.)⁴), in Gymnogramma cordata⁵), in Anacyclus officinarum Hayne⁵), A. pedunculatus Pers.⁶), Cormus foliosa Franch⁶), Kageneckia angustifolia und oblonga⁶), Lucuma deliciosa L., L. mamniosa und multiflora⁵). im Sumatrabenzoeharz⁷), im Rasamalaharz⁸), im Hautdrüsensekret von Fontaria gracilis⁹) und F. virginica¹⁰), im Kirschbranntwein¹¹).

Bildung: Benzaldehyd entsteht aus Amygdalin durch Wasseraufnahme¹²). Übergießt man bittere Mandeln mit kaltem Wasser, so bildet er sich sofort durch Emulsingärung; durch siedendes Wasser wird hingegen das Ferment vernichtet. Bittermandelöl mit Eisenoxydulsulfat oder Eisenehlorid und Kalkmilch angerührt, scheidet Benzaldehyd ab¹³). Er bildet sich ferner durch Oxydation von Benzylalkohol¹⁴), von Zimtalkohol¹⁵), von Zimtsäure¹⁸) mit Ozon¹⁷), von Benzylamin mit Bichromat und Schwefelaäure¹⁸), von Di-¹⁹) und Tribenzylamin²⁰), von Benzyl-Anilin oder Toluidin mit Chromsäuregemisch²¹) oder wässeriger Permanganatlösung und Aceton²²), von Toluol mit CrO₂Cl₂ und Wasser²³), von Toluol mit Braunstein und Schwefelsäure²⁴), von Albuminaten²⁵). Beim Erhitzen von Toluol mit Nickeloxyd²⁶). Bei der elektrolytischen Oxydation von Toluol²⁷), Benzoin²⁸). Bei der Reduktion von Benzoesäure in schwach saurer Lösung mit Natriumamalgam²⁹), auf elektrolytischem Wege³⁰). Beim Glühen von Benzoesäure oder Phthalsäure mit Zinkstaub³¹); beim Glühen von Calciumbenzoat mit Cailcumformiat³²). Beim Durchleiten von Benzylalkohol durch auf 800—820° erhitzte Kupferröhren³³). Bildet sich beim Kochen von Benzylalkohol durch auf 800—820° erhitzte Kupferröhren³³). Bildet sich beim Kochen von Benzylchlorid mit Wasser³⁶), nit Essigsäure³⁶), Oxalsäurc³⁷), Schwefel-

- 1) Romburgh, Bericht der Firma Schimmel & Co., April 1899, 53.
- 2) Polack, Pharmaz. Ztg. 6, 314 [1891].
- 3) Weehnizen, Pharmac. Weekblad 43, 907 [1906].
- 4) Bourquelot u. Danjou, Journ. de Pharm. et de Chim. [6] 22, 154 [1905].
- ⁵) Greshoff, Pharmaceut. Weekblad 45, 770 [1908].
- ⁸) Greshoff, Pharmac. Weekblad 42, 146, 170, 193 [1910]; vgl. Apoth.-Ztg. 25, 681 [1910]; Bericht der Firma Schimmel & Co., April 1911, 162.
 - 7) Denner, Pharmaz. Centralhalle 28, 527 [1887].
 - 8) Tschirch, Die Harze und Harzbehälter. Leipzig 1906. S. 319.
 - 9) Guldensteeden Egeling, Archiv f. d. ges. Physiol. 28, 576 [1882].
- 10) Cope, Amer. Naturalist 17, 337 [1883]. Haase, Sitzungsber. d. Gesellschaft naturforsch. Freunde 1889, 97.
 - 11) Windisch, Arbeiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 11, 285 [1895].
 - 12) Liebig u. Wöhler, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 22, 1 [1837].
 - 13) Liebig u. Wöhler, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 3, 252 [1832].
 - ¹⁴) Cannizzaro, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 88, 129 [1853].
 - 15) Toel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 70, 5 [1849].
 - 16) Dumas u. Peligot, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 14, 50 [1835].
 - 17) Harries, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 36, 1936 [1903].
 - 18) De Coninck u. Combe, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 127, 1222 [1898].
 - 19) Höchster Farbwerke, D. R. P. 110 173; Chem. Centralbl. 1900, II, 460.
 - 20) Limprecht, Annalca d. Chemie u. Pharmazie 144, 308, 316 [1867].
 - Höchster Farbwerke, D. R. P. 91 503; Friedländers Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 4, 129.
 - 22) Höchster Farbwerke, D. R. P. 92084: Friedländers Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 4, 131.
 - ²³) Etard, Annales de Chim. et de Phys. [5] 22, 225 [1881].
- ²⁴) Gilliard, Monnet u. Cartier, D. R. P. 10t 221; Chem. Centralbl. 1899, I, 960; D. R. P. 107 722, Chem. Centralbl. 1900, I, 1113.
 - 25) Guckelherger, Annalen d. Chemic u. Pharmazie 64, 60, 72, 86 [1847].
 - ²⁶) Badische Anilin- u. Sodafabrik, D. R. P. 127 388, Chem. Centralbl. 1902, I, 150.
 - 27) Perkin u. Law, Faraday Lecture 25. Okt. 1904; Transact. of the Faraday Soc.
 - ²⁸) Law, Proc. Chem. Soc. 22, 197 [1906]; Journ. Chem. Soc. 89, 1437 [1906].
 - 29) Kolbe, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 118, 122 [1861].
- ³⁰) Nithack, D. R. P. 123 554, Chem. Centralbl. 1901, II, 715. Mettler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 4148 [1909].
 - 31) Baeyer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 140, 296 [1866].
 - ³²) Piria, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 100, 105 [1856].
 - 33) I patiew, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 1055 [1902].
 - 34) Lauth u. Grimaux, Bulletin de la Soc. chim. [2] 7, 106 [1867].
 35) Limpricht, Annalen d. Chemic u. Pharmazie 139, 319 [1866].
 - 36) Béhal, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 148, 179 [1909].
 - 37) Anschütz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 226, 18 [1884].

säure¹), Pottaschelösung²), mit alkoholischem Kali bei 200° ³), mit Silber- oder Quecksilberoxyd4); aus Benzalbromid und Wasser5). Aus Dibenzylhydroxylamin mit Essigsäure-Salzsäure6); aus Thiohenzanilid, Kalilauge und Zinkpulver7). Entsteht aus Benzol, Aluminiumchlorid und Eisen- oder Nickelcarbonyl8). Aus Halogenbenzol, o-Ameisensäureäthylester und Magnesium 9), bei tiefen Temperaturen 10). Aus Äthylformanilid und Phenylmagnesiumbromid11); bildet sich aus Äthoxymethylanilin nach der Grignard schen Reaktion 12).

Darstellung: Bittere Mandeln werden durch Pressen bei mäßiger Wärme von fettem Öl befreit, dann grob gepulvert, in siedendes Wasser eingetragen und 1/4-1/2 Stunde gekocht; nach dem Erkalten werden kalt angerührte bittere Mandeln zugesetzt und 12 Stunden sich selbst überlassen, darauf wird der gebildete Benzaldehyd abdestilliert¹³). Benzylchlorid (1 T.) und Salpeter, Bleinitrat (1,5 T.) oder Kupfernitrat und Wasser (10 T.) werden mehrere Stunden unter Rückfluß gekocht 14). Benzalehlorid wird mit Wasser auf 150—160° erhitzt¹⁵) oder in Gegenwart von Eisen oder Eisensalzen auf 90—95° erwärmt¹⁶). Durch Erhitzen eines Gemisches von Benzylchlorid und Benzalchlorid mit Wasser und Braunstein 17). Wird ferner dargestellt aus Benzol, CO und HCl in Gegenwart von AlBr3 und Kupferchlorür 18).

Reinigung: Da Benzaldehyd, aus Bittermandelöl dargestellt, stets Blausäure enthält, wird er davon durch Schütteln mit Eiscnoxydullösung und Kalk oder Alkali befreit 19); ebenso auch durch fraktiomerte Destillation oder Erwärmen mit Quecksilberoxyd und Wasser. Von anderen Verunreinigungen wird er durch die Bisulfitverbindung 20), eventuell Zerlegung derselben erst nach Umkrystallisieren aus Wasser²¹), abgeschieden. Über die schwefligsaure

Lösung 22).

Bestimmung: Qualitativer Nachweis durch Behandeln mit konz. nitrosefreier Schwefelsäure und β -Naphthol ²³), oder durch Überführung in Benzhydroxamsäure mittels nitrohydroxylaminsaurem Natrium²⁴). — Quantitativ im Bittermandelölwasser durch Fällung mit Phenylhydrazin²⁵). Bestimmung kleiner Mengen in Glykosiden (Hérisse y)²⁵). Colorimetrische Bestimmung mit fuchsinschwefliger Säure 26). — Forensischer Nachweis 27). — Da Benzaldehyd oft

1) Oppenheim, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 2, 213 [1869].

2) Meunier, Bulletin de la Soc. chim. [2] 38, 160 [1882].

3) Cahours, Annalen d. Chemie u. Pharmazie, Suppl. 2, 253 [1862/63].

4) Gerhardt, Traité de chimie organique 4, 721.

⁵) Curtius u. Quedenfeldt, Journ. f. prakt. Chemie [2] 58, 390 [1898].
 ⁶) Walder, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 1629 [1886].

7) Ciusa. Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 15, II, 383 [1906].

8) Dewar u. Jones, Proc. Chem. Soc. 20, 6 [1904]; Proc. Roy. Soc. 76, Ser. A, 558 [1905]. 9) Bodroux, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 138, 92 [1904]. — Elberfelder Farbenfabriken. D. R. P. 157 573; Chem. Centralbl. 1905, I, 309.

10) Gattermann u. Maffezzoli, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 4152 [1903].

¹¹) Bouveault, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 137, 987 [1903].

12) Monier - Williams, Proc. Chem. Soc. 22, 22 [1906]; Journ. Chem. Soc. 89, 273 [1906]. 13) Pettenkofer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 122, 77 [1862]. — Peltz, Jahresber. d. Chemie 1864, 654.

14) Lauth u. Grimaux, Bulletin de la Soc. chim. [2] 7, 106 [1867]. 15) Limpricht, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 139, 319 [1866].

- 16) Schultze, D. R. P. 82 927, 85 493; Friedländers Fortschritte der Teerfarbenfabrikation
 - 17) Schmidt, D. R. P. 20 909; Friedländers Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 1, 23. 18) Reformatski, John. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 33, 154 [1901]; D. R. P.
- 126 421; Chem. Centralbl. 1901, II, 1372.

19) Liebig u. Wöhler. Annalen d. Chemie u. Pharmazie 3, 252 [1832].

20) Bertagnini, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 85, 183 [1853].

- ²¹) Müller u. Limpricht, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 111, 136 [1859]. ²²) Chem. Fabrik Griesheim, D. R. P. 154 499; Chem. Centralbl. 1904, II, 965.
- ²³) Barbet u. Jaudrier, Annales de Chim. analyt. appl. 1896, 1, 325; Vierteljahrsschrift üb. d. Fortschritte auf dem Gebiet d. Nahr.- u. Genußm. 11, 558 [1896].

²⁴) Angelico u. Fanara, Gazzetta chimica ital. 31, II, 28 [1901].

²⁵) Denner, Zeitschr. f. analyt. Chemie **29**, 228 [1890]. — Hérissey, Journ. de Pharm. et de Chim. [6] 23, 60 [1906].

²⁶) Woodman u. Lyford, Journ. Amer. Chem. Soc. 30, 1607 [1908]. — Denis u. Dunhar, Journ. Ind. and Eng. Chem. 1909, 256.

²⁷) Melzer, Zeitschr. f. analyt. Chemie 37, 345 [1896].

mit Nitrobenzol verfälscht wird, kann dieses durch Vermischen mit Kalilauge (1 T. auf 2 T.

Aldehyd) erkannt werden (Grünfärbung)1).

Physiologische Eigenschaften: Benzaldehyd besitzt einen eigenartigen, charakteristischen Geruch. Die Dämpfe verursachen Kopfschmerzen; wirkt auf das Zentralnervensystem und erregt tonische Zuckungen²). Wird im Organismus zu Benzoesäure oxydiert³). Bei Verabreichung per os wird er durch den Harn als Hippursäure ausgeschieden3). Soll bei Hunden, innerlich verabfolgt, ohne Einwirkung sein 1), im Harn wird er von Hunden neben Benzoesäure als Benzamid⁴), von Kaninchen als Hippursäure⁴) ausgeschieden. Subcutan nur in kleinen Dosen unschädlich, nach größeren bei Fröschen und Kaninchen Krämpfe⁵). In Pflanzen eingeführt, läßt er diese nach kurzer Zeit zugrunde gehen⁶). Die Dämfe töten sofort Keimpflanzen?). Durch Lebergewebe von Rind und Schwein wird Benzoesäure gebildet8). Mit 1 proz. Blutlösung geschüttelt, ruft Methämoglobinbildung hervor5).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farblose, mit Wasserdämpfen flüchtige aromatisch riechende Flüssigkeit vom Schmelzp. -26,0°, Erstarrungsp. -13,5° und Siedep. 179,1° bei 751,3 mm. Siedep. 62° bei 10 mm. Spez. Gewicht bei 0° 1,0636; bei 14,6° 1,0499. Spez. Gewichte bei 4 bis 100°9). Molekulare Verbrennungswärme 841,746 Cal. Spezifische Wärme¹⁰); Verdampfungswärme¹¹); kryoskopisches Verhalten in Anilin und Dimethylanilinlösung 12). Absorptionsspektrum 13). Magnetisches Drehungsvermögen 9); elektrische Absorption¹⁴); elektrische Doppelbrechung¹⁵). Dielektrizitätskonstante¹⁴)¹⁶); elektrische Leitfähigkeit ¹⁷) ¹⁶), in flüssigem NH₃ ¹⁸). 1 T. Benzaldehyd löst sich in etwa 300 T. Wasser. — Benzaldehyd ozonisiert im Licht Sauerstoff¹⁹), aktiviert dabei genau so viel Sauerstoff, als er selbst aufnimmt²⁰). Theorie der Oxydation an der Luft²¹). Einwirkung von Licht auf Benzaldehyd²²). In Gegenwart von Jod belichtet, entsteht Benzylbenzoat C₆H₅ · COOCH₂ · C₆H₅ · 23) und Isobenzil²⁴). Mit Essigsäureanhydrid und Sand an der Luft entsteht Benzoylacetylsuperoxyd²⁵) und Benzoesäure²⁶). Beim Behandeln mit Ozon bildet sich Benzoesäure²⁷); Bariumsuperoxyd ist kaum wirksam²⁸). Reduziert nicht Fehlingsche Lösung²⁹). Natriumamalgam und Wasser

1) Bourgoin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 5, 293 [1872].

2) Jordan, Arbeiten d. pharmakol. Inst. zu Dorpat 11/12, 293.

3) Wöhler n. Frerichs, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 65, 337 [1848].

4) Cohn, Zeitschr. f. physiol. Chemie 14, 203 [1889]; 17, 274 [1893]. 5) Kobert, Lehrbuch der Intoxikationen. Stuttgart 1906. 2, 117. 6) Ciamician n. Ravenna, Gazzetta chimica ital. 38, 1, 682 [1908].

7) Coupin, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 151, 1066 [1910].

- 8) Parnass, Biochem. Zeitschr. 28, 280 [1910]. 9) Perkin, Journ. Chem. Soc. 69, 1242 [1896].
- 10) Longuinine, Annales de Chim. ct de Phys. [7] 13, 289 [1898). ¹¹) Longuinine, Annales de Chim. et de Phys. [7] 26, 235 [1902]. 12) Ampola u. Rimatori, Gazzetta chimica ital. 27, 1, 40, 53 [1897].
- ¹³) Spring, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 16, 1 [1897]. Bruylants, Bulletin de l'Acad. roy. de Belg. Cl. des Sc. 1907, 217.

14) Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 308 [1897].

- 15) Leiser, Abhandl. d. Deutsch. Bunsengesellschaft 1910, Nr. 4.
- 16) Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 46, 103 [1903]. Mathews, Journ. of physical Chemistry 9, 641 [1905].

17) Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemic 54, 129 [1906]. 18) Franklin u. Kraus, Journ. Amer. Chem. Soc. 23, 295 [1901].

19) Schönbein, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 102, 129 [1857]; Journ. f. prakt. Chemie 75, 73 [1857].

²⁰) Jorissen, Zeitschr. f. physikal. Chemie 22, 44 [1897].

- 21) Bae yer u. Villinger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 1581 [1900]. Freer u. Novy, Journ. Amer. Chem. Soc. 27, 174 [1905].
- ²²) Ciamician u. Silher, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 12, I. 235 [1903]; [5] 18, I, 216 [1909]. — Mascarelli, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 15, II, 376 [1906].
- ²³) Mascarelli, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 19, I, 383 [1910]. Mascarelli u. Bosinelli, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 19, I, 562 [1910].

²⁴) Mascarelli, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 19. II, 300 [1910].

²⁵) Nef, Annalen d. Chemie u. Pharmazie **298**, 280 [1897]. — Baeyer u. Villinger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 1583 [1900].

²⁶) Jorissen u. Ringer, Chem. Weckblad 2, 19 [1905].
²⁷) Harries, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 2996 [1903]. ²⁸) Geisow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 517 [1904].

²⁹) Tollens, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1950 [1881].

reduzieren zu Benzylalkohol; ebenso elektrolytische Reduktion in Gegenwart von KHSO₃ 1). Elektrolytische Reduktion zu Benzoin²). Alkoholisches Kali bildet, ebenso wie Natriummethylat, Benzoesäure und Benzylalkohol. Natriumbenzylalkoholat3) und Aluminiumäthylat4) rufen Benzylbenzoat hervor. Über rotglühenden Bimsstein destilliert, zerfällt Benzaldehyd in Benzol und CO 5). Wasserstoff, bei höherer Temperatur und in Gegenwart von Ni, wirkt hydrierend und spaltend⁶), bei 400° mit Katalysatoren bildet sich Toluol und Hexahydrotoluol?). Durch trocknes Chlor entsteht Chlorbenzylbenzoat: Brom wirkt analog. PCl₅ bildet Benzalchlorid. SOCl₂ bildet Benzylchlorid⁸). KCN führt den Aldehyd in das polymere Benzoin über. Verbindet sieh mit ein- und mehrwertigen Alkoholen, mit Haloidsäuren 9), mit den Anhydriden organischer Säuren, mit Aminen; Anihn und salzsaures Auilin geben beim Erwärmen Diaminotriphenylmethan $C_6H_5 \cdot CH : (C_6H_4NH_2)_2$. Reagiert in Gegenwart wasserabspaltender Mittel mit Ketonen 10). Mit Phosgen unter Zusatz tertiärer Basen bildet sich Mono- resp. Dibenzaldehydehlorearbonyl 11). Benzaldehyd gibt mit 50 proz. II 2SO4, Ferrisulfat und Eiweißkörpern dunkelblaue Färbung 12). Mit Sesamöl und konz. HCl safranrote Färbung 13). Kann als Reagens auf Isoamylalkohol im rektifizierten Weingeist dienen 14). Gibt mit Hämoglobin ein charakteristisches Spektrum¹⁵). Ist Ausgangsmaterial für die Darstellung von Zimtsäure und eine Reihe von Farbstoffen.

Additionsprodukte des Benzaldehyds: Benzaldehydfluorbor C₅H₅CHO, BFr₃. Aus

Fluorbor und siedendem Benzaldehyd 16). Hexagonale Nadeln.

Benzaldehydphosphorwasserstoff (C₆H₅CHO)₄PH₃ ¹⁷). Feine Nadeln vom Schmelzp. 153°. Sehr schwer löslich in Ligroin, Äther und CS₂; leicht löslich in heißem Alkohol und CHCl₃.

Benzaldehydphosphorsäure C_6H_6CHO , H_3PO_4 18). Farblose Prismen, werden von Wasser, Alkohol und Äther zersetzt.

Benzaldehyd + Antimonpentachlorid. C₆H₅CHO, SbCl₅ 19). Nadeln.

Benzaldehyd + Chlorzink C₆H₅CllO, ZnCl₂ ²⁰). Krystalle.

Benzaldehyd + Alkalidisulfite C_6H_5CHO , $(NH_4H)SO_3 + H_2O$. Aus Hydrobenzamid in abs. Alkohol durch SO_2 ²¹); durch direkte Einwirkung von Ammoniumdisulfit auf Benzaldehyd dagegen keine Krystalle ²²). Krystalle, fast unlöslich in Äther, sehwer löslich in Alkohol, leicht in Wasser. — C_6H_5CHO , LiHSO $_3 + \frac{1}{2}H_2O$ ²³). Krystalle, sehr leicht löslich in Wasser, sehwer in Alkohol. — C_6H_5CHO , NaHSO $_3$ ²¹) ²²). Kleine Krystalle, sehr leicht löslich in Wasser. Siedendes Wasser, ebenso Alkahen, wirken spaltend; Säuren dagegen in der Kälte nicht. — C_6H_5CHO , KHSO $_3$ ²²).

Benzaldehydäthylenthionaminsäure $C_6H_5CH(OH)N(SO_2H)C_2H_4 \cdot NH_2$. Aus Benzaldehyd und einer mit SO_2 gesättigten alkoholischen Äthylendiaminlösung 24). Farblose Blättchen aus Alkohol vom Schmelzp. 169°. Leicht löslich in Wasser, dabei Zersetzung.

1) Kauffmann, Zeitschr. f. Elektrochemie 2, 365 [1897].

2) Law. Proc. Chem. Soc. 22, 237 [1906]; Journ. Chem. Soc. 89, 1512 [1906].

3) Claisen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 649 [1887].

- 4) Tischtschenko, Jonin. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 38, 355 [1906]. 5) Barreswil u. Roudault, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 52, 360 [1844].
- 6) Sabatier n. Senderens, Annales de Chim. et de Phys. [8] 4, 319 [1905]; [8] 4, 433 [1905].

7) I patiew, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 38, 75 [1906].
 8) Hoering u. Baum, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 1914 [1908].

- Geuther u. Cartmell, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 112, 20 [1859]. Vorländer u. Sieber, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 341, 18 [1905].
 - 10) Lippmann u. Fritsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 1626 [1905].
 - 11) Elberfelder Farbenfabriken, D. R. P. 121 223; Chem. Centralbl. 1901, II, 69.
 - Reichl, Monatshefte f. Chemic 10, 317 [1889]; 11, 155 [1890].
 Reich, Zeitschr, f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 16, 452 [1908].

14) Komarowsky, Chem.-Ztg. 27, 807 [1903].

15) Bruylants, Bulletin de l'Acad. roy. de Belg., Cl. des Sc. 1907, 217.

16) Landolph, Jahresher. d. Chemie 1878, 621.

17) Messinger u. Engels, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 332 [1888].

18) Rajkow u. Schtarbanow. Chem.-Ztg. 25, 1135 [1901].

19) Rosenheim u. Stellmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 3380 [1901].

²⁰) Lewy, Journ. f. prakt. Chemie 37, 480 [1888].

Otto, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 112, 305 [1859].
 Bertagnini, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 85, 188 [1853].

²³) Fagard, Bulletin de la Soc. chim. [3] **13**, 1067 [1895].

²⁴) Michaelis u. Gräntz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1012 [1897].

Aldehyde. 813

Benzaldehydpropylthionaminsäure C_6H_5CHO , $C_3H_7NH_2SO_2$. Durch Vermischen von Benzaldehyd mit einer alkoholischen $C_3H_7NH_2SO_2$ -Lösung¹). Krystalle aus Alkohol, Schmelzp. 96°. Unlöslich in Äther, schwer löslich in Alkohol, leicht in Wasser.

Benzaldehyd + Auilinsulfit C₆H₅CHO, (C₆H₅NH₂)₂, SO₂ ²). Nadeln aus Alkohol.

Schmelzp. 24°. Löslich in heißem Wasser.

Benzaldehyd- β -naphthylthionaminsäure C_6H_5CHO , $C_{10}H_7 \cdot NH_2 \cdot SO_2$. Aus Thionyl β -naphthylamin, Naphtylamin und Benzaldehyd 3). Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 112°.

Benzaldehyd + salzsaures Aniliu C₆H₆CHO, C₆H₅NH₂, HCl ⁴). Gelbe Nadeln; wer-

den durch Wasser zerlegt, nur in konz. HCl beständig.

Dibenzalperoxydhydraf $C_6H_5CH(OH)O\cdot O\cdot CH(OH)C_6H_5$. Bildet sich aus Benzaldehyd und Wasserstoffsuperoxyd 5). Krystalle aus Benzol. Schmelzp. 60—62 $^\circ$. Unlöslich in Wasser, kalte Sodalösung wirkt langsam spaltend.

Dibenzaldiperoxyd $C_6H_5CH < \stackrel{O}{O} - O > CH \cdot C_6H_5$. Aus Benzaldehyd, Wasserstoffsuperoxyd und Schwefelsäure in Gegenwart von Alkohol⁶). Krystalle, die bei 202° unter Gasentwicklung schmelzen. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in heißem $CHCl_3$ und Eisessig, in Äther.

Verbindungen von Benzaldehyd mit Alkoholen. (Acetale.)

Benzaldehyd wird schon bei gewöhnlicher Temperatur mit 1 proz. alkoholischer Salz-

säure in mäßiger Ausbeute acetalisiert?).

Benzylidendimethyläther $C_6H_5\dot{C}H(OCH_3)_2$. Aus Benzaldehyd mit methylalkoholischer Salz-äure durch Erhitzen 7); durch Benzylidenchlorid mit Natriummethylat 8). Siedep. 208° 8), $194-196^{\circ}$ 9).

Benzylidendiäthyläther $C_6H_5CH(OC_2H_6)_2$. Aus Benzylidenchlorid und Natriumäthylat⁸); oder aus Benzaldehyd und alkoholischer Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur⁷) und durch Erhitzen auf 100^{-10}); durch salzsauren Formiminoäther¹¹). Flüssigkeit vom Siedep. 222° .

Benzalglycerin $C_6H_5CH(CH_2O)_2CHOH$. Durch Einleiten von HCl-Gas in eine Benzaldehyd-Glycerinmischung bei 0° 12). Nadeln aus Wasser vom Schmelzp. 66°. Sehr leicht löslich in Äther und Alkohol. Im Vakuum unzersetzt destillierbar.

Benzaltrimethylenglykol $C_6H_6CH(CH_2O)_2CH_2$. Durch Sättigen einer Mischung von Benzaldehyd und Trimethylenglykol mit HGl-Gas ¹³). Spieße aus Ligroin. Schmelzp. 49—51°. Siedep. 125° bei 14 mm.

Benzalarabit $C_6H_5CH:C_5H_{10}O_6$. Aus Benzaldehyd, Arabit in konz. Salzsäure durch HCl-Gas unter Kühlung¹⁴). Krystalle aus Chloroform. Schmelzp. 152°. Schwer löslich in Äther und Wasser, sehr leicht in heißem Alkohol.

Benzalsorbit $C_6H_5CH: C_6H_8O_2\cdot (OH)_4$. Aus Benzaldehyd, Sorbit und Salzsäure¹⁵). Nadeln aus Wasser. Schmelzp. 163—175°. Unlöslich in Äther.

Dibenzalerythrit $(C_6H_5CH)_2 \cdot C_4H_6O_4$. Durch Schütteln von Benzaldehyd und Erythrit mit Salzsäure¹⁴). Verschiedene Modifikationen ¹⁶).

1) Michaelis u. Storbeck, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 274, 194 [1893].

- 2) Michaelis u. Herz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 749 [1891]. Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 140, 130 [1866].
 - Michaelis, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 274, 255 [1893].
 Elbers, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 227, 358 [1885].

5) Nef, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 298, 292 [1897].

⁶) Bae yer u. Villiger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 2484 [1900].
⁷) Fischer u. Giebe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 548 [1898].

8) Wicke, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 102, 363 [1857].

9) Mackenzie, Journ. Chem. Soc. 19, 1213 [1901].

10) Fischer u. Giebe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 3057 [1897].

11) Claisen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1013 [1898].

- 12) Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27. 1536 [1894]. Vgl. Harnitzky u. Menschutkiu, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 136, 127 [1865].
 - 13) Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 1537 [1894].
 14) Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 1535 [1894].
- 15) Meunier, Annales de Chim. et de Phys. [6] 22, 424 [1891].
 16) Lobry de Bruyn u. van Ekenstein, Reeueil des travaux chim. des Pays-Bas 18,
 151 [1899]. Maquenne u. Bertrand, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 132, 1420, 1566 [1901].

Dibenzaladonit (C_6H_6Cl1)₂ $C_6H_8O_6$. Aus Adonit, Benzaldehyd und Schwefelsäure¹). Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 164—165°. In heißem Alkohol ziemlich löslich.

Dibenzalduleit (C₆H₅CH)₂C₆H₁₀O₆. Durch Einleiten von HCl-Gas in ein Gemisch von Benzaldehyd²) und Dulcit. Schmelzp. 215—220° unter Bräunung. Nadeln aus Alkohol. Sehr schwer löslich in heißem Wasser.

Benzaldehydäthylmercaptal C₆H₅CH(SC₂H₅)₂. Durch Einleiten von HCl in Benzaldehyd und Mercaptan3). Flüssig. Nicht unzersetzt flüchtig, unlöslich in Wasser; gegen Säuren und Alkalien sehr beständig.

Benzaldehydbenzylmercaptal C₆H₅CH(SCH₂C₆H₅)₂. Beim Behandeln von Benzaldehyd und Benzylmercaptan mit Salzsäure⁴). Nadeln aus Alkohol. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform.

Benzaldimethylsulfon C₆H₅CH(SO₂CH₃)₂. Aus Benzaldithiomethyläther oder Benzaldithioglykolsäure durch Oxydation mit KMnO₄5). Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 162 bis 163°. Unlöslich in Äther, leicht löslich in heißem Wasser.

Benzaldibenzylsulfon C₆H₅CH(SO₂CH₂C₆H₆)₂. Durch Oxydation von Benzaldehyd-

benzylmercaptal mit KMnO₄4). Schmelzp. 213°.

Benzal- β -dinaphthol C₆H₅CH(OC₁₀H₇)₂. Aus Benzaldehyd, β -Naphthol und Eisessig durch rauchende HCl bei 0 6). Tafeln vom Schmelzp. 204-205°. Sehr schwer löslich in Lösungsmitteln, unlöslich in Alkalien.

Verbindungen des Benzaldehyds mit Säuren.

Benzaldehydoxyjodid C₂₁H₁₈J₄O. Benzaldehyd absorbiert unter Erwärmen Jodwasserstoffsäure?). Rhombische Tafeln vom Schmelzp. 28°. Mit Wasserdampf unzersetzt flüchtig. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Äther und Alkohol. Wässerige Alkalien zerlegen die Verbindung nicht, dagegen alkoholische. Zersetzt sich beim Erhitzen über 100°. Riecht nach Kresse. Die Dämpfe greifen die Schleimhäute heftig an und reizen zu Tränen.

Benzylidendineetat C₆H₅CH(OCOCH₃)₂. Dargestellt durch Kochen von Benzalchlorid mit Bleioxyd und Eisessig⁸). Bildet sich aus Benzaldehyd und Essigsäureanhydrid bei 230°9), bei 150° 10) unter Zusatz von Eisessig 11). Aus Benzalchlorid und Silberacetat 12). Krystalle aus Äther. Schmelzp. 45-46. Siedep. 154 bei 20 mm; zum größten Teil unzersetzt. Leicht löslich in Alkohol und Äther. Wird durch konz. Schwefelsäure und Salpetersäure gespalten, dagegen kaum durch Alkalien.

Benzaldehydchlorearbonyl $C_6H_5 \cdot CH(O \cdot COCl)Cl$. Bildet sich aus Benzaldehyd und Phosgen in Gegenwart von Chinolin 13). Zersetzt sich beim Destillieren. Riecht stechend.

Benzalevanessigsäure C₆H₅CH: C(CN)COOH. Durch Aufkochen von Cyanessigsäure und Benzaldehyd 14). Schmelzp. 180°. Zerfällt beim Erhitzen, addiert kein Brom.

Benzylidenrhodaminsäure $C_6H_5 \cdot CHC \cdot CONHC(S)S$. Bildet sich aus Rhodaminsäure, Alkohol und Vitriolöl, wozu man bei Wasserbadtemperatur Benzaldehyd setzt¹⁵). Über die Konstitution 16). Nadeln vom Schmelzp. 200°. Mit Alkahen wird beim Erwärmen Benzaldehyd abgespalten.

Benzylidendiisovalerianat $C_6H_5CH(C_5H_9O_2)_2$ 17). Öl.

- 1) Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 638 [1893].
- 2) Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 1534 [1894].
- ³) Baumann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 885 [1885].
 ⁴) Fromm u. Junius, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1111 [1895].
- ⁵) Bongartz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 486 [1888].
- 6) Claisen, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 237, 269 [1887].
- 7) Geuther u. Cartmell, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 112, 20 [1858].
- 8) Bodroux, Bulletin de la Soc. chim. [3] 21, 331 [1899].
- Geuther, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 106, 251 [1858].
 Hübner, Zeitschr. f. Chemie 1862, 277.
- ¹¹) Nef, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 298, 277 [1897]. Freer u. Novy, Amer. Chem. Journ. 27, 164 [1902].
- 12) Wicke, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 102, 368 [1857]. Neuhof, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 146, 323 [1868]. — Limpricht, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 139, 321 [1866].
 - ¹³) Elberfelder Farbenfabriken, D. R. P. 121 223; Chem. Centralbl. 1901, H. 69.
 - 14) Figuet, Bulletin de la Soc. chim. [3] 7, 11 [1892].
 - 15) Nencki u. Sieber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2278 [1884].
 16) Miolati, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 262, 84 [1891].

 - 17) Wicke, Annalen d, Chemie u, Pharmazie 102, 369 [1857].

Benzylidendibenzoat $C_6H_5CH(OCOC_6H_5)_2$. Aus Benzalchlorid und Silberbenzoat $^1)^2$). Krystalle.

Trithiobenzaldehyd $(C_6H_5CHS)_3$.

α-Modifikation. In Benzaldehyd, gelöst in Alkohol, wird H_2S eingeleitet³); aus Hydrobenzamid⁴). Reinigung⁵). Weißes Pulver, das bei 83-85° weich wird. Sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwer löslich in heißem Alkohol; in Wasser und kaltem Alkohol unlöslich. Durch Säurechloride, Jod oder Äthyljodid in die β -Modifikation überführbar. Umwandlung und Eigenschaften⁶).

 β -Modifikation. Aus α -Trithiobenzaldehyd und Jod 7). Nadeln, schmelzen unter Zersetzung bei 225—226°. Schwer löslich in Alkohol, CHCl $_3$ und Benzol; leicht löslich in warmem Eisessig.

 γ -Modifikation (Baumann und Fromm) 7). Nadeln aus Benzol. Schmelzp. 166—167. Schwer löslich in Äther und Alkohol. Geht durch Jod in die β -Modifikation über.

Selenbenzaldehyd C_6H_5CHSe . Durch Benzalchlorid und alkoholische Selenkaliumlösung*). Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 70 $^\circ$. Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser.

Ammoniakderivate des Benzaldehyds: Benzylidenimid $(C_6H_5CH=NH)_2$. Durch Überleiten von HCl-Gas über ein Gemisch von Hydrobenzamid, wasserfreies Benzol und abs. Alkohol bildet sich das Chlorhydrat⁹). Nadeln oder Blättchen aus Eisessig. Unter Schäumen schmilzt es bei 181. Zersetzt sich mit Wasser.

Hydrobenzamid (C₆H₅CH)₃N₂. Aus Benzaldehyd¹⁰). Benzylidenacetat¹) oder Benzalchlorid¹¹) durch Ammoniak; eventuell durch Erwärmen¹²) oder durch Zusatz von Äther¹³). Krystalle vom Schmelzp. 110°; unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol. Schmeckt schwach süß. Wirkt in kleineren Dosen bei Hunden und Kaninchen nicht giltig¹¹). Wird im tierischen Organismus zu Benzoesäure oxydiert¹⁵); findet sich im Harn als Hippursäure¹⁴).

Amarin $C_6H_5-CH-N C-C_6H_5$. Dargestellt aus Hydrobenzamid durch Erhitzen $C_6H_5-CH-NH$

auf 130° 16), oder durch Kochen mit Kalilauge 17). Aus Benzaldehyd mit Ammoniak und Alkohol 18); durch Erwärmen einer alkoholischen Lösung von Benzaldehyd und Benzoin mit Ammoniak 19). Säulen aus Alkohol. Schmelzp. 100°: die wasserfreie Verbindung schmilzt bei 130—131°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. Die alkoholische Lösung reagiert stark alkalisch. Verbindet sich direkt mit Säurechloriden. Ist anfangs beinahe geschmacklos, dann schwach bitter. Die Salze sind meist schwer löslich und schmecken

2) Engelhardt, Jahresber. d. Chemic 1857, 471.

4) Cahours, Jahresber. d. Chemie 1847/48, 590.

⁵) Klinger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 1895 [1876].
⁶) Suyver, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 24, 377 [1905].

8) Cole, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 1165 [1875].
9) Busch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 2144 [1896].

Engelhardt, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 110, 78 [1859].
 Rochleder, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 41, 89 [1842].

13) Ekman, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 112, 175 [1859].

¹⁵) Schmiedeberg, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 8, 1 [1877].

17) Fowes, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 54, 364 [1845].

¹⁾ Wicke, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 102, 369 [1857].

³⁾ Laurent, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 38, 320 [1841]. — Rochleder, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 37, 348 [1841]. — Baumann u. Fromm, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 1439 [1891].

⁷⁾ Klinger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 1877 [1877]. — Baumann u. Fromm, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 2605 [1889].

¹⁶⁾ Laurent, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 21, 130 [1837]. — Francis, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 2216 [1909].

¹⁴) Bülow, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 8, 116 [1877]. -- Friedländer, Inaug.-Diss. Berlin 1880.

¹⁶⁾ Bertagnini, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 88, 127 [1853]. — Bahrmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 27, 296 [1883].

¹⁸⁾ Laurent, Berzelius' Jahresber. 25, 538 [1846].

¹⁹⁾ Radziszewski, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 15, 1495 [1882].

intensiv bitter. Ist ein Protoplasma- und Krampfgift, besonders bei Hunden, weniger bei Kaninchen¹); wird im Organismus schwer zerstört²). Über die Konstitution³).

 $\begin{array}{c} \text{Lophin (Triphenylimidazol)} & \overset{C_6H_5-C-NH}{\underset{}{\parallel}} & \text{CC}_6H_5. & \text{Wird durch Erhitzen von} \\ & \overset{}{\parallel} & \text{C}_6H_5-C-N \end{array}$

Hydrobenzamid dargestellt⁴). Durch Erwärmen von Benzaldehydammoniumdisulfit mit Ca(OH)₂ ⁵), durch Destillation von Di- und Tribenzylamin⁶) oder Erhitzen von Isoamarin unter vermindertem Druck⁷). Nadeln vom Schmelzp. 275°. Unzersetzt destillierbar. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Äther. Besitzt schwach basische Eigenschaften. Mit alkoholischer Kalilauge geschüttelt, leuchtet es im Dunkeln wie Phosphor. Ist physiologisch unwirksam¹).

Benzylidenmethylamin $C_6H_5CH = NCH_3$. Entsteht durch Vermischen von Benz-

aldehyd und konz. wässeriger Methylaminlösung*). Flüssig. Siedep. etwa 180°.

Dibenzylidenäthylendiamin $(C_6H_5CH=N)_2\cdot C_2H_4$. Aus Benzaldehyd und Äthylendiamin bei $120^{\circ 9}$). Tafeln aus Äther. Schmelzp. 53—54. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, unlöslich in Wasser; wird von verdünnten Sänren zerlegt.

Benzylidenanilin $C_6H_5CH = NC_6 \cdot H_5$. Bildet sich beim Erwärmen von Benzaldehyd und Anilin¹⁰). Durch Erhitzen von Hydrobenzamid mit Anilin¹¹) oder durch Oxydation von Dibenzylanilin¹²). Nadeln oder Warzen. Schmelzp. 48—49 ¹³), 54 ¹³). Gegen 300° unzersetzt destillierbar; mit Wasserdampf flüchtig. Sehr leicht löslich in Äther und Alkohol, unlöslich in Wasser.

Benzylidennaphthylamin $C_6H_5CH=N\cdot C_{10}H_7$. α -Verbindung. Beim Erwärmen von Benzaldehyd- α -naphthylamindisulfit ¹⁴) oder von Hydrobenzamid mit α -Naphthylamin ¹⁵). Gelbe Blättchen aus Alkohol. Schmelzp. 73°. Löslich in abs. Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser.

β-Verbindung ¹⁵) ¹⁶). Gelbliche Nadeln vom Schmelzp. 102—103°. Leicht löslich in Chloroform, sehwer löslich in Alkohol.

Benzylidendiaeetamid $C_6H_5CH(NHCOCH_3)_2$. Entsteht beim Kochen von Benzaldehyd mit Acetamid ¹⁷). Krystalle vom Schmelzp. 240—241°. Leicht löslich in Alkohol, wenig in Äther, sehr schwer in Wasser.

Benzylidendiureid C₆H₅CH(NHCONH₂)₂. Aus einer alkoholischen Harnstofflösung mit Benzaldehyd¹⁸). Krystallpulver vom Sehmelzp. 195°. Löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser und Äther. Zerfällt beim Erhitzen.

Benzylidenbiuret $C_6H_5CH < NH - CO > NH$. Bildet sieh beim Erhitzen von Benzaldehyd mit Harnstoff auf $220-230^{\circ}$ 19) oder mit Biuret auf 170° 20), auch von Benzalchlorid mit Harnstoff auf 200° 21). Nadeln oder Prismen vom Schmelzp. 272—273°. Unlöslich in

Bülow, Archiv f. d. ges. Physiol. 57, 93 [1894]. — Modica, Annali di Chim. e di Farmacol. 1894, 257.

²⁾ Modica, Annali di Chim. e di Farmacol. 1896, 246.

³⁾ Japp u. Moir, Journ. Chem. Soc. 77, 611 [1900].

⁴⁾ Radziszewski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 70 [1877]. — Pinner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 4140 [1902].

 ⁵⁾ Gößmann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 93, 329 [1855].
 6) Brunner, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 151, 135 [1869].

⁷⁾ Snape u. Brooke, Journ. Chem. Soc. **75.** 211 [1899].

⁸⁾ Zaunschirm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 245, 281 [1888].

⁹⁾ Mason, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 270 [1887].

¹⁰⁾ Laurent u. Gerhardt, Jahresber. d. Chemie 1850, 488.

¹¹⁾ Lachowicz, Monatshefte f. Chemie 9, 696 [1888].

¹²) Höchster Farbwerke, D. R. P. 110 173; Chem. Centralbl. 1900, II, 460.

¹³) Tie mann u. Piest, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2029 [1882]. — Michaelis, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 754 [1891].

¹⁴⁾ Papasogli, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 171, 138 [1874].

¹⁵⁾ Lachowicz, Monatshefte f. Chemie 9, 698 [1888].

¹⁶ Claisen, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 237, 273 [1887].
17 Roth, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 154, 74 [1870].

¹⁸⁾ Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 151, 192 [1869].

Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 291, 369 [1896].
 Biginelli, Gazzetta chimica ital. 24, I, 294 [1894].

²¹) Abel, Amer. Chem. Journ. 13, 115 [1891].

Aldehyde. 817

CS₂, fast unlöslich in CHCl₃ und Äther. Wird aus der Lösung in Alkali durch CO₂ gefällt. Zerfällt beim Kochen mit Barytwasser.

Blausaures Rydrobenzamid C₆H₅CHN₂H₂[C₆H₅CH(CN)]₂. Beim Eintragen von Hydrobenzamid in Blausäure¹). Gelbliche Krystallmasse vom Schmelzp. 55°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. Zerfällt beim Behandeln mit Salzsäure.

Benzoylazotid (Hydrocyanbenzid) C₆H₅CHNCH(C₆H₅)CN. Dargestellt aus Benzaldehyd in Alkohol durch Cyanammoniumdämpfe2). Bildet sich aus Bittermandelöl durch Stehen mit NH3 3), oder durch NH3-Gas4); aus Hydrobenzamid, Alkohol, Blausäure und HCl 5). Krystalle vom Schmelzp. 198-202°. Unlöslich in Wasser. Wässerige Säuren wirken micht ein; nur bei längerem Kochen mit HClSpaltung.

Benzalazin C_6H_5CH $\stackrel{N}{\underset{N}{\smile}}$ CHC_6H_5 . Bildet sich aus Benzaldehyd und Hydrazinsulfat6); aus Benzalhydrazin durch feuchte Luft7); durch Oxydation von Benzylhydrazin mit FeCl₃ ⁸). Hellgelhe Prismen vom Schmelzp. 93°. Schwer flüchtig mit H₂O-Dämpfen. Ziemlich leicht löslich in Benzol, Äther, CHCl3 und heißem Alkohol; unlöslich in kaltem

Benzalphenylhydrazon $C_6H_5CH = N-NH-C_6H_5^9$). Farblose Blättchen vom Schmelzp. 154,5-155,5°. Am Licht tritt schnell Rotfärbung ein, die jedoch wieder im Dunkeln und beim schnellen Erhitzen auf 115—120° verschwindet 10). Unzersetzt destillierbar. Leicht löslich in Aceton, Benzol, Alkohol, schwer in Äther.

Benzaldoxim $C_6H_5CH = NOH$.

Wasser.

aldehyd und salzsaurem Hydroxylamin; Fällung der mit Äther ausgeschüttelten wässerigen Lösung mit CO2 11). Aus Thiobenzaldehyd und Hydroxylamin 12); trocknes Hydrobenzamid wird mit salzsaurem Hydroxylamin zusammengeriehen¹³). Schmelzp. 33°. Siedep. 118—119° bei 10 mm. Unterschied und Trennung vom β -Derivat durch Fällung mit alkoholischem Natriumäthylat.

 β -syn-Derivat (Isobenzaldoxim) $\overset{C_6H_5 \cdot CH}{\underset{N-OH}{\parallel}}$. Bildet sich aus α -Derivat durch

krystallinische Pyroschwefelsäure¹⁴). Wird dargestellt durch Einleiten von HCl-Gas in die Ätherlösung der α-Verbindung; Zersetzung des entstandenen Hydrochlorids durch Soda 15). Tafeln oder Nadeln aus Äther. Schmelzp. 128-130° bei raschem Erhitzen. Geht bei längerem Erhitzen in die a-Modifikation über.

Halogensubstitutionsprodukte des Benzaldehyds: Sie entstehen hauptsächlich aus halogensubstituierten Benzalchloriden durch Säuren oder Verkochen, durch Oxydation von kernhalogensubstituierten Zimtsäuren oder Toluol und durch Halogenersatz der NH2-Gruppe in Aminobenzaldehyden.

Chlorbenzaldehyd C6H4Cl · CHO.

¹⁾ Plöchl, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 2119 [1880].

²⁾ Snape u. Brooke, Journ. Chem. Soc. 71, 529 [1897].

³⁾ Laurent, Berzelius' Jahresber. 18, 353 [1839]. 4) Laurent, Jahresber. d. Chemie 1850, 488.

⁵⁾ Beilstein u. Reinecke, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 136, 173 [1874].

⁶⁾ Curtius u. Jay, Journ. f. prakt. Chemie [2] 39, 44 [1889]. 7) Curtius u. Pflug, Journ. f. prakt. Chemie [2] 44, 537 [1891].

⁶⁾ Wohl u. Oesterlin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 2740 [1900].

⁹⁾ Fischer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 190, 134 [1878]. — Elbers, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 227, 343 [1885]. — Thicle u. Pickard, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1250 [1898]. — Henle, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 3042 [1902]. — Padoa, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 18, I, 694 [1909].

¹⁰⁾ Reutt u. Pawlewski, Anzeiger d. Akad. d. Wissensch. Krakau 1903, 502.

¹¹⁾ Petraczek, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2785 [1882]; 16. 824 [1883]. — Beckmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 2766 [1887]; 23, 1684 [1890].

¹²) Lach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1786 [1883].

¹³⁾ Lachowicz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 2888 [1889]. 14) Beckmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 2766 [1887].

¹⁵) Beckmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 432 [1889]; 23, 1685 [1890].

o-Chlorbenzaldehyd. Dargestellt aus o-Chlorbenzalchlorid durch rauchende Schwefelsäure¹) oder durch Oxydation von o-Chlortoluol mit Brauustein und Schwefelsäure²) oder CrO₂Cl₂³). Bildet sich durch Oxydation von o-Chlorzimtsäure mit KMnO₄⁴); durch Erhitzen von o-Chlorbenzalchlorid mit Wasser auf 170° ⁵). Trennung von p-Chlorbenzaldehyd durch Destillation ⁶). Nadeln vom Schmelzp. —3° bis —4,5°. Siedep. 213—214°. Spez. Gewicht 1,29 hei 8°. Besitzt einen stechenden Geruch. Verwendung für die Farbstoffe der Malachitgrünreihe ⁷).

m-Chlorbenzaldehyd. Bildet sich beim Erhitzen von m-Chlorbenzalchlorid mit Oxalsäure⁶); aus m-Nitrobenzaldehyd⁹) und durch Behandeln von Benzaldehyd mit SbCl₅ und Jod¹⁹). Prismen vom Schmelzp. 17—18°. Siedep. 213—214°. Spez. Gewicht 1,2565 bei 4°.

p-Chlorbenzaldehyd. Wird dargestellt aus p-Chlorbenzylbromid durch Kochen mit Bleinitrat und Wasser im $\mathrm{CO_2\text{-}Strom^{11}}$) oder von p-Chlorbenzalchlorid, eventuell mit Wasser allein im geschlossenen Gefäß¹²). Platten vom Schmelzp. 47,5°. Siedep. 213—214°. Etwas löslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Äther und Alkohol.

Brombenzaldehyd C₆H₄Br · CHO.

o-Brombenzaldehyd. Aus o-Brombenzylbromid mit Bleinitrat und $\rm H_2O$ in der Hitze 13); durch Oxydation von o-Bromtoluol mit $\rm CrO_2Cl_2$ 14). Schmelzp. 21-22. Siedep. 230° . Oxydeiert sich leicht an der Luft.

m-Brombenzaldehyd. Dargestellt aus m-Amidobenzaldehyd nach der Sand me yerschen Reaktion ¹⁵). Erstarrt im Kältegemisch. Siedep. 215—216° bei 716 mm.

p-Brombenzaldehyd. Dargestellt aus Äthyl-p-brombenzyläther $C_6H_4Br\cdot CH_2OC_2H_5$ und Salpetersäure $(1,51)^{16}$), oder aus p-Bromtoluol mit $CrO_2Cl_2^{-17}$). Schmelzp. 57°.

Jodbenzaldehyd C₆H₄J · CHO.

o-Jodbenzaldehyd bildet sich durch Oxydation von o-Jodtoluol 18). Schmelzp. 37°.

m-Jodbenzaldehyd. Aus m-Aminobenzaldehyd durch Ersatz der $\rm NH_2$ -Gruppe durch Jod 19). Prismen aus Alkohol. Schmelzp. $57\,^{\circ}$.

p-Jodbenzaldehyd. Aus p-Aminobenzaldehyd durch Ersatz der NH $_2$ -Gruppe durch Jod 20). Schmelzp. $77^{\circ}.$

Nitrosubstitutionsprodukte des Benzaldehyds: Beim Nitrieren von Benzaldehyd entsteht hauptsächlich die m-Verbindung neben der o-Verbindung. Die Darstellung der Nitroderivate erfolgt deshalb besonders durch Oxydation der Nitrozimtsäuren oder von Nitrotoluol; ebenso aus Nitrobenzylchlorid und Nitrobenzalchlorid durch Bleinitrat und Wasser resp. durch Säuren. m- und p-Nitrobenzaldehyd erleiden im Organismus eigenartige Veränderung.

Nitrobenzaldehyd $C_6H_4(NO_2) \cdot CHO$.

1) Erdmann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 272, 152 [1893].

2) Gilliard, Monnet u. Cartier, D. R. P. 101 221; Chem. Centralbl. 1899, I, 960.

3) Stuart u. Elliot, Journ. Chem. Soc. 53, 803 [1888]. — Höchster Farbwerke, D. R. P. 174 238; Chem. Centralbl. 1906, II, 1297.

4) Stuart, Journ. Chem. Soc. 53, 140 [1888].

5) Henry, Jahresber. d. Chemie 1869, 508.

6) Höchster Farbwerke, D. R. P. 207 157; Chem. Centralbl. 1909, I, 962.

7) Geigy & Co., D. R. P. 94 126; Chem. Centralbl. 1898, I, 296.

8) Erdmaun u. Kirchhoff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 247, 368 [1888].

9) Erdmann u. Schwechten, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 260, 59 [1890]. — Einhorn u. Eichengrün, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 262, 135 [1891].

- 10) Gnehm u. Bänziger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 875 [1896].
 11) Jackson u. White, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 1043 [1878].
- 12) Beilstein u. Kuhlberg, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 147, 352 [1868].

13) Jackson u. White, Amer. Chem. Journ. 3, 32 [1881/82].

- 14) Stuart u. Elliot, Journ. Chem. Soc. 53, 804 [1888].
- 15) Einhorn u. Gernsheim, Annaleu d. Chemie u. Pharmazie 284, 141 [1895]. Müller
 D. R. P. 25 827; Friedländers Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 1, 42.

¹⁶) Errera, Gazzetta chimica ital. 17, 206 [1887].

17) Wörner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 153 [1896].

18) Stuart, Journ. Chem. Soc. 53, 141 [1888].

19) Patterson, Journ. Chem. Soc. 69, 1003 [1896].

20) Hantzsch, Zeitschr. f. physikal. Chemie 13, 520 [1894].

o-Nitrobenzaldehyd. Wird aus o-Nitrozimtsäure durch Oxydation mit KMnO₄ darge-stellt¹). Durch Oxydation von o-Nitrotoluol²) mit Ozon und sauren Oxydationsmitteln³), mit Braunstein und Schwefelsäure⁴) oder mit Nickeloxyd und Hypochlorit⁵). Durch Nitrierung von Benzaldehyd⁶). Lange hellgelbe Nadeln aus Wasser. Schmelzp. 43.5—44.5°. Riecht in der Kälte nach Benzaldehyd, in der Wärme stechend. Wenig löslich in Wasser; leicht löslich in Alkohol, Äther usw. Wird über die Bisulfitverbindung von den Isomeren getrennt⁷). Lagert sich unter dem Einfluß des Sonnenlichtes sowohl in wässeriger Lösung als auch in fester Form in o-Nitrosobenzoesäure um⁸). Wird im Organismus zu o-Nitrobenzoesäure oxydiert.

m-Nitrobenzaldehyd. Wird durch Nitrieren von Benzaldehyd gewonnen⁹); aus m-Nitrotoluol durch elektrolytische Oxydation¹⁰). Nadeln aus Wasser. Schmelzp. 58°. Löslich in Alkohol und Äther; schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in siedendem. Verharzt bei Belichtung in alkoholischer Lösung¹¹). An Hunde verfüttert, geht die Verbindung als m-Nitrohippursäure in den Harn über¹²)¹³), beim Kaninchen dagegen als m-Acetaminobenzoesäure ausgeschieden¹³). Im Organismus bildet sich durch Oxydation der Aldehydgruppe und Reduktion der Nitrogruppen unter gleichzeitiger Acetylierung m-Acetaminobenzoesäure¹⁴). Wird von Kaninchen sehr schlecht vertragen¹³).

p-Nitrobenzaldehyd. Dargestellt durch Behandeln von p-Nitrozimtsäuremethylester in Vitriolöl mit pulverisiertem Salpeter bei 60—70° und darauf mit verdünnter Sodalösung ¹⁶); durch Oxydation von p-Nitrotoluol mit CrO₂Cl₂¹⁶). Bildet sich durch Oxydation von p-Nitrophenylnitroacrylsäure mit K₂Cr₂O₇ und Essigsäure in der Hitze¹⁷); durch Verkochen von Nitrobenzylchlorid mit Bleinitrat und Wasser¹⁸). Prismen aus Wasser. Schmelzp. 106°. Wenig flüchtig mit H₂O-Dampf. Schwer löslich in kaltem Wasser, in Äther und Ligroin; leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig. Ziemlich widerstandsfähig gegen Oxydationsmittel ¹⁹); in alkoholischer Lösung durch Belichtung kaum verändert ¹¹). Sehr leicht angreifbar durch Reduktionsmittel ¹⁹). Gibt mit Eiweißkörpern eine Farbreaktion ²⁰). Im tierischen Organismus (Kaninchen) wird durch Oxydation der Aldehydgruppe und Reduktion der Nitrogruppe unter gleichzeitiger Acetylierung p-Acetaminohenzoesäure neben p-Nitrobenzoesäure gehildet ¹⁴).

Aminobenzaldehyd C₆H₄(NH₂) · CHO.

o-Aminobenzaldelyd. Bildet sich durch Oxydation von o-Aminobenzaldoxim mit FeCl₃-Lösung ²¹); beim kurzen Erwärmen von o-Nitrobenzaldehyd oder Antranil mit Eisenvitriol und

2) Höchster Farbwerke, D. R. P. 174 238; Chem. Ceutralbl. 1906, II, 1297.

3) Lauth, Bulletin de la Soc. chim. [3] 31, 133 [1904].

Gilliard, Monnet u. Carticr, D. R. P. 101 221; Chem. Centralbl. 1899, I, 960.
 Badische Anilin- u. Soda-Fabrik, D. R. P. 127 388; Chem. Centralbl. 1902, I, 150.

6) Gahriel u. Meyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 829 [1881].

7) Erhart, D. R. P. 116 124; Chem. Centralbl. 1901, I, 70.

8) Lobry de Bruyn u. Jungius, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 22, 298 2003.

9) Widmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 678 [1880]. — Friedländer u. Henriques, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 2802 [1881]. — Ehrlich, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2010 [1882].

¹⁰) Pierron, Bulletin de la Soc. chim. [3] 25, 853 [1901].

11) Ciamician u. Silber, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 10, I, 233 [1900].

12) Sieber u. Smirnow, Monatshefte f. Chemie 8, 91 [1887].

13) Cohn, Zeitschr. f. physiol. Chemie 17, 285 [1893]; 18, 132 [1894].

14) Liebert, Inaug.-Diss. Königsberg 1901.

15) Basler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2714 [1883]. — Elberfelder Farbenfabriken, D. R. P. 15743, Friedländers Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 1, 60.

¹⁶) Richter, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 1061 [1886].

¹⁷) Baeyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 2317 [1881]. — Friedländer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 2577 [1881].

18) Fischer u. Greiff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 670 [1880].

- 19) Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 2525 [1881].
- 20) Rohde, Zeitschr. f. physiol. Chemie 44, 164 [1905]. Steensma, Zeitschr. f. physiol. Chemie 47, 25 [1906].
 - ²¹) Gabriel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2004 [1882].

¹⁾ Einhorn, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 121 [1884]. — Friedländer u. Henriques, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 2803 [1881].

NH₃ 1). Aus o-Nitrobenzylalkohol durch Schwefelnatrium²). Silberglänzende Blättchen vom Schmelzp. $39-40^{\circ}$. Leicht flüchtig mit Wasserdampf; nicht unzersetzt destillierbar. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, CHCl₃ und Benzol; schwer löslich in Wasser und Ligroin.

m-Aminobenzaldehyd. Entsteht durch Reduktion von m-Nitrobenzaldehyd mit Zinn

und Eisessig³). Gelbes, amorphes Pulver. Leicht löslich in Äther und Säuren.

p-Aminobenzaldehyd. Bildet sich aus p-Nitrobenzylalkohol, dessen Äthern oder Estern durch Schwefelnatrium²); aus p-Aminobenzaldoxim⁴). Zackige Blättchen, die bei 69,5—71,5° schmelzen. Verwandelt sich bald in eine in Wasser unlösliche isomere Modifikation um.

p-Dimethylaminobenzaldehyd (CH₃)₂N · C₆H₄ · CHO. Bildet sich aus Dimethylaminophenyltrichloräthylalkohol durch Erhitzen mit alkoholischem Kali⁵), oder durch längeres Erhitzen von Tetramethylaminobenzhydrol mit Eisessig auf 100°6). Läßt sich darstellen aus Dimethylanilin mit Tolylhydroxylaminsulfosäure und Formaldehyd?) oder mit m-nitrobenzolsulfosaurem Natrium, konz. Schwefelsäure und Formaldehyd durch Reduktion⁸). auf elektrolytischem Wege⁹), und Spaltung der gebildeten Verbindung. Weitere Darstellungsmethoden 10). — Farhlose Blättchen vom Schmelzp. 73°. Absorptionsspektrum 11). Reaktionen und Derivate des Aldehyds 12). In sehr verdünnter Lösung entsteht mit Benzidin ein charakteristischer ziegelroter Niederschlag6). Durch Einwirkung auf menschlichen Harn wird eine Verbindung $(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH(C_7H_{13}O_6N)$ hervorgerufen 13). Gibt Farbreaktionen mit Eiweißkörpern¹⁴) ¹⁵), mit Skatol ¹⁵), Indol ¹⁶). Nachweis des Indols für bakteriologische Zwecke ¹⁶). Kaninchen vertragen Dimethylaminobenzaldehyd gut; an diese verfüttert wird die Verbindung im tierischen Organismus in p-Dimethylaminobenzoylglucuronsäure, p-Dimethylaminobenzoesäure, p-Monomethylaminobenzoesäure und in eine noch unbekannte gepaarte Glucuronsäure übergeführt 17).

Benzaldehydsulfonsäure C₆H₄(SO₃H)CHO.

Benzaldehyd-o-sulfonsäure. Durch Erhitzen von o-Chlorbenzaldehyd mit Natriumsulfitlösung auf 190-200° 18), oder durch Oxydation von Stilben-o-disulfonsäure mit KMnO₄ 19). — Natriumsalz: Prismen oder Blättchen, schwer löslich in kaltem Alkohol. Bariumsalz; Nadeln oder Prismen; achwer löslich in Alkohol und kaltem Wasser, leicht löslich in heißem Wasser.

1) Friedländer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2572 [1882]. — Friedländer u. Göhring, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 456 [1884]. - Friedländer u. Eliasberg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 1752 [1892]. — Bamberger u. Demuth, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 1329 [1901].

2) Höchster Farbwerke, D. R. P. 106 509; Chem. Centralbl. 1900, I, 1084.

- 3) Tiemann u. Ludwig, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2044 [1882]. Vgl. Höchster Farbwerke, D. R. P. 62 950, 66 241; Friedländers Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 3, 61, 63.
 - 4) Gabriel u. Herzberg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2002 [1883].
 5) Bößneck, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1520 [1885]; 19, 366 [1886].
- Weil, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 3317 [1894].
 Geigy & Co., D. R. P. Nr. 103 578; Chem. Centralbl. 1899, I, 927.
 Geigy & Co., D. R. P. Nr. 105 105; Chem. Centralbl. 1900, I, 239.
 Geigy & Co., D. R. P. Nr. 105 103; Chem. Centralbl. 1900, I, 238.
 Walter. D. R. P. Nr. 118 567; Chem. Centralbl. 1901, I, 652. Badische Amlin- u. Sodafabrik, D. R. P. Nr. 108 026; Chem. Centralbl. 1900, I, 1114. — Zierold, D. R. P. Nr. 61 551; Friedländers Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 3, 109. — Ullmann u. Frey, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 855 [1904].

 11) Baly u. Marsden, Proc. Chem. Soc. 24, 235 [1908]; Journ. Chem. Soc. 93, 2108

12) Sachs u. Lewin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 3569 [1902]. — Sachs u. Steinert, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 1733 [1904]. — F. Sachs u. L. Sachs, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 511, 517 [1905].

13) Pröscher, Zeitschr. f. physiol. Chemie 31, 520 [1900/01]. — Ehrlich, Med. Woche 1901,

15. April.

¹⁴) Rhode, Zeitschr. f. physiol. Chemie **44**, 161 [1905].

15) Steensma, Zeitschr. f. physiol. Chemie 47, 25 [1906]. — Raciborski, Anzeiger d. Akad. d. Wissensch. Krakau 1906, 553.

16) Böhme, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde., I. Abt., 40, 129 [1905].

17) Jaffé, Zeitschr. f. physiol. Chemie 43, 374 [1905].

18) Geigy & Co., D. R. P. 88 952; Friedländers Fortschritte der Teerfarbeufabrikation 4, 133.
19) Levinstein, Limited, D. R. P. 119 163; Chem. Centralbl. 1901, I, 806.

Benzaldehyd-m-sulfonsäure. Bildet sich aus Benzaldehyd und Schwefelsäureanhydrid¹), oder mit rauchender Schwefelsäure bei höchstens 50°²). Sehr zerfließliche Krystalle, die sich nicht an der Luft oxydieren, dagegen durch Salpetersäure zu m-Sulfobenzoesäure. Durch schmelzendes Kali entsteht m-Oxybenzoesäure.

Methylbenzaldehyd CH3 · C6H4 · CHO.

o-Toluylsäurealdehyd. Bildet sich bei der Oxydation von o-Toluylalkohol mit Chromsäuregemisch³), von o-Xylol mit CrO₂Cl₂⁴) oder mit Braunstein und Schwefelsäure⁵); durch Kochen von 1¹-Chlor-o-xylol mit Bleinitratlösung⁶). Öl vom Siedep, 200³.

m-Toluylsäurealdehyd. Entsteht durch Oxydation von m-Xylol mit CrO₂Cl₂ ⁷), mit Kaliumpersulfat⁸), auf elektrolytischem Wege⁹), oder von m-Xylylalkohol mit Chromsäuregemisch¹⁰); dann durch Kochen von 1¹-Chlor-m-xylol mit Bleinitratlösung¹¹). Öl vom Siedep.

199°. Besitzt benzaldehydartigen Geruch.

p-Toluylsäurealdehyd. Dargestellt aus Toluol durch Einleiten von CO und HCl in Gegenwart von AlCl₃ und Kupferchlorür¹²), oder durch Einleiten von HCN und HCl in Gegenwart von AlCl₃¹³). Bildet sich durch Glühen von p-toluylsaurem und ameisensaurem Calcium¹⁴), durch Oxydation von p-Toluol mit CrO₂Cl₂⁴) und durch elektrolytische Oxydation von p-Xylol⁹). Pfefferartig riechends Öl vom Siedep. 204°.

p-Cuminaldehyd, Cuminol, 4-Methoäthylphenmethylal.

Mol.-Gewicht 148,10.

Zusammensetzung: 81,02% C, 8,18% H, 10,80% O.

Vorkommen: Im Römischkümmelöl (destilliert aus den Samen von Cuminum Cyminum)¹⁵), im ätherischen Öl der Samen des Wasserschierlings (Cicuta virosa)¹⁶), im Ceylonzimtöl (Cinnamomum ceylanicum)¹⁷), im Boldoblätteröl (Peumus Boldus)¹⁸), im Cassiaöl (Acacia Farne-

1) Engelhardt, Jahresber. d. Chemie 1864, 350.

2) Wallach u. Wüsten, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 150 [1883]. — Akt.-Ges. f. Amiinfahrikation, D. R. P. 25 373; Friedländers Fortschritte der Teerfarbenfahrikation 1, 119.

3) Fournier, Compt. rend. de l'Acad, des Sc. 137, 716 [1903].

4) Bornemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 1467 [1884].
5) Fournier, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 133, 635 [1901].

6) Raymann, Bulletin de la Soc. chim. 27, 498 [1877].

- 7) Etard, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 848 [1881]. Bornemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 1464 [1884].
 - 8) Moritz u. Wolffenstein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2533 [1899].
 9) Law u. Perkin, Faraday Lecture 25. Okt. 1904, Transactions of the Faraday Soc.

10) Sommer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 1078 [1900].

- 11) Gundelach, Bulletin de la Soc. chim. 26, 44 [1876]. Lauth u. Grimaux, Bulletin de la Soc. chim. 7, 233 [1867].
- ¹²) Gattermann u. Koch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1623 [1897]; D. R. P. 98 706, Chem. Centralbl. 1898, II, 951.

13) Elberfelder Farbenfabriken, D. R. P. 99 568; Chem. Centralbl. 1899, I, 462.

14) Cannizzaro, Annaleu d. Chemie u. Pharmazie 124, 254 [1862].

- 15) Gerhardt u. Cahours, Annales de Clum. et de Phys. [3] 1, 60 [1841]; Annalen d. Chemie u. Pharmazie 38, 70 [1841].
- ¹⁶) Trapp, Journ. f. prakt. Chemie **74**, 428 [1858]; Annalen d. Chemie u. Pharmazie **108**, 386 [1858]; Archiv d. Pharmazie **231**, 212 [1893].
 - 17) Walbaum u. Hüthig, Journ. f. prakt. Chemie [2] 66, 55 [1902].

18) Tardy, Journ. de Pharm. et de Chim. [6] 19, 132 [1904].

siana Willd.)¹), im ätherischen Öl verschiedener Eucalyptusarten (Literaturübersicht)²); im ätherischen Öl von Eucalyptus crebra³), Eucalyptus haemastoma⁴), Eucalyptus hemiphloia⁵), Eucalyptus odorata⁶), Eucalyptus piperita⁴), Eucalyptus populifolia Hook⁵); im Myrrhenöl (Myrrha electa)⁷).

Bildung: Entsteht durch Kochen von p-Cumylchlorid mit wässeriger Bleinitratlösung 8), durch Oxydation von p-Cymol mit Braunstein-Schwefelsäure 9), durch Schütteln von β -Ter-

pinen mit Sauerstoff in Gegenwart von Wasser am Licht¹⁰).

Darstellung: Römischkümmelöl wird bis 190° destilliert, der Rückstand mit konz. Natriumbisulfitlauge geschüttelt; die gebildete Doppelverbindung wird nach 24 Stunden mit

Soda oder verdünnter Schwefelsäure zerlegt¹¹). Isolierung aus dem Cuminöl¹²).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Nach Kümmelöl riechendes Öl vom Siedep. 235.5°; Siedep. 109,5° bei 13,5 mm. Spez. Gewicht 0,9832 bei 0°, 0,9727 bei 13,4° 1³), 0,9818 bei 15°. Magnetisches Drehungsvermögen 14). Cuminol wird von verdünnter Salpetersäure zu Cuminsäure, von Chromsäure zu Terephthalsäure oxydiert. KCN verwandelt es in polymeres Cuminoin. Durch Chlor wird wabrscheinlich Chlorcuminol gebildet; P₂O₅ reagiert unter Verharzung. Kondensation mit Aceton 15). Durch mehrfache Destillation über ZnCl₂ bildet sich Cymol 16). In Alkohollösung entsteht durch Zink und Salzsäure Hydrocuminoin und durch Zinn und Salzsäure Desoxycuminoin. Cuminol läßt sich elektrolytisch reduzieren 17). Gibt mit Hämoglobin ein charakteristisches Spektrum 18). Gibt mit Eiweißkörpern in Gegenwart von Ferrisulfat und Schwefelsäure (50 proz.) Farbenreaktionen 19).

Salze: Cuminolnatrium $C_{10}H_{10}ONa$. Aus Cuminol und Natrium in Toluollösung ²⁰). Spaltet sich durch Wasser in Cuminol, Cuminalkohol und NaOH. — Cuminolkalium $C_{10}H_{11}OK$. Aus Cuminol und Kalium ²¹). Durch Wasser tritt sofort Zerfall in Cuminol und KOH ein. — Cuminolnatriumdisulfit $C_{10}H_{12}O$, NaHSO₃ + H_2O ²²). — Cuminolglykose $C_{10}H_{12}O$, $C_6H_{12}O_6$ ²³).

Cuminylidendimethylacetal $C_3H_7 \cdot C_6H_4 \cdot CH(OCH_3)_2$. Aus Cuminol und salzsaurem

Formiminomethyläther in kaltem Mcthylalkohol 24).

Cumylendiacetat $C_3H_7 \cdot C_6H_4 \cdot CH(OCOCH_3)_2$. Durch Umsetzung von Cumylenchlorid mit Silberacetat 25). Krystalle.

Cumylendibenzoat $C_3H_7 \cdot C_6H_4 \cdot CH(OCOC_6H_5)_2$ ²⁶). Nadeln vom Schmelzp. 88°, die nicht unzersetzt flüchtig sind.

Hydrocuminamid $(C_3H_7 \cdot C_6H_4 \cdot C)_3N_2$. Dargestellt aus Cuminol und NH₃ unter Druck ²⁷). Nadeln vom Schmelzp. 65°. Löslich in Äther, sehr leicht löslich in Alkohol.

- 1) Bericht der Firma Schimmel & Co., April 1903, 16; April 1904, 23.
- 2) Bericht der Firma Schimmel & Co., Okt. 1903, 28.
- 3) Bericht der Firma Schimmel & Co., April 1909, 45, 46.
- 4) Bericht der Firma Schimmel & Co., April 1888, 20.
- 5) Bericht der Firma Schimmel & Co., April 1893, 28.
- 6) Bericht der Firma Schimmel & Co., April 1888, 19.
- Lewinsohn, Inaug.-Diss. Berlin 1906; Archiv d. Pharmazie 344, 412 [1906]. v. Friedrichs, Archiv d. Pharmazie 345, 437 [1907].

8) Errera, Gazzetta clumica ital. 14, 278 [1884].

- 9) Fournier, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 133, 635 [1902].
- ¹⁰) Wallach, Nachrichten d. Königl. Gesellschaft d. Wissensch. Göttingen 1908, 264; Annalen d. Chemie u. Pharmazie 362, 285 [1908].

¹¹) Kraut, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 92, 67 [1854].

12) v. Heyden, D. R. P. 124 229; Chem. Centralbl. 1901, II, 903.

13) Kopp, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 94, 319 [1855].

14) Perkin, Journ. Chem. Soc. 69, 1242 [1896].

15) Lippmann u. Fritsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 1626 [1905].

Luginin, Zeitschr. f. Chemie 1867, 351.
 Law, Journ. Chem. Soc. 89, 1512 [1906].

18) Bruylants, Bulletin de l'Acad. roy. de Belg., Cl. des Sc. 1907, 217.

19) Reichl, Monatshefte f. Chemie 11, 155 [1890].

- ²⁰) Church, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 128, 300 [1863].
- 21) Gerhardt u. Cahours, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 38, 70 [1841].
- ²²) Bertagnini, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 85, 275 [1851].
 ²³) Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 244, 22 [1888].
- ²⁴) Claisen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1015 [1898].
- 25) Sieveking, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 106, 258 [1858].
 26) T¨nttschew, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 109, 368 [1859].
- ²⁷) Uebel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 245, 304 [1888]. Borodin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 6, 1253 [1873].

Cuminalmethylamin C₃H₇·C₆H₄·CH: N·CH₃. Aus Cuminol und Methylamin¹). Eigentümlich riechendes Öl vom Siedep. 122° bei 14 mm. Leicht löslich in Alkohol und Äther.

Cuminalanilin $C_3H_7 \cdot C_6H_4CH : N \cdot C_6H_5$ ²). Gelbes Öl vom Siedep. 206—207° hei 15 mm.

Cumindiureid $C_3H_7 \cdot C_6H_4 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot NH_2)_2$. Durch längeres Stehen einer alkoholischen Lösung von Cuminol und Harnstoff³). Krystalle vom Schmelzp. 175—176³.

Cumylendiacetamid $C_3H_7 \cdot C_6H_4 \cdot CH(NHCOCH_3)_2$. Aus Cuminol und Acetamid bei $170-180^{\circ}4$). Nadeln, bei 212° schmelzend. Leicht löslich in Alkohol und siedendem Wasser, schwer in kaltem.

Cumylendibenzamid $C_3H_7 \cdot C_6H_4 \cdot CH(NHCOC_6H_5)_2$. Durch Erhitzen von Cuminol und Benzamid 4). Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 224°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser.

Cuminsemicarbazon $C_3H_7 \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot NHCONH_2$. Blättchen aus Alkohol. Schmelzp. 201—202°5), 210—211°6).

Cuminphenylhydrazon $C_3H_7 \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot C_6H_5$?). Aus dem Azin durch Phenylhydrazin*). Schmelzp. 126—127°.

Cuminazin. Aus Cuminol mit Hydrazinsulfat und Soda⁸). Glänzende gelbe Blättchen

vom Schmelzp. 109-110°.

Cuminaldoxim $C_3H_7 \cdot C_6H_4 \cdot CH : NOH$. α -anti-Verbindung: Aus Cuminol und Hydroxylamin⁹). Krystalle aus Alkohol¹⁰) vom Schmelzp. 58°. Nicht unzersetzt destillierbar. In heißem Wasser schwer löslich; wird durch HCl-Gas in die β -Modifikation übergeführt. — β -syn-Verbindung: Aus α -Cuminaldoxim in Äther entsteht durch HCl-Gas das Hydrochlorid¹¹). Prismen aus Äther. Schmelzp. 112°. Leicht löslich in Äther.

Nitrocuminol C₃H₇ · C₆H₃(NO₂) · CHO.

o-Nitrocuminaldehyd. Aus o-Nitrocumenylaerylsäure durch Chamäleonlösung 12). Gibt mit Natronlauge einen blauen Farbstoff.

m-Nitrochminaldehyd. Aus Cuminol durch Salpeter-Schwefelsäure 13). Gelbe Krystalle vom Schmelzp. 54° .

Tetrahydrocuminaldehyd, Phellandral.

Mol.-Gewicht 152,13.

Zusammensetzung: 79,40% C, 10,59% H, 10,01% O.

$$\begin{array}{c} {\rm C_{10}H_{16}O.} \\ {\rm CHO} \\ {\rm C} \\ {\rm C} \\ {\rm HC} \\ {\rm CH_2} \\ {\rm CH_2} \\ {\rm CH} \\ {\rm CH} \\ {\rm CH} \\ {\rm CH_3~CH_3} \end{array}$$

- 1) Schwabbauer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 413 [1902].
- 2) Knoevenagel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2615, Anm. [1898].

3) Biginelli, Gazzetta chimica ital. 23, I, 372 [1893].

- 4) Raab, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 1150 [1875].
- Walbaum u. Hüthig, Journ. f. prakt. Chemie [2] 66, 55 [1902].
 Gildemeister, Die ätherischen Olc. Leipzig 1910. 1, 440.
- 7) Rudolph, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 248, 101 [1888].

8) Knöpfer, Monatshefte f. Chemie 30, 29 [1909].

9) Westenberger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2994 [1883].

10) Lewinsohn, Archiv d. Pharmazie 244, 415 [1906].

11) Goldschmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 2175 [1890].

12) Einhorn u. Heß, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2019 [1884].
13) Lippmann u. Strecker, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 76 [1879]. — Widmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 167 [1882].

Vorkommen: Findet sieh in geringer Menge im Cuminöl (Cuminum Cyminum L.)¹). Bildung: Bei der Oxydation von β -Phellandren mit 1 proz. Permanganatlösung unter Eiskühlung entsteht ein Glykol, das beim Behandeln mit verdünnter Schwefelsäure in Phellandral übergeht²).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Öl. das ähnlich, aber angenehmer als Cuminaldehyd riecht, vom Siedep. 220—230°. Siedep. 89° bei 5 mm. Spez. Gewicht 0,9445 bei 15°. $[\alpha]_D = -36°30'$; $nD_{n_{200}} = 1,4911³$). Der Aldehyd oxydiert sich leicht an der Luft oder durch Silheroxyd, wobei er in die entsprechende Säure vom Schmelzp. 144—145° übergeht; mit KMnO₄ entsteht hauptsächlich eine zweibasische Säure $C_9H_{16}O_4$ vom Schmelzp. 70—72°2).

Phellandraloxim C₁₀H₁₆ = NOH bildet sich in alkoholischer Lösung mit Hydroxyl-

amin. Sechsseitige Tafeln aus Äther und Ligroin, die bei 87-88° schmelzen³).

Phellandralsemicarbazon $C_{10}H_{16} = N - NHCONH_2$. Aus Semicarbazidchlorhydrat und dem Aldehyd²)³). Nadeln aus Methylalkohol vom Schmelzp. 202—204°.

Phellandralphenylhydrazon $\rm C_{10}H_{16}:N-NH-C_6H_5$ ³). Krystalle vom Schmelzp. 167—168 °.

Perillaaldehyd, 1-Methyl-4-isopropenylhexen-1-al-11.

Mol.-Gewicht 150,11.

Zusammensetzung: 79,94% C, 9,40% H, 10,66% O.

Vorkommen: Perillaaldehyd findet sich im ätherischen Öl von Perilla nankinense Decne (Perilla arguta Benth.; Ocimum crispum Thumb.)4).

Darstellung: Das ätherische Öl wird mit Natriumbisulfit geschüttelt; nach mehrfachem Ausäthern wird deraus Aldehyd der wässerigen Natriumsulfitlösung mit Wasserdampf aus-

geblasen und mit Äther ausgeschüttelt⁵).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Öl vom Siedep. 91° bei 4.5 mm; $104-105^{\circ}$ bei 10 mm; $235-237^{\circ}$ bei 750 mm. Spez. Gewicht 0.9685 bei 15° 4); 0.9617 bei 18° 5); 0.9645 bei 20° 4). $[\alpha]_D = -146^{\circ}$. $n_{D20^{\circ}} = 1.50693$. Molekularrefraktion 46.40. Wird mit aufgeschlämmtem Silberoxyd oder Chromsäurelösung zur entsprechenden Säure oxydiert; diese ist unlöslich in Wasser, leicht löslich in fast allen organischen Lösungsmitteln. Aus Alkohol krystallisiert die Säure in farblosen Schüppehen vom Schmelzp. 130° . Durch Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig bei Wasserbadtemperatur bildet sich der zugehörige Alkohol vom Siedep. $119-121^{\circ}$ bei 11 mm.

Perillaaldoxim $C_3H_5 \cdot C_6H_8 \cdot CH = NOH^4)^6$). Krystalle vom Schmelzp. 102°. Siedep.

147-148° bei 12 mm. Dreht das polarisierte Licht nach links.

Perillaaldehydphenylhydrazon $C_3H_5\cdot C_6H_8\cdot CH=N-NH-C_6H_5^4$). Schmelzp. 107.5°.

Perillaaldehydsemicarbazon $C_3H_5 \cdot C_6H_8 \cdot CH = N - NH - CO - NH_2^5$). Krystalle aus Alkohol. Schmelzp. 199—200°.

¹⁾ Bericht der Firma Schimmel & Co., Okt. 1909, 37.

²⁾ Wallach, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 340, 13 [1905].

³⁾ Bericht der Firma Schimmel & Co., Okt. 1904, 91.
4) Bericht der Firma Schimmel & Co., Okt. 1910, 136.

⁵⁾ Semmler u. Zaar, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 44, 53 [1911].

⁶⁾ Semmler u. Zaar, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 44, 55 [1911].

Salicylaldehyd, o-Oxybenzaldehyd, 2-Phenolmethylal.

Mol.-Gewicht 122,05.

Zusammensetzung: 68,82% C, 4,96% H, 26,22% O.

$$\begin{array}{c} {\rm C_7H_6O_2} \\ {\rm CHO} \\ {\rm C} \\ {\rm HC} \\ {\rm CH-OH} \\ {\rm HC} \\ {\rm CH} \\ {\rm H} \end{array}$$

Vorkommen: Im ätherischen Öl von Spiraea ulmaria (Spiraeaöl, Umarsäure) 1); im Kraut und dem Wurzelstocke mehrerer Spiraeaarten (Spiraea digitata, Sp. lobata, Sp. filipendula) 2); in den Stengeln und der Wurzel von Crepis foetida 3); in Cordia asperrima D. C. 4); im Warzensekret von Chrysomela populi; in den Blättern von Homalium tomentosum 5). In den Larven von Chrysomela populi 6).

Bildung: Entsteht aus Sahcin und Saligenin durch Oxydation⁷), bei trockner Destillation von Chinasäure⁸); aus Phenol, Natronlauge und Chloroform⁹); durch Pilzspaltung aus Salicin und Hehcin¹⁰). Durch Reduktion von salicylsaurem Natrium in Gegenwart von Bor-

säure mittels Natriumamalgam¹¹) auf elektrolytischem Wege¹²).

Darstellung: Wird durch Oxydation von Salicin mit $K_2Cr_2O_7$ und Schwefelsäure dargestellt, mit darauffolgender Destillation, wobei die Konzentration immer gleichbleibend erhalten wird ¹³). 100 T. Phenol werden mit 900 T. 33 proz. Natronlauge und 600 T. H_2O auf $50-60^{\circ}$ erwärmt und dann langsam mit 200 T. Chloroform versetzt. Nach 6stündigem Kochen wird unverändertes Chloroform abdestilliert, angesäuert und mit Dampf ausgeblasen; die Reinigung erfolgt über die Bisulfitverbindung ¹⁴).

Physiologische Eigenschaften: Salicylaldehyd wirkt stark reizend auf die Schleimhäute¹⁵)¹⁶); verursacht starke Unruhe und ruft bei Hunden und Fröschen hauptsächlich Paralyse hervor¹⁷). Nach Gabe per os wird er zum größten Teil unverändert durch den Harn ausgeschieden (Mensch)¹⁸). Nach Verfütterung sowohl des freien Aldehyds¹⁹) als auch in Form seines Na-Salzes tritt bei Kaninchen Salicylsäure im Harn auf¹⁹)²⁰), im Harn sind keine Spuren

- 1) Dumas, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 29, 306 [1839]. Pagenstecher, Berzelius' Jahresber. 18, 336 [1839]; Repertorium d. Pharmazie 29, 337; 51, 364. Ettling, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 35, 247 [1840]. Löwig, Berzelius' Jahresber. 20, 355 [1841]. Duyl, Journ. de Pharm. et de Chim. [6] 4, 206 [1896].
 - Wicke, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 83, 175 [1852].
 Wicke, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 91, 374 [1854].

4) v. Romburgh, Buitenzorg 1898, 29.

- ⁵) Gildemeister, Die ätherischen Öle. Leipzig 1910. 1, 442.
- 6) Pelouze, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 43, 123.7) Piria, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 30, 153 [1839].
- 8) Wöhler, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 51, 146 [1844].
- 9) Tiemann u. Reimer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 824 [1876].
- 10) Gérard, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 1893, 651. Puriewitsch, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 1897, 686; Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 16, 368 [1898]. Laborde, Annales de l'Inst. Pasteur 11, 1 [1897]. Brunstein, Beihefte z. botan. Centralbl. 10, 1 [1901]. Schäffer, Inaug.-Diss. Erlangen 1901. S. 15.

11) Weil, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 4147 [1908].

- ¹²) Mettler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 4148 [1908]. Weil, D. R. P. 196 239; Chem. Centralbl. 1908, 1, 1504.
 - ¹³) Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 150, 193 [1869]; 210, 115 [1881].
- 14) Tiemann u. Reimer. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 824 [1876].
 15) Hannon, Bulletin Thérap. 1851, 481. Falck u. Canust, Jahresber. üb. d. Fortschritte d. Chemie 5, 128 [1852].

16) Wöhler u. Frerichs, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 65, 336 [1848].

- 17) Salkowski, Virchows Archiv 152, 416 [1899]. Modica, Annali di Chim. e di Farmacol. 26, 289 [1896].
 - Baumgarten, Zeitschr. f. experim. Pathol. u. Ther. 2, 68 [1906].
 Marmé, Nachr. d. Königl. Akad. d. Wissensch. Göttingen 1878, 373.

20) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 8, 11 [1910].

von Hippursäure zu finden (Hund)¹). Per os verabreicht kann er beim Hund Erbrechen bewirken²). Nach Injektionen tritt starke Pulsbeschleunigung, verlangsamte Atmung, Zittern und Krämpfe, schließlich Exitus ein, hei Injektionen des Na-Salzes schwere Vergiftungserscheinungen (Hund) beobachtet²). Bei Diabetes melitus wird der Salicylaldehyd im Organismus verbraunt³). Beeinflussung des Oxydationsvorganges im Organismus⁴). Salicylaldehyd wirkt noch in einer Konzentration von 0,1% sicher entwicklungs- und fäulnishemmend (Salkowski); über die antiseptische Wirkung (Modica)⁵).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Angenehm riechendes Öl, das bei -20° zu großen Krystallen erstarrt. Siedep. 197:. Spez. Gewicht $D_{13,50}=1.1731$; $D_{15}=1.1698$; $D_4^4=1.1626$; $D_{15}^{15}=1.1530$; $D_{25}^{25}=1.1461$. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck 796,6 Cal. 6) Dielektrizitätskonstante⁷), elektrische Leitfähigkeit⁸), elektrische Absorption 9), elektrische Doppelbrechung 10); magnetisches Drehungsvermögen 11); Lösungs- und Neutralisationswärme 8,0 Cal., kryoskopisches 12) und spektroskopisches 13) Verhalten. Verhält sich bei der Titration gegen Phenolphthalein und Poirrierblau als einbasische Säure, gegen Helianthin neutral 14). Salicylaldehyd ist ziemlich löslich in Wasser, mit Wasserdampf flüchtig; mit Alkohol und Äther in jedem Verhältnis mischbar. Reduziert nicht Fehlingsche Lösung 15), wird durch FeCl3 in wässeriger Lösung intensiv rotviolett gefärbt. Wird von Vanillin-Salzsäure rot gefärbt 16). In kalter konz. Schwefelsäure mit orangeroter, grünstichiger Farbe löslich; beim Erwärmen wird unter dunkelroter Färbung CO abgespalten¹⁷). Ruft mit höheren Alkoholen in Gegenwart von Schwefelsäure Farbreaktionen hervor¹⁸). Kann als Reagens auf Fuselöl im Weingeist dienen 19). Gibt mit Eiweißkörpern in Gegenwart von Ferrisulfat und Schwefelsäure (50 proz.) Farbreaktionen 20). Gibt mit Hämoglobin ein charakteristisches Spektrum²¹). Durch Oxydation entsteht Salicylsäure und durch Reduktion mit Natriumamalgam Saligenin²²). Wird in Nitrobenzollösung durch das Licht zu Salicylsäure oxydiert 23). Oxydation mit Auszügen von Pferde- und Kalbsleber 24), mit Lebergeweben vom Schwein und Rind ("Aldehydmutase")²⁵); Oxydation durch tierische Organe kann colorimetrisch durch FeCl₃ bestimmt werden ²⁶). Oxydation zu Salicylsäure durch Pflanzenenzyme ²⁷),

- 1) Wöhler u. Frerichs, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 65, 336 [1848].
- Marmé, Nachr. d. Königl. Akad. d. Wissensch. Göttingen 1878. 373.
 Baumgarten, Zeitschr. f. experim. Pathol. u. Ther. 2, 68 [1906].

4) Baer u. Meyerstein, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 63, 441 [1910].

- 5) Salkowski, Virchows Archiv 157, 416 [1899]. Modica, Annali di Chim. e di Farmacol. 26, 289 [1896].
- 6) Delépine u. Rivals, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 129, 529 [1899]. Berthelot u. Rivals, Annales de Chim. et de Phys. [7] 7, 33 [1896].
 - Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 46, 103 [1903].
 Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 54, 129 [1906].
 Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 308 [1897].
 - ¹⁰) Leiser, Abhandl. d. Deutsch. Bunsengesellschaft 1910, Nr. 4.

11) Perkin, Journ. Chem. Soc. 69, 1243 [1896].

- 12) Auwers, Zeitschr. f. physikal. Chemie 30, 300 [1899].
- 13) Bruylants, Bulletin de l'Acad. rov. de Belg., Cl. des Sc. 1907, 217. 14) Astruc u. Murco, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 131, 943 [1900].
- 16) Tollens, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1950 [1881].
 16) Hartwich u. Winchel, Archiv d. Pharmazie 242, 462 [1904].
- 17) Bistrzycki u. Fellmann. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 43, 772 [1910].
 18) Fellenherg, Mitteil. a. d. Gebiet d. Lebensmitteluntersuchung u. Hygiene, veröffentl.
 vom Schweizer. Gesundheitsamt 1, 311 [1916].
 - Komarowsky, Chem.-Ztg. 27, 807 [1903].
 Reichl, Monatshefte f. Chemie 11, 155 [1890].
 - 21) Bruylants. Bulletin de l'Acad. roy. de Belg., Cl. des Sc. 1907. 217.
 - 22) Beilstein u. Reinecke, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 128, 179 [1863].
 - 23) Ciamician u. Silher, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 14. II, 375 [1905].
- 24) Abelous u. Aloy, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 136, 1573 [1903]. Medwedew, Archiv f. d. ges. Physiol. 74, 193 [1899]. Vgl. Abelous n. Biarnès, Archiv d. Physiol. 27, 239 [1896]; Compt. rend. de la Soc. de Biol. 48, 94, 262 [1896]. Pfaundler, Jahresber. f. Kinderheilk. 54, 246 [1901].

²⁵) Parnass, Biochem. Zeitschr. 28, 280 [1910].

- ²⁶) Salkowski, Centralbl. f. d. med. Wissensch. 32, 913 [1895]; Virchows Archiv 147, 1 [1897].
 - ²⁷) Schmiedeberg, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 24, 288, 379 [1888].

Aldehyde. 827

durch Kartoffelsaft¹). Trennung von Salicylaldehyd und Salicylsäure²). Läßt sich elektrolytisch reduzieren³). Verbindungen mit Alkalibisulfiten⁴). NH₃ und Alkoholbasen reagieren unter H₂O-Abspaltung. Mit Halogen werden Substitutionsprodukte erhalten; Säureradikale sind nur durch Säureanhydride einführbar. Phosgen in eine Lösung von Salicylaldehyd in

Pyridin geleitet, bildet Disalicylaldehyd 5). Kondensiert sich mit Aceton 6).

Salze des Salicylaldehyds: 7) $C_7H_5O_2 \cdot Na + C_7H_6O_2 + ^1/_2 H_2O$ und $C_7H_5O_2 \cdot Na^8$); hellgelbes Pulver, das sich sehr leicht an der Luft schwärzt. — $C_7H_5O_2 \cdot K + C_7H_6O_2$ und $C_7H_5O_2 \cdot K + H_2O^9$), gelbe Blättchen, die an der Luft leicht schwarz werden. — $Ba(C_7H_5O_2)_2 + 2 H_2O$; in kaltem Wasser wenig lösliche gelbe Nadeln 7). — $C_6H_4 \cdot CHO(OAlCl_2)$, aus dem Aldehyd, AlCl $_3$ und CS_2^{-10}); Wasser zerlegt die Verbindung wieder. — $C_7H_5O_2(PbOH)$ aus Salicylaldehyd, Bleiacetat und NH $_3$ (Ettling) 7). — $(C_7H_5O_2)_2Cu$, aus Kupferacetat und alkoholischer Aldehydlösung (Ettling) 7); bräunlichgräne, in Wasser und Alkohol schwer lösliche Krystalle. — $(C_7H_5O_2)_3Fe$, dunkelbraune Prismen 11).

Essigsaurer Salicylaldehyd HO $C_6H_4 \cdot CH(OCOCH_3)_2$. Aus Salicylaldehyd und

Essigsaurer Salicylaldehyd HO·C₆H₄·CH(OCOCH₃)₂. Aus Salicylaldehyd und Essigsäureanhydrid bei 150° 12). Tafeln aus Alkohol vom Schmelzp. 103—104°. Ziemlich löslich in heißem Alkohol, schwer in kaltem, unlöslich in Wasser. Kalte wässerige Kalilauge

wirkt nicht ein.

Dithiosalicylaldehyd 13). Krystalle aus Alkohol. Schmelzp. 103,5°.

Trithiosalicylaldehyd (HOC₆H₄·CHS)₃. Durch Einleiten von H₂S in ein Gemisch von Salicylaldehyd, alkoholischer Salzsäure und Alkohol hei —10° bis —12° ¹⁴). Blättchen aus

Alkohol. Schmelzp. 210. Fast unlöslich in Benzol.

o-Oxybenzylidenthioglykolsäure $\mathrm{HO}\cdot\mathrm{C_6H_4}\cdot\mathrm{CH(SCH_2COOH)_2}$. Durch Einwirkung von Chlorzink auf Salicylaldehyd und Thioglykolsäure 15). Krystalle aus Wasser. Schmelzp. $147-148^\circ$. Unlöslich in Benzol, CHCl $_3$ und Ligroin; leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Äther.

Hydrosalicylamid (Salicylimid) HO \cdot C₆H₄ \cdot CH : [NH = CH \cdot C₆H₄ \cdot O]₂. Bildet

sich aus Salicylaldehyd und wässerigem Ammoniak in Gegenwart von Alkohol¹⁶). Gelbe Krystalle. Schmelzp. 156°¹⁷); 167°¹⁸). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol. Zerfällt beim Erwärmen mit starken Säuren oder konz. Kalilauge in die Komponenten; wird durch kalte verdünnte Säuren und Alkalien zersetzt¹⁸).

Methylimid des Salicylaldehyds $\mathrm{HO}\cdot\mathrm{C_6H_4}\cdot\mathrm{CH} = \mathrm{N-CH_3}$. Entsteht aus Methylamin und Salicylaldehyd 19). Gelhes Öl vom Siedep. 229°, das mit kalten Säuren und Alkalien zerfällt.

o-Oxybenzalanilin HO · $C_6H_4CH=N-C_6H_5$. Aus Anilin und Salicylaldehyd durch Erwärmen 20). Hellgelbe Krystalle vom Schmelzp. 51° . Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

1) Abelous, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 56, 997 [1904].

Dony u. Duuren, Bulletin de l'Acad. roy. de Belg., Cl. des Sc. 1907, 537.
 Law, Proc. Chem. Soc. 22, 237 [1906]; Journ. Chem. Soc. 89, 1512 [1906].

4) Bertagnini, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 85. 193 [1853].

- 5) Einhorn u. Haas, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 3630 [1905].
- 6) Lippmann u. Fritsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 1629 [1905]. Störmer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1711 [1897]. Fabin yi, D. R. P. 110 520, 110 521; Chem. Centralbl. 1900, II, 301, 302.

 Ettling, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 35, 247 [1840]. — Piria, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 30, 153 [1839].

- 8) Cajar, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2804 [1898]. Michael, Amer. Chem. Journ. 1, 309 [1879/80]. Helhig, Journ. f. prakt. Chemic [2] 77, 366 [1908].
 - Rivals, Annales de Chim. et de Phys. [7] 12, 556 [1897].
 Perrier, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 1184 [1897].

Hopfgartner, Monatshefte f. Chemie 29, 699 [1908].
 Perkin, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 146, 371 [1868].

13) Manchot u. Jahn, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 345, 322 [1906].

14) Kopp, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 277, 343 [1893].

15) Bongartz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 480 [1888].

16) Ettling, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 35, 261 [1840].

17) Paal u. Senninger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27. 1801 [1894]. — Herzfeld, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 1271 [1877].

18) Delépine u. Rivals, Bulletin de la Soc. chim. [3] 21, 941 [1899].

Dennstedt u. Zimmermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 1553 [1888].
 Schischkow, Annalen d. Chemic u. Pharmazie 104, 373 [1857]. — Schiff. Annalen d. Chemie u. Pharmazie 150, 194 [1869].

o-Oxybenzalnaphthylamin (β) HO · C₆H₄ · CH = N-C₁₀H₇. Bildet sich aus Salicylaldehyd und β -Naphthylamin 1). Rotgelbe Prismen und Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 121°. Löslich in Alkohol, Ligroin, CHCl₃ und Benzol, schwerer in Äther.

Salicyldiureid $\mathrm{HO}\cdot\mathrm{C_6H_4}\cdot\mathrm{CH(NH}\cdot\mathrm{CONH_2})_2 + \mathrm{H_2O}$. Aus Harnstoff und Salicylaldehyd²). Kleine Krystalle. Verliert im Vakuum das Krystallwasser und wird durch Kochen mit Wasser oder Alkohol in die Bestandteile zerlegt. Schwer löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther.

o-Oxybenzalazin HO· C_6H_4 ·CH = N—N = CH· C_6H_4 OH. Durch Vermischen von Salicylaldehyd mit wässerigem Hydrazinsulfat ³); aus Salicylaldehydsemicarbazon 4), o-Oxybenzalaminoguanidin 5) oder Salicylhydrazon 6). Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 213°. Leicht löslich in kochendem Chloroform. Sublimierbar.

o-Oxybenzalhydrazin $\mathrm{HO}\cdot\mathrm{C_6H_4CH} = \mathrm{N-NH_2}$. Wird dargestellt aus Salicylaldehyd, 50 proz. wässeriger Hydrazinhydratlösung und abs. Alkohol 6). Blätter aus Alkohol. Schmelzp. 96°. In kalter verdünnter Kalilauge mit gelber Farbe löslich; leicht löslich in heißem Alkohol, in Äther und Benzol, fast unlöslich in Ligroin.

Salieylaldehydphenylhydrazon $\mathrm{HO}\cdot\mathrm{C_6H_4}\cdot\mathrm{CH} = \mathrm{N-NH-C_6H_6}$. Bildet sich aus Salieylaldehyd und Phenylhydrazin in alkoholischer Lösung⁷); aus Helicinphenylhydrazon durch Emulsin⁸). Nadeln vom Schmelzp. 143—144°. Siedep. 234° bei 28 mm. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und $\mathrm{CHCl_3}$. Rötet sich schwach am Licht.

Salieylaldehydmethylphenylhydrazon ${\rm HO\cdot C_6H_4\cdot CH=N-N(CH_3)-C_6H_5}$ °). Nadeln vom Schmelzp. 71°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol usw., unlöslich in Wasser. Löst sich mit gelber Farbe in alkoholischem Kah. Findet unter dem Namen "Agathin" therapeutische

Verwendung.

Salieylaldoxim $\mathrm{HO}\cdot\mathrm{C_6H_4}\cdot\mathrm{CH}=\mathrm{NOH}$. Dargestellt aus Hydroxylaminsalz, Soda und Salieylaldehyd¹⁰). Krystalle vom Schmelzp. 55° ¹¹), 57° . Nicht destillierbar; zerfällt beim Erwärmen mit Salzsäure in die Komponenten. Unlöslich in Ligroin, schwer löslich in Wasser, leicht in Äther, Alkohol und Benzol. Bewirkt bei Hunden und Fröschen Erregungserscheinungen, hei starker Vergiftung Paralyse¹²).

Salicylaldehydmethyläther CH₃O·C₆H₄·CHO. Aus Salicylaldehydnatrium, Jodmethyl und Methylalkohol durch Erhitzen ¹³); aus Salicylaldehyd, Jodmethyl und Silberoxyd ¹⁴), mit Dimethylsulfat und Natronlauge ¹⁵) oder Kalilauge ¹⁶). Prismen vom Schmelzp. 35° und Siedep. 238° ¹⁶); 243—244°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Åther und Chloroform.

Salicylaldehydäthyläther $C_2H_5O\cdot C_6H_4\cdot CHO$. Aus Salicylaldehyd, Jodäthyl und Kali¹⁷); aus äthyläthersalicylsaurem Calcium durch Glühen ¹⁸). Schmelzp. $6-7^{\circ 19}$), $20-22^{\circ 20}$); Siedep. $247-249^{\circ}$. Mit Alkohol und Äther in jedem Verhältnis mischbar.

- 1) Emmerich, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 241, 351 [1887].
- Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 151, 199 [1869].
 Curtius u. Jay, Journ. f. prakt. Chemie [21 39, 48 [1889].
- 4) Borsche, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 4299 [1901].
 5) Thiele u. Bihan, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 303, 303 [1898].

6) Cajar, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2807 [1898].

7) Rössing, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 3004 [1884]. — Fischer. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 575 [1884]; 30, 1243 [1897]. — Biltz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 2289 [1894].

8) Tiemann u. Kees, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1660 [1885].

- 9) Labhardt u. Zembrzuski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 3061 [1899]. Roos. D. R. P. 68 176, 74 691, 76 248; Friedländers Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 3, 843, 844, 4, 1157.
 - 10) Lach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1782 [1883].
 - Conduché, Annales de Chim. et de Phys. [8] 13, 5 [1908].
 Modica, Annali di Chim. e di Farmacol. 26, 289 [1896].
 - 13) Perkin, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 145, 302 [1868].

¹⁴) Irvine, Journ. Chem. Soc. **19**, 669 [1901].

- ¹⁵) Kostanecki u. Katschalowsky, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 2346 [1904].
 - 16) Hell u. Hoffmann, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 38, 1676 [1905]
 - 17) Perkin, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 145, 306 [1868].
 18) Göttig, Berickte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 8 [1877].
 - 19) Perkin, Journ. Chem. Soc. 55, 551 [1889].
 20) Löw, Monatshefte f. Chemie 12, 396 [1891].

Salicylaldehydbenzyläther C₆H₈CH₂O · C₆H₄ · CHO ¹). Prismen aus Alkohol vom Schmelzp. 46°. Siedep. 196° bei 13 mm²). Leicht löslich in heißem Alkohol, in Äther und Benzol.

o-Aldehydophenylkohlensäureäthylester C₂H₅CO₂O · C₅H₄ · CHO. Bildet sich aus Chlorkohlensäureäthylester und Salicylaldehydnatrium³). Dickflüssiges Öl vom Siedep. 197° bei 90 mm. Reduziert ammoniakalische Silberlösung; löst sich micht in Wasser. Reizt die Schleimhäute äußerst heftig.

o-Aldehydophenoxyessigsäure HOOC·CH₂O·C₆H₄·CHO. Dargestellt aus Salicylaldehyd und Monochloressigsäure in Gegenwart von NaOH4). Gelbe Blätter aus Wasser. Schmelzp. 132°. Suhlimierbar. Leicht löslich in Alkohol, Äther und heißem Wasser; schwerer

in Benzol und Chloroform. Reduziert Fehlingsche Lösung.

Acetylsalicylaldehyd CH₃COO · C₆H₄ · CHO. Aus Salicylaldehydnatrium und Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Äther1); aus Salicylaldehyd und Acetylchlorid5). Krystalle vom Schmelzp. 37°. Siedep. 253° unter geringer Zersetzung. Leicht löslich im Alkohol und Äther. Durch alkoholisches Kali tritt Spaltung ein.

Benzoylsalicylaldeliyd C₆H₅COO · C₆H₄ · CHO. Aus Benzoylchlorid und Salicylaldehydnatriums). In Alkohol und Äther leicht lösliches dickes Öl, das oberhalb 360° siedet.

5-Chlorsalicylaldehyd HO · C₅H₃Cl · CHO. Bildet sich durch Chlorierung von Salicylaldehyd⁷), durch Oxydation von Chlorsaligenin⁸), aus Salicylaldehyd und SO₂Cl₂⁹). Tafeln vom Schmelzp, 98. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther und Alkalien. Konstitution8).

5-Bromsalieylaldehyd HO · C₆H₃Br · CHO. Entsteht aus Salicylaldehyd durch Einwirkung von Brom 10), von Phosphorpentabromid 11); aus Disalicylaldehyd durch Brom 12); durch Oxydation von Bromsaligemin 13). Blättchen aus Äther vom Schmelzp. 104-105°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser.

5-Jodsalieylaldeliyd HO · C₆H₃J · CHO. Durch Oxydation von Jodsalicin oder 5-Jodsaligenin¹⁴). Schmelzp. 102°. Beim Jodieren von Salicylaldehyd entsteht eine Verbindung

vom Schmelzp. 52—55° 16).

Nitrosalicylaldehyd HO · C₆H₃(NO₂) · CHO. Beim Nitrieren von Salicylaldehyd, in der Kälte in Gegenwart von Eisessig 16), oder in der Siedehitze 17) entstehen nebeneinander 3-Nitro- und 5-Nitrosalicylaldehyd. Die Trennung erfolgt über die NaHSO₃-Verbindungen 18). Chromsäure oxydiert zu den entsprechenden Nitrosalicylsäuren.

3-Nitrosalieylaldehyd. Nadeln vom Schmelzp. 109-110°.

5-Nitrosalicylaldehyd. Nadeln vom Schmelzp. 126°.

Salicylaldelydsulfosäure-(5) HO · C₆H₃(SO₃H) · CHO. Aus o-Oxybenzamilinsulfonsäure durch Ätzbaryt oder Soda 19). Sirup, der durch Silberoxyd zu Sulfosalicylsäure oxydierbar ist.

1) Perkin, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 148, 203 [1868].

2) Auwers u Walker, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 3041 [1898].

3) Cajar, Berichte d Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2804 [1898].

4) Rössing, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2990 [1884]. — Cajar, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2809 [1898].

5) Rivals, Compt. rend. de l'Aead. des Sc. 124, 369 [1897]. 6) Perkin, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 145, 297 [1868].

7) Piria, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 30, 169 [1839]. — Löwig, Berzelius' Jahresber. 20, 311 [1841].

8) Visser, Archiv d. Pharmazie 235, 547 [1897].

9) Peratoner, Cazzetta chimica ital. 28, I, 235 [1898].

10) Piria, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 30, 171 [1839]. — Löwig, Annalen d. Physik u. Chemie 46, 57 [1839]. — Heerlein, Berzelius' Jahresher. 25, 484 [1846].

11) Henry, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 2, 275 [1869].

- Bradley, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 1135 [1889].
 Visser, Archiv d. Pharmazie 235, 554 [1897].
 Visser, Archiv d. Pharmazie 235, 544 [1897].

15) Seidel, Journ. f. prakt. Chemie [2] 59, 116 [1899].

18) Miller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 1928 [1887].

17) Mazzara, Jahresber. d. Chemie 1876, 488. — Löwig, Berzelius' Jahresber. 20, 314 [1841]. - Brigel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 135, 169 [1865].

16) Täge, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 2109 [1887]. — Bertagnini, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 85, 96 [1853].

¹⁹) Blau, Monatshefte f. Chemie 18, 132 [1897].

m-Oxybenzaldehyd

 $\mathrm{HO}\cdot\mathrm{C_6H_4}\cdot\mathrm{CHO}$.

m-Oxybenzaldehyd wird dargestellt durch Reduktion von m-Nitrobenzaldehyd mit Zinnehlorür, dann wird diazotiert und mit Wasser verkocht¹). Bildet sich durch Reduktion von m-Nitrobenzoesäure mit Natriumamalgam²) oder durch Hydrolyse von Salinigrin³). Nadeln aus Wasser vom Schmelzp. 108°. Siedep. 240°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und heißem Wasser: unlöslich in Ligroin. FeCl₃ erzeugt eine schwache Färbung der wässerigen Lösung: Bleizucker gibt einen Niederschlag. Beeinflussung der Oxydationsvorgänge im Organismus durch den Aldehyd⁴).

Trithiometaoxybenzaldehyd (HO \cdot C₆H₄ \cdot CHS)₃ \circ). Nadeln aus Alkohol vom

Schmelzp. 212°.

m-Oxybenzaldoxim HO · C_6H_4 · $CH = NOH^6$). Nadeln aus Benzol, schmelzen bei 87.5°. Unlöslich in Ligroin, sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther.

m-Oxybenzaldehydmethyläther ${\rm CH_3O\cdot C_6H_4\cdot CHO^7}$). Flüssigkeit vom Siedep. 230°. Bildet eine schwer lösliche NaHSO₃-Verbindung.

m-Oxybenzaldehydäthyläther $C_2H_5O\cdot C_6H_4\cdot CHO$. Aus m-Oxybenzaldehyd, KOH und Jodäthyl bei 100 ⁸). Gelbes Öl vom Siedep. 245,5 .

Nitro-m-oxybenzaldehyd HO · $C_6H_3(NO_2)$ · CHO 9). Beim Nitrieren von m-Oxybenzaldehyd entstehen zwei Isomere, die durch Extraktion mit Chloroform getrennt werden können.

2-Nitro-m-oxybenzaldehyd. Gelbe Blättehen vom Schmelzp. 128°. Leicht löslich in Äther, Alkohol und Benzol, schwer in Ligroin und kaltem Wasser.

6-Nitro-m-oxybenzaldehyd. Nadein vom Schmelzp. 166°. Sehr schwer löslich in Benzol, Chloroform, leichter in Ligroin.

m-Oxybenzaldehyd-4-sulfonsäure HO · C₆H₃(SO₃H)CHO ¹⁰).

m-Oxybenzaldehyd-6-sulfonsäure $HO \cdot C_6H_3(SO_3H)CHO$. Durch Sulfurieren von m-Oxybenzalanilin und nachheriges Spalten¹¹).

p-Oxybenzaldehyd, 4-Phenolmethylal.

Mol.-Gewicht 122,05.

Zusammensetzung: 68,82% C, 4,96% H, 26,22% O.

2) Sandmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14. 969 [1881].

3) Jowett, Journ. Chem. Soc. 77, 707 [1900].

⁵) Kopp, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 277, 346 [1893].

7) Tiemann u. Ludwig, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2048 [1882].

8) Werner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 2001 [1895].

9) Pschorr u. Seidel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 4000 [1901]. — Tiemann u. Ludwig, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2052, 3052 [1882].

10) E. u. H. Erdmann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 294, 381 [1897]; D. R. P. 64 736;

Friedländers Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 3, 157.

11) Elberfelder Farbenfabriken, D. R. P. 105 006; Friedländers Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 5, 137.

¹⁾ Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15. 2045 [1882].

⁴⁾ Baer u. Meyerstein, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 63, 441 [1910].

⁶⁾ Clemm, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 827 [1891]. — Dollfuß. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 1924 [1892].

Vorkommen: Findet sich im Harz von Xanthorrea hastilis und australis¹), im gelben und roten Xanthorreabarz2).

Bildung: Entsteht neben Salicylaldehyd aus Phenol, Chloroform und Natronlauge durch Erwärmen3); aus Phenol, Formaldehyd und p-Toluylhydroxylamin-m-sulfonsäure und Spaltung des Kondensationsproduktes⁴); aus p-Oxyphenylglyoxylsäure durch Erhitzen mit Dimethylamilin⁵). Aus dem Dhurrin von Sorghum vulgare durch Enzyme⁶).

Darstellung: In wässerige Phenomatriumlösung, auf 50-60° erwärmt, wird Chloroform eingetragen, dann 1/2 Stunde gekocht. Nach Ansäuern mit Schwefelsäure wird Phenol und Salicylaldchyd abdestilliert; dem Rückstand wird p-Oxybenzaldebyd durch Äther entzogen?). Durch Einleiten von gasförmiger Salzsäure in ein Gemisch von Phenol, wasserfreier Blausäure, Benzol und AlCl₃ bei etwa 40 8). Durch Diazotierung von p-Aminobenzaldehyd in salzsaurer Lösung⁹) und durch Kochen von p-Oxybenzaldehydtriacetat mit Säuren¹⁰).

Physiologische Eigenschaften: Nach Verfütterung von p-Oxybenzaldehyd an Katzen erscheint im Harn p-Oxyhippursäure und p-Oxyhenzoesäure¹¹); beeinflußt die Oxydationsvorgänge im Organismus¹²).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Aromatisch riechende Nadeln aus Wasser. Schmelzp. 115-116°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in kaltem Wasser. Sublimiert ohne Zersetzung. Molckulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck 793,3 Cal. 13). Lösungs- und Neutralisationswärme (durch NaOH) 9,3 Cal. 14). Kryoskopisches Verhalten 15). Durch FeCl₃ wird die wässerige Lösung schwach violett gefärbt. Vanillin-Salzsäure gibt eine Rotfärhung 16). Mit Hämoglobin tritt kein sonst für Aldehyde charakteristisches Spektrum auf 17). Beim Erwärmen mit konz, Schwefelsäure auf 160-170° wird CO abgespalten und die anfangs farblose Lösung wird braunrot¹⁸). Mit Bleizucker entsteht keine Fällung. Verhält sich beim Titrieren wie Salicylaldehyd¹⁹). Addiert Bromwasserstoff²⁰). Verbindungen mit p-Naphthol und Vanillin²¹). Bildet leicht p-Oxybenzoesäure beim Schmelzen mit Kali, flüssige Oxydationsmittel wirken dagegen nur träge ein. Durch Essigsäure und Zinkstaub in der Siedehitze bildet sieh p-Kresol²²); durch Eisessig und Zinkstaub entsteht Isodioxyhydrohenzoindiacetat. Durch ZnCl₂ resultiert ein Kondensationsprodukt C₁₄H₁₀O₃. Farbstolfe aus p-Oxybenzaldehyd, Phenol und Schwefelsäure²³). Kann als Reagens auf Fuselöl im Weingeist

Trithio-p-oxybenzaldehyd (HO · C₆H₄ · CHS)₃ ²⁵). Nadeln aus Alkohol, die bei 215° unter Bräunung schmelzen. In kaltem Benzol fast unlöslich.

1) Bamberger, Monatshefte f. Chemie 14, 339 [1893].

2) Tschirch u. Hildebrand, Archiv d. Pharmazie 234, 703 [1896].

3) Tiemann u. Reimer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 824 [1876]. 4) Geigy & Co., D. R. P. 105 798; Chem. Centralbl. 1900, I, 523.

⁵) Bouveault, Bulletin de la Soc. chim. [3] 17, 948 [1897].

- 6) Dunstan u. Henry, Chem. News 85, 301 [1902].
- 7) Tiemann u. Herzteld, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 63 [1877].
- 8) Gattermann u. Berschelmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1766 [1898]; D. R. P. 101 333; Chem. Centralbl. 1899, I, 960.
 - Walther u. Bretschneider, Journ. f. prakt. Chemie [2] 57, 538 [1898].
 - 10) Thiele u. Winter, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 311, 357 [1900].
 - 11) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 8, 11 [1910].
 - 12) Baer u. Meyerstein, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 63, 441 [1910].
 - 13) Delépine u. Rivals, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 129, 521 [1899].
- 14) Werner, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 17, 410 [1885]. Berthelot. Annales de Chim. et de Phys. [6] 7, 173 [1886].
 - 15) Auwers, Zeitschr. f. physikal. Chemie 30, 300 [1899]; 32, 48 [1900].

 - Hartwich u. Winckel, Archiv d. Pharmazie 242, 462 [1904].
 Bruylants, Bulletin de l'Acad. roy. de Belg., Cl. des Sc. 1907, 217.
 Bistrzycki u. Fellmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 43, 772 [1910].
 - 19) Astruc u. Murco, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 131, 943 [1900].
 - ²⁰) Zincke u. Mühlhausen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 758 [1905].
 - ²¹) Rogow, Journ. f. prakt. Chemie [2] **72**, 315 [1905].
 - 22) Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 3170 [1891].
- 23) Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 1437 [1878]. Zulkowsky, Monatshefte f. Chemie 5, 115 [1884].
 - ²⁴) Komarowsky, Chem.-Ztg. 27, 807 [1903].
- ²⁵) Kopp, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 217, 349 [1899]. Wörner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 140 [1896].

 NH_3 -Verbindung $HO \cdot C_6H_4 \cdot CHO$, NH_3 . Entsteht durch Absorption von 1 Mol. Ammoniak, das beim Verdampfen wieder verloren wird¹).

p-Oxybenzaldehydanilid HO· C_6H_4 ·CH = N· C_6H_5 ¹)²). Hellgelbe Krystalle vom Schmelzp. 190—191°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, fast unlöslich in Wasser.

p-Oxybenzyliden- β -naphthylamin HO · C₆H₄ · CH = N · C₁₀H₇ ³). Gelbe Nadeln

aus Alkohol vom Schmelzp. 220°.

p-Oxybenzaldoxim HO· C_6H_4 ·CH = NOH + x H_2O . Aus p-Oxybenzaldehyd durch Hydroxylamin⁴). Das wasserfreie Oxim⁵) schmilzt bei 112°; das wasserhaltige, aus Benzol + Ligroin bei 72-73°.

p-Oxybenzaldazin $HO \cdot C_6H_4 \cdot CH = N-N = CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. Bildet sich mit

Hydrazinsulfat und Soda⁶). Schmelzp. 267 unter Zersetzung.

p-Oxybenzaldehydphenyllydrazon $HO \cdot C_6H_4 \cdot CH = N-NH-C_6H_5$?). Entsteht aus dem Azin durch Behandeln mit Phenylhydrazin⁶). Krystalle aus Benzol vom Schmelzp. 179°. Löslich in Äther, Alkohol, CHCl₃ und Ligroin.

p-Oxybenzaldehydsemicarbazon $HO \cdot C_8H_4 \cdot CH = N-NH-CO-NH_2$ 8). Gelbliche Krystalle aus Alkohol. Schmelzp. 223—235°.

p-Methoxybenzaldehyd siehe Anisaldehyd.

p-Äthoxybenzaldehyd C₂H₅O · C₆H₄ · CHO. Dargestellt aus Phenetol, wasserfreier Blausäure in Gegenwart von AlCl₃ durch Einleiten von Salzsäure und nachfolgendes Zersetzen mit verdünnter Salzsäure in der Siedehitze⁹). Schmelzp. 13-14°. Siedep. 255-256° ¹⁰).

Benzyläther-p-oxybenzaldehyd C₆H₅CH₂O · C₆H₄ · CHO. Aus Benzoylchlorid, p-Oxybenzaldehyd und 10 proz. Natronlauge 11). Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 72°. Ziemlich

löslich in Alkohol, Äther, Benzol und CHCl3.

p-Aldehydophenoxyessigsäure COOH · CH2O · C6H4 · CHO. Bildet sich durch Verschmelzen von p-Oxybenzaldehyd, Monochloressigsäure und Natronlauge 12). Blättehen aus Wasser. Schmelzp. 1985. Leicht löslich in Alkohol, Äther, fast unlöslich in kaltem Wasser.

p-Acetoxybenzaldehyd CH₃COO · C₆H₄ · CHO. Aus dem K-Salz des Aldehyds mit Essigsäureanhydrid in der Kälte 13); aus dem p-Oxybenzaldehyd und Essigsäureanhydrid beim Kochen¹⁴), bei 180° ¹⁵). Siedep. 264—265°.

p-Oxybenzaldehydbenzoat C₆H₅COO · C₆H₄ · CHO ¹⁶). Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 72°. In kaltem Alkohol und Äther schwer löslich.

3-Chlor-4-oxybenzaldehyd HO · C₆H₃Cl · CHO. Bildet sich durch Chlorierung von p-Oxybenzaldehyd 17) oder aus o-Chlorphenol 18); aus p-Oxybenzaldehyd durch SO₂Cl₂ 19). Nadeln vom Schmelzp. 148—149°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol; schwer löslich in kaltem Wasser. Die wässerige Lösung wird durch FeCl₃ violett gefärbt.

3-Brom-4-oxybenzaldehyd HO · C6H3Br · CHO. Durch Bromieren einer Lösung von p-Oxybenzaldehyd in Chloroform²⁰); aus o-Bromphenyl¹⁸). Blätter aus Wasser. Schmelzp.

124°. Sehr leicht löslich in Äther, Alkohol und Essigäther.

1) Herzfeld, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 1270 [1877].

- 2) Dimroth u. Zocppritz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 991 [1902].
- 3) Emmerich, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 241, 356 [1887]. 4) Lach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1785 [1883].

5) Dollfuß, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 1925 [1892].

- 6) Knöppfer, Monatshefte f. Chemie 30, 29 [1909].
- 7) Anselmino, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 582 [1903]. Rudolph, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 248, 103 [1888]. — Biltz u. Amme, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 321, 5 [1902]. — Fulda, Monatshefte f. Chemie 23, 912 [1902].

8) Borsche u. Bosler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 2098 [1901].

9) Gattermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1151 [1898]. — Vgl. Hildeshermer, Monatshefte f. Chemie 22, 499, Anm. [1901].

10) Kostanecki u. Schucider, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1892 [1896].

- 11) Wörner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 142 [1896]. 12) Elkan, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 3041 [1886].
- 13) Tie mann u. Herzfeld, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 64 [1877].

14) Richter, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 4293 [1901].

15) Barbier, Bulletin de la Soc. chim. 33, 54 [1880].

16) Kopp, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 277, 350 [1899].

¹⁷) Herzfeld, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 2196 [1877]. 18) Geigy & Co., D. R. P. 105 798; Chem. Centralbl. 1900, I, 523.

19) Peratoner, Gazzetta chimica ital. 28, 1, 235 [1898].

²⁰) Paal, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 2409 [1895].

Aldehyde. 833

3-Jod-4-oxybenzaldehyd HO·C₆H₃J·CHO. Entsteht beim Jodieren von p-Oxybenzaldehyd¹). Blätter aus Wasser, die bei 108° schmelzen, leicht löslich in Alkohol.

3-Nitro-4-oxybenzaldehyd $\mathrm{HO}\cdot\mathrm{C_6H_3(NO_2)}\cdot\mathrm{CHO}$. Wird dargestellt durch Nitrierung von p-Oxybenzaldehyd²), in Eisessig¹). Bildet sich aus p-Oxybenzaldehyd durch salpetrige Säure³); aus 4-Brom-3-nitrobenzaldehyd⁴) oder 4-Chlor-3-nitrobenzaldehyd⁵) mit Soda; aus p-Aminobenzaldehyd⁶). Gelbliche Nadeh aus Alkohol. Schmelzp. 142°. Die wässerige Lösung wird durch FeCl₃ rötlich gefärbt.

Anisaldehyd, p-Methoxybenzaldehyd.

Mol.-Gewicht 136,06.

Zusammensetzung: 70,56% C, 5,92° H, 23,52% O.

Vorkommen: Findet sich im russischen Anisöl⁷), im Sternanisöl (Illicium religiosum)⁸), im Cassieblütenöl aus Acacia Cavenia Hook et Arn.⁹) und aus Acacia Farnesiana¹⁰), im ätherischen Öl von Protium Carana (Humb.) L. March¹¹), von Pelea Madagascarica (Baillon)¹²), im Crataegus Oxyacantha L., in den Blüten von Viburnum Tinus sowie in Erica arborea¹³); in Vanilla planifolia Andr.¹⁴) und in den Früchten der Tahitivanille¹⁵).

Bildung: Anisaldehyd entsteht bei der Oxydation von Anethol¹⁶), von Anisalkohol¹⁷), durch Methylierung von p-Oxybenzaldehyd¹⁸), durch Glühen von anissaurem Calcium mit ameisensaurem Calcium¹⁹). Bildet sich aus Anisol, wasserfreier Blausäure in Gegenwart von AlCl₃ durch Einleiten von Salzsäure²⁰), durch die Grignardsche Reaktion bei sehr tiefen Temperaturen²¹); ferner durch Oxydation von Esdragol oder Anethol mit Ozon²²), durch

2) Mazzara, Jahresber. d. Chemie 1877, 617.

4) Schöpff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 3776 [1891].

7) Bouchardat u. Tardy, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 122, 198, 624 [1896].

8) Tardy, Thèse de Paris 1902.

10) Bericht der Firma Schimmel & Co., April 1904, 22.

13) Bericht d. Firma Sehimmel & Co., Okt. 1903, 16, Anm.

16) Cahours, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 56, 307 [1845].

¹⁸) Tiemann u. Herzfeld, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 63 [1877].
¹⁹) Piria, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 100, 105 [1856].

²⁰) Gattermann, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellsehaft 31, 1151 [1898]; D. R. P. 99 568; Chem. Centralbl. 1899, I, 461.

²¹) Gattermann u. Maffezzoli, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 4152 [1903].

²²) Otto u. Verley, D. R. P. 97 620; Chem. Centralbl. 1898, II, 693.

¹⁾ Paal, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 2413 [1895].

³⁾ Pinnow u. Koch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 2857, Anm. [1897].

⁵⁾ Erdmann, D. R. P. 60 077; Friedländers Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 3, 64.
6) Walther u. Kausch, Journ. f. prakt. Chemie [2] 56, 119 [1897]. — Walther u. Bretschneider, Journ. f. prakt. Chemie [2] 57, 539 [1898].

Bericht der Firma Schimmel & Co., Okt. 1903, 14. — Walbaum, Journ. f. prakt. Chemie
 68, 235 [1903].

Tsehireh u. Saal, Archiv d. Pharmazie 241, 149 [1903].
 Heekel, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 152, 566 [1911].

¹⁴) Busse, Arbeiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 15, 107 [1898—1899]. — Bericht der Firma Schimmel & Co., Okt. 1909, 141.

¹⁵) Walbaum, Wallach-Festschrift. Göttingen 1909. S. 649. — Bericht der Firma Schimmel & Co., Okt. 1909, 140.

¹⁷⁾ Cannizzaro u. Bertagnini, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 98, 189 [1856].

Einwirkung von Sonnenlicht auf Anethol¹) oder fein verteiltes und ultraviolettes Lieht auf Anisöl oder Anethol²). Aus Anisaldoxim mit N_2O_4 in ätherischer Lösung³).

Darstellung: Wird dargestellt durch Oxydation von Anisöl mit kaltem Bichromat-Schwefelsäuregemisch. Nach Verdünnen mit Wasser wird bei gleichbleibender Flüssigkeitsmenge destilliert, das Destillat rektifiziert und der Rohaldehyd über die Natriumbisulfitverbindung gereinigt⁴). Durch Oxydation von Anethol in Eisessig mittels Salpetersäure von 14° Bé. Ausbeute 69—70% ⁵).

Physiologische Eigenschaften: Anisaldehyd wirkt antiseptisch 6).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farbloses eumarinähnlich riechendes Öl, das im Kältegemisch erstarrt und bei 0° schmilzt. Siedep. 248°; bei 4 mm 91°. Spez. Gewieht 1,126—1,129 bei 15° $n_{D_{200}} = 1,572-1,574$. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck 966,3 Cal. 7). Magnetisches Drehungsvermögen 8). Elektrisches Leitvermögen und Dielektrizitätskonstante⁹), Spektroskopisehes Verhalten¹⁰). Gibt mit Hämoglobine ein charakteristisches Spektrum¹⁰). In jedem Verhältnis mit Alkohol und Äther misehbar. Geht sehon beim Stehen an der Luft unter Sauerstoffabsorption in Anissäure über, läßt sich überhaupt leicht dazu oxydieren. In Nitrobenzollösung der Einwirkung des Liehts ausgesetzt, bildet sich Anissäure neben anderen Produkten¹¹), in Alkohollösung dagegen in Hydroanisoin¹²). Beim Erwärmen mit KCN und Alkohol bildet sieh Anisoin und Anissäure 13). Verbindet sieh mit HCl und HBr 14). Durch NaNHo entsteht Anissäureamid, Anissäure und Anisalkohol 15). Überführung in Anethol 16). Verhalten bei der elektrolytischen Reduktion 17). Kondensation mit Aeeton 18). Gibt mit Eiweißkörpern in Gegenwart von Ferrisulfat und 50 proz. Schwefelsäure Farbreaktion 19), mit Vanillin-Salzsäure entsteht Rotfärbung 20). Beim Behandeln mit SOCI entsteht Anisalehlorid²¹). Gereinigt wird der Aldehyd über die Lösung in wässeriger schwefliger Säure²²).

Anisaldehyd-Natriumbisulfit CH₃O · C₆H₄ · CHO , NaHSO₃ ²³). Blättehen, löslich in

Wasser, fast unlöslich in kalter konz. Natriumbisulfitlauge.

Anisaldehydphosphorsäure CH₃O · C₆H₄ · CHO, H₃PO₄. Aus Anisaldehyd und Ortho-

phosphorsäure²⁴). In Äther löshche farblose Nadeln.

Anisaldehyddimethylaeetal $\mathrm{CH_3O\cdot C_6H_4\cdot CH(OCH_3)_2}$. Aus Anisaldehyd mit salzsaurem Formiminomethyläther und Methylalkohol 25), oder aus Anisaldehyd und methylalkoholiseher Salzsäure 26). Farbloses, angenehm riechendes Öl vom Siedep. 253° . Spez. Gewicht 1,078 bei 14° .

Anisaldehyddiäthylaeetal $\mathrm{CH_3O} \cdot \mathrm{C_6H_4} \cdot \mathrm{CH(OC_2H_5)_2}$. Aus Anisaldehyd mit salzsaurem Formiminoäthyläther und Äthylalkohol ²⁵). Öl vom Siedep. 261—263°. Spez. Gewieht 0,9908.

- 1) Hoering u. Graelert, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 42, 1206 [1909].
- Genthe & Co., D. R. P. 225 265; Chem. Centralbl. 1910, II, 1008.
 Ponzio, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 15, II, 118 [1906].
- 4) Rossel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 151, 28 [1869].
- 5) Labbé, Bulletin de la Soc. chim. [3] 21, 1076 [1899].
 6) Kabart, Baright der Firme Sahimmel & Co. Okt. 1906, 162
- 6) Kobert, Bericht der Firma Schimmel & Co., Okt. 1906, 162.
 7) Delépine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 343 [1898].

8) Perkin, Journ. Chem. Soc. 69, 1242 [1896].

- Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 46, 105 [1903]; 54, 129 [1906].
 Bruylants, Bulletin de l'Acad. roy. de Belg., Cl. des Sc. 1902, 217.
- Ciamician u. Silber, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 14. II, 375 [1905].
 Ciamician u. Silber, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 10. I, 100 [1901].
- 13) Eckecrantz u. Ahlqvist, Arkiv för Kemie. Min. och Geol. 3, Nr. 13 [1908].
- 14) Vorländer u. Siebert, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 341. 19 [1905].
 15) Haller u. Bauer, Annales de Chim. et de Phys. [8] 16, 145 [1909].
- 16) Wallach u. Evans, Annalen d. Chemic n. Pharmazic 357, 76 [1908].
- Law, Proc. Chem. Soc. 22, 237 [1906]; Journ. Chem. Soc. 89, 152 [1906].
 Lippmann u. Fritsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 1629 [1905].

19) Reichl, Monatshefte f. Chemic 11. 155 [1890].

- 20) Hartwich u. Winckel, Archiv d. Pharmazie 242, 462 [1904].
- 21) Hoering u. Braun, Berichte d. Dcutsch. chem. Gesellschaft 41, 1914 [1908].
 22) Chem. Fabrik Griesheim-Elektron, D. R. P. 154 499; Chem. Centralbl. 1904, II, 965.
- ²³) Bertagnini, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 85, 286 [1853].
- 24) Raikow u. Schtarbanow, Chem.-Ztg. 25, 1135 [1901].
- ²⁵) Claisen, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 31, 101 [1898].
- ²⁶) Fischer u. Giebe, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 30, 3058 [1897].

Aldehyde. 835

Anisaldehyd - Wasserstoffsupersulfit (CH $_3$ O · C $_6$ H $_4$ · CHO) $_2$ H $_2$ S $_3$ 1). Zersetzt sich bei 18°.

Trithioanisaldehyd (CH₃O·C₆H₄·CHS)₃. Beim Behandeln von Anisaldehyd mit H₂S in der Kälte entstehen zwei Isomere, deren Trennung durch Benzol erfolgt²). Das α -Derivat vom Schmelzp. 127° ist in Benzol leicht löslich; das β -Derivat vom Schmelzp. 183° ist fast unlöslich in kaltem Benzol.

p - Methoxybenzylidenäthylendisulfid $\text{CH}_3\text{O} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} \setminus \text{S}^{\times}_{\text{S}} \text{C}_2\text{H}_4$. Bildet sich aus Anisaldehyd und Dithioglykol³). Nadeln vom Schmelzp. 64—65°.

Anishydramid (CH₃O · C₆H₄ · CH)₃N₂. Entsteht aus Anisaldehyd und konz, wässerigem Ammoniak beim längeren Stehen⁴). Krystalle vom Schmelzp. 120°. Löslich in Äther

und Alkohol, unlöslich in Wasser.

p-Methoxybenzylidenanilin $\mathrm{CH_3O}\cdot\mathrm{C_6H_4}\cdot\mathrm{CH}=\mathrm{N}\cdot\mathrm{C_6H_5}.$ Bildet sich aus Anisaldehyd und Anilin⁵). Farblose Prismen aus Ligroin. Schmelzp. 60—62°. Leicht löslich in Alkohol und heißem Ligroin, unlöslich in Wasser.

Anisal-p-anisidin $CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot CH = N - C_6H_4 \cdot OCH_3$ 6). Farblose Blättehen vom Schmelzp. 142°.

Anisal- β -naphthylamin ${\rm CH_3O\cdot C_6H_4\cdot CH=N-C_{10}H_7}$ 7). Blättehen aus Alkohol, die bei 98° schmelzen.

Anisalacetamid CH₃O·C₆H₄·CH(NHCOCH₃)₂. Aus Anisaldehyd und Acetamid beim Erwärmen auf 120—180°8). Nadeln vom Schmelzp. 180°. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Äther und Alkohol; durch Salzsäure findet Zerlegung statt.

Anisalurethan CH₃O · C₆H₄ · CH(NHCOOC₂H₅)₂. Durch Vermengen von Anisaldehyd,

Urethan und Salzsäure⁹). Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 171—172°.

Auisodinreid $CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot CH(NHCONH_2)_2$. Aus Anisaldehyd und wässeriger Harnstofflösung unter Zusatz von Essigsäure beim längeren Stehen¹⁰). Gelbliche Krystalle.

Anisaldehydphenyllydrazon $CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot CH = N-NH-C_6H_5^{-11}$). Krystalle aus

Alkohol vom Schmelzp. 120°.

Anisaldoxim $\text{CH}_3\text{O} \cdot \text{C}_6\text{H}_4 \cdot \text{CH} = \text{NOH}$. α -Antiderivat. Bildet sich aus Anisaldehyd und Hydroxylamin 12). Glänzende Blättchen aus Alkohol. Schmelzp. 63° 13). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Wasser. Schmeckt intensiv süß. — β -Synderivat. Entsteht aus dem α -Derivat durch HCl-Gas (Beckmann) 12); aus Anisaldehyd, Hydroxylaminchlorhydrat in abs. Alkohol durch längeres Erhitzen, ohne indessen zu kochen 14). Schmelzp. 132°. Nadeln aus Benzol. Leicht überführbar in das α -Derivat. Ist geschmacklos.

Anisaldazin $CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot CH = N - N = CH \cdot C_6H_4 \cdot OCH_3$. Aus Anisaldehyd, Hydrazinsulfat und Soda¹⁵). Krystalle vom Schmelzp. 168°.

3) Faßbender, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 1476 [1888]. — Francis, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 2216 [1909]

richte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 2216 [1909].

³) Schiff, Annalen d. Chemic u. Pharmazie 130, 195 [1809]. — Ott, Monatsherte t. Chemie 26, 335 [1905].

6) Hantzsch u. Schwab, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 832 [1901].
7) Steinhart, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 341, 341 [1887].

8) Schnster, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 154, 80 [1870].

9) Bischoff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 1080 [1874].

10) Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 151, 198 [1869].

11) Rudolph, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 248, 103 [1888]. — Ott, Monatshefte f. Chemie 26, 335 [1905]. — Padoa, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 18, I, 694 [1909].

12) Westenberger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2993 [1883]. — Beckmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 1687 [1890]. — Bamberger u. Scheutz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 2024, Anm. [1901].

13) Goldschmidt u. Polonowska, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 2407 [1887].
 Miller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 2790 [1889].
 Carveth, Journ. of physical Chemistry 3, 437 [1899].

14) Beckmann u. Netscher, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 365, 201 [1909].

16) Knöpfer, Monatshefte f. Chemie 30, 29 [1909].

¹⁾ Brunner u. Vnillenmier, Schweiz. Wochenschr. f. Chemie u. Pharmazie 46, 436 [1908].

²⁾ Baumann u. Fromm, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 1442 [1891]. — Manchot u. Zahn, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 345, 323 [1906].

⁴⁾ Cahours, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 56, 309 [1845]. — Bertagnini, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 88, 128 [1853].
5) Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 150, 195 [1869]. — Ott, Monatshefte f. Chemie

2-Chlor-4-methoxybenzaldehyd CH₃O · C₆H₃Cl · CHO. Aus 2-Chlor-4-nitrobenzaldehyd durch Natriummethylat beim längeren Kochen¹). Nadeln vom Schmelzp, 62-63°, Leicht flüchtig mit Wasserdampf.

3-Chlor-4-methoxybenzaldehyd CH₃O · C₆H₃Cl · CHO. Aus o-Chloranisol durch

wasserfreie Blausäure, Salzsäure und AlCl₃ 2). Schmelzp. 53°.

3-Brom-4-methoxybenzaldehyd CH₃O · C₆H₃Br · CHO. Durch Bromieren von Anis-

aldehyd3). Nadeln aus Äther. Schmelzp. 52.

3-Jod-4-methoxybenzaldehyd CH₃O · C₆H₃J · CHO. Durch Einwirkung yon Jod auf Anisaldehyd in Gegenwart von Jodsäure bei 100°4). Sänlen oder Tafeln aus Äther. Schmelzp. 106,5—107°. Schwer löslich in Wasser, leicht löslich in Äther und Benzol, sehr leicht in Alkohol.

3-Nitro-4-methoxybenzaldehyd CH₃O · C₆H₃(NO₂) · CHO. Durch Nitrierang von Anisaldehyd⁵); ans 4-Chlor-3-nitrobenzaldehyd durch Natriummethylat und Methylalkohol⁶). Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 85°. Leicht löslich in Lösungsmitteln.

p-Methoxysalicylaldehyd.

Mol.-Gewicht 152.06.

Zusammensetzung: 63,13% C. 5,30% H, 31,57% O.

$$C_8H_8O_3$$
 CHO
 C
 C
 CH
 C
 CH
 C
 CH
 C

Vorkommen: Findet sich in der Wurzel von Chlorocodon whiteii?).

Bildung: Entsteht durch Einwirkung von Chloroform und Natronlauge auf Monomethylresorcin⁸); bildet sich dnrch Methylierung von Resorcylaldehyd oder durch Spaltung von 4-Methoxybenzol-2-indolindigo 9).

Darstellung: Resorcylaldehyd und Dimethylsulfat werden in Methylalkohol gelöst und durch konz. Sodalösung in der Wärme alkalisch gemacht; der fast momentan gebildete Aldehyd

wird durch Wasserdampf gereinigt. 10).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Blättchen vom Schmelzp. 41°9); 62-63°8). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Ligroin; in Alkalien mit gelber Farbe löslich. FeCl₃ färbt die alkoholische Lösung intensiv rotviolett. Sehr leicht flüchtige Verbindung von angenehmem aromatischen Geruch. Das Silbersalz schwärzt sich beim Erwärmen. Gibt mit ammoniakalischen Lösungen von Blei-, Kupfer- und Silbersalzen Niederschläge 11).

Resorcylaldehyddimethyläther (CH₃O)₂ · C₈H₃ · CHO. Aus Resorcylaldehyd oder dem Monomethyläther mit Jodäthyl und KOH 12). Durch Behandeln von Resorcindimethyläther mit wasserfreier Blausäure und Salzsäuregas in Gegenwart von AlCl₃ 13). Nadeln vom

1) Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 709 [1891].

2) Gattermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1151 [1898].

3) Cahours, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 56, 308 [1845]. — Walther u. Wetzlich. Journ. f. prakt. Chemie [2] 61, 198 [1900].

4) Seidel, Journ. f. prakt. Chemie [2] 59, 141 [1899].

5) Einhorn u. Grabfield, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 243, 370 [1888].

- 6) Erdmann, D. R. P. 60 077; Friedländers Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 3, 64.
- 7) Goulding u. Pelly, Proc. Chem. Soc. 24, 62 [1908]. Friedländer, Monatshefte f. Chemie 30, 879 [1909].
 - 8) Tie mann u. Parisius, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 2366 [1880].
 - 9) Friedländer u. Schuloff, Monatshefte f. Chemie 29, 390 [1908].
 - 10) Bericht der Firma Schimmel & Co., April 1910, 175.
- Friedländer, Monatshefte f. Chemie 30, 879 [1909].
 Tiemann u. Parisius, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 2370 [1880]. Friedländer, Monatshefte f. Chemie 30, 881 [1909].
 - 13) Gattermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1152 [1898].

Aldehyde. 837

Schmelzp. 71 . Siedep. 165° bei 10 mm. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer löslich

in Wasser. Mit Wasserdämpfen flüchtig.

Acetyl-p-methoxysalicylaldehyd (CH $_3$ COO) · C $_6$ H $_3$ (OCH $_3$)CHO. Bildet sich aus dem Kalisalz des 4-Methoxysalicylaldehyds und Essigsäureanhydrid in ätherischer Lösung 1). Nadeln vom Schmelzp. 86°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin; unlöslich in Wasser.

p-Methoxysalicylaldoxim $\mathrm{CH_3O\cdot C_6H_3(OH)CH} = \mathrm{NOH}\,^2$). Glänzende Blättchen vom Schmelzp. 137—138°. Schwer löslich in kaltem, ziemlich leicht in heißem Wasser. Die wässerige Lösung wird durch Eisenchlorid blaustichig violett gefärbt.

p-Methoxysalicylaldehydphenylhydrazon $CH_3O \cdot C_6H_3(OH)CH = N-NH-C_6H_5$. Aus p-Methoxysalicylaldehyd durch Phenylhydrazin in wässeriger essigsaurer Lösung ²). Schwach gelb gefärbte Nadeln aus verdünntem Alkohol. Schmelzp. 138°.

p - Methoxysalicylaldazin $CH_3O \cdot C_6H_3(OH)CH = N-N = CH(OH)C_6H_3 \cdot OCH_3^2$). Grünlichgelbe Krystalle aus Eisessig. Schmelzp. 220°. Sehr schwer löslich in Eisessig.

Protocatechualdehyd, 3, 4-Dioxybenzaldehyd.

$$(HO)^4 \cdot C_6 H_3 (OH)^3 \cdot (CHO)^1$$
.

Kommt in der Natur nicht frei vor, sondern nur in Gestalt seiner Äther. Protocatechualdehyd wird erhalten aus Dichlorpiperonal durch Erhitzen mit Wasser³), ferner beim Erhitzen von Piperonal¹), Opiansäure⁵) und Vanillin⁶) mit verdünnter Salzsäure. Beim Behandeln von m- oder p-Oxybenzaldehyd mit Eisenwalzen und Wasserstoffsuperoxyd⁻). Krystalle aus Wasser. Schmelzp. 150˚, 153 —154˚. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther. Die wässerige Lösung färbt sich mit FeCl₃ grim; Zusatz von Soda bedingt Farbenumschlag zuerst violett, dann rot. Bei subcutaner Einführung tritt vorübergehende Störung in Form von motorischer Reizbarkeit und Paralyse auf.

Vanillin, Protocatechualdehyd-3-methyläther.

Mol.-Gewicht 152,06.

Zusammensetzung: 63,13% C, 5,30% H, 31,57% O.

$$\begin{array}{c} C_8H_8O_3\,.\\ CHO\\ C\\ C\\ HC\\ C-OCH_3\\ C\\ OH\\ \end{array}$$

Vorkommen: Der krystallinische Überzug der Früchte von Vanilla planifolia besteht aus Vanillin⁸). Bildung des Vanillins in der Vanillefrucht⁹). Findet sich in den Blüten von Nigritella suaveolans (Lauterbrunner Tal)¹⁰), in den Ilexblättern¹¹), in den Früchten und in der

2) Friedländer, Monatshefte f. Chemie 30, 880 [1909].

4) Fittig u. Remsen, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 168, 97 [1873].

5) Wegscheider, Monatshefte f. Chemic 3, 792 [1882].

7) Sommer, D. R. P. 155 731; Chem. Centralbl. 1904, II, 1631.

9) Busse, Arbeiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 15, 1 [1899].

¹⁾ Tiemann u. Parisius, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 2370 [1880]. — Friedländer, Monatshefte f. Chemie 30, 881 [1909].

³⁾ Wegscheider, Monatshefte f. Chemie 14, 382 [1893]. — Fittig u. Remsen, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 159, 148 [1871].

⁶⁾ Tiemann u. Haarmann. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 620 [1874].

⁸⁾ Gobley, Jahresher. d. Chemie 1858, 534. — Stokkebye, Jahresher. d. Chemie 1864, 612. — Bley, Archiv d. Pharmazie 38, 132 [1831].

¹⁰⁾ Lippmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 3409 [1894].

¹¹⁾ Polenske u. Busse, Arheiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 15, 171 [1899].

Wurzel von Avena sativa1), in den Nelken und im Nelkenöl2), wahrscheinlich im Hyacinthenöl³), im ätherischen Öl von Spiraea Ulmaria⁴), in den Dahlienknollen⁵), im Wasserextrakt des Samens von Lupinus albus⁶), in Asa foctida⁷), in den Spargelsprossen⁸), in der frischen Lindenrinde⁹), in einzelnen Rübenrohrzuckern¹⁰), in Kartoffelschalen¹¹), im Überwallungsharz der Lärche¹²); in verschiedenen Harzen¹³), im Xanthorrhoeaharzöl¹⁴), im Siambenzoeharz 15), im amerikanischen Styrax, Liquidambar styraciflux L. 16), im Quino-Quinobalsam (Myroxylon Balsamum var. g. punctatum Baill. 17), im Perubalsam 18), im Curabeibabalsam¹⁹), im Umbelliferen-Opoponax²⁰). Vanillin kommt ferner vor: im Kork²¹), in der Holzsubstanz der meisten Pflanzen 22); in den vertorften Stämmen von Pinus uliginosa ("Fichtelit") 23). Findet sich in den Sulfitlaugen der Cellulosefabrikation (Tollens und Lindse v) 22)24).

Bildung: Entsteht bei der Oxydation von Coniferin oder Coniferylalkohol mit Chromsäuregemisch²⁵), bei der Oxydation von Isoeugenol²⁶); von Eugenol²⁷) und Olivil C₁₄H₁₈O₅²⁸) mit alkalischer Chamäleonlösung, durch Oxydation von p-Nitromethoxyzimtsäuremethylester²⁹). Bildet sich beim Glühen von vanillinsaurem und ameisensaurem Calcium³⁰); durch Erhitzen von Holzmehl mit Wasser auf 180° 24); ferner beim Abbau von Epinephrinhydrat 31). Entsteht aus Guajacol mit Chlorzink und Mesoxalester 32); beim Behandeln von Vanillin-

1) De Rawton, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 125, 797 [1897].

2) Jorisson u. Hiars, Revue intern. scient. et popul. des falsific. des denrées aliment. 4, 32 [1890].

3) Enklaar, Chem. Weekblad 7, 1 [1910].

4) Schneegans u. Gerock, Journ. d. Pharmazie v. Elsaß-Lothringen 19, 3, 55 [1892]; Jahresber. d. Chemie 1892, 164.

⁵) Lippmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 4147 [1906]. — Payen, Annales

de Chim. et de Phys. [2] 24, 209 [1823].

6) Campani u. Grimaldi, Boll. della Sezione tra i cultori delle scienze mediche R. Accad. dei Fisiscritici in Siena 5 [ISS7]; Chem. Centralbl. 1888, I, 377. 7) Schmidt, Archiv d. Pharmazie 224, 434 [1886]. — Tschirch u. Poláček, Archiv d. Pharmazie 235, 126 [1897].

8) Lippmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 3335 [1885].

9) Bräutigam, Archiv d. Pharmazie 238, 556 [1900].

10) Scheibler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 335 [1880]. — Lippmann. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 662 [1880].

Bräutigam, Pharmaz. Ztg. 45, 165 [1900].
 Bamberger u. Landsiedl, Monatshefte f. Chemie 18, 502 [1897].

13) Dieterich, Pharmaz. Centralhalle 37, 424 [1896].

14) Hildebrandt, Archiv d. Pharmazie 234, 703 [1896]. — Bamberger, Monatshefte f. Chemie 14, 333 [1893].

¹⁵) Jannasch u. Rump, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 1635 [1878].
¹⁶) Van Itallie, Nederl. Tijdschr. Pharm. 13, 257 [1901].

17) Hartwich u. Janca, Schweiz. Wochenschr. f. Chemie u. Pharmazie 47, 625, 641 [1909]. 18) Thoms, Archiv d. Pharmazie 237, 271 [1899].

19) Tschirch u. Werdmüller, Archiv d. Pharmazie 248, 431 [1910].

²⁰) Knitl, Archiv d. Pharmazie 237, 258 [1887].

²¹) Bräutigam, Pharmaz. Centralhalle 37, 424 [1896].

²²) Singer, Monatshefte f. Chemie 3, 409 [1882]; Sitzungsber, d. Wiener Akad. 85, I, 349 [1882]. — Hoffmeister, Landwirtschaftl. Jahrbücher 11, 260 [1888]. — Nickel, Botan. Centralbl. 38, 754 [1889]. — Allen u. Tollens, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 267, 304 [1891]. — Lindsey u. Tollens, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 267, 341 [1891]. — Grafe, Monatshefte f. Chemie 25, 987 [1904]. — Lippmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 4521 [1904].

²³) Hell, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 498 [1889].

²⁴) Grafe, Sitzungsber. d. Wiener Akad. 113, 1, 267 [1904]. ²⁵) Tiemann u. Haarmann, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 7, 273 [1876].

²⁶) Spurge, D. R. P. 192 565; Chem. Centralbl. 1908, I, 911.

²⁷) Erlenmeyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 273 [1876].

²⁸) Schneider, Jahresber. d. Chemie 1885, 2093.

²⁹) Ulrich, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 2571 [1885]. 30) Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft N. 1124 [1875].

31) Stolz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 368 [1904]. — Abel u. Taveau. Journ. of biol. Chemistry 1, I [1905].

32) Gujot u. Gry, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 149, 928 [1909].

säure¹) oder Guajacol²) mit Chloroform und Alkalilauge; aus Guajacol mit Cyanwasserstoff, Salzsäure und Chlorzink³). Sehr umfangreiche Patentliteratur⁴).

Darstellung: Vanillin wird aus den Naturprodukten gewonnen, indem man diese mit Alkohol und Äther auszieht und das Rohprodukt aus Ligroin umkrystallisiert. Auf synthetischem Wege wird es dargestellt durch Oxydation von Coniferin mit Chromsäuregemisch. Über die Vanillebereitung vgl. die ausgezeichnete Monographie über Geschichte, Systematik, Kultur, Ernte usw usw.⁵).

Bestimmungsmethoden: Zur quantitativen Bestimmung des Vanillins in der Vanille wird die Frncht mehrere Male mit Äther ausgezogen. Die Ätherlösung wird dann eingeengt und das Vanillin mit konz. NaHSO₃-Lösung in die Disulfitverbindung übergeführt. Die wässerige Lösung dieser Verbindung wird dann mit Schwefelsäure zerlegt, darauf mit Äther ausgeschüttelt und nach Verdampfen des Äthers der Rückstand zur Wägung gebracht⁶). Bestimmung im Vanillextrakt⁷); als p-Bromphenylhydrazon⁸), als Pikrinsäuremethylester⁹), mit m-Nitrobenzhydrazid¹⁰). Bestimmung durch Titration¹¹).

Physiologische Eigenschaften: Vanillin soll giftig wirken (Vanillismus) ¹²); dieses wird bestritten ¹³). Die sogenannte "Vanillekrätze" ist keine Vanillingiftwirkung ¹⁴). Nach Verabreichung von Vanillin per os wird es im Organismus (Kaninchen) zu Vanillinsäure oxydiert und größtenteils als Äthersäure durch den Harn ausgeschieden ¹⁵). Der Harn von Kaninchen wird nach Verfüttern von Vanillin linksdrehend; mit Bleiacetat läßt sich eine Verbindung ausfällen, die in Glykuronsäure und Vanillinsäure spaltbar ist ¹⁶). Nach größeren Gaben tritt Exitus ein, nach geringeren lähmungsartige Schwäche (Kaninchen) ¹⁵). Bei stomachaler Einverleibung (Hund) tritt eine Steigerung der Zahl der weißen Blutkörperchen auf ¹⁷). Bei intravenöser Gabe keine Wirkung ¹⁸). Bei Diabetes melitus wird Vanillin im Organismus verbrannt ¹⁹). Vanillin, ebenso Vanillinnatrium wirken lokalanästhesierend ²⁰). Die desinfizierenden Eigenschaften ²¹) werden wahrscheinlich dadurch hervorgerufen, daß Sauerstoff durch Vanillin aktiviert wird.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Monokline Nadeln von charakteristischem Vanillegeruch und Geschmack. Schmelzp. 80—81°. Im Kohlensäurestrom bei 285° unzersetzt destillierbar. Siedep. 170° bei 15 mm. Kryoskopisches Verhalten²²). Lösungswärme in

- 1) Tie mann u. Mendelssohn, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 1280 [1876].
- 2) Reimer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 424 [1876]. Tiemann u. Koppe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 2023 [1881].
 - 3) Roesler, D. R. P. 189 037; Chem. Centralbl. 1908, I, 73.
- 4) Friedländer, Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 1, 583—590; 3, 894—900; 4, 1273 bis 1293; 5, 101, 110; 7, 755; 8, 1280—1281; 9, 162, 1130, 1166. Vgl. Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 699 [1891].
 - 5) Busse, Arbeiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 15, I [1899].
 - 6) Tiemann u. Haarmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 1118 [1875].
- 7) Winton u. Bailey, Journ. Amer. Chem. Soc. 27, 719 [1905]. Denner, Pharm. Centralhalle 28, 527 [1887].
 - 8) Moulin, Bulletin de la Soc. chim. [3] 29, 278 [1903].
 - Hanuš, Zeitschr. f. Uuters. d. Nahr.- u. Genußm. 3, 531 [1900].
 Hanuš, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 10, 585 [1905].
 - 11) Welmans, Pharmaz. Ztg. 43, 634 [1898]. Meyer, Monatshefte I. Chemie 24, 832 [1903].
- 12) Schroff, Zeitschr. d. Allg. österr. Apoth. Vereins 1 [1863]. Husemann, Toxic. Suppl. Berlin 1867, 35. Moore, New-York medic. Rec. 30, 108 [1886]. Clemm, Med. Woche 1902, Nr. 42. Clavière, Thèse de Paris 1907.
- ¹³) Vaughan, Zeitschr. f. physiol. Chemie 10, 146 [1886]; Archiv f. Hyg. 1887, Heft 4; Practitioner 37, 232 [1886]. Schultz, Über die Wirkung des Vanillins, Inaug.-Diss. Würzburg 1892. Firth, The Lancet 1887, 213.
- 14) White, Boston med. and surg. Journ., Nov. 1893; Pharmaceut. Journ. and Transact.
 1894, 565. Layet, La France médic. 1883, Nr. 44; Journ. de Pharm. et de Chim. 10, 35 [1884].
 La parfumerie moderne 2, 50 [1909].
 - 15) Preuße, Zeitschr. f. physiol. Chemic 4, 213 [1877].
- 16) Kotake, Zeitschr. f. physiol. Chemie 45, 320 [1905]. Hildebrandt, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 7, 439 [1906].
 - 17) Pohl, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 25, 60 [1889].
 - 18) Lepine, Annali di Chim. e di Farmacol. 1896, 481.
 - Baumgarten, Zeitschr. f. experim. Pathol. u. Ther. 2, 70 [1906].
 Welmans, vgl. Fränkel, Arzneimittelsynthese. Berlin 1906. S. 379.
 - ²¹) Marx, Apoth.-Ztg. 18, 7 [1903]; Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. 1903, I, 33, 74.
 - ²²) Auwers, Zeitschr. f. physikal. Chemie 32, 49 [1900].

Wasser = - 5,2 Cal. Molekulare Verbrennungswärme 914,7 Cal. 1). Neutralisationswärme durch NaOH 9,26 Cal.²). Löslichkeit in Wasser³). Leicht löslich in Äther, Alkohol, CS₂ und Chloroform. Sublimiert unzersetzt; Verhalten dabei⁴). Gibt mit Hämoglobin ein charakteristisches Spektrum⁵). Beim Destillieren von Vanillin unter gewöhnlichem Druck wird größtenteils Brenzcatechin gebildet. Die wässerige Lösung zeigt schwach saure Reaktion; sie wird mit FeCl₃ blau gefärbt, Bleiessig gibt einen gelblichweißen Niederschlag. Phloroglucin und Salzsäure bewirken hellrote Fällung, Pyrogallol und Salzsäure ruft blauviolette Färbung von Pyrogallolvanillin hervor. Vanillin dient zum Nachweis von Ketonen⁶); im denaturierten Spiritus durch Zusatz von Salzsäure?) oder Schwefelsäure?). Vanillin gibt Farbreaktionen mit Indol⁹), Skatol⁹), mit Eiweißkörpern⁹)¹⁰) unter Zusatz von Ferrisulfat¹¹), mit Scsamöl und konz. Salzsäure¹²); Farbreaktionen¹³). Vanillin verbindet sich mit Salzsäure¹⁴) und Basen und zerlegt Carbonate. Oxydiert sich an der Luft langsam zu Vanillinsäure. Durch konz. Salpetersäure wird Oxalsäure gebildet, durch verdünnte dagegen Nitrovanillin, Dehydrodivanillin und Dinitroguajacol 15). In Nitrobenzollösung wird Vanillin durch das Licht teilweise zur Vanillinsäure oxydiert 16). Durch Pilzoxydasen (Russula delica Fr. und R. foetens Pers.) 17), oxydasehaltige Auszüge von arabischem Gummi 18) und Kleie 19) wird Vanillin in Dehydrodivanillin verwandelt. Natriumamalgam reduziert zu Vanillylalkohol; Verhalten bei der elektrolytischen Reduktion²⁰). Mit verdünnter Salzsäure bei 200° entsteht Protocatechualdehyd und Methylchlorid; mit SO₂Cl₂ bildet sich ein Monochlorderivat²¹), ebenso durch Einleiten von Chlor in die Chloroformlösung 22). Durch Kalischmelze resultiert Protocatechusänre. Mit Alkalidisulfiten entstehen leicht lösliche Doppelsalze. Vanillin verbindet sich mit Aceton in Gegenwart von Natronlauge²³), mit Acetessigester und Analogen²⁴), mit p-Oxybenzaldehyd und β-Naphthylamin²⁵). Durch Vanillinsalzsäure lassen sich Fermente nachweisen 26). Der geruchlose Saft frischer Vanilleblätter 27), ebenso die Früchte von Vanilla Pompona²⁸) mit Schwefelsäure gekocht, nehmen deutlich Vanillegeruch an.

Salze: ²⁹) C₈H₇O₃Na. Nadeln aus Alkohol; schwer löslich in konz. Natronlauge. — $(C_8H_7O_3)_2Mg$. In Alkohol unlösliche, in kaltem Alkohol schwer lösliche Krystalle. — $(C_8H_7O_3)_2$ Ba. Pulver. — (C₈H₇O₃)₂Zn. Krystallinisch. — (C₈H₇O₃)₂Pb. Krystalle aus Wasser.

1) Stohmann, Zeitschr. f. physikal. Chemie 10, 415 [1892]. 2) Berthelot, Annales de Chim. et de Phys. [6] 7, 186 [1886].

3) Tiemann u. Nagai, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10. 211 [1877].

4) Kempf, Journ. f. prakt. Chemie [2] 78, 252 [1908].

5) Bruylants, Bulletin de l'Acad. roy. de Belg., Cl. des Sc. 1907, 217. 6) Ssolonina, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 36, 1242 [1904].

7) Rosenthaler, Zeitschr. f. analyt. Chemie 44, 292 [1905]. 8) Kutscherow, Zeitschr. f. analyt. Chemie 44, 622 [1905]. 9) Steensma, Zeitsehr. f. physiol. Chemie 47, 26 [1906].

10) Rohde, Zeitschr. f. physiol. Chemie 44, 161 [1905]. ¹¹) Reichl. Monatshefte f. Chemie 11, 155 [1890].

12) Reich, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 16, 452 [1908].

13) La Wall, Amer. Journ. of Pharmacy 77, 392 [1905].

14) Vorländer u. Sieher, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 341, 21 [1905].

15) Bentley, Amer. Chem. Journ. 24, 171 [1900].

16) Ciamician u. Silber, Atti della R. Acead. dei Lincei Roma [5] 14. II. 375 [1905]. 17) Lerat, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 55, 1325 [1902]: Journ. de Pharm. et de Chim.

[6] **19**. 10 [1904].

¹⁸) Lerat, Journ. de Pharm. et de Chim. [6] 9, 49 [1899].

19) Bourquelot u. Marchandier, Journ. de Pharm. et de Chim. [6] 20, 1 [1904]. ²⁰) Law, Proc. Chem. Soc. 22, 237 [1906]; Journ. Chem. Soc. 89, 1512 [1906].

²¹) Peratoner, Gazzetta chimica ital. 28, 1, 235 [1898].

- ²²) Menke u. Bentley, Journ. Amer. Chem. Soc. 20, 316 [1898].
- ²³) Francesconi u. Cusmano, Gazzetta chimica ital. 38, 11, 70 [1908]. Tiemann, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 18, 3492 [1885].
 - ²⁴) Knoevenagel u. Albert. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 4476 [1904].
 - 25) Rogow, Journ. I. prakt. Chemie [2] 72, 315 [1905].
 - Winekel, Apoth.-Ztg. 20, 209 [1905].
 Behrens, Tropenpflanzer 3, 299 [1899].
- 28) Busse, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 3, 21 [1900]; Mitteil. a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 1900.
- ²⁹) Carles. Bulletin de la Soc. chim. 17. 2 [1872]. Tie mann u. Haarmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 614 [1874].

Aldehyde. 841

Dithiovanillin [HO · $C_6H_3(OCH_3) \cdot CH_2S]_2^{-1}$). Krystalle vom Schmelzp. 129—130°. Leicht löslich in Aceton, Alkohol und CS_2 .

Trithiovanillin $[(HO \cdot C_6H_3OCH_3)\tilde{C}HS]_3$. Aus Vanillin und Schwefelwasserstoff mit alkoholischer Salzsäure²). Nadeln vom Schwelzp. 235—237°. Schwer löslich in Äther, Alkohol, Eisessig und Benzol.

Vanillinaldoxim HO \cdot C₆H₃(OCH₃)CH = NOH ³). Schmelzp. 117°; 121—122° ⁴). Leicht löslich in Alkohol, Äther und kochendem Wasser, unlöslich in Ligroin.

Vanillinphenylhydrazon $HO \cdot C_6H_3(OCH_3) \cdot CH = N-NH-C_6H_5$. Aus dem Azin mit Phenylhydrazin⁵). Blättchen vom Schmelzp. 105°. Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Benzol.

Antineuralgicum und Hypnoticum Verwendung (Eupyrin).

Veratrumaldehyd, Vanillinmethyläther (CH₃O)₂·C₆H₃·CHO ⁸). Bildet sich durch Methylierung von Vanillin⁹); durch Oxydation von N-Benzylisopapaverin¹⁹); durch Glühen von opiansaurem Natrium mit Natronkalk¹¹). Nadeln vom Schmelzp. 42—43°; 47° ¹²). Siedep. 280—285°. Deutlicher Geruch nach Vanille. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer löslich in Wasser. Bei subcutaner Einverleibung tritt vorübergebende Störung durch motorische Reizbarkeit und Paralyse auf. Besitzt gewisse hypnotische Wirkung. Wird im Organismus nur zum Teil zur entsprechenden Carbonsäure oxydiert und findet sich daher als solcher unverändert im Harn wieder.

Vanillinäthyläther CH₃O · C₆H₃(OC₂H₅) · CHO. Aus Vanillinkalium mit Jodäthyl und abs. Alkohol ¹³). Prismen vom Schmelzp. 64—65°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser. Sublimiert ohne Zersetzung.

Acetvanillin $\mathrm{CH_3O} \cdot \mathrm{C_6H_3}(\mathrm{OCOCH_3}) \cdot \mathrm{CHO}$. Aus Vanillinnatrium ¹⁴) oder -kalium ¹⁵) mit Essigsäureanhydrid in ätherischer Lösung. Nadeln vom Schmelzp. 77°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser.

Vanillinoxyessigsäure $\mathrm{CH_3O} \cdot \mathrm{C_6H_3(OCH_2COOH)CHO}$. Entsteht aus Vanillin, Chloressigsäure und Kalilauge¹⁶); durch Oxydation von Isoeugenolessigsäure¹⁷). Nadeln aus Wasser. Schmelzp. 188°. Leicht löslich in heißem Wasser, in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform und Ligroin.

Vanillinbenzoat $CH_3O \cdot C_6H_3(OCOC_6H_6)CHO^2$). Nadeln vom Schmelzp. 75°. Löslich in Alkohol, Äther und Chloroform.

Brouvanillin CH₃O· C₆H₂Br·(OH)CHO. Bildet sich durch Bromieren von Vanillin ¹⁸). Geruchlose gelbe Blättchen, die bei 160—161° schmelzen. Schwer löslich in kaltem Wasser.

1) Manchot u. Zahn, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 345, 320 [1906].

2) Wörner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 143 [1896].

3) Lach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1787 [1883]. — Marcus, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 3654 [1891].

4) Tiemann u. Kees, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1664 [1885]. — Decker u. Klauser, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 520 [1904].

6) Knöpfer, Monatshefte f. Chemie 30, 29 [1909].

6) Tiemann u. Kees, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1662 [1885].

- Goldschmidt, D. R. P. 91 171; Friedländers Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 4.
 Zimmer & Co., D. R. P. 96 342; Friedländers Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 4.
 1185.
- 8) Gattermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1152 [1898]. Bouveault, Bulletin de la Soc. chim. [3] 17, 946 [1897].

9) Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 1135 [1875].

10) Decker u. Klauser, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 520 [1904].

11) Beckett u. Wright, Jahresber. d. Chemie 1876, 808.

- Juliusberg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 119 [1907].
 Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 1120 [1875].
- 14) Tiemann u. Nagai, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11. 647 [1878].
- 15) Pschorr u. Sumulcanu, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 3408 [1899].
 16) Elkan, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 3055 [1886].
- 17) Gaßmann n. Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1871 [1895].
- 18) Carles, Bulletin de la Soc. chim. 17, 2 [1872]. Tiemann u. Haarmann. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 2, 615 [1874].

Jodvanillin $\mathrm{CH_3O}\cdot\mathrm{C_6H_2J}\cdot(\mathrm{OH})\mathrm{CHO}$. Aus Vanillin durch alkoholische Jodlösung¹). Nadeln vom Schmelzp. 174°. Schwer löslich in kaltem Äther und Alkohol.

2-Nitrovanillin CH₃O · C₆H₂(NO₂)(OH)CHO. Aus Nitroacetvanillin mit Natronlauge²).

Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 137. Färbt sich am Licht schnell braun.

5-Nitrovauillin $\mathrm{CH_3O}\cdot\mathrm{C_6H_2(NO_2)(OH)CHO}$. Entsteht durch Nitrieren von Vanillin 1). Hellgelbe Tafeln aus Eisessig. Schmelzp. 176°. Leicht löslich in heißem Eisessig, schwer löslich in heißem Alkohol. Die Verbindung treibt Kohlensäure aus ihren Salzen aus.

Piperonal, Heliotropin, Protocatechualdehydmethylenäther.

Mol.-Gewicht 150,05.

Zusammensetzung: 63,98° C, 4,03° H, 31,99° O.

Vorkommen: Piperonal findet sich in den Früchten von Vanilla pompona³), in einzelnen Formen der Vanilla planilolia auf Tahiti³); im ätherischen Öl von Spiraea ulmaria⁴); im ätherischen Öl von Robinia pseudoacacia⁵); in den Blüten von Plectronia heliotropiodora K. Sch. n. sp., Vernonia spec., Clausea anisata, Ekretia spec.⁶), wahrscheinlich in den Blüten von Heliotropium peruvianum⁴).

Bildung: Entsteht durch Oxydation von Piperinsäure mit Chamäleonlösung?), aus Protocatechualdehyd und CH₂J₂ mit KOH⁸). Durch Oxydation von Safrol oder Isosafrol mit Ozon⁹).

Darstellung: Piperinsaures Kalium in Wasser gelöst wird langsam mit KMnO₄ in Wasser unter Umrühren versetzt. Der gebildete Niederschlag wird abfiltriert, gut gewaschen und das Filtrat destilliert; durch Krystallisation resp. Ausschütteln des Filtrats mit Äther wird Piperonal erhalten. Ferner wird es durch Oxydation von Safrol dargestellt.

Physiologische Eigenschaften: Piperonal wird nach Verabreichung per os vom Menschen als Piperonylsäure und Piperonylursäure durch den Harn ausgeschieden¹⁰). Verhalten im Organismus (Mensch, Hund, Kaninchen und Frosch)¹¹); bei Warmblütern (z. B. Hund)¹²) soll es physiologisch unwirksam sein¹⁰). In größeren Dosen injiziert, geht es im Kaninchenorganismus in Piperonylsäure über und wild als solche im Harn wiedergefunden¹⁰); ebenso beim Frosch¹³), Piperonylursäure wird dagegen hier nicht gebildet. Größere Dosen verursachen beim Hunde lediglich Magenbeschwerden und Erbrechen¹³). Beim Frosch wird, besonders nach subcutaner Injektion¹³), das Zentralnervensystem rasch gelähmt¹¹)¹³); als Gegengift wird Strychnin angewendet¹¹). Wirkt lokalanästhesierend, jedoch nicht stark¹⁴), hat antipyretische, antiseptische und antifermentative Eigenschaften¹¹)¹⁵).

- Bentley, Amer. Chem. Journ. 24, 172 [1900]. Vog I, Monatshefte f. Chemie 20, 384 [1899].
 Pschorr u. Sumuleanu, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 3408 [1899].
- ³) Tie mann u. Haar mann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 1287 [1876]. Busse, Arbeiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 15, 1 [1898]. Schmidt, Zeitschr. f. Naturwissenschaften 55, 117 [1882].
 - 4) Schneegans u. Gerock, Journ. d. Pharmazie f. Elsaß-Lothringen 19, 3, 55 [1892].
 5) Elze, Chem.-Ztg. 34, 814 [1910]. Bericht der Firma Schimmel & Co., Okt. 1910, 89.
 - 6) Busse, Berichte d. Deutsch. pharmaz. Gesellschaft 14, 205 [1904].

7) Fittig u. Mielck, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 152, 35 [1869].

8) Wegscheider, Monatshefte f. Chemie 14, 388 [1893].

Otto u. Verley, D. R. P. 97 620; Chem. Centralbl. 1898, II, 693.
 Heffter, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 35, 349 [1895].

11) Kleist, Inaug.-Diss. Rostock 1903.

- 12) Fränkel, Arzneimittel-Synthese. Berlin 1906. S. 56, Ann. 1.
 13) Kleist, Bericht der Firma Schimmel & Co., April 1903, 140.
- 14) Welmans, Fränkels Arzneimittelsynthese. Berlin 1906. S. 379, Anm. 3.

¹⁵) Wimmer, Inaug.-Diss. Berlin 1887.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Lange, glänzende Krystalle aus Wasser. Schmelzp. 37°. Siedep. 263°; bci 50 mm 171°. Molekulare Verbrennungswärme¹). In 500 bis 600 T. kaltem H₂O löslich; in Äther und heißem Alkohol in jedem Verhältnis löslich. Piperonal wird durch kochende Natronlauge nicht verändert, alkoholisches Kah oxydiert dagegen zu Piperonylsäure. Salzsäure wirkt schon bei ziemlich niederer Temperatur verfärbend, bei 180° verharzend2); verdünnte Salzsäure bildet bei 200° Protocatechualdehyd unter Abscheidung von Kohle. Über die Einwirkung von Salzsäure auf Piperonal³), von PCl₅ oder Thionylchlorid4). Natriumamalgam reduziert zu Piperonylalkohol und Hydropiperoin; läßt sich elektrolytisch reduzieren 6). Einwirkung von Licht in Gegenwart von Nitrobenzol 6). Verbindet sich mit Schwefelsäure⁷), mit Salzsäure und Bromwasserstoffsäure⁸), mit Basen⁹) und Aminen; verhält sich im allgemeinen wie Benzaldehyd. Kondensiert sich leicht 10) mit Phenylbrenztraubensäure¹¹). Überführung in Protocatechualdehyd¹²), in Isosafrol¹³). Einwirkung von Magnesiumäthyljodid¹⁴) und Magnesiumpropyljodid¹⁵) auf Piperonal. Es soll sich wie eine einbasische Säure verhalten 16), dieses wird bestritten 17). Wird durch Vanillin-Salzsäure rot gefärbt 18). Gibt mit Eiweißkörpern in Gegenwart von Ferrisulfat Blaufärbung 19). Wird vielfach für Parfümeriezwecke verwendet.

Piperonaldimethylacetal $CH_2: O_2: C_6H_3 \cdot CH(OC_3H)_2$. Aus Piperonal und methylalkoholischer Salzsäure bei $100^{\circ}\,^{20}$), oder Formiminomethyläther in Methylalkohol 21). Flüssigkeit vom Siedep. $271-272^{\circ}$. Spez. Gewicht 1,206.

Piperonaldiäthylacetal $CH_2: O_2 = C_6H_3 \cdot CH(OC_2H_5)_2$. Aus Piperonal und Formiminoäthyläther in Äthylalkohol²¹). Flüssig. Siedep. 279—281°. Spez. Gewicht 1,129.

Dithiopiperonal (CH₂ = O₂ = C₆H₃ · CH₂S)₂ 22). Farblose Krystalle aus Alkohol und Aceton vom Schmelzp. 69,5 °.

Trithiopiperonal (CH₂ = O₂ = C₆H₃ · CHS)₃. Es entstehen mit H₂S in Gegenwart von alkoholischer Salzsäure aus Piperonal ein α -Derivat, das bei 183° schmilzt, und ein β -Derivat vom Schmelzp. 236° ²³).

Piperonalphenylmercaptal $\mathrm{CH_2} = \mathrm{O_2} = \mathrm{C_6H_3} \cdot \mathrm{CH}(\mathrm{SC_6H_5})_2$. Aus Piperonal und Thiophenol durch trocknes Salzsäuregas²⁴). Krystalle aus Aceton. Schmelzp. 48°.

Piperonalmethylimid $CH_2: O_2: C_6H_3 \cdot CH = N \cdot CH_3$. Bildet sich aus Piperonal und Methylamin ²⁶). Wachsartige Masse von eigentümlichem Geruch. Schmelzp. 46°. Unlöslich in Wasser.

Piperonaläthylimid $CH_2 = O_2 = C_6H_3 \cdot CH = NC_2H_6^{25}$). Weiße Masse vom Schmelzp. 51.

- 1) Stohmanu, Zeitschr. f. physikal. Chemie 10, 415 [1892].
- 2) Schut, Chem. Weekblad 7, 371 [1910].
- 3) Moore, Journ. Amer. Chem. Soc. 28, 1188 [1906].
- 4) Hoering u. Baum, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 1914 [1908].
 5) Law, Proc. Chem. Soc. 22, 237 [1906]; Journ. Chem. Soc. 89, 1512 [1906].
- 6) Ciamician u. Silber, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 14, II, 375 [1905]. 7) Hoogewerft u. van Dorp, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 21, 356 [1902].
- 8) Vorländer u. Siebert, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 341, 20 [1905].
- 9) Lorenz, Berichte d. Deutsch. chem. Geschlschaft 14, 791 [1881].
- ¹⁰) Scholtz u. Huber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 390 [1904]. Scholtz u. Kipke, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 1699 [1904].
 - 11) Erlenmeyer, Anualen d. Chemie u. Pharmazie 333, 254 [1904].
- ¹²) F. Fritzsche & Co., D. R. P. 162 882, Chem. Centralbl. 1905, II, 1060; D. R. P. 166 358, Chem. Centralbl. 1906, I, 616.
 - 13) Wallach u. Evans, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 357, 76 [1908].
- ¹⁴) Mameli, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 13, II, 315 [1904]; Gazzetta chimica ital. 34, I, 358; II, 409 [1904].
 - 15) Mameli u. Alagna, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 14, II, 170 [1905].
 - 16) Astruc u. Murco, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 131, 944 [1900].
 - 17) Meyer, Monatshefte f. Chemie 24, 832 [1903].
 - 18) Hartwich u. Winckel, Archiv d. Pharmazie 242, 462 [1904].
 - 19) Reichl, Monatshefte f. Chemie 11, 155 [1890].
 - ²⁰) Fischer u. Giebe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 3058 [1897].
 - ²¹) Claisen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1016 [1898].
 - 22) Manchot u. Zahn, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 345, 315 [1906].
 - ²³) Wörner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 146 [1896].
 - ²⁴) Baumann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 886 [1885].
 - ²⁵) Andree, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 420 [1902].

Piperonalanilid $CH_2 = O_2 = C_6H_3$ —CH = N— C_6H_5 . Aus Piperonal und Anilin durch

Erwärmen. Nadeln aus Ligroin. Schmelzp. 65°.

Piperonal + Aminocetophenon $CH_2 = O_2 = C_6H_3$ — $CH = N - C_6H_4$ — $COCH_3$ 1) und $CH_2 = O_2 = C_6H_3 - CH = N - C_6H_4 - CO - CH = CH - C_6H_3 = O_2 = CH_2$ 9) crzeugen Lähmungszustand der hinteren Extremitäten.

Das Isomere $CH_2 = O_2 = C_6H_3 - CH = CH - CO - C_6H_4 \cdot NH_2^{-1}$ hat hypnotische

Wirkung.

Piperonalazin $CH_2 = O_2 = C_6H_3 - CH = N - N = CH - C_6H_3 = O_2 = CH_2$. Aus Piperonal mit Hydrazinsulfat und Soda (Knöpfer)²). Gelbes Krystallpulver vom Schmelzp. 202,5°. Sehr schwer löslich in Alkohol.

Piperonalsemicarbazon $CH_2 = O_2 = C_6H_3 - CH = N - NH - CONH_2^3$). Weiße Blättchen vom Schmelzp. 230-233°.

Piperonalphenylhydrazon $CH_2 = O_2 = C_6H_3 - CH = N - NH - C_6H_6^2$). Krystalle vom Schmelzp. 102—103°. Leicht löslich in Chloroform und Äther, löslich in Alkohol und Ligroin.

Piperonaloxim $CH_2 = O_2 = C_6H_3$ — $CH = NOH^3$). Die Antiverbindung schmilzt bei 104°4); 110-112°5). Die Synverbindung hat den Schmelzp. 146°.

 $\mathrm{Hydropiperoin} \quad \mathrm{CH_2} = \mathrm{O_2} = \mathrm{C_6H_3} - \mathrm{CH(OH)CH(OH)} - \mathrm{C_6H_3} = \mathrm{O_2} = \mathrm{CH_2}.$ aus Piperonal durch Natriumamalgam und siedendes Wasser⁶). Prismen aus Alkohol. Schmelzp. 202°. Schwer löslich in siedendem Alkohol, fast unlöslich in kaltem und in siedendem Wasser.

Piperonalehlorid $\rm CH_2=O_2=C_6H_3-CHCl_2$. Durch Behandeln von Piperonal mit $\rm PCl_6$?). Flüssigkeit, nicht unzersetzt bei $230-240^\circ$ destillierbar. Zerfällt mit Wasser.

Brompiperonal $CH_2 = C_2 = C_6H_2Br \cdot CHO$. Durch Bromieren von Piperonal in CS_2 -Lösung 8), oder durch Bromieren von Piperinsäure und nachfolgende Sodadestillation 9). Nadeln aus Alkohol oder Tafeln aus Benzol. Schmelzp. 131° 10). Unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in heißem Benzol oder Alkohol. Sehr flüchtig mit Wasserdampf. Natriumamalgam reduziert die Verbindung zu Piperonal.

6-Nitropiperonal $CH_2 = O_2 = C_6H_2(NO_2)CHO$. Bildet sich durch Nitrieren von Piperonal¹¹). Nadeln aus Wasser. Schmelzp. 95,5°. Nicht flüchtig mit Wasserdampf, Geht beim Belichten in Nitropiperonylsäure über 12), ehenso beim Behandeln mit K $\mathrm{MnO_4 ext{-}L\"{o}sung}$ 13).

Asarylaldehyd, 2, 4, 5-Trimethoxybenzaldehyd.

Mol.-Gewicht 196,10.

Zusammensetzung: 61,19% C, 6,17% H, 32,64% O.

$$\begin{array}{c} C_{10}H_{12}O_4.\\ CHO\\ C\\ C\\ HC\\ C-OCH_3\\ CH_3O-C\\ C\\ C\\ OCH_3\\ \end{array}$$

- 1) Scholtz u. Huber, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 37, 393 [1904].
- 2) Rudolph, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 248, 104 [1888]. Minunni u. Angelico, Gazzetta chimica ital. **29**, II, 425 [1899]. — Knöpfer, Monatshefte f. Chemic **30**, 29 [1909].

 3) Ott, Monatshefte f. Chemic **26**, 344 [1905].

4) Hantzsch, Zeitschr. f. physikal. Chemie 13, 526 [1891]. — Marcus, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 3656 [1891].

⁶) Angeli u. Rimini, Gazzetta chimica ital. 26, I, 11 [1896].

- 6) Fittig u. Remsen, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 159, 130 [1871].
- 7) Fittig n. Remsen, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 159, 144 [1871].
 8) Oelker, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 2593 [1891]. 9) Fittig u. Mielek, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 152, 49 [1869]. 10) Piecinini, Atti della R. Accad. delle Sc. di Torino 40, März [1905].
- ¹¹) Fittig u. Remsen, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 159, 134 [1871]. Mameli, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 14, II, 424 [1905]. — Herz. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellsehaft 38, 2860 [1905].
 - 12) Ciamician u. Silber, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 11, 1, 280 [1902].
 - 13) Mameli, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 14, 11, 510 [1905].

Aldehyde.

Vorkommen: Asarylaldchyd findet sich im ätherischen Öle von Acorus calamus L. (Calamusöl)¹).

Bildung: Der Aldehyd entsteht durch Oxydation von Asaron mit Chromsäure oder KMnO₄²); aus Oxyhydrochinontrimethyläther durch Blausäure und Salzsäure in Gegenwart von AlCl₃³).

Darstellung: Fein zerriebenes Asaron wird mit gepulvertem KMnO₄ gemischt in siedendes Wasser eingetragen. Der Aldehyd krystallisiert beim Erkalten aus, der Rest wird durch Ausschütteln mit Äther gewonnen³)⁴). Das von freien Sänren und Phenolen befreite Kalmusöl wird in ätherischer Lösung mit Natriumbisulfit behandelt und dann mit Soda zersetzt¹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Seidenglänzende Nadeln vom Schmelzp. 114°. Beginnt schon bei 100° zu sublimieren. Leicht löslich in Äther, Benzol, Ligroin und heißem Wasser, schwer löslich in kaltem Wasser. Beim Erhitzen mit Propionsäureanhydrid und Natriumpropionat auf 150° bildet sich Asaron und Trimethoxy- β -methylzimtsäure. Mit HCl bei Wasserbadtemperatur entsteht ein Triphenylmethanderivat⁵).

Asarylaldoxim (CH₃O)₃ · C₆H₂ · CH = NOH. Aus Asarylaldehyd und Hydroxylamin oder aus Asaron mit Isoamylmitrit und Salzsäure⁶). Blättchen aus Wasser. Schmelzp. 138,3°.

Asarylaldazin (CH₃O)₃ · C₆H₂—CH = N—N = CH · C₆H₂ · (OCH₃)₃ ⁷). Gelbe Nadeln mit blauem Oberflächenschimmer aus Nitrobenzol. Schmelzp. 263°. In den üblichen Lösungsmitteln schwer löslich.

Asarylaldehydphenylhydrazon (CH $_3$ O) $_3$ C $_6$ H $_2$ —CH = N—NH—C $_6$ H $_5$ 2). Gelbe Prismen. Asarylaldehyd- β -naphthylamin (CH $_3$ O) $_3$ ·C $_6$ H $_2$ —CH = N—C $_{10}$ H $_7$. Bildet sich aus den Komponenten in alkoholischer Lösung 4). Gelbe Blättchen aus Alkohol. Schmelzp. 134°. Leicht löslich in Äther und Benzoi.

Diasarylaldehydbenzidin (CH₃O)₃ · C₆H₂—CH = N—C₆H₄—C₆H₄—N = CH—C₆H₂ · (OCH₃)₃ ⁸).

Asarylaldehydsemicarbazon (CH₃O)₃ · C₆H₂—CH = N—NH—CO—NH₂⁴). Farblose Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. $205-206^{\circ}$.

Asarylaldehyddiäthylaeetal $(CH_3O)_3 \cdot C_6H_2 \cdot CH(OC_2H_5)_2$. Bildet sich durch Sättigen der abs. alkoholischen Lösung von Asarylaldehyd mit HCl-Gas bei 0° ⁹). Derbe Krystalle vom Schmelzp. 101,5°. Leicht löslich in starkem, schwer löslich in verdünntem Alkohol.

Trimethoxybenzalaeeton (CH₃O)₃ · C₆H₂ · CH = CH—CO—CH₃. Aus Asarylaldehyd, Aceton in Alkohol mit Natronlauge ¹⁰). Gelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzp. 96,5°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig.

Trimethoxybisaeetophenon (CH₃O)₃ · C₆H₂ · CH(CH₂ · CO · C₆H₅)₂. Durch Erwärmen von Asarylaldehyd und Acetophenon mit Natronlauge auf $50-60^{\circ}$ ¹¹). Farblose Nadeln aus Alkohol. Schmelzp, $119-120^{\circ}$.

Hydrozimtaldehyd.

Mol.-Gewicht 134,08.

Zusammensetzung: 80,55% C. 7,52% H. 11,93% O.

$$\begin{array}{c} C_9H_{10}O\,.\\ CH_2-CH_2-CHO\\ \\ C\\ HC\\ CH\\ CH\\ CH\\ \end{array}$$

- Thoms u. Beckstroem, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 1023 [1901]; 35, 3189 [1902].
 - Butlerow u. Rizza, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 19, 3 [1887].
 Gattermann u. Eggers, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 289 [1899].
 - 4) Fahin yi u. Széki, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 1212 [1906].
 - 5) Fabinyi u. Széki, Pharmaz. Post 1910, 837.
 - 6) Fabinyi, Zeitschr. f. physikal. Chemie 12, 578 [1893].
 - 7) Gattermann u. Eggers, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 290 [1899].
 - 8) Fabinyi u. Széki, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 1213 [1906].
 - Beckstroem, Archiv d. Pharmazie 242, 103 [1904].
 Beckstroem, Archiv d. Pharmazie 242, 102 [1904].
 - 11) Fabinyi u. Széki, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 1216 [1906].

Vorkommen: Hydrozimtaldehyd kommt im Ceylonzimtöl vor (Cinnamomum ceylarum)¹).

Bildung und Darstellung: Entsteht durch Destillation eines Gemisches von hydrozimtsaurem und ameisensaurem Calcium²); aus Allylbenzoloxyd durch Destillation oder durch Einwirkung von Natriumdisulfit³). Durch Reduktion des Zimtaldehydmethylacetals mit Natriumalkoholat und Verseifung des Acetales mit 3 proz. Schwefelsäure⁴).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Öl vom Siedep. 104-105° bei 13 mm,

221—224 bei 744 mm. Die Natriumdisulfitverbindung bildet ein Krystallpulver.

Hydrozimtaldehyddimethylacetal C_6H_5 — CH_2 — CH_2 — $CH(OCH_3)_2$ 4). Öl vom Siedep. 240—241°; 114° bei 15 mm. Fruchtätherartiger Geruch.

Hydrozimtaldoxim C_6H_5 — CH_2 — CH_2 —CH = NOH ⁵). Lange Prismen vom Schmelzp. 93—94.5°. Löslich in Alkohol und Äther.

Hydrozimtaldehydsemicarbazon C_6H_5 — CH_2 — CH_2 —CH= X-XH— $CO-XH_2$ 6). Farblose Krystalle vom Schmelzp. 127°. Leicht löslich in Alkohol, schwer löslich in Wasser.

m-Chlorhydrozimtaldehyd $C_6H_4Cl \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CHO$. Durch Destillation von m-chlorhydrozimtsaurem und ameisensaurem Calcium7). Öl vom Sicdep. ca. 240°.

Phenyl-a, β-dichlorpropionaldehyd C₆H₅—CHCl—CHCl—CHCl. Durch Chlorierung von Zimtaldehyd in CHCl₃-Lösung⁸). Krystalle, leicht löslich in Äther und Alkohol. Die Verbindung zersetzt sich leicht in Chlorzimtaldehyd und Salzsäure.

Phenyl-1, β-dibrompropionaldehyd C₆H₅—CHBr—CHBr—CHO. Durch Einwirkung von Brom auf Zimtaldehyd in CHCl₃-Lösung⁹). Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. etwa 100° unter Zersetzung. Zerfällt leicht in Phenylbromacrolein und Bromwasserstoff.

 α -Methylhydrozimtaldehyd C $_6$ H $_5$ -CH $_2$ -CH(CH $_3$)-CHO. Bildet sich beim Destillieren von α -methylhydrozimtsaurem und ameisensaurem Calcium 10); beim Erhitzen von 2-Methyl-3-phenylpropandiol mit Schwefelsäure auf 120—130° 11). Öl vom Siedep. 226—227°.

p-Methylhydrozimtaldehyd $\mathrm{CH_3}\cdot\mathrm{C_6H_4}$ — $\mathrm{CH_2}$ — $\mathrm{CH_2}$ — $\mathrm{CH_4O}$. Durch Destillation von p-methylhydrozimtsaurem und ameisensaurem Calcium im $\mathrm{CO_2}\text{-Strom}^{12}$). Farbloses Öl vom Siedep. 220—230°, das sich leicht oxydiert.

p-Methoxyhydrozimtaldehyd $\rm CH_3O \cdot C_6H_4-CH_2-CH_2-CHO^{13})$. Krystalle vom Schmelzp. 263—265°.

Zimtaldehyd, Phenpropenylal.

Mol.-Gewicht 132,06.

Zusammensetzung: 81,78% C, 6,10% H, 12,12% O.

$$\begin{array}{c} C_9H_8O\,.\\ CH=CH-CHO\\ \stackrel{|}{C}\\ HC \nearrow CH\\ HC \longrightarrow CH\\ CH\\ H \end{array}$$

- 1) Walbaum u. Hüthig, Journ. f. prakt. Chemie [2] 66, 52 [1902].
- 2) Gerdeisen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 1080 [1890].
- Fourneau u. Tiffencau, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 141, 662 [1905].
 Fischer u. Hoffa, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1991 [1898].
- 5) Dollfus, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 1971 [1893].
- 6) Bouveault, Bulletin de la Soc. chim. [3] 31, 1326 [1905]. Michael u. Garner, Amer. Chem. Journ. 35, 265 [1906].
 - 7) Miller u. Rhode, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 1082 [1890].
 - 8) Naar, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 247 [1891].
 - 9) Zincke u. Hagen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 1814 [1884].
- ¹⁰ Miller u. Rhode, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 1080 [1890]. Errera, Gazzetta chimica ital. 21, 78 [1891].
 - 11) Hackhofer, Monatshefte f. Chemie 22, 105 [1901].
 - 12) Auwers, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 3757 [1906].
 - 13) Fourneau u. Tiffeneau, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 141, 663 [1905].

Vorkommen: Zimtaldehyd findet sich im Zimtrindenöl¹) und im Zimtwurzelöl²) (Cinnamomum ceylanicum Breyne), im Cassiaöl (Cinnamomum Cassia Bl.)³), im japanischen Zimtöl (Cinnamomum Loureirei Necs)⁴); wahrscheinlich auch im ätherischen Öl von Cinnamomum spec., C. Oliveri Bail,⁵). Kommt vor im Patschuliöl (Pogostemon Patschouli)⁵) und im ätherischen Öl von Myrrha electa⁻), im ätherischen Öl von Mclalenca bracteata²), im Rasamalaharz⁵).

Bildung: Bildet sich durch Oxydation von Styron mit Platinmohr¹⁰), oder durch Glühen von zimtsaurem und ameisensaurem Calcium¹¹). Durch Behandeln von Bittermandelöl und Acetaldehyd mit Salzsäuregas¹²); ferner bei der Verdauung von Fibrin durch Pankreas¹³).

Darstellung: Das Zimtöl wird durch Destillation des Bastes von Cinnamomum ceylanicum Breyne mit Salzwasser gewonnen, dieses dann mit Natriumbisulfitlösung geschüttelt und der krystallimische Niederschlag mit verdünnter Schwefelsäure zerlegt; darauf wird der Aldehyd mit Dampf abdestilliert und mit Äther ausgeschüttelt 14). Ein Gemisch von 10 T. Benzaldehyd, 15 T. Acetaldehyd, 900 T. Wasser und 10 T. einer 10 proz. Natronlauge wird 8—10 Tage bei ca, 30° sich selbst überlassen. Der gebildete Aldehyd wird dann mit Äther ausgeschüttelt und im Vakuum destilliert 15).

Reinigung und Bestimmung: Der Aldehyd wird mit konz. Natriumbisulfitlösung geschüttelt und die mit Alkohol gewaschene Doppelverbindung durch verdünnte Schwefelsäure zerlegt ¹⁶) ¹⁴). Die Reinigung kann auch über das Salpetersäure-Additionsprodukt ¹⁷) oder durch Destillation erfolgen ¹⁴).

Quantitative Bestimmung als Bisulfitverbindung ¹⁸); hierbei ist ein Überschuß an Natriumbisulfit zu vermeiden, da sich sonst leicht die wasserlösliche Verbindung $C_5H_5C_2H_3(SO_3)Na \cdot CH(OH)SO_3Na$ bildet. Bestimmung als Semioxamazon ¹⁹); mit Hilfe des Brechungsindex ²⁰). Im Cassiaöl ²¹).

Physiologische Eigenschaften: Antiseptische Eigenschaften²²). In 0,04 proz. Lösung wirkt Zimtaldehyd entwicklungshemmend auf einige Bakterien²³).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farbloses bis gelbes, mit Wasserdämpfen flüchtiges Öl von charakteristischem Geruch. Erstarrungsp. —7,5°. Siedet bei gewöhnlichem Druck bei ca. 252° unter teilweiser Zersetzung; bei 20 mm Siedep 128—130° ohne Zersetzung und bei 10 mm Siedep. 118—120°. Spez. Gewicht bei 15° 1,054—1,058; bei 24° dagegen 1,0497. Brechungsindex: n_{D200} = 1,61949 ²⁴); dieser Index ist der höchste, der bei ätherischen

2) Holmes, Pharmaceutical Journ. 20, 749 [1890]. — Pilgrim, Pharmac. Weekblad 45,

1325 [1908]; 46, 50 [1909].

4) Shimoyama, Apoth. Ztg. 11, 537 [1896]. — Keimazu, Journ. Pharm. of Japan 1906.

⁵) Baker, Pharmaz. Ztg. **42**, 859 [1897].

6) Bericht der Firma Schimmel & Co., April 1904, 72.
7) v. Friedrichs, Archiv d. Pharmazie 245, 427 [1907].

- 8) Baker u. Smith. The Chemist and Druggist and Pharmacist of Australia 26, 6 [1911].
- Tschirch, Die Harze und Harzbehälter. Leipzig 1906. S. 319.
 Strecker, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 93, 370 [1855].

Piria, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 100, 105 [1856].
 Chiozza, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 97, 350 [1856].

- Ossikovszky, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 326 [1880].
 Peine, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2109 [1884].
- 15) Krszysica, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2117 [1884].

16) Bertagnini, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 85, 271 [1853].

- 17) Dumas u. Péligot, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 14, 65 [1835].
- 18) Bericht der Firma Schimmel & Co., April 1890, 12; Okt. 1890, 12. Sadtler, Journ. Soc. Chem. Ind. 23, 303 [1904].

19) Hanuš, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 6, 817 [1903].

20) Hill, Chemist and Druggist 76, 959 [1910]; Amer. Parfumer 5, 117 [1910].

21) Bericht der Firma Schimmel & Co., Okt. 1910, 30.

- ²²) Kobert, Bericht der Firma Schimmel & Co., Okt. 1906, 162.
- 23) Kozai, Bulletin of the Imp. Central Agric. Experim. Station of Japan 1, 69 [1906].

²⁴) Brühl, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 235, 18, 31 [1886].

¹⁾ Dumas u. Péligot, Annales de Chim. et de Phys. [2] 57, 305 [1834]; Annalen d. Chemie u. Pharmazie 14, 50 [1835]. — Blanchet, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 7, 163 [1833]. — Mulder, Poggendorffs Annalen d. Physik 41, 398 [1837]. — Bericht der Firma Schimmel & Co., April 1902, 64.

³⁾ Dumas u. Péligot, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 12, 24 [1834]; 13, 76 [1835]; 14, 50 [1835]; Annales de Chim. et de Phys. [2] 57, 305 [1834]. — Bertram u. Kürsten, Journ. f. prakt. Chemie 51, 316 [1895].

Ölen beobachtet worden ist. Molekulare Verbrennungswärme I112,9 Cal. Spektroskopisches Verhalten¹). Zimtaldehyd ist in Wasser unlöslich, fast unlöslich in Petroläther, leicht löslich in Alkohol. Wird an der Luft zu Zimtsäure oxydiert; mit Oxydationsmitteln dagegen zu Benzaldehyd und Benzoesäure. Gibt durch Luftoxydation und Behandeln mit starken Säuren Harze²). In Nitrobenzollösung der Lichteinwirkung ausgesetzt, geht er in Zimtsäure über³). Durch Einleiten von Ozon in die gekühlte Chloroformlösung entsteht ein Ozonid4). Durch Reduktion bildet sich Zimtalkohol, dann Phenylpropylalkohol und Allylbenzol⁵); durch clektrolytische Reduktion dagegen Harze⁶). Nach Überführung des Aldehyds in das Diacetat⁷) kann er dann leicht zu Zimtalkohol reduziert werden?). Durch Chlor in der Wärme entsteht Tetrachlorzimtöl C₉H₄Cl₄O ⁸). Bildet mit Anilin ein Zimtanilid, mit Anilin und Salzsäure bei 200° Phenylchinolin. Einwirkung auf Aceton⁹), auf Acetylaceton¹⁰)¹¹), Malonester¹¹). Über die Menge des Aldehyds in den Ölen¹²). Gibt mit Vanillin-Salzsäure¹³) und Sesamöl und konz. Salzsäure¹⁴) rote bis rotviolette Färbung; mit 50 proz. Schwefelsäure, Ferrisulfat und Eiweißkörpern entsteht dunkelblaue Färbung 15). Mit Hämoglobin ein charakteristisches Spektrum 16).

Additionsprodukte: Durch HCl-Gas entsteht C₉H₈O · HCl *); durch kalte konz. Salpetersäure bildet sich C₉H₈O·HNO₃ ⁸). — C₉H₈O·NH₄HSO₃¹⁷). Blättchen. — C₉H₈O·NaHSO₃¹⁷)¹⁸). Nadeln. — $C_5H_8O \cdot KHSO_3^{17}$). Schuppen. — Oxalsaurer Zimtaldehyd: $2C_9H_8O + C_2H_2O_4^{19}$). Schmelzp. 60—62°. — C₉H₈O·H₂S̄₄²⁰) mit Wasserstoffpersulfid. Feste Verbindung mit stark elektrischen Eigenschaften. — Zimtaldehyd-Hydrochinon: 2 C₉H₈O, C₆H₆O₂. Durch Lösen von Hydrochinon in dem Aldehyd²¹). Spießförmige Krystalle vom Schmelzp. 53—55°.

Trithiozim(aldehyd (C₆H₅—CH = CH—CHS)₃. Beim Einleiten von H₂S in Zimtaldehyd bei Gegenwart von Alkohol und konz. Salzsäure entstehen zwei Verbindungen²²). α-Derivat vom Schmelzp. 167°. Schwer löslich in Alkohol und Eisessig, sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform. — β -Derivat. Prismen. Schmelzp. 213°. Schwer löslich in Eisessig; beinahe unlöslich in kaltem Benzol, Alkohol und Äther.

Zimtaldehydphenylmercaptal C_6H_5 —CH = CH— $CH(SC_6H_5)_2$. Bildet sich aus Zimtaldehyd durch Thiophenol und trocknes Salzsäuregas²³). Glänzende Nadeln aus Ligroin. Schmelzp. 80—81.

Zimtaldehyddithioglykolsäure C_6H_5 —CH = CH— $CH(SCH_2COOH)_2$. Aus Zimtaldehyd und Thioglykolsäure beim Vermischen²⁴). Blätter aus Wasser. Schmelzp. 142—143°.

Hydrocinnamid (C₆H₅—CH = CH—CH)₃N₂. Durch Einleiten von NH₃-Gas in Zimtöl²⁵). Durch Stehenlassen einer ätherischen Zimtaldehydlösung mit konz. wässerigem Am-

1) Bruylants, Bulletin de l'Acad. roy. de Belg., Cl. des Sc. 1907, 217.

2) Mulder, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 34, 149 [1840].

3) Ciamician u. Silber, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 14, II, 375 [1905].

4) Harries u. Temme, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 169 [1907].

5) Rügheimer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 122, 122 [1874].
 6) Law, Journ. Chem. Soc. 89, 1512 [1906].

7) Barbier u. Léser, Bulletin de la Soc. chim. [3] 33, 858 [1905].

8) Dumas u. Péligot, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 14, 60 [1835]. 9) Lippmann u. Fritsch, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 38, 1629 [1905].

- 10) Ruhemann, Proc. Chem. Soc. 20, 206 [1904]; Journ. Chem. Soc. 85, 1458 [1904]. ¹¹) Knoevenagel u. Herz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 4483 [1904].
- ¹²) Burgess, The Analyst 29, 78 [1904]. Bericht der Firma Schimmel & Co., Okt. 1904, 95.
- 13) Hartwick u. Winckel, Archiv d. Pharmazie 242, 462 [1904]. 14) Reich, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 16, 452 [1908].

¹⁵) Reich, Monatshefte f. Chemie 11, 155 [1890].

16) Bruylants, Bulletin de l'Acad. roy. de Belg., Cl. des Sc. 1907, 217.

17) Bertagnini, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 85, 275 [1853].

- 18) Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 3304 [1898]. ¹⁹) Baeyer u. Villinger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 1211 [1902].
- 20) Brunner u. Vuilleumier, Schweiz. Wochenschr. f. Chemie u. Pharmazie 46, 436 [1908].
 - ²¹) Baeyer u. Villinger, Berichte d. Deutsch. chem. Gcsellschaft 35, 1210 [1902]. 22) Baumann u. Fromm. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 1452 [1891].
 - ²³) Baumann, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 18, 885 [1885].
 - ²⁴) Bongartz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 481 [1888].
- ²⁵) Laurent, Journ. f. prakt. Chemie 27, 309 [1842]. Dumas u. Péligot, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 14, 65 [1835]. — Mulder, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 34, 157 [1840].

Aldehyde. 849

moniak¹). Nadeln vom Schmelzp. 106° . Wird beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf $240-250^{\circ}$ nicht verändert.

Cinnamylidenimid $C_5H_5-CH=CH-CH=NH^2$). Das Chlorhydrat bräunt sich bei 100° und zerfällt mit H_2O sofort in Zimtaldehyd und NH_4Cl .

Zimtaldoxim. α -anti-Derivat entsteht neben dem β -Derivat. Durch Ligroin entzogen³). Schmelzp. 64—65°. β -syn-Derivat aus Zimtaldehydhydrocyanid und Hydroxylamin in Gegenwart von Alkohol⁴). Seidenglänzende Nadeln aus Benzol oder Wasser. Schmelzp. 138,5°. Fast unlöslich in Äther, Alkohol und Chloroform, ebenso in Alkalien. Beim Erhitzen mit P_2O_5 auf 70° bildet sich Isochinolin.

Cinnamylidenmethylamin C_6H_5 — $CH=CH=CH=NCH_3$. Bildet sich aus Zimtaldehyd und wässeriger Methylaminlösung 6). Hellgelbe Blättchen, meist hellgelbes Öl. Siedep. 134 bis 141° (bei 16 mm). Leicht löslich in Alkohol. Sehr unbeständig.

Cinuamylidenäthylamin C_6H_5 —CH = CH— $CH = NC_2H_5$ °). Hellgches Öl, welches sich bald in eine braune Masse verwandelt. Siedep. 143—145 ° (bei 20 mm).

Zimtaldazin, Cinnamalazin C_6H_5 —CH=CH—CH—CH—CH=CH—CH—CH=CH—CH-CH6. Aus Zimt-

aldehyd, Hydrazinsulfat und Soda
6). Goldgelbe Tafeln aus Alkohol. Schmelzp. 164°; 162°. Schwer löslich in Äther.

Zimtaldehydphenylhydrazon. Aus Zimtaldazin mit Phenylhydrazin (Knöpfer)?) 8). Schmelzp. 168°. Leicht löslich in Äther.

Cinnamalurethan $C_6H_5-CH=CH-CH(NHCO_2C_2H_5)_2$. Dargestellt aus Zimtöl, Äthylurethan und Salzsäure⁹). Sehr feine Nadeln. Schmelzp. 135—142°. In heißem Alkohol leicht löslich.

Cinnamaldiureid C_5H_5 —CH=CH—CH(NH— $CO-NH_2)_2$. Beim Schütteln von Zimtaldehyd mit einer konz. wässerigen Harnstofflösung 10). Krystallpulver. Schmilzt unter Zersetzung bei $171-172^{\circ}$.

Cinnamylideumethylsemicarbazid C_6H_5 —CH = CH— $CH = N \cdot N(CH_3)$ —CO— NH_2^{11}). Farblose Nadeln aus Wasser oder Alkohol. Schmelzp. 155°.

Zimtaldehydsemioxamazon C_6H_5 — $CH=CH-CH=N-NH-CO-CO-NH_2$ 12). Schmilzt bei 274° unter Zersetzung.

Zimtanilid C_6H_5 —CH = CH—CH = N— C_5H_5 . Bildet sich durch Erwärmen von Zimtaldehyd mit Anilin¹³). Gelbe Blätter aus Alkohol. Schmelzp. 109°. Leicht löslich in heißem Alkohol, in Äther; schwer löslich in Wasser. Salze¹³) (Peine).

Cinnamalpseudocumidin C_5H_5 —CH = CH—CH = N— C_9H_{11} . Dargestellt aus Zimtaldehyd und Pseudocumidin¹⁴). Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 105—106°.

Cinnamalnaphthylamin $C_8H_5-CH=CH-CH=N\cdot C_{10}H_7^{-14}$), α -Derivat. Blätter und Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 65°. — β -Derivat. Glänzende Nadeln vom Schmelzp. 95—96°.

Cinnamylidenaminophenol C_6H_5 —CH = CH—CH = N— C_6H_4OH . Durch Schütteln einer Lösung Aminophenol in verdünnter Essigsäure mit Zimtaldehyd 15). — o-Derivat. Glänzende Blättehen aus Alkohol, leicht löslich in Äther und Alkohol. Schmelzp. 79°. — p-Derivat. Hellgrüne Nadeln aus Alkohol, leicht löslich in Benzol, Äther und Eisessig. Schmelzp. 223°.

1) Peine, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2110 [1884].

Busch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 2138 [1896].
 Bamherger u. Goldschmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 3428 [1894].

4) Bornemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 1512 [1886].

⁵) Andree, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 423 [1902].
⁶) Curtius u. Jay, Journ. f. prakt. Chemie [2] 39, 49 [1889]. — Knöpfer, Monatshefte f. Chemie 30, 29 [1909].

7) Andree Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 423 [1902].
8) Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 575 [1884].
9) Bischoff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 1079 [1874].

¹⁶) Biginelli, Gazzetta chimica ital. [1] 23, 382 [1883].
 ¹¹) Young u. Oates, Journ. Chem. Soc. 79, 666 [1901].

12) Kerp u. Unger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 590 [1897].

13) Döbner u. Miller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1665 [1883]. — Peine, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 2117 [1884].

14) Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 239, 384 [1887].

15) Hägele, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 2754 [1892].

Zimtaldehyddimethylacetal C_6H_5 — $CH=CH-CH(OCH_3)_2$. Aus Zimtaldehyd, salzsaurem Formiminomethyläther und Methylalkohol unter Abkühlung¹); aus Zimtalkohol, methylalkoholischer Salzsäure durch mehrtägiges Stehenlassen²). Flüssigkeit von zimtartigem Geruch. Siedep. 125—127° (bei 11 mm). Spez. Gewicht 1,021 (bei 17°).

Zimtaldehyddiäthylaectal C₆H₅—CH = CH—CH(OC₂H₆)₂. Aus Zimtaldehyd und salzsaurem Formiminoäthyläther in stark gekühltem Alkohol¹). Riecht schwach zimtartig.

Siedep. 264-266 .

Zimtaldehyddiacetat C_6H_5 —CH—CH—CH—CH($OCOCH_3$) $_2$. Bildet sich beim Aufkochen von Zimtaldehyd. phenylessigsaurem Natrium und Essigsäureanhydrid 3). In Alkohol leicht

lösliche, perlmutterglänzende Tafeln vom Schmelzp. 84-85°.

Cinnamylldenessigsäure C_6H_5 —CH=CH—CH=CH—COOH. Kommt in 2 Formen vor: die stabile Form bildet sich aus Zimtaldehyd und Essigsäureanhydrid⁴), oder Malonsäure in Gegenwart von Anilin⁵). Neben der labilen Form aus Phenylbutindicarbonsäure⁶). Tafeln vom Schmelzp. 165—166°. Schwer löslich in Ligroin, leicht in Alkohol. — Labile Form⁶): In Benzollösung in Gegenwart von Jod rasche Umwandlung in die stabile Form⁷). Nadeln aus Benzol vom Schmelzp. 138°. Löslich in Benzol.

Cinnamylidenmalonsäure C_6H_5 —CH = CH—CH = C(COOH)₂. Aus Zimtaldehyd, Malonsäure und Essigsäure bei 100^{-8}), eventuell unter Lichtabschluß⁹); aus Zimtaldehyd, Malonsäure und alkoholischem NH₃ 10) oder Diäthylamin¹¹). Citronengelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 208° unter Entwicklung von CO₂. Am Sonnenlicht geht die Säure in eine in Alkohol viel löslichere isomere farblose vom Schmelzp. 180° über.

Cinnamylidenhippursäure C_6H_5 —CH = CH—CH = C(NH—CO— $C_8H_6)$ —COOH. Entsteht aus dem Azolacton durch Erwärmen mit NaOH 12). Gelbe Nadeln aus Alkohol, die unter

Zersetzung bei 238° schmelzen.

Cinnamylidenacetophenou C_6H_5 —CH=CH—CH=CH—CO— $C_6H_5^{13}$). Bildet sich aus Zimtaldehyd, Acetophenon in abs. Alkohol durch Natriumäthylat ¹⁴). Gelbe Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 102° . Die Verbindung besitzt nicht die physiologischen Eigenschaften des Acetophenons; sie ist überhaupt so gut wie wirkungslos.

Cinnamylidenaeeton (C₆H₅—CH = CH —CH = CH)₂CO. Aus Zimtaldehyd, Aceton und Natronlauge ¹⁵), oder in abs. alkoholischer Lösung durch Natriumäthylat ¹⁶). Gelbe

Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 142°.

12- α -Chlorzimtaldehyd, Phenyl- α -chloraerolein C_6H_5 —CH = CCl—CHO. Aus Phenyl- α - β -dichlorpropionaldehyd durch Kochen mit Eisessig und Kaliumacetat¹⁷). Trimertrische Krystalle aus Äther-Ligroin. Schmelzp. 34—36°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.

1²- α -Bromzimtaldehyd, Phenyl- α -bromacrolein C_6H_5 —CH = CBr—CHO. Aus Zimtaldehyd in Essigsäure mit Brom und K_2CO_3 in der Siedehitze 18). Prismen aus Äther. Schmelzp. 72—73°. Sehr beständige Verbindung, addiert kein Brom mehr.

Nitrozimtaldehyd $C_6H_4(NO_2)$ —CH = CH—CHO.

1) Claisen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1016 [1898].

2) Fischer u. Hoffa, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1990 [1898].

3) Thiele u. Meisenheimer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 306, 253, Anm. [1899]. — Rebuffat, Gazzetta chimica ital. 20, 158 [1890].

4) Perkin, Jahresber. d. Chemie 1877, 791.

5) Knoevenagel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 2616 [1888]. — Riiber. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 2742 [1905].

6) Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1441 1895]. — Liebermann u. Riiber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 2402 [1900].

7) Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1446 [1895].

8) Stuart, Journ. Chem. Soc. 49, 365 [1886].

9) Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1439 [1895]. — Thiele u. Meisenheimer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 306, 252 [1899].

10) Knoevenagel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2617 [1898].

11) Knoevenagel, D. R. P. 164 296; Chem. Centralbl. 1905, II, 1702.

12) Erlenmeyer u. Matter, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 337, 271 [1904].
13) Scholtz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1730 [1895].

14) Hinrichsen u. Lohse, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 336, 341 [1904].

Diehl u. Einhorn, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 2320 [1885].
 Hinrichsen u. Triepel, Aunalen d. Chemie u. Pharmazie 336, 197 [1904].

17) Naar, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 246 [891].

18) Zincke u. Hagen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 1815 [1884].

Aldehyde. 851

o-Nitrozimtaldehyd. Durch Kochen von o-Nitrobenzyl-β-milchsäurealdehyd + Acetaldehyd mit Essigsäureanhydrid¹). Neben dem p-Derivat beim Nitrieren von Zimtaldehyd²). Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 127°. Leicht löslich in kochendem Wasser und CHCl₃. Beständig gegen die Lichteinwirkung³). Bei der Reduktion entsteht Chinolin.

m-Nitrozimtaldehyd. Bildet sich aus m-Nitrobenzaldehyd, Acetaldehyd und Natronlauge⁴). Durch Kochen der Verbindung m-Nitrophenylmilchsäurealdehyd Acetaldehyd mit Essigsäureanhydrid⁵). Nadeln aus Wasser. Schmelzp. 116°. Schwer löslich in heißem Wasser,

in kaltem Alkohol und Äther; leicht löslich in Benzol und Eisessig.

p-Nitrozimtaldehyd. Dargestellt durch Nitrieren von Zimtaldehyd²). Bildet sich beim Kochen von rohem p-Nitrophenylmilchsäurealdehyd mit Essigsäureanhydrid⁶). Nadeln

vom Schmelzp. 141-142°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln.

α-Methylzimtaldehyd C₆H₅—CH = C(CH₃)—CHO. Bildet sich aus Benzaldehyd, Propionaldehyd und Natronlauge⁷); aus 2-Methyl-3-phenylpropanol (3)—al(1) durch Erhitzen mit Natriumacetatlösung ⁸). Hellgelbes Öl, das über die Natriumbisulfitverbindung gereinigt wird. Siedep. 131—132° (bei 16 mm) ⁹).

o-Cumaraldehyd, 2-Phenolpropenylal $\mathrm{HO}\cdot\mathrm{C_6H_4}\cdot\mathrm{CH}=\mathrm{GH}-\mathrm{CHO}$. Aus Glyko-ocumaraldehyd durch Einwirkung von Emulsin in Gegenwart von Wasser¹⁰). Lange Nadeln. Schmelzp. 133°. Fast unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Äther und Alkohol. Eisen-

chlorid fällt in der wässerigen Lösung einen schmutzigroten Niederschlag.

o-Methoxyzimtaldehyd, β-Methyläthercumaraldehyd.

Mol.-Gewicht 162,08.

Zusammensetzung: 74,04% C, 6,22% H, 19,74% O.

$$C_{10}H_{10}O_2$$
.
 $CH = CH - CHO$
 C
 $C - OCH_3$
 C
 C
 C
 C

Vorkommen: Kommt bisweilen im chinesischen Zimtcassiaöl (Cinnamomum cassia) vor ¹¹).

Bildung: Entsteht ans Methyläthersalicylaldehyd, Acetaldehyd und verdünnter Natronlauge bei längerem Stehen ¹¹).

Physiologische Eigenschaften: Färbt die Haut intensiv gelb.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Flache Krystalle aus Alkohol. Schmelzp. $45-46^{\circ}$. Siedep. ca. 295° (bei gewöhnlichem Druck) unter teilweiser Zersetzung. Siedep. 160 bis 161° (bei 12 mm). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol; schwer löslich in Ligroin. Äußerst zersetzlich, selhst unter Abschluß von Licht und Luft. Wird durch Permanganatlösung zu Methylsalicylsäure (Schmelzp. 99°) oxydiert. Mit Silberoxyd entsteht β -Methylcumarsäure.

3-Nitro-o-methoxyzimtaldehyd $\mathrm{NO_2\cdot C_6H_3\cdot (OCH_3)}$ —CH = CH —CHO. Bildet sich aus dem Silhersalz des 3-Nitro-o-cumaraldehyds durch Behandeln mit CH₃J ¹²). Gelbe Prismen aus Alkohol. Schmelzp. 115°. Mit alkoholischem Ammoniak entsteht bei 140° Nitrochinolin.

- 1) Baeyer u. Drewsen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2207 [1883].
- 2) Diehl u. Einhorn, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 2336 [1885].
- 3) Ciamician u. Silher, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 11, I, 281 [1902].
- 4) Kinkelin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 484 [1885].
 5) Göhring, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 720 [1885].
 6) Göhring, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 372 [1885].
- 6) Göhring, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 372 [1885]. 7) Miller u. Kinkelin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 526 [1886].

8) Hackhofer, Monatshefte f. Chemie 22, 103 [1901].

Scholtz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1937 [1899].
 Tiemann u. Kees, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1962 [1885].

11) Bertram u. Kürsten, Journ. f. prakt. Chemie [2] 51, 316 [1895].

12) Miller u. Kinkelin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 1716 [1889].

o-Methoxyzimtaldoxim $C_6H_4(OCH_3)-CH=CH-CH=NOH$. Schmelzp. 125—126°. o-Methoxyzimtaldehydphenylhydrazon $C_6H_4(OCH_3)-CH=CH-CH=N-NH-C_6H_5$. Schmelzp. 116—117°.

p-Methoxyzimtaldehyd.

Mol.-Gewicht 162,08.

Zusammensetzung: 74,04% C, 6,22% H, 19,74% O.

$$C_{10}H_{10}O_{2}$$
.

 $CH = CH - CHO$
 C
 $CH = CH - CHO$
 $CH = CH - CHO$
 $CH = CH - CHO$

Vorkommen: p-Methoxyzimtaldehyd findet sich im Esdragonöl¹) (Artemisia dracunculus).

Bildung: Entsteht aus Anisaldehyd, Acetaldehyd und Natronlauge durch längeres Stehen (ca. 7 Tage) bei Zimmertemperatur; zum Schluß geringe Erwärmung²). Ausbeute sehr gering.

Darstellung: Esdragonöl liefert nach Entfernung der Terpene und des Esdragols durch

fraktionierte Destillation p-Methoxyzimtaldehyd3).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Nadeln aus verdünntem Alkohol. Schmelzp. 58°. Siedep. 170° ; $173-176^\circ$ bei 14 mm. $d_0^0=1,137$. Der Aldehyd gibt mit Natriumbisulfit ein schwerlösliches Additionsprodukt, das auch gegen Spaltung ziemlich beständig ist⁴). Mit Kaliumpermanganat in saurer Lösung wird Anissäure gebildet; mit Silberoxyd dagegen entsteht p-Methoxyzimtsäure vom Schmelzp. 170° .

p-Methoxyzimtaldehydphenylhydrazon $\mathrm{CH_3O\cdot C_6H_4\cdot CH} = \mathrm{CH-CH} = \mathrm{N-NHC_6H_5}$. Bildet sich durch Vereinigung der Komponenten in alkoholischer Lösung²). Nadeln aus

Alkohol. Schmelzp. 136-137°.

p-Methoxyzimtaldehydsemicarbazon $CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot CH = CH - CH = N - NH - CO - CH_3$. Durch Behandeln von p-Methoxyzimtaldehyd mit Semicarbazidehlorhydrat und Kaliumacetat. Farblose Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 199°1); 222°4).

p-Methoxyzimtaldoxim $CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot CH = CH - CH = NOH$. Krystalle vom Schmelzp. 154° 1).

Furfurol.

Mol.-Gewicht 96,03.

Zusammensetzung: 62,48% C, 4,20% H, 33,32% O.

$$C_5H_4O_2$$
.

HC CH

HC C-CHO

Vorkommen: Fufurol findet sich im Vorlauf des Nelkenöles (Eugenia caryophyllata Thumb) 5), im Vorlauf des Irisöles 6), im ätherischen Öl von Iris versicolor L.7), im Petit-

4) Gildemeister, Die ätherischen Öle. Leipzig 1910. 1, 444.

6) Bericht der Firma Schimmel & Co., April 1907, 53; Okt. 1908, 62.

Daufresne, Thèse de Paris 1909; Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 145, 875 [1907]; Bulletin des Sc. pharmacol. 10, 11 [1908]; Bulletin de la Soc. chim. [4] 3, 330 [1908].

²⁾ Scholtz u. Wiedemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 853 [1903].
3) Daufresne, Thèse de Paris, 1909; Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 145, 875 [1907]; Bulletin des Sc. pharmacol. 10, 11 [1908]; Bulletin de la Soc. chim. [4] 3, 330 [1908].

⁵⁾ Erdmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 56, 154 [1897]. — Bericht der Firma Schimmel & Co., Okt. 1896, 57.

⁷⁾ Power u, Salway, Amer. Journ. of Pharmazy 83, 2 [1910].

grainöl (Citrus Bigaradia Risso) 1), im Lavendelöl (Lavendula vera L.) 2), im Ceylonzimtöl (Cinnamomum ceylanicum) 3), im westindischen Sandelholzöl (Amyris spec.) 4), im Abelmoschusöl (Hisbiscus Abelmoschus L.) 5), im Bayöl (Pimenta und Myrcia spec.) 6), im Kadeöl 7), im Öl von Apocynum androsaemifolium L. 8); im Destillationswasser von Kümmelöl (Carum carvi L.) und von Moschuskörnern 9), im Cypressenöl (Cupressus sempervirus L.) 10), im Vetiveröl (Andropogon spec.) 11), im Kaffeeöl 12); im Manila Kopal 13). In den Blüten von Trifolium incarnatum 14) und Trifolium pratense L. 15). Kommt vor im röstigen, aromatischen Malze, daher in den meisten Bierwürzen, jedoch nur selten in den Bieren selbst 16).

Bildung: Furfurol entsteht beim Destillieren oder Erhitzen der meisten Kohlenhydrate und Glykoside. Es bildet sich bei der Destillation von Kleie mit Schwefelsäure¹⁷) oder mit Chlorzinklösung¹⁸); ebenso von Sägemehl oder Getreidemehl¹⁹); bei der Destillation von Zucker²⁰), auch unter Zusatz von Schwefelsäure und Braunstein²¹). Furfurol entsteht beim vorsichtigen trocknen Erhitzen von Inosit²²); beim Darren des Malzes²³); bei der Destillation von Seealgen, Moosen, Fiechten mit verdünnter Schwefelsäure oder Salzsäure²⁴); bei der trocknen Destillation des Holzes²⁵), der Cellulose²⁵) Oxycellulose²⁷), ebenso beim Erhitzen mit Wasser auf ca. 200° ²⁸); beim Rösten von Kaffee, beim Backen von Brot²⁹); beim Destillieren von Kirschgummi, Gummi arabicum, Traganthgummi, Arabinose, Xylose mit Schwefelsäure (1 : 3)³⁰); beim Erhitzen von Brotkruste, Stärke für sich auf 200° oder unter Zusatz von Säuren auf 100°³¹); durch Kochen von Krapp mit Schwefelsäure³²), von Eiweißkörpern mit Schwefelsäure³³); durch Hydrolyse verschiedener Tragantbsorten³⁴). Bildet sich beim Kochen von Rohrzuckerlösungen³⁵); da es beim Kochen von Zucker mit Wasser oder mit verdünnter Wein-

- 1) Bericht der Firma Schimmel & Co., Okt. 1902, 65.
- 2) Bericht der Firma Schimmel & Co., Okt. 1903, 44.
- 3) Bericht der Firma Schimmel & Co., Okt. 1901, 65.
- 4) Bericht der Firma Schimmel & Co., April 1903, 72.
- 5) Bericht der Firma Schimmel & Co., Okt. 1899, 36.
 6) Bericht der Firma Schimmel & Co., April 1901, 12.
- 7) Pépin, Recherches sur l'huile de cade vraie. Paris 1908; Journ. de Pharm. et de Chim. [6] 24, 49, 248 [1906].
 - 8) Moore, Journ. Chem. Soc. 95, 734 [1909].
 - 9) Bericht der Firma Schimmel & Co., Okt. 1899, 32.
 - 10) Bericht der Firma Schimmel & Co., April 1903, 23; April 1904, 32.
 - 11) Bericht der Firma Schimmel & Co., April 1900, 46.
 - 12) Erdmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 1852 [1902].
 - 13) Brooks, Philippine Journ. of Sc. 5 A., 185 [1910].
 14) Rogerson, Journ. Chem. Soc. 97, 1004 [1910].
 - 15) Power u. Salway, Journ. Chem. Soc. 97, 232 [1910].
 - ¹⁵) Brand, Zeitschr. f. d. ges. Brauwesen 21, 255 [1898].
- 17) Fownes, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 54, 52 [1845]; Annales de Chim. et de Phys.[3] 17, 460 [1846].
 - 18) Baho, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 85, 100 [1853].
- 19) Stenhouse, Annalca d. Chemie u. Pharmazie 35, 301 [1840]. Emmel, Annalca d. Chemie u. Pharmazie 28, 249 [1838].
 - ²⁰) Völckel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 85, 65 [1853].
 - 21) Döhereiner, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 3, 141 [1832].
 - 22) Neuberg, Biochem. Zeitschr. 9, 551 [1908].
 - 23) Cross, Bevan u. Smith, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 2006 [1895].
- 24) Stenhouse, Anualen d. Chemie u. Pharmazie 74, 284 [1850]. Oliveri u. Peratoner, Gazzetta chimica ital. 19, 635 [1889]. Bieler u. Tollens, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 258, 114 [1890].
- 25) Völckel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 85, 65 [1853]. Hill, Amer. Chem. Journ. 3, 36 [1881/82].
 - ²⁶) Erd mann u. Schäfer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 43, 2403 [1910].
 ²⁷) Trompde Haas u. Tollens, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 284, 296 [1895].
 - ²⁸) Williams, Jahresher. d. Chemie 1872, 769.
 - ²⁹) Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 289, 382 [1896].
 - 30) Stone u. Tollens, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 249, 237 [1888].
 - 31) Sestini, L'Orosi 21, 109 [1898].
 - 32) Stenhouse, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 156, 197 [1870].
 - 33) Udransky, Zeitschr. f. physiol. Chemie 12, 392 [1888].
 - 34) Hilger u. Drevfus, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 1180 [1900].
 - 35) La Wall, Amer. Journ. of Pharmacy 81, 394 [1909].

oder Milchsäure entsteht, so ist es im Bier und im Branntweinfuselöl enthalten 1). Entsteht bei der Destillation gegorener Maischen2); soll sich aber nur dann bilden, wenn man Würzen vergärt, deren Rohmaterial mit Säuren aufgesehlossen sind, oder wenn vergorene Maischen mit direktem Feuer abgetrieben werden 3). Entsteht bei der Alkoholgärung 4) oder bei der Bereitung von Branntwein aus Weinen 5). Furfurol soll im Stoffwechselprodukt der Hefe sein²)⁶); dieses wird bestritten⁷). Tritt als Spaltungsprodukt verschiedener tierischer Nucleinsäuren auf (Milz, Pankreas, Leher, Tuberkelbacillen)⁶). Es entsteht ferner durch Spaltung von Glykuronsäure mit Salzsäure⁸). Bildet sich in Blättern und Komposterde⁹).

Darstellung: Furfurol wird dargestellt, indem man 1 T. Kleie mit 4 T. Schwefelsäure (1:3) destilliert, bis 3 T. übergegangen sind; dann wird das Destillat mit Soda neutralisiert und unter Zusatz von Soda wieder destilliert. Das Destillat wird fraktioniert und das rohe Furfurol mit verdünnter Schwefelsäure und etwas K₂Cr₂O₇ einige Stunden erhitzt. Nach dem Trocknen über CaCl₂ wird rektifiziert¹⁰). Gerstenstroh wird mit 40 proz. Schwefelsäure destilliert, wobei durch Zufluß von Wasser die Flüssigkeit immer in gleicher Menge erhalten wird 11).

Physiologische Eigenschaften: Für den Mensehen soll Furfurol ein starkes Gift sein¹²); bei direkter Einführung in die Blutbahn sind etwa 10 g tödliche Dosis¹³). Es löst Krämpfe aus, ohne die Blutkonzentration zu erhöhen 14). Es reizt die Schleimhänte, ist ein Gift für das Zentralnervensystem. Subeutan erzeugt es Beschleunigung des Herzschlages, Blutdruckerniedrigung, darauf Verflaehung der Atmung, leichte Krämpfe, Schläfrigkeit, Diarrhöe, Speichelfluß, schließlich Exitus¹⁵). Lokal bewirkt es Anästhesierung der Cornea und Conjunctiva, Verengerung der Pupillen. Furfurol Hunden verabreicht, geht in den Harn als Brenzschleimsänre (bei Brotfütterung), Pyromycursäure C₇H₇NO₄ und Furfurylacrylsäure C₉H₉NO₄ üller 16). Während Hunde sehr widerstandsfähig gegen Furfurol sind 16), ist es bei Hühnern gerade das Gegenteil¹⁷). Hühnern, denen es per os oder subeutan einverleibt ist, zeigen als Ausscheidungsprodukte Brenzschleimsäure und Pyromucinornithursäure¹⁷). Bei Kaninehen bewirkt es Alkalientziehung aus dem Blut16) und wird als Pyromyeursäure und Furfurylacrylsäure durch den Harn ausgesehieden 16). Bei Katzen 18) treten nach subeutaner, intravenöser und stomaehaler Gabe epilepsieartige Krämpfe und Lähmungen auf. Bei Frösehen erfolgt zentrale Lähmung; die Ausscheidungen sind zuckerhaltig. Furfuroldämpfe wirken langsam tötend auf Keimlinge von Pflanzen 19). Furfurol hemmt das Wachstum der Hefe in schwachem Maße (Grenzwert 0,3%) 20); Wirkung auf die einzelnen Heferassen verschieden, tötet alle jedoch in Konzentrationen von 0,5% 20). Soll dem Bier den Pasteurisierungsgesehmaek verleihen²¹); dieses wird bestritten²²).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farblose, leicht flüchtige Flüssigkeit von Bittermandelöl und Zimtöl ähnlichem Gerueh. Siedep. 161°. Spez. Gewicht 1,1636 bei 13,5°

1) Förster, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 230, 322 [1882].

2) Kruis u. Raymann, Zeitschr. f. Spiritusind. 19, 131 [1896]. 3) Lindet, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 112, 102, 663 [1891].

- 4) Krnis u. Raymann, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 1, 637 [1895].
- 5) Roques, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 140, 511 [1905]. 6) Levene, Zeitschr. f. physiol. Chemie 32, 404 [1903].

 7) Chapman, Journ. federated Inst. of Brewing 3, 240 [1897].
 8) Lefèvre n. Tollens, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 4513 [1907]; Zeitschr. d. Vereins d. deutsch. Zuckerind. 1907, 1097.

9) Berthelot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 141, 433 [1905].

- 10) Stenhouse, Annalend. Chemie u. Pharmazie 74, 280 [1850]; 156, 198 [1870]. Schwanert, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 116, 258 [1860].
 - ¹¹) Cross, Bevan u. Smith, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1940 [1895].
 - 12) Hewitt, Chem.-Ztg. 26, 73 [1902]; Journ. Soc. Chem. Ind. 21, 96 [1902].

13) Fränkel, Arzneimittelsynthese. Berlin 1906. S. 89
 14) Lalou u. Meyer, Compt. rend. de ta Soc. de Biol. 54, 765.

- 16) Le pine, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 1887, 437.
 16) Jaffé u. Cohn, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 2312 [1887]. 17) Jaffé u. Cohn, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 3462 [1888].
- 18) Laborde, Bulletin de l'Acad. de Méd. 20, 170, 527 [1888].

 Coupin, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 151, 1067 [1910].
 Will, Zeitsehr. f. d. ges. Brauwesen 25, 33 [1902].
 Windisch, Wochenschr. f. Brauerei 15, 189 [1898].
 Brand, Zeitschr. f. d. ges. Brauwesen 21, 255 [1898]. — Heim, Zeitschr. f. d. ges. Brauwesen 21, 155, 258 [1898].

und 1,00255 bei 160,5°. Brechungsvermögen¹). Molekulare Verbrennungswärme 559,8 Cal.²). Spezifische Wärme³). Dielektrizitätskonstante⁴)⁵), elektrisches Leitvermögen⁵). Elektrische Absorption⁴). Spektroskopisches Verhalten⁶). Löslichkeit von Furfurol in Wasser⁷). Wasserstoffsuperoxyd oxydiert zu Monooxyfurfurol, Oxybrenzschleimsäure und Fettsäuren 8); Sulfomonopersäure erzeugt s-Oxyfurfurol, dann Bernsteinsäure und Ameisensäure9); Silberoxyd wird reduziert, dabei entsteht Brenzschleimsäure; durch Kochen mit Bromwasser entsteht Mucobromsäure und durch Erhitzen mit MnO2 und Salzsäure Mucochlorsäure 10). Natriumamalgam reduziert zu Furfurolalkohol; durch elektrolytische Reduktion entstehen Harze¹¹); durch alkoholisches Kali wird Brenzschleimsäure und Furfuralkohol gebildet. Durch Einwirkung von Phosphorpentachlorid wird ein schwarzer Körper C₁₀H₆O₃ gebildet 12). Polymerisiert sich durch Cyankaliumlösung zu Furoin C10H8O4; mit Benzaldehyd in Gegenwart von KCN entsteht Benzfuroin C₁₂H₁₀O₃. Kondensiert sich mit Malonsäure in Gegenwart von alkoholischem Anilin oder Ammoniak¹³); kondensiert sich mit Bernsteinsäureester¹⁴), mit Isobutyraldehyd 15). Bei der Gärung von Furfurol enthaltenden Flüssigkeiten verschwindet das Furfurol¹⁶). Gegenwart von Furfurol stört die Thiophenreaktion mit Nitroseschwefelsäure 17). Gibt mit Eiweißkörpern und 50 proz. Schwefelsäure unter Zusatz von Ferrisulfat Dunkelblaufärbung¹⁸). Sesamöl und Kaffeebohnenöl geben mit Furfurol Farhreaktionen¹⁹). Kann als Reagens auf Fuselöl im Weingeist dienen 20).

Natriumbisulfitverbindung: $C_5H_4O_2^2 + NaHSO_3^{-21}$). In Wasser leicht lösliche, in Alkohol schwer lösliche Krystalle.

Furfurolammoniumpikramat: $C_5H_4O_2 + (NH_2)C_6H_2(NO_2)_2OH$, NH_3 . Goldgläuzende Nadeln, die oberhalb 185° schmelzen 22).

Nachweis und Bestimmung: Ein mit Anilinacetat getränkter Papierstreifen wird durch Furfurol rot gefärbt. Mit Salzsäure angefeuchteter Fichtenspan wird durch Furfuroldämpfe grün. Gleiche Teile Eisessig und Xylidin mit wenig Alkohol versetzt geben mit Furfurol intensive Rotfärbung (empfindliche Reaktion)²³). Nachweis mit α-Naphtholschwefelsäure²⁴), Nachweis im Bier²⁵), im Trinkbrauntwein²⁶); im Harn²⁷). Selbst geringe Mengen von Furfurol werden durch Phenylhydrazin als Phenylfurfurazid gefällt²⁸). — Quantitative Bestim-

2) Berthelot u. Rivals, Anuales de Chim. et de Phys. [7] 7, 36 [1896].

3) André, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 128, 1037 [1899].
4) Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 310 [1897].

5) Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 46, 103 [1903]; 54, 129 [1906].

- 6) Bruylants, Bulletin de l'Acad. roy. de Belg. 1907, 217. Purvis, Journ. Chem. Soc. 97, 1648 [1910].
 - 7) Rothmund, Zeitschr. f. physikal. Chemie 26, 454 [1898]. 8) Cross, Bevan u. Heiberg, Journ. Chem. Soc. 75, 749 [1899].
 - 9) Cross, Bevan u. Briggs, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 3122 [1900].

10) Simonis, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2084 [1899].

11) Law, Journ. Chem. Soc. 89, 1512 [1906].

12) Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 239, 378 [1887].

- 13) Knoevenagel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2613 [1898].
- ¹⁴) Fichter u. Scheuermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 1626 [1901].

15) Lindauer, Monatshefte f. Chemie 21, 72 [1900].

- ¹⁶) Windisch, Zeitschr. f. d. ges. Brauwesen 15, 189 [1898]. Lintner, Zeitschr. f. d. ges. Brauwesen 33, 361 [1910].
 - 17) Liebermann u. Pleus, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 2461 [1904].
 - Reichl, Monatshefte f. Chemie 11, 155 [1890].
 Van Eck, Chem. Weekblad 44, 1282 [1907].
 Komarowsky, Chem.-Ztg. 27, 807 [1903].
 - 21) Schwanert, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 116, 258 [1860].
 - ²²) Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 239, 365 [1887].
- 23) Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 239, 380 [1887]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 541 [1887].

²⁴) Reinbold, Archiv f. d. ges. Physiol. 103, 581 [1904].

25) Heim, Zeitschr. f. d. ges. Brauwesen 21, 255 [1898]. — Brand, Wochenschr. f. Brauerei 14, 993; 15, 53 [1898]. — Van Law, Jouin. of the federated Inst. of Brewing 4, 6 [1898].

²⁶) Kreis, Chem.-Ztg. 31, 1001 [1907].

- ²⁷) Nicolas, Bulletin de la Soc. chim. [4] 1, 340 [1907].
- 28) Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 574 [1884].

Brühl, Anualen d. Chemie u. Pharmazie 235. 7 [1886]. — Kanonuikow, Journ. f. prakt. Chemie [2] 31, 353 [1885].

mungsmethoden: Die neutrale oder schwach essigsaure Furfurollösung wird mit einer wässerigen Lösung von salzsaurem Phenylhydrazin (1:500) versetzt, aufgekocht, schmell abgekühlt und filtriert. Zusatz von zu viel Phenylhydrazin erkennt man im Filtrat durch Reduktion von Fehlingscher Lösung¹). Die schwach essigsaure Furfurollösung wird durch essigsaures Phenylhydrazin gefällt²). Bestimmung als Semioxamazon³); durch Fällung mit Phloroglucin und Salzsäure⁴); mit Pyrogallol⁵); in der Pappellignocellulose mit Phloroglucin⁶) und Barbitursäure⁷); durch ammoniakalische Ag₂-OLösung und Rücktitration⁸). Titration als Furfuroldisulfitverbindung⁹). Bestimmung in Futtermittein¹⁰); im Whisky¹¹). Das beim Erhitzen von Glykuronsäure mit Salzsäure sich bildende Furfurol kann zur quantitativen Bestimmung der Glykuronsäure benutzt werden¹²). Furfurol ist das am meisten charakteristische Derivat der Pentosen und dient deshalb zum Nachweis und zur Bestimmung von 5-Kohlenstoffzuckern¹³).

Turfuroldiäthylacetal C₄H₂O · CH(OC₂H₅)₂. Bei tiefer Temperatur aus Furfurol und salzsaurem Formiminoäther in Alkohol ¹⁴). Öl vom Siedep, 189—191 °. Spez. Gewicht 1,0075.

Trithiofurfurol $(C_4H_3O \cdot CHS)_3$. Aus Furfurol in alkoholischer Salzsäure durch Einleiten von H_2S bei -5° ¹⁵). Es entstehen 2 Derivate. Die α -Modifikation ¹⁵): Krystalle aus Alkohol vom Schmelzp. 128°. Löslich in Alkohol, sehr leicht in Benzol und Chloroform. — β -Modifikation ¹⁵): Nadeln aus Benzol. Schmelzp. 229° unter Zersetzung. Fast unlöslich in Alkohol.

Polythiofurfurol. Aus Furfuramid in alkoholischer Lösung durch Schwefelwasserstoff¹⁶) oder aus Furfurol und alkoholischem (NH₄)₂S ¹⁷). Gelbliche Krystalle vom Schmelzp. 90—91°.

Furfuroläthylenthionaminsäure $C_4H_3O\cdot CH(OH)N(SO_2H)C_2H_4(NH_2)$. Aus Furfurol und Athylendiamindisulfit ¹⁸). Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 153°.

Furaldimehlorhydrat $C_4H_3O \cdot CH = NH$, HCl^{19}). Farblose Nädelchen vom Schmelzp. ca. 52° . Zerfällt sofort mit Wasser.

Furfuramid (C₄H₃OCH)₃N₂. Aus Furfurol und wässerigem Ammoniak²⁰). Nadeln vom Schmelzp. 117°. Unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther. Säuren zerlegen es sofort in Furfurol und Ammoniak. Durch verdünnte Kalilauge entsteht beim Kochen das isomere Furfurin. Schwefelwasserstoff bildet Thiofurfurol. Ist physiologisch unwirksam.

Furfurin $C_{15}H_{12}O_3N_2$. Dargestellt aus Furfuramid durch Kochen mit verdünnter Kalilauge²¹). Nadeln aus Wasser. Schmelzp. 116°. Leicht löslich in Alkohol und Äther; die

1) Stone, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 3019 [1891].

2) Chalmot u. Tollens, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 3579 [1891].

3) Kerp u. Unger, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 30, 590 [1897].

4) Düring, Journ. f. Landwirtsch. 45, 79 [1897]. — Kröber, Journ. f. Landwirtsch. 48, 357 [1900]. — Stift, Österr.-ungar. Zeitschr. f. Zuckerind. u. Landw. 27, 19 [1898]. — Welbel u. Zeisel, Monatshefte f. Chemie 16, 310 [1895]. — Krüger u. Tollens, Journ. f. angew. Chemie 10, 40 [1896]. — Krüger, Reinbach u. Tollens. Zeitschr. f. angew. Chemie 15, 477 [1901]. — Councler, Chem.-Ztg. 18, 966 [1894]; 21, 2 [1897].

⁵) Hotter, Chem. Ztg. 17, 1743 [1893].

6) Fromherz, Zeitschr. f. physiol. Chemie 50, 209 [1906]. — Ellet u. Tollens, Journ. f. Landwirtsch. 53, 13 [1905].

7) Unger u. Jäger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 1222 [1903].

Cormack, Journ. Chem. Soc. 37, 990 [1900]; vgl. Zeitschr. f. analyt. Chemie 43, 256 [1904].
 Jolles, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 96 [1906]; Monatshefte f. Chemie 27, 81 [1906].

10) Schweitzer, Journ. Amer. Chem. Soc. 26, 252 [1904].

- 11) Tolman u. Trescot, Journ. Amer. Chem. Soc. 28, 1619 [1906]. Schidrowitz, Journ. Amer. Chem. Soc. 29, 348 [1907].
- Lefèvre u. Tollens, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 4513 [1907]; Zeitschr.
 d. Vereins d. d. Zuckerind. 1907, 1097.

13) Tollens, Zeitschr. f. physiol. Chemie 36, 239 [1902].

- 14) Claisen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1015 [1898].
- 15) Baumann u. Fromm. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 3592 [1891].

16) Cahours, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 69, 85 [1849].

Baumann u. Fromm, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 3594 [1891].
 Michaelis u. Gräntz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1013 [1897].

Busch u. Wolff, Journ. f. prakt. Chemic [2] 60, 198 [1899].
 Fownes, Anualen d. Chemic u. Pharmazie 54, 55 [1845].

21) Bahrmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 27, 313 [1883]. — Bertagnini, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 88, 128 [1853].

Aldehyde. 857

Lösungen reagieren alkalisch. Es besitzt die gleichen physiologischen Eigenschaften wie das Furfurol¹).

Isofurfurin $C_{15}H_{12}O_3N_2$. Aus Furfurin durch Erhitzen mit Natrium²). Nadeln aus Wasser. Schmelzp. 143°.

Furfuralazin $C_4H_3OCH = N-N = CH \cdot OC_4H_3$. Aus Furfurol und Hydrazinsulfat³)⁴). Gelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzp. $111-112^{\circ}$. Ziemlich leicht löslich in Alkohol.

Furfuralmethylamin $C_4H_3OCH=N-CH_3$. Aus Furfurol und Methylamin 5). Lichtbrechendes Öl von stechendem unangenehmem Geruch. Färbt sich sehr rasch braun. Siedep. 63° bei 14 mm. Heißes Wasser zersetzt dasselbe.

Furfuraläthylamiu $C_4H_3OCH = N - C_2H_5$ 5). Unangenehm riechendes Öl vom Siedep. 60–63° bei 14 mm; mischt sich nicht mit Wasser und färbt sich an der Luft.

Furfuranilin C₁₇H₁₈O₂N₂. Aus Anilin, salzsaurem Anilin und Furfurol in Gegenwart von Alkohol⁷). Beim Kochen von Pentosen mit Anilin und Eisessig⁸). Amorphe, hellbraune Masse; unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther. Zersetzt sich leicht an der Luft, schneller beim Erhitzen in Lösung.

Furfnrol- β -naphthylamin $C_4H_3OCH=N-C_{10}H_7$ 9). Blättehen aus Alkohol. Schmelzp. 85°. Ziemlich löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

Furfuraldoxim $C_4H_3OCH=N-OH$. Das Synderivat entsteht neben der Antiverbindung aus Furfurol und salzsaurem Hydroxylamin 10). Nadeln aus Ligroin. Schmelzp. 89°. Siedep. 201—208° unter Zersetzung. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Benzol, Eisessig, CS_2 , Alkohol und Äther. Das Antiderivat schmilzt bei 73—74°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol. In ätherischer Lösung wird es durch Salzsäure, in Alkohol beim Erwärmen mit NH_2OH , HCl in das Synderivat umgelagert.

Furfurolphenylhydrazon $C_4H_3OCH=N-NH-C_6H_5$ 11) 12). Blättehen vom Schmelzp. 97—98°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Ligroin.

Furfurolbenzoylhydrazon $C_4H_3OCH = N-NH-COC_6H_5$. Ans Furfuralazin mit Benzoylchlorid 13). Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. $178-179^{\circ}$.

Furfurolsemioxamazon C₄H₃OCH = N—NH·CO—CO—NH₂ ¹⁴). Farblose, flockige Masse. Sublimiert in gelblichweißen wolligen Nädelchen. Schmelzp. 264° unter Zersetzung.

Furfurolsemiearbazou $C_4H_3O\cdot CH=N-NH-CO-NH_2$. Krystalle vom Schmelzp. 197°.

Furfurolurethan $C_4H_3OCH(NHCOOC_2H_5)_2$. Aus Furfurol durch Urethan und Salzsäure¹⁵). Nadeln vom Schmelzp. 169° ; sublimierbar. Leicht löslich in Äther und Alkohol, unlöslich in Wasser.

 $\label{eq:Benzylfurfurol} Benzylfurfurol\ C_{12}H_{10}O_2.\ Aus\ Chlormethylfurfurol\ Benzol\ und\ AlCl_3\ durch\ Erhitzen\ ^{16}).$ Farblose Prismen aus Äther-Petroläther. Schmelzp. 30,5—31 °. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Petroläther, Benzol und Eisessig. Reduziert ammoniakalische Silberlösung und Fehlingsche Lösung.

1) Lépine, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 1887, 437.

2) Millington u. Hibbert, Proc. Chem. Soc. 16, 161 [1900].

3) Minunni u. Carta - Satta, Gazzetta chimica ital. 29, II, 469 [1899].

4) Knöpfer, Monatshefte f. Chemie 30, 29 [1909].

5) Schwabbauer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 410 [1902]. — Litterscheid, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 335, 368 [1904].

6) Schwahbauer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 412 [1902].

7) Stenhouse, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 156, 199 [1870]. — Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 201, 355 [1880]; 239, 352 [1887].

8) R. Adler u. O. Adler, Archiv f. d. ges. Physiol. 106, 323 [1905].

9) Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 239, 350 [1887].

- 10) Goldschmidt u. Zanoli, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 2574 [1892]. Odernheimer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2988 [1883].
- 11) Fischer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 190, 137 [1878]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 574 [1884].

12) Knöpfer, Monatshefte f. Chemie 30, 29 [1909].

13) Minunni u. Carta - Satta, Gazzetta chimica ital. 29, II, 471 [1899].
 14) Kerp u. Unger, Berichte d. Deutsch. chem. Geschschaft 30, 590 [1897].

¹⁵) Bischoff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 1081 [1874].

¹⁶) Fenton u. Robinson, Journ. Chem. Soc. 95, 1334 [1909].

Furfuracrolein $C_4H_3OCH=CH-CHO$. Aus Furfurol, Acetaldehyd und Natronlauge¹). Nadeln von zimtartigem Geruch. Schmelzp. 51°. Siedep. oberhalb 200° unter Zersetzung. Leicht löslich in Alkohol, Äther und heißem Wasser; schwer in kaltem Wasser. Mit Anilin und Eisessig in grüner Farbe löslich. Leicht flüchtig mit Wasserdampf.

Furînracroleinaceton C₄H₃OCH = CH—CH = CH—CO—CH₃. Aus Furfuracrolein mit Acetou und Natronlauge (Röhmer) ⁹). Gelbe Blättehen aus Alkohol. Schmelzp. 33—34°.

Furfuralaceton C_4H_3 OCH = CH—CO—CH $_3$. Aus Furfurol, Aceton und Natronlauge²). Nadeln vom Schmelzp. 39—40°. Siedep. 135—137° bei 33—34 mm. Löslich in Ligroin, leicht in Alkohol, Äther, CHCl $_3$.

Furoin C₄H₃O·CO—CH(OH)·C₄H₃O. Bildet sich auf Furfurol und KCN in der Wärme³). Prismen vom Schmelzp. 135°. Unter Luftabschluß destillierbar. Leicht löslich in heißem Alkohol und Toluol, schwer in Wasser und Äther.

Benzfnroin $C_{12}H_{10}O_3$. Beim Kochen von Furfurol, Benzaldehyd und KCN in alkoholischer Lösung⁴). Prismen vom Schmelzp. 137—139°. Unzersetzt destillierbar. Schwer löslich in Wasser und Ligroin, leicht in Alkohol, CHCl₃ und Benzol. In alkoholischem Kali mit dunkelroter Farbe löslich. Beständig gegen Säuren.

s-0xyfurfurol $C_4H_2O(OH)CHO$. Durch Oxydation von Furfurol mit Sulfomonopersäure⁵). x-0xyfurfurol $C_4H_2O(OH)CHO$. Aus Furfurol mit Wasserstoffsuperoxyd⁶).

2-Methyl-5-methylalfurau, symm. Methylfurfurol.

Mol.-Gewicht 110,05.

Zusammensetzung: 65,42% C. 5,50% H, 29,08% O.

$$C_6H_6O_2$$
.

HC — CH

 CH_3 — C — CHO

Vorkommen: Methylfurfurol findet sich im Nelkenöl⁷), in der Holzsubstanz⁸), bei der Destillation von Holz bei niederen Temperaturen⁹).

Bildung: Entsteht durch Destillation von Seetang (Fucusarten) mit verdünnter Salzsäure¹⁰) oder verdünnter Schwefelsäure¹¹). Beim Destillieren von Fucose¹²) oder Chinovose¹³) mit Salzsäure. Durch Reduktion von ω-Chlor- oder ω-Brommethylfurfurol mit Zinnehlorür und Salzsäure¹⁴). Durch Spaltung des Solanins¹⁵).

Darstellung: Rhamnose wird mit 12 proz. Salzsäure unter Zufuhr von Wasser, um das Flüssigkeitsquantum konstant zu halten, auf einem CaCl₂-Bade destilliert. Nach etwa 6 Stunden wird dem Destillat durch Aussalzen usw. das Methylfurfurol entzogen. Ausbeute ca. 10% ¹⁶). Reinigung über die NaHSO₃-Verbindung ¹⁷).

Schmidt, Beriehte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 13, 2342 [1880]. — Röhmer, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 31, 283 [1898].

2) Sehmidt, Berichte d. Deutseh. chem. Geschschaft 14, 1459 [1881]. — Claisen u. Ponder, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 223, 144 [1884].

- 3) Fischer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 211, 218 [1882].
 4) Fischer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 211, 228 [1882].
- 5) Cross, Bevan n. Briggs, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 3135 [1900].
- 6) Cross, Bevan u. Heiherg, Journ. Chem. Soc. **75**, 749 [1899].
 7) Masson, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. **149**, 630, 795 [1909].

8) Grafe, Monatshefte f. Chemie 25, 987 [1904].

- 9) Hill n. Jennings, Amer. Chem. Journ. 15, 161 [1893].
- 10) Bieler u. Tollens, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 258, 116 [1890].

11) Maquenne, Annales de Chim. et de Phys. [6] 22, 83 [1891].

- 12) Widtsoe n. Tollens, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 140 [1900].
- 13) Fischer u. Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 2420 [1893].
- 14) Fenton u. Gostling, Journ. Chem. Soc. 79, 811 [1901].
- ¹⁶) Zeisel n. Wittmann, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellsehaft 36, 3555 [1903]. Vgl. Votoček, Zeitsehr. f. Zuekerind. in Böhmen 24, 247 [1898].

16) Votoček, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1195 [1897].

17) Hempel, Zeitschr. f. analyt. Chemie 20, 502 [1881]. — Stone u. Tollens, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 249, 235 [1888]. — Bieler u. Tollens, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 258, 116 [1890].

Aldehyde. 859

Quantitative Bestimmung: Neben Furfurol¹), in Pappellignocellulose mit Phloroglucin²) und Barbitursäure³). Infolge der Überführbarkeit der Methylpentosen in Methylfurfurol können diese hierdurch quantitativ bestimmt werden4).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Öl vom Siedep. 186,5—187°. Spez. Gewicht 1,1087 bei 18°. Löslich in 30 T. Wasser. Durch Oxydationsmittel meist in A-Methylbrenzschleimsäure übergeführt⁶); CrO₃ baut bis zur Essigsäure ab. Gibt mit konz. Schwefelsäure und Phenolen Farbreaktionen: mit A-Naphthol intensiv carminviolett. Mit Carbazol scharlachrot. Mit Anilinacetat getränktes Papier wird erst gelb, dann orange. Nachweis von Methylfurfurol neben Furfurol durch Grünfärbung mit Alkohol und Schwefelsäure⁶) oder durch das spektroskopische Verhalten?). Phenylhydrazon8).

Hydromethylfurfuramid (CH₃C₄H₂OCH)₃N₂. Bildet sich durch konz, wässeriges Ammoniak aus Methylfurfurol⁹). Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 86-87°. Leicht löslich in

Alkohol, Äther, Chloroform, CS2 und Benzol.

Methylfurfurin C18H18N2O3. Durch Erhitzen von Hydromethylfurfuramid mit Natronlauge (Bieler und Tollens)9).

Methylfurfurolphenylhydrazon $CH_3 \cdot C_4H_2O \cdot CH = N - NH - C_6H_6$ 8). Schmelzp.

Methylfurfurolsemicarbazon $CH_3 \cdot C_4H_2O \cdot CH = N-NH-CO-NH_2$. Schmelzp. 210-211°.

Methylfurfuraldoxim CH₃C₄H₂O · CH = N-OH. Durch Hydroxylamin und überschüssiges Alkali wird die Antiverbindung gewonnen 10) 11). Schmelzp. 51-52°. Die Synverbindung hat den Schmelzp. 110—112° 10).

2-Chloromethyl-5-methylalfuran CH₂Cl · C₄H₂O · CHO. Bildet sich aus d-Fructose oder Cellulose mit Salzsäure in Äther oder CCl₄ 12). Schmelzp. 37—38°. Sehr leicht löslich in

Alkohol, Äther und CHCl3.

2-Bromomethyl-5-methylalfuran CH₂Br · C₄H₂O · CHO. Aus Cellulose und d-Fructose durch Erwärmen mit HBr in Chloroform¹³); aus d-Fructose mit HBr-gesättigtem Äther¹²). Orangegelbe Prismen aus Äther. Schmelzp. 59,5—60,5°. Unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, CHCl3 und Benzol. Reduziert Fehlingsche Lösung und Silberlösung. Die Lösungen der Verbindung rufen Braunfärbung der Haut hervor. Brommethylfurfurol gibt mit Malonester eine charakteristische Farbreaktion (Nachweis für Hexosen)¹⁴).

Methylhydroxylfurfurol CH3 · C4HO(OH)CHO. Bildet sich aus Lävulose und Oxalsäure bei erhöhtem Druck 15), aus Carragheenmoos durch verdünnte Schwefelsäure 16). Sirup, beginnt bei 60° zu sieden, ist aber nicht destillierbar. Löslich in Wasser, Alkohol und Essigester. Farbreaktion zum Nachweis der Hexosen¹⁷).

²) Fromherz, Zeitschr. f. physiol. Chemie **50**, 209 [1906]. — Ellet u. Tollens, Journ. f. Landw. 53, 13 [1905].

4) Abderhalden, Handbuch der biochem. Arbeitsmethoden. Berlin-Wien 1910. 2, 128.

5) Hill u. Jennings, Proc. of the Amer. Acad. 1892, 193.

6) Maquenne, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 109, 573 [1889].
7) Widtsoe u. Tollens, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 144 [1900]. — Oshima u. Tollens, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 1425 [1901].

8) Zeisel u. Wittmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 3555 [1903].

- 9) Hill u. Jennings, Amer. Chem. Journ. 15, 161 [1893]. Bieler u. Tollens, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 258, 123 [1890]. — Maquenne, Annales de Chim. et de Phys. [6] 22, 83
 - ¹⁰) Meigen u. Fromherz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft **40**, 403 [1907].

11) Meigen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 3567 [1907].

12) Fenton u. Gostling, Journ. Chem. Soc. 79, 808 [1901]. 13) Fenton u. Gostling, Journ. Chem. Soc. 79, 363 [1901].

14) Fenton, Proc. Cambridge Philos. Soc. 14, 24 [1907].

15) Lintner n. Düll, Chem.-Ztg. 19, 166, 216 [1895]. — Kiermayer, Chem.-Ztg. 19, 1003 [1895].

16) Großmann u. Pötter, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 298 [1904].

Van Ekenst

17) Ville u. Derrien, Bulletin de la Soc. chim. [4] 5, 470 [1909]. — Van Ekenstein u. Blanksma, Pharmaceut. Weekblad 46, 217 [1909].

¹⁾ Votoček, Zeitschr. f. Zuckerind. in Böhmen 23, 229 [1899]; vgl. Österr.-ungar. Zeitschr. f. Zuckerind. u. Landw. 1899, 123.

³⁾ Unger u. Jäger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 1222 [1903]. - Fromherz, Zeitschr. f. physiol. Chemie 50, 241 [1906].

5-Methylol-2-methylalfuran HOCH2 · C4H2O · CHO. Das Acetylderivat bildet sich aus Brommethylfurfurol durch Silberacetat und Eisessig¹). Prismen aus Ligroin. Schmelzp. 55°.

2-Methylfurancarbonsäure, 2, 5-Methylbrenzschleimsäure CH₃ · C₄H₂O · COOH. Dargestellt durch Kochen von Methylfurfurol mit Silberoxyd und Natronlauge2).

Dimethylfurfurol.

Mol.Gewicht 112,06.

Zusammensetzung: 64,25% C, 7,19% H, 28,56% O.

 $C_6H_8O_2$.

Vorkommen: Dimethylfurfurol kommt im Nelkenöl vor3).

Darstellung: Der Teil des Destillates vom Nelkenöl, welcher bei 15 mm Druck zwischen 105-120° siedet, wird mit Bisulfit behandelt und mit Äther ausgeschüttelt. Die Bisulfit-

verbindung wird mit Soda zerlegt und dann destilliert³).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Öl vom Siedep. 206-208°. Es reduziert ammoniakalische Silberlösung und gibt mit a-Naphthol und Schwefelsäure eine intensive Violettfärbung. Bei der Oxydation mit Silberoxyd wird eine Brenzschleimsäure vom Schmelzp. 129-130° gebildet³). Über die Stellung der beiden Methylgruppen im Dimethylfurfurol ist kein sicherer Nachweis geführt worden.

Aldehyd aus dem Lemongrasöl.

Mol.-Gewicht 152.

Zusammensetzung: 78,95% C, 10,53% H, 10,52% O.

C10H16O.

Vorkommen: Der Aldehyd findet sich im Lemongrasöl (Audropogon citratus D. C.)4). Physikalische und chemische Eigenschaften: Öl vom Siedep. 68° bei 6 mm. Spez. Gewicht 0,9081 bei 15°. $[\alpha]_D = +0°50'$. $n_{D_{299}} = 1,45641$. Der Aldehyd wird durch feuchtes Ag₂O zu der entsprechenden Säure $C_{10}H_{16}O_2$ oxydiert. Siedep. 130° bei 9 mm^4).

Semicarbazon $C_{10}H_{16} = N \cdot NH - CO - NH_2$. Hat den Schmelzp. 188-189°.

Aldehyd aus dem Gingergrasöl.

Mol.-Gewicht 152.

Zusammensetzung: 78,95% C, 10,53% H, 10,52% O.

C10H16O.

Vorkommen: Der Aldehyd ist in dem Gingergrasöl enthalten (Andropogon spec.)5).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Öl vom Siedep. 221-224 bei 754 mm; 76—78° bei 5 mm. Spez. Gewicht 0,9351 bei 15°. $[\alpha]_D = \pm 0$ °. $n_{D_{200}} = 1,47348$. An der Luft oxydiert sich die Verbindung zu einer Säure C₁₀H₁₆O₂ vom Schmelzp. 106—107°. Durch Reduktion wird in Alkohol C₁₀H₁₈O erhalten, dessen Phenylurethan bei 100-101° schmilzt.

Oxim $C_{10}H_{16} = NOH$. Schmelzp. 115—116°.

 $\begin{array}{l} {\rm Semicarbazon} \ \, C_{10}H_{16} = N - NH - CO - NH_2. \ \, {\rm Schmelzp.} \ \, 169 - 170^{\circ}. \\ {\rm Semioxamazon} \ \, C_{10}H_{16} = N - NH - CO - CO - NH_2. \ \, {\rm Schmelzp.} \ \, 244 - 245^{\circ}. \\ {\rm Phenylhydrazon} \ \, C_{10}H_{16} = N - NH - C_6H_5. \ \, {\rm Schmelzp.} \ \, 63^{\circ}. \end{array}$

Verbindung mit β-Naphthoeinehoninsäure. Schmelzp. 261°.

Rhinacanthin.

Mol.-Gewicht 250,14.

Zusammensetzung: 67,16% C, 7,25% H, 25,59% O.

C14H18O4.

¹⁾ Fenton u. Gostling, Journ. Chem. Soc. 79, 810 [1901].

²⁾ Hill u. Sawyer, Amer. Chem. Journ. 20, 171 [1898]. 3) Masson, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 149, 630, 795 [1909].

⁴⁾ Bericht der Firma Schimmel & Co., Okt. 1905, 42. ⁵) Bericht der Firma Schimmel & Co., Okt. 1904, 43.

Vorkommen: Rhinacanthin findet sich in der Wurzel von Rhinanthus communis (Ostindien)¹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Bei gewöhnlicher Temperatur ist es ein zähes Harz, das geruchlos und geschmacklos ist; beim Erwärmen wird es dagegen weich und fadenziehend und sublimiert teilweise beim Erhitzen. Löslich in Alkohol. Nach dem Kochen mit Salzsäure reduziert es nicht mehr Fehlingsche Lösung.

Ostruthin.

Mol.-Gewicht 284,16.

Zusammensetzung: 76,01% C, 7,10% H, 16,89% O.

 $C_{18}H_{20}O_3$.

Vorkommen: Ostruthin ist ein Bestandteil der Wurzel von Imperatoria Ostruthium L.²). Darsteilung: Die zerkleinerte Droge wird mit Alkohol bei 50—60° behandelt, der Alkohol dann abdestilliert. Der Rückstand wird mit Äther ausgezogen und aus Alkohol und Äther umgelöst²)³). Bei der Alkoholbehandlung der Wurzel ist die Temperatur genau einzuhalten, weil sonst ganz unerwünschte Bestandteile ausgezogen werden und die Isolierung von Ostruthin so gut wie unmöglich ist.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farblose Nadeln vom Schmelzp. 117—119°. Leicht löslich im Alkohol und Äther, löslich in Petroläther und Benzol. Unlöslich in Wasser. In Alkalien mit gelber Farbe und stark blauer Fluorescenz löslich. Es addiert Salzsäure und nimmt Brom auf. Mit Salpetersäure erfolgt eine heftige Reaktion, wobei es hauptsächlich in Oxalsäure und Styphninsäure umgewandelt wird4). Es besitzt Aldehydcharakter⁵).

Salzsaures Ostruthin $C_{18}H_{20}O_3$, 2 HCl. Entsteht durch Einleiten von Salzsäuregas in die alkoholische Lösung von Ostruthin⁶).

Ostruthintribromid $C_{18}H_{19}Br_3O_3$ 4). Stark lichtbrechende Krystalle aus Äther. Schmelzp. 168°.

Ostruthinkohlensäuremethylester $C_{18}H_{19}O_2(OCOOCH_3)$. Eine neutrale Ostruthinsalzlösung wird mit Kohlensäuremethylester versetzt und einige Stunden geschüttelt⁷). Farblose Blättchen aus Alkohol. Schmelzp. $64-65^{\circ}$.

Acetylostruthin $C_{18}H_{19}O_3(COCH_3)$. Bildet sich beim mehrstündigen Erhitzen mit Essigsäureanhydrid⁸). Weiße, fettig glänzende Blättchen aus Alkohol. Schmelzp. 81°.

Propionylostruthin C₁₈H₁₉O₃(OC₃H₅). Entsteht beim 2stündigen Erhitzen mit Propionsäureanhydrid⁸). Nadeln aus Alkohol; Täfelchen aus Äther. Schmelzp. 99—100°.

Isobutyrylostruthin $C_{18}H_{19}O_3(OC_4H_7)$. Beim Erhitzen mit Isobuttersäureanhydrid auf 150° 8). Perlmutterglänzende Blättchen aus Alkohol. Schmelzp. 81° .

Benzoylostruthin $C_{18}H_{19}O_3(COC_6H_5)$. Durch Erhitzen mit Benzoesäureanhydrid auf $150-180^{\circ}$ 9). Blättchen oder Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 93° .

Aldehyd aus dem falsehen Campherholzöl.

Vorkommen: Der Aldehyd findet sich in dem ätherischen Öle des falschen Campherholzes ("faux camphrier")¹⁰).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Öl vom Siedep. $234-236^{\circ}$ bei 743 mm; Siedep. $98-100^{\circ}$ bei 7 mm. Spez. Gewicht 0.9730 bei 15° . $[\alpha]_D=+137^{\circ}$ 40'. $n_{D200}=1.50802$. Das Oxim des Aldehyds schmilzt bei $101-102^{\circ}$ und das Phenylhydrazon bei $107.-108^{\circ}$.

- Liborius, Jahresber. d. Chemie 1881, 1022; Dorpater Naturforsch. Gesellschaft 1880.
 Gorup Besanez, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 564 [1874]; Annalen d. Chemie u. Pharmazie 183, 321 [1876].
 - 3) Herzog u. Krohn, Archiv d. Pharmazie 247, 559 [1909].
 - Jassoy, Archiv d. Pharmazie 228, 560 [1890].
 Jassoy, Archiv d. Pharmazie 228, 562 [1890].
- 6) Herzog u. Krohn, Archiv d. Pharmazie 24, 590 [1909]. Jassoy, Archiv d. Pharmazie 228, 556 [1890]. Gorup Besanez, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 183, 328 [1876].
 - 7) Herzog u. Krohn, Archiv d. Pharmazie 247, 582 [1909].
- 8) Jassoy, Archiv d. Pharmazie 228, 550 [1890]. Gorup Besauez, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 183, 332 [1876].
 - 9) Jassoy, Archiv d. Pharmazie 228, 552 [1890].
 - 10) Bericht der Firma Schimmel & Co., Okt. 1910, 136.

B. Ketone.

Acetophenon, Methylphenylketon, Acetylbenzol, Methylbenzoyl.

Mol.-Gewicht 120,06.

Zusammensetzung: 79,96% C, 6,71% H, 13,33% O.

Vorkommen: Kommt wahrscheinlich in vielen ätherischen Ölen vor¹).

Bildung: Acetophenon entsteht bei der Destillation von Calciumbenzoat und Calciumacetat2); aus Benzoylchlorid und Zinkmethyl3); aus Phenylacetylen durch Schütteln mit 75 proz. Schwefelsäure⁴) oder durch Erhitzen mit Wasser auf 325° 5). Aus 11-Bromstyrol C₆H₅CBr = CH₂ durch Erhitzen mit viel Wasser auf 180°6). Aus Dibromhydatropasäure C₉H₈Br₂O₂ durch Kochen mit Wasser?). Beim Eindampfen von Flavon mit 30 proz. Kalilauge⁸). Bei der Oxydation von Isopropylbenzol mit CrO₂Cl₂⁹); bei der Oxydation von Äthylbenzol mit CrO₂Cl₂ und Wasser¹⁰) oder mit Essigsäure und CrO₃ ¹¹). Aus Acetaldehydphenylhydrazon durch Oxydation mit KMnO₄ 12) oder mit Luft in alkoholisch-alkalischer Lösung 13). Aus Nitroäthylbenzol mit NO₂H 14). Aus Benzaldehyd und Diazomethan 15). Aus Benzol, Acetylchlorid oder Essigsäureanhydrid in Anwesenheit von Aluminiumchlorid 16); aus Diphenylmethan und Acetylchlorid in Gegenwart von AlCl₃ 17). Aus Benzamid und Organomagnesiumverbindungen 18). Bei der subeutanen Injektion verschiedener Verbindungen in den tierischen Organismus wird Acetophenon neben anderen Verbindungen durch den Harn ausgeschieden. Acetophenon entsteht so aus phenylisopropionsaurem Natrium¹⁹) und phenylvaleriansaurem Natrium²⁰) bei Hunden und Katzen; aus Phenyl-\(\beta\)-y-pentensäure bei Katzen²⁰), aus cinnamalessigsaurem Natrium bei Katzen²⁰), aus Phenyl-β-alanin beim Hund und bei Katzen 21).

Darstellung: In ein Gemisch von Benzol und Acetylchlorid in Schwefelkohlenstoff wird sublimiertes FeCl₃ eingetragen und ¹/₂ Stunde auf dem Wasserbade erwärmt. Nach dem Waschen mit Wasser wird mit P₂O₅ getrocknet und fraktioniert²²).

- 1) Semmler, Die ätherischen Öle. Leipzig 1907. 4, 232.
- 2) Friedel, Jahresber. d. Chemie 1857, 270.
- 3) Popow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 4, 720 [1871].
- 4) Friedel u. Balsohn, Bulletin de la Soc. chim. 35, 55 [1881].
- ⁵) Desgrez, Aunales de Chim. et de Phys. [7] 3, 231 [1894].
- 6) Friedel u. Balsohn, Bulletin de la Soc. chim. 32, 614 [1879].
- 7) Fittig u. Wurster, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 195, 160 [1879]. 8) Feuerstein u. Kostanecki, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1761 [1898].
- 9) Miller u. Rhode, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 1358 [1891].
- 10) Miller u. Rhode, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 1078 [1890].
- 11) Friedel u. Balsohn, Bulletin de la Soc. chim. 32, 616 [1879].
- 12) v. Pechmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2125 [1898].

- Biltz u. Wienands, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 308, 16 [1890].
 Konowalow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 25, 522 [1893].
 Schlotterbeck, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 482 [1907].
- ¹⁶) Friedel u. Crafts, Annales de Chim. et de Phys. [6] 1, 507 [1884]; [6] 14, 455 [1888]. 17) Duval, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 146, 341 [1908]; Bulletin de la Soc. chim. [4] 7,
 - 18) Béis, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 137, 575 [1903].
 - 19) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 5, 413 [1909]; 6, 203 [1909].
 - 20) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 6, 221 [1909].

 - 21) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 6, 235 [1909].
 22) Nencki n. Stocber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1769 [1897].

Ketone. 863

Physiologische Eigenschaften: Acetophenon ruft zentrale Lähmungserscheinungen hervor (Frosch, Kaninchen, Meerschweinchen)1). Im tierischen Organismus wird es hauptsächlich zu Benzoesäure oxydiert2). Nach Verfütterung tritt im Harn geringe Menge von gepaarter Glykuronsäure auf. Das Acetophenon zeigt gewisse hypnotische Eigenschaften; als Schlafmittel verwendet (Hypnon). Nach Verabreichung von Acetophenon nimmt der Atem (Mensch) Geruch nach Aceton an infolge der Spaltung der Verbindung.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Große Blätter vom Schmelzp. 20,5°. Siedep. 202°. Spez. Gewicht 1,032 bei 15°. Spez. Wärme, Verdampfungswärme3). Verdampfungskurve⁴). Molekulare Verbrennungswärme 988,5 Cal. ⁵). Oberflächenspannung⁶). Brechungsvermögen?). Elektrische Doppelbrechung8). Refraktion und Dispersion9). Dielektrizitätskonstante¹⁰). Durch Vitriolöl in der Wärme entsteht Benzoesäure und Benzolsulfosäure¹¹). Oxydation mit H₂O₂ ¹²). KMnO₄ oxydiert zu Benzoesäure, Benzoylameisensäure und CO₂. Die alkoholische Lösung wird durch Sonnenlicht übergeführt in Acetaldehyd und Acetophenonpinakon¹³). Beim Durchleiten durch ein rotglühendes Rohr zerfällt Acetophenon vollständig¹⁴). Addiert direkt ein Atom Natrium; beim Behandeln mit Natriumamalgam entsteht Methylphenylcarbinol und das Pinakon C₁₆H₁₈O₂. Natriumalkoholat reduziert zu Methylphenylcarbinol und Äthylbenzol¹⁶). Einwirkung von HJ und Phosphor bei 130—150° ¹⁶). Elektrolytische Reduktion¹⁷). Aus Acetophenon, Jodmethyl und festem KOH entsteht bei 100° Äthylphenylketon und Isopropylphenylketon¹⁸). Einwirkung von Natrium und Benzoylchlorid19). Kondensation mit Malonester20) oder Zimtsäureester21) in Gegenwart von Natriumäthylat. Verhalten zur unterphosphorigen Säure²²). Chlor wirkt in der Seitenkette substituierend²³). Verhalten von PCl₅ Acetophenon gegenüber²⁴). Verhalten im Licht in Gegenwart von Amylen²⁵). Durch P₂O₅ entsteht Triphenylbenzol. Schwefelwasserstoff bildet Thioacetophenon, Trithioacetophenon und Anhydroacetophenondisulfid. Acetophenon verbindet sich micht mit NaHSO3.

Doppelverbindungen: 2 C₈H₈O, Al₂Cl₆ ²⁶). Krystalle vom Schmelzp. 64°, die mit Eiswasser reines Acetophenon abscheiden. — 2 C₈H₈O, Al₂Br₆ ²⁷). Farblose Platten aus Benzol und Petroläther. — C₈H₈O, HgCl₂ ²⁸). Nadeln vom Schmelzp. 59°. — C₈H₈O, 2 CrO₂Cl₂ ²⁹).

1) Baglioni, Zeitschr. f. allg. Physiol. 3, 313 [1870].

2) Nencki, Journ. f. prakt. Chemie [2] 18, 288 [1878]. — Schmiedeherg, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 8, 1 [1877].

3) Longuinine, Arch. Soc. phys. nat. de Genève 9, 5 [1899]; Chem. Centralbl. 1900, I, 451.

4) Kahlbaum, Zeitschr. f. physikal. Chemie 26, 612 [1898].
5) Stohmann, Zeitschr. f. physikal. Chemie 10, 420 [1892].

6) Dutoit u. Friedrich, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 130, 328 [1900].

7) Brühl, Journ. f. prakt. Chemie [2] 50, 140 [1894].

- 8) Leiser, Abhandl. d. Deutsch. Bunsengesellschaft 1910, Nr. 4. 9) Auwers u. EisenIohr, Journ. f. prakt. Chemie [2] 82, 65 [1910].
- 10) Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 308 [1897]. Turner, Zeitschr. f. physikal. Chemie 35, 428 [1900].

11) Krekeler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 678 [1886].

12) Pastureau, Bulletin de la Soc. chim. [4] 5, 227 [1909].

13) Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 2912 [1900]; Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 10, I, 98 [1900].

14) Barbier u. Roux, Bulletin de la Soc. chim. 46, 273 [1886].

16) Klages u. Allendorf, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1003 [1898].

16) Gräbe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 1626 [1874].

- 17) Kaufler, Zeitschr. f. Elektrochemie 14, 737 [1908]. 18) Nef, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 310, 318 [1900]. 19) Freer u. Lachmann, Amer. Chem. Journ. 19, 885 [1897].
- ²⁰) Stohhe u. Heun, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 1958 [1901].
- ²¹) Stohhe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 654 [1901].
- ²²) Marie, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 137, 124 [1903].
- 23) Gautier, Annales de Chim. et de Phys. [6] 14, 344 [1888].

²⁴) Béhal, Bulletin de la Soc. chim. 50, 635 [1888].

- ²⁶) Paternò u. Chieffi, Gazzetta chimica ital. 39, I, 341 [1909]. Paternò u. Traetta-
- Mosca, Gazzetta chimica ital. **39**, I, 449 [1909].

 26) Kohler, Amer. Chem. Journ. **24**, 389 [1900]. Boeseken, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas **20**, 104 [1901].

²⁷) Kohler, Amer. Chem. Journ. 27, 250 [1902].

28) Volhard, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 267, 185 [1892]. 29) Burcker, Annales de Chim. et de Phys. [5] 26, 480 [1882]. Schokoladenbrauner Niederschlag. — Pikrat: C_8H_8O , $C_6H_3N_3O_7^{-1}$). Grünlichgelbe Krystalle vom Schmelzp. 53°. — Phosphorsäureverbindung: C_8H_8O , $H_3PO_4^{-2}$). Nadeln aus Äther. Schmelzp. 88—90°. Beim Liegen an der Luft oder durch Wasser wird die Verbindung gespalten. — Arsensäureverbindung: $2 C_8H_8O$, $AsO_4H_3(?)^3$). Krystalle vom Schmelzp. 96°.

- 1²-Chloraeetophenou, ω -Chloraeetylbenzol $C_6H_5COCH_2Cl$. Durch Chlorierung von Acetophenou in CS_2 im hellen Tageslicht unter Eiskühlung⁴) oder in Eisessiglösung⁵). Bildet sich durch Einleiten von Chlor in siedendes Acetophenou⁶); aus Benzol, Chloracetylchlorid und $AlCl_3$ 7). Tafeln aus Alkohol. Schmelzp. 58-59°. Siedet unzersetzt bei 244-245°. Unlöslich in Wasser; sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, CHCl₃, Benzol. Der Dampf reizt heftig zu Tränen.
- 1²-Bromacetophenon, \wp -Bromacetylbenzol $C_6H_5COCH_2Br$. Durch Bromierung von Acetophenon®) in CS_2 gelöst®) unter gleichzeitigem Einleiten von CO_2^{10}); in Eisessiglösung¹¹); in Gegenwart von Wasser¹²). Prismen aus Alkohol. Schmelzp. 50°. Unlöslich in Wasser. Sehr leicht löslich in Alkohol. Äther und $CHCl_3$. Verhält sich beim Titrieren wie eine einbasische Säure¹³). Wird durch $KMnO_4$ in Benzoesäure übergeführt¹⁴). Die Dämpfe reizen heftig zu Tränen.
- 1^2 - (ω) -Nitrosoacetophenon $C_6H_5CO \cdot CH_2NO$. Bildet sich durch Einwirkung von Natriumäthylat auf ein Gemisch von Acetophenon und Isoamylnitrit¹⁵). Tafeln aus Chloroform. Schmelzp. $126-128^{\circ}$. Leicht löslich in Alkalien, schwer in kaltem Wasser. Es ist eine ziemlich starke Säure. Aus der NaHSO₃-Verbindung wird durch Kochen mit H_2SO_4 Benzoylformaldehyd abgeschieden C_6H_5COCHO .
- 1^2 -(ω)-Aminoacetophenon $C_6H_5COCH_2NH_2$. Wird dargestellt durch Einwirkung von SnCl₂ auf Isonitrosoacetophenon ¹⁶). Die freie Verbindung ist amorph und sehr unbeständig. Geht an der Luft in einen Körper $C_{16}H_{14}N_2O$ über.
- 1²-(ω)-0xyacetophenon C₆H₅COCH₂OH. Dargestellt durch Kochen von l²-Bromacetophenon mit alkoholischem Kaliumacetat¹⁷). Die wasserfreie Verbindung (aus Äther) schmilzt bei 85,5—86°; die wasserhaltige (aus Wasser oder verdünntem Alkohol) bei 73—74°. Sehr leicht löslich in Äther, Alkohol und CHCl₃. Nicht unzersetzt flüchtig. Beim Erhitzen für sich oder mit Alkalilauge bildet sich Benzaldehyd.

Äthylphenylketon C₆H₅CO·CH₂CH₃. Bildet sich aus Acetophenon, Jodmethyl und KOH bei 100⁻¹⁸). Aus Benzol, Propionylchlorid und AlCl₃ ¹⁹); aus Benzonitril-Magnesium-

1) Gödike, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 3046 [1893].

Klages u. Allendorf, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1300 [1898].
 Klages u. Lickroth, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1557 [1899].

4) Gautier, Annales de Chim. et de Phys. [6] 14. 379 [1888].

5) Scholl u. Korten, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 1902 [1901].

6) Grähe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 4, 35 [1871]. — Städel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 1830 [1877].

7) Friedel u. Crafts, Annales de Chim. et de Phys. [6] 1, 507 [1884].

8) Emmerich u. Engler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 4, 148 [1871]. — Lazennec, Bulletin de la Soc. chim. [4] 5, 501 [1909].

9) Hunnius, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 2007 [1877].

10) Städel u. Kieinschmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 837 [1880]; 16,
 22 [1883].

11) Möhlau, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2465 [1882].

¹²) Rumpel, Archiv d. Pharmazie 235, 398 [1897].

13) Astruc u. Murco, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 131, 944 [1900].

14) Hunnius u. Engler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 932 [1878].
15) Claisen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 656 [1887]. — Claisen u. Manasse, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 2194 [1887].

16) Rupe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 254 [1895]. — Angeli, Gazzetta chimica

ital. 23, II, 349 [1893].

- 17) Hunnius, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 2010 [1877]. Fischer u. Busch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 2680 [1891]. Plöchl u. Blümlein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1292 [1883].
- ¹⁸) Neef, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 310, 318 [1900]. Haller u. Bauer, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 148, 70 [1909].

19) Pampel u. Schmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 2896 [1886].

Ketone, 865

äthyljodid durch Zersetzen mit Wasser¹). Andere Bildungsweisen²). Schmelzp. 21. Siedep. 215,5". Wird von Chromsäuregemisch zu Benzoesäure und Essigsäure oxydiert3).

Isopropylphenylketon C₆H₅CO · CH(CH₃)₂. Entsteht aus Acetophenon, Jodmethyl und KOH bei 100 4). Aus Benzol, Isobutyrylchlorid und AlCl₃ 5), aus Benzaldehyd, Bromisobuttersäureester und Zink⁶). Flüssig; siedet bei 217°. Durch Oxydation bildet sich Benzoesäure, Essigsäure und CO₂.

 ω -Trimethylacetophenon $C_6H_5CO \cdot C(CH_3)_3$. Durch erschöpfende Methylierung von Acetophenon 1). Eigentümlich riechendes Öl vom Siedep. 219—221 . Durch längeres Erhitzen mit KOH auf 160 entsteht Benzol und Trimethylessigsäure.

Phenacylsulfid (C₆H₅COCH₂)₂S 7). Prismen aus Alkohol. Schmelzp. 77°. Leicht löslich in Äther, Eisessig, Benzol, CHCl3 und heißem Alkohol. Sehr schwer löslich in Wasser.

12-Rhodanacetophenon C₆H₅CO · CH₂SCN. Aus 12-Chlor- oder Bromacetophenon durch Kochen mit Rhodankalium und Alkohol⁸) oder Dialkylthioharnstoffen⁹). Nadeln vom Schmelzp. 74°. Sublimierbar. Löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser.

Carbamidthioacetophenon C₆H₅CO—CH₂SCONH₂. Entsteht aus 1²-Rhodanacetophenon durch Kochen mit Salzsäure 10). Das Chlorhydrat krystallisiert in Nadeln und schmilzt bci 175-180 .

Thioacetophenon C₆H₅CS · CH₃. Bildet sich durch Einleiten von HCl und H₂S in eine Alkohollösung von Acetophenon¹¹). Durch rasches Destillieren von Trithioacetophenon¹¹). Sehr zersetzliches blaues Öl. Zerfällt mit Wasser in Acetophenon und H₂S.

Triothioacetophenon

$$\begin{array}{ccc} & S \cdot C(C_6H_5)CH_3 \\ CH_3(C_6H_5)C & S \\ & S \cdot C \cdot (C_6H_5)CH_3 \end{array}$$

Aus Acetophenon in Alkohol durch H₂S- und HCl-Gas ¹¹). Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 122°. Unlöslich in Wasser; schwer löslich in Alkohol; leicht in Äther, CHCl₃ und Aceton.

Diäthylsulfonmethylphenylsulfon $C_6H_5C(CH_3)(SO_2C_2H_5)_2$ 12). Nadeln aus Wasser vom Schmelzp. 100—101°.

elzp. $100-101^{\circ}$. N Diazoacetophenon $C_6H_5CO\cdot CH\stackrel{\parallel}{\longrightarrow}_N$. Aus 1^2 -Aminoacetophenon durch $NaNO_2$ 13)

Gelbe Nadeln aus Ligroin vom Schmelzp. 50. Explodiert beim raschen Erhitzen heftig.

Acetophenin C₂₃H₁₇N. Aus Acetophenon, NH₃ und P₂O₅ ¹⁴). Nadeln ans Alkohol. Schmelzp. 135°. Sehr beständige Verbindung.

Acetophenonammoniak (CH₃ · C · C₆H₅)₃N₂. Bildet sich aus Acetophenon und alkoholischem NH₃ beim langen Stehen ¹⁵). Monokline Tafeln und Säulen vom Schmelzp. 115°. Bei höherer Temperatur zersetzlich.

Monoacetophenonammoniak C24H21N. Aus Acetophenon und alkoholischem NH3 beim Erhitzen auf 150—160 15). Öliges Produkt.

1) Blaise, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 133, 1217 [1901].

2) Freund, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 118, 20 [1861]. — Kalle, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 119, 166 [1861]. — Bechi, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 463 [1879]. · Barry, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 6, 1007 [1873]. — Michael, Amer. Chem. Journ. 25, 423 [1901].

3) Popow, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 161, 296 [1872].

4) Neef, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 310, 318 [1900]. — Haller u. Bauer, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 148, 70 [1909],

5) Schmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 3250 [1889]. 6) Dain, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 28, 164 [1896].

- 7) Tafel u. Mauritz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 3474 [1890]. 8) Arapides, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 249, 10 [1888]. — Obrégia, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 266, 326 [1891]. — Dyckerhoff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10. 120 [1877].
 - 9) Spica u. Carrara, Gazzetta chimica ital. 19, 426 [1889]. ¹⁰) Arapides, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 249, 12 [1888].
 - 11) Baumann u. Fromm, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 898 [1895].

¹²) From m, Annalen d. Chemic u. Pharmazic 253, 155 [1889].

13) Angeli, Gazzetta chimica ital. 23, II, 349 [1893]. — Angeli u. Rimini, Gazzetta chimica ital. 25, II, 495 [1895].

14) Engler u. Heine, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 6, 638 [1873]. — Riehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 238, 27 [1887].

¹⁵) Thomae, Archiv d. Pharmazie 244, 643 [1906].

Acetophenonoxim CH₃C(NOH)C₆H₅. Durch Einwirkung von Hydroxylamin auf Acetophenon ¹). Aus Mcthyldesoxybenzoin C₆H₅CO·CH(CH₃)C₆H₅ und salpetriger Säure ²). Nadeln vom Schmelzp. 59. Siedet unter Zersetzung und ist mit Wasserdampf leicht flüchtig. Sehr löslich in Benzol, Aceton, Äther, Alkohol usw. Lagert sich beim Stehen mit HCl-haltiger Essigsäure in Acetanilid um³).

Methylphenylmethylenhydrazin CH₃C(N—NH₂)C₆H₅. Aus Acetophenon und Hydrazin-

hydrat⁴). Flüssig. Siedep. 255³.

Aeetophenonsemicarbazon CH₃ · C(N—NH—CO—NH₂)C₆H₅. Aus Acetophenon und Semicarbazidehlorhydrat mit Kaliumacetat⁵). Blättehen aus Alkohol. Schmelzp.198—199°; 201°.

Acetophenonsemioxamazon CH₃C(N—NH—CO—CO—NH₂)C₆H₅ 6). Nadeln aus

Alkohol vom Schmelzp. 214°. Unlöslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol.

Acetophenonphenylhydrazon $C_6H_5C(N-NH-C_6H_5)CH_3$?). Aus Phenylhydrazin und Acetophenon 8) oder Methylphenylacetoxim 9). Nadeln vom Schmelzp. 105°. Leicht löslich in Äther, schwer in kaltem Alkohol und Wasser.

4-Chloracetophenon C₆H₄Cl—CO—CH₃. Bildet sich aus Monochlorbenzol, Acetylchlorid und AlCl₃ ¹⁰). Schmelzp. 20°. Siedep. 232°. Mit Alkohol und Äther mischbar.

4 (?)-Bromacetophenon C₆H₄Br—CO—CH₃. Bildet sich analog dem Cl-Derivat¹¹). Blättehen aus Alkohol. Blättehen vom Schmelzp. 51°. Leicht löslich in Alkohol, Äther.

4-Jodacetophenon $C_6H_4J-CO-CH_3$. Entsteht durch Ersatz der NH_2 -Gruppe durch Jod aus p-Aminoacetophenon 12). Nadeln oder Blättchen aus Äther vom Sehmelzp. 79° . Leicht löslich in Alkohol und Äther.

o-Nitroacetophenon $C_6H_4(NO_2)$ —CO— CH_3 . Wird dargestellt aus o-Nitrobenzoylessigester durch H_2SO_4 ¹³). Beim Nitrieren von Acetophenon neben dem m-Derivat ¹⁴). Eigentümlich riechendes Öl vom Siedep. 159° bei 16 mm. Bei der Reduktion mit Zinkstaub entsteht Indigblau.

m-Nitroacetophenon C₆H₄(NO₂)—CO—CH₃. Beim Nitrieren von Acetophenon ¹⁵). Nadeln vom Schmelzp. 80—81°. Mit Wasserdampf flüchtig. Läßt sich elektrolytisch reduzieren ¹⁶).

p-Nitroaeetophenon $C_6H_4(NO_2)$ —CO— CH_3 . Bildet sich aus p-Nitrobenzoylessigsäure ¹⁷) oder p-Nitrophenylpropiolsäure ¹⁸) durch Erwärmen mit H_2SO_4 . Entsteht in geringer Menge beim Nitrieren von Acetophenon (Camps) ¹⁵). Gelbe Prismen vom Schmelzp. 80—81°. Reduziert nicht Ag_2O .

Die Aminoacetophenone werden dargestellt durch Reduktion der entsprechenden Nitroverbindungen ¹⁹).

Jenny, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 15, 2781 [1882]. — Senderens, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 150, 1336 [1910].

2) Ney, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 2448 [1888].

3) Beckmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 2581 [1887].

4) Curtius n. Pflug, Journ. f. prakt. Chemie [2] 44, 540 [1891]. — Knöpfer, Monatshefte

f. Chemie 30, 29 [1909].

5) Stobbe, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 308, 123 [1899]. — Borsche, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 4297 [1901]. — Klages, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 2306 [1904]. — Schlotterbeck. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 482 [1907].

6) Kerp u. Unger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 592 [1897].

7) Freer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 737 [1897].

8) Reisenegger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 662 [1883].

9) Just, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 1206 [1886]. — Knöpfer, Monatshefte f. Chemie 30, 29 [1909].

¹⁰) Gauthier, Annales de Chim. et de Phys. [6] 14, 373 [1888]. — Collet, Bulletin de la Soc. chim. [3] 21, 69 [1899].

Schweitzer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 550 [1891].
 Klingel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 2692 [1885].

13) Gevekoht, Annalen d. Chemic u. Pharmazie 221, 325 [1883].

14) Engler u. Emmerich, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 3, 886 [1870]. — Engler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 2238 [1885].

15) Camps, Archiv d. Pharmazie 240, 6 [1902]. — Kostanecki u. Tambor, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 1691 [1901]. — Rupe, Braunu. Zembrzuski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 3522 [1901].

¹⁶) Elbs, Zeitschr. f. Elektrochemie 9, 428 [1903].

17) Gevekoht, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 221, 335 [1883].
 18) Drewsen, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 213, 160 [1882].

19) Gevekoht, Annalen d. Chemie u. Charmazie 221, 326 [1883]. — Camps, Archiv d. Pharmazie 240, 15 [1902].

Ketone. 867

o-Aminoacetophenon $C_6H_4(NH_2)-CO-CH_3^{-1}$). Aus Acetanilid²). Gelbliches Öl, das fast unzersetzt bei $242-252^{\circ}$ siedet. Ein mit 11Cl angefeuchteter Fichtenspan in die wässerige Lösung getaucht, färbt sich beim Trocknen orangerot.

m - Aminoacetophenon $C_6H_4(NH_2)$ —CO— CH_3 3). Gelbe Krystalle vom Schmelzp.

 $92-93^{\circ}$; $96,5^{\circ}$; $99,5^{\circ}$ 4).

p-Aminoacetophenon C₆H₄(NH₂)—CO—CH₃ ⁵). Krystalle aus Wasser vom Schmelzp. 106° und Siedep. 293—295°. Schwer löslich in Benzol und Ligroin; leicht in Alkohol, Äther und heißem Wasser. In größeren Dosen verursacht es unvollständige Betäubung⁶), heftiges Muskelzucken, diffuse Blutungen und Reizerscheinungen im Dünndarm. Die Kondensationsprodukte mit Aldehyden sind nur teilweise wirksam⁶).

Acetophenon-p-phenetidid C₆H₅C(NC₆H₄OC₂H₅)CH₃. Bildet sich aus Acetophenon und p-Phenetidin bei I35—140° 7). Hellgelbe Nadeln vom Schmelzp. 88°. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther. Schwach aromatischer Geschmack; jasminartiger Geruch. Durch Säuren besonders in der Wärme leicht spaltbar. Hat antipyretische und antineuralgische Eigenschaften.

Acetophenon-o-oxychinolin ("Malarin"). Geruch- und geschmacklos. Besitzt anti-

neuralgische und hypnotische Eigenschaften.

Acetophenonsulfonsäure $C_6H_4(SO_3H)COCH_3$. Aus Acetophenon mit Pyroschwefelsäure⁸). Das Bleisalz ist in Wasser sehr leicht löslich.

Acetotoluol $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3$.

o-Acetololuol (CH₃) 2 C₆H₄(COCH₃) 1 . Bildet sieh aus o-Toluylsäurechlorid mit Zinkmethyl 9). Siedep. 216° .

m-Aeetotoluol (CH₃)³C₆H₄(COCH₃)¹. Aus Calciumacetat und m-toluylsaurem Calcium beim Destillieren ¹⁰), aus m-Toluylsaurechlorid analog dem o-Derivat ⁹). Siedep. 218—220°.

p-Acetotoluol (CH₃)⁴C₆H₄(ČOCH₃)¹. Aus Toluol, Acetylchlorid und AlCl₃¹¹). Aus Toluol und Essigsäureanhydrid durch AlCl₃¹²), oder Eisessig und Chlorzink mit POCl₃¹³). Flüssig. Siedep. 219° hei 760 mm.

o-Oxyaeetophenon.

Mol.-Gewicht 136,06.

Zusammensetzung: 70.56% C, 5.92% H, 23.52% O.

$$\begin{array}{c} C_8H_8O_2, \\ CO-CH_3 \\ \stackrel{\downarrow}{C} \\ HC-C-OH \\ HC-CH \\ \stackrel{\downarrow}{C} \\ H \end{array}$$

2) Köhler, D. R. P. 56 971; Friedländers Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 3, 21.

4) Camps, Archiv d. Pharmazie 240, 6 [1902]. — Kostanecki u. Tambor, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 1691 [1901]. — Rupe, Braun u. Zembrzuski, Berichte

d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 3522 [1901].

6) Drewsen, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 212, 162 [1882]. — Klingel, Berichte d. Deutsch. chem. Geschlschaft 18, 2688 [1885].

6) Hildebrandt, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 53, 87 [1905].

7) Valentiner u. Schwarz, D. R. P. 87 897, 98 840; Fiiedländers Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 4, 1186; 5, 765.

8) Krekeler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 2626 [1886].

Klages u. Lickroth, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1561 [1899].
 Buchka u. Irish, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1766 [1887].

11) Verley, Bulletin de la Soc. chim. [3] 17, 909 [1897]. — Sorge, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 1069 [1902].

12) Michaelis, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 185 [1882].

13) Frey u. Horowitz, Journ. f. prakt. Chemie [2] 43, 114 [1891].

Gevekoht, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 221, 326 [1883]. — Camps, Archiv d. Pharmazie 240, 15 [1877].

³⁾ Engler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 932 [1878]. — Buchka, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 1714 [1877]. — Hunnius, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 2009 [1877].

Vorkommen: o-Oxyacetophenon findet sieh im ätherischen Öle aus dem Holz von Chione glabra D. C. 1).

Bildung: Es entsteht aus o-Aminoacetophenon durch Diazotieren und Verkochen¹). Aus Flavon beim Eindampfen mit Kalilauge²) oder beim Kochen mit alkoholischem Kali²). Aus o-Oxyacetophenonmethyläther beim Erhitzen mit Salzsäure auf 130°³).

Darstellung: Man koeht diazotiertes o-Aminoacetophenon mit Wasser⁴).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Aromatisch riechendes Öl vom Siedep. 213° bei 717 mm. Siedep. 160—165° bei 34 mm. Spez. Gewicht 0,850 bei 15°. Mit Alkohol, Äther und Eisessig mischbar. Mit Alkalien entstehen krystallisierte Salze, die an der Luft wieder zerfallen. Bromwasser bildet einen gelben, krystallinischen Niederschlag. Schmelzendes Kali blidet Salicylsäure und Phenol. FeCl₃ ruft eine violettrote Färbung hervor.

o-Oxyacetophenonmethyläther.

Mol.-Gewieht 150,08.

Zusammensetzung: 71,96% C, 6,72% H, 21,32% O.

Vorkommen: Findet sieh neben o-Oxyacetophenon im ätherischen Öle des Holzes von Chione glabra D. C. 1).

Bildung: Entsteht beim längeren Kochen von o-Methoxybenzoylessigsäureäthylester mit Schwefelsäure⁵).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Öl vom Siedep. 240° bei 712 mm.

- o-Oxyacetophenonäthyläther $C_2H_5O\cdot C_6H_4COCH_3$. Bildet sieh aus o-Äthoxybenzoylessigsäureester und verdünnter H_2SO_4 6), aus Äthyläther-o-cumarilsäure beim Koehen mit verdünntem HCl7). Prismen aus Alkohol vom Sehmelzp. $38,5-39,5^\circ$; 43° . Siedep. $243-244^\circ$. Sehr leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Ist mit Wasserdampf äußerst flüchtig.
- o-Acetoxyacetophenon $\mathrm{CH_3COO}\cdot\mathrm{C_6H_4}\cdot\mathrm{COCH_3}$. Aus o-Oxyacetophenon und Essigsäureanhydrid 4) 8). Tafeln aus Alkohol. Schmelzp. 89 5 . Leieht löslich in Eisessig, Alkohol und Äther.
- o-Oxyacetophenonoxim HO · C_6H_4 · $C(NOH)CH_3$ °). Nadeln aus Wasser vom Schmelzp. 112 °.
- o-Oxyacetophenonphenylhydrazon HO·C $_6$ H $_4$ ·C(CH $_3$)N—NH—C $_6$ H $_5$. Schmelzp. 108°. o-Methoxyacetophenonphenylhydrazon CH $_3$ O·C $_6$ H $_4$ ·C(CH $_3$)N—NH—C $_6$ H $_5$. Schmelzpunkt 86°.
- 5-Chlor-2-oxyacetophenon HO·C₆H₃Cl·COCH₃. Bildet sich aus p-Chlorphenol durch Acetylehlorid und FeCl₃ ¹⁰). Krystalle aus Alkohl vom Sehmelzp. 55°, 57°. Schwer löslich in Wasser. FeCl₃ gibt eine kirsehrote Färbung der wässerigen Lösung.
- 1², 5 Dichlor 2 methoxyacetophenon CH₃O · C₆H₃Cl · COCH₂Cl . Aus Chloranisol, Chloraeetylchlorid und AlCl₃ ¹¹). Sehmelzp. 71°. Leicht löslich in Äther, Alkohol und Chloroform. Der Dampf reizt die Schleimhäute heftig.
 - Dunstan u. Henry, Journ. Chem. Soc. 75, 68 [1898]; Proc. Chem. Soc. 1898/99, 220.
 Feuerstein u. Kostanecki, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1761 [1898].

3) Tahara, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 1309 [1892].

4) Friedlander u. Neudörfer, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 30, 1080 [1897].

5) Tahara, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 1308 [1892].

6) Besthorn, Bauzhaf u. Jaeglé, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 3036 [1894].

7) Fittig u. Claus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 269, 10 [1892].
 8) Tahara, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 1310 [1892].

Dunstan u. Henry, Journ. Chem. Soc. 75, 69 [1898].
 Nencki u. Stöber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1771 [1897].

11) Kunckell u. Johannssen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 170 [1898].

Ketone. 869

5-Brom-2-oxyacctophenou HO · C₆H₃Br · COCH₃ 1). Nadeln vom Schmelzp. 61—62°.

FeCl₃ gibt der alkoholischen Lösung violette Färbung.

5-Amino-2-oxyacetophenon HO \cdot C₆H₃(NH₂)COCH₃. Durch elektrolytische Reduktion von m-Nitroacetophenon in Vitriolöl²). Aus 5-Acetamino-2-oxyacetophenon durch konz. HCl³). Krystalle aus Wasser vom Schmelzp. 110°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, sehwer in kaltem H₂O.

m-Oxyacetophenon

 $(\mathrm{HO})_3\mathrm{C}_6\mathrm{H}_4(\mathrm{COCH}_3)^{\scriptscriptstyle{1}}.$

m-Oxyacetophenon entsteht aus m-Aminoacetophenon durch Diazotieren⁴). Nadeln vom Schmelzp, 96°. In heißem Wasser leicht löslich.

m-Methoxyacetophenon CH₃O · C₆H₄ · COCH₃ ⁴) (Besthorn usw.). Flüssigkeit vom Siedep. 239—241°; bei 12 mm 128—129°.

p-Oxyacetophenon.

Mol.-Gewicht 136,06.

Zusammensetzung: $70.56^{\circ}_{.0}$ C, $5.92^{\circ}_{.0}$ H, $23.52^{\circ}_{.0}$ O.

5,92% H, 23,52%
$$C_8H_8O_2$$
. $CO-CH_3$ C CH CCH CCH

Vorkommen: p-Oxyacetophenon findet sich unter den Spaltungsprodukten des Apiins oder Apigenins⁶), ebenso bei der Kalispaltung des Scutellareins⁶) und Vitexins⁷); durch Hydrolyse von Picein⁸).

Bildung: Es entsteht durch Diazotierung von p-Aminoacetophenon9); aus Phenol,

Acetylchlorid und sublimiertem FcCl₃ in CS₂-Lösung¹⁰) oder ZnCl₂¹¹).

Darstellung: In die erwärmte wässerige Lösung von p-Acetylanisol wird HBr eingeleitet;

es wird nur die Hälfte des Materials verseift, um Verharzungen vorzubeugen¹²).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Nadeln aus Äther vom Schmelzp. 108°. Kryoskopisches Verhalten 13). Leicht löslich in Alkohol, Äther und warmem Wasser. Die wässerige Lösung wird durch FeCl₃ schwach violett gefärbt.

p-Methoxyacetophenon, p-Acetylanisol $\rm CH_3O\cdot C_6H_4COCH_3$. Wird dargestellt aus Anisol, Acetylchlorid und AlCl₃ in $\rm CS_2$ -Lösung¹⁴) ¹²). Aus p-Methoxyphenylpropiolsäure mit Wasser bei 130° ¹⁵); durch Oxydation von p-Methoxyhydatropasäure ¹⁶). Tafeln aus Äther. Sehmelzp. 35° ¹¹); $38,5^{\circ}$. Siedep. 256° bei 760 mm; $152-154^{\circ}$ bei 26 mm. Sehr leicht löslich

Gattermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 3034 [1896].
 Kunckell, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 125 [1901].

4) Biginelli, Gazzetta chimica ital. 24, 1, 440 [1894]. — Besthorn, Bauzhaf u. Jaeglé, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 3042 [1894].

6) Vongerichten, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 318, 131 [1901]. — Perkin, Journ. Chem. Soc. 21, 810 [1897].

6) Goldschmidt u. Zerner, Monatshefte f. Chemie 31, 439 [1910].

7) Perkin, Journ. Chem. Soc. 73, 1024 [1898].

8) Tanret, Bulletin de la Soc. chim. [3] 11, 948 [1894]. — Charon u. Zamanos, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 133, 741 [1901].

9) Klingel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 2691 [1885].

10) Nencki u. Stöber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1769 [1897].

11) Eijkmann, Chem. Weekblad 2, 92 [1905].

12) Charon u. Zamanos, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 133, 742 [1901].

13) Anwers, Zeitschr. f. physikal. Chemie 32, 42 [1900].

14) Gattermann, Ehrhardt u. Maisch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 1202 [1890]. — Hollemann, Recueil des travaux chim. des Pays-Bes 10, 215 [1891].

Reychler, Bulletin de la Soc. chim. [3] 17, 514 [1897].
 Bougault, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 132, 782 [1901].

¹⁾ Kostanecki u. Ludwig, Berichte d. Dcutsch. chem. Gesellschaft 31, 2953 [1898]. — Claus, D. R. P. 96 659; Chem. Centralbl. 1898, II, 158.

in Alkohol, Ather, Benzol und CHCl3. Beim Kochen mit Phosphorsäure bildet sich Anisol 1). Das Semicarbazon schmilzt bei 181-182 2).

p-Athoxyacetophenou C2H5O · C6H4 · CO · CH3. Bildet sich aus Phenetol, Acetyl-

chlorid und AlCl₃ 3). Tafeln aus Äther vom Schmelzp. 39°.

p-Acetoxyaeetophenon CH₃COO · C₆H₄ · CO · CH₃. Entsteht aus Phenylaeetat, Acetylchlorid und AlCl₃ 4). Krystalle vom Schmelzp. 54°. Siedep. 160° bei 22 mm.

p-Benzovloxyaeetophenon $C_6H_5COO \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3$ 5). Krystalle vom Schmelz-

punkt 132 .

12-Chlor-4-oxyacetophenon HO \cdot C $_6$ H $_4$ \cdot CO \cdot CH $_2$ Cl 6). Blättchen aus Alkohol vom Schmelzp. 148.

12-Chlor-4-methoxyacetophenon CH₃O·C₆H₄·CO·CH₂Cl⁷). Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 102.

12-Brom-4-methoxyaectophenon $CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_2Br$ 8).

3-Chlor-4-oxyacetophenon HO · C6H3Cl · CO · CH3. Aus o-Chlorphenol durch Acetylchlorid und FeCl₃ ⁹). Nadeln aus verdünntem Alkohol vom Schmelzp. 96°. FeCl₃ verursacht keine Färbung.

3-Nitro-4-oxyacetopheuon HO · C₆H₃(NO₂) · CO · CH₃. Durch Behandeln von o-Nitroanisol mit Acetylchlorid und AlCl₃ in CS₂-Lösung¹⁰). Nadeln aus Ligroin vom Schmelzp. 130,5°.

3-Nitro-4-methoxyacetophenon CH₃O·C₆H₃(NO₂)·CO·CH₃ ¹⁰). Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 99,5°.

Resacctophenon, 2, 4-Dioxyacctophenon

$$(HO)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_3$$
.

O CO 12). Blättchen oder 12). 12). Resacetophenon bildet sich durch Erhitzen von Resorcin, Eisessig und ZnCl₂ auf 150° 11). Durch Kalischmelze aus β-Methylumbelliferon HO · C₆H₃

Nadeln vom Schmelzp. 142°. Zersetzt sich beim Destillieren. FeCl₃ färbt die wässerige Lösung weinrot. Beim Erhitzen mit Eisessig und ZnCl₂ auf 170° entsteht Resacctein C₁₆H₁₂O₄. An Hunde und Kaninchen verfüttert geht Resacetophenon in Resacetophenonschwefelsäure $CH_3COC_6H_3(OH)OSO_3H$ und Resacetophenonglykuronsäure $C_{14}H_{16}O_9 + H_2O$ über 13). Wird von Hunden und Kaninchen gut vertragen 13).

Paeonol, Resacctophenon-4-methyläther.

Mol.-Gewicht 166,08.

Zusammensetzung: 65,03°, C, 6,07°, H, 28,90°, O.

$$\begin{array}{c} \mathrm{C_8H_{10}O_3}\,.\\ \mathrm{CO-CH_3}\\ \\ \mathrm{HC}\\ \mathrm{C-OH}\\ \mathrm{HC}\\ \mathrm{CH}\\ \mathrm{C}\\ \mathrm{OCH_3} \end{array}$$

1) Klages u. Liekroth, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1559 [1899].

2) Mameli u. Bignani, Gazzetta chimica ital. 39, II, 165 [1909].

3) Gattermann, Ehrhardt u. Maisch, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 23, 1205 [1890]. - Böseken, Bulletin de la Soc. chim. [3] 19, 350 [1896].

4) Verley, Bulletin de la Soc. chim. [3] 19, 140 [1896].

- 5) Tanret, Bulletin de la Soc. chim. [3] 11, 949 [1894]. Charon u. Zamanos, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 133, 741 [1901]. 6) Kunckell u. Johannssen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 170 [1898].
 - 7) Knnckell u. Johannssen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1715 [1897].
 - 8) Kunckell u. Scheven, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 173 [1898]. 9) Nencki u. Stöber, Berichte d. Deutsch. chcm. Gesellschaft 30, 1771 [1897].
 - [10] Gattermann u. Stockhausen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 3523 [1892].

11) Nencki u. Sieber, Journ. f. prakt. Chemie [2] 23, 147 [1881].

12) Pechmann u. Duisberg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2123 [1883].

Nencki, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 2733, 2734 [1894].

Ketone. 871

Vorkommen: Paeonol kommt in der Wurzelrinde von Paeonia Moutan vor¹).

Bildung: Entsteht aus Resacetophenon, KOH und CH₃J in methylalkoholischer Lösung²);

aus Resacetophenon und Dimethylsulfat3).

Darstellung: Die gepulverte Wurzelrinde wird erschöpfend mit Äther behandelt; der konz. Ätherauszug zur Entfernung von Verunreinigungen mit Soda geschüttelt. Darauf wird mit Natronlauge das Paeonol entzogen und durch Schwefelsäure in Freiheit gesetzt. Die so erhaltene reine Verbindung wird mit Äther ausgeschüttelt und krystallisiert direkt nach Verdunsten des Lösungsmittels⁴). Dargestellt durch Methylierung von Resacetophenon²).

Physiologische Eigenschaften: Paeonol soll physiologisch wirksam sein⁵); dieses be-

stritten 6). Riecht aromatisch und schmeckt brennend.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farblose Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 50°. Leicht flüchtig mit Wasserdampf. Leicht löslich in heißem Wasser, in Alkohol, Äther, Benzol, CHCl₃ und CS₂. Löslich in kaustischen Alkalien, nicht dagegen in Alcalikarbonaten und NH₃. Konz. Schwefelsäure löst ohne Färbung. FeCl₃ ruft in der wässerigen Lösung rotviolette Färbung hervor. Alkalien geben gut krystallisierende Salze. Durch Kochen mit HJ bildet sich Resacetophenon und Jodmethyl. Durch Chromsäure wird es tiefgehend zersetzt. Mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat entsteht Dehydrodiacetylpaeonol $C_{13}H_{12}O_4$ und 3-Methoxy- α -aceto- β -methylchromon 7).

Methylpaconol CH₃·CO·C₆H₃(OCH₃)₂. Aus Resacctophenon in Methylalkohol durch

Methylsulfat 8). Krystalle vom Schmelzp. 40°. Siedep. 288°.

Acetylpaeonol $\mathrm{CH_3}\cdot\mathrm{CO}\cdot\mathrm{C_6H_3}(\mathrm{OCH_3})(\mathrm{OCOCH_3})$. Aus Paeonol, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat durch kurzes Aufkochen⁹). Flache Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 46,5°. Löslich in Äther und Eisessig. FeCl₃ gibt keine Färbung.

Exo-Brompaconolacetat CH₂Br · CO · C₆H₃(OCH₃)(OCOCH₃). Durch Bromieren von Acetylpaeonol in CS₂-Lösung im Sonnenlicht¹⁰). Farblose Nadeln vom Schmelzp. 86—87⁻¹.

Eso-Brompuconol CH₃·CO·C₆H₂Br(OCH₃)(OH)¹⁰). Farblose Nadeln aus Alkohol vom Sehmelzp. 171°. Löslich in Alkali. FeCl₃ färbt die alkoholische Lösung intensiv violett.

Paeonolkeloxim $CH_3 \cdot C(NOH) \cdot C_6H_3(OCH_3)(OH)$. Aus Paeonol und überschüssigem Hydroxylamin bei längerem Stehen¹¹). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, CHCl₃ und heißem Wasser; schwer in Ligroin und kaltem Wasser. Mit Wasserdampf nicht flüchtig.

Paconolphenylhydrazon $\mathrm{CH_3 \cdot C(N-NH-C_6H_5)C_6H_3(OCH_3)OH^{12})}$. Hellgelbe Nadeln vom Schmelzp. 108°. Unlöslich in Wasser und wässerigen Alkalien; schwer löslich in Alkohol und Ligroin; leicht in Äther, Benzol unf $\mathrm{CHCl_3}$.

Acetobrenzeatechin, 3, 4-Dioxyacetophenon

 $(HO)_2C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_3$.

Entsteht bei der Spaltung von Luteolin mit Kalilauge¹³), oder durch Einwirkung von Zn und Salzsäure auf Chloracetylbrenzeatechin¹⁴). Nadeln aus Wasser vom Schmelzp. 116 Die Lösung von Acetobrenzeatechin wird durch FeCl₃ grün gefärbt.

2) Tahara, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 2460 [1891]; Berichte d. japanisch. pharmaz. Gesellschaft 1888. Nr. 77 u. 81.

3) Kostanecki u. Nitkowski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 3587 [1905].

Nagai, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 2848 [1891].
 Tahara, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 2459 [1891].

6) Realenzykl. d. ges. Pharmazie. Berlin-Wien 1907. 9, 701.

7) Nagai u. Tahara, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 1284, 1292 [1892]. — Kostanecki u. Rozycki, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 102 [1901].

8) Perkin u. Turner, Proc. Chem. Soc. 24, 148 [1908]; Journ. Chem. Soc. 93, 1085 [1908].

9) Nagai, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 2851 [1894]. — Friedländer u. Brühl, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 300 [1897].

10) Friedländer u. Brühl, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 301 [1897].

11) Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 2855 [1891].

12) Tie mann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 2854 [1891]. — Torrey u. Kipper, Amer. Chem. Journ. 29, 77 [1907].

13) Perkin u. Horsfall, Journ. Chem. Soc. 77, 1322 [1900].

¹⁾ Will, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 1776 [1886]. — Martin u. Jagi, Archiv d. Pharmazie 213, 335 [1878].

¹⁴⁾ Dzerzgowski, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 25, 157 [1893].

Acetovanillon, Acetobrenzcatechin-3-methyläther.

Mol.-Gewieht 166,08.

Zusammensetzung: $65,03^{\circ\prime}_{.0}$ C. $6,07^{\circ\prime}_{.0}$ H, $28,90^{\circ\prime}_{.0}$ O.

$$C_9H_{10}O_3$$
.

 $CO - CH_3$
 C
 C
 CH
 $C - OCH_3$
 C
 C

Vorkommen: Acetovanillon findet sich in der Wurzel des kanadischen Hanfes (Apocynum

cannabimum)1) und im ätherischen Öle von Apocynum androsaemifolium L. 2).

Bildung: Entsteht in geringer Menge bei der Oxydation von Aceteugenol³); bei der Destillation von vanillinsaurem und essigsaurem Calcium⁴); beim Erhitzen eines Gemenges von ZnCl₂, AlCl₃ und Guajacol in Eisessig auf 140—150° ⁵). Bildet sich bei der Spaltung von Scoparin mit 6 proz. Kalilauge⁶).

Darstellung: Die zerkleinerte Droge wird mit Alkohol extrahiert, das Lösungsmittel verdampft und der Rückstand mit Wasser ausgezogen; darauf wird die wässerige Lösung ausgeäthert¹). Acetovanillon ist mit Apocynin identisch¹). Dargestellt aus Benzoylvanillin: mit Methylmagnesinmjodid wird Benzoyapocynol erhalten, dieses mit Chromsäure zu Benzoyl-

apocynin oxydiert und dann durch Alkali in Acetovamillon gespalten?).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farblose Prismen aus Essigester oder Wasser vom Schmelzp. 115°; 112—114°. Siedet fast unzersetzt bei 295—300°. Siedep. 233—235° bei 15—20 mm. Leicht löslich in heißem Wasser, in Alkohol, Äther und Cl1Cl₃. Unlöslich in Ligroin. Löslich in kalten Alkalien, wird aus diesen mit CO₂ wieder gefällt. Die Lösungen in Wasser werden durch FeCl₃ tief blauviolett gefärbt. Bildet Salze⁸). Das K-Salz ist unbeständig¹).

Acetylacetovanillon CH₃O·C₆H₃(OCOCH₃)·CO·CH₃. Bildet sich beim 4stündigen Kochen von Acetovanillon mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat¹)⁹). Farblose Nadeln aus verdünntem Alkohol vom Schmelzp. 57°. Unlöslich in Wasser, leicht in Äther.

Benzoylacetovanillon $CH_3O \cdot C_6H_3(OCO\tilde{C}_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. Aus Acetovanillon und Benzoylchlorid¹) ⁹). Nadeln vom Schmelzp. 106°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.

Acetoveratron, Acetobrenzeateehindimethyläther (CH₃O)₂C₆H₃·CO·CH₃. Aus Acetovanillon durch Methylierung¹)⁹). Aus Veratrol, Acetylchlorid und AlCl₃¹⁰), oder aus 3, 4-Dimethylhydatropaaldehyd oder -säure durch Oxydation¹¹). Farblose Prismen vom Schmelzp, 51°. Siedep, 205° bei 10 mm. Unlöslich in Ligroin. Bei der Oxydation entsteht Veratrumsäure.

Methyläthylacetobrenzeatechin ($\mathrm{CH_3O}$) $\mathrm{C_6H_3}$ ($\mathrm{OC_2H_5}$)· $\mathrm{CO}\cdot\mathrm{CH_3}$ 9). Nadeln vom Schmelzpunkt 78°. Unlöslich in Wasser und Ligrom; leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und $\mathrm{CHCl_3}$.

Acetopiperon, Acetobrenzcatechinmethylenäther $CH_2 = O_2 = C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_3$. Entsteht durch Spaltung von Paraeotoin mit Kalilauge¹²). Durch Oxydation von Protocotoin mit

1) Finnemore, Journ. Chem. Soc. 93, 1513 [1908]; Proc. Chem. Soc. 24, 171 [1908].

2) Moore, Journ. Chem. Soc. 95, 734 [1909].

Tie mann, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 24, 2856 [1891].
Neitzel, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 24, 2868 [1891].

5) Otto, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 2869 [1891].

- 6) Goldschmidt u. Hemmelmayr, Monatshefte f. Chemie 15, 338 [1891].
- 7) Finnemore, Journ. Chem. Soc. 93, 1520 [1908]; Proc. Chem. Soc. 24, 172 [1908].
- Neitzel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 2864 [1891].
 Neitzel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 2865 [1891].
 Bouveault, Bulletin de la Soc. chim. [3] 17, 1021 [1897].
- 11) Bougault, Annales de Chim. et de Phys. [7] 25, 566 [1902].
- ¹²) Johst u. Hesse, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 199, 35 [1879].

Ketone. 873

KMnO₄ ¹). Weitere Bildungsweisen²). Blättehen aus verdünntem Alkohol vom Sehmelzp. 87—88. Riecht euminartig. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Benzol.

11-Chloraectobrenzeatechin (HO)₂ · $\mathrm{C}_6\mathrm{H}_3$ · CO · $\mathrm{CH}_2\mathrm{Cl}$. Aus Brenzeatechin und Chloraectylehlorid, oder Chloressigsäure und POCl_3 ³). Krystalle aus Wasser vom Schmelzp. 173 °. Zeigt saure Reaktion. Leieht löslich in heißem Wasser und in Alkohol.

1¹-Bromacetobrenzeateehin (HO)₂·C₆H₃·CO·CH₂Br³). Nadeln vom Sehmelzp. 170°. Aeetovanillonketoxin (CH₃O)·C₆H₃(OH)C(NOH)CH₃⁴)⁵). Krystalliniseh erstarrendes Öl¹). Sehmelzp. 95° ⁵).

Aeetovanillonsemicarbazon (CH₃O) · C₆H₃(OH)C(N—NH—CONH₂)CH₃ ⁴). Farb-

lose Krystalle aus verdünntem Alkohol vom Sehmelzp. 166°.

Acetovanillonphenylhydrazon (CH₃O) · C_6H_3 (OH)C(N—NH— C_6H_5)CH $_3$ ⁴) ⁵). Hellgelbe Nadeln aus Alkohol vom Sehmelzp. 126°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.

Phloracetophenon, 2, 4, 6-Trioxyacctophenon

$$(HO)_3 \cdot C_6H_2 \cdot CO \cdot CH_3$$
.

Phloracetophenon entsteht aus Phloroglucin, Aeetylehlorid und sublimiertem Eisenehlorid⁶).

Phloracetophenondimethyläther (4-6).

Mol.-Gewieht 196,10.

Zusammensetzung: 61,22% C, 6,12% H, 32,66% O.

$$C_{10}H_{12}O_4$$

$$CO - CH_3$$

$$C$$

$$CH_3O - C$$

$$C - OH$$

$$HC$$

$$C$$

$$OCH_3$$

Vorkommen: Phloracetophenon findet sich im ätherisehen Öle von Blumea balsamifera D. C.?).

Bildung: Bildet sich aus Phloroglucindimethyläther und Aeetylehlorid in Petroläther durch Eintragen von AlCl₃ und gelindes Erwärmen auf dem Wasserbade⁸).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 85-88°.

Löslich in Alkalien. Die alkoholische Lösung färbt sieh durch FeCl₃ tief violett.

Acetylphloracetophenondimethyläther $(CH_3O)_2C_6H_2(OCOCH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. Bildet sieh durch kurzes Kochen mit Essigsäureanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat*). Farblose Prismen aus Alkohol vom Schmelzp. 107° .

Dimethylphloracetophenonchlorid (CH₃O) $_2$ C $_6$ H $_2$ (OH) · CO · CH $_2$ Cl . Entsteht neben anderen Verbindungen aus Trimethylphlorogluein, Chloracetylchlorid und AlCl $_3$ in Ligroin 9). Farblose Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 142—144 $^\circ$.

Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 2989 [1891]; 25, 1127 [1892].

3) Dzerzgowski, Journ. d. russ. physikal.-chcm. Gesellschaft 25, 154 [1893]. — Chem. Fabrik v. Heyden, D. R. P. 71 312; Friedländers Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 3, 858.

4) Finnemore, Journ. Chem. Soc. 93, 1513 [1908]; Proc. Chem. Soc. 24, 171 [1908].

⁵) Neitzel, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 2868 [1891].

6) Nencki u. Stöber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1767 [1897].

7) Jonas, Bericht der Firma Schimmel & Co., April 1909, 152.

8) Friedländer u. Schnell, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 2152 [1897]. — Kostanecki u. Tambor, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2262 [1899].
9) Friedländer u. Schnell, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 2153 [1897].

²⁾ Feuerstein u. Heimann, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 34, 1471 [1901]. — Bougault, Annales de Chim. et de Phys. [7] 25, 557 [1902]. — Mameli, Gazzetta chimica ital. 39, II, 165 [1909]. — Pietet u. Gams, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 149, 210 [1909]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 2943 [1909].

Phloracetophenon(rimethyläther (CH₃O)₃ · C₆H₂ · CO · CH₃. Wird dargestellt aus Trimethylphloroglucin, Acetylchlorid und sublimiertes FeCl₃ in CS₂-Lösung¹) oder durch AlCl₃ in Petroläther¹). Gestreifte Prismen vom Schmelzp. 100°. Löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

Phloracetophenondiäthyläther (C₂H₅O)₂·C₆H₂(OH)·CO·CH₃. Aus Phloroglucintriäthyläther durch Erhitzen mit AlCl₃ auf II0° (Kostanecki und Tambor) ¹). Tafeln aus Alkohol vom Schmelzp. 85°.

Phloraectophenontriäthyläther (C₂H₅O)₃ · C₆H₂ · CO · CH₃ . Aus Phloroglueintriäthyläther und Acetylchlorid mit FeCl₃ (Kostanecki und Tambor) ¹). Tafeln aus verdünntem

Alkohol vom Schmelzp. 75°.

2-0xy-4, 6-dimethoxyehalkou $(CH_3O)_2 \cdot C_6H_2(OH) \cdot CO \cdot CH = CH - C_6H_5$. Aus Phloracetophenondimethyläther. Benzaldehyd in Alkohol durch Natronlauge²). Gelbe Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 91—92°.

Naringenin, 2. 4, 6-Trioxy-4-oxystyrylketon.

Mol.-Gewieht 272,10.

Zusammensetzung: 66,15% C, 4,45° H, 29,40% O.

Vorkommen: Als Spaltungsprodukt des Naringins mit verdünnter Salzsäure oder Schwefelsäure³).

Darstellung: Naringin wird zweckmäßig mit 2—3 proz. Schwefelsäure 6—8 Stunden auf dem Wasserbade erhitzt, damit die Flüssigkeit nicht ins Sieden kommt. Das Naringenin wird dabei als Krystallmasse erhalten, die sieh durch Umlösen aus Alkohol weiter reinigen läßt.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farblose Blättehen, die bei 248° unter Zersetzung sehmelzen. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol; unlöslich in Wasser. Wird aus alkalischer oder ammoniakalischer Lösung durch Säuren, anch durch CO₂, wieder gefällt. Konz. Schwefelsäure löst Naringenin mit gelber Farbe, die bald in Rot umschlägt. FeCl₃ färbt die alkoholische Lösung tief braunrot. Natriumamalgam bildet einen roten Farbstoff. Beim Kochen mit Kalilauge wird Phloroglucin und p-Cumarsäure gebildet. Der Gesehmack ist viel weniger bitter als der des Naringins. Konstitutionsbeweis⁴).

Eriodictyol, 2, 4, 6-Trioxy-3, 4-dioxystyrylketon.

Mol.-Gewicht 288,10.

Zusammensetzung: 62,48% C, 4,20% H, 33,32% O.

4) Tutin, Journ. Chem. Soc. 97, 2061 [1910].

¹⁾ Friedländer u. Sehnell, Beriehte d. Deutsch. ehem. Gesellsehaft 30, 2152 [1897]. — Kostaneeki u. Tambor, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2262 [1899].

Kostanecki u. Emilewicz, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 32, 2263 [1899].
 Will, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1322 [1885]; 20, 297 [1887]. — Hoffmann, Archiv d. Pharmazie 214, 139 [1879].

Ketone. 875

Vorkommen: Eriodietyol kommt vor in den Blättern von Eriodietyon ealifornieum¹).

Darstellung: Der alkoholische Blätterextrakt wird mit Wasserdampf behandelt und darauf der Rückstand mit Sodalösung ausgezogen²). Nach dem Ansäuern mit Essigsäure wird das Eriodietyol mit Äther ausgesehüttelt¹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Rehfarbene Tafeln aus 70 proz. Essigsäure. Schmelzp. 267°. Sehr sehwer löslich in siedendem Wasser, wenig löslich in heißem Alkohol und Eisessig, unlöslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Beim Behandeln mit Essigsäureanhydrid werden Polyacetylverbindungen gebildet 1). Methylsulfat im Übersehuß und Kali führt Eriodietyol in die Pentamethoxyverbindung über 3).

Monomethyleriodictyol (2, 6-Dioxy-4-methoxyphenyl-3, 4-dioxystyrylketon) C₁₆H₁₄O₆. Bildet sich aus Eriodictyol mit 1 Mol. Methylsulfat und Natriummethylat³). Fast farblose Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 215°. Schwer löslich in Alkohol. Die alkalisehe Lösung

färht sich nach kurzer Zeit plötzlich schwarz.

Homoeriodictyol = 2, 4, 6-Trioxyphenyl-3-methoxy-4-oxystyrylketon.

Mol.-Gewicht 302, II.

Zusammensetzung: 63,55% C, 4,67% H, 31,78% O.

Vorkommen: Homoeriodictyol findet sich in den Blättern von Eriodictyon glutinosum⁴) und E. ealifornieum¹).

Darstellung: Der alkoholische Blätterextrakt wird mit Wasserdampf behandelt, der Rückstand mit wässeriger Sodalösung ausgezogen. Das Natriumsalz scheidet sich in der Sodalösung ab und wird dann mit Essigsäure zersetzt¹). Der nach der Wasserdampfbehandlung verbleibende Rückstand kann auch mit Äther extrahiert werden; die ätherische Lösung wird dann mit Sodalösung ausgeschüttelt⁵).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Gelbliche Tafeln vom Schmelzp. 223. Wenig löslich in Alkohol und Eisessig, fast unlöslich in Wasser; unlöslich in CHCl₃ und Benzol. In Ätzalkalien und Carbonaten, sowie in Ammoniak mit gelber Farbe löslich. Die Angabe über optische Aktivität⁶) ist falseh⁷). Homoeriodictyol reduziert ammoniakalische Silherlösung und Fehlingsche Lösung⁸). Die alkoholische Lösung wird durch FeCl₃ rotbraun gefärbt. Mit wässeriger Kalilauge gekocht wird es in Phlorogluein und Ferulasäure gespalten¹). Beim Schmelzen mit Kali entsteht Protocatechusäure¹). Läßt sich mit Essigsäureanhydrid acetylieren. Die "Eriodictyonsäure" ⁴) ⁹) ist mit Homoeriodictyol identisch⁵). Ist geruchund geschmacklos⁸).

Monomethylhomoeriodictyol $C_{17}H_{16}O_6$. Entsteht beim Kochen des Na-Salzes von Homoeriodictyol mit Jodmethyl in Methylalkohol 1) 3). Durch Methylerung mit Diazomethan 6). Gelbe Warzen aus Alkohol vom Sehmelzp. 142° . Löslich in Alkali und Ammoniak mit gelber Farbe; FeCl $_3$ ruft in der alkoholischen Lösung intensiv rote Färbung hervor. Reduziert ammoniakalische Silberlösung. Beim Koehen mit 30°_{0} Kahlauge bildet sich Vanillin.

Trimethylhomoeriodietyol $C_{15}H_8O_2(OCH_3)_4$. Bei der Methylierung mit Diazomethan⁶). Gelbe Nadeln aus abs. Alkohol vom Schmelzp. 162° .

2) Power u. Tutin, 54. Jahresvers. d. Amer. Pharmac. Assoc. zu Indianapolis, Sept. 1906.

3) Tutin, Journ. Chem. Soc. 97, 2054 [1910].

4) Moßler, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 351, 233 [1907].

⁵) Power n. Tutin, Journ. Chem. Soc. 95, 81 [1909].
⁶) Moßler, Monatshefte f. Chemie 28, 1029 [1907].
⁷) Power u. Tutin, Proc. Chem. Soc. 23, 243 [1907].

8) Moßler, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 351, 244 [1907].

¹⁾ Power u. Tutin, Proc. Chem. Soc. 23, 133 [1907]; Journ. Chem. Soc. 91, 887 [1907]; Pharmaceutical Review 24, Nr. 10.

⁹⁾ Quirini, Zeitschr. d. Allg. österr. Apoth.-Vereins 25, 404 [1887]; 26, 159 [1888].

Tetrancetylhomoeriodictyol. Bildet sich durch Essigsäureanhydrid und Natriumacetat. Gelbe Nadeln aus Essigester vom Schmelzp. 154°1).

Homoeriodictyolphenylhydrazon. Entsteht aus den Komponenten in essigsaurer Lösung²). Gelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 184—186°.

Hesperitin = 2, 4, 6-Trioxyphenyl-3-oxy-4-methoxystyrylketon.

Mol.-Gewicht 302.11.

Zusammensetzung: 63,55% C, 4,67% H, 31,78% O.

Vorkommen: Findet sich in den Blättern von Eriodictyon californicum¹), tritt bei der Spaltung von Hesperidin mit verdünnten Säuren neben Glykose und Isodulcit auf³).

Darstellung: Hesperidin wird mit einem Gemisch gleicher Teile Alkohol und Wasser, das außerdem 2% Schwefelsäure enthält, auf 120° erhitzt. Nach Fällung mit Wasser wird der Niederschlag in Alkohol gelöst und durch Behandeln mit Bleiacetat von den Verunreinigungen getremt³).

Physikalische und chemische Elgenschaften: Gelbe Tafeln aus Essigäther vom Schmelzp. 224°. Leicht löslich in Alkohol, löslich in Äther, schwer löslich in CHCl₃ und Benzol, unlöslich in kaltem Wasser. Löslich in Alkalien, durch CO₂ wieder fällbar. Kryoskopisches Verhalten⁴). FeCl₃ erzeugt tief braunrote Färbung. Wird durch Kochen mit KOH in Phloroglucin und Isoferulasäure gespalten, nicht aber durch Kochen mit Schwefelsäure⁵). Durch Kalischmelze entsteht Protocatechusäure. Kurzes Erhitzen mit Natriumamalgam und Wasser, Fällung des Filtrates mit HCl gibt einen Niederschlag, der sich in Alkohol mit rotvioletter Farbe löst. Salze⁵). Schmeckt intensiv süß.

Tetraacetylhesperitin. 5) Entsteht durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid 6). Farblose Prismen aus Alkohol vom Schmelzp. 127°.

2-0xy-4, 6-dimethoxyphenyl-3, 4-dimethoxystyrylketon (CH₃O)₂C₆H₃ · CH = CH—CO — C₆H₂(OH)(OCH₃)₂. Bildet sich als Nebenprodukt bei der Methylierung von Eriodictyol mit Methylensulfat und Kali in Alkohol. Tiefgelbe Blättehen aus Alkohol vom Schmelzp. 154 . Schwer löslich in Alkohol, leicht löslich in Alkalien 7).

2-0xy-4, 6-dimethoxyphenyl-3, 4-methylendioxystyrylketon $CH_2 \cdot O_2 \cdot C_6H_3 - CH = CH - CO - C_6H_2(OH)(OCH_3)_2$. Entsteht aus Phloracetophen - 4, 6 - dimethyläther und Piperonal 8). Gelbe Nadcln vom Schmelzp. 162—163°. Schwer löslich in Alkohol.

2, 4, 6 - Trimethoxyphenyl-3, 4 - dimethoxystyrylketon $(CH_3O)_2 \cdot C_6H_3 - CH = CH - CO - C_6H_2(OCH_3)_3$.

Bildung: Entsteht aus Eriodictyol, Homoeriodictyol und Hesperitin durch erschöpfende Methylierung mit Methylsulfat und Kali⁹), oder aus 2, 4, 6-Trimethoxyacetophenon und Vanillinmethyläther in ätherischer Lösung durch fein verteiltes Natrium bei längerem Erhitzen⁹).

Eigenschaften: Gelbliche Prismen aus Alkohol. Mit 1 Mol. C₂H₅OH schmilzt es bei 85°. Nach dem Trocknen Schmelzp. 117,5°. Siedep. 325°. Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform und Eisessig; wenig löslich in Alkohol und CS₂; fast unlöslich in Äther und Ligroin. Beim

2) MoBler, Monatshefte f. Chemie 28, 1029 [1907].

4) Perkin u. Phipps, Proc. Chem. Soc. 19, 284 [1903].

¹⁾ Power u. Tutin, Proc. Chem. Soc. 23, 133 [1907]; Journ. Chem. Soc. 91, 887 [1907].

³⁾ Tiemann u. Will, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 948 [1881].

⁵⁾ Perkin, Journ. Chem. Soc. **23**, 1037 [1898].
6) Tutin, Journ. Chem. Soc. **97**, 2060 [1910].
7) Tutin, Journ. Chem. Soc. **97**, 2054 [1910].

Kostanecki u. Tambor, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2267 [1899].
 Tutin u. Caton, Journ. Chem. Soc. 97, 2062 [1910].

Ketone. 877

Erhitzen mit AlCl₃ wird eine Methylgruppe abgespalten und es resultiert 2-Oxy-4, 6-dimethoxy-phenyl- 3, 4-dimethoxystyrylketon (s. oben). Dieselbe Verbindung entsteht auch aus Veratrumaldehyd und Phloracetophenondimethyläther¹).

Irigenin.

Mol.-Gewicht 360,13.

Zusammensetzung: 59.98% C, 4.48% H, 35.54% O.

Vorkommen: Irigenin ist das Spaltungsprodukt von Iridin aus Iris florentina²).

Darstellung: Iridin wird mit Vitriolöl, Wasser und Alkohol im geschlossenen Gefäß 6 Stunden auf 100° erhitzt²).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Krystalle aus Alkohol vom Schmelzp. 186°. Unlöslich in Äther und Ligroin, sehwer löslich in Wasser. Die Lösung von Irigenin wird durch FeCl₃ tief violett gefärbt. Beim Erhitzen in einer Wasserstoffatmosphäre mit konz. Kallauge wird es in Iridinsäure $(CH_3O)_2C_6H_2(OH)CH_2COOH$, in Iretol $CH_3O \cdot C_6H_2 \cdot (OH)_3$ und Ameisensäure zerlegt.

Acetylirigenin $C_{18}H_{15}O_8 \cdot COCH_3$. Entsteht aus dem Diacetylprodukt durch kurzes Kochen mit einer alkoholischen Lösung von Soda²). Nadeln aus Chloroform vom

Schmelzp. 169°.

Diacetylirigenin $C_{18}H_{14}O_8 \cdot (COCH_3)_2$. Durch Kochen von Irigenin mit Essigsäureanhydrid. Aus Äther bildet es Krystalle vom Schmelzp. 122°; aus CHCl₃ dagegen Blättehen, die Krystall-CHCl₃ enthalten, vom Schmelzp. 82°2). Unlöslich in Benzol, schwer löslich in Äther, sehr leicht löslich in Chloroform.

Dibenzoylirigenin C₁₈H₁₄O₈(COC₆H₅)₂. Krystalle aus Alkohol vom Schmelzp.123—126 '.

Benzylacetophenon

$$C_6H_5$$
— CH_9 — CO — C_6H_5 .

Benzylacetophenon entstebt durch Reduktion von Benzalacetophenon mit Zinkstaub und Essigsäure³); beim Behandeln von Benzylbenzoylessigsäureäthylester mit alkoholischem Kali⁴). Blättehen aus Alkohol vom Schmelzp. 72—73°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther. Destilliert unzersetzt. Bei der Oxydation mit KMnO₄ entsteht Benzoesäure und CO₂.

Phloretin.

Mol.-Gewicht 274,11.

Zusammensetzung: 65,67% C, 5,15% H, 29,18% O.

2) Laire u. Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 2011 [1893].

4) Perkin u. Stenhouse, Journ. Chem. Soc. 59, 1007 [1891].

¹⁾ Kostanecki u. Tambor, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 793 [1904].

³⁾ Schneidewind, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 1325 [1888]. — Harries u. Hübner, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 296, 327 [1897].

Vorkommen: Soll im freien Zustande in der Apfelbaumrinde enthalten sein¹); tritt als Spaltungsprodukt des Phloridzins²) und des Glycyphyllins³) auf.

Darstellung: Phloridzin wird in fast siedendem Wasser gelöst und mit 20 proz. warmer Schwefelsäure versetzt; die Temperatur wird dicht unter Siedehitze gehalten. Beim Erkalten krystallisiert Phloretin aus⁴).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farblose, süßschmeckende Blättehen vom Schmelzp. 180; siedet bei 253—255 unter Zersetzung. In Wasser und Äther kanm löslich. In Alkohol und Eisessig in jedem Verhältnis löslich. Die Lösungen in Alkalien ziehen Sanerstoff aus der Luft an. Beim Kochen mit Kalilauge tritt Spaltung in Phloroglucin und p-Oxyhydrocumarsäure ein. Salze²).

Phloretintrimethyläther C₁₈H₂₀O₅. Bildet sich aus Phloretin, KOH, JCH₃ und Methyl-

alkohol⁵). Blättehen aus Alkohol. Schmelzp. 152°.

Phloretintetramethyläther C₁₉H₂₂O₅. Durch Methyherung von Phloretintrimethyl-

äther⁶). Gelbe Blättehen aus Alkohol. Schmelzp. 58°.

Tetraacetylphloretin $C_{23}H_{22}O_9$. Durch längeres Erhitzen von Phloretin mit Essigsäureanhydrid 7) oder kurzes Kochen unter Zusatz von $ZnCl_2$ 8). Farblose Prismen aus Alkohol. Schmelzp. 94°. Unlöslich in Petroläther und kaltem Äther.

Tetrabromphloretin C₁₅H₁₀Br₄O₅. Durch Bromierung von Phloretin ⁹). Hellgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 205—210 unter Zersetzung. Löslich in Äther, sehwer löslich

in Alkohol, unlöslich in Wasser.

Prunetin.

Mol.-Gewicht 284,10.

Zusammensetzung: 67,58°, C, 4,26°, H, 28,16°, O.

Vorkommen: Prunetin findet sich in der Rinde einer Prunus emarginata verwandten Art 9).

Darstellung: Der Alkoholextrakt der Rinde wird mit Wasser aufgenommen; aus dieser Lösung fällt das Prunetin beim Erkalten aus. Wird am raschesten durch Kochen des Alkoholextraktes mit Salzsäure gewonnen. Entsteht bei der Spaltung des Prunetins mit HCl ⁹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farblose Nadeln aus siedendem Alkohol. Schmelzp. 242°. Unlöslich in kaltem Wasser. Schwer löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. In Alkalien mit hellgelber Farbe löslich, durch Säuren wieder fällbar. FeCl₃ färbt die alkoholische Lösung bräunlichrot. im Überschuß schmutziggrün. Beim Erhitzen mit JH auf 130° entsteht Prunetol C₁₅H₁₀O₅. In siedendem Eisessig bildet sich durch H₂SO₄ ein Sulfat. Hellgelbe Nadeln, die sich beim Waschen mit Eisessig vollständig und beim Waschen mit einem Gemisch von Essigsäureanhydrid und Eisessig zum Teil zersetzen.

Methylprunetiu C₁₇H₁₄O₅. Bildet sich aus Prunetin, Natriummethylat und Jodmethyl in siedendem Methylalkohol⁹). Flache Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 145°. Unlöslich in Alkalien. FeCl₃ färbt die alkoholische Lösung tiefrot. Die Lösung in Eisessig gibt mit wenig

HNO₃ eine smaragdgrüne Färbung.

- 1) Rochleder, Zeitscht. f. Chemie 1868, 711; Journ. f. prakt. Chemie 98, 205 [1866].
- 2) Stas, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 30, 200 [1839].

3) Rennie, Journ. Chem. Soc. 49, 860 [1886].

- 4) Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 172, 357 [1874].
- 5) Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1396 [1895].
- 6) Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1397 [1895]. 7) Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1395 [1895].
- 8) Michael, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 2686 [1894]. Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 156, 2 [1870].
 - Finnemore, Pharmac. Journ. [4] 31, 604 [1910].

Monoacetylprunetin $C_{16}H_{11}O_5(COCH_3)$. Entsteht durch unvollständige Acetylierung von Prunetin¹). Hellgelbe Nadeln aus Alkohol. Schmelzp, 190°. Leichter löslich als die Diacetylverbindung. FeCl₃ verursacht eine Rotfärbung der alkoholischen Lösung.

Monoacetylmethylprunetin C₁₇H₁₃O₅(COCH₃). Durch Acetylierung von Methylprunetin mit Essigsäureanhydrid¹). Farblose Prismen aus Eisessig vom Schmelzp. 202°.

Diacetylprunetin $C_{16}H_{10}O_5(COCH_3)_2$. Bildet sich durch 2stündiges Kochen von Prunetin mit Essigsäureanhydrid¹). Krystalle aus Eisessig oder Essigsäureanhydrid und Essigester. Schmelzp. $224-226^{\circ}$.

Benzoylprunetin C₁₆H₁₁O₅(COC₆H₅). Durch Benzoylierung von Prunetin¹). Feder-

förmige Nadeln aus Essigsäureanhydrid und Essigester. Schmelzp. 215°.

Prunetol $C_{15}H_{10}O_5$. Entsteht durch 4stündiges Erhitzen von Prunetin mit HJ auf 130° ¹). Farblose Nadeln, die bei etwa 290° unter Zersetzung schmelzen. FeCl₃ verursacht eine bräunlichrote Färbung der alkoholischen Lösung.

Acetylprunetol $C_{15}H_7O_5(COCH_3)_3$. Durch Acetylierung von Prunetol¹). Farblose Nadeln aus Essigester und Alkohol. Schmelzp. 205° .

Benzophenon

$$C_6H_5$$
— CO — C_6H_5 .

Bildung: Entsteht bei der trocknen Destillation von benzoesaurem Kalk²), aus dem Ammonsalz des Diphenylnitromethans auf 150° ³). Bei der Oxydation von Diphenylmethan⁴). Aus Benzoesäure, Benzol und P_2O_5 bei $180-200^{\circ}$ 5). Bildet sich aus Quecksilberphenyl und Benzoylchlorid bei 180° 6). Durch Erhitzen von Benzol und Benzoylchlorid mit Zink auf $180-200^{\circ}$ 7). Aus Benzol und Phosgen in Gegenwart von AlCl₃ 8); aus Benzoylchlorid und Benzol mit Aluminiumchlorid 9) in CS_2 -Lösung 10).

Darstellung: Durch Einleiten von Phosgen in eine Mischung von Benzol und AlCl₃ oder durch Eintragen von AlCl₃ in eine Benzol-COCl₂-Lösung¹¹). Durch Eintragen von sublimiertem FeCl₃ in ein Gemisch von Benzol und Benzoylchlorid¹²); durch Kochen von Benzol,

Benzoylchlorid und SbCl₃ 13).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Prismen vom Schmelzp. 48—48,5°. Siedep.305°; 296—297°. Übersicht über die Siedepunkte bei verschiedenem Druck¹⁴). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther. Erhitzen mit HJ reduziert zu Diphenylmethan¹⁵), ebenso Behandeln mit Natrium und Alkohol¹⁶). Es läßt sich halogenisieren, nitrieren, sulfurieren. Verbindet sich mit NH₃ und Anilin¹⁷). Einwirkung von Malonester und Phenylcssigester¹⁸). In alkoholischer Lösung bildet sich durch Sonnenlicht Benzpinakon und Acetaldehyd¹⁹).

1) Finnemore, Pharmae. Journ. [4] 31, 604 [1910].

³) Konowalow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 32, 73 [1900].

4) Zincke, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 159, 377 [1871].

5) Kollarits u. Merz, Zeitschr. f. Chemie 1871, 705; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 6, 538 [1873].

6) Otto, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 3, 197 [1870].

- 7) Grucarevic u. Merz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 6, 1243 [1873].
- 8) Friedel u. Crafts, Annales de Chim. et de Phys. [6] 1, 518 [1884].
 9) Friedel u. Crafts, Annales de Chim. et de Phys. [6] 1, 510 [1884].

10) Boeseken, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 19, 21 [1900).

Friedel, Crafts u. Ador, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 1854 [1877].
 Nencki u. Stöber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1768 [1897]. — Nencki, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2415 [1899].

13) Comstock, Amer. Chem. Journ. 18, 551 [1896].

14) Crafts, Bulletin de la Soc. chim. [2] 39, 282 [1883].

15) Gräbe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 1624 [1874].

16) Klages u. Allendorff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 999 [1898].

¹⁷) Gräbe, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1957 [1899].

18) Stobbe u. Heun, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 1957 [1901].

19) Ciamician u. Silber, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 10, I, 98 [1900]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 2911 [1900]. — De Coninck u. Derrieu, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 130, 1768 [1900].

²⁾ Peligot, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 12, 41 [1834]. — Chancel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 12, 279 [1849].

Cotoin = 2, 4, 6-Trioxybenzophenon-4-methyläther.

Mol.-Gewicht 244,10.

Zusammensetzung: 68,82% C, 4,96% H, 26,22% O.

Vorkommen: Cotoin ist in der echten Cotorinde (Drimys Winteri) enthalten1).

Darstellung: Die Rinde wird mit kaltem Äther extrahiert, das Lösungsmittel zum Teil abdestilliert, dam Ligroin zugesetzt. Es wird vom Harz abgegossen und die Lösung zum Verdunsten aufgestellt. Dem Harz wird noch anhaftendes Cotoin durch Auskochen mit Kalkmilch entzogen und durch Essigsäure gefällt. Das Rohcotoin wird aus Wasser umkrystallisiert.

Physiologische Eigenschaften: In fein pulverisierter Form erregt es Niesen. Es soll Wirkung auf die Darmschleimhaut besitzen²). In subcutanen Gaben von 0,1-1,0 wirkt es bei Kaninchen nicht toxisch3). Es hebt die Pankreasfäulnis auf oder verzögert sie; ebenso verzögert es die Milchsäuregärung, stört dagegen nicht die peptische und diastatische Verdauung4). Besitzt antidiarrhoische Wirkung. Cotoin geht in den Harn über, jedoch nicht in die Milch4).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Prismen aus Wasser oder Tafeln aus Alkohol oder Chloroform. Schmelzp. 130—131°. Unlöslich in Ligroin, schwer löslich in kaltem Wasser. Leicht löslich in Äther, Alkohol, CHCl₃, Benzol, Aceton und CS₂. Leicht löslich in Alkalien, wird durch CO₂ wieder gefällt. In verdünnter, wässeriger Lösung wird durch FeCl₃ eine schwarzbraune Färbung, in konzentrierter ein schwarzbrauner Niederschlag und in alkoholischer Lösung eine tiefbraunrote Färbung erzeugt. Cotoin reduziert Silberlösung in der Kälte, in der Wärme auch Fehlingsche Lösung. Aus einer Lösung von Cotoin in Ammoniak wird durch Bleiacetat ein gelber Niederschlag Pb₂C₁₄H₈O₄ erhalten. Durch konz. Schwefelsäure tritt in der Wärme Spaltung in Phloroglucin und Benzoesäure ein. Durch Essigsäureanhydrid und Natriumacetat bildet sich Cotoindiacetat und das Acetat von Methyl-m-dioxy-β-phenylcumalin. Konstitution 5).

Diacetyleotoin $CH_3O \cdot C_6H_2(OCOCH_3)_2 \cdot CO \cdot C_6H_5$. Aus Cotoin, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat⁶). Krystalle vom Schmelzp. 91—92°. Leicht löslich in Äther und CHCl₃.

Benzoyleotoin $CH_3O \cdot C_6H_2(OCOC_6H_5)(OH) \cdot CO \cdot C_6H_5$. Durch Einwirkung von Benzoesäureanhydrid auf Cotoin?). Prismen aus Alkohol vom Schmelzp. 110-112°. Leicht löslich in Äther und Chloroform.

Dibenzoylcotoin $CH_3O \cdot C_6Il_2(OCOC_6H_5)_2 \cdot CO \cdot C_6Il_5$ 8). Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 134—135°. Schwer löslich in Äther.

Methylendicotoin $\mathrm{CH}_2(\mathrm{C}_{14}\mathrm{H}_{11}\mathrm{O}_4)_2$. Entsteht aus Cotoin und Formaldehyd⁹). Gelbe Krystalle vom Schmelzp. 211—213°. Besitzen zimtartigen Geruch. "Fortoin". Sehr wenig giftig; besitzt fäulniswidrige und bactericide Eigenschaften 10).

1) Jobst u. Hesse, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 199, 17 [1879].

7) Hesse, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 282, 193 [1894]. 8) Hesse, Annalen d. Chemie v. Pharmazic 282, 194 [1894].

10) Overlach, Centralbl. f. inn. Medizin 21, 249 [1900].

²⁾ Meyer-Gottlieb, Die experimentelle Pharmakologie. Berlin-Wien 1910. S. 182. — Jobst, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 1633 [1876].

³⁾ Burkart, Württemb. med. Korrespondenzbl. 1876, 20.

Pribram, Prager med. Wochensehr. 1880, Nr. 31, 32, 33.
 Pollack, Monatshefte f. Chemie 22, 997 [1901].
 Jobst u. Hesse, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 199, 17 [1879]. — Negri, Beriehte d. Deutsch. ehem. Gesellsehaft 27, 413 [1894].

⁹⁾ Chininfabrik Zimmer, D. R. P. 104 362; Chem. Ceutralbl. 1899, II, 951. - Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 329, 269 [1903].

Ketonc. 881

Dibromeotoin C₁₄H₁₀Br₂O₄. Bildet sich aus Cotoin in CHCl₃-Lösung durch Brom¹) ²). Gelbe Krystalle aus Alkohol. Schmelzp. 116°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther und CHCl₃. FeCl₃ färbt die Alkohollösung intensiv dunkelbraun.

Nitrosocotoin $\operatorname{CH_3O} \cdot \operatorname{C_6H}(\operatorname{OH})_2(\operatorname{NO}) \cdot \operatorname{CO} \cdot \operatorname{C_6H_5}$. Entsteht aus Cotoin in Alkohol-Eisessig durch Zusatz von KNO_2 ³). Es entstehen zwei Modifikationen, die beide bei 153—154° schmelzen. Orangegelbe, luft- und gewichtsunbeständige Nadeln und dunkelrote, luft- und gewichtsbeständige Blättchen. Unlöslich in Wasser und Äther; löslich in Alkohol, Eisessig, Essigester und Benzol.

Cotoinoxim CH₃O·C₆H₂(OH)₂·C(NOH)·C₆H₅²). Blättehen aus Eisessig und Ligroin.

Verbindung von Cotoin mit Phenylcumalin.

Mol.-Gewicht 416,16.

Zusammensetzung: 72.09°_{0} C, 4.84°_{0} H, 23.07°_{0} O.

$$C_{14}H_{12}O_4 + C_{11}H_8O_2$$
.

Vorkommen: Findet sich neben anderen Verbindungen in der echten Cotorinde⁴). **Bildung:** Entsteht aus Cotoin und Phenylcumalin⁵).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Blättehen aus Ligroin vom Schmelzp. 77°. Leicht löslich in CHCl₃, Äther und Alkohol, ebenso auch in Alkalien. Die Verbindung zerfällt ziemlich leicht.

Verbindung von Cotoin mit Oxyphenyleumalin.

Mol.-Gewicht 432,16.

Zusammensetzung: 69,42% C, 4,46% H, 25,92% O.

Vorkommen: Die Verbindung ist in der echten Cotorinde enthalten 6).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Aus einem Äther-Ligroingemisch wird die Verbindung krystallinisch erhalten. Mit Sodalösung beim Schütteln spaltet sie sich leicht in Cotoin und Oxyphenyleumalin $C_{11}H_8O_3$.

Hydrocotoin = 4, 6-Dimethoxy-2-oxybenzophenon.

Mol.-Gewicht 258,11.

Zusammensetzung: 69,74% C, 5,46% H, 24,80% O.

Vorkommen: Hydrocotoin ist in der echten Cotorinde enthalten?). **Bildung:** Entsteht aus Benzoylhydrocotoin durch alkoholische Kalilauge⁸).

2) Ciamician u. Silber, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 27, 416 [1894].

3) Pollack, Monatshefte f. Chemie 22, 999 [1901].

⁵) Ciamieian u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1553 [1895].

6) Hesse, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 309, 95 [1899].

7) Johst u. Hesse, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 199, 57 [1879].

8) Pollack, Monatshefte f. Chemie 18, 741 [1897].

¹⁾ Jobst u. Hesse, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 199, 17 [1879]. — Negri, Berichte d. Dentsch. ehem. Gesellschaft 27, 413 [1894].

⁴⁾ Jobst u. Hesse, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 199, 29 [1879]. — Hesse, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 282, 195 [1894].

Darstellung: Aus den harzigen Massen, die bei der Gewinnung von Oxyleucotin, Methylhydrocotoin usw. hinterbleiben, wird das Hydrocotoin durch Natronlauge extrahiert und durch HCl aus der Alkalilösung ausgefällt.

Physiologische Eigenschaften: Es wirkt antidiarrhoisch 1).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Hellgelbe Prismen oder Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 98°. Leicht löslich in Äther. Aceton, CHCl₃ und Eisessig; schwer löslich in Ligroin, unlöslich in Wasser. Löslich in Alkalien; in konz. Alkalien scheiden sich die Alkaliverbindungen in Form eines Öles ab²). Lösungen von Hydrocotoin in Alkohol werden durch FeCl₃ dunkelbraun gefärbt. Aus der NH₃-Lösung wird durch Bleiacetat eine gelbe, amorphe Verbindung gefällt. Durch Kalischmelze entsteht Benzoesäure und Hydrocoton. Beim Erhitzen mit konz. HCl auf 140° bildet sich Benzoesäure, Chlormethyl und ein in Äther schwer löslicher, rotgelber Körper, der sich in Soda mit tiefgelber Farhe löst. Essigsäure-anhydrid und Natriumacetat acetylieren nur teilweise; es entsteht dabei der Dimethyläther des m-Dioxyphenylcumarins: Konstitutionsbeweis. PCl₅ bildet Benzoylchlorid, Benzotrichlorid und C₆HCl₃(OCH₃)₂. Jodmethyl, Alkali und Methylalkohol führen Hydrocotoin in das Methylhydrocotoin über.

Acetylhydrocotoin C₁₅H₁₃O₄(COCH₃). Bildet sich aus Hydrocotoin und Essigsäureanhydrid bei 150⁻³). Prismen aus Alkohol vom Schmelzp, 83°. Beinahe unlöslich in Ligroin;

schwer löslich in Eisessig; leicht in Alkohol, Äther und CHCl3.

Benzoylhydrocotoin $C_{15}H_{13}O_4(OCOC_6H_5)$. Aus Phloroglucindimethylätherbenzoat in Benzol, Benzoylchlorid und $ZnCl_2^4$). Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 117—118°. Leicht löslich in Äther und Alkohol.

Brombydrocotoin $C_{15}H_{13}O_4Br$. Durch Einwirkung von Brom auf Hydrocotoin in der Kälte³). Hellgelbe Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 147 $^{\circ}$. Leicht löslich in heißem Alkohol, in Äther und CHCl₃. FeCl₃ färbt die alkoholische Lösung dunkelbraumrot.

Dibromhydrocotoin C₁₅H₁₂O₄Br₂. Bei mäßiger Wärme wird Hydrocotoin bromiert³). Schwefelgelbe Prismen vom Schmelzp. 95°. Schwer löslich in Ligroin; leicht löslich in heißem Alkohol, in Äther, Eisessig und CHCl₃. FeCl₃ färbt die alkoholische Lösung dunkelbraunrot.

Protocotoin = Piperonoylphloroglucindimethyläther.

Mol.-Gewicht 302.11.

Zusammensetzung: 63,55% C, 4,67% H, 31,78% O.

Vorkommen: Findet sich unter den Bestandteilen der Cotorinde⁵).

Darstellung: Da das Protocotoin ein Begleiter des rohen Hydrocotoins ist, wird dieses viele Male fraktioniert aus Alkohol krystallisiert. Das Protocotoin ist bedeutend schwerer in Alkohol löslich als Hydrocotoin ⁶).

Physiologische Eigenschaften: Es wirkt in alkoholischer Lösung subcutan bei Kaninchen nicht giftig?). Wird durch den Harn wieder ausgeschieden. Wirkt hemmend auf Pankreas-

Burkart, Berl. klin. Wochenschr. 1877, 20. — Fronmüller, Allgem. med. Centralbl. 1878, 55. — Görtz, Med. Centralbl. 1878, 27.

²⁾ Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 300 [1891].

³⁾ Jobst u. Hesse, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 199, 57 [1879].

⁴⁾ Pollack, Monatshefte f. Chemie 18, 739 [1897].

 ⁵⁾ Ciamician u. Silber, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 24, 2977 [1891].
 6) Ciamician u. Silber, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 24, 2982 [1891].

⁷⁾ Burkart, Württemb. med. Korrespondenzbl. 1876, 20. — Jobst, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 1633 [1876].

fäulnis und Milchsäuregärung!). Besitzt antidiarrhoische und stuhlverstopfende Eigenschaften?). Ist völlig geschmacklos.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Hellgelbe Prismen³) aus Alkohol vom Schmelzp. 141—142°. Unlöslich in Wasser; leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, CHCl₃ und Eisessig. Die alkoholische Lösung färbt sich mit FeCl₃ rotbraun. Mit HNO₃ (1, 4) in der Kälte blaugrün, beim Erwärmen Umschlag in schmutzig Rotbraun. In Alkalien mit gelber Farbe löslich, daraus durch CO₂ wieder fällbar. In alkalischer Lösung mit Natriumamalgam leicht reduzierbar. Durch Oxydation mit Chamäleonlösung entsteht Acetopiperon $CH_2 = O_2 = C_6H_3 \cdot CO \cdot CH_3$. Durch Kalischmelze Protocatechusäure. Mit KOH und Methylalkohol bildet sich bei 150° Veratroylphloroglucintrimethyläther (HO)₂ · $C_{13}H_5O(OCH_3)_3$. Mit KOH und Äthylalkohol der entsprechende Diäthyläther.

Acetylprotocotoin (ĈH₃O)₂C₆H₂(OCOCH₃) · CO · C₆H₃(O₂CH₂). Durch Essigsäureanhydrid und Natriumacetat⁴). Farblose Krystalle aus Alkohol. Schmelzp. 103°. Unlöslich in Wasser und Alkalien; leicht löslich in Äther, Benzol, Essigester und heißem Alkohol.

Dibromprotocotoin $C_{16}H_{12}Br_2O_6$. Durch Bromieren von Protocotoin in CS_2 ⁵). Schuppen aus CS_2 . Schmelzp. 170°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig.

Protocotoinphenylhydrazon (CH₃O)₂C₆H₂(OH) · C(N—NH—C₆H₅) · C₆H₃(O₂CH₂) ⁵). Farblose Prismen aus Alkohol, die sich an der Luft sehr rasch rotbraun färben. Schmelzp. 211 · Schwer löslich in Alkohol und Eisessig.

Methylhydrocoitoin=Benzoylphloroglucintrimethyläther.

Mol.-Gewicht 272.13.

Zusammensetzung: 70.57% C, 5.91% H, 23.52% O.

Vorkommen: Methylhydrocotoin ist in der Paracotorinde enthalten6).

Bildung: Entsteht durch Behandeln von Hydrocotoin mit KOH und CH₃J in Gegenwart von Methylalkohol⁷). Durch Erwärmen von Phloroglueintrimethyläther mit Benzoylchlorid und Chlorzink in Lösung von Benzol⁸).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Monokline und trimetrische Krystalle⁹) vom Schmelzp. 115°. Läßt sich fast unzersetzt destillieren. Unlöslich in Wasser und Ätzalkalien. Schwer löslich in Ligroin und kaltem Eisessig. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton, CHCl₃ und heißem Eisessig. Durch methylalkoholisches Kali bildet sich bei 140° Veratroylphloroglucintrimethyläther und Vanilloylphloroglucintrimethyläther. Durch Kalischmelze entsteht Benzoesäure und Phloroglucintrimethyläther. Konz. HCl spaltet bei 140° Benzoesäure ab. PCl₅ liefert Benzoylchlorid, Benzotrichlorid, Trichlorphloroglucintrimethyläther und Dichlorhydrocotoin. Brom im Überschuß führt es in Benzoylbromid und Tribromphloroglucintrimethyläther über.

1) Prihram, Prager med. Wochenschr. 1880, Nr. 31, 32, 33.

2) Burkart, Berl. klin. Wochenschr. 1872, 20. — Fronmüller, Allgem. med. Centralbl. 1878, 55, — Görtz, Med. Centralbl. 1878, 27.

3) Negri, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 2983 [1891].

4) Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24. 2982 [1891].
5) Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24. 2985 [1891].

6) Jobst u. Hesse, Anualen d. Chemie u. Pharmazie 199, 53 [1879]. — Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Geschlschaft 26, 799 [1893].

7) Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 300 [1891]; 25, 1120 [1892].

8) Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 1497 [1894].

Negri, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 1498 [1894]; Gazzetta chimica ital.
 I, 474 [1893].

i-BenzovIhvdrocoton.

Mol.-Gewicht 272,13.

Zusammensetzung: 70,57% C, 5,91% H, 23,52% O.

$$C_{16}H_{16}O_4 = (CH_3O)_3C_6H_2 - CO - C_6H_5.$$

Vorkommen: i-Benzoylhydrocoton findet sich in der Paracotorinde 1).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Große Blätter aus Alkohol vom Schmelzp. 115 . Unlöslich in Wasser und Alkalien. Schwer löslich in kaltem Alkohol und Äther. Färbt sich mit HNO₃ blaugrün. Durch Kalischmelze findet nur schwierig Zerlegung in Benzoesäure und Phloroglucintrimethyläther statt.

Dichlormethylhydrocotoin $(CH_3O)_3 \cdot CCl_2 \cdot CO \cdot C_6H_5$. Aus Methylhydrocotoin und

PCl₅²). Prismen aus Alkohol. Schmelzp. 81—82°.

Brommethylhydrocotoin C₁₆H₁₅BrO₄. Durch Einwirkung von Brom auf Methylhydrocotoin in der Kälte (Jobst und Hesse)3). Krystalle aus Alkohol. Schmelzp. 147°. Wenig löslich in Eisessig und CHCl3; leicht in heißem Alkohol, Äther und Aceton.

Dibrommethylhydrocotoin C₁₆H₁₄Br₂O₄. Durch Einwirkung von Brom auf Methylhydrocotoin in der Wärme³). Krystalle vom Schmelzp. 84°. Schwer löslich in kaltem Alkohol,

leicht in heißem und in CHCl₃, Äther.

Cotogenin (CH₃O)₃ · C₆H₂ · CO · C₆H₃(OH)₂. Entsteht beim Schmelzen von Methylprotocotoin mit Kali⁴). Tafeln aus Alkohol. Schmelzp. 27°. Schwer löslich in kaltem Alkohol.

Methylprotocotoin, Oxyleucotin=Piperonoylphloroglucintrimethyläther.

Mol.-Gewicht 316,13.

Zusammensetzung: 64,53% C, 5,10% H, 30,37% O.

Vorkommen: Methylprotocotoin findet sich in der Cotorinde⁵).

Bildung: Paracotoin wird mit in Methylalkohollösung mit KOH und Jodmethyl be-

handelt 6). Entsteht aus Phloroglucintrimethyläther und Piperonylchlorid?).

Darstellung: Die zerkleinerte Rinde wird mit Äther extrahiert; aus dem Ätherrückstand wird das Leucotin durch Alkohol entzogen und die letzten Reste Paracotoin durch verdünnte Kalilauge in der Wärme entfernt⁸).

Physiologische Eigenschaften: Besitzt antidiarrhoische Wirkung durch Beeinflussung der

Verdauung 9).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Prismen aus Alkohol vom Schmelzp. 134 bis 135°. 1st nicht flüchtig. Sehwer löslich in Äther, Benzol und CHCl3. Leicht löslich in heißem Alkohol und Eisessig. Mit konz. HCl bei 140° entsteht Protocatechusäure. Durch Erhitzen mit konz. HNO3 wird eine blaugrüne Lösung und ein blaugrünes Harz gebildet.

1) Hesse, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 276, 340 [1893].

2) Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 2980 [1891].

3) Johst u. Hesse, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 199, 53 [1879]. — Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 799 [1893].

4) Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 783 [1893].

5) Jobst u. Hesse, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 199, 48 [1879]. — Ciamician u. Silher, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 779 [1893].

6) Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 2984 [1891].
 7) Perkin u. Robinson, Proc. Chem. Soc. 22, 305 [1906].
 8) Jobst u. Hesse, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 251 [1877].

9) Burkart, Berl. klin. Wochenschr. 1877, 20.

Ketone. SS5

In der Kalischmelze entsteht zuerst Phloroglueintrimethylätber und Pentaoxybenzophenontrimethyläther, dann Protocatechualdehyd (?), CO₂ und Ameisensäure. Trichlorphloroglueintrimethyläther wird durch PCl₅ gebildet, und die entsprechende Bromverbindung neben Piperonylsäure entsteht durch Brom. Hydroxylamin wirkt nicht auf Methylprotocotoin ein.

Brommethylprotocotoin (CH₃O)₃C₆HBr·CO·C₆H₃(O₂CH₂). Aus Oxyleucotin in Eisessig oder CHCl₃ durch Brom bei gewöhnlicher Temperatur (Jobst und Hesse) ¹). — Prismen aus Alkohol. Schmelzp. 190—192°. Sehr schwer löslich in Alkohol, Äther und CHCl₃.

Dibrommethylprotocotoin C₁₇H₁₄Br₂O₆. Aus Oxyleucotin und Brom in der Wärme¹). Schmelzp. 159°.

Anisketon = p-Methoxyphenylaceton.

Mol.-Gewicht 164,10.

Zusammensetzung: 73,13°, C, 7,37°, H, 19,50°, O.

$$\begin{array}{c} \mathrm{C_{10}H_{12}O_{2}}.\\ \mathrm{CH_{2}-CO-CH_{3}}\\ \mathrm{C}\\ \mathrm{HC} \end{array}$$

Vorkommen: Im Bitterfenchclöl, das aus in Frankreich, Spanien und Algier wildwachsendem Fenchel gewonnen wird²); im ätherischen Öl von kultiviertem französischen Bitterfenchel (Foeniculum vulgare Gärtn.)³); im russischen Anisöl (Pimpinella Anisum L.) und Sternanisöl (Illicium anisatum)²).

Bildung: Anisketon entsteht durch Spaltung des Piceins4); aus Anethol5); aus p-Pseudo-

propenylanisol durch Jod und HgO in Gegenwart von Alkohol⁶).

Darstellung: Anethol wird durch Einwirkung von Quecksilberacetat und darauffolgende Verseifung in das entsprechende Glykol verwandelt. Aus diesem wird Wasser mit H₂SO₄ unter Bildung von Anisketon abgespalten⁷).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Bewegliche, bei 263° siedende, anisartig riechende Flüssigkeit. Spez. Gewicht 1,095 bei 0°. Durch Oxydation an der Luft oder mit Hilfe von Kaliumpermanganat entstehen Essigsäure und Anissäure.

Anisketoxim CH₃O·C₆H₄·CH₂—C(NOH)—CH₃⁶). Schmelzp. 72°. Ziemlich löslich

in Benzol.

Anisketonsemiearbazon $\rm CH_3O\cdot C_6H_4\cdot CH_2-C(N-NH-CO-NH_2)\cdot CH_3$. Schmelzpunkt 182°.

Anisketonphenyllıydrazon $\rm CH_3O + C_6H_4 + CH_2 - C(N-NH-C_6H_5) + CH_3$ 5). Öliges Produkt.

Iron = 3, 3, 5-Trimethylcyclothexen (1') 4'-Butenylon.

Mol.-Gewicht 192,16.

Zusammensetzung: 81,18°, C, 10,49% H, 8,33% O.

1) Johst u. Hesse, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 199, 48 [1879]. — Ciamician u. Silher, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 779 [1893].

3) Tardy, Bulletin de la Soc. chim. [3] 17, 660 [1897].

5) Toennies, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 2984 [1887].

7) Tiffencau u. Daufresue, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 144, 1356 [1907].

²⁾ Bouchardat u. Tardy, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 122, 198 [1896]; Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 612 [1896]. — Tardy, Thèse de Paris 1902, 22. — Bericht der Firma Schimmel & Co., Okt. 1902, 11.

⁴⁾ Tanret, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 119, 80 [1894]. — Vgl. Charon u. Zamanos, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 133, 741 [1901].

⁶⁾ Béhal u. Tiffeneau, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 132, 561 [1901]; Bulletin de la Soc. chim. [3] 25. 275 [1901].

$$CH_3$$
 CH_3
 C
 $CH - CH = CH - CO - CH_3$
 $CH - CH = CH - CO - CH_3$
 $CH - CH = CH - CO - CH_3$
 $CH - CH - CH = CH - CO - CH_3$

Vorkommen: 1ron bildet den Träger des Veilchenaromas im Rhizom von Iris florentina¹), I. germanica und I. pallida¹) und der Blüten von Viola odorata¹). Ist wahrscheinlich enthalten im ätherischen Öle von Acacia Cavenia Hook, et Arn.²) und Acacia Farnesiana²).

Bildung: Durch Kondensation von Isopropylidenacetessigester mit Natriumacetessigester wird Isophoroncarbonsäureester erhalten, der sich mit PCl_5 in δ -Chlorcyclogeranioladiencarbonsäureester überführen läßt. Durch Reduktion zu \mathfrak{I}_4 -Cyclogeraniumsäurealdehyd und darauffolgende Kondensation mit Aceton entsteht Iron³).

Darstellung: Die neutralen Bestandteile eines Ätherauszuges von Veilchenwurzeln werden mit Dampf destilliert. Die zuerst übergegangenen Teile werden in Alkohol gelöst, mit alkoholischem Kali in geringem Überschuß versetzt und in Wasser gegossen. Dann wird sofort mit Äther ausgeschüttelt und wiederum mit Dampf destilliert. Die ersten Anteile des Destillates werden mit Phenylhydrazin einige Tage sich selbst überlassen; das dann gebildete Phenylhydrazon wird durch Ausblasen mit Dampf gereinigt und mit Schwefelsäure gespalten 1) 4).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Iron ist ein Öl, das unter 16 mm Druck bei 144 siedet. Spez. Gewicht 0,939 bei 20°. n_D = 1,50113. Dreht das polarisierte Licht nach rechts. Fast unlöslich in Wasser; leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin. Durch NaOCl wird aus Iron CHCl₃ abgespalten. Jodwasserstoff und Phosphor reduzieren es zu Iren C₁₃1l₁₈ ⁵). (Derivate des Irens vgl. Bd. VII, 1. Hälfte, S. 532.) Besitzt den charakteristischen Veilchengeruch; ermidet in konzentrierter Form sehr rasch die Geruchsnerven.

Ironoxim $C_{13}\overline{H}_{20}$: NOH 6). Wird sehr schwer fest und schmilzt dann bei 121,5°. Blättehen aus Ligroin.

Ironsemiearbazon $C_{13}H_{20}=N-NH-CO-NH_2$ 6). Erstarrt nicht in der Kälte.

lronthiosemicarbazon $C_{13}H_{20}=N-N11-CS-NH_2$?). Schmelzp. 181°.

lronphenylhydrazon $C_{13}H_{20}=N-NH-C_6H_5$ ⁵). Gelbbraunes Öl. Das rohe Iron wird über das Phenylhydrazon gereinigt.

lron-p-bromphenylhydrazon $C_{13}H_{20}=N-NH-C_6H_4Br^8$). Nadeln vom Schmelzp. 168–170 . Kann zur quantitativen Bestimmung des Irons verwendet werden.

Isoiron.

Mol.-Gewicht 192,16.

Zusammensetzung: 81,18°, C, 10,49°, H, 8,33°, O.

Vorkommen: Findet sich im Kostuswurzelöl⁹).

Darstellung: Isoiron wird erhalten, wenn die nach Veilchen ricchenden Anteile der Fraktionen des Kostuswurzelöles mit substituierten Ammoniaken, z. B. p-Hydrazinbenzol-

3) Merling u. Welde, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 366, 119 [1909].

7) Chuit, Revue générale de Chimie pure et appl. 6, 510 [1903].

Tie mann u. Krüger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 2679 [1893]. — Flükkiger, Archiv d. Pharmazie 208, 481 [1876]. — Vogl, vgl. Wiesner, Rohstoffe des Pflanzenreiches. Leipzig 1900/1903.

Bericht der Firma Schimmel & Co., April 1901, 16; Okt. 1903, 46. — Walbaum, Journ. f. prakt. Chemie [2] 68, 235 [1903].

⁴⁾ Haarmann u. Reimer, D. R. P. 72810; Friedländers Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 3, 888.

⁵) Tiemann u. Krüger, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 26, 2682 [1893].
⁶) Tiemann u. Krüger, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 28, 1755 [1895].

Tiemann u. Krüger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1757 [1895].
 Haarmann u. Reimer, D. R. P. 120 559; Chem. Centralbl. 1901, 1, 1219.

sulfosäure, behandelt werden und die dadurch entstandene Verbindung mit verdimnten Säuren

gespalten wird 1).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Öl vom Siedep. 140-150° bei 20 mm. Spez. Gewicht 0,93 bei 20°. Isoiron geht bei mehrstündigem Kochen im HJ in einen Kohlenwasserstoff über, der durch KMnO₄ zu einer Säure C₁₂H₁₂O₆ vom Schmelzp. 214 oxydiert werden kann.

Isoiron-p-bromphenylhydrazon $C_{13}H_{20} = N - NH - C_6H_4 \cdot Br^{-1}$). Schmelzp. 161—163.

Pseudoionon = 2, 6-Dimethyl-4, 6, 8-undekatrienon (10).

$$\mathrm{CH_3} - \mathrm{CO} - \mathrm{CH} = \mathrm{CH} - \mathrm{CH} = \mathrm{C(CH_3)} - \mathrm{CH} = \mathrm{CH} - \mathrm{CH_2} - \mathrm{CH}(\mathrm{CH_3}) - \mathrm{CH_3}.$$

Aus Citral und Aceton durch mehrtägiges Schütteln mit Barytlösung?). Öl vom Siedep. 143-145° bei 12 mm. Spez. Gewicht 0,9044. Beim Kochen mit Schwefelsäure bildet sich Jonon.

Jonon = 3, 5, 5-Trimethylcyclohexen (1) 4'-butenylon.

CH₃ CH₃

$$\begin{array}{c} {\rm C} \\ {\rm H_2C} \\ {\rm CH-CH=CH_3} \\ {\rm CH-CH_3} \\ {\rm C} \\ {\rm H} \end{array}$$

Jonon bildet sich aus Pseudojonon durch H₂SO₄ 3), unter Druck*); aus Cyclocitral. Aceton und Alkali⁵); aus Acetyljonon durch Alkali⁶). Nachweis und Reinigung⁷). Öl. das nach Veilchen riecht. Ist in flüssiger Luft löslich8). Es tritt in zwei Isomeren, a- und β-Jonon, auf, die sich durch die Hydrosulfonsäureverbindungen trennen lassen 9).

 α -Jonon: Siedep. 127,6° bei 12 mm; $d_{15} = 0.9338$; $n_D = 1.50001 (17.2°)$. β-Jonon: Siedep. 134,6° bei 12 mm; $d_{15} = 0.9488$; $n_D = 1.52008$ (17.5°).

Thiosemicarbazone: α-Verbindung. Schmelzp. 121°9). — β-Verbindung. Schmelzp. 158°9).

Jasmon.

Mol.-Gewicht 164,13.

Zusammensetzung: 80,49% C, 9,83% H, 9,68% O.

Vorkommen: Jasmon findet sich im ätherischen Jasminblütenöl 10) und wahrscheinlich auch im Neroliöl¹¹).

Darstellung: Die Fraktionen des Jasminblütenöles, welche über 100° bei 4 mm Druck sicden, werden mit Pikrinsäure behandelt, um das Indol zu entfernen; darauf wird durch Hydroxylamin das Jasmonoxim abgeschieden, welches mit Säuren zerlegt wird 12).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Hellgelbes, nach Jasminblüten riechendes Öl vom Siedep. 257—258° bei 755 mm. Spez. Gewicht 0,945 bei 15°. Löslich in Wasser, sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Färbt sich beim längeren Stehen dunkel. Der äußerst intensive und haftende Jasmingeruch tritt besonders in verdünnter Lösung hervor.

1) Haarmann u. Reimer, D. R. P. 120559; Chem. Centralbl. 1901, I. 1219.

2) Tiemann n. Krüger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 2692 [1893]; D. R. P. 73 089; Friedländers Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 3, 889.

3) Tiemann u. Krüger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 2693 [1893]. — Barbier u. Bouveault, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 1003 [1896].

 Alexander, D. R. P. 157 647; Chem. Centralbl. 1905. I, 310.
 Strebel, D. R. P. 108 335; Chem. Centralbl. 1900, 1, 1177. — Haarmann u. Reimer, D. R. P. 116 637; Chem. Centralbl. 1901, I, 148.

6) Haarmannn u. Reimer, D. R. P. 126 960; Chem. Centralbl. 1902. I, 77.

7) Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 849 [1898].

8) Erdmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 61, 225 [1900].

9) De Laire, Revue générale de Chimie pure et appl. 6, 471 [1903]. — Chuit, Revue générale de Chimie pure et appl. 6, 422 [1903]; Chemist and Druggist 63, 1054 [1903].

10) Hesse, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2618 [1899]; 33, 1589 [1900].

11) Bericht der Firma Schimmel & Co., April 1903, 56; Okt. 1903, 56. 12) Heine & Co., D. R. P. 119 890; Chem. Centralbl. 1901, I, 1076.

Jasmonoxim $C_{11}H_{16} = NOH^{-1}$). Nadeh aus Alkohol. Schmelzp. 45 . Sehr leicht

flüchtig mit Wasserdampf.

Jasmonsemicarbazon $C_{11}H_{16} = NH-NH-CO-NH_2$. Gemisch zweier Verbindungen. Das Rohsemicarbazon schmilzt bei $200-204^{\circ}$. Der leichter löslichere Teil hat den Schmelzp. $199-201^{\circ}$, der sehwerer lösliche den Schmelzp. $204-206^{\circ -1}$).

Santalon.

Mol.-Gewicht 164,13,

Zusammensetzung: $80,49^{\circ}_{\ 0}$ C. $9,83^{\circ\prime}_{\ 0}$ H, $9,68^{\circ\prime}_{\ 0}$ O.

C11H16O.

Vorkommen: Santalon ist im ostindischen Sandelholzöl (Santalum album L.) enthalten?).

Darstellung: Die bei 80—100° (unter 15 mm Druck) siedenden Anteile des Sandelholzöles werden mit Semicarbazid behandelt und daraus durch Säuren das Keton abgeschieden.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Öl vom Siedep. 88—89° bei 15 mm; Siedep. 214—215°. Spez. Gewicht 0,9906 bei 15°. $[\alpha]_D = -62^\circ$. Bildet mit HBr in Eisessig ein Hydrobromsantalon.

Santalouoxim $C_{11}H_{16}=NOH$. Krystalle aus Methylakohol. Schmelzp. 74,5-75,5 $^{-2}$). Läßt sieh mit Schwefelsäure nicht spalten.

Santalonsemicarbazon $C_{11}H_{16} = N - NH - CO - NH_2$. Schmelzp. 175¹²).

Tuberon.

Mol.-Gewicht 192,16.

Zusammensetzung: 81,18% (1, 10,49% H, 8,33% O.

C13H20O.

Vorkommen: Tuberon stellt den riechenden Bestandteil in der Tuberosenblüte dar³). Physikalische und chemische Eigenschaften: Öl vom Siedep. 167°. Spez. Gewicht 0,9707 bei 8°. nt = 1,5160. Durch Essigsäureanhydrid tritt keine Acetylierung ein. Nimmt 1 Mol. Brom auf. Durch Phenylhydrazin wird beim Erwärmen Wasser abgespalten. Durch Oxydation mit wässeriger Chromsäure bildet sich Formaldehyd.

Muskon.

Mol.-Gewicht 238,24 [C₁₆H₃₀O].

Zusammensetzung: 80,59% C, 12,67% H, 6,74% O.

 $C_{16}H_{30}O$ oder $C_{15}H_{28}O$ (?).

Vorkommen: Muskon ist in dem Sekrete enthalten, welches sich in dem am Bauche des männlichen Moschustieres (Mosehus moschiferus) befindlichen Beutel absondert⁴).

Darstellung: Der rohe Moschus wird mit Wasserdampf ausgeblasen, das Destillat ausgesalzen und mit Äther ausgeschüttelt. Zur Zerstörung freier Fettsäuren und verseifbarer Bestandteile wird das rohe Moschusöl mit alkoholischem Kali kurze Zeit erwärmt, dann gewaschen und im Vakuum destilliert.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farbloses Öl, das bei 145—147 (3—4 mm) siedet. Unter 752 mm Siedep. 327—330 unter Zersetzung. Spez. Gewicht 0,9268 bei 15 [a]_D = —10 6. Im Wasser sehr wenig löslich, dagegen mit Alkohol in jedem Verhältnis mischbar. Besitzt den charakteristischen Moschusgeruch, besonders in großer Verdünnung. In konz. Form ermüdet es sehr bald die Geruchsnerven. Der "künstliebe Moschus" ist etwas ganz anderes als Muskon und absolut nicht mit diesem identisch.

2) Müller, Archiv d. Pharmazie 238, 373 [1900].

¹⁾ Hesse, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2618 [1899]; 33, 1589 [1900].

Verley, Bulletin de la Soc. chim. [3] 21, 306 [1899]. — Vgl. Hesse, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 1459 [1903].

Walbaum, Journ. f. prakt. Chemic [2] 73, 483 [1906]. — Bericht der Firma Schimmel & Co., April 1906, 98.

Muskonoxim C₁₆H₃₀ = NOH. Entsteht durch Kochen von Muskon mit Hydroxylaminchlorhydrat und KOH in alkoholischer Lösung. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 46°.

Muskonsemicarbazon C₁₆H₃₀ = N-NH-CO-NH₂. Bildet sich aus Muskon, Semicarbazidehlorhydrat und Natriumacetat in Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur. Farblose Prismen aus Alkohol. Schmelzp. 133-134°. Ist durch Schwefelsäure in Muskon spaltbar.

Cyclopentanon, Adipinketon.

Mol.-Gewicht 84,08.

Zusammensetzung: 71,36% C, 9,61% H, 19,03% O.

 C_5H_8O .

 H_2C-CH_2 H_2C CH_2

Vorkommen: Findet sich im rohen Holzgeist 1) und in den Destillationsprodukten des Buchenholzes 2).

Bildung: Entsteht bei der trockenn Destillation von adipinsaurem (wasserfreiem) 3) 1) oder bernsteinsaurem Kalk 2) 4); aus Adipinsäure durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und Zersetzung der gebildeten Verbindung durch langsame Destillation bei gewöhnlichem Druck 5); aus Vinyltrimethylenbromid durch Bleioxyd und Wasser bei 135—140°6).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Öl von pfefferminzartigem Geruch. Siedep. 129° 7); 130—130,5°. Spez. Gewicht 0,948 bei 20°; 0,9416 bei 21,5°. $n_{22}^{22} = 1,4366$. Durch Oxydation mit HNO3 entsteht Glutarsäure und wenig Bernsteinsäure. Durch HCl-Gas polymerisiert sich das Keton 8). Verbindet sich mit Aldehyden 9); bildet mit NaHSO3 und HCN Verbindungen. Nachweis durch die Dibenzalverbindung (Schmelzp. 189°) 10).

Cyclopentanonoxim $C_5H_8 = \text{NOH }^5$). Krystalle vom Schmelzp. 56°.

Cyclopentanonsemicarbazon $C_5H_8=N-NH-CO-NH_2$. Schmelzp. 203° 11); Schmelzp. $200-205^{\circ}$ (unter Zersetzung) 12). Tafeln Alkohol.

Tetrabromid. Durchsichtige Prismen vom Schmelzp. 101—102°. Zersetzt sich beim

Erhitzen mit Wasserdampf¹³).

a-Methylcyclopentanon C₅H₇O · CH₃. Bildet sich aus ∧-Methyladipinsäure. Schmelzpunkt 139° 5).

 β -Methyleyclopentanon $C_5H_7O \cdot CH_3$. Entsteht aus β -Methyladipinsäure. Schmelzpunkt 143° 5).

 $\label{eq:ch2} {\rm CH_2-CH_2}$ o,
 α -Dimethylcyclopentanon | CO. Aus Dimethyladipinsäureanhydrid
 14). Be- $CH_2 - C(CH_3)_2$ wegliche, campherartig riechende Flüssigkeit vom Siedep. 143°.

2) Metzner u. Vorländer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1885 [1898]. 3) Hollemann, van der Laan u. Slijper, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 24, 23 [1905].

4) Wislicenus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 275, 312 [1893].

⁵) Blanc, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 144, 1356 [1907].

6) Gustavson u. Balatow, Journ. f. prakt. Chemie [2] 56, 93 [1897].

7) Wallach, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 353, 318 [1907].

 Wallach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1094 [1897].
 Wallach, Nachr. d. Kgl. Gesellschaft d. Wissensch. Göttingen 1907, 399. — Kauffmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 3726 [1908].

10) Vorländer u. Hobohm, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1840 [1896].

11) Best u. Thorpe, Journ. Chem. Soc. 95, 685 [1909].

Wallach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 2963, Anm. [1896]. 13) Wallach, Nachr. d. Kgl. Gesellschaft d. Wissensch. Göttingen 1905, 147.

²⁴) Blanc, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 142, 1084 [1906]; Bulletin de la Soc. chim. [4] 3, 780 [1908].

¹⁾ Hentschel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 275, 318 [1893]. — Claisen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 1257 [1875]. — Pinner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft **15**, 594 [1882].

 α -Isopropylcyclopentanon $C_5H_7O\cdot C_3H_7$. Aus α -Isopropylcyclopentanoncarbonsäureester durch Kochen mit Barytwasser¹). Menthonartig riechendes Öl. Siedep. 175—176 unter teilweiser Verharzung.

β-Cyclopentanoncarbonsänre C₅H₇O·COOH. Aus Malonester und Bromessigsäureester über eine Reihe intermediär entstehender Verbindungen²). Schmelzp. 64—65°. Siedep. 197° bei 30 mm. Leicht löslich in Wasser und in den meisten organischen Lösungsmitteln.

v-Acetylfuran, Methyl-a-furylketon.

Mol.-Gewicht 110,05.

Zusammensetzung: 65,42% C, 5,50% H, 29,08% O.

$$\begin{array}{ccc} & C_6H_6O_2. \\ HC- & CH \\ HC- & C-CO-CH_3 \end{array}$$

Vorkommen: Findet sich im Holzteeröl³).

Bildung: Entsteht aus α-Furfuroylessigsäureäthylester durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure⁴).

Darstellung: α -Acetylfuran kann durch Bildung des entsprechenden Oxims aus dem Holzteeröl isoliert werden; oder es wird das Öl mit Schwefelsäure (von 30 $^{\circ}_{0}$) behandelt, die schwefelsaure Lösung mit konz. Natriumbisulfitlösung geschüttelt, der darin unlösliche Teil mit Soda gewaschen, getrocknet und im Vakuum destilliert 5).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farhlose Krystalle von aromatischem Geruch. Schmelzp. 28,5°. Siedep. 173°; 67° bei 10 mm.

v-Acetylfuranoxim C₄H₃O·C(NOH)·CH₃. Farblose Prismen vom Schmelzp. 104°5). Siedep. 110—111 bei 10 mm. Der Geruch ähnelt dem Phenol und Jodoform.

 \updelta -Acetylfuransemicarbazon $C_4H_3O\cdot C(N-NH-CO-NH_2)\cdot CH_3$ 5). Gelbe Nadeln vom Schmelzp. 148°. Wenig löslich in Alkohol.

Filixsäuregruppe inkl. Cosin.

Filicinsäure, 1,1-Dimethylcyclohexantrion (2,4,6).

Mol.-Gewieht 154,09.

Zusammensetzung: 62,30% C, 6,48% H. 31,22% O.

Vorkommen: Filicinsäure tritt als Spaltungsprodukt der Filixsäure auf6).

Bildung: Entsteht aus Filixsäure durch Einwirkung von 15 proz. Natronlauge und Zinkstaub⁶); ferner beim Eindampfen von Aspidin mit Natronlauge in einer Silberschale⁷).

1) Kötz u. Schüler, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 350, 204 [1906].

4) Sandelin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 493 [1900].
5) Bouveault, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 34, 1072 [1901].

Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 302, 173 [1898].
 Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 302, 188 [1898].

²⁾ Kay u. Perkin, Proc. Chem. Soc. 32, 269 [1906]; Journ. Chem. Soc. 89, 1640 [1906].
3) Bouveault, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 125, 1184 [1897]; Bulletin de la Soc. chim.
[3] 25, 435 [1901].

Darstellung: 1 Teil Filixsäure wird mit 2 T. Zinkstaub gemischt und mit 5 T. 15 proz. Natronlauge auf dem Wasserbade 8 Stunden erwärmt. Das Filtrat wird mit Schwefelsäure behandelt; die Filicinsäure krystallisiert direkt aus.

Physiologische Eigenschaften: Filicinsäure besitzt nicht die Eigenschaften der wirksamen Filixkörper auf Tiere 1).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farblose Würfel oder unregelmäßige Oktaeder aus abs. Alkohol. Schmelzp. 213-215 unter Bräunung. Die Dämpfe riechen stechend, ähnlich dem Chlor. Läßt sich teilweise unzersetzt sublimieren. Löslich in heißem Alkohol und Wasser, sehwer löslich in Äther und Eisessig. Reagiert gegen Lackmus stark sauer; neutralisiert Alkalien und Ammoniak. Löst sich in Sodalösung unter Entwicklung von CO₂; wird durch Einleiten von CO₂ in diese Lösungen nicht wieder gefällt und läßt sich mit Äther aus den alkalischen Sodalösungen nicht wieder ausschütteln. Die Lösungen zersetzen sich beim längeren Stehen?). Durch FeCl₃ wird die verdümnte wässerige Lösung rot, die konz. alkoholische Lösung rotbraun. Für Filicinsäure ist Erwärmen mit wenig Eiscssig, Essigsäureanhydrid und Anilin infolge smaragdgrüner Färbung charakteristisch; Anilin allein färbt eine alkoholische Lösung rotviolett. Filicinsäure reduziert ammoniakalische Silberlösung und KMnO₄-Lösung²). Natrium amalgam greift Filicinsäure nicht an. Kalischmelze erzeugt neben anderen Produkten Essigsäure und Isobuttersäure. 6 proz. KMn₄O-Lösung oxydiert zu Dimethylmalonsäure, Essigsänre und Isobuttersäure. Mit Methylalkohol, Kalilauge und Jodmethyl entsteht eine kernsubstituierte Methylfilicinsäure. Die Salze sind amorph und mit Ausnahme des Pb- und Hg-Salzes unbeständig; leicht löslich in Wasser.

Filicinsäuremethyläther (CH₃)₂ · C₆H₂(OH)(OCH₃)O. Eine methylalkoholische Lösung von Filicinsäure wird mit trocknem HCl-Gas behandelt³). Prismen aus Essigäther. Schmelzp. 208°. Leicht löslich in Alkohol und Alkalien, schwer in Äther, Benzol und Wasser; fast unlöslich in Petroläther. Durch FeCl₃ wird die wässerige Lösung rotviolett gefärht.

Filicinsäureäthyläther (CH₃)₂·C₆H₂(OH)(OC₂H₅)O ¹). Prismen vom Schmelzp. 215 ³. Löslich in Alkohol. FeCl₃ erzeugt eine hellpurpurrote Färbung der wässerigen Lösung.

Filicinsäurediäthyläther (CH₃)₂ · C₆H₂(OC₂H₅)₂O. Entsteht aus dem Monoäthyläther durch Kochen mit Jodäthyl und Kali in abs. Alkohol. Farblose Tafeln oder Prismen aus Petroläther. Schmelzp. 103—105°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Petroläther. Schwer löslich in heißem Wasser. Unlöslich in Alkalien und Sodalösung.

Diacetylfilicinsäure (CH₃)₂·C₆H₂(OCOCH₃)₂O. Bildet sich aus Filicinsäure und Essigsäureanhydrid⁴). Prismen und Tafeln aus Alkohol; Schmelzp. 82—85°. In den gebräuchlichen Lösungsmitteln ziemlich leicht löslich, wenig dagegen in Ligroin. FeCl₃ gibt keine Färbung. Durch Erwärmen mit wässerigem oder alkoholischem Kali auf dem Wasserbade wird Filicinsäure regeneriert. Die trocknen Krystalle färben sich nach einiger Zeit intensiv rot.

Dichlorfilicinsäure (CH₃)₂C₆H₂Cl₂O₃. Aus Filicinsäure und Phosphorpentachlorid⁵). Platten aus Petroläther; Schmelzp. 79—80°. In Wasser und Alkalien bei gewöhnlicher Temperatur unlöslich. Löslich in Alkohol und Äther. FeCl₃ gibt keine Färbung, ehenso ist auch die Anilinreaktion auf Filicinsäure negativ.

Tetrachlorfilieinsäure (CH₃)₂·C₆Cl₄O₃. Durch Behandeln von Filieinsäure in Chloroform mit trocknem Chlorgas⁶). Farblose Prismen aus Petroläther; Schmelzp. 83—84°. Besitzt einen dem Chlorhydrat ähnlichen Geruch. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Unbeständig gegen Wasser. Die alkoholische Lösung wird durch FeCl₃ nicht gefärbt.

Bromfilicinsäure (CH₃)₂C₆H₃BrO₃. Aus den höher bromierten Filicinsäuren durch Erwärmen mit Eisessig⁷); scheidet sich auch häufig aus den Eisessig-Mutterlaugen der Di- und Tribromfilicinsäure bei längerem Stehen aus. Bildet sich durch spontane Zersetzung der Dibromfilicinsäure an feuchter Luft. Orangerote Tafeln oder Würfel. Schmilzt nicht, zersetzt sich aber oberhalb 250°. In allen organischen Lösungsmitteln, ausgenommen Aceton, schwer löslich. Löslich in Soda und Alkalien, durch Säuren wieder fällbar. Die NH₃-, Ba- und Cu-Verbindungen sind krystallinisch. Behandeln mit Natriumamalgam bildet Filicinsäure zurück.

¹⁾ Boehm, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 38, 58 [1896].

²⁾ Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 301, 256 [1899].

³⁾ Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 307, 258 [1899].

⁴⁾ Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 307, 261 [1899].

⁵⁾ Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 307, 263 [1899].

⁶⁾ Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 307, 280 [1899).

⁷⁾ Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 307, 268 [1899].

Dibromfilicinsäure (CH₃)₂C₆H₂Br₂O₃. Entsteht aus Filieinsäure in abs. Alkohol oder in Eisessig durch Brom¹). Farblose Prismen aus CS₂; Schmelzp. 147—148°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und CS₂; unlöslich in Petroläther. In Soda unter CO₂-Entwicklung löslich. An der Luft sehr unbeständig; die Krystalle werden zuerst gelb und wandeln sich in die Monobromverbindung um, die gleichfalls durch Kochen mit Wasser oder Erwärmen mit Eisessig entsteht.

Tribromfilicinsäure (CH₃)₂C₆HBr₃O₃. Bildet sich durch Einwirkung von Brom im Überschuß auf Filicinsäure, eventuell mit Eisessig aufgeschlämmt¹). Hellgelbe Prismen oder Tafeln aus CS₂; Schmelzp. 132°. Die Verbindung ist beständig. Leicht löslich in Äther und Alkohol; schwer in Wasser, in Benzol unter teilweiser Zersetzung. Löslich in Soda unter CO₂-Entwicklung.

Tetrabromfilieiusäure ($\rm CH_3)_2 \cdot \rm C_6Br_4O_3$. Aus Filicinsäure in Wasser aufgeschlämmt durch Versetzen mit 6 T. Brom ²). Glänzende Prismen oder Tafeln aus Eisessig oder abs. Alkohol. Schmelzp. 139 . Leieht löslich in Äther und Benzol; unlöslich in Wasser. Verändert sich nicht an der Luft; gegen heißen Alkohol nicht beständig. Natron- und Kalilauge ebenso heiße Sodalösung wirken zersetzend auf Tetrabromfilicinsäure unter Bildung von Hexabromdimethylacetylaecton.

Filicinsäuredisazobenzol $C_8H_8(N=N\cdot C_6H_5)_2O_3$. Aus Filicinsäure und Diazoamidobenzol in Alkohol³). Dunkelpurpurrote Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 209³. Leicht löslich

in Benzol. Verpufft beim Erhitzen auf höhere Temperaturen.

Methylenbisfilicinsäure CH₂(C₈H₉O₃)₂. Filicinsäure in Kalilauge (5 proz.) gelöst wird mit Formaldehyd versetzt und nach halbstündigem Stehen mit verdünnter Schwefelsäure angesäuert⁴). Farbloses, amorphes Pulver. Erweicht bei 150°, wird bei 200° dünnflüssig. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Ligroin und kochendem Wasser. FeCl₃ färbt die alkoholische Lösung braungelb.

Methylfilicinsäure.

Bildung: Methylenbisfilicinsäure wird mit Natronlauge und Zinkstaub auf dem Wasserbade gespalten. Aus dem alkalischen Filtrat wird Methylfilicinsäure nach Ansäuern mit Schwefelsäure durch Ausäthern gewonnen 5).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farblose Prismen und Nadeln aus Essigäther oder Wasser. Sehmelzp. 178—180°. Erstarrt nieht wieder krystallinisch nach dem Sehmelzen. Teilweise unzersetzt sublimierbar. Die Dämpfe besitzen einen steehenden Geruch. Die farblosen Krystalle, ebenso die wässerigen Lösungen, färben sich an feuchter Luft bald eitronengelb. Fast unlöslich in abs. Äther, Benzol und Ligroin; schwer löslich in heißem Essigäther und Aceton; löslich in Alkohol und Wasser. In Sodalösung ohne CO₂-Entwicklung löslich. Die wässerige Lösung reagiert gegen Lakmus und Phenolphthalein stark sauer. Wenig FeCl₃ färbt momentan rotviolett, auf weiteren Zusatz schlägt die Färbung in Braun und Weingelb um (eharakteristische Reaktion). Mit Anilin färbt sich die alkoholische Lösung beim Erwärmen braunrot; ammoniakalische Silberlösung wird fast momentan reduziert. Krystallinische Derivate entstehen durch PCl₅, durch Aeetylierung und Benzoylierung nicht. Die Trennung von Filicinsäure erfolgt durch fraktionierte Krystallisation aus Äther-Methylalkohol.

- 1) Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 307, 265 [I899].
- 2) Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 307, 272 [1899].
- Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 318, 242 [1901].
 Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 329, 290 [1903].
- 5) Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 329, 292 [1903].

Dibrommethylfilicinsäure $C_9H_{10}Br_2O_3$. Aus Methylfilicinsäure in Eisessig durch Brom¹). Farblose Prismen aus CS_2 . Schmelzp. 142°. In Sodalösung mit starker CO_2 -Entwicklung löslich.

Tribrommethylfilicinsäure C₉H₉Br₃O₃.

Durch Versetzen von verdünnter wässeriger Methylfilicinsäure (1:1200) mit Bromwasser im Überschuß¹). Farblose Nadeln vom Schmelzp. 116°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Benzol; löslich in Petroläther. Die alkoholische Lösung zersetzt Jodkalium und wird durch FeCl₃ nicht gefärbt. Kalilauge zersetzt die Verbindung rasch; Sodalösung dagegen erst nach längerer Zeit.

Filicinsäurebutanon.

Mol.-Gewicht 224,14.

Zusammensetzung: 64,24% C, 7,21% H, 28,55% O.

Vorkommen: Findet sich unter den Spaltungsprodukten der Filixsäure und Flavaspidsäurc.

Bildung: Filixsäure oder Flavaspidsäure (1 Teil) wird mit Zinkstaub (2 T.) und 15 proz. Natronlauge (5 T.) 5 Minuten lang in einer Silberschale gekocht²).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Krystalle aus Xylol. Schmelzp. 95-97. Mit Wasserdampf kaum flüchtig. Löslich in allen gebräuchlichen Lösungsmitteln, ausgenommen Petroläther und Wasser; löslich in Alkalien und Alkalicarbonaten. Die alkoholische und wässerig-alkoholische Lösung reagiert gegen Lackmus stark sauer. FeCl₃ färbt intensiv rotbraun. Reduziert ammoniakalische Silberlösung. Gibt Blei-, Kupfer- und NH₃-Salze. Durch Versetzen einer alkalischen Lösung mit Brom entsteht Tetrabromfilieinsäure und Buttersäure. Zerfällt beim Behandeln mit Zinkstaub und Natronlauge in Filicinsäure und Buttersäure. Die Dämpfe riechen unangenehm stechend, ähnlich dem Chlor; es besitzt einen widerlich bitteren und kratzenden Geschmack.

Filicinsäurebutanonhydrat C₁₂H₁₆O₄ + H₂O. Entsteht aus einer wässerigen Acetonlösning des Butanons³). Farblose, glänzende Täfelchen; Schmelzp. 65—67°. Verhält sich gegen Lösungsmittel und Reagenzien wie die wasserfreie Substanz.

¹⁾ Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 329, 295 [1903].

²⁾ Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 318, 236 [1901].

³⁾ Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 318, 238 [1901].

Bromfilieinsäurebutanon C₁₂H₁₅BrO₄. Durch Bromierung des Butanons in ätherischer Lösung¹). Farblose Platten aus Ligroin. Schmelzp. 85°. Leicht löslich in Äther, Alkohol und Benzol. FeCl₃ färbt die alkoholische Lösung rotbraun. Bildet ein krystallinisches Silbersalz.

Filieinsäurebutanonphenylearbaminsäureäther $C_{12}H_{15}(OCONHC_6H_5)O_3$. Bildet sich beim Erhitzen des Butanons mit Phenylisocyanat auf 100 während 6—8 Stunden²). Tafeln und Blättehen aus Benzol. Schmelzp. 115°. Ziemlich löslich in Alkohol, Äther und Benzol; schwer in Petroläther. Zersetzt sich durch Alkalien. Durch Säuren wird das Butanon zurückgebildet.

Filicinsäurebutanouphenylhydrazon C₂₄H₂₆N₄O. Entsteht aus den Komponenten in ätherisch-alkoholischer Lösung¹). Farblose Prismen aus Methylalkohol; Schmelzp. 183—184. In den meisten Lösungsmitteln außer Wasser löslich; darin jedoch nicht beständig. Durch Kalilauge wird es nicht verändert. Konz Schwefelsäure gibt zuerst eine veilehenblaue, dann

purpurrote und schließlich braune Färbung.

Beuzolazofilicinsäurebutanon $C_{12}H_{15}(N=N\cdot C_6H_5)O_4$. Durch Einwirkung von Diazoamidobenzol auf eine alkoholische Lösung von Filicinsäurebutanon 2). Orangegelbe, glänzende Prismen aus Alkohol. Schmelzp. 137 . Löslich in den meisten Lösungsmitteln; unlöslich in Wasser. Löslich in Alkalien; wird durch Säuren wieder gefällt. Ammoniakalische Silberlösung fällt einen zinnoberroten, $CuSO_4$ einen grüngelben Niederschlag.

Aspidinol.

Mol.-Gewicht 224,14.

Zusammensetzung: $64,24^{\circ}_{0}$ C, $7,21^{\circ}_{0}$ H, $28,55^{\circ}_{0}$ O.

Vorkommen: Aspidinol findet sich im Filixextrakt 3).

Darstellung: Ans dem Rohfiliein wird zuerst die Filixsäure isoliert, dann extrahiert man die Rückstände mit Sodalösung, schüttelt die alkalische Lösung mit Äther aus und destilliert den Äther ab. Der Rückstand wird mit Wasser verrieben und mit CaCl2-Lösung versetzt; das sich ausscheidende rote Pulver wird nach gutem Wassehen mit Wasser und Trocknen längere Zeit mit Benzol erhitzt. Beim Einengen der Benzollösung krystallisiert Aspidinol aus⁴).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Aspidinol besitzt keinen scharfen Schmelzpunkt. Zuerst schmilzt es bei 156—161, erstarrt wieder bei 150°; bei Wiederholung des Schmelzens steigt der Schmelzpunkt. Es ist sublimierbar. Unlöslich in Wasser, wenig löslich in Benzol, leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Aceton. Wenig löslich in Alkalicarbonaten, löslich dagegen in Ätzalkalien. FeCl₃ erzeugt eine dunkelgrüne Färbung; reduziert ammoniakalische Silberlösung beim Erwärmen. Wird durch Bromierung in Monobromaspidinol übergeführt. Durch Spaltung mit konz. Schwefelsäure entsteht Methylphloroglueinmethyläther und Buttersäure 5); durch Behandeln mit Zinkstaub und Natronlauge bildet sich gleichfalls Methylphloroglueinmethyläther und Buttersäure 5).

¹⁾ Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 318, 244 [1901].

 ²⁾ Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 318, 238 [1901].
 3) Hausmann, Archiv d. Pharmazie 237, 559 [1899]. — Boehm, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 38, 35 [1896].

 ⁴⁾ Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 318, 247 [1910].
 5) Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 318, 251 [1901].

Aspidin.

Mol.-Gewicht 460,29.

Zusammensetzung: 65,18°, C, 7,01% H, 27,81°, O.

Vorkommen: Aspidin findet sich im ätherischen Extrakt von Aspidium spinulosum Swartz¹)²), von Aspidium aculeatum Doell (Poulson)³); Aspidin ist mit Polystichin identisch³).

Darstellung: Rohfiliein wird mit abs. Äther gerade in Lösung gebracht. Nach einigen Stunden erstarrt das Ganze zu einem Krystallbrei, der in abs. Alkohol eingetragen wird. Die hierbei nieht gelösten Anteile werden abfiltriert und mit Alkohol gewaschen²). Der Ätherextrakt wird mit Barytwasser geschüttelt; die alkalische Lösung nach Befreiung vom Äther mit Salzsäure gefällt und der Niederschlag aus Alkohol-Äther umkrystallisiert (Poulson)³).

Physiologische Eigenschaften: Aspidin besitzt wurmwidrige Eigenschaften⁴). Wirkt in Dosen von 0,001—0,003 subeutan bei Fröschen tödlich. Kaninchen sind gegen subeutane Injektionen nicht so sehr empfindlich. Die Vergiftungserscheinungen werden gekennzeichnet durch zentrale Lähmung, begleitet von leichten Krämpfen und aufsteigende Rückenmarkslähmung [Boeh m²), Poulson³)]. Aus Aspidin wird durch Pepsin, Pankreatin und Trypsin nicht Phloroglucin und Buttersäure abgespalten⁵).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Hellgelbe Prismen vom Schmelzp. 124,5°. Leicht löslich in Benzol und Alkohol, löslich in Äther, Essigäther und siedendem Petroläther; unlöslich in Wasser. Alkalien und Ammoniak geben eine gelbe Lösung; Soda löst ohne CO₂-Entwicklung. Die alkoholische Lösung reagiert auf Lackmus schwach sauer und wird durch FeCl₃ tiefrot gefärbt. Die alkalischen Lösungen färben sich durch den Luftsauerstoff dunkler. In konz. Schwefelsäure in der Kälte mit gelber Farbe löslich; beim Erhitzen Umschlag in Tiefrot, dabei Geruch nach Isobuttersäure. Aspidin reduziert Permanganat, ammoniakalische Silberlösung — dieses bestritten³) — und nur schwach Fehling sche Lösung. Durch Zinkstaub und Natronlauge bildet sich Filicinsäure, Methylfilicinsäure, Methylphoroglucin-β-monomethyläther und Buttersäure⁶). Mit HCl gesättigter Eisessig verursacht tiefgehende Zersetzung; durch HJ und Eisessig entsteht Dihydroflavaspidsäurexanthen?).

Acetylaspidin C₂₅H₃₁O₈(COCH₃). Durch Erhitzen mit Acetylchlorid und Essigsäureanhydrid ohne Zusatz von Natriumacetat⁸). Farblose Nadeln oder Prismen aus Methylalkohol. Schmelzp. 108°. Löslich in Alkalien. FeCl₃ färbt die alkoholische Lösung schwachrot.

Aspidinaufih $C_{31}H_{37}O_7N$. Bildet sich aus Aspidin und Anilin durch kurzes Erwärmen⁸). Gelbgefärbte Krystalle aus Alkohol oder Aceton. Sehmelzp. 132°. Wenig löslich in Alkalien. Schwer löslich in Ammoniak.

Aspidinphenyhydrazon $C_{37}H_{42}O_5N_4$. Phenylhydrazin und Aspidin werden bei Wasserbadtemperatur erwärmt 8). Rötliche Krystalle aus Eisessig. Schmelzp. 208—209°. Durch Fällung der Benzollösung mit Ligroin oder der Acetonlösung mit Wasser werden die Krystalle farblos. Mit Bichromat und Schwefelsäure entsteht prachtvolle Violettfärbung. Unlöslich in $10\,\mathrm{proz}$. Kahlauge.

1) Hausmann, Archiv d. Pharmazie 237, 544 [1899].

 Hausmann, Archiv d. Pharmazie 231, 546 [1899]. — Boehm, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 38, 40 [1896].

3) Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 329, 321 [1903]. — Poulson, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 35, 97 [1895]; 41, 246 [1898].

4) Laurén, Schweiz. Wochenschr. f. Chemie u. Pharmazie 1896, 449.

5) Gonnermann, Apoth.-Ztg. 22, 670 [1907].

⁶) Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 302, 188 [1898].
⁷) Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 329, 325 [1903].

8) Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 329, 329 [1903].

y-Aspidin ist mit Aspidin isomer und besitzt wahrseheinlich vorstehende Konstitution. Es entsteht bei der Behandlung von Aspidin mit Zinkstaub und heißer Natronlauge neben anderen Produkten. Hellgelbe Prismen aus abs. Alkohol oder Ligroin. Schmilzt bei 145°, erstarrt bei weiterem Erhitzen wieder krystallinisch und sehmilzt endlich bei 158-159°. In denselben Lösungsmitteln wie Aspidin löslich; zeigt die gleiehen Reaktionen mit konz. Sehwefelsäure und FeCl₃ wie Aspidin. In NaOH mit gelber Farbe löslich, seheidet mit konz. Natronlauge wahrsehemlich das Na-Salz ab.

Aspidinin.

Vorkommen: Im Filixextrakt kommt Aspidinin in geringer Menge vor 1).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farblose Tafeln aus Alkohol. Sehmelzp. 110°. Unlöslich in Wasser, wenig löslich in Alkohol und Petroläther; leicht löslich in Äther und Benzol. Die alkoholische Lösung wird durch FeCl₃ erst dunkelgrün, dann dunkelbraun gefärbt. Es besitzt dem Aspidin analoge physiologische Eigenschaften 1).

Flavaspidinin, Phloraspin.

Mol.-Gewieht 432,25.

Zusammensetzung: 63,85% (', 6,54% H, 29,61% O.

$$C_{23}H_{28}O_8$$
.

Vorkommen: Findet sich im Filixextrakt in einer Menge von etwa 0,15% 2).

Darstellung: Bei der Verarbeitung größerer Mengen offizinellen Filixextraktes, sowie bei der Darstellung von Flavaspidsäure aus den Mutterlaugen durch Extraktion und Krystallisation darstellbar 2).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Sehwach gelbgefärbte Krystalle aus Accton + Wasser. Schmelzp. 211°; aus Essigäther werden farblose Krystalle vom Schmelzp. 199° erhalten³). In reinem Zustande in den meisten Lösungsmitteln schwer löslich oder fast unlöslich. Alkali- und Erdalkalicarbonate werden zersetzt. Die alkoholische Lösung wird durch FeCl₃ rotbraun gefärbt. Durch Alkalien und konz. Schwefelsäure wird Buttersäure abgespalten. Diazoamidobenzol scheidet aus der alkoholischen Lösung Benzolazomethylphloroglueinbutanon vom Schmelzp. 182° ab. Da es schwerer als Flavaspidsäure in CS₂ löslich ist, kann es von dieser hierdureh getrennt werden³).

Flavaspidsäure.

Mol.-Gewieht 444,28.

Zusammensetzung: 64,82% C, 6,37% H, 28,81% O.

which 444,28.

nensetzung:
$$64,82\%$$
 C, $6,37\%$ H, $28,81\%$ O.

$$C_{24}H_{23}O_{8}.$$

$$CH_{3}$$

$$C$$

$$C=C$$

$$C=C$$

$$C+OH$$

$$H_{7}C_{3}-CO-C$$

$$C$$

$$C+OH_{2}$$

$$C+OH_{2}$$

$$C+CO-C_{3}H_{7}$$

$$C$$

$$C+OH_{2}$$

$$C+CO-C_{3}H_{7}$$

$$C+OH_{2}$$

$$C+OH_{3}$$

$$C+OH_{4}$$

$$C+OH_{5}$$

$$C+OH_{$$

1) Boehm, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 38, 40 [1896].

2) Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 329, 338 [1903]. - Kraft, Archiv d. Pharmazie 242, 490 [1904].

3) Kraft, Schweiz, Wochensehr, f. Chemie u. Pharmazie 40, 322 [1902].

Vorkommen: Findet sich im Rhizomen von Aspidium filix mas, Athyrium filix femina und Aspidium spinolosum¹).

Darstellung: Aus Rohfiliein nach Entfernung der Filixsäure durch Behandeln der eingedampften Mutterlaugen mit Sodalösung, Aufnehmen mit Äther, Fällen der nach Zusatz von Chlorealeium filtrierten, wässerigen Lösung des ätherischen Destillationsrückstandes mit HCl und Ausschütteln der Säure mit Äther²). Durch Krystallisation des Rohfilieins aus CS₂³).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Die Flavaspidsäure ist ebenso wie die Filixsäure ein Muskelgift; sie besitzt eine sehr schwache anthelmintische Wirkung 4). Sie kommt in zwei Modifikationen vor: Die α -Verbindung (Schmelzp. 92°) wandelt sich beim Schmelzen oder Umkrystallisieren aus Benzol oder Eisessig in die β -Verbindung (Schmelzp. 156°) um. Beim Umkrystallisieren aus Alkohol geht die β -Modifikation in die α -Modifikation über. Wahrscheinlich stellt das α -Derivat die Enolform und das β -Derivat die Ketoform dar 5). Leichte Krystallisierbarkeit aus CS₂ ist für Flavaspidsäure charakteristisch 3). Verhält sich wie eine einbasische Säure und läßt sich mit HCl (Lackmus als Indicator) titrieren 6). Sie reduziert ammoniakalische Silberlösung, Fehlingsche Lösung wenig. Durch Spaltuug mit Zink und Natronlauge entstehen Buttersäure, Filicinsäure, Filicinsäurebutanon und Methylphloroglucine. Mit Benzoylchlorid bilden sich neben Tribenzoylflavaspidsäure farblose Krystalle aus Alkohol vom Schmelzp. 143—144°. Mit Acetylchlorid entsteht wahrscheinlich ein Anhydrid der Flavaspidsäure 6); durch Kochen mit Äthylalkohol ein äthoxyliertes Dihydroflavaspidsäurexanthen und Methylphloroglucinbutanon.

Diacetylflavaspidsäure $C_{24}H_{26}O_8(COCH_3)_2$. Aus Flavaspidsäure durch Essigsäure-anhydrid in der Hitze⁷). Farblose, in Alkalien lösliche Krystalle vom Schmelzp. 142—143 . FeCl₃ färbt die alkoholische Lösung.

Tribenzoylflavaspidsäure $C_{24}H_{25}O_8(COC_6H_5)_3$. Bildet sich aus der β-Säure in 10 proz. Kalilauge durch Benzoylchlorid. Amorphes, in Alkalien unlösliches Pulver vom Schmelzp. 150—160° unter vorheriger Sinterung bei 120°. FeCl₃ gibt eine rotbraune Färbung.

Dihydroflavaspidsäurexanthen

Entsteht durch Behandeln von Flavaspidsäure mit Eisessig und Jodwasserstoffsäure 5). Fast farblose Krystalle, die sich später rötlich färben. Schmelzp. 257—259 unter Zersetzung. Läßt sich nur aus Xylol und Eisessig umlösen, da in allen anderen Mitteln fast unlöslich. Kali- und Natronlauge geben gelbe, nicht fluorescierende Lösungen. Konz. Salpetersäure erzeugt eine feuerrote Färbung.

¹) Ha us mann, Archiv d. Pharmazie 237, 548, 55 [1899]; Inaug.-Diss. Leipzig 1899. — Boehm. Annalen d. Chemie u. Pharmazie 318, 277 [1901]; Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 38, 44 [1896].

2) Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 318, 248, 277 [1901].

- 3) Kraft, Schweiz. Wochensehr. f. Chemie u. Pharmazie 40, 322 [1902].
- 4) Boehm, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 38, 42 [1896]. Straub, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 48, 20 [1902]. Jaquet, Therap. Monatshefte 18, 397 [1904].
 - 5) Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 329, 310 [1903].
 - 6) Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 318, 278 [1901].
 7) Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 318, 281 [1901].

Albaspidin, Methylenbisfilicinsäurebutanon.

Mol.-Gewicht 460,29.

Zusammensetzung: 65,18% C, 7,01% H, 27,81% O.

$$C_{25}H_{32}O_8 = CH_2[C_8H_8(COC_3H_7)O_3]_2.$$

Vorkommen: Albaspidin ist im Rhizom von Aspidium filix mas enthalten 1) 2).

Bildung: Entsteht beim Versetzen einer Lösung von Filicinsäurebutanon in sehr verdünnter Kalilauge mit Formaldehyd3).

Darstellung: Die von Filixsäure und Flavaspidsäure befreiten Mutterlaugen des Filixextraktes werden wochenlang unter abs. Alkohol aufbewahrt. Dann wird vom krystallinischen Bodensatz abgegossen. Nach Waschen mit Chlorolform-Methylalkohol wird aus Aceton und abs. Alkohol oftmals umkrystallisiert (Ausbeute 0,15%)1). 1 Teil Filixsäure wird mit 300 T. abs. Alkohol drei Tage lang gekocht. Darauf wird auf ein Drittel des Volumens eingedampft, von sich ausscheidenden Produkten abfiltriert und nun bis zur Sirupkonsistenz eingedampft. Hierbei scheidet sich Albaspidin in Krystallen ab, das durch Umkrystallisieren weiter gereinigtwird³).

Physiologische Eigenschaften: Die anthelmintische Wirkung beim Menschen ist unsicher4); bei Tieren ist die Wirkung die gleiche wie die der Filixsäure (Boehm)2).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farblose, atlasglänzende Nadeln vom Schmelzp. 147-148°. Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht löslich in Äther und Benzol, wenig löslich in heißem Aceton, Eisessig, Äthyl- und Methylalkohol. In Ätzalkalien mit gelber Farbe leicht löslich, in Carbonaten wenig löslich. FeCl3 färbt die alkoholische Lösung dunkelrot. Konz. Schwefelsäure löst mit gelber Farbe, beim vorsichtigen Erwärmen geht diese in Feuerrot über. Ammoniakalische Silberlösung wird beim Erwärmen reduziert. Durch Zinkstaub und Natronlauge wird Filicinsäure, Buttersäure und eine ölige Masse gebildet 5). Durch Diazoamidobenzol entsteht Benzolazofilicinsäurebutanon³).

Albaspidinphenylliydrazon C₃₇H₄₀N₄O₄. Aus Albaspidin und Phenylliydrazin in Gegenwart von Essigsäure. Farblose Krystalle vom Schmelzp. 242. Sehr beständige Verbindung. Löst sich in konz. Schwefelsäure ohne Färbung.

Filixsäure.

Mol.-Gewicht 650,38.

Zusammensetzung: 64,57% C, 5,91% H, 29,52% O.

1) Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 318, 301 [1901].

2) Boehm, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 38, 35 [1896]. - Hausmann, Archiv d. Pharmazie 237, 557 [1899].

3) Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 318, 305 [1901].

4) Jaquet, Therap. Monatshefte 18, 397 [1904].

5) Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 318, 269 [1901].

Vorkommen: Findet sich in der Wurzel von Aspidium filix mas 1), von Aspidium rigidum Swartz 2), in den Rhizomenextrakten von Athyrium filix femina 3) und Aspidium marginale Wild.

Darstellung: Der offizinelle Extractum filicis wird mit einem Alkohol- (95 proz.) Äthergemisch (Vol. 2:1) ausgeschüttelt und die ungelöste Filixsäure einige Male mit Äther ausgekocht⁴). Oder das aus dem Extrakt gewonnene Rohfiliein wird mit Aceton behandelt und einige Tage stehen gelassen, die dann abgeschiedenen Krystalle werden nochmals mit Aceton gewaschen und aus Essigäther mehrere Male umkrystallisiert⁵).

Nachweis der Filixsäure: Sie gibt mit Eisenchloridlösung eine dunkelrote, mit konz. Schwefelsäure eine rötliche Färbung, mit Kupferacetat einen unlöslichen Niederschlag; sie reduziert ammoniakalische Silberlösung, dagegen nicht Fehlingsche Lösung⁶). Bestimmung der Filixsäure in offizinellen Präparaten als $\operatorname{Cu}(C_{14}H_{15}O_5)_2$ 7) und in Drogen⁸).

Physiologische Eigenschaften: Nach stomachaler Einverleibung (beim Menschen) von Filixextrakt oder nach subcutaner (beim Kaninchen) tritt die Säure als solche wieder im Harn auf 6). Nach Straub verschwindet sie im Darm größtenteils, im Kaninchenharn wurde wenig Trimethylphlorogluein $C_6H_3(OCH_3)_3$, in den Faeces (von Hunden) die Säure selbst neben Filicinsäurebutanon C₁₂H₁₆O₄ nachgewiesen ⁹). Die amorphe Filixsäure (Schmelzp. 125°), im Filixextrakt präformiert, ist ein unsicheres Bandwurmmittel¹⁰); die krystallinische (Schmelzp. 184°) ist physiologisch unwirksam. Als trocknes Pulver eingegeben, wirkt Filixsäure beim Menschen sehr unzuverlässig oder gar nicht¹¹), ebenso bei Katzen⁹). Die Filixsäure ist ein Nerven- und Muskelgift 9). Bei Regenwürmern wurde außer dem Schwinden der Spontankontraktion auch Verlust des Muskeltonus beobachtet⁹). Bei Säugetieren wirkt sie erregend auf das Zentralnervensystem, verursacht Muskelzuckungen und tetanische Krämpfe, Muskelund Herzlähmung, Kollaps. Bei Darreichung von Filixsäure unter gleichzeitiger Verabfolgung von Öl treten oft schwere Vergiftungen, bisweilen sogar Exitus ein (beim Menschen) 12). Nach größeren Dosen machen sich Vergiftungserscheinungen bemerkbar durch Darmreizung, Erbrechen, Durchfälle, eventuell Ohnmacht und Krämpfe; Blutschädigung 13), vorübergehende Sehstörungen und Opticusatrophie 14); bei Tieren wurden außerdem schwere anatomische Veränderungen der Leber und Niere beobachtet 15).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Über die Konstitution 16). Kleine, glänzende Blättehen aus Äther vom Schmelzp. $184-185^{\circ}$ unter Zersetzung 17). Leicht löslich in Chloroform, CS_2 und Benzol; ziemlich löslich in Äther, Eisessig, Amylalkohol und Toluol, sehr sehwer löslich in abs. Alkohol, unlöslich in Wasser. Gibt keine krystallinischen Derivate. Durch vorsichtiges Einkochen mit Kalilauge entsteht normales Phloroglucin 18). Beim Erhitzen der Säure mit Wasser auf $170-190^{\circ}$ oder mit HCl auf $150-160^{\circ}$ entsteht neben einer Verbindung $C_{20}H_{18}O_7$ die Isobuttersäure; diese Säure entsteht ferner neben Buttersäure, Dimethylmalon-

2) Bowman, Pharmaceut. Journ. and Transact. 12, 263 [1887].

3) Hausmann, Arehiv d. Pharmazie 237, 556 [1899].

4) Daccomo, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 2963 [1888]; Gazzetta chimica ital. 24, I, 512 [1894].

6) Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 318, 293 [1901].

Walko, Archiv f. klin. Medizin 63, 348 [1899]. — Bocchi, Boll. di Chim. e di Farmacol.
 600 [1896]. — Düsterbehn, Apoth.-Ztg. 13, 730 [1898].

7) Daccomo, Boll. di Chim. e di Farmacol. 5, 129 [1896].

8) Daecomo u. Scoccianti, Annali di Chim. e di Farmacol. 23, 222 [1896].

9) Straub, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 48, 1 [1902].

10) Jaquet, Therapeut. Monatshefte 18, 397 [1904].

11) Kobert, Pharmaz. Post 1892, Dezember.

12) Sidler - Huguenin, Korrespondenzbl. f. Schweiz. Arzte 1898. Nr. 17. — Rort, Enzykl. Jahresber. (N. F.) 2 (Farnwurzel).

13) Grawitz, Berl. khn. Wochenschr. 1894, Nr. 52.

14) Katajama u. Okamoto, Vierteljahrsehr. f. gerichtl. Medizin (3. Ser.) 8, Suppl. 148 [1894]. — Okamoto, Vierteljahrsehr. f. gerichtl. Medizin 19, 76 [1900]. — Uhthoff, Graefe-Saemisehs Handb. d. ges. Augenheilk., Lief. 32—34. — Lewin u. Guillery, Die Wirkungen von Arzneimitteln und Giften auf das Auge. Berlin 1905. 2, 919.

15) Fröhner, Monatshefte f. prakt. Tierheilk. 1; Lehrb. d. Toxikationen S. 279.

- 16) Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 318, 275 [1901]. Sehiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 253, 342 [1889].
 - Luck, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellsehaft 21, 3467 [1888].
 Grabowski, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 143, 279 [1867].

Luek, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 54, 119 [1845]; Jahresber. f. prakt. Pharmazie 22, 129 [1845]. — Grabowski, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 143, 279 [1867].

säure, Aceton und CO2 beim Stehen von filixsaurem Kupfer mit Baryt¹) oder neben Oxalsäure durch Oxydation der Filixsänre mittels HNO3 (1,4 spez. Gewicht). Wird durch Chromsäure zu Essigsäure verbrannt. Durch Zinkstaubreduktion in alkalischer Lösung entsteht gleichfalls Isobuttersäure neben Buttersäure, Filicinsäure C₈H₁₀O₃ und Phloroglucinderivaten2). Verdünnte KMnO4-Lösung bildet Isobuttersäure neben Dimethylmalonsäure; Einwirkung von Brom und Natronlauge erzeugt außerdem noch CHBr₃; durch Wasserstoffsuperoxyd entsteht in alkalischer Lösung eine wasserunlösliche, einbasische Säure C₁₄H₁₆O₆, durch die Kalischmelze Phloroglucin. Verbindet sich mit Hydroxylamin oder Phenylhydrazin. Aus Filixsäure in Benzol, CHCl₃ oder Alkohol gelöst entsteht durch Diazoamidobenzol Phloroglucinbutanondisazobenzol $[C_6H_3(N=N\cdot C_6H_5)_2(COC_3H_7)O_3]^3$).

Derivate: Für diese ist die Formel C₁₄H₁₆O₅ noch angenommen.

Filixsäureäthylester $C_{14}H_{15}O_5 \cdot C_2H_5$. Rötliche Krystalle vom Schmelzp. 142 . Löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser 4).

Filixsäurepropylester C₁₄H₁₅O₅ · C₃H₇. Schmelzp. 158°.

Filixsäureäthylenester $(C_{14}H_{15}O_5)_2C_2H_4$. Rote Krystalle aus Alkohol vom Schmelzp. 165. 0xime $C_{14}H_{15}O_4N$ (Anhydrid). — I. α -Derivat entsteht beim Kochen der Säure in Benzol mit Hydroxylaminehlorhydrat in abs. Alkohol bei Gegenwart von Calciumcarbonat⁵). Krystalle aus Alkohol vom Schmelzp. 150 unter Zersetzung. Löslich in Alkohol und Äther. — 2. β-Derivat entsteht beim Kochen der Säure in Äther mit Hydroxylaminchlorhydrat in abs. Alkohol mit Calciumcarbonat. Gelbe Krystalle, die bei 197-198 zu einem roten Öle schmelzen. Löslich in Alkohol, schwer in Eisessig und Essigäther.

Benzoylfilixsäure C₁₄H₁₅O₅ · COC₆H₅. Aus der Säure und Benzoylchlorid. Schmelzp.

123 (aus Alkohol).

Anilinofilixsäure C₁₄H₁₅O₄: NHC₆H₅. Entsteht aus Fihxsäure durch Kochen mit Anilin und Essigsäure⁴). Schmelzp. 140.

Chlorfilixsäure C₁₄H₁₅ClO₅. Durch Überleiten von trocknem Chlor über gelinde erwärmte Filixsäure 6).. Amorphe bräunliche Verbindung, löslich in Alkohol, Äther und CS2, unlöslich in Wasser.

Trichlorfilixsäure C₁₄H₁₃Cl₃O₅. Durch Einleiten von überschüssigem Chlor in eine Aufschlämmung von Filixsäure in Wasser. Amorphe, gelbe Verbindung. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther.

Bromfilixsäure C₁₄H₁₅BrO₅. Aus Filixsäure in Eisessig dnrch Brom⁴). Rote Prismen aus Alkohol vom Schmelzp. 122.

Filmaron.

Mol.-Gewicht 874,49.

Zusammensetzung: 64,49° C, 6,24° H, 29,27% O.

Zusammensetzung:
$$64,49\%_0$$
 C, $6,24\%_0$ H, $29,27\%_0$ O.

 $C_{47}H_{54}O_{16}$.

 O
 C
 $C_{47}H_{54}O_{16}$.

 $C_{47}H_{54}O_{16}$.

1) Daccomo, Gazzetta chimica ital. 26, II, 445 [1896].

2) Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 302, 178 [1898]; 307, 249 [1899].

3) Boehm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 318, 299 [1901].

4) Daccomo, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21. 2964 [1888].

Daccomo, Gazzetta chimica ital. 26, II, 442 [1896].

6) Luck, Gmelins Handbuch der organischen Chemie 7, 1064 [1866].

Vorkommen: Filmaron findet sich in den Wurzeln von Aspidium filix mas 1).

Darstellung: Erfolgt nach einem nicht näher veröffentlichten Verfahren aus dem Filixextrakt.

Physiologische Eigenschaften: Filmaron soll der wirksamste Bestandteil des Filixextraktes sein. Die Spaltung erfolgt im Darm²). Injektion größerer Dosen ruft bei Fröschen Zuekungen der Wadenmuskulatur und sehwache klonische Krämpfe der Zehen hervor; motorische und sensible Lähmungen3). Bei Kaninchen in größeren Dosen per os verursacht es Diarrhöe; Magensehleimhaut locker, Nieren dunkelblaurot, Leber sehr blutreich; Lungen hypostatisch, leicht ödematös 3). Intravenös bei Kaninehen Krämpfe und Atemstillstand 3). Besitzt siehere anthelmintische Wirkung beim Menschen, eventuell von leiehter Übelkeit und Magenschmerzen begleitet4). Pepsin, Pankreatin und Trypsin spalten aus Filmaron kein Phloroglucin und keine Buttersäure ab 5). Auf der spontanen Zersetzung des Filmarons beruht wahrseheinlich die Ausseheidung von Filixsäure in älteren Filixextrakten, sowie das Nachlassen derselben in ihrer physiologischen Wirkung.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Strohgelbes, amorphes Pulver vom Schmelzp. ca. 60°. Sehr leicht löslich in Aceton, Chloroform, Essigäther, Äther, Benzol, CS2, CCl1, Eisessig und Amylalkohol. Ziemlich sehwer löslich in Petroläther und Alkohol, sehr sehwer löslich in Methylalkohol, unlöslich in Wasser. Die alkoholische Lösung reagiert schwach sauer. Löslich in Alkalien und Sodalösung. Mit CaCO₃ und Wasser geschüttelt verliert es Kohlensäure. Reduziert ammoniakalische Silberlösung 6) — dieses bestritten 5) — und Fehlingsche Lösung. Fetla gibt eine rotbraune Fällung der alkoholischen Lösung. In ganz reinem Zustande völlig beständig. Zerfällt unter dem Einfluß dissoziierender Mittel, besonders von Alkohol und Aeeton, in Filixsäure und Aspidinol⁷); die alkalischen Lösungen zersetzen sich nach einiger Zeit. Durch längeres Erhitzen mit Zinkstaub und Natronlauge bildet sich Filicinsäure, Filicinsäurebutanon, Aspidinol, Methylphloroglucinmonomethyläther, Phloroglucin, Mono-, Di- und Trimethylphloroglucin und n-Buttersäure. Bei kürzerem Erhitzen entsteht wenig Filicinsäure, dagegen viel mehr Filicinsäurebutanon und Aspidinol®). Durch Diazoamidobenzol wird Benzolazomethylphloroglucin-n-butanon in CCl4-Lösung, in Alkohollösung jedoch Phloroglucin-n-butanondisazobenzol erhalten*). Das Ca-Salz C₄₇H₅₂O₁₆Ca stellt ein amorphes, fleichfarbenes, in Wasser unlösliches Pulver dar8).

Kosin.

Mol.-Gewieht 418,27.

Zusammensetzung: 66,03% C, 7,10% H, 26,87% O.

C23 H30 O7.

Vorkommen: Das Kosin findet sich in den weibliehen Blütenständen des Kossobaumes (Bankesia abessynica Bruce, Hagenia abessynica Willdenon, Brayera anthelmintica Kunth 9) 10).

Darstellung: Das Kosin wird gewonnen durch Behandeln der Blüten mit einer alkoholisehen Lösung von Caleiumhydroxyd. Nach dem Abdestillieren des Alkohols werden die Kalkverbindungen durch Essigsäure zerlegt und die sich dabei abscheidende Substanz aus alkoholiseher Lösung mit Wasser gefällt 11).

Es tritt in zwei Modifikationen auf:

- 1) Kraft, Schweiz. Wochenschr. f. Chemie u. Pharmazie 40, 322 [1902]; Archiv d. Pharmazie 242, 489 [1904].
 - 2) Kobert, vgl. Gonnermann, Apoth.-Ztg. 22, 670 [1907].
 - 3) Jaquet, Therap. Monatshefte 18, 393 [1904].
 - 4) Jaquet, Therap. Monatshefte 18, 397 [1904].
 - 5) Gonnermann, Apoth.-Ztg. 22, 669 [1907].

 - 6) Kiczka, Pharmaz. Praxis 3, 94; 4, 134 [1905].
 - 7) Kraft, Archiv d. Pharmazie 242, 492 [1904]. 8) Kraft, Archiv d. Pharmazie 242, 489 [1904].
 - 9) Wittstein, Repertorium f. d. Pharmazie, Buehner 1839, 367; 1840, 24.
- 10) Historischer Überblick der gesamten Arbeiten über die Bestandteile von Flores Kusso; Kondakow, Archiv d. Pharmazie 237, 481 [1899].
- 11) Pavesi, Correspondentio scientifici in Roma 1852, November. Véc, Neues Repertorium f. d. Pharmazie, Buehner 8, 325 [1852].

A-Kosin.

Darstellung: Wird aus dem käuflichen Kosin, von dem es der Hauptbestandteil ist, durch häufiges Umkrystallisieren aus abs. Alkohol gewonnen 1).

Bildung: Es entsteht bei der Spaltung des Kosotoxins neben anderen Produkten²). Physiologische Eigenschaften: Es ist geschmaek- und geruchlos. Froschversuche ergaben eine physiologische Unwirksamkeit (Lobeck)¹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Citronengelbe Nadeln aus Alkohol. Sehmelzpunkt 160°. In kohlensauren Alkalien nur sehr sehwer löslich; in Ätzalkalien leichter löslich mit gelber Farbe. In kalter konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe löslich; in der Wärme erfolgt Farbenumsehlag nach Rot, außerdem tritt Geruch nach Buttersäure auf. Eine Chloroformlösung von α-Kosin reagiert weder mit Brom noch mit Jod. Es reduziert in der Hitze ammoniakalische Silberlösung, dagegen nicht Fehlingsche Lösung. Metallisches Natrium ruft in einer Lösung von α-Kosin in abs. Äther schwache Wasserstoffentwicklung hervor¹). Es enthält zwei Methoxylgruppen. Durch Einwirkung von konz. Schwefelsäure wird Buttersäure³) und Methylphloroglueinmonomethyläther abgespalten⁴). Beim Behandeh mit Zinkstaub und Natronlauge wird gleichfalls Methylphloroglueinmonomethyläther neben unverändertem Ausgangsmaterial erhalten⁵).

Triacetyl-A-kosin C₂₃H₂₇(COCH₃)₃O₇. Weiße Nadeln⁶).

Tribenzoyl- χ -kosin $C_{23}H_{27}(COC_6H_5)O_7$. Δ -Kosin wird in 10 proz. Kalilauge gelöst und so lange mit Benzoylehlorid geschüttelt, bis der Geruch nach Benzoylehlorid verschwunden ist. Der gebildete Niedersehlag wird mit Natriumearbonat und Natronlauge behandelt und aus abs. Alkohol umkrystallisiert⁶). Farblose Prismen vom Schmelzp. 174—175°. Es ist völlig geruchlos. Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Alkalicarbonaten und Ammoniak. Eisenchlorid ruft keine Färbung oder Fällung hervor.

B-Kosin.

Darstellung: Es wird aus dem Handelskosin durch Umlösen aus Alkohol neben dem α -Kosin erhalten 7).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Intensiv gelbgefärbte Prismen vom Schmelzpunkt 120 . Es verhält sieh in den Reaktionen dem α -Kosin analog. In Alkohol ist es leichter löslich als das α -Kosin. Es enthält zwei Methoxylgruppen. β -Kosin ist physiologisch unwirksam (Frosch).

Amorphes Kosin $C_{22}H_{30}O_7$ oder $C_{22}H_{32}O_7$. Beim Versetzen einer Lösung von krystallinischem Kosin in Alkalien mit Säuren (H_3PO_4) oder beim Einleiten von CO_2 in eine Barytwasserlösung fällt es in Flocken aus 8). Schmelzp. 142°. Die alkoholische Lösung reagiert neutral. Es wirkt nicht giftig auf Frösche.

Protokosin.

Mol.-Gewicht 530,34.

Zusammensetzung: 65,62° (°, 7.23° H, 27,15° O.

C29 H38 O9.

Vorkommen: Es ist in den weiblichen Kossoblüten enthalten 9).

Darstellung: Aus Kossoblütenextrakt wird Rohkosin dargestellt und dieses in Methylalkohol gelöst. Nach längerer Zeit scheiden sich Krystalle von Protokosin ab ¹⁰).

Bildung: Es entsteht aus dem Anhydrid des Protokosins durch Einwirkung von wasserhaltigem Alkohol 10).

 Lobeck, Archiv d. Pharmazie 239, 674 [1901]. — Daccomo u. Malagnini, Boll. di Chim. e di Farmaceut. 20, 609 [1897].

2) Lobeck, Archiv d. Pharmazie 239, 688 [1901].

- 3) Flückiger u. Buri, Archiv d. Pharmazie 205, 193 [1874]. Lobeck, Archiv d. Pharmazie 239, 678 [1901].
 - 4) Lobeck, Archiv d. Pharmazie 239, 680 [1901].
 - 5) Lobeck, Archiv d. Pharmazie 239, 679 [1901].
 - 6) Lobeck, Archiv d. Pharmazie 239, 676 [1901].
 - 7) Lobeck, Archiv d. Pharmazie 239, 675 [1901].
 - 8) Kondakow u. Schatz, Archiv d. Pharmazie 237, 496 [1899].
 - 9) Leichsenring, Archiv d. Pharmazie 232, 53 [1894].
 - 10) Lobeck, Archiv d. Pharmazie 239, 681 [1901].

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farblose, glänzende Nadeln vom Schmelzp. 182. Leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform, Accton und heißem Alkohol; schwer löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser. Beim gelinden Erwärmen mit konz. Schwefelsäure tritt Isobuttersäuregeruch auf. Die alkoholische Lösung wird durch Eisenchlorid schwarzbraun gefärbt. Ammoniakalische Silberlösung wird in der Hitze reduziert, Kupferlösung dagegen nicht. Es enthält zwei Methoxylgruppen. Protokosin bildet eine Anhydroverbindung C₅₈H₇₄O₁₇, die durch Umlösen aus wässerigem Alkohol in das Protokosin übergeht. Protokosin ist physiologisch unwirksam.

Kosidin.

C31 H46 O11.

Darstellung: Es wird aus dem Rohkosin gewonnen 1) 2).

Physiologische Eigenschaften: Die Wirkung ist der dem Kosotoxin ähnlich, jedoch schwächer.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Viereckige, fast farblose Täfelchen aus Alkohol. Schmelzp. 178. Leicht löslich in heißem Alkohol, in Äther, Benzol, Chloroform und Alkalien. Die alkoholische Lösung wird durch Eisenehlorid tief dunkelbraunrot gefärbt; auf Zusatz von Salzsäure verschwindet die Färbung wieder. Es ist in konz. Schwefelsäure mit dunkelbraunroter Farbe löslich; hierbei tritt Geruch nach Isobuttersäure auf. In der Hitze reduziert es ammoniakalische Silberlösung und alkalische Kupferlösung. Es enthält zwei Methoxylgruppen.

Kosotoxin.

Mol.-Gewicht 506,31 oder 1012,62. Zusammensetzung: 61,62% C , 6,78 % H , 31,60% O .

 $C_{26}H_{34}O_{10}$ oder $C_{52}H_{68}O_{20}$ ³).

Vorkommen: Kosotoxin ist in den Kossoblüten enthalten 4) 5).

Darstellung: Es wird aus dem ätherischen Blütenextrakt gewonnen durch Schütteln mit Soda und darauffolgende Fällung der Sodalösung mit verdünnter Schwefelsäure³) oder Phosphorsäure⁵).

Physiologische Eigenschaften: Das Kosotoxin wirkt hauptsächlich peripher muskellähmend, auch auf den Herzmuskel, bei kalt- und warmblütigen Tieren 6). Beim Menschen wurden lokale Reizwirkungen des Magendarmkanales, Speichelfluß, Übelkeit und Brechdurchfall, sowie Kollapszustände und Senstörungen beobachtet 6). 0,004 g töten einen Frosch nach 75 Minuten. Kosotoxin besitzt wurmwidrige Eigenschaften.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Amorphe Substanz vom Schmelzp. 62 (Lobeck), 76° (Kondakow und Schatz). Löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzol und Essigsäure und scheidet sich dann in amorpher Form wieder aus. Leicht löslich in Soda und Alkalien; fällt beim Neutralisieren wieder aus. Eisenchlorid erzeugt eine dunkelrote, konz. Schwefelsäure, aufangs eine gelbe, dann rot werdende Färbung. Beim Versetzen der schwefelsauren Lösuug mit Wasser bilden sich rote Flecken. Beim Erwärmen wird Fehlingsche Lösuug und ammoniakalische Silberlösung reduziert. Durch Behandeln mit Barythydrat entsteht krystallinisches Kosin und flüchtige Säuren. Es enthält eine resp. zwei Methoxylgruppen. Beim Spalten mit Zinkstaub und Natronlauge bildet sich Dimethylund Trimethylphloroglucin, Kosin, etwas Aceton und Buttersäure. Konz. Schwefelsäure zersetzt das Kosotoxin in Isobuttersäure, Trimethylphloroglucin und Methylphloroglucinmonomethyläther. Beim Verbrennen entwickelt sich Geruch nach Isobuttersäure⁵).

v-Kosotoxin wurde aus einem minderwertigen ätherischen Kossoblütenextrakt isoliert?). Es stellt eine amorphe, dem Kosotoxin ähnliche Substanz dar, die giftiger als dieses ist. Schmelzpunkt 68—69°. Es enthält eine Methoxylgruppe. 0,001—0,002 g töten einen Frosch von 50—60 g binnen 55—60 Minuten.

4) Leichsenring, Archiv d. Pharmazie 232, 53 [1894].

5) Handmann, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 36, 138 [1895].
6) Kondakow u. Schatz, Archiv d. Pharmazie 237, 503 [1899].

7) Lobeck, Archiv d. Pharmazie 239, 693 [1901].

¹⁾ Lobeck, Archiv d. Pharmazie 239, 681 [1901].

Lobeck, Archiv d. Pharmazie 239, 683 [1901].
 Lobeck, Archiv d. Pharmazie 239, 685 [1901].

Verbindung $(C_{19}H_{12}O_{10})_{\lambda}$.

Mol.-Gewicht (400,11)x.

Zusammensetzung: 56,98% C, 3,03% H, 39,99% O.

Vorkommen: Die Verbindung wurde in einem Kossoblütenextrakt gefunden 1).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Gelbliehweißes Pulver, das aus äußerst kleinen Nadeln zu bestehen scheint. Es verbrennt, ohne zu schmelzen. Unlöslich in Wasser, Äther, Chloroform und kaltem Alkohol; sehwer löslich in heißem Alkohol; leicht löslich in Ätzalkalien und Ammoniak mit rotbrauner Farbe.

Rottlerin.

Rottlerin sielie Pflanzenfarbstoffe, Band VI, S. 176.

Santonin.

Santonin siehe aromatische Säuren, in diesem Band.

C. Chinone.

p-Chinon, p-Benzochinon.

Mol.-Gewicht 108,03.

Zusammensetzung: 66,65°, C, 3,73°, H, 29,62°, O.

$$\begin{array}{ccc} C_6H_4O_2. \\ & \\ C \\ & \\ HC \\ & \\ CH \\$$

Vorkommen: Chinon ist im Hautdrüsensekret von Julus terrestris enthalten2); tritt

als Stoffwechselprodukt bei Streptothrix chromogena auf³).

Bildung: Entsteht durch Oxydation von Chinasäure 4), von Anilin 5) 6), von Anilin 5chwarz 7), von p-Anilinsulfonsäure 8) 9), von Benzidin 6), von p-Phenylendiamin 10), von Hydrochinon 11), von p-Phenolsulfosäure 9), von Arbutin 12), von Betit 13), von Blättern verschiedener Pflanzen (z. B. Ilex aquafolium, Kaffeeblätter) 14) mit Bichromat oder Braunstein und Schwefelsäure. Bildet sich bei der elektrolytischen Oxydation von Benzol mit Bleianoden 15), oder von Anilin oder Hydrochinon in Gegenwart eines Mangansalzes 16). Entsteht aus Benzol

1) Lobeck, Archiv d. Pharmazie 239, 694 [1901].

Beijerinek, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 6, 2 [1900].
 Woskressensky, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 21, 268 [1838].

6) Hofmann, Jahresber. d. Chemie 1863, 415.

Meyer u. Ador, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 159, 7 [1871].
 Schrader, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 760 [1875].

10) Hofmann, Jahresber. d. Chemie 1863, 422.

Wöhler, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 51, 152 [1844].
 Strecker, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 107, 233 [1858].

Béhal u. Phisalix, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 131, 1004 [1900]; Bulletin de la Soc. chim. [3] 25, 88 [1901].

⁵⁾ Bamberger u. Tschirner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1524 [1898].

⁷⁾ Nietzki, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10. 1934 [1877]. — Willstädter u. Dorogi, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 2147, 4118 [1909].

¹³⁾ Lippmann, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 34, 1162 [1901].

Stenhouse, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 89, 247 [1854].
 Kempe, D. R. P. 117 251; Chem. Centralbl. 1901, 1, 348.

¹⁶⁾ Böhringer u. Söhne, D. R. P. 117 129; Chem. Centralbl. 1901, I, 285.

Chinone. 905

in Gegenwart von HNO₃ durch Ag₂O₂¹); beim Zerlegen von C₆H₄·2 CrO₂Cl₂ mit Wasser²); beim Behandeln des Bleisalzes von Hydrochinon mit Jod3). Bildet sich durch Streptothrix chromogena auf den verschiedensten Substraten; entsteht bei der Gärung von Heu4).

Darstellung: Ein Gemisch von 4 T. Anilin, 100 T. Wasser und 32 T. Schwefelsäure wird in der Kälte mit einer konzentrierten Lösung von Natriumbichromat langsam versetzt, dann wird mit Äther ausgeschüttelt 5); oder 1/3 der erforderlichen Menge Na₂Cr₂O₇ wird in die Anilinlösung eingetragen und erst nach ca. 12 Std. der Rest hinzugefügt⁶). Wasscrdampf wird in eine Mischung von Hydrochinon, Braunstein und Schwefelsäure eingeleitet?). Wird auch dargestellt durch Oxydation von Anilin auf elektrolytischem Wege8).

Nachweis von Chinon: Eine alkoholische Hydrocörnlignonlösung färbt wässerige Chinonlösung sofort gelbrot und gibt dann unter Entfärbung einen Niederschlag von stahlblauen,

schillernden Nadeln. Nachweis bis zu 0,005 g Chinon im Liter⁹).

Physiologische Eigenschaften: Chinon riecht durchdringend, chlorähnlich. Als Stoffwechselprodukt der Streptothrix chromogena gefunden 10). Geht im tierischen Organismus in Hydrochinon über¹¹) und wird im Harn der vergifteten Tiere als Hydrochinonglykuronsäure wiedergefunden. Chinon bewirkt Aufhören der Lebensfunktionen und Braunfärbung der Gewebe. Starke Nervenreizung, die durch Schmerzempfindung kenntlich wird. Bewirkt Herabsetzung der sekretorischen Funktion der Niere und Nephritis 11) 12). Chinon verursacht Fällung des Eiweißes und Bildung von Methämoglobin; wirkt dann auf das gebildete Methämoglobin weiter zerstörend ein 11) 12). Selbst in starker Verdünnung ist es für höhere und niedere Pflanzen sehr giftig 13). Es hemmt die Entwicklung von Mäusetyphusbacillen 13). Qualquappen geben in Wasser mit 1000 Chinongehalt nach kurzer Zeit ein 13). Chinon färbt die Haut braun. Darreichung selbst größerer Gaben (1,0 g) verursachen beim Hunde keine toxische Wirkung 14).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Gelhe Prismen aus Wasser. Schmelzp. 115,7°. Sublimiert in goldgelben Nadeln. Verhalten bei der Sublimation 15). Spez. Gewicht 1,307. Molekulare Verbrennungswärme 658,4 Cal. 16). Brechungsvermögen 17). Absorptionsspektrum 18); Dissoziationskonstante¹⁹). Dissoziation²⁰). Leicht löslich in Alkohol, Äther, heißem Ligroin und Wasser; schwer löslich in kaltem Wasser. In kalter konz. Salpetersäure unverändert löslich, in der Wärme entsteht Oxalsäure und Kohlensäure 21). Einwirkung von gasförmiger, salpetriger Säure ²²). Schwefelsäure (50 proz.) führt Chinon in ein braunviolettes Kondensationsprodukt über 23). Verdünnte Salzsäure wirkt nicht auf Chinon ein, konz. HCl dagegen

1) Kempf, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 3964 [1905].

2) Etard, Annales de Chim. et de Phys. [5] 22, 270 [1881].

3) Loring, Jackson u. Koch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1458 [1898]; Amer. Chem. Journ. 26, 20 [1901].

4) Emmerling, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1870 [1897].

⁵) Nietzki, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19. 1468 [1886]; Annalen d. Chemie u. Pharmazie 215, 127 [1882]. — Seyd, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 687 [1883].

6) Schniter, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 2283 [1887]. 7) Clark, Amer. Chem. Journ. 14, 555 [1892].

8) Höchster Farbwerke, D. R. P. 172 654; Chem. Centralbl. 1906, II, 724 9) Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 1615 [1877].

10) Beijerinck, Centralbl. f. Bakt. Parasitenkde. [2] 6, 2 [1900].

11) Schulz, Inaug.-Diss. Rostock 1892. ¹²) Cohn, Inang.-Diss. Königsberg 1893.

13) Furuta, Bulletin of Coll. of Agric., Tokyo 4, 407 [1902].
14) Wöhler u. Frerichs, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 65, 343 [1848].

15) Kempf, Journ. f. prakt. Chemie [2] 78, 236 [1908].

Valeur, Annales de Chim. et de Phys. [7] 21, 475 [1900]; Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 125, 872 [1897].

17) Nasini u. Anderlini, Gazzetta chimica ital. 24, I, 160 [1894].

18) Baly u. Stewart, Proc. Chem. Soc. 22, 85 [1906]; Journ. Chem. Soc. 89, 502, 618 [1906]. — Hartley u. Leonard, Proc. Chem. Soc. 24, 284 [1908]; Journ. Chem. Soc. 95, 34 [1909].

¹⁹) Euler u. Bolin, Zeitschr. f. physikal. Chemie **66**, 71 [1909]. 20) Torrey u. Hardenberg, Amer. Chem. Journ. 33, 167 [1905].

²¹) Sertini, Gazzetta chimica ital. 32, I, 322 [1902]. — Schoonbrodt, Bulletin de la Soc. chim. 3, 107 [1863].

²²) Schmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 3246 [1900].

²³) Liehermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 967 [1885].

gibt Chlorhydrochinon. Verbindet sich mit Cl₄OH ¹). Bromwasserstoff liefert Dibromhydrochinon²); Jodwasserstoff reduziert zu Hydrochinon. Freies Chlor bildet hauptsächlich Trichlorchinon; HCl und KClO₃ Chloranil. Einwirkung von PCl₃ und POCl₃ 3). Chinon nimmt 2 und 4 Atome Brom auf. Alkalische Chinonlösung absorbiert begierig an der Luft Sauerstoff unter Bildung von Tamomelansäure. Oxydation mit Silberoxyd führt hauptsächlich zur Maleinsäure⁴). Chinon oxydiert am Licht viele Körper, indem es selbst in Hydrochinon oder Chinhydron übergeht, z. B. Äthylalkohol, Isopropylalkohol, Ameisensäure, Glycerin, Glykose usw.5). In alkoholischer oder ätherischer Lösung wird Chinon nach längerer Zeit durch das Sonnenlicht in Hydrochinon übergeführt⁶). Einwirkung von Licht⁷). Reduktion mit Zinnchlorür zu Hydrochinon 8); Hydrierung mit Wasserstoff und Katalysatoren 9). Clunon verbindet sich relativ leicht mit vielen Verbindungen. Reagiert mit Wasserstoffsupersulfid 10), mit NH₃ ¹¹) und Harnstoff ¹²), Hydroxylamin ¹³), mit primären Alkoholen in Gegenwart von ZnCl₂ ¹⁴), mit Acetaldehyd im Sonnenlicht zu Acetohydrochinon ¹⁸), mit Diphenylcarbinol ¹⁶). Verbindet sich mit Phenolen¹⁷). Bildet mit Pikrinsäure ein Pikrat¹⁸). Essigsäureanhydrid wirkt auf Chinon ein 19). Nascierende Blausäure bildet Hydrochinon und Dieyanhydrochinon 20). Gelbes Schwefelammon führt in Hydrochinon über 21). Kann zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen benutzt werden 22). Zusatz von Chinon zu Gelatine macht diese unlöslich 23). Über die Konstitution des Chinons²⁴).

Chinondichlorid C₆H₄O₂Cl₂. Aus Chinon in CHCl₃ durch Einleiten von Chlor bei starker Kühlung²⁵); aus Hydrochinon in absolut ätherischer Lösung durch SO₂Cl₂ ²⁶). Tafeln aus Eisessig. Schmelzp. 146°. Löslich in CHCl₃, schwer in Äther.

Chinontetrachlorid C₆H₄O₂Cl₄. Entsteht aus dem Dichlorid oder aus Hydrochinon

und SO₂Cl₂ ²⁶) ²⁷). Nadeln, die bei 226° unter Zersetzung schmelzen.

Chinondibromid C₆H₄O₂Br₂. Aus Chinon und Brom in CHCl₃·Lösung²⁸). Gelbe Nadeln aus Ligroin. Schmelzp. 86-87°. Leicht löslich in Solvenzien.

Chinontetrabromid $C_6H_4O_2Br_4(Nef)^{28}$). Krystalle. Schmelzp. I70—175° unter Zersetzung.

1) Hofmann, Metzler u. Lecher, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 43, 178 [1910].

2) Sarauw, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 209, 99 [1881]. Scheid, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 218, 198 [1883].

4) Kempf, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 3715 [1906]; Chem.-Ztg. 30, 1250 [1906].

6) Ciamician u. Silher, Atti della R. Accad. dei Lineei Roma [5] 10, 1, 93 [1900]. — Valeur, Annales de Chim. et de Phys. [7] 21, 552 [1900].

6) Ciamician, Gazzetta chimica ital. 16, 111 [1886].

7) Kremers u. Wakeman, Pharmaceutical Review 26, 329 [1909].

8) Apitzsch u. Metzger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 1677 [1904].

9) Sabatier u. Mailhe, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 146, 457 [1908].

 Brunner u. Vuilleumier, Schweiz. Wochenschr. f. Chemie u. Pharmazie 46, 436 [1908].
 Korczynski, Anzeiger d. Akad. d. Wissensch. Krakau 1909, 610. — Vgl. Zincke u. Hebebrandt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1556 [1883].

12) Grimaldi, Gazzetta chimica ital. 25, I, 79 [1895].

- 13) Valeur, Annales de Chim. et de Phys. [7] 21, 531 [1900].
 14) Knoevenagel u. Bückel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 3993 [1901].
 15) Klinger n. Kolvenhach. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1214 [1898].
- Möhlau u. Klopfer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2147 [1899].
 Blumenfeld u. Friedländer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 2568 [1897]. - Mcyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 1149 [1909]. - Vgl. Siegmund, Monats-

hefte f. Chemie 29, 1087 [1908].

18) Bruni u. Tornani, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 14, 154 [1905].

19) Buchka, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1327 [1881]. — Sarauw, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 209, 129 [1881]. - Thiele, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1247 [1898].

20) Thiele u. Meisenheimer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 675 [1900]. —

Bayer & Co., D. R. P. 117 005; Chem. Centralbl. 1901, I. 236.

²¹) Willgerodt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 2470 [1887].

22) Vidal, D. R. P. 84 632; Friedländers Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 4, 1048.

²³) Lumière u. Seyewitz, Bulletin de la Soc. chim. [4] 1, 428 [1907].

²⁴) Hartley, Proc. Chem. Soc. 20, 160 [1904]; 24, 285 [1908]; Journ. Chem. Soc. 95, 52 [1909].

²⁵) Clark, Amer. Chem. Journ. 14, 556 [1892].

26) Peratoner n. Genco, Gazzetta chimica ital. 24, II, 384 [1894].
 27) Clark. Amer. Chem. Journ. 14, 357 [1892].

28) Sarauw, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 209. 111 [1881]. — Nef, Journ. f. prakt. Chemic [2] 42, 182 [1890].

Chinone, 907

Chinonamid 3 C₆H₄O₂NH₃. Durch Einwirkung von NH₃ auf Chinon entsteben neben Hydrochinon und Chinhydron verschiedene Verbindungen 1) 2).

Chinonmonoxim ist als Nitrosophenol aufzufassen.

Chinondioxim $C_6H_4(NOH)_2$. Entsteht aus salzsaurem Hydroxylamin und Chinon, Hydrochinon, p-Nitrosophenol³), p-Nitrosanilin⁴), Benzyl-p-Nitrosanilin⁵). Gelhe Nadeln, die sich bei etwa 240° zersetzen. Durch N_2O_4 in ätherischer Lösung wird p-Dinitrobenzol gebildet⁶).

Chinonmonosemiearbazon $C_6H_4O(N-NH-CO-NH_2)$. Bildet sich neben dem Disemicarbazon aus den Komponenten?). Schmelzp. 172°. Gelbe Nadeln. Leicht löslich in Wasser, Aceton, Alkohol und Alkalien. Beim Kochen mit Alkalien entsteht Phenol. Konstitution 8).

Chinoudisemicarbazon $C_6H_4(N-NH-CO-NH_2)_2$?). Rotes Krystallpulver vom Schmelzp. 243°. Unlöslich in Alkohol, Äther, Aceton und Wasser; löslich in Alkahen.

Monochlorchinon C₆H₃O₂Cl. Wird dargestellt durch Oxydation von Chlorbydrochinon ⁹), oder o-Chlor-p-amidophenol ¹⁰) mit Bichromat und Schwefelsäure. Bildet sich bei der Destillation von chinasaurem Kupfer mit einem Gemenge von MnO₂, NaCl und Schwefelsäure ¹¹). Gelbrote Krystalle vom Schmelzp. 57⁻¹²). Flüchtig. Leicht löslich in Alkohol, Äther, CHCl₃ und Wasser. Wird von SO₂ leicht reduziert. Verbindet sich mit m-Nitranilin, dagegen nicht mit o- und p-Nitranilin ¹³).

- 2, 5-Dichlorchinon $C_6H_2O_2Cl_2$. Aus Benzol und ClO_2^{-14}). Bei der Oxydation von Dichlorhydrochinon 15), von 2, 5-Dichlor-p-phenylendiamin 16). Dargestellt aus Chinon mit HCl und $K_2Cr_2O_7^{-17}$). Dunkelgelbe Tafeln. Schmelzp. 161°. Mit Wasserdampf flüchtig. Löslich in Äther und $CHCl_3$, unlöslich in Wasser.
- 2, 6-Dichlorchinon C₆H₂O₂Cl₂. Dargestellt durch Einleiten von salpetriger Säure in eine alkoholische Lösung von 2, 4, 6-Trichlorphenol¹⁸); aus Trichlorphenol¹⁹); aus 2, 6-Dichlorp-amido-¹⁰) oder p-nitrophenol²⁰). Strohgelbe, leicht sublimierbare Prismen. Schmelzp. 120°. Mit Wasserdampf flüchtig. Löslich in kochendem Alkohol und in CHCl₃.

Tetrachlorchinon, Chlorauil C₆O₂Cl₄. Dargestellt aus p-Phenylendiamin mit Salzsäure und KClO₃ (besser ist noch NaClO₃)²¹); aus Phenol²²), Chinasänre²³), Tyrosin²⁴). Goldgelbe Blättchen, die unzersetzt sublimieren. Schmelzp. 290° im geschmolzenen Rohr. Unlös-

1) Woskresensky, Berzelius' Jahresber. **26**, 801 [1847]. — Knapp u. Schultz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie **210**, 178 [1881].

2) Korczynsky, Anzeiger d. Akad. d. Wissensch. Krakau 1909, 610. — Vgl. Zincke u. Hebebrandt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1556 [1883].

3) Nietzki u. Kehrmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft **20**, 614 [1887]. — Nietzki u. Guitermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft **21**, 429 [1888]. — Lohry, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas **13**, 109 [1894].

4) Fischer u. Hepp, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 21, 685 [1888].

5) Böddinghaus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 263, 304 [1891].
6) Oliveri-Tortorici, Gazzetta chimica ital. 30, I, 532 [1900].

7) Thiele u. Barlow, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 302, 329 [1898].

- 8) Borsche, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 334, 143 [1904].
 9) Levy u. Schulz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 210, 145 [1881].
- 10) Kollrepp, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 234, 14 [1886].

11) Staedeler, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 69, 302 [1849].

12) Grünling, Jahresber. d. Chemie 1883, 1004.

- Niemeyer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 228, 322 [1885].
 Carius, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 143, 316 [1867].
- Levy u. Schulz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 210, 150 [1881].
 Möhlau, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 2010 [1886].
- 17) Hantzsch u. Schniter, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 2279 [1887]. Ling, Journ. Chem. Soc. 61, 558 [1892].
 - 18) Wesclesky, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 3, 646 [1870].
- ¹⁹) Kehrmann u. Tiesler, Journ. f. prakt. Chemie [2] 40, 481 [1889]. Faust, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 149, 153 [1869].

20) Armstrong, Zeitschr. f. Chemie 1871, 521.

- Grähe, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 263, 23 [1891].
 Hofmann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 52, 57 [1844].
- ²³) Staedeler, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 69, 326 [1849].
- ²⁴) Staedeler, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 116, 99 [1860].

lich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, löslich in Toluol. Oxydationsmittel und konz. 11_2 SO $_4$

greifen Chloranil nicht an. Es wirkt als Oxydationsmittel¹).

Bromehinon C₆H₃O₂Br. Entsteht bei der Oxydation von Bromhydrochinon mit Eisenchlorid²). Tafeln vom Schmelzp. 55—56°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, CHCl₃, Benzol, Eisessig; schwerer in Ligroin und Wasser. In Alkalien mit grüner Farbe löslich; es tritt sehr schnell Zersetzung ein. Geht nach einiger Zeit in eine dunkle, klebrige Masse über. Die Haut wird rotbraun gefärbt.

2, 6-Dijodehinon $C_6H_2O_2J_2$. 2, 6-Dijod-p-phenylendiamin wird mit Chromsäure in der Kälte oxydiert³); aus 2, 6-Dijod-p-amidophenol⁴) oder aus 2, 6-Dijod-p-phenolsulfosäure⁵).

Glänzende, goldgelbe Blättchen vom Schmelzp. 177—179.

2,5-Dianilinehinon, Chinonanilid $C_6H_2O_2(NH \cdot C_6H_5)_2$. Beim Erhitzen von Chinon, Anilin und Alkohol⁶); aus Dioxychinon mit Anilin⁷); aus Azophenon⁸). Rotbraune, metallglänzende Schuppen. Unschmelzbar. Löslich mit fuchsinroter Farbe in Vitriolöl.

Azophenin $(C_6H_5NH)_2^{1.4}C_6H_2(NC_6H_5)_2^{2.5}$. Aus Nitrosophenol mit Anilicinacetat bei 100^{-9}); oder mit salzsaurem Anilin 10). Granatrote Blättehen. Schmelzp. $236-237^{\circ}$. Löslich in CHCl $_3$; unlöslich in Alkohol, Äther und Alkalien. In konz. H_2SO_4 mit violetter Farbe

löslich, bei 300° Umschlag in Himmelblau.

Phenchinon $C_6H_4O_2 \cdot 2 C_6H_5OH$. Durch Lösen von Chinon und Phenol in siedendem Petroläther¹¹). Rote Nadeln mit grünem Reflex. Sehr flüchtige Verbindung. Schmelzp. 71. Löslich in Petroläther, Äther, Alkohol und Wasser. KOH ruft Blaufärbung hervor. Schweflige Säure reduziert zu Hydrochinon; Chromsäure verändert Phenochinon in der Kälte nicht.

Chinhydron, grünes Hydrochinon $C_6H_4O_2 \cdot C_6H_4(OH)_2$. Molekularverbindung von Chinon und Hydrochinon 12). Durch partielle Reduktion von Chinon oder durch Oxydation von Hydrochinon (FeCl₃ ist am geeignetsten); durch Vermischen der wässerigen Lösungen von Chinon und Hydrochinon 13). Grüne Prismen mit Metallschimmer. Schmelzp. 171 . Zerfällt beim Kochen mit Wasser. Unlöslich in Ligroin, schwer in CHCl₃; löslich in Alkohol, Äther und Wasser. NH₃ gibt eine grüne Lösung. Reduziert sofort ammoniakalische Silberlösung. Durch Reduktionsmittel entsteht Hydrochinon.

Chinondiimid C₆H₄(NH)₂. Entsteht aus p-Phenylendiamin durch Behandeln mit Bleisuperoxyd. Hellgefärbte Verbindung ¹⁴). Ziemlich zersetzlich. Wirkt lokal heftig reizend auf die Schleimhäute; verursacht Speichelfluß, Ödem des Halses, Anschwellen der Zunge, Exophthalmus. Nach Verabreichung geringer Dosen gehen Kaninchen infolge der Ätz- und

Reizwirkung auf die Magen- und Darmschleimhaut ein 15).

Thymochinon.

Mol-Gewicht 164,10.

Zusammensetzung: $73,13^{\circ\prime}_{0}$ C, $7,37^{\circ\prime}_{0}$ H, $19,50^{\circ}_{0}$ O.

 $C_{10}H_{12}O_{2}$.

2) Sarauw, Annalen d. Chemic u. Pharmazie 209, 106 [1881].

3) Willgerodt u. Arnold, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 3351 [1901).

4) Seifert, Journ. f. prakt. Chemic [2] 28, 438 [1883].

5) Kehrmann u. Messinger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 2377 [1893]. — Kehrmann, Journ. f prakt. Chemie [2] 37, 336 [1888].

6) Hofmann, Jahresber. d. Chemie **1863**, 415. — Wichelhaus, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 5. 851 [1872].

Nietzki u. Schmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 1655 [1889].
 Fischer u. Hepp, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 2618 [1888].

9) Kimich, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 1028 [1875].

10) Witt u. Thomas, Journ. Chem. Soc. 43, 115 [1883].

 Nietzki, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 215, 134 [1882]. — Hesse, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 200, 251 [1880].

12) Valeur, Annalcs de Chim. et de Phys. [7] 21, 546 [1900].

13) Wöhler, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 51, 153 [1844]. — Hesse, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 200, 248 [1880]. — Nietzki, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 215. 130 [1882]. — Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 1615 [1877]. — Wichelhaus, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1500 [1879].

14) Kehrmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 2962 [1905].

15) Erdmann u. Vahlen, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 53, 401 [1905].

Höchster Farbwerke, D. R. P. 11 412; Friedländers Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 1, 64.

Chinone. 909

$$CH_3 CH_3$$

$$CH$$

$$C$$

$$HC CC = O$$

$$O = CCCH$$

$$C$$

$$CH_3$$

Vorkommen: Thymochinon findet sich im ätherischen Öle von Monarda fistulosa1); im ätherischen Öl des Holzes von Thuja articulata Vahl (Callitris quadrivalis)2).

Bildung: Entsteht durch Behandeln von Aminothymol mit Bromwasser³); durch Oxydation von Thymol mit Braunstein und Schwefelsäure 1); durch Einwirkung von Chinon auf Thymohydrochinon 5); durch Oxydation von Cymophenol CH₃ · C₆H₃(OH)(C₃H₇) 6) und Dithymoläthan $CH_3CH(C_{10}H_{12}\cdot OH)_2$?) mit MnO_2 und Schwefelsäure. Bildet sich wahrscheinlich durch Oxydasen aus Hydrothymochinon 8).

Darstellung: Wird dargestellt durch Destillation von Aminothymol mit Eisenchloridlösung⁹); durch Erwärmen von Indothymol mit Schwefelsäure¹⁰); durch Oxydation von Carvacrol mit Chromsäuregemisch¹¹); aus Nitrosothymol¹²).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Gelbe, prismatische Tafeln vom Schmelzp. 45,5°; 48° 13). Sicdep. 232°. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck 1274,6 Cal. 14). Absorptionsspektrum 15). Schwer löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther. Unzersetzt löslich in kalter konz. Salpetersäure und Schwefelsäure. Chlor wirkt nicht addierend, sondern substituierend 16). Wird durch SO₂ zu Thymohydrochinon reduziert. Durch Einwirkung von Wasserstoff in Gegenwart von Ni wird bei 190-200. Thymohydrochinon und p-Xylylhydrochinon gebildet 17). Thymochinon wird leicht polymerisiert, besonders durch Einwirkung von Licht¹⁸) unter Bildung von Polythymochinon. Alkohol wird von Thymochinon bei Belichtung oxydiert 19). Die Erkennung von Thymochinon erfolgt am besten durch Überführung in Thymochinhydron²⁰).

Bithymochinon [C₃H₇ · C₆H₂O₂(CH₃)]₂. Bildet sich durch Belichtung von Thymochinon²⁰) ²¹). Seidenglänzende, gelbe Nadeln vom Schmelzp. 200—201°. Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, unföslich in abs. Äther. Wird von heißer, rauchender Salpetersäure gelöst, aber nicht verändert. Schweflige Säure wirkt nicht reduzierend. Mit

2) Tardy, Bulletin de la Soc. chim. [3] 27, 994 [1902]. — Grimal, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 139, 927 [1904].

3) Andresen, Journ. f. prakt. Chemie [2] 23, 172 [1881].

4) Lallemand, Jahresber. d. Chemie 1854, 592.

⁵) Valeur, Annales de Chim. et de Phys. [7] 21, 553 [1900]. — Biltris, Bulletin de l'Acad. roy. de Belg. [3] 35, 44 [1898].

6) Carstanjen, Journ. f. prakt. Chemie [2] 15, 410 [1877].

7) Steiner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 289 [1878].

8) Rabak, Pharmaceutical Review 19, 200 [1901].

9) Armstrong, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 297 [1877].

¹⁰) Bayrac, Bulletin de la Soc. chim. [3] 7, 99 [1892]. 11) Reychler, Bulletin de la Soc. chim. [3] 7, 32 [1892].

12) Liehermann u. Hinsky, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 3194 [1885].

13) Scmmler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 511 [1908]. — Brandel u. Krämers, Pharmac. Archives 4, 107 [1901].

14) Valeur, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 125, 872 [1897].

15) Baly u. Stewart, Journ. Chem. Soc. 89, 502 [1906]. 16) Oliveri - Tortorici, Gazzetta chimica ital. 27, II. 582 [1897].

- 17) Sabatier n. Mailhe, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 146, 457 [1908]. 18) Kremers u. Wakeman, Pharmacentical Review 26, 329, 364 [1909].
- 19) Ciamician n. Silber, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 10, I, 96 [1900]. 20) Liebermann u. Hinsky, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 3196 [1885].
 21) Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 2177 [1877].

¹⁾ Brandel u. Krämers, Justs botan. Jahresber. 1901, 11, 16; Pharmac. Review 19, 200, 244 [1901]. — Rabak, Pharmacentical Review 19, 200, 244 [1901]. — Suzuki, Midland Druggist and Pharmac. Review 44, 342 [1910].

Wasserdämpfen nicht flüchtig. Sublimiert teilweise unzersetzt. Bei der Destillation entsteht zum größten Teil Thymochinon. Konstitution¹).

Thymochinonoxim $C_3H_7 \cdot C_6H_2(CH_3)O(NOH)$. Schmelzp. 160—161°2).

Thymochinondioxim C₃H₇·C₆H₂(CH₃)(NOH)₂. Aus Nitrosocarvaerol und Hydroxylamin in der Wärme³). Zersetzt sich bei 235°.

3-Chlorthymochinon C₃H₇ · C₆HCl · (CH₃)O₂. Bildet sich aus Dichlorcarvaerol durch Oxydation mit Bichromat und Eisessig4). Gelbe Blättehen aus Alkohol. Schmelzp. 41-42°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, fast unlöslich in Wasser.

6-Chlorthymochinon C₃H₇ · C₆HCl · (CH₃)O₂. Entsteht durch Oxydation von 6-Chlorthymol mit CrO₃ und Eisessig⁵). Gelbe Krystalle aus Ligroin⁶). Schmelzp. 39-40°. Mit Wasserdämpfen leicht flüchtig. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Ligroin; sehwer löslich in Wasser.

Bromthymochinon C₃H₇ · C₆HBr(CH₃)O₂. Bildet sich durch Oxydation von Dibromthymol oder 6-Brom-2-aminothymol mit Chromsäure?). Orangegelbe Prismen aus Ligroin. Schmelzp. 46-47°8); 48°9).

3-Jodthymochinon C3H7 · C6HJ(CH3)O2. Durch Oxydation von 3-jodcarvaerol-5-sulfonsaurem Kalium mit Chromsäurelösung 10). Granatrote Nadeln ans Alkohol. Schmelzp. 65-66°. Mit Wasserdampf flüchtig. Unlöslich in Wasser; leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Ligroin und Eisessig.

6-Jodthymochinon $C_3H_7 \cdot C_6HJ \cdot (CH_3)O_2$. Aus 2-jodthymol-6-sulfonsaurem Kalium durch Oxydation mit Chromsäurelösung 11). Granatrote Nadeln aus Ligroin vom Schmelzp. 61-62°8). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform.

6-Oxythymochinon C₃H₇ · C₆H(OH)(CH₃)O₂. Durch Umsetzung von 6-Bromthymochinon mit Kalilauge¹²). Aus Methylaminothymochinon mit Alkohol und Salzsäure¹³); dnrch Destillation von salzsaurem Diaminocymophenol oder Diaminothymol mit FeCl₃-Lösung ¹⁴); aus Phellandrennitrit mit mäßig konz. Schwefelsäure¹⁵). Gelbe Nadeln vom Schmelzp. 166 bis 167°: 170°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. In konz. Schwefelsäure und in Alkalien mit purpurroter Farbe löslich. Wird von SO₂ reduziert und läßt sich dann wieder mit FeCl₃ zu Oxythymochinon oxydieren. Acetylchlorid wirkt nicht ein.

Tectochinon.

Mol.-Gewicht 264,13.

Zusammensetzung: 81,78°, C, 6,11%, H, 12,11°, O.

C18H16O2.

Vorkommen: Tectochinon findet sich im Teakholz (Tectona grandis), und zwar sowohl im Holz selbst als auch in dem Teer, das durch trockne Destillation des Holzes gewonnen wird 16).

Darstellung: Das Holz wird mit Chloroform ausgezogen; von beigemengten Kohlenwasserstoffen wird das Tectochinon durch Kochen mit 50 proz. Alkohol befreit 17).

1) Lagodzinski u. Matusen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 959 [1894].

2) Semmler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 511 [1908]. — Brandel u, Krämers, Pharmac. Archives 4, 107 [1901].

3) Oliveri u. Tortorici, Gazzetta chimica ital. 30, I, 534 [1900].

4) Kehrmann u. Krüger, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 310, 90 [1900]. — Vgl. Lustig, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 12 [1886].

5) Kehrmann u. Krüger, Annalen d. Chemic u. Pharmazie 310, 99 [1900].

6) Stroesco, Zeitschr. f. Krystallographie 30, 75 [1900].

7) Kehrmann, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 22, 3264 [1889].

8) Kehrmann u. Krüger, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 310, 100 [1900].

9) Mazzara u. Discalzo, Gazzetta chimica ital. 16, 197 [1896].

10) Kehrmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 40, 188 [1889].
11) Kehrmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 39, 394 [1889].
12) Carstanjen, Journ. f. prakt. Chemie [2] 3, 57 [1871].
13) Zincke, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 97 [1881].
14) Carstanjen, Journ. f. prakt. Chemie [2] 15, 399 [1877].
15) Weilsch, Parch Lee, Appelon d. Chemie u. Phermoni. 326, 6

15) Wallach u. Beschke, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 336, 9 [1904].

16) Romanis, Journ. Chem. Soc. 51, 868 [1887].

17) Romanis, Chem. News 58, 290 [1888].

Chinone. 911

Physikalische und chemische Eigenschaften: Es bildet Krystalle vom Schmelzp. 171°, die dem Schwefel ähnlich sind. Leicht sublimierbar. In kalter Schwefelsäure und HNO₃ unverändert löslich, wird durch Verdünnen mit Wasser wieder gefällt. Mit abs. Alkohol und Kali erhitzt löst es sich in tief karmoisinroter Farbe, die beim Versetzen mit Wasser in Grün und Gelb umschlägt, wobei das Chinon wieder ausfällt. Durch schmelzendes Kali wird Tectochinon nicht angegriffen. Durch Reduktionsmittel entsteht ein Harz; mit Natronkalk und Zink wird ein bei 194° schmelzender Kohlenwasserstoff gebildet.

Dibromtectochinon. 1) Orangegelbe Nadeln vom Schmelzp. 165°.

Dinitrotectochinon. 1) Gelbes Pulver; durch Reduktionsmittel entsteht eine karmoisinrote Substanz.

Embeliasäure.

Mol.-Gewicht 308,28.

Zusammensetzung: $70,07^{07}_{>0}$ C, $9,17^{07}_{>0}$ H, $20,76^{07}_{>0}$ O.

$$\begin{array}{c} C_{18}H_{28}O_{4}\,.\\ \\ O\\ \\ C\\ \\ HO-C\\ \\ C\\ \\ C-C_{11}H_{23}\\ \\ \\ C-OH\\ \\ \\ C\\ \end{array}$$

Vorkommen: Findet sich in den Früchten von Ribes Embelia²).

Darstellung: Der ätherische Auszug der feingepulverten Beeren wird verdunstet und der Riickstand, bräunliche Blättchen, aus Alkohol umkrystallisiert. Ausbeute 2,5%.

Physiologische Eigenschaften: Nach Einnahme von embeliasaurem Ammonium färbt sich der Harn rot; Säuren und Alkalien geben Farbenreaktionen (gelb); FeCl₃ färbt braun. Aus dem angesäuerten Harn läßt sich durch Äther die färbende Substanz ausschütteln. Die Embeliasäure besitzt abführende Wirkung, die wahrscheinlich auf dem Diketoncharakter beruht³).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Orangegelbe Blättchen vom Schmelzp. 142°. Sublimierbar. Unlöslich in Wasser; in den meisten Solvenzien in der Hitze leicht löslich, ausgenommen Ligroin. Mit rötlichvioletter Farbe in Alkalien und Alkalicarbonaten löslich. Reduziert nicht ammoniakalische Silberlösung und Fehlingsche Lösung. Ist ein schwacher Beizenfarbstoff. Wird von KMnO₄ zu Laurinsäure und Ameisensäure neben anderen Verbindungen oxydiert. Verbindet sich mit primären Aminen. Bildet Salze: $C_{18}H_{26}O_{4}Ag_{2}$. Das Ammonsalz verliert bei Wasserbadtemperatur das NH_{3} . Nickelacetat gibt eine blaue Färbung und Fällung einer Embeliasäurelösung⁴). Kondensation mit Thymol⁵).

Dibenzoylembeliasäure $C_{18}H_{26}O_2(OCOC_6H_5)_2$. Aus der Säure und Benzoylehlorid. Prismen vom Schmelzp. 97—98°.

Methylaminembeliasäure C₁₉H₃₁O₃N. Rote Blättchen vom Schmelzp. 166,5°.

Anilinembeliasäure $C_{24}H_{33}O_3N$. Violette Nadeln vom Schmelzp. 185°. Unlöslich in Wasser; leicht löslich in Benzol und Äther. In wässerigen Alkalien unlöslich. Beim Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure tritt Zerfall in die Komponenten ein.

o-Toluidinembeliasäure $C_{25}H_{35}O_3N$. Schwarzblaue Nadeln vom Schmelzp.130°. Löslich in Alkohol.

Hydroembeliasäure C₁₈H₃₀O₄. Aus Embeliasäure, HCl und Zinkstaub in alkoholischer Lösung. Prismen vom Schmelzp. 116—117 (aus Benzol). Färbt sich an der Luft rötlich. Alkali bildet Embeliasäure zurück.

1) Romanis, Chem. News 58, 290 [1888].

3) Brissemoret, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 55, 48 [1903].

4) Brissemoret u. Combes, Journ. de Pharm. et de Chim. [6] 25, 53 [1907].
5) Krewel & Co., D. R. P. Nr. 194 810; Chem. Centralbl. 1908, 1, 1345.

²⁾ Heffter u. Feuerstein, Archiv d. Pharmazie 238, 15 [1900]. — Warden, Pharmaceutical Journ. 18, 601 [1888]; 19, 305 [1888].

Säuren der aliphatischen Reihe.

1. Gesättigte Fettsäuren der Reihe C_nH_{2n}O₂.

Von

Ernst Schmitz-Frankfurt.

Ameisensäure, Methausäure.

Mol.-Gewicht 46,02.

Zusammensetzung: 26,07% C, 4,38% H, 69,55% O.

 $CH_2O_2 = HCOOH$.

Vorkommen: Ameisensäure ist als Bestandteil des Protoplasmas durch das ganze Pflanzenreich verbreitet¹). Insbesondere findet sie sich im Gras und in Baumblättern²), in Brennnesseln³), in einer Reihe von Früchten, z. B. von Sapindus Saponaria, Tamarindus indica Ceratonia siliqua, unreifen Wacholderbeeren und Trauben, Gingko biloba, Arctostaphylos Uva ursi, in Tannennadeln, im Milchsafte von Bassia latifolia, im Safte von Sorghum saccharatum, im Mutterkorn. In allen diesen Fällen besteht jedoch die Möglichkeit, daß die Ameisensäure erst während der Verarbeitung des Materials aus Kohlenhydraten durch Säurewirkung wenigstens teilweise entstanden ist²).

Im freien Zustande findet sich Ameisensäure in größerer Menge in dem Sekret, welches gewisse Ameisen. z. B. Formica rufa, in einer am After befindlichen Giftdrüse hilden4). — In den Prozessionsraupen5). 33—40% Ameisensäure sind im Sekret der Larven des Gabelschwanzes (Cerura Schr. s. Harpyia Ochs). enthalten, das bei Berührung aus einer Querspalte des ersten Ringes unter dem Kopf hervorgespritzt wird6). Im rohen Honig, in den sie wohl durch den Bienenstachel gerät7). In Ameisenpuppen8). In den Muskeln, der Milz, der Thymus des Menschen. Im Pferdeham9) und Kuhharn10). Im normalen menschlichen Harn11). In größeren Mengen im Kaninchenharn nach Eingabe von 5 g Amygdalin per os12). Im Harn nach Lecithinfütterung als Abbauprodukt des Cholins 13).

Ameisensäure wurde im Wasser der Weilbacher Mineralquellen gefunden 14), ebenso in Eruptivgasen 15) und in der Luft 16). Endlich ist sie im rohen Eisessig vorhanden 17).

1) Bergmann, Jahresber. d. Chemie 1883, 1392.

3) v. Gorup - Besanez, Journ. f. prakt. Chemie [1] 48, 191 [1849].

⁵) Will, Jahresber. d. Chemie **1847/48**, 546.

6) Poulton, Transactions of the Entomolygical Society, London 1886.

Vogel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15. 2271 [1882]. — v. Planta, Zeitschr. f. physiol. Chemie 10, 234 [1886]. — Merl, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr. u. Genußm. 16, 385 [1908].

Kobert u. Fischer, Archiv f. d. ges. Physiol. 99, 116 [1903].
 Schotten, Zeitschr. f. physiol. Chemie 7, 378 [1882/83].

- 10) Bugilinsky, Hoppe-Seylers Med.-chem. Unters., Heft 2, 240 [1866].
- v. Jaksch, Zeitschr. f. physiol. Chemie 10, 550 [1886].
 Ranke, Journ. f. prakt. Chemie [1] 56, 1 [1852].
- Franchini, Chem. Centralbl. 1908, II, 1785.
 Fresenins, Jahresber. d. Chemie 1856, 770.
- Gautier, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 142, 1382 [1906].
 Henriet, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 136, 1465 [1903].

17) Ost u. Klein, Chem. Ztg. 32, 815 [1908].

²⁾ Lieben, Ber. d. K. Akad. z. Wien, math.-naturwissenschaftl. Klasse 102, 390 [1898].

⁴⁾ v. Fürth, Vergleich, chem. Physiol. d. niederen Tiere, Jena 1893, 342.

Bildung: Ameisensäure entsteht aus Kohlenhydraten beim Erhitzen mit verdünnten Säuren¹) und bei der Oxydation mit Braunstein und Schwefelsäure²), sowie aus Glucose oder Lävulose bei monatelangem Stehen im Dunkeln mit Normalnatronlauge3). Bei der Spaltung des Pseudomucins mit 33 proz. Schwefelsäure4). Aus Chitin und aus Kohlenhydraten durch Lösen in Schwefelsäurehydrat und Eintröpfeln in siedendes Wasser unter zeitweiligem Ersatz des Verdampfenden⁵). Beim Faulen der Glutaminsäure⁶) in Mengen bis zu 36% der Theorie⁷). Bei der Oxydation von Camphoglucuronsäure mit Chromsäure oder Salpetersäure⁸). Bei der alkoholischen Gärung in Gegenwart von Ammoniak- oder Amidstickstoff⁹). Bei der Kalischmelze der Harnfarbstoffe 10), der Huminsubstanzen und des Lignins 11). Bei der alkoholischen Gärung, besonders reichlich in Gegenwart von Harnstoff, Acetamid, Ammoniumcarbonat, bernsteinsaurem oder asparaginsaurem Ammoniak⁹). Erreger der Ameisensäuregärung ist das von Omeliansky aus Pferdemist rein kultivierte Baeterium formicicum 12). Aus Cellulose beim Überhitzen mit Wasser oder Schmelzen mit Alkali 13). Beim Ranzigwerden der Fette und der Ölsäure 14). Aus milchsaurem Kalk beim Schmelzen mit Alkali oder Magnesia 15). Bei der Jodierung von Eiweißkörpern¹⁶). Bei der Spaltung der Hefenucleinsäure durch Bact. coli 17).

Bei der Oxydation des Methylalkohols ¹⁸). Beim Zerlegen der Blausäure durch Salzsäure oder Alkali ¹⁹). Durch Reduktion von feuchter Kohlensäure durch Kalium ²⁰), Ammoniumcarbonat durch Natriumamalgam ²¹), von Zinkearbonat mit Kalilauge ²²) oder durch den elektrischen Strom ²³). Beim Erhitzen von Oxalsäure für sich oder besser mit Glycerin ²⁴). Aus Kaliumhydrür und Kohlensäure ²⁵). Feuchtes Ätzkali absorbiert bei 100 ⁵ Kohlenoxyd unter Bildung von ameisensaurem Kali ²⁶). Ebenso verbindet sich Kohlenoxyd mit Ammoniak, beim Durchleiten durch mit porösen Körpern gefüllte, auf 80—150 ⁵ erhitzte Röhren zu Ammoniumformiat. Freie Ameisensäure entsteht unter dem Einfluß der dunklen elektrischen Entladung aus Kohlenoxyd und Wasser oder aus Kohlensäure und Wasserstoff ²⁷). Aus Chloral und Natronlauge bildet sich neben Chloroform ameisensaures Natrium ²⁸). Kaliumformiat wird durch Spalten des Chloroforms mit alkoholischem Kali erhalten ²⁹).

1) Conrad u. Guthzeit, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 2571 [1886].

2) Doebereiner, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 3, 144 [1832].

3) Meisenheimer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 1009 [1908].

Otori, Zeitschr. f. physiol. Chemie 42, 456 [1904].
 Sundvik, Zeitschr. f. physiol. Chemie 5, 288 [1881].
 Ackermann, Zeitschr. f. physiol. Chemie 60, 489 [1909].

- 7) Reker mann, Zeitschn. 1. physiol. Chemie **60**, 435 [1905].
- 8) Schmiedeberg u. Meyer, Zeitschr. f. physiol. Chemie 3, 443 [1879].

Thomas, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 436, 1015 [1903].
 Udransky, Zeitschr. f. physiol. Chemie 12, 54 [1888].

11) Hoppe - Seyler, Zeitschr. f. physiol. Chemie 13, 89, 97, 101 [1889]. — Lange. Zeitschr. f. physiol. Chemie 14, 28, 222 [1890].

12) Omeliansky, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 11, 177 [1903].

¹³) Hoppe-Seyler, Zeitschr. f. physiol. Chemie 12, 54 [1888].

14) Skala, Chem. Centralbl. 1898, I, 439.

15) Raper, Journ. of Physiol. 32, 216 [1905].

¹⁶) Schmidt, Zeitschr. f. physikal. Chemie 36, 369 [1902].

17) Schittenhelm u. Schröter, Zeitschr. f. physiol. Chemie 41, 287 [1904].

18) Dumas u. Péligot, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 15, 7 [1836]. — Dumas u. Stas, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 35, 137 [1841].

- 19) Pélouze, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 2, 84 [1832]. Geiger, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 1, 54 [1832].
 - ²⁰) Kolbe u. Schmidt, Aunalen d. Chemie u. Pharmazie 119, 251 [1861].
 - Maly, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 135, 119 [1865].
 Maly, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 135, 120 [1865].
- 23) Royer, Zeitschr. f. Chemie 1870, 318. Coehn u. Jahu, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 2836 [1904]. Ehrenfeld, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 4138 [1905].
 - ²⁴) Berthelot, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 98, 139 [1856].
 ²⁵) Moissan, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 134, 261 [1902].
 - ²⁶) Berthelot, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 97, 125 [1856].
 - ²⁷) Losanitsch u. Jovitschitsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 136 [1897].
 - 28) Liebig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 1, 198 [1832].
 - ²⁹) Kekulé, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 119, 188 [1861].

Darstellung: Bis vor kurzem war die gebräuchlichste Darstellungsmethode der Ameisensäure die aus Oxalsäure und Glycerin durch Erhitzen auf 100°. Neuerdings wird fast alle Ameisensäure aus Kohlcnoxyd durch Vereinigung mit Alkalien gewonnen.

Übersicht über die technischen Darstellungsverfahren der Ameisensäure¹). Zur Darstellung 100 proz. Ameisensäure versetzt man 100 T. reiner käuflicher Säure mit dem gleichen Gewicht eines ameisensauren Salzes und gibt unter Kühlung 70 T. reine 100 proz. Schwefelsäure zu. Man wiederholt abwechselnd diese Zusätze und destilliert schließlich die Ameisensäure ab²).

Nachweis und Bestimmung: Ameisensäure wird durch metallisches Magnesium schon in kalter verdünnter Lösung zu Formaldehyd reduziert³). Neben andern organischen Säuren gibt sie sich durch die rasche Schwärzung ihres Silbersalzes zu erkennen. Um neben Essigsäure Ameisensäure nachzuweisen, versetzt man das Wasserdampfdestillat der zu untersuchenden Flüssigkeit mit Eisenchlorid und setzt dann für jedes com Flüssigkeit 5 com 95 proz. Alkohols zu. Eisenformiat wird hierbei ausgefällt, während das Acetat in Lösung bleibt. War nur Ameisensäure vorhanden, so wird die überstehende Flüssigkeit farblos⁴). In Formalin, Glycerin und Methylalkohol soll Ameisensäure durch eine mit Natriumbisulfit eintretende Gelbfärbung nachweisbar sein⁵).

Die Trennung der Ameisensäure von Essigsäure, Propionsäure und Buttersäure beruht

auf der Unlöslichkeit des ameisensauren Zinks in abs. Alkohol⁶).

Zur gravimetrischen Bestimmung der Ameisensäure neutralisiert man das Wasserdampfdestillat der zu untersuchenden Flüssigkeit und erwärmt 6 Stunden lang im Wasserbade mit der nötigen Menge einer Lösung, die im Liter 50 g Quecksilberchlorid und 27,5 g Natriumacetat enthält. Das gebildete Quecksilberchlorin wird auf einem gewogenen Filter gesammelt. I g Quecksilberchlorin entspricht 0.0976 g Ameisensäure 7).

Volumetrisch kann man die Ameisensäure durch Titration mit Kaliumpermanganat in sodaalkalischer Lösung bei Wasserbadtemperatur bestimmen*). Titration der Ameisensäure mit Bromlauge*). Bestimmung der Ameisensäure in Nahrungs- und Genußmitteln 10).

Bestimmung neben Formaldehyd 11).

Physiologische Eigenschaften: Ameisensäure scheint ein regelmäßiges Stoffwechselprodukt des pflanzlichen Protoplasmas zu sein 12). In verdännter (0.04—0,07 proz.) Lösung wird sie von Hefepilzen und Tyrothrix tenuis ausgenutzt 13). Natriumformiat soll von einer Reihe von Bakterien, wie Bact. coli commune, Bact. enteritidis Gärtner, Pneumobacillus Friedländer, zu Kohlensäure und Wasser oxydiert werden 14). Vergärung durch Proteus vulgaris 15), Bacillus prodigiosus 16), Bacillus Plymouthiensis 17).

Das Verhalten gegen Natriumformiat ist zur Differentialdiagnose der Mikrohen heran-

gezogen worden 18).

1) Robine u. Lenglen, Revue générale de Chem. pure et Appliquée 8, 185 [1905].

2) Hamel, Chem. Centralbl. 1905, I, 1701.

- ³⁾ Fenton u. Sisson, Proceedings of Cambridge Phys. Soc. 14, 385 [1908]; Chem. Centralbl. 1908, II, 1379.
 - 4) Smith, Journ. of Amer. Chem. Soc. 29, 1236 [1907].

5) Comanducci, Chem. Centralbl. 1904, II, 1168.

6) Haherlandt, Zeitschr. f. analyt. Chemie 38, 217 [1899].

7) Portes u. Ruyssen, Zeitschr. f. analyt. Chemie 16, 250 [1878]; Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 82, 1504 [1876]. — Scala, Gazzetta chimica ital. 20, 394 [1890]. — Franzen u. Greve, Journ. f. prakt. Chemie [2] 80, 368 [1902].

8) Lieben, Monatshefte f. Chemie 14, 747 [1893]; 16, 219 [1895].

9) Rupp, Archiv d. Pharmazie 343, 71 [1905].

¹⁰) Schwarz u. Weber, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 17, 194 [1909]. — Merl, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 16, 385 [1908]. — Röhrig, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 19, 1 [1910]. — Wagner, Zeitschr. f. aualyt. Chemie 42, 427 [1903].

¹¹) Auerhach u. Plüddemann, Arbeiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 30, 195 [1909].

12) Bergmann, Jahresber. d. Chemie 1883, 1392.

13) Duclaux, Annales de l'Inst. Pasteur 6, 593 [1892].

- 14) Pakes u. Jollyman, Proc. of Roy. Soc. 17, 39 [1901]. Siehe auch Hoppe-Scyler, Zeitschr. f. physiol. Chemie 9, 561 [1887]. Maassen, Arbeiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 12, 340 [1896]. Loew, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. 12, 462.
 - ¹⁶) Franzen u. Braun, Biochem. Zeitschr. 8, 92 [1908].
 ¹⁶) Franzen, Zeitschr. f. physiol. Chemie 64, 169 [1910].
 ¹⁷) Franzen, Zeitschr. f. physiol. Chemie 67, 251 [1910].
 - 18) Omeliansky, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [1] 34, 1 [1903]; [2] 14, 673 [1905].

In größeren Mengen wirkt Ameisensäure giftig auf Hefepilze¹). Paralysierender Einfluß auf die alkoholische Gärung?). Es gelingt indessen, eine Gewöhnung der Hefepilze an Ameisensäure herbeizuführen³). Alkali und Kalksalze der Ameisensäure wirken in 0,5 proz. Lösung schädigend auf Phanerogamen, nicht aber auf höhere Algen4). Wegen ihrer bakterienschädigenden Wirkung hat man versucht, die Ameisensäure als Konservierungsmittel zu verwenden. Über ihre Brauchbarkeit gehen indessen die Meinungen auseinander, indem nach Lebbin⁵) eine 0,15 proz. Lösung zur Konservierung aller Nahrungsmittel ausreicht, während nach Smith⁶) zu diesem Zweeke eine 0,3-0,5 proz. Lösung erforderlich ist. Die ameisensauren Salze besitzen keine antiseptischen Wirkungen.

Durch Dämpfe von Ameisensäurc wird das Waehstum des Pilzes Rhizopus nigrieans

sehr ungünstig beeinflußt, der Fortpflanzungsapparat stirbt ganz ab?).

Im tierischen Organismus wird die Ameisensäure teils verbrannt, teils unverändert ausgesehieden. Sie steigert nach Verfütterung den Gehalt des Harns an flüchtigen Fettsäuren stärker als jede andere organische Säure⁸). Ausscheidungsverhältnisse bei Hund nnd Kaninehen 9). Nach Injektion von 100 T. Formiat wurden 64 T., bei Zufuhr per os 56 T. im Harn wiedergefunden 10). Der Abbau der Ameisensäure scheint sieh hauptsächlich in der Leber zu vollziehen. Daneben wirkt die Darmflora ameisensäurezerstörend¹¹). Ein Gemiseh von Blut und friselien Organextrakten vermag bei Gegenwart von Sauerstoff Ameisensäure zu zerstören 10). Das Verhalten der Ameisensäure gegen Peroxydasen ist von Battelli und Stern 12) eingehend studiert und die Peroxydase der Leber und des Blutes am wirksamsten befunden worden. Die Wirksamkeit diastatischer Fermente hebt die Ameisensäure auf, ohne die Fermente selbst zu zerstören¹¹). Eine Ausnahme bildet das Pepsin.

Die Alkalität des Blutes wird durch Injektion von freier Ameisensäure vermindert, von Formiaten vermehrt. Ameisensäure und ihre Salze verzögern oder verhindern die Gerinnung des Blutes 11). Nach Fleig 11) und Croner und Seligmann 13) sollen sie die Bildung von Methämoglobin veranlassen, während Rost, Franz und Heise¹⁴) spektroskopisch kein Methämoglobin nachweisen konnten. Freie Ameisensäure kann bei intravenöser Injektion den Blutdruck vorübergehend steigern 10). Über ihren Einfluß auf den Muskeltonus, Arbeitsleistung und Ermüdung sind die Meinungen geteilt 15). Auf die Verdauung wirkt sie lediglieh als Säure. Sie begünstigt die Absorption von Peptonlösungen 11). Die Formiate sind Diuretiea.

Ameisensäure wirkt ätzend auf die Haut. Man hat deshalb z. B. die Wirkung der Brennnesselhaare auf die in ilmen vorhandene Ameisensäure zurückgeführt. Dieselbe seheint jedoeli nicht durch Ameisensäure, sondern durch eine enzymartige Substanz bedingt zu sein 16).

Ebenso ist nieht mit Sicherheit festgestellt, wieweit die Ameisensäure die Giftigkeit des Sekrets der Ameisen und der Bienen bedingt. Für die sehweren Erscheinungen, die durch verschiedene exotische Ameisenarten verursacht werden, kann sie wohl kaum verantwortlich gemacht werden 17).

Ameisensäure ist im Tierversuch als Blutgift erwiesen worden. Sehon kleine Mengen von Ameisensäure führen bei andauernder Zufuhr Veränderungen im Blut herbei, besonders bei Hunden scheint sie zur Bildung von Methämoglobin zu führen 13). Bei fortgesetzter Zufuhr

1) Henneberg, Zeitsehr. f. Spiritusind. 29, 34 [1907].

2) Rosenblatt u. Rozenband, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 149, 309 [1909]. — Lürich u. Satorri, Pharmaz. Centralhalle 49, 934 [1908].

3) Jacquemin, Zeitschr. f. Spiritusind. 28, 451 [1905].

- 4) Aso, Chem. Centralbl. 1906, II, 532. ⁵) Lebbin, Chem.-Ztg. **30**, 1009 [1906].
- 6) Smith, Journ. of Amer. Chem. Soc. 29, 1236 [1907].
- 7) Coupin, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 147, 80 [1908].

8) Schotten, Zeitschr. f. physiol. Chemie 7, 383 [1882/83].

9) Bonanni, Chem. Centralbl. 1907, II, 1803.

10) Fleig, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 144, 386 [1907].

11) Fleig, Arch. intern. de Pharmaco dynamie et Thérapie 17, 147 [1908].

12) Battelli u. Stern, Biochem. Zeitschr. 13, 59 [1908].

- 13) Croner u. Seligmann, Zeitsehr. f. Hygiene u. Infektionskrankheiten 56, 387 [1907].
- 14) Rost, Franz n. Heise, Arbeiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 32, 223 [1909].
- 15) Fleig, Arch. internat. de Pharmacodynamie 17, 147 [1908]. Clément, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 138, 785 [1904]. Garrigue, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 138, 837 [1904].
 - [16] Haberlandt, Sitzungsber. d. K. Akad. d. Wissensch. z. Wien 93, 1, 130 [1886].
 - 17) Faust, Abderhaldens Handb. d. bioehem. Arbeitsmethoden 2, 885 [1910].

macht sie innere Schädigungen, die aber nur als reine Säurewirkung aufzufassen sind¹). Die toxische Dosis beim Hund ist bei intravenöser Injektion 3 g pro Kilo, bei Darreichung per os 4 g pro Kilo²).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Die Ameisensäure ist eine stechend riechende Flüssigkeit, die bei 7 erstarrt³) und bei 8.2° schmilzt³). Sie ist mit Wasserdämpfen flüchtig. Siedep. 101.0° bei 760 mm Druck, 0° bei 10,6 mm Druck ¹). Dampftension bei verschiedenen Temperaturen ¹5). Spez. Gewicht 1.24482 bei 0° °6). Volumen bei t˚ 1 + 0,0₃92965 t + 0,0₃9384 t + 0,0₃45464 t² ²). Molekulare Verbrennungswärme 61,7 Cal. ³). Latente Schmelzwärme für 1 Grammolekül 2639 Cal. ³). Mittlere spezifische Wärme bei t˚ = 0,4966 t + 0,000709 t¹ °). Mischungswärme ¹¹). Hydratationswärme ¹²). Dichte wässeriger Ameisensäurelösungen ¹³). Dissoziationskonstante 2,14 · 10 · 4 ¹ ⁴). Ameisensäure verdrängt die Essigsäure aus ihren Salzen. Absorptionsspektrum ¹⁵). Kryoskopisches Verhalten ¹⁶). Ebullioskopisches Verhalten ¹²). Dielektrizitätskonstante 57,0 bei 21° ¹³). Esterifizierungskonstante ¹³). Elektrolyse der Ameisensäure und ihrer Salze ²⁰). Verhalten gegen ultraviolette Strahlen ²¹). Spezifische Zähigkeit der Ameisensäure und ihrer wässerigen Lösungen ²²).

Die Ameisensäure erscheint ihrer Formel nach zugleich als Säure und als Oxyaldehyd. Demgemäß wirkt sie reduzierend, indem sie in Oxalsäure und weiter in Kohlensäure übergeht. So entzieht sie in der Wärme den Lösungen von Silber-, Gold- und Platinsalzen Sauerstoff unter Abscheidung der Metalle. Eine Auflösung von Quecksilberoxyd in Ameisensäure scheidet beim Erwärmen zunächst das schwerlösliche Quecksilberoxydulformiat, dann metallisches Quecksilber aus. Quecksilberchlorid wird durch ameisensaure Alkalien in der Hitze zu Quecksilberchlorür und weiter zu Quecksilber reduziert. Glykol wird durch Erhitzen mit Ameisensäure auf 220—240 in Äthylen übergeführt 23).

$$\frac{\mathrm{CH_2OCHO}}{\mathrm{CH_2OCHO}} = \frac{\mathrm{CH_2}}{\mathrm{CH_2}} + \mathrm{CO_2} + \mathrm{CO} + \mathrm{H_2O}$$

Ebenso werden höhere mehrwertige Alkohole, die Ameisensäureester bilden können, verändert. Glycerin liefert Allylalkohol, Erythrit das Glykol $\rm C_4H_6(OH)_2$ ²³). Einbasische Säuren werden durch Erhitzen ihrer Kalksalze mit ameisensaurem Kalk zu den entsprechenden Aldchyden reduziert. Salpetersäure oxydicrt Ameisensäure zu Oxalsäure, dann weiter zu Kohlensäure ²⁴). Alkoholisches Kali liefert beim mäßigen Erhitzen oxalsaures Kali neben reinem Wasserstoff ²⁵)

1) Lebbin u. Kallmann, Chem.-Ztg. 30, 1009 [1906].

- 2) Fleig, Arch. iutern. de Pharmaco dynamie et Thérapie 17, 147 [1908].
- Jones u. Murray, Amer. Chem. Journ. 30, 193 [1903].
 Kahlbaum, Zeitschr. f. physikal. Chemie 13, 33 [1894].
- 5) Kahlbaum, Zeitschr. f. physikal. Chemie 26, 591 [1898].
 6) Pettersson, Journ. f. prakt. Chemie [2] 34, 296 [1881].
- 7) Zander, Annalen d. Chemie u. Pharmazie **224**, 59 [1884]. 8) Berthelot, Annales de Chim, et de Phys. [6] **28**, 137 [1893].
- Pettersson, Journ. f. prakt. Chemie [2] 24, 298 [1881].
 Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 234, 324 [1886].

¹¹) Bose, Physikal. Zeitschr. **6**, 546 [1905].

¹²) Lüdeking, Jahresber. d. Chemie 1886, 217.

13) Richardson u. Allaire, Journ. Amer. Chem. Soc. 19, 150 [1897].

- ¹⁴) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 174 [1889]. Bruni, Zeitschr. f. Elektrochemie 14, 701 [1908].
 - Spring, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 16, 1, 17 [1897].
 Ampola u. Rimatori, Gazzetta chimica ital. 27, I, 64 [1897].

17) Beckmann, Zeitschr. f. physikal. Chemie 57, 129 [1907].

18) Dewar u. Fleming, Proc. Rov. Soc. London 61, 367 [1897]. — Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 309 [1897].

19) Sudborough u. Gittins, Journ. Chem. Soc. 93, 210 [1908].

²⁰) Bourgoin, Annales de Chim. et de Phys. [4] 14. 181 [1868]; 28, 122 [1873]. — Bunge, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 12, 415 [1881]. — Salzer, Zeitschr. f. Elektrochemie 6, 893 [1902].

21) Thiele, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 4914 [1907]; Zeitschr. f. angew. Chemie 22, 2472 [1910].

- ²²) Traube, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 19, 884 [1886].
 ²³) Henninger, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 7, 264 [1874].
- ²⁴) Ballo, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 17, 9 [1884].
- ²⁵) Péligot, Gmelins Handb. d. organ. Chemie, 4. Aufl., 4, 232 [1870].

 $2~{\rm HCOOK} = 2~{\rm H} + {\rm COOK \atop COOK}$. Die Reduktion der Ameisensäure durch Zinkstaub liefert Wasser-

stoff und Kohlenoxyd¹). Bei Einwirkung von Thionylchlorid entsteht sehon in der Kälte Kohlenoxyd und Chlorwasserstoff²). Konz. Schwefelsäure spaltet die Ameisensäure beim Erwärmen in Kohlenoxyd und Wasser. Die gleiche Spaltung tritt in geringerem Umfange beim Erhitzen von konz. Ameisensäure mit entwässerter Oxalsäure auf 105° oder mit wasserfreien Alkaliformiaten auf 150—155° auf³). Beim Erhitzen von Natrium- und Kaliumformiat auf 400° wird oxalsaures und kohlensaures Salz gebildet, während aus den Erdalkaliformiaten nur Carbonate entstehen⁴). Die Einwirkung von Ameisensäureestern auf Organo-Magnesiumverbindungen führt zur Bildung von Aldehyden⁵). Beim Schmelzen äthylsulfonsaurer Salze mit Formiaten entstehen arylcarbonsaure Salze⁶). In Gegenwart von Schwefelkohlenstoff nimmt die Ameisensäure bei —10° Brom auf, die entstehende Verbindung zersetzt sich jedoch gleich wieder in Kohlensäure und Bromwasserstoff²). Ameisensäure addiert sich in flüssigem Schwefeldioxyd an Kohlensuboxyd unter Bildung der schön krystallisierenden Verbindung Control of Control of the Control of Contro

Salze: Brechungsvermögen der Salze⁹). HCOONH₄. Monokline Krystalle vom Schmelzp. 114-H16°. Spaltet sich bei raschem Erhitzen auf 180° fast vollständig in Formamid und Wasser. Dabei treten Spuren von Blausäure auf. Krystallisiert unverändert aus heißer überschüssiger Ameisensäure aus 10). Läßt sich unter vermindertem Druck unzersetzt destillieren und sublimieren. — HCOONH4 + HCOOII. Beim Abkühlen der Lösung des neutralen Salzes in Ameisensäure mit Eis¹¹). Dünne, seehsseitige Tafeln. — (HCOOH)₂·NH₂NH₂. Kleine Nadeln vom Schmelzp. 178° 12). — HCOOLi. Aus dem Hydrat bei 94° 13). — HCOOLi + H₂O. Rhombische Prismen. Elektrisches Leitvermögen 14). HCOONa. Krystallisiert mit 1, 2, 3 oder 4 Mol. Krystallwasser. Das wasserfreie Salz bildet monokline Krystalle vom Schmelzp. 200°. Elektrisches Leitvermögen 14). — HCOONa + HCOOH. Zerfließliche Nadeln 13). — HCOOK. Schmelzp. 157°. Stark hygroskopisch. Schwer löslich in Alkohol. Elektrisches Leitvermögen 14). — HCOOK + HCOOH. Sehr dünne, sechseckige Tafeln 13). — $(HCOO)_2Be^{-15}$). — $(HCOO)_2Mg + 2H_2O$. Rhombische Prismen und Oktaeder. Löslich in 13 T. Wasser. Elektrisches Leitvermögen 16). — (HCOO)₂Ca. Rhombische Krystalle. Löslichkeit in Wasser von t° $16,297 + (t - 0.8) \cdot 0.03229 - (t - 0.8)^2 \cdot 0.0_3 1254 \text{ T.}^{17}$. (HCOO)₂Sr + 2 H₂O. — (HCOO)₂Ba. Rhombische Krystalle. Löslichkeit bei t° ¹⁷). 100 T. abs. Alkohols lösen 0,0063 T. Salz 18). — $(HCOO)_2Zn + 2H_2O$. Monokline Krystalle. Wegen seiner Unlöslichkeit in abs. Alkohol zur Isolierung der Ameisensäure geeignet. — (HCOO)₂Cd. —(HCOO)₂Hg₂. Glänzende Schuppen. Löslich in 250 T. Wasser von 17°. Zerfällt beim Kochen mit Wasser. — $(HCOO)_2Hg$. Sehr zersetzlich. — $(HCOO)_3Yb_2 + 4H_2O$. — $(HCOO)_2Dp$. — (HCOO)₂Sm. — HCOOTI. Sehr leicht löslich in Wasser. Schmilzt unter 100°. — (HCOO)₂Pb. Glänzende rhombisehe Säulen oder Nadeln. Löslich in 63 T. Wasser von 16° , in $5^{1}/_{2}$ T. von 100°. Nicht löslich in abs. Alkohol. Zersetzt sich bei 190°. Das Salz ist sehr geeignet zur Charakterisierung der Ameisensäure. Basische Salze 19). — (HCOO)₃Di. — (HCOO)₂Mn $+ 2 H_2O$. Monokline Krystalle. — $(HCOO)_2Fe + 2 H_2O$. Grüne Krystalle, ziemlich wenig

1) Jahn, Monatshefte f. Chemie 1, 679 [1880].

4) Merz u. Weith, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 1507 [1882].

5) Gattermann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 347, 348 [1906].
6) V. Meyer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 156, 273 [1870].

7) Hell u. Mühlhäuser, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 276 [1878].

8) Diels u. Lalin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 3427 [1908].

9) Gladstone u. Hibbert, Journ. Chem. Soc. 71, 824 [1897].

10) Reik, Monatshefte f. Chemie 23, 1033 [1903].

11) Groschuff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 4357 [1903].

12) Curtins u. Jay, Journ. f. prakt. Chemie [2] 39, 40 [1889].

13) Groschuff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 1790 [1903].

14) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 1, 103 [1887].

Tanatar u. Kurowski, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 39, 936 [1907].
 Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 1, 531 (1887].

¹⁰) Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 1, 531 (1887). ¹⁷) Krasnicki, Monatshefte f. Chemie 8, 596 [1887].

18) Haberlandt, Zeitschr. f. analyt. Chemie 38, 221 [1899].

19) Barfoed, Chem. Zeitschr. 1870, 272.

Meyer u. Turnau, Monatshefte f. Chemie 28, 153 [1907].
 Lorin, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 82, 750 [1886].

löslich in Wasser. — (HCOO) $_3$ Fe. Pulver, leicht löslich in Wasser. Wird beim Kochen vollständig unter Abscheidung von Eisenhydroxyd zersetzt 1). — (HCOO) $_2$ Co + 2 H $_2$ O. — (HCOO) $_2$ Ni + 2 H $_2$ O. — (HCOO) $_2$ Cu + 4 H $_2$ O. Krystallisiert bei 50—60° mit 2 H $_2$ O in monoklinen Tafeln, bei 75—85° wasserfrei. — HCOOAg. Weißer Niederschlag, der sich beim Kochen mit Wasser vollständig zersetzt.

Derivate: Molekularattraktion der Ameisensäureester²). Methylformiat. Mol.-Gewicht 60,036. Zusammensetzung 59,79% C, 6,71% H, 33,50% O. C₂H₄O₂ = HCOOCH₃. Im rohen Holzgeist³). Man läßt zu 100 T. Kaliumformiat allmählich 130 T. mit Chlorwasserstoff gesättigten Methylalkohols fließen. Dann gibt man den Inhalt der Vorlage, die stark abgekühlt sein muß, in den Kolben zurück und destilliert nach kurzem Digerieren aus dem Wasserbade. Man reinigt durch Waschen mit gesättigter Kochsalzlösung⁴) und etwas Soda und trocknet über Chlorcalcium. Methylformiat macht komaartige Vergiftungszustände, heftige Krämpfe mit Nystagmus horizontalis⁵). Siedep. 31,9° bei 760 mm. Spez. Gewicht 1,00319 bei 0°. Kritische Temperatur 214° Kritischer Druck 604,2 Atm. Dampftension, Mol.-Volumen⁶). Elektrische Leitfähigkeit⁷). Dielektrizitätskonstante 8,87 bei 19°8). Molekulare Verhrennungswärme bei konstantem Druck 238,7 Cal.⁹). Beim Einleiten von Chlor in überschüssigen Methylformiatdampf entsteht Chlorameisensäuremethylester.

Äthylformiat HCOOC₂H₅. Man sättigt eine Mischung von 187 g Alkohol und 195 g Ameisensäure mit Chlorwasserstoff, läßt über Nacht stehen, verdünnt mit Wasser und destil-

liert aus dem Wasserbade 10).

Technische Darstellung von Äthylformiat ¹¹) aus Stärke. Siedep. 54,25° unter 760 mm Druck. Schmelzp. —78,9° ¹²). Spez. Gewicht 0,94807 bei 0° ¹⁰). Kritische Temperatur 235,3°. Kritischer Druck 469,0 Atm. Mol.-Volumen ¹⁰). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck 388 Cal. ¹³). Capillaritätskonstante beim Siedepunkt ¹⁴). Molekularbrechungsvermögen für Natriumlicht 28,05 ¹⁵), Verdampfungswärme 113,25 ¹⁶). Dielektrizitätskonstante 8,27 bei 19 ⁸). Elektrische Leitfähigkeit ¹⁷), Äthylformiat spaltet sich bei 300° in Kohlenoxyd, Kohlensäure, Wasser und Äthylen ¹⁸). Zersetzung durch elektrische Schwingungen ¹⁹). Natrium und Natriumalkoholat zerlegen den Ester in Kohlenoxyd und Alkohol ²⁰).

Propylformiat HCOOC₃H₇. Siedep. 80,95° unter 760 mm Druck. Spez. Gewicht 0,92866 hei 0°, 0,8982 bei 20°. Kritische Temperatur, Dampftension und Mol.-Volumen bei verschiedenen Temperaturen ²¹). Capillaritätskonstante beim Siedepunkt ¹⁴). Verdampfungswärme 105,37 ¹⁶). Löslich bei 22° in 46 T. Wasser ²²). Kompressibilität und Oberflächenspannung ²³). Dielektrizitätskonstante 7,72 bei 19 ⁸8).

Isopropylformiat HCOOCH(CH₃)₂. Siedep. 68—70° bei 750 mm. Spez. Gewicht 0,8826 bei 0°. Spez. Zähigkeit²⁴).

1) Ludwig, Jahresber. d. Chemie 1861, 433.

2) Mills, Journ. of Physical Chemistry 10, 1 [1906].
3) Wabery Amer Chem. Journ. 5, 250 [1882](81).

3) Mabery, Amer. Chem. Journ. 5, 250 [1883/84].
4) Volhard, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 136, 133 [1875].

- 5) Weber, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 47, 126 [1902].
- 6) Young n. Thomas, Journ. Chem. Soc. 63, 1196 [1893].
 7) Bartoli, Gazzetta chimica ital. 24, II, 159 [1894].

8) Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemic 23, 308 [1897].

- 9) Berthelot u. Ogier, Annales de Chim. ct de Phys. [5] 23. 204 [1881].
- Young u. Thomas, Journ. Chem. Soc. 63, 1202 [1893].
 Stinde, Dinglers Polytechn. Journal 181, 402 [1867].

12) Gutmann, Journ. Amer. Chem. Soc. 29, 345 [1907].

- 13) Berthelot u. Ogier, Annales de Chim. et de Phys. [5] 23, 208 [1881].
- Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 223, 75 [1884].
 Kannonikow, Journ. f. prakt. Chemie [2] 31, 261 [1885].

Jahn, Zeitschr. f. physikal. Chemie 11, 790 [1893].
 Bartoli, Gazzetta chimica ital. 24, 11, 164 [1894].

18) Engler u. Grimm, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 2921 [1897].

19) Hemptinne, Zeitschr. f. physikal. Chemie 25, 295 [1898].

20) Geuther, Zeitschr. f. Chemie 1868, 655. — Sherman, Amer. Chem. Journ. 18, 581 [1896].

21) Young u. Thomas, Journ. Chem. Soc. 63, 1211 [1893].

Traube, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2304 [1884].
Richards n. Mathews, Zeitschr. f. physikal. Chemie 61, 599 [1908].

²⁴) Pribram u. Handl, Monatshefte f. Chemie 2, 685 [1881].

Normalbutylformiat HCOOC₄H₉. Siedep. 106,9°. Spez. Gewicht 0,9108 bei 0 (Wasser

von $0^{\circ} = 1$). Ausdehnung¹). Spez. Zähigkeit²).

Isobutylformiat HCOOCH₂CH(CH₃)₂. Siedep. 97,9° unter 760 mm. Spez. Gewicht 0,88543 bei 0°. Ausdehnungskoeffizient³). Elektrische Leitfähigkeit⁴). Dielektrizitätskonstante 6,41 bei 19° 5). Verdampfungswärme 77° 6). Löslich in Wasser bei 22° 1:99 7).

Normalamylformiat HCOOC₅H₁₁. Siedep. 123,3° unter 760 mm Druck. Spez. Gewicht

0,9018 bei 0° 1).

Isoamylformiat HCOOCH₂CH₂CH₍CH₃)₂. Die Darstellung erfolgt aus Glycerin, Oxalsäure und Isoamylalkohol⁸). Siedep. 123,5—124,3° unter 759,9 mm Druck. Spez. Gewicht 0.8943 bei 0°. Capillaritätskonstante beim Siedepunkt⁹). Kompressibilität und Oberflächenspannung¹⁰). Elektrische Leitfähigkeit⁴). Dielektrizitätskonstante 5,61 bei 19°⁵). Zersetzt sich bei 300° zu Kohlenoxyd, Kohlensäure, Wasserstoff, Wasser und Amylen¹¹), 1 T. löst sich bei 22° in 325 T. Wasser. Das Isoamylformiat findet Verwendung zur Darstellung der Oxymethylenverbindungen.

Formiat des l-Methyläthylcarbinols $\text{HCOOCH}_2\text{CH}_2^{\text{C}_2\text{H}_5}_{\text{CH}_3}^{\text{12}}$).

Normalhexylformiat $HCOOC_6H_{13}$. Aus dem Alkohol und überschüssiger konz. Ameisensäure bei 100° im Rohr. Farblose, nach Äpfeln riechende Flüssigkeit ¹³). Siedep. $153,6^\circ$. Spez. Gewicht 0,8977 bei 0° ¹⁴).

Normalheptylformiat KCOOC₇H₁₅. Siedep. 176,7°. Spez. Gewicht 0,8937 bei 0°. Ausdehnungskoeffizient ¹⁴).

Normaloctylformiat $HCOOC_8H_{17}$. Siedep. 198,1°. Spez. Gewicht 0,8929 bei 0°. Ausdehnungskoeffizient 14).

Allylformiat HCOOC₃H₅. Beim Überhitzen eines Gemisches von Glycerin und Oxalsäure¹⁵). Siedep. 83.6° (korr.) bei 768 mm. Spez. Gewicht 0,948 bei 18°.

Crotylformiat $\rm HCOOC_4H_7$. Stechend riechende Flüssigkeit, Siedep. $108-109^\circ$. Spez. Gewicht 0,9301 bei $0^{\circ}18$).

Phenylformiat $HCOOC_6H_5$. Siedep. 179—180° unter starker Zersetzung 17).

Cyclohexanolformiat

$$\begin{array}{c} \operatorname{CH_2\ CH_2} \\ \operatorname{HCOO} - \operatorname{HC} \\ \begin{array}{c} \operatorname{CH_2\ CH_2} \\ \end{array} \end{array}$$

Siedep. 162,5°. Spez. Gewicht 1,010 bei 0° 18).

Äthylenglykoldiformiat $\begin{array}{c} {\rm CH_2OCHO} \\ {\rm i} \\ {\rm CH_2OCHO} \end{array}$. Beim Kochen von Glykol mit wasserfreier ${\rm CH_2OCHO}$ Ameisensäure 19). Siedep. 174°. Zerfällt beim Erhitzen im Rohr auf 220—240° in Kohlenoxyd, Kohlensäure, Wasser und Äthylen.

Butinmonoformiat C₄H₆(OH)(OCOH). Entsteht aus Erythrit und wasserfreier Ameisen-

säure. Siedep. 191—193° 20).

1) Garten meister, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 233, 252 [1886].

2) Pribram u. Handl, Monatshefte f. Chemie 2, 685 [1881].
3) Elsässer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 218, 324 [1883].

4) Bartoli, Gazzetta chimica ital. 24, II, 164 [1894].
5) Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 308 [1897].

6) Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 234, 343 [1886].

7) Traube, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 2304 [1884].

8) Lorin, Bulletin de la Soc. chim. 5, 12 [1863].

9) Schiff, Annalen d. Chemic u. Pharmazie 223, 76 [1884].

10) Richards u. Mathews, Zeitschr. f. physikal. Chemie 61, 599 [1908].

11) Engler u. Grimm, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 2922 [1897].

- ¹²) Guye u. Chavanne, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 279 [1896].
 ¹³) Frenzel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 745 [1883].
- Gartenmeister, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 233, 254 [1886].
 Tollens, Zeitschr. f. Chemie 1866, 518; 1868, 411.
- 16) Charon, Annales de Chim. et de Phys. [7] 12, 248 [1899].
- 17) Seifert, Journ. f. prakt. Chemie [2] 31, 467 [1885].
 18) Brunel, Bulletin de la Soc. chim. [3] 33, 271 [1905].
- 19) Henninger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 263 [1874].
 20) Henninger, Annales de Chim. et de Phys. [6] 7, 215 [1886].

Monoformin C₃H₅(OH)₂(OCOH). Entsteht beim Erhitzen von Glycerin und Oxalsäurc auf 190⁻¹) oder von trocknem Natriumformiat mit Monoehlorhydrin auf 160⁻²). Siedep, im Vakuum 165⁻. Beim Erhitzen unter gewöhnlichem Druek zerfällt das Monoformin in

Kohlensäure, Wasser und Allylalkohol.

Diformin C₃H₅(OH)(OCOH)₂. Beim Erhitzen von Glycerin mit der nötigen Menge Ameisensäure³). Siedep. 163—166° bei 20—30 mm Druck. Spez. Gewicht 1,304 bei 15°. Beim Erhitzen unter gewöhnlichem Druck liefert es Kohlensäure, Wasser und Allylformiat. Unlöslich in Schwefelkohlenstoff. Wird von Wasser in Glycerin und Ameisensäure gespalten. Beim Erhitzen mit 5 T. Glycerin auf 220 entweicht Kohlenoxyd. Kohlensäure und Allylalkohol. Beim Erhitzen mit Oxalsäure entsteht Ameisensäure und Kohlensäure.

Erythrittetraformiat $C_4H_6(OCOH)_4$. Man erhitzt Erythrit zuerst mit Ameisensäure vom spez. Gewicht 1,18 4), dann mit abs. Ameisensäure. Äußerst feine Nadeln vom Sehmelzp.

150° aus Alkohol. Leicht löslich in abs. Äther.

Maunitdiformiat $C_6H_{12}O_4(OCOH)_2$. Beim Erhitzen von Mamit mit wasserfreier Oxalsäure auf 110 $^{-5}$). Fest, ziemlich leicht löslich in 96 proz. Alkohol. Wird durch Alkalien in die Komponenten zerlegt.

Isomannitdiformiat $C_6H_8O_2(OCOH)_2$. Entsteht bei 8 stündigem Koehen von 1 T.

Isomannit mit 3 T. Ameisensäure⁶). Siedep. 166 bei 18 mm. Sehmelzp. 115 .

Das Chlorid, Bromid und Jodid der Ameisensäure sind in freiem Zustande nicht bekannt. Ebenso existiert das Anhydrid nicht, vielmehr entsteht an seiner Stelle stets durch

weitere Wasserabspaltung Kohlenoxyd.

Formamid. Mol.-Gewicht 45,064. Zusammensetzung 26,63% C. 6,71% H, 31,15% N. 35.51° O. In geringer Menge beim Erhitzen von Äthylformiat mit Ammoniak 7). Bei der Oxydation von Aminosäuren, Eiweißstoffen, Milehsäure, Äpfelsäure mit Kaliumpermanganat in ammoniakalischer Lösung⁸). Beim Erhitzen von Ammoniumformiat mit Harnstoff⁹). Aus Kohlensäure und Ammoniak unter dem Einfluß der dunklen elektrischen Entladung 10). Durch Destillation eines Gemenges von Natriumformiat und Chlorammomium¹¹). Formamid macht pikrotoxinartige Krampferscheinungen. Es zeigt keine narkotische Wirkung 12). Das Formamid ist eine wasserhelle Flüssigkeit vom Siedep. 192-195°. Es zerfällt beim Destillieren teilweise in Kohlenoxyd und Ammoniak einerseits, Wasser und Blausäure andererseits. Es krystallisiert bei -1 in weißen Nadeln, die bei +1,82 sehmelzen 13). Spez. Gewicht 1,134 bei 20°. Breehungsvermögen für Natriumlicht 1,445 14). Molekulare Verbrennungswärme 134,9 Cal. 15). Elektrisehe Leitfähigkeit 13). Formamid wird durch Natrium und Amylalkohol zu Methylamin reduziert 16). Mit konz. Kalilauge entwickelt es sehon in der Kälte Ammomak. Mit Salzsäure bildet es ein in der Kälte beständiges Additionsprodukt, das beim Erwärmen stürmisch in Kohlenoxyd und Salmiak zerlegt wird 17). Formamid vereinigt sieh mit Chinaldin zu einer in nadelförmigen Kryställehen ausfallenden Verbindung, die beim Erhitzen mit Alkohol und Schwefelsäure den eharakteristischen Geruch des Äthylformiates entwickelt. Man kann dieses Verhalten zum Nachweise des Formamids benutzen 18). Die Natriumverbindung des Formamids entsteht aus Formamid und Natriumäthylat 19). Sie bildet im Alkohol sehwer-

3) Romburgh, Jahresber. d. Chemie 1881, 518.

7) Hofmann, Jahresber. d. Chemie 1863, 319.

8) Halsey, Zeitschr. f. physiol. Chemie 25, 326—330 [1898].
 9) Behrend, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 138, 335 [1863].

¹¹) Verley, Bulletin de la Soc. chim. [3] 9, 691 [1893].

18) Halsey, Zeitschr. f. physiol. Chemie 25, 328 [1898].

Tollens u. Henninger, Bulletin de la Soc. chim. [2] 11, 395 [1869].
 Romburgh, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 1, 186 [1882].

Henninger, Annales de Chim. et de Phys. [6] 7, 227 [1886].
 Knop, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 74, 348 [1850].
 Fauconnier, Bulletin de la Soc. chim. [2] 41, 124 [1884].

¹⁰) Losanitsch u. Jowitschitsch, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 30, 138 [1897].

Fränkel, Arzneimittelsynthese, 2. Aufl., 477, 478 [1906].
 Walden, Zeitsehr. f. physikal. Chemie 46, 144 [1903].
 Brühl, Zeitsehr. f. physikal. Chemie 16, 214 [1895].

 ¹⁵⁾ Stohmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 52, 60 [1895].
 16) Guerret, Bulletin de la Soc. chim. [3] 21, 780 [1899].

¹⁷⁾ Wallach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 210 [1882].

¹⁹⁾ Free u. Sherman, Amer. Chem. Journ. 18, 580 [1896]; 20, 223 [1898].

lösliche Krystalle, die in trocknem Zustande beständig sind. Außerdem bildet das Formamid eine Queeksilber- und Silberverbindung¹).

Formanilid HCONHC₆H₅. Entsteht beim rasehen Destillieren von Anilin und Oxalsäure²). Beim Digerieren von Ameisensäure mit Anilin³). Man kocht Anilin mit konz. Ameisensäure, entfernt zunächst das Wasser durch Erhitzen im Vakuum, dann andere flüchtige Stoffe durch Erhitzen auf 250° unter gewöhnlichem Druck und läßt dann im Exsiceator erstarren. Formanilid wirkt sehr kräftig antipyretisch, analgetisch und lokalanästhesierend, ist aber giftiger als Acetanilid4). Im Organismus des Hundes geht das Formanilid in o-Oxyearbanil über4)

Lange abgeplattete monokline Prismen vom Schmelzp. 46°. Spez. Gewicht 1,1473 bei 15° (Wasser von 15° = 1). Molekulare Verbrennungswärme 861,4 Cal. 5). Kryoskopisches Verhalten 6). Dissoziationskonstante bei 10° 5,6 · 10-10. Elektrische Leitfähigkeit 7). Magnetisches Drehungsvermögen 15,21 bei 15°8). Das Formanilid addiert Halogenwasserstoffsäuren unter Bildung sehr zersetzlicher Produkte⁹). Die Natriumverbindung wird aus der wässerigen Lösung durch starke Natronlauge gefällt 10).

Ameisensäurephenylhydrazid, Formylphenylhydrazin HCONHNHC₆H₅. Zur Darstellung läßt man ein Gemisch von wasserfreier Ameisensäure und Phenylhydrazin 12 Stunden lang stehen. Große glänzende Blätter aus Alkohol. Schmelzp. 145°.

Diformylhydrazin HCONHNHCOH. Schmelzp. 161 - 10).

Formo-o-toluid HCONHC₆H₄CH₃. Beim anhaltenden Kochen von Ameisensäure mit o-Toluidin. Tafeln vom Schmelzp. 62. Siedep. 288 11).

Formo-m-toluid HCONHC₆H₄CH₃. Flüssig. Siedet unter 724 mm teilweise zersetzt bei 278° 12).

Formo-p-toluid HCONHC₆H₄CH₃. Beim Erhitzen von oxalsanrem p-Toluidin ¹³). Sehr lange Nadeln vom Schmelzp. 52°, leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Formylharnstoff HCONHCONH₂. Entsteht beim Kochen von Harnstoff mit höchst konz. Ameisensäure¹⁴). Krystalle vom Schmelzp. 168—169° 15). Molekulare Verbrennungswärme 207,8 Cal. 16). Entwickelt beim Erhitzen Ammoniak und Blausäure. Bildet eine Quecksilberverbindung 17).

Formhydroxamsäure HC NOH . Entsteht aus Ameisenester und Hydroxylamin in methylalkoholischer Lösung 18). Glänzende Blättchen, die unter stürmischer Zersetzung in Hydroxylamin und Kohlenoxyd bei 81-82° schmelzen.

Chlorameisensänre (CICOOH). Nur in Form von Derivaten bekannt. Der Methylester CICO₂CH₃ entsteht beim Einleiten von Phosgen in Methylalkohol 19) und von Chlor in Methylformiat 20). Siedep. 71,4 (korr.). Spez. Gewicht 1,236 bei 15°21). Zersetzt sieh sehr leieht mit

- 1) Fischer u. Grützuer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, Ref. 881 [1894].
- 2) Hofmann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 142, 121 [1867].
 3) Hofmann, Zeitschr. f. Chemie 1866, 161.

- Kleine, Zeitschr. f. physiol. Chemie 22, 327 [1896/97].
 Stohmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 52, 69 [1895].
- 6) Auwers, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 453 [1897].
- 7) Ewan, Journ. Chem. Soc. 69, 96 [1896].
- 8) Perkin, Journ. Chem. Soc. 69, 1246 [1896].
- 9) Wheeler, Barnes u. Pratt, Amer. Chem. Journ. 19, 681 [1897].
- 10) Hofmann, Jahresber. d. Chemic 1865, 410.
- 11) Nef, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 270, 310 [1892].
- 12) Niementowski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 1892 [1887].
- 13) Hübner, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 209, 372 [1881].
- 14) Geuther. Marsh u. Scheitz, Zeitschr. f. Chemie 1868, 300.
- 15) Gorski, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 29, 2046 [1886].
- 16) Matignon, Annales de Chim. et de Phys. [6] 28, 92 [1893].
- 17) Matignon, Bulletin de la Soc. chim. [3] 11, 573 [1894].
- 18) Schroeter, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2191 [1898].
- 19) Dumas u. Péligot, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 15, 39 [1835].
- ²⁰) Hentschel, Journ. f. prakt. Chemie [2] 36, 213 [1887].
- 21) Roese, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 205, 228 [1880].

Wasser. Bildet mit Aminen substituierte Carbaminsäureester, mit Alkoholen und Phenolen Kohlensäureester. Der Äthylester entsteht aus Phosgen und abs. Äthylalkohol¹). Er ist eine erstickend riechende Flüssigkeit vom Siedep. 93,1° und dem spez. Gewieht 1,14396 bei 15°. Brechungsindex für Natriumlicht 1,397376 bei 20°. Ausdehnungskoeffizient 2). Er reagiert mit Aminen, Alkoholen und Phenolen entsprechend dem Methylester. Chlorameisensäurepropyl-, Isopropyl-, Allylester³).

Blansänre, Cyanwasserstoff, Formonitril.

Mol.-Gewicht 27,018.

Zusammensetzung: 44,37% C, 3,72% H, 51,91% N.

Vorkommen: Blausäure ist sowohl in freiem Zustande, wie als Baustein von Glucosid im Pflanzenreich ungemein verbreitet. Sie wurde im Destillat aus Arum, Aquilegia, Glyceria 4), tropischen Aroideen, wie Lasia Zollingeri und den Blättern von Cyrtosperma mercurii nachgewiesen⁵). Freie Blausäure findet sich ferner in allen Teilen des javanischen Baumes Pangium edule Reinw. Eine Pflanze enthält ungefähr 350 g Blausäure, die Blätter ca. 1% des Trockengewichtes 6). Die wichtigsten Blausäure liefernden Glucoside sind das Amygdalin, das Dhurrin von Sorghum vulgare⁷), das Phaseolunatin⁸), das Lotusin⁹). Blausäurehaltige Glucoside finden sich ferner im Wickensamen (Vicianin)¹⁰), im schwarzen Holunder (Sambunigrin)¹¹), in den Javaerbsen¹²), in Jungkaginaceen¹³), in dem Samen von Linum usitatissimum⁴), von Gynoeardia odorata¹⁴) und anderen. Siehe auch Bd. 2, S. 707.

In den Hautdrüsen des Tausendfüßers Fontaria gracilis wurde Blausäure gefunden 15). Der Zigarrenrauch enthält Cyanwasserstoff in Mengen, die von 0,0005—0,0125 g pro 100 g

verrauchter Zigarren wechseln 18).

Bildung: Blausäure entsteht bei der Oxydation vieler organischer Verbindungen, wie Alkohol, Paraffin und anderer mit Salpetersäure¹⁷). Bei der Oxydation von Eiweißstoffen mit Salpetersäure 18). Beim Anzünden einer wässerigen Methylaminlösung 19). Beim Schmelzen von Hypoxanthin mit Kali bei 200°20). Aus Cyan und Wasserstoff durch die dunkle elektrische Entladung 21) oder durch Erbitzen auf 500°22). Aus Chloroform mit Ammoniak und Kahlauge ²³). In geringer Menge bei der trocknen Destillation von Ammoniumformiat ²⁴). Beim Kochen einiger Nitroverbindungen mit Natronlauge 25). Beim Überhitzen der Schlempegase 26). Aus Kohlenstoff und Ammoniak 27).

- 1) Wilm u. Wischin, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 147, 150 [1868]. 2) Pawlewski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 1450 [1892]. 3) Thiele u. Deutsch, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 302, 269 [1899].
- 4) Jorissen, Bulletin de l'Acad. roy. de Belg. [3] 7, 256 [1884].

5) Van Romburgh, Chem. Centralbl. 1893, II, 93.

6) Greshoff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 35, 48 [1890].

Dunstan n. Henry, Chem. Journ. 85, 301 [1902].
 Dunstan n. Henry, Proc. Roy. Soc. 22, 285 [1903].
 Dunstan n. Henry, Chem. News 81, 301 [1900]; 84, 26 [1901].

10) Bertrand, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 143, 832 [1907]; Bulletin de la Soc. chim. [4] 1, 151 [1907]. — Bertrand u. Rickind, Bulletin de la Soc. chim. [4] 1, 497 [1907]. 11) Bourquelot n. Danjou, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 141, 1193 [1906].

12) Kohn - Abrest, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 142, 586 [1906].

13) Greshoff, Pharmac. Weekblad 45, 1165 [1908]. 14) Power u. Gornall, Proc. Roy. Soc. 20, 137 [1904].

15) Guldensteden - Egeling, Archiv f. d. ges. Physiol. 28, 576 [1882].

16) Hahermann, Zeitschr. f. physiol. Chemie 37, 12 [1902/03].

17) Gill u. Meusel, Zeitschr. f. Chemie 1869, 66. Plimmer, Journ. of Physiol. 31, 65 [1904].
 Tollens, Zeitschr. f. Chemie 1866, 516.

²⁰) Kossel, Zeitschr. f. physiol. Chemie 6, 429 [1882].

²¹) Boillot, Jahresber. d. Chemie 1873, 293.

- ²²) Berthelot, Annales de Chim. et de Phys. [5] 18, 380 [1879]. 23) Hofmann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 144, 116 [1867].
- 24) Döbereiner, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 2, 90 [1832]. ²⁵) Hübner u. Post, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 5, 408 [1872].
- ²⁶) Ost, Zeitschr. f. angew. Chemie **19**, 609 [1906]. 27) Woltereck, Chem. Centralbl. 1906, I, 1304.

Darstellung: Wasserfreie Blausäure erhält man durch Zutropfen eines kalten Gemisches gleicher Volumen Schwefelsäure und Wasser zu Cyankalistücken¹).

Nachweis und Bestimmung: 1. Nachweis als Berlinerblau: Man gibt zu der zu untersuchenden Lösung etwas oxydhaltiges Eisenoxydulsalz, macht schwach alkalisch und erwärmt. Beim Ansäuern entsteht, wenn Blausäure vorhanden war, eine Blaufärbung und beim Vorliegen größerer Mengen ein Niederschlag von Berlinerblau²). 2. Als Rhodanwasserstoff: Man führt die Blausäure durch Eindampfen mit etwas gelbem Schwefelammonium und sehr wenig Natronlauge in Rhodanwasserstoff über, den man durch die Rotfärbung mit Eisenoxydsalz nachweist. Noch bei Verdünnung von 1:40000000 brauchbar3). Durch Überführung in Nitroprussidsalz4). Durch Kupfersulfat und alkalische Phenolphthaleinlösung5) oder Guajactinktur. In Leichenteilen ist Blausäure 14-22 Tage lang nachweisbar, Colorimetrischer Nachweis⁶). Neben gelbem Blutlaugensalz weist man Blausäure durch Destillation mit Natriumcarbonat nach, das Cyanwasserstoff weder bindet noch freimacht?). Die gravimetrische Bestimmung der Blausäure erfolgt durch Fällung als Cyansilber in schwach salpetersaurer Lösung und Wägung als metallisches Silber⁸). Volumetrisch bestimmt man die Blausäure durch Titration mit Silbernitratlösung unter Verwendung von Jodkali als Indicator. Es fällt Jodsilber aus, sobald auf 2 Mol. Cyanid 1 Mol. Silbernitrat vorhanden ist⁹). Man versetzt die Blausäurelösung mit Ammoniak und überschüssiger Zehntelnormalsilbernitratlösung, säuert schwach mit Salpetersäure an, filtriert und bestimmt im Filtrat das unverbrauchte Silber durch Titration mit Rhodanammonium¹⁰).

Physiologische Eigenschaften: Blausäure hemmt die katalytische Wirkung der Fermente in wechselndem Grade; indessen kann diese Funktion durch Entfernung des Giftes in ursprünglicher Stärke wiederhergestellt werden, so daß eine Zerstörung des Fermentes sicher nicht stattfindet¹¹). Daß das Blut unter Blausäurewirkung seine sauerstoffübertragende Kraft einbüßt, wurde schon von Schönbein beobachtet¹²). Die sauerstoffentbindende Kraft des Emulsins und des Pankreasfermentes wird schon durch 0,02 proz. Blausäure stark gehemmt¹³). Die Peroxydase der Meerrettichwurzeln erfährt durch kleine Cyankalimengen eine stetig zunehmende Beeinträchtigung ihrer Wirksamkeit. Etwas größere Giftdosen führen zu einem akuten Versagen der katalytischen Wirkung, dem indessen eine spontane Erholung bis zur ursprünglichen Stärke folgt. Bei Anwendung noch größerer Mengen Cyankali findet diese Erholung nur sehr langsam statt¹⁴). Die Hemmung der katalytischen Wirkung durch 0,1 bis 0,2 proz. Blausäure ist geradezu als charakteristische und diagnostisch wichtige Reaktion der Fermente angesehen worden ¹⁵).

Die spezifischen Wirkungen der Fermente werden durch Cyanwasserstoff nicht so stark beeinträchtigt. Das proteolytische Ferment der fleischfressenden Pflanze Nepenthes verdaut Fibrin noch in Gegenwart von 1% Blausäure¹6). Bei gleicher Blausäurekonzentration ist die proteolytische Kraft des Hefepreßsaftes zwar geschwächt, aber nicht aufgehoben¹7). Die Autolyse der Keimpflanzen wird durch einen Blausäuregehalt von 1% viel weniger geschwächt, als durch Thymol oder Chloroform. Die Peptonisierung des Pflanzeneiweißes scheint sogar beschleunigt zu sein, der weitere Abbau der Peptone ist aber gehemmt¹¹).

Die fermentative Spaltung der Polypeptide wird durch Cyankali je nach der Konzentration in wechselnder Weise beeinflußt. Ein Gehalt von 1 cem 1 proz. Cyankalilösung in 6,5 cem

- 1) Wade u. Penting, Journ. Chem. Soc. 13, 255 [1898].
- 2) Link u. Möckel, Zeitschr. f. analyt. Chemic 17, 456 [1879].
- 3) Almén, Zeitschr. f. analyt. Chemie 11, 360 [1873].
 4) Vortmann, Monatshefte f. Chemie 7, 416 [1886].
- 5) Weehuizen, Pharmac. Weekblad 42, 271 [1905].
- 6) Waller, Proc. Roy. Soc. 82, 574 [1910]. Berl u. Delpy, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 43, 1430 [1910].
 - 7) Autenrieth, Archiv d. Pharmazie 231, 107 [1893].
 - 8) Gregor, Zeitschr. f. analyt. Chemie 33, 34 [1894].
 - 9) Dénigès, Annales de Chim. et de Phys. [7] 6, 384 [1895].
 - 10) Gregor, Zeitschr. f. analyt. Chemie 33, 45 [1894].
 - 11) Geret u. Hahn, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2342 [1898].
 - Schönbein, Journ. f. prakt. Chemie [1] 105, 202 [1869].
 Jakobson, Zeitschr. f. physiol. Chemie 16, 367 [1892].
 - 14) Bach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 3185 [1907].
 - 15) Schär, Festschrift für Alb. Müller. Zürich 1891.
 - 16) Vines, Annales of Botany 11, 563 [1897].
 - 17) Butkewitsch, Zeitschr. f. physiol. Chemie 32, 24-27 [1901].

Gesamtflüssigkeit hemmte die Spaltung des d-Leucylglycins und Glycyl-l-tyrosins sehr stark oder hob sie ganz auf. Zusatz der gleichen Menge 0,2 bezüglich 0,1 proz. Cyankalilösung veranlaßte zu Beginn ein rascheres Fortschreiten der Spaltung, worauf meist eine Periode deutlicher Verlangsamung folgte. Sehr deutlich erkennbar war die raschere Spaltung nach Zusatz von 1 ccm 0,01 bezüglich 0,02 proz. Cyankalilösung 1).

Freie Blausäure wird beim Keimen mancher Pflanzensamen, z. B. von Mespilus Japonica, gebildet. Welche Rolle ihr beim Keimungsprozeß zufällt, ist noch nicht genügend aufgeklärt?).

Keinesfalls ist sie bloß als Schutzmittel gegen Feinde anzusehen³).

Die Lebensdauer unbefruchteter Sceigeleier wird von 2 auf 7 Tage verlängert, wenn sie statt in reinem Seewasser in einem mit $^2/_3$ Milligrammprozent Cyankali versetzten Seewasser aufbewahrt werden⁴). Nach Gorham und Power soll jedoch in diesem Fall nur eine indirekte Wirkung des Cyankalis vorliegen, insofern es die Keime des Seewassers schneller abtötet als die Seeigeleier⁵).

Einfluß der Blausäure auf die Entwicklung des Hühnereics⁶) und auf den Sauerstoffumsatz der Seeigeleier und Blutzellen⁷).

Durch Versuche an Aspergillus niger konnte Schröder⁸) nachweisen, daß die Fähigkeit des Pflanzengewebes, dargebotenen Sauerstoff zu Oxydationen zu benutzen, unter dem Einfluß der Blausäure sehr stark herabgesetzt wird.

Auch im tierischen Organismus setzt die Blausäure durch Lähmung der katalytischen Kraft der Fermente vorübergehend die Fähigkeit der Gewebe, Saucrstoff aufzunehmen und Kohlensäure zu bilden, herab⁹). Die Gewebsalkalescenz sinkt⁹) infolge Bildung von Milchsäure 10). Durch die Unvollständigkeit der Verbrennungsprozesse steigt der Zuckergehalt des Blutes 10). Der Eiweißstoffwechsel erleidet eine deutliche Beeinflussung, die sich in charakteristischen Veränderungen des Harns zu erkennen gibt. Der calorische Quotient des Harns steigt stark an, bis zum Dreifachen des normalen Wertes¹¹). Die Menge des ausgeschiedenen Stickstoffes ist häufig, aber nicht immer vermehrt. Bei schwereren Vergiftungen nehmen Ammoniak- und Harnstoffstickstoff, sowie Kreatinin ab, während Kreatin neu auftritt 12). Der nach Abzug des in Form von Ammoniak, Harnstoff, Kreatin und Kreatinin vorhandenen Stickstoffes verbleibende Rest steigt bei schwerer Intoxikation bis auf 10-13% des Gesamtstickstoffes. In der Ausscheidung der Harnsäure und der Purinbasen soll keine Änderung eintreten 13). Die Menge der ausgeschiedenen Aminosäuren scheint zuzunehmen. Allerdings ist dieses Resultat mit Hilfe der bekanntlich nicht ganz zuverlässigen Naphthylisocyanatmethode gewonnen worden 14). Das Verhältnis des Neutralschwefels zum oxydierten Schwefel im Harn crfährt eine Steigerung 15).

Die Blausäure selbst wird im Organismus wenigstens zum Teil in Rhodanwasserstoff übergeführt und als solcher im Harn ausgeschieden 16). Diese Umwandlung vermag auch frischer, ja sogar koagulierter Organbrei herbeizuführen 17).

Blausäure bildet eine beständige Verbindung mit Oxy- oder Methämoglobin (s. Bd. 6, S. 213), die verhältnismäßig ungiftig ist 18). Da in nicht tödlicher Menge eingeführte Blausäure

3) Treub, Malys Jahresber. über d. Fortschritte d. Tierchemie 36, 88 [1906].

4) Loeb, Amer. Journ. of Physiol. 6, 305 [1901].

5) Gorham u. Dover, Amer. Journ. of Physiol. 8, 175 [1902].

6) Férè, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 1897, 246.

- Warburg, Zeitschr. f. physiol. Chemie **70**, 413 [1911].
 Schröder, Jahrb. f. wissensch. Botanik **44**, 409 [1907].
- Geppert, Zeitschr. f. klin. Medizin 15, 208 [1889].
 Zillessen, Zeitschr. f. physiol. Chemie 15, 404 [1891].

11) Löwy, Biochem. Zeitschr. 3, 450 [1907].

¹²) Richards u. Wallace, Journ. of biol. Chemistry 4, 179 [1908]. — Löwy, Wolf u. Oesterberg, Biochem. Zeitschr. 8, 135 [1908].

13) Welker, Proc. of Amer. Soc. of biol. chemists 1908, 31.

¹⁴) Löwy, Biochem Zeitschr. 3, 450 [1907].

- ¹⁵) Lówy, Wolf u. Oesterberg, Biochem. Zeitschr. 8, 135 [1908]. Richards u. Wallace, Journ. of biol. Chemistry 4, 179 [1908].
 - 16) Lang, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 34, 254 [1894].
 17) Pascheles, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 34, 285 [1894].

18) v. Zeynek, Zeitschr. f. physiol. Chemie 33, 426 [1901].

¹⁾ Abderhalden, Caemmerer u. Pinkussohn, Zeitschr. f. physiol. Chemie 59, 298 [1909].

²) Soave, Arch. italiano di Biologia 30, 363 [1899]; Arch. internat. de pharmacodynamie et de thérapie 5, 199 [1899]; Centralbl. f. Physiol. 20, 772 [1907].

im Organismus ziemlich beständig ist (obschon frischer Organbrei die Fähigkeit besitzt, zugesctzte Blausäure zu zerstören¹), ist vermutet worden, daß sie in Form des Cyanhämoglobins im Körper enthalten bleibt und erst bei dessen allmählicher Zersetzung durch die Lungen ausgeschieden wird²). Demgegenüber steht der Befund von Ganassani³), daß nach Vergiftung von Tieren mit der eben tödlichen Menge Blausäure vom Magen oder vom Unterhautgewebe aus im Blute überhaupt keine Blausäure, nach Vergiftung durch Blausäureatmung nur geringe Spuren davon nachzuweisen sind³). Über Cyanhämochromogen (s. Bd. 6, S. 228), Cyanhämatin (Bd. 6, S. 233).

Das Blut verliert unter Cyankalieinwirkung ebenso wie die Gewebe seine katalytische Fähigkeit und wird schwächer alkalisch. Das Venenblut nimmt eine arterielle Färbung an⁴), die bei Warmblütern rasch vorübergeht, während sie bei Kaltblütern länger anhält⁵).

Einwirkung von Blausäure auf das Herz des Frosches führt schon bei kleinen Gaben zu einer Störung sämtlicher Funktionen, deren Ursache nicht in einer Lähmung des Herzmuskels, sondern in einer Schädigung der motorischen Herzganglien zu suchen ist⁶).

In der Lunge sind hei blausäurevergifteten Kaninchen Blutungen beobachtet worden?). An der Niere sah Tintemann als Folge einer Blausäurevergiftung Degenerationserscheinungen auftreten.8).

Am Taubenauge führt Behandlung mit I proz. Blausäurelösung starke Erweiterung und Unbeweglichkeit der Pupille herhei, die $^{1}/_{2}$ bis $^{3}/_{4}$ Stunden lang anhält 9).

Das Zentralnervensystem wird durch Blausäure schwerer geschädigt als andere Teile des Organismus. Die Hirnzellen verlieren die Fähigkeit, Methylenblau aufzunehmen 10). De Dominicis 11) nimmt eine chemische Affinität der Blausäure zu der Nervensuhstanz an. Das Atenzentrum wird durch eine Dosis von 15 mg Blausäure pro Kilogramm vollständig gelähmt bei intakt bleihender Erregharkeit der motorischen Nerven, namentlich des Phrenicus 12).

Blausäure ist eines der heftigsten und schnellst wirkenden Gifte. Die Intoxikation erfolgt meist durch Einatmen von Blausäuredämpfen oder durch Resorption von der Schleimhaut des Magens her, dessen Salzsäure auch den Cyanwasserstoff aus seinen Salzen frei macht. Die Möglichkeit einer Resorption von Cyankali von der äußeren Haut aus ist für die Maus erwiesen ¹³).

Beim Menschen scheint dieser Vorgang nicht wesentlich rascher zu erfolgen, als die Entgiftung der aufgenommenen Blausäure. Es ist schon länger bekannt ¹⁴), daß kurze Berührung der Haut, ja selbst offener Hautwunden mit Cyankalilösungen ungefährlich ist. Die Erfahrungen der Cyanidindustrie sprechen außerdem dafür, daß wenigstens die Hände auch längere Zeit ohne Schaden mit Cyanidlösungen in Berührung bleiben können ¹⁵).

Über die für die einzelnen Tierarten tödliche Dosis der Blausäure sind zahlreiche Untersuchungen angestellt worden. Für die Maus wurden 10,55 mg pro Kilo, für das Kaninchen 4.54 mg pro Kilo Cyankali als Dosis letalis ermittelt 16). Um Krämpfe hervorzurufen, waren bei der Maus 56,21% der tödlichen Dosis, beim Kaninchen 55,31% der tödlichen Dosis erforderlich. Dyspnoe und Lähmung traten nach Darreichung von 34,29%, bezüglich 45,46% der tödlichen Dosis ein. Vom Hunde wird 1,5—1,6 mg Blausäure pro Kilo meist noch vertragen 17). Ascariden sterben in 1 proz. Cyankalilösung erst nach 1 Stunde 18). Für einen erwachsenen Menschen gelten 0,06 g wasserfreie Säure oder 0,15 g chemisch reines Cyankali als tödliche Dosis.

- 1) Horn, Diss. Gießen 1909.
- 2) De Dominicis, Bolletino di Chim. e di Farmacol. 45, 367 [1906].
- 3) Ganassani, Jahresher. über d. Fortschritte d. Tierchemie 34, 93 [1904].
 4) Bernard, Leçons sur les effets des substances toxiques. Paris 1857. S. 193.
- 5) Zillessen, Zeitschr. f. physiol. Chemie 15, 403 [1891].
- 6) Löwi, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 38, 131 [1897].
- 7) Ahlmann, Malys Jahresber. über d. Fortschritte d. Tierchemie 36, 88 [1906].
- 8) Tintemann, Deutsche med. Wochenschr. 32, 1703 [1906].
- 9) Meyer, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 32, 107, 1893.
- 10) Herter, Zeitschr. f. physiol. Chemie 42, 499 [1904].
- 11) De Dominicis, Jahresber. über d. Fortschritte d. Tierchemie 36, 88 [1906].
- Hayashi u. Muto, Arch. f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 48, 366 [1902].
 Schwenkenbecher, Archiv f. Anat. u. Physiol., physiol. Abt. 1904, 121.
- 14) Gautier, Annales de Chiru. et de Phys. [6] 17, 168 [1869].
- 15) Theben, Beitrag zur Kenntnis der Wirkungen des Cyankali. Diss. Kiel 1895.
- 16) Privatmitteilung der Deutschen Gold- und Silberscheideanstalt.
- ¹⁷) Löwy, Biochem. Zeitschr. 3, 442 [1907].
- 18) v. Schröder, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 19, 297 [1885].

Die Wirkungen der Blausäure treten nach Darreichung des Giftes rapide ein. Preyer¹) sah nach Injektion von 1 cem 60 proz. Blausäure beim Hunde bis zum Eintritt der ersten Krämpfe 29 Sekunden verstreichen, nach Injektion von 1 cem reiner Blausäure 15 Sekunden.

Beim Einatmen von Blausäuredämpfen macht sich zunächst Kratzen im Schlund, dann in den Stirnhöhlen bemerkbar. Der Gang wird schwankend, der Vergiftete kommt zu Fall. Es tritt Schwindel, Kopfschmerz, Verdunkelung des Gesichtsfeldes, Beklemmungen und Herzklopfen ein. Darauf folgt zunächst eine Periode der Atmungsstörungen, weiterhin heftige konvulsivische Krämpfe zugleich mit Bewußtlosigkeit. Die Atmung hört ganz auf. Der Herzschlag erlischt erst zu allerletzt.

Das Wesen der Blausäurevergiftung definiert J. Geppert²) als innere Erstickung der Organe bei Gegenwart überschüssigen Sauerstoffes. Dieses klinische Bild kommt nach W. Ewald³) zustande durch Vergiftung der oxydativen Fermente des Blutes, speziell der Hämase. Zur Erklärung der überaus schnellen und heftigen Giftwirkungen der Blausäure reicht indes diese Vorstellung nicht aus. Die direkten und schwersten Angriffspunkte des Giftes sind jedenfalls in den Gehirnzentren zu suchen⁴).

Falls die Blausäurevergiftung nicht zum Tode führt, gehen ihre Wirkungen in der Regel rasch vorüber, jedoch kommen manchmal Nachwirkungen in Gestalt von Kopfschmerz, Ohn-

machten, Schlaflosigkeit und Schwächung der Körperkräfte zur Beobachtung.

Nach Gautier⁵) findet bei fortgesetztem Einatmen kleiner Blausäuremengen eine allmähliche Gewöhnung an das Gift statt. In diesem Sinne sind auch einige Beobachtungen von Koritschoner⁶) zu deuten. Geppert konstatierte in seinen Versuchen eine Abnahme der Empfindlichkeit gegen per os gereichtes Cyankali. Demgegenüber stehen die Erfahrungen von Preyer und besonders von Zillessen, der eine Steigerung der Vergiftungssymptome beobachtete, wenn ein Versuchstier nach Ablauf der Vergiftungserscheinungen mit derselben Blausäuremenge erneut behandelt wurde. Die Frage der kumulativen Blausäurewirkung ist also noch offen.

Ähnlich verhält es sich mit der Frage der chronischen Blausäureintoxikationen. Es sind besonders in früheren Jahren verschiedene Fälle zur Beobachtung gekommen, die als chronische Blausäurevergiftung gedeutet wurden?). Ihre Zahl schmilzt indessen stark zusammen, wenn man alle diejenigen Fälle ausschließt, in denen nicht reine Blausäure oder Alkalieyanide Ursache der beobachteten Erscheinungen gewesen sind. Ebenso sind die Versuche von Koritschoner, der bei seinen zu therapeutischen Zwecken längere Zeit hindurch mit Blausäureinhalationen behandelten Patienten manchmal Kratzen im Schlund, Erbrechen, Speichelfluß und Albnminurie auftreten sah, nicht ganz beweisend für die Annahme einer chronischen Blausäurevergiftung, da es sich in seinen Fällen um durch vorgeschrittene Tuberkulose stark geschwächte Individuen handelte. Koritschoner bemerkt ausdrücklich, daß die behandelmden Ärzte trotz oft 8 stündigen Aufenthaltes in der stark mit Blausäure imprägnierten Luft keinerlei Intoxikationen erlitten.

Mit diesem letzteren Befunde stehen die Erfahrungen der chemischen und metallurgischen Großindustrie im besten Einklange. Hier sind Tausende von Menschen ständig in blausäurehaltiger Luft tätig oder hantieren mit blausäurehaltigen Lösungen, ohne daß ein Fall einer chronischen Blausäurevergiftung bekannt geworden wäre⁸).

Die erste und wichtigste Maßnahme bei Blausäurevergiftungen muß immer Verbringen des Betroffenen in frische Luft, wenn möglich Sauerstoffinhalation und — bei Vergiftungen durch den Magen — Magenspülung sein. Die wichtigsten Antidote sind; Wasserstoffsuperoxyd, unter dessen Einfluß die Blausäure in das relativ unschädliche Oxamid übergeht⁹); Kobaltsalze¹⁰);

2) Geppert, Zeitschr. f. klin. Med. 15, 208, 307 [1889].

¹⁾ Preyer, Die Blausäure, physiologisch untersucht. Bonn 1868.

<sup>W. Ewald, Vierteljahresschr. f. gerichtl. Medizin 33, 335 [1907].
Lewin, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol., Suppl. 1908, 348.</sup>

⁵⁾ Gantier, Annales de Chim. et de Phys. [4] 17, 168 [1869].
6) Koritschoner, Wiener klin. Wochenschr. 4, 48 [1891].

 ⁷⁾ Martius, Bayer. ärztl. Intelligenzbl. 1872, 135. — Souwers, Philosophical medical times
 1878, 345. — Martin, Friedreichs Blätter 1888, 1. — Merzbach, Hyg. Rundschau 9, 45 [1889].
 — Mac Kelway, Amer. Journ. of med. science 129, 684 [1905]. — Wilkes, The Lancet 2, 1058 [1904].

⁸⁾ Privatmitteilung der Deutschen Gold- und Silberscheideanstalt.

⁹⁾ Krohl, Arbeiten a. d. pharmakol. Inst. zu Dorpat 7, 153 [1891].

¹⁰⁾ Antal, Experimentelle Untersuchungen zur Therapie d. Cyanvergiftungen. Wiesbaden 1895.

schwefelabgebende Substanzen, vor allem Natriumthiosulfat, die die Überführung des Cyanwasserstoffs in Rhodanwasserstoff fördern sollen¹). (Natriumsulfid ist ehenfalls in diesem Sinne wirksam, aber als starkes Alkali nicht anwendbar.)

Gegenwärtig ist bei inneren Vergiftungen ein Gemisch von Ferrosulfat, Magnesia und Kaliumearbonat im Gebrauch, das die Blausäure in Ferrocyankali umwandeln soll. Nach erfolgter Resorption kommt wohl nur noch das Natriumthiosulfat als Gegenmittel in Frage.

Ferner sind aus unbekannten Gründen Einspritzungen von Adrenalin²) und kakodylsaurem Natrium³) zur Entgiftung von Blausäure empfohlen worden.

Die Leichen von an Blausäurevergiftung gestorbenen Personen sollen charakteristische, hellrote Totenflecke aufweisen. Nach Richter⁴) ist indessen diese Angabe weder experimentell noch kasuistisch genügend gestützt.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Wasserfreie Blausäure ist eine farblose Flüssigkeit vom Siedep. 25,2°. Schmelzp. —10 bis —12° 5). Spez. Gewicht 0,6969 bei 18°. Verbrennungswärme bei konstantem Druck 159,3 Cal. 6). Molekularbrechungsvermögen 10,17 ?). Blausäure mischt sieh in jedem Verhältnis mit Wasser unter Kontraktion und starker Abkühlung. Erstarrungspunkte wässeriger Blausäuren §). Auch mit Alkohol, Äther ist Blausäure in jedem Verhältnis mischbar. Reiner wasserfreier Cyanwasserstoff ist nicht lichtempfindlich und hält sich unverändert. Geringe Mengen von Ammoniak oder Kali führen indes schnell eine Zersetzung unter Bildung sog. Azulminsäuren herbei §). Ein kleiner Zusatz von Salzsäure oder Schwefelsäure ethöht dagegen die Beständigkeit. Cyanwasserstoff ist eine schwache Säure und rötet blaues Lackmuspapier kaum. Die Salze der Alkalien werden schon durch die feuchte Kohlensäure der Luft teilweise gespalten. Auch durch Borsäure und Phenol werden sie teilweise zersetzt §). Falls indes ein Schwermetall zugegen ist, das die Bildung von Doppelcyaniden ermöglicht, vermag die Blausäure Carbonate zu zersetzen §).

Blausäure brennt mit violetter Flamme. Sie bildet Additionsprodukte mit trocknen Halogenwasserstoffen, die aber durch Wasser zersetzt werden. An Aldehyde, Ketone, Aldosen, Ketosen und Glucuronsäure 10) addiert sich die Blausäure zu Oxynitrilen, den sog. Cyanhydrinen. Reduktion mit Zink und Salzsäure führt zur Bildung von Methylamin. Alkalische Permanganatlösung oxydiert die Blausäure schon in der Kälte, während angesäuerte sie nicht angreift. Durch rauchende Salzsäure geht die Blausäure in Formamid über 11). Alkoholische Salzsäure liefert Ameisensäure, Wasserstoffsuperoxyd Oxamid 12). Beim Erhitzen von wässeriger Blausäure mit Essigsäure im Rohr entstehen u. a. Xanthin und Methylxanthin 13).

Salze: Von den einfachen Cyaniden sind nur die der Alkalien und Erdalkalien und das Mercuricyamid in Wasser löslich. Alle Cyanide der Schwermetalle neigen indes zur Bildung löslicher Doppeleyamide. NH₄CN. Bildet sich beim Überleiten von Ammoniakgas über glühende Kohlen. Zur Darstellung erwärmt man ein Gemisch von Salmiak und Cyankali auf 100°. Würfel vom Schmelzp. 36°. Äußerst giftig. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Reagiert alkalisch. — NaCN. Durch Absorption von Blausäure (aus Schlempegasen) in Natronlauge oder durch Zusammenschmelzen von Kohle und Natrium im Ammoniakstrom. Das Cyannatrium macht fast 90% der technisch dargestellten Cyanide aus und hat das Cyankali aus der Edelmetallindustrie völlig verdrängt. Die Jahresproduktion beträgt etwa 10 Mill. kg. Weißes Krystallpulver. — KCN. Beim Schmelzen von gelbem Blutlaugensalz mit Pottasche. Krystallisiert in Würfeln oder Oktaedern. Sehr zerfließlich und leicht löslich in Wasser. Fast unlöslich in abs. Alkohol. Die wässerige Lösung zersetzt sich beim Kochen zu Ammoniak und Kaliumformiat. Bei Gegenwart von Fcuchtigkeit wird es durch Kohlensäure zersetzt.

Lang, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 34, 254 [1894]; 36, 75 [1896]. — Hehting, Biochem. Zeitschr. 28, 208 [1910]. — Hunt, Arch. internat. de pharmacodynamie 12, 447 [1907].

²⁾ Korrespondenz im Engineering and Mining Journal 91, 700 [1911].

<sup>Rogers, Engineering and Mining Journal 90, 1092 [1910].
Richter, Vierteljahresschr. f. gerichtl. Medizin 22, 264 [1901].</sup>

⁵) Nef, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 287, 327 [1895].

⁶⁾ Berthelot, Annales de Chim. et de Phys. [5] 23, 256 [1883].
7) Kannonikow, Journ. f. prakt. Chemie [2] 31, 361 [1885].

⁸⁾ Gautier, Annales de Chim. et de Phys. [4] 17, 158 [1869].

⁹⁾ Berthelot, Jahresber. d. Chemie 1878, 114.

¹⁰) Neuberg u. Neimann, Zeitschr. f. physiol. Chemie 44, 98 [1905].

Claisen u. Mathews, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 311 [1883].
 Radziszewski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 356 [1885].

¹³⁾ Gautier, Bulletin de la Soc. chim. [2] 42, 142 [1884].

Reduziert Metalloxyde und -sulfide zu Metallen. Wird fast nur noch in der Galvanoplastik angewandt. — Ca(CN)₂. Würfel. Die wässerige Lösung ist sehr zersetzlich, namentlich in Gegenwart freier Blausäure. — Sr(CN)2. Rhombische Prismen mit 4 Mol. H₂O, die im Vakuum cntweichen. — Ba(CN)2. Beim Überleiten von Luft über ein glühendes Gemenge von Baryt und Kohle. Beim Erhitzen von Bariummitrid mit Kohlenoxyd 1). Beim Glühen von Kaliumbariumeisencyanür (Darstellungsmethode). Krystallisiert aus Wasser mit 2 H₂O. — Zn(CN)₂. Amorphes Pulver. Zersetzt sich bei starkem Glühen. — Cd(CN)₂. 100 T. Wasser von 15 lösen 1,7 T. = Hg(CX)₂. Durch Lösen von Quecksilberoxyd in Blausäure. Quadratische Säulen, leicht löslich in Wasser. Forensischer Nachweis²). Addition an Ketone³), an Thioharnstoff⁴). Beim Kochen mit der berechneten Menge HgO entsteht das Quecksilberoxycyanid, ein weißes, aus feinen Nadeln bestehendes Pulver, von dem 1,35 T. in 100 T. kalten Wassers löslich sind 5). Viel benutztes Antisepticum 6). — TlCN. — TlCN · Tl(CN)3. — $Pb(CN)_2 + 2 PbO + H_2O^7$). — $Cr(CN)_3$. Nur in Form von Doppelsalzen bekannt. — Mn(CX)₂. Sehr zersetzliche Krystalle, etwas löslich in Alkohol⁸). — Fe(CX)₂ und Fe(CN)₃ sind nicht bekannt, — Fe(CN)₆K₄. Gelbes Blutlaugensalz. Beim Zusammenschmelzen von tierischen Stoffen mit Eisen und Pottasche. Elektrisches Leitvermögen 9). Wird durch Säuren in Kalisalz und freie Ferrocyanwasserstoffsäure, Fe(CN)₆H₄, gespalten. Durch Erhitzen wird es in Cyankali und Kohleneisen zersetzt. Beim Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure entweicht Blausäure, mit stärkerer Kohlenoxyd. - Ferrocyankali besitzt nur bei gleichzeitiger Verabreichung von Säure erhebliche Giftwirkung. Sonst kann der im Magen sich entwickelnde Cyanwasserstoff schnell genug resorbiert und entgiftet werden. — Fe(CN)₆K₃. Rotes Blutlaugensalz. Beim Einführen von Chlor oder Brom in eine Lösung des gelben Blutlaugensalzes. Dunkelrote, rhombische Krystalle. Elektrisches Leitvermögen 9). Löslichkeit in Wasser von 15 1:2,54. — Die freie Ferricyanwasserstoffsäure krystallisiert in dünnen, braungrünen, glänzenden Nadeln. Jodometrische Bestimmung 10). Rotes Blutlaugensalz wandelt Hämoglobin in Methämoglobin um. Für sich allein besitzt es keine Giftwirkung. — $4 \text{ Fe}(\text{CN})_3 \cdot 3 \text{ Fe}(\text{CN})_2$. Berlinerblau. Entsteht bei der Fällung von Eisenoxydsalzen mit gelbem Blutlaugensalz. — 3 Fe(CN)₂ · 2 Fe(CN)₃ . Turnballs Blau. Beim Fällen von Ferrosalzen mit rotem Blutlaugensalz. Co(CN)2. Nur in Doppelsalzen beständig. Beim Erhitzen liefert das Kobaltkaliumcyanür Kobalticyankali Co(CN)₃ · 3 KCN, Kalilauge und Wasserstoff. Das Kobalticyankali zersetzt sich nicht beim Erhitzen mit Chlor, Brom oder HgO. — Ni(CN)₂. Hellapfelgrüner Niederschlag. Die Doppelcyanide werden beim Erwärmen mit Chlor oder Brom leicht gespalten unter Abscheidung von Nickelhydroxyd. — $Ru(CX)_2$ ¹¹). $Ru(CX)_6H_2$. Blättchen, stark sauer. — $Rh(CX)_3$. Carminrotes Pulver. — $Pd(CX)_2$. — $Ir(CX)_3$. Nur in Doppelverbindungen bekannt. — $Ir(CX)_6H_2$. Krystallkrusten aus Äther. -- Pt(CN)2. Gelbes Pulver. -- Pt(CN)4H2. Zerfließliche, blauschwarze Prismen. Löslich in Alkohol, Äther und Wasser, aus dem es mit 5 H₂O in zinnoberroten Prismen herauskommt. Das Bariumsalz wird wegen seiner intensiven Fluorescenz z. B. in der Röntgentechnik viel verwandt. — Os(CN)4H2. Farblose hexagonale Säulen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, nicht löslich in Äther. — Cu(CN)2. Sehr unbeständiger, gelber Niederschlag, der sich schon in der Kälte zu Cyan und Kupfercyanürcyanid, Cu(CN)₂Cu₂(CN)₂ + 5 K₂O, zersetzt. - Cu₂(CN)₂. Weißes Pulver, unlöslich in verdünnten Mineralsäuren. -AgCN. Weißer, käsiger, lichtbeständiger Niederschlag. Unlöslich in Wasser und verdünnten Säuren, leicht löslich Ammoniak und Cyankali, - Au(CN). Citronengelbes Krystallpulver. Unlöslich in Wasser und Alkohol, löslich in NH3 und KCN. — AuCN3, HCN + 11/2 H2O. Große, farblose Blätter oder Tafeln. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther. Schmilzt bei 50 .

- 1) Maquenne, Bulletin de la Soc. chim. [3] 7, 366 [1892].
- 2) Prussia, Gazzetta chimica ital. 28, II, 113 [1898].
- Marsh u. Jersey, Proc. Roy. Soc. 21, 248 [1906].
- 4) Rosenheim, Zeitschr. f. anorgan. Chemie 49, 13 [1906].
- 5) Holdermann, Archiv d. Pharmazie 243, 600 [1905].
- 6) Holdermann, Archiv d. Pharmazie 243, 673 [1905]. Rupp, Archiv d. Pharmazie 244, 1 [1906]. — v. Pieverling, Archiv d. Pharmazie 244, 35 [1906].
 - 7) Erlenmeyer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 12, 265 [1850]. 8) Descamps, Annales de Chim. et de Phys. [5] 24, 185 [1881].
 - 9) Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 1, 540 [1887].
 - 10) Langen, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 91, 240 [1854]. ¹¹) Claus, Jahresber. d. Chemie 1855, 446.

Derivate: Chloreyan CICN. Man versetzt Chlorwasser bei 0° mit Cyankali, sättigt mit Chlor, trägt neues Cyankali ein und fährt ebenso fort unter Vermeidung eines Cyankaliüberschusses¹). Leicht kondensierbares Gas, das heftig zu Tränen reizt. Siedep. 15,5°. Erstarrt bei —6°. Polymerisiert sich bei längerem Aufbewahren teilweise zu Cyanurchlorid (CICN)₃. I Vol. Wasser löst 25 Vol., 1 Vol. Äther 50 Vol., 1 Vol. Alkohol 100 Vol. Chloreyan. Das Chloreyan ist ein heftiges Gift.

Bromeyan BrCN. 140 g Brom werden mit Wasser überschichtet und unter Rühren eine auf 0° gekühlte Lösung von 65 g Cyankali in 120 g Wasser eingetropft. Das Produkt wird durch Destillation gereinigt²). Nadeln oder Würfel vom Schmelzp. 52. Siedep. 61,3° bei 750 mm. Auf Methylengruppen mit beweglichen Wasserstoffatomen wirkt das Bromeyan oxydierend, cyanicrend und bromierend³). Einwirkung auf tertiäre Basen und Aufspaltung zyklischer tertiärer Basen 4). Bromeyan und Hydroxylamin⁵). Bromeyan- und Hydroxin⁶). Bromeyan ist weniger giftig als Blausäure. In reinem Zustande polymerisiert es sich nicht. Beim Einleiten von Brom oder Bromwasserstoff in seine ätherische Lösung fällt aber sofort Cyanurbromid (BrCN)₃ aus.

Jodeyan JCN. Soll bisweilen im käuflichen Jod vorkommen?). Zur Darstellung übergießt man 1 T. Cyanquecksilber mit einer ätherischen Lösung von 2 T. Jod⁸). Lange farbtose Nadeln. Schmelzp. 146°. Riecht stechend und ist löslich in Wasser, leichter in Alkohol und Äther. Das Cyanurjodid erhält man aus Cyanurchlorid mit 50 proz. Jodwasserstoffsäure,

Dieyan, Cyan CN—CN. Kommt in geringer Menge in den Hochofengasen vor. Die bequemste Darstellungsmethode ist das Eintragen von konz. wässeriger Cyankalilösung in eine Lösung von 2 T. Kupfervitriol in 4 T. Wasser. Beim Erwärmen zersetzt sich das entstandene Kupfereyanid in Cyan und Kupfereyanür. Cyan bildet sich ferner beim Erhitzen von Cyanquecksilber. Es ist ein starkes Gift, wirkt aber ungefähr 5 mal schwächer als Blausäure. Seine Wirkungen sind weniger stürmisch und auf einen längeren Zeitraum verteilt⁹). Für Pflanzen und niedere Tiere soll es indessen giftiger als Blausäure sein. Verhalten der Zymase gegen Dicyan ¹⁰). Farbloses, stechend riechendes Gas, das sich bei —20,7° verflüssigt, unter 3,3 Atm. Druck bei 15 ⁵ ¹¹) ¹²). Schmelzp. —34,4°. Molekularbrechungsvermögen 9,15. Spektrum ¹³), Verbrennungswärme bei konstantem Druck 262,5 Cal. ¹⁴). 1 Vol. Wasser löst bei 20° 4,5 T. Volumteile Cyan.

Cyanamid CNNH₂. Entsteht beim Einleiten von Chlorcyan in eine ätherische Ammoniaklösung. Beim Überleiten von Kohlenoxyd über Natriumamid¹⁵). Beim Erwärmen von Harnstoff mit Natrium¹⁶) oder beim Glühen mit wasserfreiem Kalk¹⁷). Beim Entschwefeln von Thioharnstoff¹⁸). Beim Kochen von Nitrosoguanidin mit Wasser¹⁹). In eine Lösung von 1 T. Thioharnstoff in 5 T. Kali und 25 T. Wasser trägt man eine Lösung von 5,5 T. Bleiacetat und 11 T. Wasser allmählich ein. Es wird vom Schwefelblei abfiltriret, mit Essigsäure angesäuert, überschüssiges Ammoniak zugegeben und durch Silbernitrat das Cyanamid ausgefällt. Beim Zersetzen der Silberverbindung mit Schwefelwasserstoff resultiert eine wässerige Lösung von Cyanamid, aus der es durch Eindunsten im Vakuum krystallisiert erhalten werden kann²⁰).

- 1) Hantzsch u. Mai, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 2471 [1895].
- Scholl, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1823 [1896].
 V. Braun, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 2651 [1903].
- 4) v. Braun, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 3914, 3933 [1907].
- 5) Wieland, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 1680 [1907].
- 6) Pellizzari u. Cantoni, Gazzetta chimica ital. 35, I, 291 [1905]; 37, 434 [1907].
- 7) Scanlan, Jahresher. d. Chemie 1847/48, 380; 1849, 251; 1871, 224.
- 8) Linnemann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 120, 36 [1861].
- 9) Bunge, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 12, 41 [1880].
- 10) Loew, Archiv f. d. ges. Physiol. 102, 107 [1904].
- ¹¹) Chappuis u. Rivière, Annales de Chim. et de Phys. [6] 14, 286 [1888].
- ¹²) Kannonikow, Journ. f. prakt. Chemie [2] 31, 361 [1885].
- 13) Müllner, Jahresber. d. Chemie 1871, 165. Cia mician, Monatsheftef. Chemie 1, 635 [1880].
- ¹⁴) Berthelot, Annales de Chim. et de Phys. [5] 23, 178 [1881].
- ¹⁵) Beilstein u. Geuther, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 108, 93 [1858].
- 15) Fenton, Journ. Chem. Soc. 41, 262 [1882].
- 17) Emich, Monatshefte f. Chemie 10, 332 [1889].
- 18) Volhard, Journ. f. prakt. Chemie [2] 9, 25 [1874]. Mulder u. Smit, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 1636 [1874].
 - 19) Thiele, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 273, 136 [1893].
 - ²⁰) Drexel, Journ. f. prakt. Chemie [2] **54**, 510 [1896].

Das Cyanamid zeigt deutliche Giftwirkungen¹). Die tödliche Dosis bei Meerschweinchen ist 0,4 g pro Kilo2). Cyanamid geht nicht unverändert in den Harn über. Die Erscheinungen, die es hervorruft, sind Dyspnoe und Konvulsionen3). Es hemmt die Sauerstoffabscheidung durch Emulsin und Pankreatin, ohne die spezifische Fermentwirkung zu beeinträchtigen 4). Cyanamid bildet farblose lange Nadeln vom Schmelzp. 40°. Uber den Schmelzpunkt erhitzt, erstarrt es wieder bei 180-190° und schmilzt aufs neue bei 205° 5). Molekulare Verbrennungswärme 328,7 Cal. Zerfließlich, sehr leicht löslich in Wasser. Flüchtig mit Wasserdämpfen. Leicht löslich in Alkohol und Äther, wenig in Schwefelkohlenstoff, Benzol, Chloroform. Polymerisiert sich beim Erhitzen zu Dicyandiamid, das indessen gleich weiter zerfällt. Durch Salpetersäure oder Schwefelsäure wird es in Harnstoff, durch Schwefelwasserstoff oder besser gelbes Schwefelammonium in Thioharnstoff umgewandelt. Zink und Salzsäure reduzieren das Cyanamid zu Ammoniak und Methylamin. Beide Wasserstoffatome des Cyanamids sind durch Metalle vertretbar. Die Calciumverbindung bildet den wesentlichsten Bestandteil des Kalkstickstoffs, der technisch in großen Mengen durch Vereinigung des Luftstickstoffs mit Calciumcarbid dargestellt wird6). Der Kalkstickstoff findet Verwendung als Düngemittel, da das Cyanamid in Berührung mit dem Ackerboden und wahrscheinlich unter Mitwirkung von Bakterien?) in Calciumcarbonat und Cyanamid und weiter in Ammoniak und Salpetersäure zerfällt 6).

Essigsäure, Åthansäure.

Mol.-Gewicht 60,03.

Zusammensetzung: 39,96° C. 6,71° H. 53,33° O.

 $C_2H_4O_2 = CH_3COOH$.

Vorkommen: Die Essigsäure ist in freiem Zustande und in Form ihrer Salze und Ester im Pflanzenreiche weit verbreitet. Sie wurde z. B. aufgefunden in den Früchten von Gingko biloba 8), von Bassia latifolia 9), im Safte des Sorghumstammes 10) und von Cicer aerietinum¹¹). In der Wurzel von Inula Helenium¹¹). In Gras- und Baumblättern¹²). In allen diesen Fällen ist indes die Möglichkeit nicht ausgeschlossen, daß die Essigsäure wenigstens teilweise während der Verarbeitung durch Säurewirkung aus Kohlenhydraten entstanden ist. Essigsäure findet sich ferner im Harn 13), beim Menschen in Tagesmengen bis zu 8 mg, in der Galle 14) und in den Faeces 15). In der Milz und den Muskeln. Im Schweiß. In der sauren Milch 16), Im Käsc¹⁷). Im Lebertran. Bisweilen nach kohlenhydratreichen Mahlzeiten in Magensaft¹⁸). Im Braunkohlenteer 19).

Bildung: Bei der trocknen Destillation des Holzes, der Stärke und des Zuckers²⁰). Bei der Essigsäuregärung des Alkohols und der Kohlenhydrate, daher auch Nebenprodukt bei der alkoholischen Gärung der Kohlenhydrate unter dem Einfluß der Darmbakterien²¹). Die wichtigsten Gruppen von Erregern der Essigsäuregärung sind Bact, aceti, wozu die bei der

```
1) Stritt, Zeitschr. f. Hyg. u. Infektionskrankh. 62, 169 [1909].
```

2) Stutzer u. Söll, Biochem. Zeitschr. 25, 215 [1910].

3) Baumann u. Gergens, Archiv f. d. ges. Physiol. 12, 213 [1876].

4) Jakobson, Zeitschr. f. physiol. Chemie 16, 369 [1892].

5) Lemoult, Annales de Chim. et de Phys. [7] 16, 402 [1899].

6) Frank, Zeitschr. f. angew. Chemie 19, 835 [1906].

- 7) Kappel, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 22, 281; 24, 382 [1909]; 26, 633 [1910].
- 8) Béchamp, Annales de Chim, et de Phys. [4] 1, 288 [1864]. 9) Heckel, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 107, 949 [t888].
- 10) Wiley u. Maxwell, Amer. Chem. Journ. 12, 216 [1890].
- Czapek, Biochemie der Pflanzen 2, 442 [1905].
 Lieben, Monatshefte f. Chemie 19, 333 [1898].
- 13) Thudichum, Jahresber. d. Chemie 1870, 918. v. Jaksch, Zeitschr. f. physiol. Chemie 10, 542 [1886].
 - 14) Dogiel, Zeitschr. f. Chemie 1867, 509.
 - 15) Brieger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 1028 [1877].
 - 16) Barthel, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 6, 417 [1900].
 - 17) Jensen, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 13, 161 [1905].
 18) Hammarsten, Lehrbuch der physiol. Chemie 7, Aufl. 1910. S. 236.

 - 19) Rosenthal, Zeitschr. f. angew. Chemie 16, 221 [1903].
 - 20) Trillat, Chem. Centralbl. 1906, I, 917.
 - ²¹) Tappeiner, Zeitschr. f. Biol. 20, 52 [1884]; 24, 105 [1888].

Schnellessigfabrikation wirksame Art gehört, Bact, raneens, das bei der Entstehung des Bieressigs mitwirkt, Bact. Pasteurianum Hanson, ebenfalls im Bieressig und Bact. xylinum Brown, das selbst schon erhebliche Verluste an Essigsäure hervorruft 1). Essigsäure bildet sich beim Abbau der Kohlenhydrate in den Muskeln²) und bei der Autolyse der Leber³). Bei der Fäulnis der Glutaminsäure4) und des Chitins5). Bei der Oxydation sauerstoffreieher organiseher Verbindungen mit Salpetersäure oder Chromsäure, sowie beim Erhitzen von Kohlenhydraten mit Alkalien auf 100-250-6). Beim Ranzigwerden der Fette?). Bei der Streptokokkengärung des Fibrins*). Aus vielen organischen Säuren, wie Äpfel-, Wein-, Citronen-, Sehleimsäure, durch Kalischmelze. Durch Verseifen von Methylcyanid. Aus Natriummethyl mit Kohlensäure und aus Natriummethylat mit Kohlenoxyd. Bei der Oxydation des Aeetylens mit Chromsäure. Bei der elektrolytischen Oxydation des Äthylalkohols 9).

Darstellung: Die reine Essigsäure des Handels wird fast aussehließlich aus den Produkten der troeknen Destillation des Holzes dargestellt. Die Ausbeute an Essigsäure ist bei Verwendung von Laubhölzern größer als bei Benutzung von Nadelhölzern 10). Die wässerigen Anteile des Holzdestillates werden destilliert und die entweichenden Dämpfe durch Kalkmilch geleitet. Die resultierende Lösung von Caleiumaeetat wird eingeengt, wobei sieh ein Teil der Verunreinigungen als Schaum absetzt. Das trockne Caleiumacetat (Graukalk) wird mit konz. Sehwefelsäure destilliert und durch wiederholte Destillation aus Kolonnenapparaten gereinigt.

Das völlig wasserfreie Produkt kommt unter dem Namen Eisessig in den Handel.

Die verschiedenen Gärungsverfahren sind für die Darstellung reiner Essigsäure ohne Bedeutung, da sie nur 4- höchstens 10 proz. Essigsäure liefern, die fast aussehließlieh zu Speisezweeken verwandt wird. In Deutschland wird hauptsächlich das sog. Sehncllessigverfahren ausgeführt, bei dem als Sauerstoffüberträger Mycoderma aceti verwandt und die zu vergärende alkoholische Lösung in innige Berührung mit einem raschen Luftstrom gebracht wird. Das Baeterium bedarf zu seiner Entwieklung des Ammoniaks, sowie der Phosphate des Calciums und Magnesiums. Sehr gefördert wird der Prozeß durch die Gegenwart fertiger Essigsäure.

Nach dem älteren sog. Orleansverfahren läßt man Wein mit Essig vermischt ungefähr

acht Tage in mit Luftlöchern versehenen Fässern stehen.

Nachweis und Bestimmung: Essigsaure Salze geben beim Glühen mit arseniger Säure Kakodyloxyd, das an seinem Geruch leicht zu erkennen ist. Beim Erhitzen mit Kaliumäthylsulfat bildet sieh Essigsäureäthylester, der ebenfalls durch den Geruch kenntlich ist. Eisenehlorid gibt mit essigsauren Salzen das blutrote Eisenaeetat.

Die Bestimmung der Essigsäure erfolgt durch Titration gegen Phenolphthalein¹¹). Essigsaure Salze werden zunächst mit Salzsäure destilliert 12) und das Destillat titriert. Neben

Mineralsäure läßt sieh Essigsäure gegen Methylviolett titrieren 13).

Trennung der Essigsäure von ihren Homologen; Aus einem Gemenge der niederen Fettsäuren beseitigt man zumächst die Propionsäure durch Ausfällen als basisches Bleisalz. Die Säuren aus den lösliehen Bleisalzen führt man in die Zinksalze über. Beim Auslaugen mit heißem Alkohol bleibt das Zinkformiat zurüek. Die alkoholisehe Lösung des essigsauren und buttersauren Zinks wird zur Trockne verdampft, mit Phosphorsäure destilliert, das Destillat mit Silberearbonat gesättigt und das beim Eindampfen zunächst abgesehiedene buttersaure Silber abfiltriert. Die Methode hat den Fehler, daß beim Eindampfen der Lösung der Zinksalze Verluste an Säure eintreten 14).

Die Trennung der niederen Fettsäuren mit Hilfe der verschiedenen Löslichkeit der Barytsalze in abs. Alkohol soll unzuverlässig sein 11).

2) Stoklasa, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 667 [1905].

3) Magnus - Levy, Archiv f. Anat. u. Physiol., physiol. Abt. 1902, 365. 4) Ackermann, Zeitschr. f. physiol. Chemie 60, 489 [1909].

⁵) Ledderhose, Zeitschr. f. physiol. Chemie 4, 150 [1880].

7) Skala, Chem. Centralbl. 1898, I, 440.

8) Emmerling, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1863 [1897].

9) Askenasy, Leiser u. Grünstein, Zeitschr. f. Elektrochemie 15, 846 [1909].

10) Senff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 65 [1885]. 11) Haberlandt, Zeitschr. f. analyt. Chemie 38, 217 [1899].

14) Sehütz, Zeitsehr. f. analyt. Chemie 39, 17 [1900].

Beijerinek, Chem. Centralbl. 1899, I, 854. — Hoyer, Chem. Centralbl. 1899, 1, 854.

⁶⁾ Cross u. Bewan, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, Ref. 594 [1893].

¹²⁾ Fresenius, Zeitschr. f. analyt. Chemie 5, 315 [1866]; 14, 172 [1875]. 13) Duchemin u. Criquebeuf, Chem. Centralbl. 1907, I, 1601.

Falls neben Essigsäure nur Ameisensäure zugegen ist, kann man diese durch Kochen mit Chromsäure zerstören¹). Zur Trennung der Essigsäure von Isovaleriansäure benutzt man die Unlöslichkeit des Natriumacetats in 99,5 proz. Aceton, in dem das isovaleriansaure Salz löslich ist²).

Physiologische Eigenschaften: Essigsäure steigert die Menge der mit dem Harn ausgeschiedenen flüchtigen Fettsäuren stärker als höhere Fettsäuren, aber in geringerem Maße als Ameisensäure³). Der Abbau der Essigsäure im Organismus erfolgt nicht über Oxalsäure⁴). Essigsäure als Fällungsmittel für Serumglobulin⁵). Verflüssigung von Bierhefe durch Essigsäuredampf⁶). Beeinflussung des Eiweißstoffwechsels beim Wiederkäuer durch Ammoniumacetat⁷). Paralysierender Einfluß der Essigsäure auf die alkoholische Gärung⁸). Tötliche Konzentration für Paramaecium⁹). Essigsäure riecht stechend und ätzt die Haut.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Essigsäure ist in reinem Zustande eine Flüssigkeit, die bei 118,1° (korr.)10) siedet. Siedep. 18,9° unter 10,5 mm Druck, 30,0° unter 20,5 mm Druck¹¹). Dampfspannungskurve¹²). Unterhalb 16° erstarrt die Essigsäure zu glänzenden Krystallblättern, die bei +16,67° schmelzen¹³). Spez. Gewicht 1,05430 (flüssig) bei 16.67° (Wasser von $16.67^{\circ} = 1$). Bezogen auf Wasser von $4^{\circ} = 1$: 1,05315. Die feste Säure besitzt bei 16,67 das spez. Gewicht 1,26585 bezogen auf Wasser von 4 = 1. Spezifisches Volumen bei 16,67° für die flüssige Säure 0,94953, für die feste 0,78998 1). Spezifisches Volumen der Dämpfe von 0-321°14). Kritische Temperatur. Kritischer Druck 14). Ausdehnung von $0-100^{\circ} = 100:110^{15}$). Mittlere spezifische Wärme bei $t^{\circ}-t, {^{\circ}} = 0.444$ + 0,000709 (t + t₁) 16). Spezifische Wärme der festen Säure bei -4,5° 0,315. Molekulare Schmelzwärme 2,629 Cal.¹⁷). Molekulare Verbrennungswärme 209,43 Cal.¹⁸). Latente Verdampfungswärme 19). Spezifische Wärme der Dämpfe 20). Dampfdichte bei verschiedenen Temperaturen ²⁰). Der Essigsäuredampf besitzt erst bei weit oberhalb des Siedepunktes liegenden Temperaturen seine normale Dichte. Kryoskopisches Verhalten²¹). Ebullioskopisches Verhalten ²²). Dissoziationskonstante 1,8 · 10-6. Elektrische Leitfähigkeit ²³). Molekularattraktion ²⁴). Spezifische Zähigkeit ²⁶). Elektrische Leitfähigkeit bei hohen Temperaturen ²⁶). Elektrische Leitfähigkeit der Lösung von Essigsäure in flüssigem Chlor- und Bromwasserstoff²⁷). Dielektrizitätskonstante (fest) bei 2° 4,1, bei 20° 6,46 ²⁸). Essigsäure als lonisierungs-

1) Macnair, Zeitschr. f. analyt. Chemie 27, 398 [1888].

2) Chapman, The Analyst 24, 114 [1898].

3) Schotten, Zeitschr. f. physiol. Chemie 7, 383 [1882/83].

4) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 3, 57 [1907].

- ⁵) Huiskamp, Zeitschr. f. physiol. Chemie 46, 394 [1905].
- 6) Herzog u. Hörth, Zeitschr. f. physiol. Chemie 52, 394 [1907].

7) Kellner, Chem. Centralbl. 1910, I, 1940.

8) Rosenblatt u. Rozenband, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 149, 309 [1907].

9) Barratt, Chem. Centralbl. 1904, II, 839.

10) Linnemann, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 160, 214 [1871].

11) Kahlbaum, Zeitschr. f. physikal. Chemie 13, 35 [1894].

- 12) Kahlbaum, Zeitschr. f. physikal. Chemie 26, 591 [1898].
- 13) De Visser, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 12, 115 [1893].

14) Young, Zeitschr. f. physikal. Chemie 70, 620 [1910].

15) Thoerner, Chem. Centralbl. 1908, I, 2002.

- ¹⁶) Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 234, 322 [1886].
- 17) Du Forcrand, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 136, 948 [1903].
- 18) Berthelot u. Matignon, Annales de Chim. et de Phys. [6] 27, 318 [1892].

19) Ramsay u. Young, Journ. Chem. Soc. 49, 811 [1886].

- ²⁰) Berthelot u. Ogier, Annales de Chim. et de Phys. [5] **30**, 400 [1883].
- Robertson, Journ. Chem. Soc. 83, 1428 [1903]. Meyer, Zeitschr. f. physikal. Chemie
 225 [1910]. Beckmann, Zeitschr. f. physikal. Chemie 52, 129 [1907].
- 22) Baume u. Tsakalotos, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 144, 377 [1907]. Mameli, Chem. Centralbl. 1903, II, 874.
- ²³) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 174 [1889]. Barmwater, Zeitschr. f. physikal. Chemie 56, 225 [1906].

²⁴) Mills, Chem. Centralbl. 1909, II, 2113.

²⁵) Garten meister, Zeitschr. f. physikal. Chemie 6, 529 [1890].

²⁶) Noves, Chem. Centralbl. 1908, II, 1324.

27) Archibald, Journ. Amer. Chem. Soc. 29, 1416 [1907].
 28) Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 309 [1898].

mittel¹). Magnetische Rotation²). Absorptionsspektrum³). Verteilung der Essigsäure zwischen Wasser und Benzol⁴).

Spezifische Gewichte wässeriger Essigsäuren⁵).

Essigsäure	Spezifisches Gewicht	
100	1,055	
90	1,071	
80	1,075	
70	1,073	
60	1,069	
50	1,062	
40	1,052	
30 20 10	1,041 $1,028$ $1,014$	

Der Gehalt einer wässerigen Essigsäure kann, wie aus dieser Tabelle hervorgeht, nicht durch Messung des spez. Gewichtes bestimmt werden, man muß sich entweder der Titration bedienen oder den Gefrierpunkt ermitteln.

Gefrierpunkte wässeriger Essigsäuren 6).

	1	0	
Wasser	Gefrierpunkt	Wasser	Gefrierpunkt
0,0	o C	0.0	° C
0	16,7	13,0	-0.2
1,0	14,8	15,3	-2,6
2,0	13,25	16,4	-3,9
2,9	11,95	17,4	-5,1
3,8	10,5	19,1	7,4
4,8	9,4	24,6	12,8
5,6	8,2	30,0	-18,1
6,5	7,1	36,6	23,9
7,4	6,25	40,0	26,6
8,3	5,3	44,1	-24,3
9,1	4,3	53,0	19,3
9,9	3,6	61,7	14,7
10,3	3,0	74,6	9,0
10,8	2,7	90,1	-3,2
	T		

Spezifische Wärme der wässerigen Essigsäure?). Reaktionsfähigkeit in alkoholischer Lösung?). Esterifizierungskonstante?). Essigsäure ist hygroskopisch und mischt sich mit Wasser in jedem Verhältnis. Dabei tritt Temperaturerhöhung und Kontraktion ein. Ein Hydrat der Essigsäure existiert indessen nicht. Die Dämpfe der Essigsäure brennen mit bläulicher Flamme. Bei der Elektrolyse einer Lösung von Kaliumacetat entsteht Wasserstoff, Kohlensäure, Äthan, Äthylen und Methylacetat!). Einwirkung der dunklen elektrischen

¹⁾ Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 54, 157 [1906].

²⁾ Perkin, Journ. Chem. Soc. 65, 407 [1894].

³⁾ Spring, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 16, 17 [1897].

⁴⁾ Keane u. Narracott, Chem. Centralbl. 1909, II, 2153.

⁵⁾ Oudemans, Zeitschr. f. Chemie 1866, 750.

⁶⁾ De Coppet, Annales de Chim. et de Phys. [7] 16, 275; 18, 142 [1899]. — Dahms, Annales de Chim. et de Phys. [7] 18, 140 [1899].

⁷⁾ Lüdecking, Jahresber. d. Chemie 1886, 216.

⁸⁾ Petersen, Chem. Centralbl. 1906, II, 228.

Prager, Journ. Amer. Chem. Soc. 30, 1908 [1909]. — Sudborough u. Gittins, Journ. Chem. Soc. 93, 210 [1908].

¹⁰⁾ Petersen, Zeitschr. f. physikal. Chemie 33, 108 [1900].

Entladung in Gegenwart von Stickstoff¹). Essigsäure reduziert bei langem Koehen beträchtliche Mengen von Chromsäure zu Chromacetat²). Durch Kaliumpersulfat wird sie zum geringen Teil in Bernsteinsäure übergeführt³). Beim Erhitzen mit Zinkstaub auf 250—290° erhält man Zinkacetat, Wasserstoff, Kohlensäure, Aceton und Acetaldehyd¹). Essigsäure bildet Additionsprodukte mit Chlorcalcium, Magnesiumbromid, Magnesiumjodid⁵) und Alnminiumehlorid⁶). Außerdem addiert sie sich in flüssiger sehwefliger Säure an Kohlensuboxyd zu der Verbindung $C_{CO}^{CO} + 2 \text{ CH}_3\text{COOH }^7$). Kocht man Natriumacetat mit Sublimat in Alkohol, so erhält man eine Verbindung $C_2\text{Hg}_4\text{Cl}_4$ 8).

Salze: Alle Acetate sind in Wasser löslich. Beim Glühen mit Natronkalk zerfallen sie in Kohlensäure und Methan. Lösungen essigsaurer Salze wirken in einer Konzentration von 0.5°_{0} und mehr schädigend auf Phanerogamen, nicht aber auf höhere Algen 9). — $\mathrm{C_{2}H_{3}O_{2}NH_{4}}$. Schmelzp. 112,5—114 10). Dicke Nadeln, äußerst löslich in Wasser. Geht bei der Destillation in ein Gemisch von saurem Salz und Acetamid über. Elektrische Leitfähigkeit 11). — $C_2H_3O_2NH_4 + C_2H_4O_2$. Durch Umkrystallisieren des neutralen Acetats aus heißem Eisessig. Destilliert bei sehr niederem Druck unzersetzt. Schmelzp. 66-66,5°. Basische Ammoniumacetate 12). — Hydroxylaminacetat. C₂H₃O₂NH₃OH. Prismen vom Schmelzp. 87 bis 88 aus abs. Alkohol¹³). — $C_2H_3O_2Li + H_2O$. Rhombische Krystalle. Elektrische Leitfähigkeit 14). — $C_2H_3O_2Li + C_2H_4O_2$. Schmelzp. 99^{-15}). — $C_2H_3O_2Na + 3H_2O$. Monokline Säulen vom Schmelzp. 58°. Elektrische Leitfähigkeit 18). Auf wässerigen Lösungen von Natriumacetat wachsen Schimmelpilze unter Bildung von Alkohol¹⁷). Das Natriumacetat löst sich in 1 T. Wasser von 13 und in ¹/₂ T. Wasser von 41 . Es bildet leicht übersättigte Lösungen. 1 T. löst sich bei 11 in 29,4 T. Alkohol von 90°, bei 8° in 29 T. 28,4 proz. Alkohols 18). Wasserfreies Natriumacetat wird durch Erhitzen des geschmolzenen wasserhaltigen Salzes dargestellt. Grobblätterige krystallinische Masse. Schmelzp. 319 ohne Zersetzung. Löslich in 2,3 T. Wasser von 13, in 46,94 T. 90 proz. Alkohols von 13, in 47,17 T. 98,4 proz. Alkohols von 12^{-18}). — $C_2H_3O_2Na + C_2H_4O_2$. Tesserale Krystalle. — $C_2H_3O_2Na + 2CH_3COOH$. Lange Nadeln. — $C_2H_3O_2Na + C_2H_3O_2ONa + H_2O^{-19}$). Doppelsalze mit Natriumformiat ²⁰). — C₂H₃O₂K. Zerfließlich. Schmelzp. 292. Löslich bei 2 in 0,53 T. Wasser bei 62° in 0,2 T., löslich in Alkohol. — $C_2H_3O_2K + C_2H_4O_2$. Schmelzp. 148°. — $C_2H_3O_2K + 2C_2H_4O_2$. Schmelzp, 112 . — C₂H₂O₂Rb. Blättchen. — Basisches Berylliumacetat Be₄O(C₂H₃O₂)₆. Schmelzp. 283—284 , Siedep. 330—331 unter Zersetzung. Sublimiert leicht. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in abs. Alkohol und Chloroform 21). Krystallisiert unverändert aus Chlorwasserstoffeisessig und Essigsäureanhydrid, geht aber bei 2stündigem Erhitzen mit 5-6 T. Eisessig auf 140° in das neutrale Acetat $(C_2H_3O_2)_2$ Be über²²). $(C_2H_3O_2)_2$ Mg + 4 H₂O. Monokline Krystalle. Elektrische Leitfähigkeit 23). Das basische Magnesiumacetat (Sinodor)

1) Berthelot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 682 [1898].

2) Bassett, Chem. News 19, 157 [1899].

3) Moritz u. Wolffenstein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2534 [1899].

4) Mailhe, Chem.-Ztg. 33, 242 [1909].

- Menschutkin, Chem. Centralbl. 1906, 11, 1482.
 Walker u. Spencer, Chem. Centralbl. 1904, 11, 976.
- 7) Diels u. Lalin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 3426 [1908].

8) Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 870 [1899].

9) Aso, Chem. Centralbl. 1906, 11, 532.

¹⁰) Reik. Monatshefte f. Chemie 23, 1033 [1902].

¹¹) Noyes, Chem. Centralbl. **1968**, II, 1323.

- 12) Troost, Bulletin de la Soe. chim. [2] 38, 184 [1882].
- 13) Lossen, Annalen d. Chemic u. Pharmazie, Suppl. 6, 231 [1868].
- 14) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 1, 104 [1887].
- 15) Lescoeur, Annales de Chim. et de Phys. [6] 28, 248 [1893].

16) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 1, 104 [1887].

- 17) Bechamp, Zeitschr. f. Chemie 1870, 438.
- 18) Schiavon, Gazzetta chimica ital. 32, II, 532 [1902].
- 19) Tafel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 824 [1894].
- ²⁰) Lescoeur, Bulletin de la Soc. chim. [2] 23, 260 [1875]. Fitz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 1315 [1880].
- ²¹) Urbain u. Lacombe, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 433, 874 [1901]. Parsons, Zeitschr. f. anorgan. Chemie 40, 419 [1904].
 - ²²) Steinmetz, Zeitschr. f. anorgan. Chemie 54, 219 [1907].
 - 23) Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 1, 531 [1887].

reagiert stark alkalisch und wirkt antiseptisch. — (C₂H₃O₂)₂Ca + 2 H₂O. Leicht löslich in kaltem Wasser, in erwärmtem etwas schwerer. Das Minimum der Löslichkeit liegt bei 45° 1). — (C₂H₃O₂)₂Sr + ½ H₂O. Krystallisiert in großer Kälte mit 4 H₂O. Löslichkeit in Wasser²). Saure Strontiumacetate³). (C₂H₃O₂)₂Ba. Aus Lösungen von 10° in monoklinen Krystallen mit 3 H₂O. Bei 24,7° cntweichen 2 Mol. Wasser, bei 41 das dritte⁴). 100 g abs. Alkohols lösen 0,038 g wasserfreies Salz. — $(C_2H_3O_2)_2Zn + 3H_2O$. Monokline Krystalle vom Schmelzp. $235-237^{\circ}$. Sublimiert unter vermindertem Druck unzersetzt. — $(C_2H_3O_2)_2La + 3H_2O$. Nadeln. Das kolloidale basische Salz bildet eine Absorptionsverbindung mit Jod⁵). — (C₂H₃O₂)₂Cd + 3 H₂O. Monokline Krystalle. Löslich in 133 T. Wasser von 12—15°. — (C₂H₃O₂)₂Hg. Tafeln, die sich in I T. kochenden Wassers, in 4 T. Wasser von 10° lösen. Löslich in Alkohol unter partieller Zersetzung. Wird durch Kochen mit Wasser unter Bildung basischer Salze zersetzt. Quecksilberacetat oxydiert ungesättigte Verbindung langsam bei gewöhnlicher Temperatur unter Abscheidung von Mercuroacetat 6). — $(C_{2}H_{3}O_{2})_{2}Hg_{2}$. Löslich in 133 T. Wasser von 12°. — Aluminiumacetat. Das neutrale Aluminiumacetat ist nur in Lösungen bekannt. Es wird durch Umsetzen des Aluminiumsulfats mit Bleiacetat, Entfernen des Bleisulfats und sukzessive Behandlung der Lösung mit Schwefelwasserstoff und Bariumacetat gewonnen. Beim Erhitzen trübt sich die Lösung unter Abscheidung einer voluminösen basischen Salzes. Auf diesem Verhalten beruht die Verwendung des Aluminiumacctats als Beize für Wolle und Kattun in der Färberci.

Basisches Aluminiumacetat Al(OH)(C₂H₃O₂)₂. Die Lösung wird hergestellt, indem man eine Lösung von Aluminiumsulfat in wässeriger Essigsäure 24 Stunden mit Calciumcarbonat stehen läßt und dann vom Calciumsulfat abfiltriert. Die 6-8 proz. Lösung ist unter dem Namen Liquor Aluminii acetici offizinell und eines der meist gebrauchten Desinfektionsmittel. Doppelsalze mit essigsauren Alkalien 7). — $(C_2H_3O_2)_2Eb + 4H_2O_8$). $(C_2H_3O_2)_2Tb + 8H_2O_8$. Kleine durchsichtige abgestumpfte Krystalle 9). — $(C_2H_3O_2)_3Tl$. Blättchen. — $C_2H_3O_2Tl$ $+ C_2 H_4 O_2$. Schmelzp. $64^{\circ 10}$). $- (C_2 H_3 O_2)_2 Dp$. Prismen. $- (C_2 H_3 O_2)_3 Ce + 1^{1/2} H_2 O^{11}$). Tl(OH)₂(C₂H₃O₂)₂ + H₂O. Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Säuren¹²). — Neutrales Bleiacetat, Bleizucker, Saccharum Saturni. $(C_2H_3O_2)_2Pb+3H_2O$. Monokline Prismen oder Tafeln. Die wässerige Lösung reagiert schwach sauer. Schmelzp. 75°. Leicht löslich in Wasser. Löshich in 80 proz. Alkohol, unlöslich in abs. Alkohol. Verhert das Wasser beim Stehen über Schwefelsäure, beim Erhitzen über 100° und beim Behandeln mit viel abs. Alkohol. Das wasserfreie Salz schmilzt oberhalb 200° und zersetzt sich bei stärkerem Erhitzen. Bleizuckerlösung schmeckt widrig süß und wirkt giftig. Nach Eingabe von Bleiacetat ist im Harn und Schweiß Blei nachweisbar 13). Bleiacetat ist ein viel benutztes Fällungsmittel für organische Säuren, Eiwcißkörper u. a.

Basische Bleiacetate $(C_2H_3O_2)_2Pb + PbO + H_2O$. Sehr leicht löslich in Wasser. — (C₂H₃O₂)₂Pb, 2 PbO. Durch Behandlung der Lösung des neutralen Bleiacetats mit überschüssigem Bleioxyd oder durch Eingießen einer Bleizuckerlösung in Ammoniak. Löslich in 20 T. Wasser von 18¹, in $5^{1}/_{2}$ T. Wasser von 100¹.

Der offizinelle Bleiessig, Acetum Saturni ist die wässerige Lösung eines Gemisches der beiden basischen Salze und wird durch Auflösen von Bleiglätte in Bleizuckerlösung dargestellt. Bleitetreacetat (C₂H₃O₂)₄Pb entsteht durch Einleiten von Chlor in eine Lösung von Bleizucker in heißem Eisessig¹⁴). Monokline Nadeln, die bei 175° zu schmelzen beginnen. Unzersetzt löslich in Eisessig nnd Chloroform. — (C₂H₃O₂)₂Sn. Dünne, weiße Nadeln, die bei 170° erweichen und bei I81—182° schmelzen. Siedep. 238—240°. Unlöslich in Wasser, löslich in Essigsäure 15).

- 1) Lumsden, Journ. Chem. Soc. 81, 356 [1902].
- 2) Krasnicki, Monatshefte f. Chemie 8, 600 [1887].
- 3) Villiers, Bulletin de la Soc. chim. [2] 30, 176 [1878].
- Walker u. Fyffe, Journ. Chem. Soc. 83, 173 [1903].
 Biltz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 719 [1904].
- 6) Balbiano n. Paolini, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 2994 [1902].
- 7) Athenstedt, Chem. Centralbl. 1898, I, 540.
- 8) Cleve, Jahresber. d. Chemie 1880, 305.
- 9) Potratz, Chem. Centralbl. 1905, II, 443.
- 10) Lescoeur, Annales de Chim. et de Phys. [6] 28. 249 [1893].
- 11) Wolff, Zeitschr. f. anorgan. Chemie 45, 107 [1905].
- 12) Haber, Monatshefte f. Chemie 18, 690 [IS97].
- 13) Diesselhorst, Berl. klin. Wochensehr. 45, 1404 [1908].
- 14) Colson, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 136, 675, 891, 1664 [1903].
- ¹⁵) Colonna, Gazzetta chimica ital. 35, Il, 224 [I895].

 $-(C_2R_3O_2)_3Di + 4H_2O$. Große Krystalle. $-(C_2H_3O_2)_3Bi$. Weiße tafelförmige Krystalle. die sich beim Erhitzen zersetzen¹). — C₂H₃O₂BiO. Atlasglänzende Blättehen. — (C₂H₃O₂)₃Cr + 5 H₂O. Graulila Krystallpulver. Geht beim Stehen der wässerigen Lösung in Chromdiessigsäure²) über, die sich allmählich weiter verändert. — $(\text{UrO}_2)(\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2)_2 + 2\text{H}_2\text{O}$. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, neigt zur Bildung von Doppelsalzen. — (C₂H₃O₂)₂Mn + 4 H₂O. Monokline Krystalle. Aus der wässerigen Lösung wird durch Chlor und Brom alles Mangan als Superoxyd gefällt. — $(C_2H_3O_2)_3Mn + 2 H_2O^3$). — $(C_2H_3O_2)_2Fe + 4 H_2O$. Monokline Krystalle. $(C_2H_3O_2)_3Fe + 2 H_2O$. Dunkelrote Blättehen, die an der Luft zu einem gelben Pulver zerfallen. Eine salzhaltige Lösung des Eisenacetats zersetzt sieh beim Kochen quantitativ unter Abscheidung des Eisens als Oxydhydrat. (Trennung des Eisens von Zink, Mangan, Nickel und Kobalt.) — $(C_2H_3O_2)_2Ni+4H_2O$. Monokline Krystalle. — $C_2H_3O_2)_3Ni$ 4). $(C_2H_3O_2)_2CO+4H_2O$. Monokline Krystalle. — $(C_2H_3O_2)_3Rh+2^{1/2}H_2O$ 5). CH₃COOCu. Mikroskopische Tafeln mit rechteekigem Umriß. Färbt sich an der Luft sofort gelb unter Abscheidung von Kupferoxydul⁶). — $(C_2H_3O_2)_2Cu + H_2O$. Blaugrüne monokline Säulen. Löslich in 13,4 T. kalten, und in 5 T. kochenden Wassers. Löslich in Alkohol. Zersetzt sich bei 150-160 . Basische Kupfersalze. Durch Auflösung von Kupfer in Essigsäure bei Luftzutritt erhält man ein Gemisch basischer Kupferacetate, das unter dem Namen Grünspan bekannt ist. — C₂H₃O₂Ag. Glänzende Nadeln aus kochendem Wasser. 100 T. Wasser von 10 lösen 0,8745 T., bei 20 1.0371 T., bei 80 2,5171 T. Salz?).

Derivate: Siedepunkte8) und Ausdehnungskoeffizienten9) der Ester. Capillaritäts-

konstanten beim Siedepunkt¹⁰). Bildungsgeschwindigkeit versehiedener Ester¹¹).

Methylacetat CH₃COOCH₃. Mol.-Gewicht 74,05. Zusammensetzung: 48,61° C. 8,10° H, 43,29° O. Im rohen Holzgeist. Methylacetat besitzt toxische Wirkung und verursacht komaartige Zustände 12). Farblose, leicht bewegliche Flüssigkeit vom Siedep. 57,5° bei 760 mm, Schmelzp. —101,2°. Spez. Gewicht 0,9643 bei 0°. Volumen bei t°: 1 + 0,0012785 t + 0,0549742 t² — 0,074974 t³ 1³). Kritische Temperatur 233,7°. Kritischer Druck 46,29 Atm. Dampftension und Mol.-Volumen bei verschiedenen Temperaturen 14). Spezifisches Volumen der Dämpfe 15). Latente Verdampfungswärme 113,86 Cal. 16). Molekulare Verbrennungswärme 899,240 17). Elektrische Leitfähigkeit 18). Dielektrizitätskonstante 7,03 bei 20° 19). Kompressibilität und Oberflächenspannung 20). Absorptionsspektrum 21). Das Methylformiat löst sich in 3 T. Wasser von 20 . Durch Chlor wird in der Kälte zunächst das alkoholische Methyl angegriffen, bei sehr energischem Chlorieren im Sonnenlichte erhält man sehließlich die Verbindung C₃O₂Cl₆. Brom wirkt in der Kälte nicht ein. Natrium kondensiert den Ester zu Acetessigsäuremethylester. Methylacetat bildet eine Verbindung mit Gombergs "Triphenylmethyl" 22).

Äthylaeetat, Essigester, CH₃COOC₂H₅. Wurde beim Schimmeln von mit Rohrzueker gesättigtem Blut in kleiner Menge erhalten²³). Spaltung durch Riein und Abrin²⁴), durch

1) Colonna, Gazzetta chimica ital. 35, 11, 224 [1895].

2) Recoura, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 129, 158, 208, 288 [1899].

3) Christensen, Journ. f. prakt. Chemie [2] 28, 14 [1883].
 4) Benedikt, Journ. Amer. Chem. Soc. 28, 171 [1906].

5) Claus, Jahresber. d. Chemie 1860, 213.

6) Ramberg, Zeitschr. f. physikal. Chemie 69, 512 [1909].
7) Raupenstrauch, Monatshefte f. Chemie 6, 585 [1885].
8) Schumann, Poggend. Annalen d. Physik [2] 12, 4 [1881].

Elsässer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 218, 312 [1883].
 Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 223, 76 [1884].

- ¹¹) Michael u. Wolgast, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 3157 [1909].
- Meyer, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 47, 127 [1901].
 Gartenmeister, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 234, 256 [1886].
- Young u. Thomas, Journ. Chem. Soc. 63, 1210 [1893].
 Young, Zeitschr. f. physikal. Chemie 10, 620 [1910].
- Jahn, Zeitschr. f. physikal. Chemie 11, 790 [1893].
 Thomsen, Thermochemische Untersuchungen 4, 203.
- Bartoli, Gazzetta chimica ital. 24. II, 159 [1894].
 Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 308 [1897].
- ²⁰) Riehards u. Matthews, Zeitschr. f. physikal. Chemie **61**, 452 [1908].

²¹) Spring, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 16, 1 [1897].

22) Gomberg u. Cone, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 1335 [1905].

23) Salkowski, Zeitschr. f. physiol. Chemie 27, 316 [1899].
24) Brann u. Behrend, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 1900 [1903].

Pankreasferment¹). Kritische Konzentration bei der Hämolyse²). Angenehm riechende Flüssigkeit vom Siedep. 77,1° bei 760 mm. Schmelzp. —83,8° 3). Spez. Gewicht 0,92388 bei 0°. Latente Verdampfungswärme 102,14 Cal. 4). Kritische Temperatur 250,1 . Kritischer Druck 38,00 Atm. Dampfspannungskurve und Mol.-Volumen bei verschiedenen Tempe-Molekularbrechungsvermögen 6). Absorptionsspektrum 7). Elektrische Leitfähigkeit 8). Dielektrizitätskonstante 5,85 bei 20 9). Magnetisches Verhalten 10). Kompressibilität und Oberflächenspannung 11). Molekularattraktion 12). Spezifisches Volumen der Dämpfe 13). Verseifungsgeschwindigkeit 14). Temperaturkoeffizient der Verseifungsgeschwindigkeit 15).

Eine volumetrische Bestimmungsmethode des Äthylacetats gründet sich darauf, daß es durch Oxydation mit Kaliumbichromat in 2 Mol. Essigsäure übergeführt wird 16). Das Athylacetat addicrt Halogenwasserstoffe 17), Chlorcalcium 18), Brom 19), "Triphenylmethyl"20). Essigester wird bei 200° von Kalk völlig absorbiert. Beim Erhitzen des Produkts auf 250 bis 280° entsteht unter anderem Buttersäure. Durch Einwirkung von Natrium wird der Ester in Acetessigsäureäthylester übergeführt. Beim Erhitzen mit Brom auf 150 entsteht Brom-

äthyl und Bromessigsäure, aber keine merkliche Menge Bromessigester 21).

Normalpropylacetat CH₃COOC₃H₇. Siedep. 100,8 bei 760 mm. Spez. Gewicht 0,9093 bei 0°, 0.8992 bei 15 . Kritische Temperatur 276,2°. Kritischer Druck 33,16 Atm. Dampftension und Mol.-Volumen bei verschiedenen Temperaturen 22). Spezifisches Volumen der Dämpfe¹³). Elektrische Leitfähigkeit²³). Dielektrizitätskonstante 5,65 ⁹) bei 19 . Kritische Konzentration bei der Hämolyse²). 1 T. löst sich bei 16¹ in 60 Vol.-Teilen Wasser.

Isopropylacetat CH₃COOCH(CH₃)₂. Siedep. 88—91° bei 734 mm. Spez. Gewicht

0,9196 bei 0 . Spezifische Zähigkeit ²⁴).

Normalbutylacetat CH₃COOC₄H₉. Siedep. 125,1° bei 760 mm. Spez. Gewicht 0,9000 bei 0°, 0,8817 bei 20° 25). Volumen bei t° $1 + 0.0011065 t + 0.042035 t^2 + 0.08211 t^3$. Dielektrizitätskonstante 5,00 bei 1929).

Isobutylacetat CH₃COOCH₂CH(CH₃)₂. Siedep. 116,3 bei 760 mm. Spez. Gewicht 0,89205 bei 0°. Absorptionsspektrum7). Elektrische Leitfähigkeit23). Dielektrizitätskonstante 5,27 bei 19,5°9). Kritische Temperatur 295,8°26).

Sekundäres Butylacetat CH_3COOCH CH_3 C_2H_5 . Siedep. 111-113°. Spez. Gewicht 0,892 bei 0°27).

Trimethylcarbinolacetat CH₃COOC(CH₃)₃. Siedep. 96 \(^128\)).

1) Morel u. Terroine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 149, 236 [1903].

2) Van de Velde, Chem. Centralbl. 1908, I, 204.

- 3) Ladenhurg u. Krügel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1821 [1899].
- 4) Jahn, Zeitschr. f. physikal. Chemie 11, 790 [1893].
- 5) Young u. Thomas, Jonra. Chem. Soc. 63, 1216 [1893].
- 6) Eykman, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 12, 276 [1893]. 7) Spring, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas. 16, 1 [1897].
- 8) Bartoli, Gazzetta chimica ital. 24, II, 161 [1894].
- 9) Drude, Zeitsehr. f. physikal. Chemie 23, 308 [1897]. ¹⁰) Pascal, Bulletin de la Soc. chim. [4] **5**, 1060 [1909].
- 11) Richards u. Matthews, Zeitschr. f. physikal. Chemie 61, 452 [1908].

¹²) Mills, Chem. Centralbl. 1908, I, 1019.

- 13) Young, Zeitschr. f. physikal. Chemie 70, 620 [1910]. 14) Quartaroli, Gazzetta chimica ital. 34, I, 505 [1904].
- 15) Trautz u. Volkmann, Zeitsehr. f. physikal. Chemie 64, 53 [1900].
- ¹⁶) Kuriloff, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 30, 74 [1897].
- 17) Mac Timosh, Journ. Amer. Chem. Soc. 28, 588 [1906].
- 18) Mensehutkin, Chem. Centralbl. 1906, II, 1716.
- 19) Schützenherger, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 6, 71 [1873].
- 20) Gomberg u. Cone, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 1335 [1905].
- ²¹) Eppstein, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. **124**, 689 [1897]. ²²) Young u. Thomas, Journ. Chem. Soc. **63**, 1223 [1893].
- 23) Bartoli, Gazzetta chimica ital. 24, II, 166 [1894].
- ²⁴) Přibram u. Handl, Monatshefte f. Chemie 2, 686 [†881].
- ²⁵) Lieben u. Rossi, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 158, 170 [1871].
- ²⁶) Pawlewski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2463 [1882].
- ²⁷) Lieben, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 150, 112 [1869]. ²⁸) Butlerow, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 144, 7 [1867].

Normalamylacetat CH₃COOC₅H₁₁. Siedep. 148,4° bei 760 mm. Spez. Gewicht 0,8963

bei 0°, 0.8792 bei 20°1). Volumen bei t°2).

lsoamylacetat $\mathrm{CH_3COOCH_2CH_2CH_(CH_3)_2}$. Siedep. $138.5-139^{\circ}$ bei 758.6 mm. Spez. Gewicht 0.8837 bei 0° , 0.8762 bei 15° . Absorptionsspektrum³). Elektrische Leitfähigkeit⁴). Dielektrizitätskonstante 4.79 bei 19° 5). Verbrennungswärme pro Gramm 8.02 Cal. $^{\circ}$ 9).

Trimethyläthylacetat CH₃CO₂CH₂C(CH₃)₃. Siedep. 125° ⁷).

Acetat des 1-Methylaethylcarbincarbinols ([α]₀ = -4.4°) CH₃CO₂CH₂CH $^{\circ}$ CH₃CO₂CH₅. Siedep. 141,2—142°. Spez. Gewicht 0,880° bei 12,5°8). Brechungsindex für Natriumlicht 1,4012 bei 20°9). Spezifische Drehung $+3.35^{\circ}$ bei 12,5°8), $+2.53^{\circ}$ bei 20°9).

Methylpropylcarbinolacetai CH_3CO_2CH $CH_3 \atop C_3H_7$. Siedep. 133—135°. Spez. Gewicht 0.9222 bei 0 10).

Methylisopropylcarbinolacetat ${\rm CH_3CO_2CH}$ ${\rm CH_3 \atop CH(CH_3)_2}$. Siedep. 125 11).

Diäthylearbinolaeetai CH₃CO₂CH(C₂H₅)₂. Siedep. 132 bei 741 mm. Spez. Gewicht 0,909 bei 0 12).

Dimethyläthylcarbinolacetat ${\rm CH_3CO_2C-CH_3}$. Siedep. I24— I24,5 bei 740 mm. Spez. Gewicht 0,8909 bei 0 13).

Normalhexylacetat $CH_3CO_2C_6H_{13}$. Siedep. $169-170^\circ$ bei 760 mm 14). Spez. Gewicht 0,8902 bei 0° . Volumen bei t^{-15}).

Isomere Hexylacetate. ¹⁶) Normalheptylacetat CH₃CO₂C₇H₁₅, Siedep. 191, 5° bei 758,5 mm. Spez. Gewicht 0,8891 bei 0°. Ausdehnung ¹⁵).

Isomere Hepfylacetate. ¹⁷) Normaloctylacetat. Mol.-Gewicht 172,16. Zusammensetzung: 69,70% C. 11,71% H. 18,59% O. Bildet den Hauptbestandteil des Öles von Heracleum giganteum. ¹⁸). Siedep. 210% Spez. Gewicht 0,8897 bei 0% Ausdehnung. ¹⁵). Isomere Octylacetate.

Nonylacefate. ²⁰) Normaldecylacefat CH₃CO₂C₁₀H₂₁, Bildet sich beim Behandeln von Caprinaldehyd mit Zink und Eisessig. Siedep. 125—126 bei 15 mm. Erstarrt in der Kälte krystallinisch ¹²).

- 1) Lieben u. Rossi, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 159, 74 [1871].
- 2) Gartenmeister, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 223, 260 [1884].
- 3) Spring, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 16, 1 [1899].
- ⁴) Bartoli, Gazzetta chimica ital. 24, II, 166 [1894].
 ⁵) Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 308 [1897].
- 6) Rosenheim, Chem. Centralbl. 1906, I, 1572.
- 7) Tissier, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 24, Ref. 558 [1891].
- 8) Hardin u. Sikorsky, Chem. Centralbl. 1908, 1, 2143.
- 9) Guye u. Chavanne, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 280 [1896].
- ¹⁰) Wurtz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 148, 132 [1864].
- 11) Wurtz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 129, 367 [1864].
- 12) Wagner u. Saytzew, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 175, 368 [1875].
- ¹³) Flawitzky, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 129, 348 [1876].
- 14) Zincke u. Franchimont, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 163, 197 [1872].
- 15) Garten meister, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 223, 266 [1884].
- 16) Erlenme yer u. Wanklyn, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 135, 150 [1865]. Silva, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 6, 147 [1873]. Kuwschinow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 193 [1876]. Reformatzky, Journ. f. prakt. Chemie [2] 36, 343 [1887].
- 17) Schorlemmer, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 122, 315 [1863]; 188, 254 [1877]. Rohn, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 190, 312 [1878]. Wagner, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 16, 287 [1884]. Baratajew u. Saytzew, Journ. f. prakt. Chemie [2] 34, 465 [1886]. Ustinow u. Saytzew, Journ. f. prakt. Chemie [2] 34, 470 [1886]. Sokolow, Journ. f. prakt. Chemie [2] 39, 432 [1889]. Puletajew, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 1311 [1891].

18) Zincke, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 152, 2 [1869].

- 19) Sokolow, Journ. f. prakt. Chemie [2] 39, 441 [1889]. Bonis, Jahresber. d. Chemie 1855. 526. Clermont, Zeitschr. f. Chemie 1868, 492. Pelouze u. Cahours, Jahresber. d. Chemie 1863, 529. Gortalow u. Saytzew, Journ. f. prakt. Chemie [2] 33, 205 [1886].
- 20) Pelouze u. Cahours, Jahresber. d. Chemie **1863**, 529. Lourenço u. Aguiar, Zeitschr. f. Chemie **1870**, 404. Wagner, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft **16**, 307 [1884]. Saytzew u. Tschebotarew, Journ. f. prakt. Chemie [2] **33**, 199 [1886].

²¹) Krafft, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 16, 1717 [1883].

Isomere Decylacetaic. 1) Normaldodecylacetai $\mathrm{CH_3CO_2C_{12}H_{25}}$. Durch Reduktion von Laurinaldehyd mit Zinkstaub und Eisessig. Leicht erstarrende Flüssigkeit, die unter 15 mm Druck bei 150.5—151.5° siedet²).

Normalietradecylacetat CH₃CO₂C₁₄H₂₉. Aus Myristinaldehyd mit Zinkstaub und Eisessig. Schmelzp 12—13°. Siedep. 175,5—176,5° unter 15 mm Druck ³).

Pentadecylacetat CH₃CO₂C₁₅H₃₁. Wachsartig. Schmelzp. 10—11°4).

Cetylacetat CH₃CO₂C₁₆H₃₃. Schmelzp. 22—23⁻. Siedep. 199,5—200,5⁻ bei 15 mm ⁵).
Spez. Gewicht 0,858 bei 20⁻⁶). Molekulare Verbrennungswärme 2720,3 Cal. ⁷).

Octadeeylaeetat $\mathrm{CH_3COOC_{18}H_{37}}$. Schmelzp. 31°. Siedep. 222 – 223° bei 15 mm Druck 5).

Cerylaceta
1 $\rm Cll_3COOC_{27}H_{55}$. Aus Cerylalkohol und Essigsäureanhydrid. Schmelzp. 65 $^{\circ}$ 8).

Myricylacetat CH₃COOC₃₀H₆₁. Schmelzp. 73⁹).

Allylacetat $CH_3COOC_3H_5$. Siedep. $103-104^{\circ}$ bei 733 mm 10). Spez. Gewicht 0,9376 bei 0°. Molekulare Verbrennungswärme 655,8 Cal. 11). Wahre spez. Wärme bei t° 0,4305 \pm 0,00088 \cdot t 12).

Crotylacetat CH3COOC4H7. Siedep. 128—129°. Spez. Gewicht 0,9338 bei 0°. Schwer löslich in Wasser 13).

Allylearbinolacetat ${\rm CH_3COOCH_2C_3H_5}$. Siedep. 125 bei 750 mm. Spez. Gewicht 0,934 bei 0^{-14}).

Isopropenylearbinolacetat CH₃COOCH₂CH: CHCH₃. Siedep. 120⁻¹⁵).

Pentenylacetate. 16) Propargylacetat $\mathrm{CH_3COOC_3H_3}$. Siedep. 124—125 $^{\circ}$. Spez. Gewicht 1,0052 bei 20 $^{\circ}$. Brechungsindex 17).

Ałkohol einwirken 18).

wicht 1,128 bei 0°. Löslich in 7 T. Wasser.

Propylenglykoldiacelat ${\rm CH_3CH_2(OCOCH_3)CH_2OCOCH_3}$. Aus Allylacetat und Eisessig bei 280° ²⁰). Siedep. 186° . Spez. Gewicht 1,100 bei 0° . Löslich in 10 T. Wasser ²¹).

Trimethylenglykoldiacetat CH₂(OCOCH₃)CH₂CH₂(OCOCH₃). Siedep. 209—210° (korr.). Spez. Gewicht 1,07 bei 19°. Löslich in 8—10 Volumteilen Wasser²²).

Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1719 [1883].
 Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1720 [1883].

4) Panicz, Monatshefte f. Chemie 15, 13 [1894].

⁵) Krafft, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1721 [1883].
⁶) Dollfus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 131, 284 [1864].

7) Stohmann, Zeitschr. f. physikal. Chemie 10, 421 [1892].

8) Henriques, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellsehaft 30, 1418 [1897].

Gascard, Privatmitteilung an die Beilstein Redaktion.
 Brühl, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 200, 179 [1880].
 Luginin, Annales de Chim. et de Phys. [6] 8, 132 [1886].

12) Schiff, Zeitschr. f. physikal. Chemie 1, 386 [1887].

13) Charon, Annales de Chim. et de Phys. [7] 17, 249 [1899].

Wagner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 2437 [1894].
 Scheschukow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 16, 502 [1884].

16) Wagner, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 16, 321 [1884]. — Réboul, Zeitschr. f. Chemie 1867, 174. — Demjanow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 25, 671 [1893]. — Wagner u. Kuwschinow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 2434 [1894].

17) Brühl, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 200, 218 [1880].
18) Atkinson, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 109, 232 [1859].
19) Friedländer, Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 1, 577 [1888].

²⁰) Béhal u. Desgrez, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, Ref. 463 [1892].

Wurtz, Annales de Chim. et de Phys. [3] 55, 451 [1859].
 Réboul, Annales de Chim. et de Phys. [5] 14, 497 [1878].

Borodin, Jahresber. d. Chemie 1864, 338. — Lourenço u. Aguiar, Zeitschr. f. Chemie 1870, 404. — Guerbet, Compt. rend. de ΓAcad. des Sc. 128, 1003 [1899].

 $\label{eq:cococh3} Trimethyläthylenglykoldiacetat \underbrace{ (CH_3)_2 COCOCH_3}_{CH_3-CHOCOCH_3}. \quad Siedep. \ 205-210^{-1}).$

Glykoldiacetat des Butylen aus Gärungsbutylalkohol, C₄H₈(OCOCH₃)₂. Siedep. 200-2), 3-Butylenglykoldiacetat C₄H₈(OCOCH₃)₂. Siedep. 208.5°. Spez. Gewicht 1.0555³), Hexylenglykoldiacetat C₆H₁₂(OCOCH₃)₂. Siedep. 215—220°. Spez. Gewicht 1.014 bei 0⁻⁴).

Pinakondiaeetat $(CH_3)_2C-OCOCH_3$. Krystalle vom Schmelzp. 65°, mischbar mit Alkohol 5).

Normalderylenglykoldiacetat $C_{10}H_{20}(OCOCH_3)_2$. Siedep. 152 bei 14 mm §). Cetendiacetat $C_{16}H_{32}(OCOCH_3)_2$. Glänzende Blättchen. Schmelzp. 55—56 7). Cocceryldiacetat $C_{30}H_{60}(OCOCH_3)_2$. Krystallflocken. Schmelzp. 48—50 ° 8).

Acetolacetat CH₃COOCH₂COCH₃. Siedep. 172° bei 760 mm. Spez. Gewicht 1,0530 bei 11 . Brechungsindex für Natriumlicht 1,4197 bei 11° 9). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther.

Bufindiacefat $C_4H_6(OCOCH_3)_2$. Siedep. 202—203°, unter 20 mm 110° 10). Hepfinglykoldiacefat $C_7H_{12}(OCOCH_3)_2$. Tafeln vom Schmelzp. 68,5° 11).

Monoaeetin C₃H₅(OH)₂(OCOCH₃). Darstellung der Glyceride der Essigsänre; 20 g reines entwässertes Glycerin werden mit 500 g Eisessig 8 Stunden lang am Rückflußkühler gekocht, 150 g Lösungsmittel im Vakuum abdestilliert und durch frischen Eisessig ersetzt. Nachdem von neuem 16 Stunden lang gekocht worden ist, destilliert man den Eisessig im Vakuum ab, nimmt den Rückstand mit den gleichen Volumen Wasser auf und schüttelt mehrfach mit Äther aus. Das Monoacetin bleibt im Wasser zurück. Die ätherische Lösung wird vom Äther befreit, in Benzol aufgenommen und mehrfach mit Wasser geschüttelt. Das Benzol enthält Triacetin, das Wasser Diacetin 12). Das Monoacetin ist eine dicke, farblose Flüssigkeit vom Siedep. 130—132 unter 2—3 mm Druck. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Wasser, bei Gegenwart von Wasser fast unlöslich in Benzol. Verseifungsgeschwindigkeit 13), Monoacetin besitzt narkotische Wirkung.

Diacetin C₃H₅(OH)(OCOCH₃)₂. Farblose, wenig hygroskopische Flüssigkeit. Siedep. 175—176° unter 40 mm Druck. Spez. Gewicht 1,1788 bei 15° (Wasser von 15° — 1). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Verteilung zwischen Wasser und Äther und zwischen Wasser und Benzol¹⁴). Besitzt narkotische Wirkung.

Triacetin C₃H₅(OCOCH₃)₃. Darstellung siehe unter Monoacetin. Farblose Flüssigkeit vom Siedep. 172—172,5° unter 40 mm Druck. Spez. Gewicht 1,1606. bei 15° (Wasser von 15°—1). Elektrische Leitfähigkeit ¹⁵). Verseifungsgeschwindigkeit ¹⁶). Durch Chlorwasserstoff und Bromwasserstoff wird das Triacetin in αα- Dichlor- resp. αα-Dibromaeetin umgewandelt ¹⁷). Triacetin dient oft zur Verfälschung von Fetten, da es die Reichert-Meißlsche Zahl und die Verseifungszahl hinaufsetzt. Ein solcher Zusatz ist kenntlich an dem starken Absinken der genannten Zahlen nach 1 stündigem Kochen des zu untersuchenden Fettes mit der 5fachen Menge Alkohol und der 5fachen Menge Wasser ¹⁸). Triacetin besitzt trotz der

Wurtz, Annales de Chim. et de Phys. [3] 55, 462 [1859]; Bulletin de la Soc. chim. [2] 31, 363 [1879].

Wurtz, Annales de Chim. et de Phys. [3] 55, 451 [1859].
 Réboul, Annales de Chim. et de Phys. [5] 14, 497 [1878].

<sup>Wurtz, Annales de Chim. et de Phys. [4] 3, 180 [1864].
Couturier, Annales de Chim. et de Phys. [6] 26, 455 [1892].</sup>

⁶⁾ Grosjean, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25. 479 [1892].

 ⁷⁾ Krafft u. Grosjean. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 2353 [1890].
 8) Liebermann u. Bergami, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 960 [1887].

⁹⁾ Kling, Annales de Chim. et de Phys. [8] 5, 479 [1905].

¹⁰⁾ Henninger, Annales de Chim. et de Phys. [6] 7, 214 [1886].

¹¹) Morris, Journ. Chem. Soc. **41**, 178 [1882].

 ¹²) Geitel, Journ. f. prakt. Chemie [2] **55**, 418 [1897].
 ¹³) Geitel, Journ. f. prakt. Chemie [2] **57**, 117 [1898].

¹⁴⁾ Geitel, Journ. f. prakt. Chemic [2] 55, 418 [1897]; 57, 117 [1898].

¹⁵) Bartoli, Gazzetta chimica ital. **24**, **11**, 168 [1894].

 ¹⁶) Geitel, Journ. f. prakt. Chemie [2] 55, 429 [1897]; 57, 118 [1898]. — Meyer, Zeitschr. f. Elektrochemie 13, 485 [1907].

 ¹⁷⁾ De la Accña, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 139, 867 [1904].
 18) Fincke, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr. u. Genußm. 16, 666 [1909].

Indifferenz der Komponenten toxische Eigenschaften. Es tötet Frösche und Kaninchen. Bei Menschen ruft es Schwächegefühl und Schweißausbruch hervor. Außerdem wirkt es narkotisch¹). Reines Triacetin wird vom Ferment des Ricinussamens schwer angegriffen²). Verhalten gegen Lipase³).

Erythyrittetraacetat $C_4H_6(OCOCH_3)_4$. Schmelzp. 85° 4).

Acetate des Querzits. Der Querzit bildet ein Mono-, Di-, Tri-, Tetra- und Pentaacetat, die nur schwer oder gar nicht krystallisieren⁵).

Manuithexaacetat C₆H₈(OCOCH₃)₆. Rhombische Krystalle aus Eisessig. Schmelzp. 119°. Sublimiert im Kohlensäurestrom. Unlöslich in Wasser, etwas löslich in heißem Alkohol®).

Mannitantetraacetat C₆H₈O(OCOCH₃)₄. Halbfest. Mannitandiacetat $C_6H_8O_2(OCOCH_3)_2$. Bitterer Sirup,

Isomannidmonoacetat C₆H₉O₃(OCOCH₃). Siedep. 185—187° bei 25 mm. Unlöslich in Wasser, löslich in Äther.

Isomanniddiacetat C₆H₈O₂(OCOCH₃)₂. Zähe Flüssigkeit. Siedep. 197—198° bei 28 mm.

Dulcitdiacetat C₆H₁₂O₄(OCOCH₃)₂. Feine Tafeln aus Wasser. Schmelzp. 175° 7).

Dulcitandiacetat C₆H₁₀O₅(COCH₃)₄. Sehr zähflüssige Masse, die mit der Zeit krystal-

Dulcitantetraacetat C₆H₈O₅(COCH₃)₄. Weiches Harz von intensiv bitterem Geschmack.

Dulcitpentaacetat C₆H₉O(OCOCH₃)₅. Nadeln vom Schmelzp. 173° (korr.).

Dulcithexaucetat. Blättchen aus Alkohol. Schmelzp. 171° (korr.) 7).

Sorbithexaacetat $C_6H_8(OCOCH_3)_6$. Sirup⁸).

Perseitheptaacetat C₇H₉(OCOCH₃)₇. Krystallpulver vom Schmelzp. 119°. Unlöslich in Wasser⁹).

Cyclohexanolacetat

$$\begin{array}{c} \operatorname{CH_2\ CH_2} \\ \operatorname{CH_2\ CH_2\ CH_2} \end{array}$$

Öl vom Siedep. 175—177° (korr.) 10).

1-Methylcyclohexanol-3-acetat

$$\begin{array}{c} \operatorname{CH_3} \\ \stackrel{+}{\operatorname{CH}} \operatorname{CH_2} \\ \operatorname{CH_2} \stackrel{-}{\subset} \operatorname{CHOCOCH_3} \end{array}$$

Siedep. 193—194° unter 754 mm Druck 11).

1-Methylcyclohexanol-1-acetat

Siedep. 176° bei 760 mm 12).

1) Fränkel, Arzneimittelsynthese. 2. Aufl. 1906. S. 59.

3) Taylor, Journ. of biol. Chemistry 2, 87 [1906]. 4) Griner, Bulletin de la Soc. chim. [3] 9. 219 [1893].

6) Bouchardat, Annales de Chim. et de Phys. [4] 27, 158 [1872].

7) Rayman, Bulletin de la Soc. chim. [2] 47, 673 [1887].

²⁾ Connstein, Heyer u. Wartenberg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 3998 [1902].

⁵⁾ Prunier, Annales de Chim. et de Phys. [5] 15, 40 [1878]. — Homann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 190, 288 [1878].

⁸⁾ Vincent u. Delachanal, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, Ref. 24 [1890].

⁹⁾ Maquenne, Annales de Chim. et de Phys. [6] 19, 12 [1890]. 10) v. Baever, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 278, 99 [1894]. 11) Knoevenagel, Annalca d. Chemie u. Pharmazie 297, 152 [1897].

¹²) Sabatier u. Mailhe, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 138, 1323 [1904].

1-Methylcyclohexanol-2-acetat

$$\begin{array}{c} \text{CH}_2\text{ CH}_2\\ \text{H}_2\text{C} & \text{CHOCOCH}_3\\ \text{CH}_2\text{ CHCH}_3 \end{array}$$

Siedep. 181,5-182,5. Spez. Gewicht 0,968 bei 0 1).

1-Methyleyelohexanolaeetat

$$\begin{array}{c} \mathrm{CH_2\ CH_2} \\ \mathrm{CH_3HC} \\ \end{array} \begin{array}{c} \mathrm{CH_2\ CH_2} \\ \mathrm{CH_2\ CH_2} \end{array}$$

Farblose Flüssigkeit von fenchelartigem Geruch. Siedep. 186,5°. Spez. Gewicht 0,962 bei 0° 1).

Cyclohexylearbinolaeetat

$$\begin{array}{c} \operatorname{CH}_2 \operatorname{CH}_2 \\ \operatorname{H}_2\operatorname{C} \\ \operatorname{CHCH}_2\operatorname{OCOCH}_3 \end{array}$$

Siedep. 199 -201 unter 740 mm²).

Phenylacetat C₆H₅OCOCH₃. Siedep. 196,7°. Spez. Gewicht 1,0906 bei 4°. Magnetisches Drehungsvermögen 12,95 bei 15,9°3). Dielektrizitätskonstante 5,29 bei 19°4).

Benzylaceta
1 $C_6\bar{H}_5CH_2OCOCH_3$. Mol.-Gewicht 166,08. Zusammensetzung: 72,03° o
 C. 6,66° o H. 21,31° o O. Hauptbestandteil des Jasminblütenöls's). Bestimmung im Jasminblütenöls'). Darstellung durch 20 –30
stündiges Kochen von 150 g Benzylchlorid mit 110 g entwässertem Kaliumacetat und 200 g Eisessig's). Siedep. 206 . Spez. Gewicht 1,0570 bei 16,5 °7).

p-Kresylacetat $CH_3COOC_6H_4CH_3$. Siedep. 213 bei 734 mm. Spez. Gewieht 1,0657 bei 0 8).

v-Naphthylacetat ${\rm CH_3COOC_{10}H_7}$. Breite Nadeln oder Tafeln aus Alkohol. Schmelzp. 46°. Leicht löslich in Alkohol und Äther9).

B-Naphthylacetat CH₃COOC₁₀H₇. Kleine Nadeln, die bei 70 sehmelzen 9).

Acetylfluorid CH₃COF. Wird aus Acetylchlorid mit Zinkfluorid ¹⁰) oder durch Einleiten von trocknem Fluorwasserstoff in stark gekühltes Essigsäureanhydrid ¹¹) dargestellt. Farblose Flüssigkeit vom Siedep. 20,8° bei 770 mm. Weniger reaktionsfähig als Acetylchlorid. Spez. Gewicht 1,0369 bei 0°.

Acetylchlorid CH₃COCl. Man gibt in der Kälte 80 g Phosphortrichlorid zu 100 g Eisessig, erwärmt gelinde, bis die Salzsäureentwieklung aufhört und destilliert aus dem Wasserbade, wobei man die Vorlage durch einen Chlorcalciumverschluß gegen die Luftfeuchtigkeit schützt. Farblose, an der Luft stark rauchende Flüssigkeit von erstickendem Geruch. Siedep. 50,9° (korr.). Spez. Gewicht 1,13773 bei 0° 12). Dielektrizitätskonstante 15,4 bei 18° 13). Acetylchlorid als Ionisierungsmittel 14). Magnetisches Verhalten 15). Acetylchlorid zersetzt sich mit Wasser stürmisch in Essigsäure und Salzsäure. Mit Aluminiumehlorid bildet es eine Verbindung C₆H₇O₃Cl₄Al, bei deren Zersetzung mit Wasser als Hauptprodukt Acetylaceton entsteht 16).

1) Sabatier u. Mailhe, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 140, 351 [1905].

2) Jaworsky u. Borgmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 4865 [1907].

3) Perkin, Journ. Chem. Soc. 69, 1238 [1896].

4) Drude, Zeitsehr. f. physikal. Chemie 23, 308 [1897].

5) Hesse u. Müller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 565 [1899]; 33, 1588 [1900].

6) Seelig, Journ. f. prakt. Chemie [2] 39, t57 [1889]. — Friedländer, Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 1, 577 [1888].

7) Conrad u. Hodgkinson, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 193, 320 [1878].

8) Orndorff, Amer. Chem. Journ. 10, 352 [1888].

Graebe, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 209, 150 [1881]. — Miller, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 14, 1602 [1881].

Meslans, Annales de Chim. et de Phys. [7] 1, 405 [1894].
 Colson, Annales de Chim. et de Phys. [7] 12, 255 [1897].

12) Thorpe, Journ. Chem. Soc. 37, 188 [1880].

¹³) Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 309 [1897].

14) Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 54, 165 [1906].

15) Paseal, Chem. Centralbl. 1910, I, 247.

¹⁶) Combes, Annales de Chim. et de Phys. [3] 12, 204 [1887].

Acetylbromid CH₃COBr. Zu 15 T. Eisessig und 1 T. rotem Phosphor werden unter Kühlung 240 T. Brom gesetzt. Siedep. 81°.

Acetyljodid CH₃COJ. Aus Essigsäureanhydrid, rotem Phosphor und Jod. Siedep. 108°.

Spez. Gewicht 1,98 bei 18° 1). Bildet kein Jodidchlorid.

Acetyleyanid CH₃COCN. Aus Acetylchlorid und Silbercyanid bei 100° im Rohr²). Aus Nitrosoaceton und Acetylchlorid in der Kälte³). Siedep, 93°. Wird durch Salzsäure in Brenztraubensäure übergeführt. Bei längerem Aufbewahren geht es in ein Dimeres vom Schmelzp. 69° über.

Acetylnitrat CH₃CONO₂. Aus Salpetersäureanhydrid und Essigsäureanhydrid. Siedep. 22° unter 70 mm Druck. Spez. Gewicht 1,24 bei 15°. Farblose, leicht bewegliche, an der Luft stark rauchende Flüssigkeit, die begierig Wasser anzieht. Explodiert bei raschem Erhitzen mit lautem Knall 4).

Acetylorthosalpetersäure (CH₃CO)₂N(OH)₃. Aus Eisessig mit Salpetersäure vom spez. Gewicht 1,52. Siedep, 127-128 unter 730 mm. Farblose, an der Luft rauchende Flüssigkeit. Spez. Gewicht 1,197 bei 15 '. Brechungsindex für Natriumlicht 1,38432 bei 23 '. Mischbar mit Wasser 5).

Acetylrhodanid CH3COCNS. Aus Acetylchlorid und Rhodanblei. Siedep. 132—133. Stechend riechende Flüssigkeit 6).

Thioessigsäure CH₃COSH. Aus Essigsäure und Phosphorpentasulfid⁷). Stechend ricchende Flüssigkeit vom Siedep. 93°. Spez. Gewicht 1,074 bei 10°.

Essigsäureanhydrid CH₃CO CH₃CO O. Aus Acetylchlorid und trocknem Natriumacetat. Technisch durch Einwirkung von 1 Mol. chlorsulfonsauren Salzes auf 2 Mol. Acetat 8). Wasserhelle Flüssigkeit von starkem, die Schleimhäute reizendem Geruch. Siedep. 136,4° bei 760 mm, 44,6° bei 15 mm 9). Zerfällt mit Wasser in Essigsäure, mit Alkohol liefert es Ester, durch Chlorwasserstoff wird es schon bei gewöhnlicher Temperatur in Acetylchlorid und Essigsäure gespalten. Wird neben Essigsäure durch Behandeln mit Anilin bestimmt. 1 Mol. Acetanilid entspricht 1 Mol. Anhydrid 10).

 $^{
m CH_3CO}_{
m CH_3CO}$ $^{
m SO_3}.$ Aus Acetylchlorid und Bleisulfit. Schweflig-Essigsäureanhydrid Stark riechende Flüssigkeit, die sich mit Wasser zu Essigsäure und schwefliger Säure zersetzt 11).

Acetylphosphorige Säure CH₃COOP(OH)₂. Bei mehrstündigem Stehen von Essigsäureanhydrid mit phosphoriger Säure. Kleine, sehr zerfließliche Tafeln 12).

Acetylpyrophosphorige Säure CH₃COP₂H₃O₅ + 2 H₂O. Bei 50 stündigem Erhitzen von gleichen Molekülen Acetylchlorid und phosphoriger Säure auf 120°13). Krystallinische Masse, die bei 100° das Krystallwasser verliert und sich bei höherer Temperatur zersetzt.

Acetodiphosphorige Säure CH3C(OH)[OP(OH)o]o 14).

Diacetylphosphorsäure PO₅H₃(COCH₃)₂. Aus Acetylchlorid und Silberphosphat. Zähe Flüssigkeit, die durch heißes Wasser in Essigsäure und Phosphorsäure gespalten wird.

Essigarsenigsäureanhydrid (CH₃COO)₃As. Bei allmählichem Eintragen von Arsentrioxyd in heißes Essigsäureanhydrid und Fraktionieren im Vakuum. Weiße Nadeln aus Benzol oder Tetrachlorkohlenstoff, die unzersetzt bei 82° schmelzen. Siedep. 165-170° unter 31 mm. Wird durch Wasser und Alkohol zersetzt 15).

2) Hübner, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 120, 334 [1861].

6) Miquel, Annales de Chim. et de Phys. [5] 11, 295 [1877].

8) Badische Anilin- u. Sodafabrik, Chem. Centralbl. 1904, I, 65.

9) Kahlbaum, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2481 [1883].

11) Tommasi, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 826 [1874].

13) Menschutkin, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 133, 317 [1865].

¹⁾ Guthrie, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 103, 335 [1857]. — Thiele u. Haakh, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 369, 145 [1909].

³⁾ Claisen u. Manasse, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 20, 2196 [1887]. 4) Pictet u. Khotinsky, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 1164 [1907]. ⁵) Pictet u. Genequand, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 2526 [1902].

⁷⁾ Kekulé u. Linnemann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 123, 278 [1862].

¹⁰⁾ Menschutkin u. Wasiljew, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 21, 192 [1889].

¹²⁾ Wedensky, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 20, 31 [1888].

¹⁴⁾ v. Baeyer u. Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1974 [1897].

¹⁵) Pictet u. Bon. Bulletin de la Soc. chim. [3] **33**, 1139 [1905].

Kieselessigsäureanhydrid SiO₄(COCH₃)₄. Durch Erhitzen von Essigsäureanhydrid mit Chlorsilicium⁴). Krystallinische Masse vom Schmelzp. H0⁺ und Siedep. 148⁺ bei 5—6 mm. Wird durch Alkohol und Ammoniak zerlegt.

Essigborsäureanhydrid (CH₃COO)₃B. Durch Auflösen von Borsäureanhydrid in 3 Mol. Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbade. Farblose abgeplattete Nadeln vom Schmelzp. 121°

aus Eisessig. Nicht unzersetzt destillierbar²).

Essigsäureanhydrid CH₃CO HCO O. Entsteht beim Mischen von Ameisensäure mit Essigsäureanhydrid und läßt sich durch seine Unlöslichkeit in Petroläther und fraktionierte Vakuumdestillation rein gewinnen. Stark riechende Flüssigkeit vom Siedep. 29° bei 17 mm, unter gewöhnlichem Druck 105—120 . Wird durch Natriumacetat, Dimethylanilin, Pyridin und Chinolin in Essigsäure und Kohlenoxyd gespalten. Mit Alkohol bildet es Ameisensäureester und Essigsäure, mit primären und sekundären Basen deren Formylverbindungen neben Essigsäure. Mit Ammoniak setzt es sich zu Formamid um³).

Diaeelylperoxyd CH₃COO . Aus Essigsäureanhydrid und Bariumsuperoxyd bei 0° 4).

Durchsichtige flache Krystalle vom Schmelzp. 30°. Siedep, 63° unter 21 mm. Sehr explosiv. Wird schon durch Wasser, leichter durch Alkalien in Essigsäure und Acetpersäure gespalten.

Acetpersäure CH₃COOOH. Durch Spaltung des Diacetperoxyds mit Wasser oder Alkali, Nicht isolierbar. Die wässerige Lösung bleicht Indigo und entwickelt mit Salzsäure Chlor. Zer-

setzt sich leicht weiter in Essigsäure und Wasserstoffsuperoxyd4).

Acetamid CH₃CONH₂. Bei der Destillation des neutralen Ammoniumacetats entstehen 28° Acetamid, während beim Erhitzen des sauren Acetats unter Rückfluß bis zu 92° Acetamid gebildet werden 5). Schr bequem ist die Darstellung durch Eintropfen von Acetylchlorid in stark gekühltes konz, wässeriges Ammoniak, Eindunsten der Flüssigkeit und Extraktion mit abs. Alkohol⁶). Aus Essigsäureanhydrid und Ammoniak⁷). Aus Acetonitril durch Wasserstoffsuperoxyd. Aus Essigester und Ammoniak. Acetamid ist löslich in Fett. Es macht pikrotoxinartige Krampferscheinungen, die durch die Abspaltung von Ammoniak ausgelöst werden. Außerdem zeigt es narkotische Wirkung, die aber schwächer ist als beim Propionamid und Butyramid⁸). Völlig reines Acetamid ist geruchlos. Hexagonale Prismen vom Schmelzp. 82-83. Siedep. 222. Erstarrt bei 48,5 zu einer labilen, rhombischen Modifikation, die bei Berührung oder Druck sofort in die stabile übergeht 9). Spez. Gewicht 1,159 10). Molekulare Verbrennungswärme 282,7 Cal. 11). Molekularbrechungsvermögen 24,16. Einwirkung der dunkeln elektrischen Entladung in Gegenwart von Stickstoff¹²). Acetamid ist leicht löslich in Wasser. Viscosität wässeriger Lösungen 13). Beim Einleiten von Chlor in geschmolzenes Acetamid entsteht Acetchloramid. In Brom löst sich das Acetamid zu einem Additionsprodukt, das in Gegenwart von Kalilauge oder verdünnter Natronlauge in Acetbromamid übergeht und beim Kochen mit Natronlauge Methylamin und Kohlensäure liefert. Beim Behandeln des Einwirkungsproduktes von I Mol. Brom auf 2 Mol. Acetamid mit Kalilauge erhält man Methylacetylharnstoff 14). Beim Erhitzen mit Phosphorpentoxyd oder Essigsäureanhydrid bildet sich unter Wasserabspaltung Acetonitril. Durch Wasserstoff und fein verteiltes Nickel bei 230° wird das Acetamid zum Teil zu Äthylamin reduziert 15). Von

5) François, Chem. Centralbl. 1906, I, 1089.

¹⁾ Ladenburg u. Friedel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 145, 174 [1868].

²⁾ Pictet u. Geleznoff, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 36, 2219 [1903].

³⁾ Béhal, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 128, 1460 [1899].

⁴⁾ Clover u. Richmond, Amer. Chem. Journ. 29, 179 [1903].

⁶⁾ Aschan, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2347 [1898].

⁷⁾ Phelps, Chem. Centralbl. 1908, I, 1261.

⁸⁾ Hans Meyer, Archiv f. experim. Pathol. n. Pharmakol. 42, 109 [1899]; 46, 338 [1901]; 42, 431 [1902].

⁹⁾ Kahrs, Chem. Centralbl. 1905, I, 1458.

¹⁰⁾ Schröder, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 562 [1879].

¹¹⁾ Stohmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 52, 60 [1895].

¹²⁾ Berthelot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 128, 504 [1899].

¹³⁾ Fawsitt, Proc. Roy. Soc. 24, 121 [1908].

¹⁴⁾ Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 407 [1882].

¹⁵⁾ Sabatier u. Mailhe, Annales de Chim. et de Phys. [8] 16, 107 [1909].

alkalischer Hypochlorit lösung wird es unter Freiwerden von Stickstoff oxydiert. Mit flüssigem Nitrosylchlorid setzt es sieh zu Essigsäure, Stickstoff und Salzsäure um. Acetamid besitzt schwach basische Eigenschaften. Es bildet Salze mit Salzsäure und Salpetersäure. Andererseits ist ein Wasserstoffatom der Aminogruppe durch Metalle vertretbar. Die Zinkverbindung ist ein amorphes Pulver¹). Das Quecksilberacetamid entsteht durch Eintragen von gelbem Quecksilberoxyd in wässerige Acetamidlösung und krystallisiert aus Alkohol in 6seitigen Prismen vom Schmelzp. 195° ²).

Methylacetamid CH₃CONHCH₃. Lange Nadeln. Schmelzp. 28°. Sicdep. 206°3).

Methylolacetamid CH₃CONHCH₂OH. Krystallinische Masse. Schmelzp. 50—52°4).

Ist unter dem Namen Formicin als Antisepticum in den Handel gebracht worden.

Dimethylacetamid $\mathrm{CH_3CON}(\mathrm{CH_3})_2$. Aus Acetylchlorid und 2 Mol. Dimethylamin. Siedep. 165,5° bei 754 mm 5).

Äthylacetamid CH₃CONHC₂H₅. Siedep. 205°. Spez. Gewicht 0,942 bei 4,5 .

Diähylacetamid $CH_3CON(C_2H_5)_2$. Siedep. $185-186^\circ$. Spez. Gewicht 0,9248 bei 8,5 $^\circ$ 6). Besitzt keine hypnotische Wirkung. Die Methylolverbindung schmilzt bei 87 bis 88° 7).

Acethydrazid CH₃CONHNH₂. Durch zweitägiges Kochen von Essigsäureäthylester mit Hydrazinhydrat unter Rückfluß. Zu Blättern vereinigte farblose Nädelchen vom Schmelzp. 62°. Zerfließlich 8).

Acetylphenylhydrazid. 1. Symmetrische Form $\mathrm{CH_3CONHNHC_6H_5}$. In der Kälte aus Essigsäureanhydrid und Phenylhydrazin oder durch Kochen von Phenylhydrazin mit Eisessig 9). 6seitige Prismen. Schmelzp. 128,5°. Reduziert Fehlungsche Lösung. 2. Asymmetrische Form $\frac{\mathrm{CH_3CO}}{\mathrm{C_6H_5}}$ NNH₂. Glänzende Täfelchen vom Schmelzp. 125—126° ¹⁰).

Acctanilid, Antifebrin CH₃CONHC₆II₅. Die Darstellung erfolgt durch Kochen von Anilin mit Eisessig während 8-10 Stunden. Das Produkt wird entweder durch Umkrystallisieren aus Wasser oder durch Destillation gereinigt. Bildungsgeschwindigkeit 11). Große farblose Blätter aus Wasser. Schmelzp. 115°. Siedep. 304 (korr.). Löslichkeit in siedendem Wasser 1:18. In Wasser von 6° 1:189. Leicht löslich in Alkohol und Äther, Spez. Gewicht 1,2105 bei 4°. Kryoskopisches Verhalten¹²). Molekulare Verbrennungswärme¹³). Magnetisches Drehungsvermögen 14). Beim Eintragen von Natrium in eine siedende Xylollösung des Acetanilids fällt die Natriumverbindung als krystallinisches Pulver aus. Nach Genuß von Antifebrin ist dieses selbst im Harn nicht vorhanden. Um das aus ihm entstandene p-amidophenol nachzuweisen, kocht man den Harn einige Minnten mit 1/4 Vol. konz. Salzsäure und stellt dann direkt oder am Ätherextrakt die Indophenynprobe an 15). Reaktionen des Acetanilids 16). Acetanilid passiert den Körper nicht unzersetzt. Nach Eingabe von Antifebrin liefert der Harn beim Destillieren mit Alkali kein Anilin, wohl aber kann Phenol in Mengen bis zu 500 des gereichten Antifebrins aus ihm gewonnen werden. Der Abbau des Acetanilids nimmt bei Herbivoren und Carnivoren einen verschiedenen Verlauf. Beim Kaninchen wird der Acetylrest abgespalten, das entstandene Anilin in Parastellung oxydiert und als gepaarte Schwefel- oder Glueuronsäureverbindung des p-Aminophenols ausgeschieden. Beim Hunde wird die Acetylgruppe zur Carboxylgruppe oxydiert. Durch gleichzeitigem Eintritt einer

¹⁾ Frankland, Jahresber. d. Chemie 1857, 419.

²⁾ Markownikow, Jahresber. d. Chemie 1863, 325.

³⁾ Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 2729 [1881].

⁴⁾ Einhorn, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 343, 265 [1905].

⁵⁾ Franchimont, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 2, 322 [1883].

⁶⁾ Wallach, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 314, 235 [1882].7) Einhorn, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 343, 271 [1905].

⁸⁾ Curtius, Journ. f. prakt. Chemie [2] 51, 185 [1895]; 53, 524 [1896].

⁹⁾ Fischer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 190, 129 [1878].

¹⁰⁾ V. Pechmann u. Runge, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 1695 [1894].

¹¹⁾ Menschutkin, Journ. f. prakt. Chemic [2] **26**, 208 [1882].

Auwers, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 453 [1897].
 Stohmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 52, 60 [1895].

¹⁴⁾ Perkin, Journ. Chem. Soc. 69, 1217 [1896].

¹⁵) Müller, Deutsche med. Wochenschr. 1887, 27.

¹⁶) Fresenius, Zeitschr. f. analyt. Chemie 28, 103 [1889]. — Tafel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 412 [1892]. — Schär, Archiv d. Pharmazie 232, 249 [1896].

Oxygruppe in Orthostellung entsteht o-Oxyphenylcarbaminsäure, deren Anhydrid, das o-Oxycarbanil

-0 COH

aus dem mit Salzsäure erhitzten Harn in großer Menge extrahiert werden kann 1).

Vom Menschen wird nach Genuß von Antifebrin Acetylaminophenolätherschwefelsäure und wahrscheinlich -glucuronsäure ausgeschieden²).

Die Giftwirkungen des Acctanilids beruhen auf dem Freiwerden von Anilin und sind die-

selben wie bei der Anilinvergiftung.

Aeet-o-toluid CH₃CONHC₆H₄CH₃. Lange Nadeln. Schmelzp. 110°. Bei 19 lösen sich in 1000 T. Wasser 8,6 T. Kryoskopisches Verhalten³). Wirkt nur wenig antipyretisch. Nach Verfütterung an Hunde tritt im Harn eine gepaarte Verbindung des o-Methyloxycarbanils

auf 4).

Acet-m-toluid CH₃CONH₆H₄CH₃. Lange Nadeln. Schmelzp. 65,5°. Siedep. 303°. In 100 T. Wasser von 13° lösen sich 0,44 T. Kryoskopisches Verhalten³). Das Acet-m-toluid wird von Hunden und Kaninchen einerseits zu m-Acetylamidobenzocsäure oxydiert, anderer-

seits in linksdreheude gepaarte Verbindungen übergeführt 4).

Acet-p-toluid CH₃CONHC₆H₄CH₃. Aus Alkohol bei langsamer Verdunstung monokline Krystalle, bei raschem Abkühlen rhombische Nadeln. Schmelzp. 153°. Siedep. 307°. In 1000 T. Wasser von 6,5 lösen sich 0,56 T. Das p-Toluid ist nicht giftig. Nach Verfütterung an Hunde oder Katzen wird es vollständig in p-Aminobenzoesäure umgewandelt⁵). Kryoskopisches Verhalten³).

Acet-α-naphthalid CH₃CONHC₁₀H₇. Krystalle ans heißem Wasser. Schmelzp. 159⁺⁶).
Acet-β-naphthalid CH₃CONHC₁₀H₇. Aus β-Naphthol, Eisessig und Ammoniumacetat

bei 270—280°. Schmelzp. 132°7).

Acetylharnstoff CH₃CONHCONH₂. Aus Harnstoff mit Acetylchlorid oder Essigsäure-anhydrid. Lange, vierseitige Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 218—219°. Molekulare Verbrennungswärme 361,1 Cal. 8). Löslich in 10°T. kochenden, 100°T. kalten Alkohols. Besitzt keine schlafmachende Wirkung.

Symm. Diaectylharnstoff OC NHCOCH₃. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Acetamid mit Phosgen auf 50⁻⁹). Nadeln aus Alkohol. Sublimiert unzersetzt. Schmelzp. 152—152,3°.

Acetylthiolarnstoff CH₃CONHCSNH₂. Beim Erwärmen von Thioharnstoff mit Essigsäureanhydrid¹⁰). Prismen vom Schmelzp. 165°.

Acet-p-phenetidid, Phenaeetin

$$\begin{array}{c} \operatorname{OC_2H_5} \\ \downarrow \\ \operatorname{C} \\ \operatorname{CH} \\ \operatorname{CH} \\ \operatorname{C-NHCOCH_3} \end{array}$$

¹⁾ Jaffé u. Hilbert, Zeitschr. f. physiol. Chemie 12, 297 [1888].

²⁾ Moerner, Zeitschr. f. physiol. Chemie 13, 12 [1889].
3) Auwers, Zeitschr. f. physikat. Chemie 23, 455 [1897].

⁴ Jaffé u. Hilbert, Zeitschr. f. physiol. Chemie 12, 317 [1888].
⁵ Jaffé u. Hilbert, Zeitschr. f. physiol. Chemie 12, 308 [1888].

⁶⁾ Biedermann v. Andreoni, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 6, 3-t2 [1873].

⁷⁾ Merz u. Weiter, Beriehte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 14, 2343 [1881].

⁸⁾ Matignon, Annales de Chim. et de Phys. [6] 28, 94 [1893].
9) Schmidt, Journ. f. prakt. Chemie [2] 5, 63 [1872].

¹⁰⁾ Neneki, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 6, 599 [1873].

Darstellung durch Reduktion von p-Nitrophenoläthyläther und Schütteln der zwischen 242 und 245° übergehenden Anteile des Reaktionsproduktes mit Essigsäureanhydrid und Eiswasser¹). Durch 4-stündiges Erhitzen von p-Acetylaminophenol mit Äthylsulfat und alkoholischem Kali auf 150° ²). Weiße Blättehen vom Schmelzp. 135°. Kryoskopisches Verhalten ³). Liefert mit Jod in saurer Lösung Jodophenin C₂₀H₂₅O₄N₂J₂. Färbt sich beim Erwärmen mit 10—12 proz. Salpetersäure gelb unter Bildung von o-Nitrophenacetin (Unterschied von Antifebrin und Antipyrin), gelben Nädelchen vom Schmelzp. 103° ⁴).

Phenaeetin ist ein geschätztes Antipyreticum. Nach dem Genuß des Mittels gibt der mit Säure gekochte Harn die Indophenolreaktion (Rotfärbung nach Zugabe von Natriumnitrit und Salzsänre und alkalischer Naphthollösung. Umschlag in Violett beim Ansäuern⁵).

Acetonitril, Methylcyanid $C_2H_3N = CH_3CN$. Mol.-Gewicht 41,34. Zusammensetzung 58,49% C, 7,37% H, 34,14% N. Im rohen Steinkohlenteerbenzols). Entsteht beim Destillieren von Ammoniumacetat oder Acetamid mit Phosphorpentoxyd. Bei der Destillation von Kaliummethylsulfat mit Cyankali?). Durch Erhitzen von Cyanessigsäure auf 145°8). Aus Blausäure und Diazomethan 9). Beim Übergießen von Magnesiumnitrid mit Essigsäureanhydrid 10). Darstellung: Man läßt auf eine konz. wässerige Cyankalilösung Dimethylsulfat einwirken, wobei man die Temperatur zwischen 10 und 30° hält. Ausbeute $92^{\circ}_{0}^{\circ}$ 11). Aeetonitril ist giftig, wenn auch seine Wirkung im Gegensatz zum Propionitril der der Blausäure nicht zu vergleichen ist. Vom Kaninchen wird I eem subeutan vertragen. An einen 18 kg sehweren Hund wurden 5 ecm verfüttert, ohne daß andere Erscheinungen als rasch vorübergehendes Erbrechen auftraten 12). Das Acetonitril wird im Organismus in Rhodanwasserstoffsäure übergeführt, von der ein Teil im Harn erscheint. Verfütterung von Schilddrüsensubstanz wirkt bei Mäusen antagonistisch gegen Acetonitrilvergiftung, so daß die Tiere etwa die 4fache Menge vertragen wie Unbehandelte. Die sehützende Wirkung tritt nach 2—3 Tagen ein und hält ca. 2 Wochen vor ¹³). Farblose, angenehm riechende Flüssigkeit. Siedep. 81,54° bei 760 mm. Schmelzp. -44,4° (korr.). Spez. Gewieht 0,8052 bei 0°, 0,7891 bei 15°. Molekulare Verbrennungswärme 304 Cal. 14) Ausdehnung und Kohäsion 15). Spez. Wärme und Verdampfungswärme 16). Brechungsindex für Natriumlicht 1,34596 bei 16,5° 17). Dielektrizitätskonstante 38,8 bei 20° 18). Aeetonitril brennt mit pfirsiehblütroter Flamme. Es ist mit Wasser mischbar. Mit Bromwasserstoff und Jodwasserstoff bildet es Additionsverbindungen, schwerer mit Chlorwasserstoff. Es verbindet sieh bei 100° mit Brom, ferner bildet es Additionsverbindungen mit Quecksilbercyanid, Aluminium chlorid, Titantetraehlorid, Zinkehlorid, Antimonehlorid, Goldehlorid, Beim Eintragen von Natrium in die ätherische Lösung entsteht Diacetonitril. Beim Kochen mit Natronlauge wird das Methylcyanid zu Essigsäure verseift.

Acethydroxamsäure $\text{CH}_3\text{C} \stackrel{\text{NOH}}{\text{OH}}$. Durch Kochen von Essigester mit Hydroxylaminlösung 19). Schmelzp.87—88°. Sehr leicht löslich in Wasser. Reduziert Fehling sche Lösung nicht. Äthenylamidoxim $\text{CH}_3\text{C} \stackrel{\text{NOH}}{\text{NH}_2}$. Durch Vereinigung von Acetonitril mit Hydroxylamin. Lange Spieße aus Alkohol. Schmelzp. 135° 20).

1) Hinsberg, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 305, 278 [1899].

2) Täuber, Friedländers Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 4, 1167 [1899].

3) Anwers, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 462 [1897].

4) Autenrieth n. Hinsberg, Archiv d. Pharmazie 229, 456 [1891].

5) Hinsberg u. Kast, Centralbl. f. d. med. Wissensch. 1887, Nr. 9. — Hinsberg u. Treupel, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 33, 216 [1894].

6) Vincent u. Delachanal, Bulletin de la Soc. chim. [2] 33, 405 [1880].

- 7) Dn mas, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 64, 333 [1848].
 8) Hoff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 1382 [1874].
- 9) v. Pechmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 857 [1895].
- 10) Emmerling, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1635 [1896].
- ¹¹) Auger, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 145, 1285 [1907].
- 12) Lang, Archiv f. experim. Pathol. n. Pharmakol. 34, 250 [1894].
- 13) Reid Hunt, Journ. of biol. Chemistry 1, 33 [1905].
- 14) Le moult, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 148, 1602 [1909].
- 15) Walden, Chem. Centralbl. 1909, I, 888.
- 16) Luginin, Chem. Centralbl. 1900, I, 45t.
- Brühl, Zeitschr. f. physikal. Chemie 16, 215 [1895].
 Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 70, 569 [1910].
- 19) Hantzsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 804 [1894].
- 20) Nordmann, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 17, 2746 [1884].

Acetiminoäthyläther CH $_3$ C· $_{OC_2H_5}^{NH}$. Eine Mischung gleicher Moleküle Acctonitril und Alkohol wird mit $^{1}/_{3}$ Vol. Äther verdünnt und mit Salzsäuregas gesättigt. Der freie Äther siedet bei $92-95^{-1}$). Spez. Gewicht 0.8717 bei 20° . Brechungsindex für Natriumlicht 1.40348 bei $18.8^{\circ 2}$).

Acetamidin 3) CH $_3$ C 6 NH $_2$. Beim Erhitzen von Acetamid im Salzsäurestrom. Das Chlorhydrat schmilzt bei $164-165^\circ$.

Monochloressigsäure CH2CICOOH. Die Darstellung erfolgt durch Einleiten von Chlor in siedenden Eisessig, dem roter Phosphor als Chlorüberträger zugesetzt ist, am Sonnenlicht. Der Prozeß ist beendet, wenn eine Probe beim Abkühlen mit Eiswasser und Reiben mit einem Glasstabe erstarrt. Nachweis der 3 gechlorten Essigsäuren nebeneinander⁴). Chloressigsäure krystallisiert in 2, nach Pickering und Perkin⁵) sogar in 4 Modifikationen. Die stabile Modifikation besteht aus nadelförmigen Krystallen oder rhombischen Tafeln vom Schmelzp. 62,5-63,2. Die labile bildet sich beim Uberhitzen geschmolzener Säure auf etwa 70° und schmilzt bei 52-52,5°. Sie kann durch Berühren mit einem Krystall der höher schmelzenden Säure wieder in diese umgewandelt werden⁶). Siedep. 185—187°. Spez. Gewicht bei 65° (Wasser von 65° = 1) 1,39787). Latente Schmelzwärme und Lösungswärme5). Elektrisches Leitvermögen 8). Dielektrizitätskonstante ca. 21 bei 20 9). Kryoskopisches Verhalten 10). Oberflächenspannung wässeriger Lösungen 11). Molekulare Verbrennungswärme 171,0 Cal. 12). Esterifizierungskonstante 13). Bei anhaltendem Erhitzen mit Wasser geht die Chloressigsäure in Glykolsäure über. Alkalien beschleunigen die Umwandlung, während bei Anwendung von Bariumhydroxyd sehr viel Diglykolsäure gebildet wird. Das Chloratom ist der mannigfaltigsten Austauschreaktionen fähig. Technisch hat besonders die Umsetzung mit Anthranilsäure bei der Indigofabrikation Bedeutung erlangt. Chloressigsäure riecht stechend und bewirkt, auf die Haut gebracht, schmerzhafte Ätzungen. Das Chloracetylchlorid siedet bei 105—106° und besitzt das spez, Gewicht 1,495 bei 0°.

Dichloressigsäure CHCl₂COOH. Die Darstellung erfolgt durch Umsetzung von Chloral mit Cyankali oder gelbem Blutlaugensalzî¹⁴).

$$CCl_3CHO + KCN + H_2O = CHCl_2COOH + KCl + HCN.$$

Schmelzp.—4°. Siedep.189—191°. Spez. Gewicht 1,5216 bei 15°. Elektrisches Leitvermögen 15). Kompressibilität 16). Latente Verdampfungswärme 17). Esterifizierungsgeschwindigkeit 18). Mit Hydrazinen liefert die Dichloressigsäure Glyoxylsäurehydrazone 19). Mit Natriumäthylat entsteht Diäthoxyessigsäure 20), mit Anilin bildet sich zunächst Dianilinoessigsäure, die sich leicht in pp-Diaminodiphenylessigsäure umlagert 21).

Trichloressigsäure CCl₃COOH. Die Darstellung erfolgt aus Chloral durch Oxydation mit konz. Salpetersäure oder Kaliumpermanganat. Trichloressigsäure ruft, auf die Haut ge-

1) Pinner, Die Imidoäther. S. 27.

2) Brühl, Zeitschr. f. physikal. Chemie 22, 389 [1907].

3) Strecker, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 103, 328 [1857].

⁴) Poll, Chem. Centralbl. **1905**. I, 1005.

5) Pickering, Journ. Chem. Soc. 67, 670 [1895].

6) Tollens, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 17, 665 [1884].

7) Perkin, Journ. Chem. Soc. 69, 1172 [1896].

Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 176 [1899].
 Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 36, 569 [1910].

10) Robertson, Journ. Chem. Soc. 83, 1428 [1893].

11) Drucker, Zeitschr. f. physikal. Chemie 52, 648 [1905].

12) Berthelot, Annales de Chim. et de Phys. [6] 28, 567 [1893].

- 13) Sudhorough u. Lloyd, Journ. Chem. Soc. 15, 476 [1899].
- ¹⁴) Wallach, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 173, 295 [1874]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 1526 [1877].
 - Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 177 [1889].
 Drucker, Zeitschr. f. physikal. Chemie 52, 661 [1905].
 - ¹⁷) Luginin, Annales de Chim. et de Phys. [7] 27, 105 [1902].
- ¹⁸) Goldschmidt u. Sunde, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 39, 715 [1906]. Prager, Amer. Chem. Soc. 30, 1908 [1909].
 - 19) Busch u. Meußdörffer, Journ. f. prakt. Chemie [2] 75, 121 [1907].
 - Wohl u. Lange, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 41, 2612 [1908].
 Ostromislensky, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 41, 3019 [1908].

bracht, starke Ätzungen hervor, ein Verhalten, von dem in der Medizin vielfach Gebrauch gemacht wird. Paralysierender Einfluß auf die alkoholische Gärung 1). Trichloressigsäure erzeugt mit Eiweißlösungen eine Trübung. Man hat versucht, auf diese Reaktion eine Eiweißbestimmungsmethode zu gründen²). Die Triehloressigsäure krystallisiert in sehr zerfließlichen Rhomboedern vom Schmelzp, 52° und Siedep, 196—197°. Spez, Gewicht 1,6302 bei 60° (Wasser von 60°=1). Sehmelz- und Lösungswärme³). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck 92,8 Cal. 4). Kryoskopisches Verhalten 5). Ebullioskopisches Verhalten 6). Elektrisehe Leitfähigkeit⁷). Magnetisches Drehungsvermögen⁸). Esterifizierungskonstante⁹). Beim Koehen mit Wasser findet rasch Spaltung in Chloroform und Kohlensäure statt. Natriumalkoholat spaltet in Ameisensäure und Kohlensäure. Das Trichloracetylehlorid siedet bei 108 (korr.).

Bromessigsäure CH₂BrCOOH. Man erwärmt Chlorwasserstoffeisessig mit einem kleinen Cberschuß von Brom auf 80—90°. Sehmelzp, 50—51°. Siedep. 208°, 117—118° unter 15 mm Druck. Spez. Gewicht 1,9335 bei 50° (Wasser von 50°-1). Ebullioskopisches Verhalten 6). Kryoskopisches Verhalten⁵). Elektrische Leitfähigkeit⁷). Das Bromid liefert mit Zink in ätherischer Lösung Keten CH₂: CO ¹⁰). Esterifizierungskonstante ¹¹).

Dibromessigsäure CHBr₂COOH. Zerfließliche Krystallmasse, die bei 45-50° schmilzt. Siedep. 232—234°. Geht bei 10stündigem Erhitzen mit Wasser auf 135—140 in Glyoxylsäure über 12). Esterifizierungskonstante 11).

Tribromessigsäure CBr₃COOH. Bei der Oxydation von Bromal mit rauchender Salpetersäure. Monokline Tafeln. Schmelzp. 135°. Esterifizierungskonstante¹¹). Elektrische Leitfähigkeit 13). Zerfällt beim Erhitzen mit Wasser in Kohlensäure und Bromoform.

Jodessigsäure CH₂JCOOH. Chloressigsäure tanscht beim Erwärmen der wässerigen Lösung mit Jodkali auf 50° das Chlor gegen Jod aus 14). Jodessigsäure bildet farblose Blätter vom Schmelzp. 83°. Besitzt besonders starkes Ätzvermögen, weshalb beim Arbeiten mit ihr äußerste Vorsicht geboten ist. Elektrisches Leitvermögen 15). Esterifizierungskonstante 16).

Dijodessigsäure CHJ₂COOH. Beim Erhitzen von Malonsäure mit Jodsäurelösung. Hellgelbe Nadeln vom Schmelzp. 110° 17).

Trijodessigsäure CJ₃COOH. Neben Dijodessigsäure beim Erhitzen von Malonsäure mit Jodsäurelösung. Tiefgelbe Blättehen, die sich bei 100° braun färben und bei 150° unter lebhafter Gasentwicklung schmelzen. Bei sehwachem Erhitzen mit Essigsäure erfolgt Spaltung in Jodoform und Kohlensäure.

Fluoressigsäure CH₂FCOOH. Der Methylester entsteht beim Erhitzen des Jodessigesters mit Silberfluorid oder Queeksilberfluorür. Die freie Säure ist zerfließlich, schmilzt bei 330° und siedet bei 165°. Die Halogenkohlenstoffbindung ist fester als in den anderen halogenierten Essigsäuren 18).

- 1) Rosenblatt u. Rozenband, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 149, 309 [1909].
- 2) Walbum, Deutsche med. Wochensehr. 34, 1728 [1908].
- 3) Pickering, Journ. Chem. Soc. 67, 675 [1895].
- 1) Berthelot, Annales de Chim. et de Phys. [6] 28, 569 [1893].
- 5) Robertson, Journ. Chem. Soc. 83, 1428 [1903]. Lespicau, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 140, 855 [1905].
 - 6) Manieli, Gazzetta chimica ital. 33, 1, 464 [1903].
- 7) Ostwald, Zeitschr, f. physikal, Chemie 3, 177 [1889]. Rivals, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 125, 574 [1897]. — Carrara, Gazzetta chimica ital. 23, 1, 207 [1897].
 8) Perkin, Journ. Chem. Soc. 69, 1236 [1896].
- 9) Michael u. Wolgast, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 3157 [1909]. Prager, Amer. Chem. Soc. 30, 1908 [1909].

 10) Staudinger u. Klever, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 594 [1908].

 11) Sudborough u. Lloyd, Journ. Chem. Soc. 75, 476 [1899].

 - ¹²) Grimaux, Bulletin de la Soc. ehim. [2] **26**, 483 [1876].
 - 13) Swarts, Chem. Centralbl. 1898, 11, 703.
 - 14) Me yer, in Meyer-Jakobsons Lehrbuch der organischen Chemie. 1. Aufl. 1, 716 [1893]. - Abderhalden u. Guggenheim, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 2453 [1908].

 - Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 10, 647 [1893].
 Sudbourough u. Lloyd, Journ. Chem. Soc 75, 478 [1898].
 - 17) Angeli, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 596 [1893].
- 18) Swarts, Bulletin de la Soc. Roy. de Belg. [3] 28, 15 [1894]; 31, 675 [1896]; Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 27, 131 [1908].

Oximinoessigsäure CH = NOHCOOH. Aus roher Glyoxylsäure mit Hydroxylaminchlorhydrat. Bei 6stündigem Kochen von 1 Mol. Dichloressigsäure mit 1 Mol. Hydroxylaminchlorhydrat und 4 Mol. Kalilauge¹). Lange Nadeln vom Schmelzp. 137—138°. Fast unlöslich in Chloroform und Benzol, leicht in Wasser und Alkohol. Elektrische Leitfähigkeit²). Gibt mit Eisenchlorid eine rote Färbung.

Nitroessigsäure CH₂NO₂COOH. Das Kalisalz bildet sich aus Nitroacetaldoxim (Methazonsäure) beim Kochen mit sehr starker Kalilauge. Man trägt Nitromethan bei 50° in überschüssige Kalilauge 1:1 ein und erhitzt etwa 10 Minuten lang zum Sieden³). In Freiheit

gesetzt, zerfällt die Nitroessigsäure sofort in Nitromethan und Kohlensäure.

Cyanessigsäure CH₂CNCOOH. Zur Darstellung wird I kg Chloressigsäure in 21 Wasser gelöst, mit Natriumbicarbonat genau neutralisiert und unter Erwärmen auf dem Wasserbade mit der berechneten Menge Cyankali (gegen 700 g) in kleinen Portionen versetzt. Man läßt erkalten und versetzt mit der eben nötigen Menge Salzsäure, 1200 g Salzsäure vom spezifischen Gewicht 1,184). Man saugt von den Alkalisalzen ab und läßt das Filtrat im Vakuum verdunsten. Sehr zerfließliche Krystalle vom Schmelzp. 69—70°. Elektrisches Leitvermögen 5). Zerfällt beim Erhitzen in Kohlensäure und Acctonitril. In den Estern der Cyanessigsäure ist ein Wasserstoffatom durch Natrium vertretbar. Sie finden deshalb vielfache Verwendung zu Synthesen.

Isoeyanessigsäure $\mathrm{CH}_2(\mathrm{NC})\mathrm{COOH}$. Soll in den Kröten vorkommen 6). Synthetisch entsteht sie aus Chloressigsäure und Silbereyanid 6). Beim Behandeln mit Alkalien zerfällt sie in Ameisensäure und Glykokoll. Das Kalisalz entwickelt beim Erhitzen Acctisonitril. Die Isoeyanessigsäure wirkt sehr giftig.

Sulfoessigsäure $\mathrm{CH_2SO_3HCOOH}$. Man kocht Chloressigsäure und Kaliumsulfit unter Rückfluß, verdampft zur Trockne und zieht das Sulfosalz mit Alkohol aus. Schmelzp, der freien Säure 75^{-7}).

Diazoessigsäure $C_2H_2O_2N_2$. Das Natriumsalz entsteht durch Reduktion von isonitraminessigsaurem Natrium mit Natriumamalgam. Bei Säurezusatz, sogar durch Kohlensäure, erfolgt sofort Zersetzung unter Stickstoffentwicklung §). Der Äthylester entsteht aus Glykokollesterehlorhydrat und Natriumnitrit §). Er destilliert im Vakuum von 13 mm unzersetzt bei 57°. Spez. Gewicht 1,083 bei 24°. Explodiert sehr heftig beim Übergießen mit Vitriolöl. Schmelzp. —22° 1°). Beim Eintragen des Äthylesters in 100 warme Natronlauge entsteht triazoessigsaures Natrium 11) COOHCH $\frac{N:N}{N:N}$ CHCOOH.

 $\rm Hydrazinoessigs \ddot{a}ure~NH_2NHCH_2COOH.~Durch~Reduktion~von~Isonitraminessigs \ddot{a}ure~mit~Natriumamalgam^{12})$ in schwefelsaurer Lösung. Nädelchen vom Schmelzp. 152 unter Zersetzung. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther.

Isonitraminessigsäure $HO_2N_2CH_2COOH$. Entsteht beim Verseifen von Isonitraminacetessigester. Ist nur in Lösungen beständig 13).

Hydroxylaminoessigsäure NHOHCH₂COOH. Bei 20 Minuten langem Kochen einer 10 proz. Isonitraminessigsäurelösung mit 1/10 Vol. rauchender Salzsäure 14). Tafeln aus Alkohol. Schmelzp. 135°. Reduziert Silberlösung und Fehlingsche Lösung schon in der Kälte.

Rhodanessigsäure CNSCH₂COOH. Aus chloressigsauren Salzen und Rhodankali¹⁵). Dickflüssiges Öl. Elektrische Leitfähigkeit¹⁶). Geht leicht durch Wasseraufnahme in Carb-

2) Hantzsch u. Miolati, Zeitschr. f. physikal. Chemie 10, 6 [1893].

9) Curtius, Journ. f. prakt. Chemie [2] 38, 401 [1888].

16) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 179 [1889].

¹⁾ Hantzsch u. Wild, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 289, 295 [1896].

 ³⁾ Steinkopf, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 2026, 3925 [1909].
 4) Fiquet, Annales de Chim. et de Phys. [6] 29, 439 [1893].

 ⁵⁾ Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 178 [1889].
 6) Calmels, Bulletin de la Soc. chim. [2] 42, 266 [1884].

⁷⁾ Baumstark, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 140, 81 [1866].
8) Traube, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaff 29, 668 [1896].

¹⁰⁾ Curtius u. Lang, Journ. f. prakt. Chemie [2] 44, 564 [1891].
11) Hantzsch u. Silberrad, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 58 [1900].
12) Traube u. Hoffa, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 2729 [1896].

¹³⁾ Traube, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1791 [1895].
14) Traube, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 2300 [1895].

 ¹⁵⁾ Claesson, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 1347 [1877].

aminthioglykolsäure NH2COSCH2COOH über. Beim Erhitzen mit Wasser entsteht Thio-

Xanthogenessigsäure. Der Diäthylester C₂H₅OCS₂CH₂COOC₂H₅ entsteht aus Chloressigester und Kaliumxanthogenat. Übelriechendes, schweres Öl, das im Vakuum unzersetzt destilliert 1).

Propionsäure, Propansäure.

Mol.-Gewieht 74,05.

Zusammensetzung: 48,61% C. 8,10% H, 43,29% O.

 $C_3H_6O_2 = CH_3CH_2COOH$.

Vorkommen: In den Früchten von Gingko biloba²). Im Holzessig³). Im Kolophoniumteer4). Im Schweiß. Im Braunkohlenteer5).

Bildung: Bei der Fäulnis von Asparagin und Asparaginsäure⁶). Dieselbe Spaltung bewirkt die "Amidase" der Bierhefe?). Bei der Einwirkung von CO₂ auf ein Gemisch von Natrium mit Quecksilberdiäthyl in Äther8). Bei der Gärung der Milch durch Bacterium acidi propioniei a und b9). Subeutan injiziertes Propionitril geht im Organismus des Hundes teilweise in Propionsäure über 10). Bei S—10 tägigem Gären der Wollwaschwässer 11). Bei der Spaltung des Reduktionsproduktes des Artemisins 12). Bei der Gärung des äpfelsauren 13) und milehsauren 14) Kalks, Bei der Gärung des Fibrins durch Streptokokken 15). Bei der Gärung des Glycerins 16), des Traubenzuckers 17). Beim Schmelzen von Rohrzucker, Mannit, Gummi oder Stärke mit Ätzkali 18). Beim Zerlegen von Äthyleyanid mit Kali 19). Beim Sehmelzen der Angelicasäure mit Kali²⁰). Bei der Reduktion der Acrylsäure mit Natriumamalgam²¹), der Milehsäure²²) und Brenztraubensäure²³) mit Jodwasserstoff. Bei der Oxydation des Eiweißes mit MnO₁K ²⁴). Bernsteinsäure spaltet sich in Gegenwart von Uranoxyd im Sonnenlieht in CO2 und Propionsäure 25). Beim Erhitzen von Natriumoxalat mit troeknem Natriumalkoholat 26).

Darstellung: Man löst 400 g Kaliumbichromat in 1,1 l Wasser und 50 g Schwefelsäure; dann läßt man unter lebhaftem Rühren ein gekühltes Gemisch von 500 g Wasser, 500 g Schwefelsäure und 122 g Normalpropylalkohol eintropfen. Die entstandene Propionsäure wird abdestilliert, das Destillat mit Soda neutralisiert und eingedampft. Die freie Säure wird durch Umsetzen des trocknen Natriumsalzes mit ea. 2 Mol. 90 proz. Sehwefelsäure dargestellt und durch Destillation gereinigt 27).

- 1) Cech u. Steiner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 902 [1875].
- 2) Béchamp, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 58, 135 [1864].
- Kraemer u. Grodzki, Berichte d. Deutsch. ebem. Gesellschaft 11, 1357 [1878].
- 4) Renard, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 103, 157 [1886]. 5) Rosenthal, Zeitschr. f. angew. Chemie 16, 221 [1903].
- 6) Neuberg u. Cappezzuolo, Biochem. Zeitschr. 18, 424 [1909]. Borchardt, Zeitschr. f. physiol. Chemie 59, 96 [1909].
 - 7) Effront, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 148, 779 [1908].
 - 8) Schorigin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 2722 [1908].
 - 9) v. Freudenreich u. Jensen Centralbl. f. Bakt. n. Parasitenkde. [2] 17, 529 [1906].
 - 10) Giacosa, Zeitschr. f. physiol. Chemie 8, 112 [1883/84]. 11) Buisine, Bulletin de la Soc. chim. [2] 48, 641 [1887].
 - 12) Bertolo, Gazzetta chimica ital. 34, II, 322 [1904].
 - 13) Fitz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 1896 [1876].
 - 14) Fitz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 479 [1879]; 17, 1190 [1884].
 - ¹⁵) Emmerling, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1863 [1897].

 - 16) Redtenbacher, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 37, 174 [1846].
 - 17) Brieger, Zeitschr. f. physiol. Chemie 8, 309 [1883/84]; 9, 3 [1885].
 - 18) Gottlieb, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 52, 121 [1844].
 - 19) Frankland u. Kolbe, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 65, 300 [1848].
 - ²⁰) Chiozza, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 86, 262 [1853].
 - ²¹) Linnemann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 125, 317 [1863].
 - 22) Lautemann, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 113, 217 [1860].
 - 23) Wislieenus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 126, 230 [1863].
 - ²⁴) Bernert, Zeitschr. f. physiol. Chemie **26**, 290 [1898/99].
 - ²⁵) Pierre u. Puchot, Annales de Chim. et de Phys. [4] 28, 75 [1873].
 - ²⁶) Seekamp, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 133, 253 [1865].
 - 27) van t'Hoff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 6, 1107 [1873].

Bestimmung: Neben Mineralsäuren läßt sich die Propionsäure bei Anwendung von Methylviolett als Indicator titrieren 1). Die Trennung von Ameisen-, Essig- und Buttersäure erfolgt durch Darstellung des in heißem Wasser unlöslichen basischen Bleisalzes.

Physiologische Eigenschaften: Emfluß auf die alkoholische Gärung: 1/200 Normalpropionsäure ist ohne Wirkung, 4 mal normale hebt sie ganz auf2). Einfluß auf die diabetische Acidose 3).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Stechend riechende Flüssigkeit, die mit Wasser in allen Verhältnissen mischbar ist, sich aber durch Chlorcaleium aussalzen läßt. Sie erstarrt bei -24.5° und schmilzt bei -22° 4). Siedep. 140.9 (korr.) 5), 44.7 bei 11.5 mm, 53.5° bei 19,8 mm °). Dampfspannungskurve 7). Spez. Gewicht 1,013 bei 0 ; 0,9937 bei 20,3 ° 8). Spezifische Wärme zwischen —46 and —19,8 °: 0,728 (fest) °9). Latente Schmelzwärme 23,35 Cal. pro Gramm⁹). Verdampfungswärme 90,43 Cal. ¹⁰). Molekulare Verbrennungswärme 366,877 Cal, 11). Neutralisierungswärme durch Kali 12,95 Cal, 12). Kritische Temperatur 326,8°. Brechungsindex für Natriumlicht 1,3865 bei 21,4°13). Dielektrizitätskonstante 3.15 bei 17. Elektrische Absorption 14). Dissoziationskonstante 1,34 · 10-5. Elektrisches Leitvermögen 15). Leitvermögen in flüssigem Bromwasserstoff und Chlorwasserstoff 16). Kompressibilität und Oberflächenspannung 17). Diffusionskoeffizient 0,835 18). Ebullioskopisches Verhalten ¹⁹). Kryoskopisches Verhalten ²⁰). Esterifizierungskonstante 91,9° ²¹). Gleichgewichts- und Geschwindigkeitskonstante der Veresterung²²). Amidierungsgeschwindigkeit ²³). Magnetisches Drehungsvermögen 3,46 bei 20,3⁻²⁴). Verteilung zwischen Wasser und Benzol²⁵). Reaktionsfähigkeit in alkoholischer Lösung²⁶). Propionsäure zersetzt sich in Gegenwart von Uranoxyd am Sonnenlicht in CO2 und Athan 27). Bei der Elektrolyse des Kalisalzes in schwach angesäuerter, wässeriger Lösung entsteht Äthylen. Butan und Äthylpropionat 28).

Salze: $C_3H_5O_2NH_4$. — $C_3H_5O_2NH_4 + C_3H_6O_2$. — $C_3ll_5O_2Li + H_2O$. — $C_3H_5O_2Na$ + 1_{12} O. 1 T. Salz löst sich in 30 T. kochenden abs. Alkohols, in 42 T. bei 20°, in 142 T. siedenden Amylalkohols, in 2000 T. siedenden Acetons. — $C_3H_5O_2K$. — $(C_3H_5O_2)_2Mg + H_2O$). Elektrisches Leitvermögen²⁹). — (C₃H₅O₂)₂Ca + H₂O. Blättehen. Löslichkeit in 100 T.

1) Duchemin u. Criquebenf. Chem. Centralbl. 1907, I, 1601.

2) Rosenblatt u. Rozenband, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 149, 309 [1909].

3) Baer u. Blum, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 10, 86 [1907].

4) Altschul u. Schneider, Zeitschr. f. physikal. Chemie 16. 24 [1895]. - Schneider, Zeitschr. f. physikal. Chemic 22, 233 [1897].

5) Zander, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 224. 62 [1884]. 6) Kahlbaum, Zeitschr. f. physikal, Chemie 13, 36 [1894].

7) Kahlbaum, Zeitschr. f. physikal. Chemie 26, 592 [1898]. — Pawlewski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2634 [1883]. — Richardson, Journ. Chem. Soc. 49, 766 [1886]. 8) Perkin, Journ. Chem. Soc. 69, 1236 [1896].

9) Massol u. Faucon, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 149, 345 [1909].

¹⁰) Faucon, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. **146**, 470 [1908].

¹¹) Luginin, Jahresber. d. Chemie 1885, 195.

12) Massol, Annales de Chim. et de Phys. [7] 1, 182 [1894].

13) Guye u. Mallet. Chem. Centralbl. 1902, I, 1315. 14) Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 309 [1897].

15) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 175 [1889]. - Jones u. Jacobson, Amer. Chem. Journ. 40, 355 [1908]. — Drucker, Zeitschr. f. physikal. Chemie 52, 649 [1905].
 Archibald, Journ. Amer. Chem. Soc. 39, 1416 [1907].

17) Richards u. Matthews, Zeitschr. f. physikal. Chemie 61, 599 [1908].

¹⁸) Eucken, Zeitschr. f. physikal. Chemie 59, 106 [1907]. 19) Beckmann, Zeitschr. f. physikal. Chemie 57, 129 [1906].

²⁰) Robertson, Journ. Chem. Soc. 83, 1428 [1904]. — Mameli, Gazzetta chimica ital. 33, I, 464 [1903].

²¹) Sudborough u. Gittins, Journ. Chem. Soc. 93, 210 [1907].

²²) Prager, Journ. Amer. Chem. Soc. 30, 1908 [1908].

²³) Menschutkin, Krieger u. Ditrich. Chem. Centralbl. 1903. 1, 1121.

²⁴) Perkin, Journ. Chem. Soc. **69**, 1236 [1896].

²⁵) Keane u. Narracott, The Analyst 34, 436 [1909]. ²⁶) Petersen, Chem. Centralbl. 1906, 11, 228.

27) Fay, Amer. Chem. Journ. 18, 286 [1896]. 28) Petersen, Chem. Centralbl. 1897, 11, 518.

²⁹) Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 1, 532 [1887].

Wasser von t $^{\circ}$ 41,2986 \pm 0,11196 (t - 0,2) \pm 0,0485065 (t - 0,2) 2 \pm 0,08117907 (t - 0,2) 2 T. wasserfreies Salz¹). — $(C_3H_5O_2)_2Ca + C_3H_6O_2 + 5H_2O$. Lange Nadeln²) — $(C_3H_5O_2)_2Sr$ $+ C_3H_6O_2 + 3.5H_2O$. Schmelzp. $67-75^{\circ}{}^{\circ}2$). $- (C_3H_5O_2)_2Ba + H_2O$. Rhombische Krystalle. Löslichkeit in 100 T. Wasser von t 4 48,2071 \pm 0,371205 (t \pm 0,6) \pm 0,0015587 (t \pm 0,6)2. $-(C_3H_5O_2)_2Ba + C_3H_6O_2 + 3H_2O_2$). Doppelsalze des Bariumpropionats³). $-(C_3H_5O_2)_2Zn$ + H₂O. Nadeln oder wasserfreie Tafeln. - (C₃H₅O₂)₂Cd. Blättchen. - (C₃H₅O₂)₂Hg₂. - $(C_3H_5O_2)_2Hg. = (C_3H_5O_2)_4Al_2O. = (C_3H_5O_2)_2ScOH.$ Löslichkeit in kaltem Wasser 1,23 zu 100 4). — $(C_3H_5O_2)_3Di + 3H_2O$. Rote, monokline Prismen 5). — $(C_3H_5O_2)_3Sm + 3H_2O$. Rhombische Tafeln. — $(C_3H_5O_2)_6$ ZrO. Leicht löslich in Aceton. — $(C_2H_5O_2)_2$ ZrO 6). — $(C_3H_5O_9)_{\circ}$ Pb. In Wasser leicht lösliche, dünne Nadeln vom Schmelzp. 132°. — $(C_3H_5O_2)_{4}$ Pb. Beim Einleiten von Chlor in die Lösung von Bleipropionat in Propionsäure. Dünne Nadeln 7). — 3 (C₃H₅O₂)₂Pb + 4 PbO. Löslich in 8−10 T. kalten Wassers. Fällt beim Erwärmen aus. $-(C_3H_5O_9)_4Cr_9O$. Dunkelviolette Masse. Hexaquochromsalze⁸). $-(C_3H_5O_9)_2Ni + 2H_2O$. $-(C_3H_3O_2)_2C_0 + 3H_2O_2 - (C_3H_5O_2)_2C_0 + H_2O_2$. Monokline Krystalle. $-C_3H_5O_2Ag_2$. Blätter oder Nadeln. Löslichkeit in 100 T. Wasser von t $^{-}0.5238 + 0.0171938$ (t-0.7) - 0.047646 $(t - 0.7)^2 + 0.0512501$ $(t - 0.7)^3$. Bei $20^{\circ} 0.8361 : 100$, bei $80^{\circ} 2.03 : 100^{\circ}$).

Derivate: Siedepunkte der Ester¹⁰). Ausdehnungskoeffizient¹¹). Capillaritätskonstan-

ten beim Siedepunkte¹²).

Methylpropionat C₂H₅CO₂CH₃. Siedep. 79,9° bei 760 mm. Spez. Gewicht 0,93725 bei 0°. Kritische Temperatur 257,35°. Kritischer Druck 395,2 Atm. Dampfspannungstabelle ¹³) Elektrische Leitfähigkeit ¹⁴). Kritische Konzentration bei der Hämolyse ¹⁵). Verdampfungswärme 84,2 Cal. Molekularattraktion ¹⁶).

Äthylpropionat C₂H₅CO₂C₂H₅. Siedep. 98,3° bei 760 mm. Schmelzp. —92,5°. Spez. Gewicht 0,91238 bei 0°. Dampfspannung bei verschiedenen Temperaturen 17). Kritische Temperatur 272,8°. Kritischer Druck 331,5 Atm. Mol.-Vol. Elektrische Leitfähigkeit. Molekularbrechungsvermögen 18). Dielektrizitätskonstante 5,68 bei 18,5° 19). Kverdampfungswärme 77,1 Cal. Verseifungsgeschwindigkeit 2°). Molekularattraktion 21). Unter den Einwirkungsprodukten von Natrium auf Äthylpropionat findet sich Propionylpropionester.

Normalpropylpropionat C₂H₅CO₂C₃H₇. Siedep. 122,2° bei 760 mm. Spez. Gewicht

0,90192 bei 0 . Verdampfungswärme 71.5. Elektrische Leitfähigkeit 14).

Isopropylpropional C₂H₃CO₂CH(CH₃)₂. Siedep, 109—111 bei 749,7 mm. Spez. Gewicht 0,8931 bei 0°. Spezifische Zähigkeit ²²). Kritische Konzentration bei der Hämolyse ¹⁵).

Normalbutylpropionat $C_2H_5CO_2C_4H_9$. Siedep. 145,4°. Spez. Gewicht 0,8953 bei 0°. Ausdehnungskoeffizient ²³).

1) Krasnicki, Monatshefte f. Chemie 8, 605 [1887].

2) Mixter, Amer. Chem. Journ. 8, 345 [1886].

- ³) Fitz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 1897 [1878]; 13, 1312 [1880]; 14, 1084 [1881].
 - Crookes, Zeitschr. f. anorgan. Chemie 61, 349 [1908].
 Morton, Bulletin de la Soc. chim. [2] 43, 365 [1884].
 Tanatar u. Kurowski, Chem. Centralbl. 1908, 1, 103.
 - 7) Colson, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 136, 675 [1903].
 8) Werner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 3447 [1908].
 - Raupenstrauch, Monatshefte f. Chemie 6, 587 [1885].
 Schumann, Poggend. Annalen d. Physik [2] 12, 41 [1881].
 - Elsässer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 218, 313 [1883].
 Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 234, 343 [1886].
 - 13) Young u. Thomas, Journ. Chem. Soc. **63**, 1220 [1893].

¹⁴) Bartoli, Gazzetta chimica ital. 24. II, 160 [1894].

¹⁵) Vandevelde, Bulletin de la Soc. chim. de Belg. 21, 373 [1907].

¹⁶) Mills, Chem. Centralbl. 1909, II, 2113.

- 17) Young u. Thomas, Journ. Chem. Soc. 63, 1228 [1893].
- 18) Eykman, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 12, 276 [1893].

19) Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 308 [1897].

- ²⁰) Findley u. Hickmans, Journ. Chem. Soc. 95, 1005 [1909]. Trautz u. Volkmann, Chem. Centralbl. 1908, II, 1555.
 - Mills, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 1909, II. 2113.
 Pribram u. Handl, Monatshefte f. Chemie 2, 684 [1881].
 - ²³) Gartenmeister, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 233, 265 [1886].

Isobutylpropional C₂H₅CO₂C₂CH(CH₃)₂. Siedep, 136,8° bei 760 mm. Spez. Gewicht 0.887595 bei 0°. Kritische Temperatur 318,7° 1). Verdampfungswärme 66. Elektrische Leitfähigkeit²).

Isoamylpropionat C₂H₅CO₂CH₂CH₂CH(CH_{3/2}). Siedep. 160,2° bei 760 mm. Spez. Gewicht 0,887672 bei 0°. Verdampfungswärme 63,0.

Propionat des Methyläthylearbinearbinols ([γ]_D = -4.4°) C₂H₅CO₂CH₂CHC₂H₅. Brechungsindex für Natriumlicht 1,4066 bei 20°. Spezifische Drehung [γ _D] = 2,77° 3), 3,96° 4). CH₂

Dimethyläthylpropionat $C_2H_5CO_2C=C_2H_5$. Aus Trimethyläthylen, Chlorzink und CH_3

Propionsäure. Siedep. 142-143,5°. Spez. Gewicht 0,8769 bei 01-5).

Dimethopropylpropional $C_2H_5CO_2CH_2C(CH_3)_2$. Siedep. 147—148°. Spcz. Gewicht 0.87327 bei 0^{-6}).

Normalheptylpropionat C₂H₅CO₂C₇H₁₅. Siedep. 208°. Spez. Gewicht 0,8846 bei 0°. Ausdehnungskoeffizient 7).

Normaloctylpropionat $C_2H_5CO_2C_8H_{17}$. Sicdep. 226,4°. Spez. Gewicht 0,8833 bei 0°. Ausdehnung 7).

Allylpropionat $C_2H_5CO_2C_3H_5$. Siedep. 124—124,5° bei 773,8 mm. Wahre spez. Wärme 0.4330 + 0.00088 t bei t^8).

Crotylpropional C₂H₅CO₂CH₂CH; CHCH₃. Siedep. 147—148⁻. Spez. Gewicht 0,9339 bei 0⁻⁹).

Äthylenglykoldipropionat $C_2H_4(OCOC_2H_5)_2$ 10). Siedep. 210,5—212 (korr.). Spez. Gewicht 1.05440 bei 15 .

Propionylameisensäure CH₃CH₂COCOOH. Beim Verseifen von Propionyleyanid mit höchst konz. Salzsäure in der Wärme¹¹). Beim Kochen von Methyloxalessigester mit 10 proz. Schwefelsäure¹²). Siedep. 74—78° unter 35 mm Druck. Spez. Gewicht 1,200 bei 17,5°. COCH₂CH₃

v-Propionylpropionsäure CH₃CHCOOH. Der Äthylester entsteht bei der Einwirkung von Natrium auf Propionester. Siedep. 196—197⁻⁷. Spez. Gewicht 0,9987 bei 0⁻¹³).

3-Propionylpropionsäure CH₃CH₂COCH₂CH₂COOH. Lange Tafeln aus Äther-Petroläther. Schmelzp. 36—37. Hygroskopisch, löslich in Wasser und den meisten organischen Solvenzien. Gibt keine Eisenchloridreaktion¹⁴).

 $\gamma\text{-Propionylbutters\"{a}nre}$ CH $_3\text{CH}_2\text{CO}(\text{CH}_2)_3\text{COOH}$. Krystalle aus Äther-Petroläther. Schmelzp. 50^{-15}).

x-Propionylaerylsäure CH₃CH₂COC: CH₂. Tafeln. Schmelzp. 106—108 16).

COOH

β-Propionylbrenztraubensäure CH₃CH₂COCH₂COCOOH. Der Äthylester entsteht durch Kondensation von Methyläthylketon mit Oxalester und wird durch konz. Salzsäure bei 120 leicht verseift. Die Propionylbrenztraubensäure kommt aus Wasser in großen, stark lichtbrechenden Krystallen heraus. Schmelzp. der wasserfreien Substanz 83,5⁻¹⁷). Starke Eisenchloridreaktion.

4) Walden, Chem. Centralbl. 1899. I, 327.

6) Tissier, Annales de Chim. et de Phys. [6] 29, 367 [1893].

8) Schiff, Zeitschr. f. physikal. Chemie 1, 385 [1887].

10) Perkin, Journ. Chem. Soc. 45, 505 [1884].

14) Maire, Bulletin de la Soc. chim. [4] 3, 286 [1908].

¹⁾ Pawlewski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2463 [1882].

²⁾ Bartoli, Gazzetta chimica ital. 24. II. 160 [1894].
3) Guye, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 280 [1896].

⁵⁾ Kondakow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 25, 447 [1893].

⁷⁾ Gartenmeister, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 233, 266 [1886].

⁹⁾ Charon, Annales de Chim. et de Phys. [7] 17, 251 [1897].

¹¹⁾ Claisen u. Moritz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13. 2121 [1889].

 ¹²⁾ Arnold, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 246, 333 [1888].
 13) Hamonet, Bulletin de la Soc. chim. [3] 2, 338 [1889].

¹⁵⁾ Blaise u. Maire, Bulletin de la Soc. chim. [4] 3, 421 [1908].

¹⁶⁾ Hantzsch, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 20, 1322 [1887].

¹⁷⁾ Diels, Sielisch u. Müller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 1334 [1906].

$COCH_2CH_3$

Propionylacetessigsäure CH₃COCHCOOH. Der Äthylester siedet unter 20 mm bei

III°. Sein Kupfersalz schmilzt bei 84°1).

Propionylehlorid C_2H_5COC1 . Darstellung aus Propionsäure und Phosphortrichlorid. Siedep. 77.8—78.3 bei 724 mm. Spez. Gewicht 1,0646 bei 20 . Brechungsindex für Natriumlicht 1,40507 bei 20 $^\circ$ 2).

Propionylbromid C₂H₅COBr. Siedep. 103,5—104. Spez. Gewicht 1,52 bei 9,5°3).

Propionyljodid C₂H₅COJ. Siedep. 127—128° 4).

Propionyleyanid CH₃CH₂COCN. Aus Propionylchlorid und Silbercyanid. Siedep. 108 bis 110°. Liefert beim Behandeln mit konz. Salzsäure Propionylformamid und Propionylameisensäure⁵).

Thiopropionsäure C_2H_5COSH . Das Kalisalz entsteht beim Kochen von Propionitril mit alkoholischem Kaliumsulfhydrat.

 $\begin{array}{c} \textbf{DipropionyIsuperoxyd} \overset{C_2H_5CO-O}{\underset{C_2H_5CO-O}{\mid}}. & \text{Weniger explosiv als das Acetylderivat} \ ^{10}). \end{array}$

Propionamid C₂H₅CONH₂. Aus Propionester und Ammoniak. Beim Behandeln von Propionitril mit Wasserstoffsuperoxyd¹¹). Beim Erhitzen von Ammoniumpropionat auf 240 ¹²). Die Darstellung erfolgt am besten durch Eintropfen von Propionylchlorid in höchst konzentriertes, stark gekühltes, wässeriges Ammoniak¹³). Blätter vom Schmelzp. 79° aus Chloroform. Siedep. 213°. Spez. Gewicht 0,9565 bei 76°. Molekularbrechungsvermögen für Natriumlicht 31,72 ¹⁴). Molekulare Verbrennungswärme 439,8 Cal. ¹⁵).

Propionanilid $C_2H_5CONHC_6H_5$. Blättchen vom Schmelzp. 105°. Löslichkeit in Wasser von 24°: 0,42°: 100. Molekulare Verbrennungswärme 1168,0 Cal. ¹⁵). Kryoskopisches Verhalten ¹⁶). Propion-o-toluid $C_2H_5CONHC_6H_4CH_3$. Schmelzp. 87° ¹⁷).

Propion-p-toluid $C_2H_5CONHC_6H_4CH_3$. Krystallmasse vom Schmelzp. $126^{\circ -18}$). Siedep.

298—299°.

Propion-A-naphthalid C₂H₅CONHC₁₀H₇. Schmelzp. 116⁻¹⁹).

Propionsäurehydrazid $C_2H_5CONHNH_2$. Bei 6—8stündigem Kochen von Propionester mit Hydrazinhydrat, Siedep. 140° unter 16 mm. Schmelzp. 40°. Sehr zerfließlich 20°).

Propionylazid C₂H₅CON₃. Beim Umsetzen von salzsaurem Propionsäurehydrazid mit Natriumnitrit. Die Verbindung ist in reinem Zustande nicht bekaunt ²¹).

1) Bouveault n. Bongert, Bulletin de la Soc. chim. [3] 27, 1046 [1902].

2) Brühl, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 203, 15 [1880].

3) Lobry de Bruyn, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 3. 389 [1884].

4) Sestini, Bulletin de la Soc. chim. [2] 11, 469 [1869].

5) Claisen u. Moritz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 2121 [1880].

6) Thorpe u. Jones, Journ. Chem. Soc. 63, 286 [1893].

7) Luginin, Jahresber. d. Chemie 1885, 192.

- 8) Anderlini, Gazzetta chimica ital. 25, 11, 132 [1895].
 9) Mailhe, Bulletin de la Soc. chim. [4] 5, 814 [1909].
- 10) Clover u. Richmond, Amer. Chem. Journ. 29, 191 [1903].

11) Deinert, Journ. f. prakt. Chemie [2] 52, 431 [1895].

- 12) Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 981 [1882].
 13) Aschan, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2347 [1898].
- 14) Eykman, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 12, 172 [1893].
- Stohmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 52, 60 [1895].
 Auwers, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 453 [1897].
- 17) Pictet u. Duparc, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 3421 [1887]. 18) Bischoff u. Walden, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 279, 172 [1894].
- 19) Robertson, Journ. Chem. Soc. 93, 1033 [1908].
- 20) Curtius u. Hille, Journ. f. prakt. Chemie [2] 64, 404 [1902].
- ²¹) Curtins u. Hille, Journ. f. prakt. Chemie [2] 64, 408 [1902].

Propionsänrephenylhydrazid C₂H₅CONHNHC₆H₅. In der Kälte aus Phenylhydrazin

und überschüssiger Propionsäure. Schmelzp. 160—160,5° (korr.) 1).

Propionitril, Äthyleyanid C₂H₅CN. Beim Erhitzen von äthylschwefelsaurem Barium mit Cyankali. Aus Propionamid und Phosphorpentoxyd²). Zinkäthyl absorbiert Cyan unter Bildung von Propionitril³). Die Darstellung erfolgt aus Diäthylsnlfat mit wässeriger Cyankalilösung⁴). Zur Reinigung werden die über 90 siedenden Anteile einen Tag mit ½ ihres Gewichts an Phosphorpentoxyd stehen gelassen und dann abdestilliert. Propionitril ist ein sehr heftiges Gift. Die tödliche Dosis beim Hunde ist ca. 0,03 g pro Kilogramm⁵). Schmelzp. —103,5 ⁶). Siedep. 97,08° (korr.). Spez. Gewicht 0,80101 bei 0°: 0,7015 bei 97°. Molekularbrechungsvermögen 25,10 ⁷). Spez. Wärme. Verdampfungswärme 8). Molekulare Verbrennungswärme 460 Cal. ⁹). Spez. Kohäsion und Oberflächenspannung ¹⁰). Kritische Temperatur 285,7°. Kritischer Druck 41,2—41,4 Atm. Brechungsindex für Natriumlicht 1,364 bei 24,6° ¹¹). In Wasser ziemlich leicht löslich, aber durch Chlorcalcium aussalzbar. Verbindet sich direkt mit Brom und mit Aluminiumchlorid zu krystallisierenden Verbindungen.

Propenylamidoxim CH₃CH₂C NOH NH₂. Durch Addition von Hydroxylamin an Propionitril ¹²).

Propioniminoäthyläther $\mathrm{CH_3C} \overset{\mathrm{NH}}{\mathrm{OC_2H_5}}$. Das Chlorhydrat entsteht aus Propionitril, Alkohol und Salzsäure 13).

α-Chlorpropionsäure CH₃CHClCOOH. Das Chlorid wird bei der Destillation von trocknem milchsaurem Kalk mit Phosphorpentachlorid oder direkt durch Chlorieren von Propionylchlorid in der Hitze¹⁴) erhalten und zerfällt mit 1 Mol. Wasser in die Säure und Chlorwasserstoff. Siedep. 186°. Spez. Gewicht 1,28 bei 0° ¹⁵). Aus d- und l-Milchsäure entstehen die optisch aktiven α-Chlorpropionsäuren ¹⁶). Das Chlorid der inaktiven Säure siedet bei 109—110° und besitzt das spez. Gewicht 1,2394. Die aktiven Chloride sieden bei 103—105°. Antoracemisation der Ester ¹⁷). Asymmetrieprodukte der Ester ¹⁸).

β-Chlorpropionsäure CH₂ClCH₂COOH. Die Darstellung erfolgt durch Oxydation des Additionsproduktes von Salzsäure an Acrolein mit Salpetersäure¹⁹). Fettglänzende Blättchen vom Schmelzp. 41,5°. Siedep. 203—205. Zerfällt beim Sieden teilweise in HCl und Acrylsäure. Das Chlorid siedet bei 143—145 und besitzt das spez. Gewicht 1,3307 ²⁰).

a-a-Dichlorpropionsäure CH $_3$ CCl $_2$ COOH. Aus Brenztraubensäure durch Phosphorpentachlorid 21). In der Kälte erstarrendes Öl vom Siedep. 185—190 $^{\circ}$. Leicht löslich in Wasser, schwer in konz. Salzsäure.

 α - β -Dichlorpropionsäure CH₂CICHCICOOH. Aus Glycerinsäure und Phosphorpentachlorid ²²). Bei der Oxydation von α - β -Dichlorhydrin. Kleine Nadeln vom Schmelzp. 50 . Siedet nicht unzersetzt. Durch Kochen wird sie leicht in Chlorwasserstoff und β -Chloracrylsäure gespalten.

1) Leighton, Amer. Chem. Journ. 20, 677 [1898].

2) Dumas, Malaguti u. Leblanc, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 64, 334 [1847].

3) Frankland u. Graham, Journ. Chem. Soc. 31, 740 [1880].

4) P. Walden, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 40, 3214 [1907]. — Kaufler u. Pommeranz, Sitzungsber. d. Wiener Akad., Math.-naturw. Kl. 110, 11 [1901].

5) Lang, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 34, 251 [1894].

6) Sehneider, Zeitschr. f. physikal. Chemie 22, 233 [1897].7) Brühl, Zeitschr. f. physikal. Chemie 16, 214 [1895].

8) Luginin, Chem. Centralbl. 1900, 1, 451.

9) Le moult, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 148, 1603 [1909].

10) Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 65, 129 [1908].

11) Guye u. Mallet, Chem. Centralbl. 1902, 1. 1315.

- Nordmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 2756 [1884].
 Pinner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1654 [1883].
- 14) Markownikow, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 208, 334 [1881].
- 15) Buchanan, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 148, 169 [1868].

16) Walker, Journ. Chem. Soc. 67, 918 [1895].

- 17) Walden, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1419 [1878].
- 18) Walker, Journ. of physical. Chemistry 13, 574 [1909].
 19) Moureu, Annales de Chim. et de Phys. [7] 2, 157 [1894].
 20) Henry, Bulletin de la Soc. chim. [2] 43, 617 [1885].
- 21) Beckurts u. Otto, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 11, 386 [1878].
- 22) Werigo u. Werner, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 170, 167 [1873].

β-β-Dichlorpropiousäure CHCl₂CH₂COOH. Bei 40stündigem Erhitzen von β-Chloracrylsäure mit 40 proz. Salzsäure auf 80—85°. Prismatische Krystalle vom Schmelzp. 56°.

v-Brompropionsäure CH₃CHBrCOOH. Inaktive Säure. Durch Bromieren von Propionsäure nach Hell-Volhard - Zelinsky¹). Glänzende Prismen vom Schmelzp. 24,5°. Siedep. 205,5° (korr.). Elektrisches Leitvermögen²). Die α-Brompropionsäure wird durch vorsichtige Krystallisation des Cinchoninsalzes aus Wasser in die aktiven Komponenten zerlegt³). Spez. Gewicht der aktiven Säure 1,7084 bei 20°. Spezifische Drehung für Natriumlicht 26,7° bei 20° für die Säure aus dem schwerlöslichen Cinchoninsalz. Das Chlorid siedet unter 12 mm Druck bei 27°.

β-Brompropiousäure CH₂BrCH₂COOH. Durch Oxydation des Additionsproduktes von Bromwasserstoff an Acrolein mit Salpetersäure⁴). Tafeln vom Schmelzp. 62,5°. Sehr

leicht löslich in Wasser. Elektrische Leitfähigkeit 5).

α-α-Dibrompropionsäure $\mathrm{CH_3CBr_2COOH}$, Beim Erhitzen von α-Brompropionsäure mit 1 Mol. Brom auf 180—200° 6). Trimetrische Tafeln vom Schmelzp. 61°. Siedep. 221 unter geringer Zersetzung.

- α-β-Dibrompropionsäure CH₂BrCHBrCOOH. Durch Oxydation des Acroleinbromids oder des Dibrompropylalkohols. Krystallisiert in kompakten Prismen vom Schmelzp. 51° oder in Tafeln, die bei 64° schmelzen. Beide Formen können durch Impfen des Schmelzflusses willkürlich hervorgerufen werden?). Siedet unter partieller Zersetzung bei 227°. Die Salze scheiden leicht Brommetalle ab. Elektrische Leitfähigkeit⁵).
- β -β-Dibrompropiousäure CHBr₂CH₂COOH. Beim Erhitzen von β -Bromacrylsäure mit Bromwasserstoff auf 100°. Schmelzp. 71° 8).
- $\alpha\text{-}Jodpropions\"{a}ure\ CH_3CHJCOOH.$ Aus Milehs\"{a}ure mit Phosphortrijodid. Diekes, in Wasser kaum lösliches $\bullet l^9$).
- β -Jodpropiousäure CH₂JCH₂COOH. Durch Addition von Jodwasserstoff an Aerylsäure¹⁰). Aus Glycerinsäure und Jodphosphor¹¹). Glasglänzende, bei 82° schmelzende Krystallblätter. Äußerst leicht löslich in Alkohol und Äther. Elektrische Leitfähigkeit¹²).

NOH

 α -Nitrosopropionsäure CH₃CCOOH. Durch Oximierung der Brenztranbensäure. Kleine Krystallkörner, die sich bei 178° stürmisch zersetzen, ohne zu schmelzen. Bei der Reduktion durch Zinn und Salzsäure wird Alanin gebildet.

β-Nitrosopropiousäure (Aldoximessigsäure) CHNOHCH₂COOH. Krystalle, die unter Schäumen bei 117—118° schmelzen¹³). Elektrische Leitfähigkeit¹⁴).

- β -Nitropropiousäure CH₂NO₂CH₂COOH. Aus β -Jodpropiousäure mit Silbernitrit. Kleine Schuppen aus Chloroform. Schmelzp. 66–67°. Schr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther, sehr wenig in kaltem Chloroform, fast gar nicht in Ligroin ¹⁵).
- α-Cyanpropionsäure $CH_3CH(CN)COOH$. Aus Brompropionester in abs. Alkohol und Cyankali ¹⁶). Eine Cyanpropionsäure soll bei der Oxydation von Wolle mit alkalischer Permanganatlösung entstehen ¹⁷). Dieselbe enthält $1^{1/2}$ Mol. Wasser und stellt ein amorphes gelbes Pulver dar, das sich oberhalb 140° zersetzt.
 - 1) Zelinsky, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 2026 [1887].

2) Ostwald, Journ. f. prakt. Chemie [2] 32, 324 [1885].

- 3) Ramberg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 3354 [1900]. Fischer u. Warburg, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 340, 169 [1905].
- 4) Lederer, Journ. f. prakt. Chemie [2] 42, 384 [1890]. Moureu, Annales de Chim. et de Phys. [7] 2, 154 [1897].

⁵) Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 10, 650 [1892].

6) Epstein, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 124, 688 [1897].

7) Haushofer, Jahresber. d. Chemie 1881, 687.

8) Thomas-Mamert, Bulletin de la Soc. chim. [3] 11, 734 [1894].
9) Wichelhaus, Amalen d. Chemie u. Pharmazie 144, 352 [1867].

¹⁰) Wislicenus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie **166**, 1 [1873].

¹¹) Beilstein, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 120, 226 [1861]. — v. Meyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 3295 [1878].

12) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 193 [1889].

13) v. Pechmann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 264, 286 [1891].
 14) Hantzsch u. Miolati, Zeitschr. f. physikal. Chemie 10, 18 [1892].
 15) Lewkowitsch, Journ. f. prakt. Chemie [2] 20, 169 [1879].

16) Perkin u. Bone, Journ. Chem. Soc. 67, 421 [1895].

17) Wanklyn u. Cooper, Philosophical Magazine [5] 7, 356 [1879].

$NHNH_2$

α-Hydrazinopropionsäure CH₃ČHCOOH. Nädelchen aus Alkohol. Sehmelzp. 181. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in abs. Alkohol und Äther¹).

a-Hydroxylaminopropionsäure C₃H₇O₃N. Gummiartige Masse²).

β-Quecksilberdipropionsäure Hg(CH₂CH₂COOH)₂. Der Äthylester entsteht bei der Behandlung von β-Jodpropionester mit Natriumannalgam. Er wird durch kalte Natronlauge verseift. Krystalle aus heißem Wasser. Schmelzp. 148,5—149,5° unter Graufärbung. Feine, farb- und geruchlose Prismen³). Im Vergleich zu anderen Queeksilberpräparaten sehr wenig giftig, aber auch ohne Wirkung auf sekundäre Lues, trotz mehrfach wiederholter subcutaner Injektion von 0,02—0,04 g⁴).

α-Rhodanpropionsäure CH₃CH(CNS)COOH. Lange Nadeln aus Wasser. Sehmelzp. 123°. α-Sulfopropionsäure CH₃CHSO₃HCOOH. Aus α-Chlorpropionsäure beim Koehen mit

neutralem Ammoniumsulfit. Sirup 5).

 $\beta\text{-Sulfopropionsäure}$ SO₃HČH₂CH₂COOH. Aus β -Jodpropionsäure und neutralem Ammoniumsulfit. Schmelzp. 68—69°. Zerfließlich, äußerst leicht löslich in Wasser. Löslich in Alkohol und Äther⁶).

a-Diazopropionsäure. Der Methylester entsteht aus Alaninesterchlorhydrat und Natriumnitrit bei 0°. Siedep, 53—55° bei 15 mm Druck 7).

Buttersäure, Butansäure.

Mol.-Gewieht 88,06.

Zusammensetzung 54,50° o C, 9,16° o H, 36,34° o O. $C_4H_8O_2 = CH_3(CH_2)_2COOH$.

Vorkommen: Als Hexylester im Öl von Heracleum giganteum 8). Als Octylester in den Pastinaken 9). Im rohen Holzessig 10). Als Ester im Tuberosenöl 11). In der Kuhbutter als Glycerid, in einer Menge von ea. 20, 12). Im Fliegenpilz, Amanita muscaria 13). Im Schweiß 14). In der Fleischflüssigkeit 15). Im Diekdarminhalt und in den Faeces 16). In den flüssigen Absonderungen der Laufkäfer 17). Im Limburger Käse 18). In Mumien 19). Im Braunkohlenteer 20). Als freie Säure und Monobutyrin im Rohglycerin 21).

Bildung: Beim Ranzigwerden der Fette²²) und bei der Oxydation der Fette mit Salpetersäure²³). Bei der Fäulnis der Glutaminsäure entstehen 58,6° der theoretisch möglichen Menge an Buttersäure²⁴). Bei der Fäulnis des Fibrins²⁵). Aus Fibrin durch Streptokokkengärung²⁶). Bei der Oxydation von Albuminaten mit Chromsäure²⁷). Aus Rohrzueker, Trau-

1) Thiele u. Bailey, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 303, 85 [1898].

- ²) Werner u. Sonnenfeld, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 3354 [1894].
- E. Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 387 [1907].
 v. Mering. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 388 [1907].
 Kurbatow, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 173, 5 [1874].
- 6) Rosenthal, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 233, 16 [1886].
 7) Curtius u. Lang, Journ. f. prakt. Chemie [2] 44, 559 [1891].
- 8) Franchimont u Zincke, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 163, 198 [1872].

9) Renesse, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 166, 80 [1873].

10) Krämer u. Grodski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 1356 [1878].

11) Hesse, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 36, 1459 [1903].

12) Chevreul, Recherches sur les corps gras d'origine animale. Paris 1823. S. 115.

13) Heinisch u. Zellner, Monatshefte f. Chemie 25, 537 [1904].

14) Schottin, Jahresber. d. Chemie 1852, 704.

15) Scherer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 69, 196 [1849].

16) Brieger, Zeitschr. f. physiol. Chemie 3, 148 [1879].

¹⁷) Pelouze, Jahresber. d. Chemie 1856, 716.

18) Iljenko u. Laskowski, Amalen d. Chemie u. Pharmazie **55**, 85 [1845]. — Iljenko, Annalen d. Chemie u. Pharmazie **63**, 268 [1847].

19) Schmidt, Chem.-Ztg. 32, 769 [1908].

²⁰) Rosenthal, Zeitsehr. f. angew. Chemie 16, 222 [1903].

²¹) Bergh, Pharmaz. Ztg. 52, 880 [1907].

- ²²) Seala, Gazzetta chimica ital. 38, 1, 307 [1908].
- 23) Redtenbacher, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 59, 49 [1846].
- Brasch u. Neuberg, Biochem. Zeitschr. 13, 303 [1908].
 Wurtz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 52, 291 [1844].
- ²⁶) Emmerling, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1863 [1897].
- 27) Guekelberger, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 64, 68 [1847].

benzucker, Milchsäure, Glycerin, Glucosamin, Oxyvaleriansäure durch Buttersäuregärung ¹). Bei der ammoniakalischen Gärung des Harns²). Aus Harnfarbstoff durch Kalischmelze³). Bei der Autolyse der Leber⁴). Beim Überleiten von Kohlenoxyd bei 205° über ein Gemenge von Natriumäthylat und Natriumacetat⁵). Bei der Reduktion von Crotonsäure durch Wasserstoff und fein verteiltes Nickel⁶). Aus Chitin durch Kalischmelze⁷) oder Hydrolyse mit Salzsäure⁸).

Darstellung: Die Darstellung der Buttersäure geschieht durch Vergärung von Rohrzucker, Traubenzucker oder Stärke. Beispiele: 100 g Kartoffelstärke, 0,1 g phosphorsaurer Kalk, 0,02 g Magnesiumsulfat, 1 g Salmiak und 50 g Calciumcarbonat werden mit 21 Wasser auf 40° erwärmt und mit einem Buttersäure erzeugenden Organismus, etwa Bacillus subtilis, in Reinkultur geimpft. Die Gärung verläuft in 10 Tagen und liefert ungefähr 37,4 g roher Buttersäure 9).

Verfahren von Pribram. Man bereitet Stärkekleister aus 2 kg Stärke und 60 l Wasser, vermengt ihn mit 600 g blutfreier, frischer, fein zerschnittener Kalbsleber, überläßt das Gemisch sich selbst und fügt nach einigen Stunden noch 1½ kg Kreide zu. Dauer der Gärung 14 Tage 10).

Buttersäurebildner sind neben dem obenerwähnten Bacillus subtilis¹¹) Clostridium butyrieum, Granulobacter saccharo-butyrieum, Bacterium coil commune¹²), Bacillus boocopricus ¹³), ferner bildet auch Bacterium laetis aerogenes Escherich ¹⁴) aus milehsauren Salzen Buttersäure. Die Reinigung der Buttersäure geschieht dadurch, daß nach vorläufiger Fraktionierung die Buttersäurefraktion in den Äthylester übergeführt und dieser durchgreifend fraktioniert wird. Der reine Buttersäureäthylester wird mit Kalkmilch verseift und aus dem Kalksalz die Buttersäure durch Salzsäure in Freiheit gesetzt ¹⁵).

Nachweis und Bestimmung: Der Nachweis der Buttersäure neben Isobuttersäure geschieht durch Darstellung der Kalksalze, von denen das der normalen Säure in heißem Wasser schwerer löslich ist als in kaltem, während das Kalksalz der Isobuttersäure sich umgekehrt verhält. Bestimmung der Buttersäure neben Essigsäure 16). Die Trennung der Buttersäure von Ameisen-, Essig- und Propionsäure kann man durch Auslaugen der trocknen Barytsalze mit abs. Alkohol erreichen. Dabei lösen sich bei 30° in 1000 T. abs. Alkohol 0,055 T. Bariumformiat, 0,284 T. Bariumacetat, 2,61 T. Bariumpropionat und 11,717 T. Bariumbutyrat 17). Das Bariumbutyrat darf zur Wägung nur bei einer 80° nicht übersteigenden Temperatur getrocknet werden. Nach Haberlandt sind die Zahlen Lucks falsch undist die Methode durch das bei der Essigsäure geschilderte Trennungsverfahren zu ersetzen 18). Trennung der Buttersäure von Capron-, Capryl- und Caprinsäure 19). Zum qualitativen Nachweis der Buttersäure ist empfohlen worden, die zu prüfende Substanz mit trocknem Kaliumäthylsulfat zu erhitzen, wobei der charakteristische Geruch des Buttersäureäthylesters auftritt 20).

2) Salkowski, Zeitschr. f. physiol. Chemie 13, 268 [1889].

7) Ledderhose, Zeitschr. f. physiol. Chemie 2, 218 [1878/79].
8) Sundvik, Zeitschr. f. physiol. Chemie 5, 388 [1881].

10) Pribram, Jahresber. d. Chemie 1879, 614.

11) Vandevelde, Zeitschr. f. physiol. Chemie 8, 384 [1883/84].

12) Baginsky, Zeitschr. f. physiol. Chemie 13, 363 [1889].

13) Emmerling, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 2726 [1896].

14) Baginsky, Zeitschr. f. physiol. Chemie 12, 462 [1888].
15) Bannow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 2552 [1886]. — Meyer-Jakob-

son, Lehrbuch der organischen Chemie. 2. Aufl. 1, 531. 1907.

16) Windisch, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 8, 470 [1904].

17) Luck, Zeitschr. f. analyt. Chemie 10, 185 [1871].

18) Haberland, Zeitschr. f. analyt. Chemie 38, 207 [1899].

19) Wein, Sitzungsber. d. physikal.-med. Soc. in Erlangen 1877, Sitzung v. 15. Jan.

²⁰) Castellana, Gazzetta chimica ital. 36, 1, 106 [1906].

¹⁾ Baginsky, Zeitschr. f. physiol. Chemie 12, 462 [1888]. — Fitz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 52 [1878]. — Ledderhose, Zeitschr. f. physiol. Chemie 4, 151 [1880]. — Giacosa, Zeitschr. f. physiol. Chemie 3, 53 [1879]. — Fitz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 1348 [1876].

Udránsky, Zeitschr. f. physiol. Chemie 11, 559 [1887]; 12, 54 [1888].
 Magnus-Levy, Archiv f. Anat. u. Physiol., physiol. Abt. 1902, 365.
 Geuther u. Fröhlich, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 202, 306 [1880].
 Sabatier u. Mailhe, Annales de Chim. et de Phys. [8] 16, 73 [1909].

⁹⁾ Fitz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 52 [1878].

Physiologische Eigenschaften: Buttersäure besitzt einen besonders im verdünnten Zustand unangenehmen Fettsäuregeruch. Nach Verfütterung von Buttersäure sind die flüchtigen Fettsäuren des Harns nur ganz wenig vermehrt¹). Buttersäure vermehrt beim Diabetiker die Menge der ausgeschiedenen Acetonkörper²). Sie erweist sich bei der Durchblutung der isolierten Leber als energischer Acetessigsäurebildner³). Buttersäure wird in 0,2, 0,05 und 0,01 proz. Lösung bei Gegenwart mineralischer Nährstoffe von Schimmel- und Hefepilzen und Bakterien als Kohlenstoffquelle ausgenutzt⁴). Buttersäure lähmt die motorischen Nervenendigungen, ohne gleichzeitig die Contractilität des Muskels aufzuheben⁵). Einfluß pharmakologischer Agenzien auf den Abbau der Buttersäure im Organismus⁶).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Buttersäure ist ein farbloses Öl vom Siedep. 163,5° (korr.). Schmelzp. —6,7°7). Siedep. 30,3° bei 0,1 mm; 64,3° bei 10 mm; 75,9° bei 20,1 mm 7). Dampftension°). Spez. Gewicht 0,9599 bei 19,10, 0,8983 bei 80,9°. Brechungsindex für Natriumlicht 1,39906 bei 20°9). Brechungsindex bei verschiedenen Temperaturen 1°). Molekularbrechungsvermögen 35,91 11). Absorptionsspektrum 1²). Ausdehnung von 0 —100° 100; 107,31°3). Kryoskopisches Verhalten 14). Ebullioskopisches Verhalten 15). Kritische Temperatur 354,74° 16). Diffusionskoeffizient 17). Molekulare Verbrennungswärme 524,4° Cal. 18), Dissoziationskonstante 1,45·10° 19). Elektrische Leitfähigkeit 2°). Leitfähigkeit der Lösung von Buttersäure in flüssigem Bromwasserstoff und Chlorwasserstoff 21). Dielektrizitätskonstante 2²). Esterifizierungskonstante 2³). Amidierungsgeschwindigkeit 2⁴). Reaktionsfähigkeit in alkoholischer Lösung 2⁵). Spezifische Wärme, Hydratationswärme und spez. Gewicht der Hydrate 26). Dampfdruckerniedrigung wässeriger Lösungen 27). Capillarität wässeriger Lösungen 28). Hydrate und innere Reibung 29).

Normalbuttersäure mischt sich mit Wasser in jedem Verhältnis, kann aber durch Chlorcalcium aus den Lösungen wieder abgeschieden werden. Sie bildet Additionsprodukte mit Chlorcalcium³⁰). Magnesiumjodid³¹) und Pyridin³²). Bei der Elektrolyse des Kaliumsalzes in wässeriger, angesäuerter Lösung entsteht Hexan, Propylbutyrat und Isopropylbutyrat ³³). Bei andauerndem Kochen mit starker Salpetersäure wird Bernsteinsäure erhalten. Beim Er-

1) Schotten, Zeitschr. f. physiol. Chemie 2, 383 [1882/83].

2) Schwarz, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 76, 233 [1903]. — Löb, Centralbl. f. d. ges. Physiol. u. Pathol. d. Stoffw. 3, 198 [1902]. — Bär u. Blum, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 55, 89 [1906].

3) Embden, Salomon u. Schmidt, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 8, 147 [1906]

4) Bokorny, Milehztg. 26, 18 [1907].

⁵) Karczag, Zeitschr. f. Biol. **53**, 93 [1909].

- 6) Bär u. Meyerstein, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 63, 441 [1910].
- 7) Kahlbaum, Zeitschr. f. physikal. Chemie 13, 37 [1894].
 8) Kahlbaum, Zeitschr. f. physikal. Chemie 26, 592 [1898].
- 9) Scheij, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 18, 182 [1899].

¹⁰) Falk, Chem. Centralbl. 1909, 1, 815.

- Eykman, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 12, 164 [1893].
 Spring, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 16, 1 [1897].
- 13) Thörner, Zeitschr. f. chem. Apparatenkde. 3, 165 [1908].

14) Robertson, Journ. Chem. Soc. 83, 1428 [1903].

15) Beckmann, Zeitschr. f. physikal. Chemie 57, 129 [1907].

¹⁶) Brown, Journ. Chem. Soc. 89, 311 [1906].

- 17) Eucken, Zeitschr. f. physikal, Chemie 59, 106 [1907].
 18) Stohmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 49, 111 [1894].
 19) Bauer, Zeitschr. f. physikal, Chemie 56, 2t5 [1906].
- Barmwater, Zeitschr. f. physikal. Chemie 56, 233 [1906].
 Archibald, Journ. Amer. Chem. Soc. 29, 1416 [1907].

²²) Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie **23**, 309 [1897].

²³) Goldschmidt u. Udby, Zeitschr. f. physikal. Chemie 60, 728 [1908].
 ²⁴) Menschutkin, Krieger u. Ditrich, Chem. Centralbl. 1903, 1, 1121.

25) Petersen, Journ. f. prakt. Chemie [2] 73, 390 [1906].

²⁶) Lüdeking, Annalen d. Physik [2] 27, 72 [1886]; Jahresber, d. Chemie 1886, 215.

27) Konowalow, Chem. Centralbl. 1907, II, 1373.

Szyszkowski, Zeitschr. f. physikal. Chemie 64, 385 [1908].
 Tsakalotos. Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 146, 1146 [1908].

Menschutkin, Chem. Centralbl. 1906, H. 1216.
 Menschutkin, Chem. Centralbl. 1906, H, 1482.

³²) Tsakalotos, Bulletin de la Soc. chim. [4] 3, 242 [1908].

33) Petersen, Chem. Centralbl. 1897, 11, 519.

hitzen von Buttersäure mit Zinkstaub auf 300° entsteht buttersaures Zink, Butyraldehyd und Dipropylketon¹). Die Oxydation mit Wasserstoffsuperoxyd bei 37° führt zu Acetessigsäure, Aceton, Propionaldehyd, Essigsäure, Ameisensäure und Kohlensäure²). Beim Überleiten der

Dämpfe über erhitztes Calciumcarbid bildet sich Dipropylketon³).

Salze: Aussalzbarkeit der Alkalisalze⁴). Elektrisches Leitvermögen der Alkalisalze⁵). Löslichkeit in Amylalkohol 0,1:100, in siedendem Aceton 0,04:100 6). — $C_4H_7O_2K$. Prismen aus abs. Alkohol. — $(C_4H_7O_2)_2Mg + 5H_2O$. Sehr leicht lösliche Blättchen, Leitfähigkeit?) — (C₄H₇O)₂Ca + H₂O. Krystallisiert bei freiwilliger Verdunstung in rhombischen Blättchen, aus kochenden Lösungen in rhombischen Prismen. 100 T. Wasser von 0-64° lösen 20,31-0,135004 · t +0,0008985 · t² Teile wasserfreies Salz. Das Minimum der Löslichkeit liegt bei ungefähr 70°8). Bei 14° löst sich 1 T. in 3,5 T. Wasser 9). Beim Kochen der kalt gesättigten wässerigen Lösung werden 23% der bei 0° gelösten Menge gefällt. Beim Erkalten löst sich der Niederschlag wieder auf. — $(C_4H_7O_2)_2Ba + 4 H_2O$. Krystallisiert wie das Calciumsalz. 100 T. Wasser lösen bei $0-40^{\circ}$ 37,42 $-0.088903 \cdot t + 0.0012226 \cdot t^{2}$ Teile, bei 40-82 - 35,86 + 0,0259649 (t-40) + 0,0032707 (t-40)² T. wasserfreies Salz. Das Minimum der Löslichkeit liegt bei 40° 8). — $(C_4H_7O_2)_2Sr + H_2O$. Monokline Prismen. Löslichkeit bei 20° in Wasser $39.2:100^{\circ}$ 9). — $(C_4H_7O_2)_2Zn + 2H_2O$. Monokline Prismen. Bei 16° lösen sich 10,7 T. wasserhaltiges Salz in 100 T. Wasser. Beim Erwärmen scheidet sich ein basisches Salz ab 10). — $(C_4H_7O_2)_2$ Pb. Sehr langsam erstarrendes Öl 11). — $(C_4H_7O_2)_4$ Pb 12). — $(C_4H_7O_2)_2$ Cu + 2 H₂O. Monokline Krystalle. — $C_4H_7O_2$ Ag. Beim Erkalten der wässerigen Lösung Nadeln, beim langsamen Verdunsten monokline Prismen. Löslichkeit in 100 T. Wasser von t° 0.366 + 0.00515752 (t -0.6) + 0.0000498771 (t $-0.6)^2$ 13). — Cersalz (C₄H₇O₂)₃Cl. Krystallisiert aus Alkohol 14).

Derivate: Methylbutyrat C₃H₇CO₂CH₃. Siedep. 102,3° bei 760 mm. Spez. Gewicht bei 0° 0,92006. Dampftension. Kritischer Druck und kritische Temperatur ¹⁵). Elektrische Leitfähigkeit ¹⁶). Molekularattraktion ¹⁷). Bildet eine Additionsverbindung mit Gombergs "Triphenylmethyl" ¹⁸). Verbrennungswärme 851,250 Cal. ¹⁹). Verdampfungswärme 77,3 Cal. ²⁰). Ausdehnungskoeffizient ²¹).

Äthylbutyrat C₃H₇CO₂C₂H₅. Mol.-Gewicht 116,1. Zusammensetzung: 62,01% C, 10,42% H, 27,57% O. Entsteht aus Acetessigester mit Nickel und Wasserstoff²²). Spaltung durch Abrin²³). Synthese und Spaltung durch Platinschwarz²⁴). Einwirkung von Anionen und Kationen auf die Spaltung durch Pankreasferment²⁵). Hydrolyse durch Lipase aus Schweineleber²⁶). Freic Buttersäure wirkt hemmend auf die Pankreasspaltung des Äthyl-

1) Mailhe, Chem.-Ztg. 33, 242 [1909].

2) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 4, 77 [1908].

3) Haehn, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 1704 [1906].

4) Cohn, Chem.-Ztg. 31, 855 [1907].

- ⁵) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 1, 99—104 [1887]; 3, 175 [1889].
- Holzmann, Archiv d. Pharmazie 236, 433 [1898].
 Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 1, 532 [1887].
 Deszathy, Monatshefte f. Chemie 14, 252 [1893].

9) Gränzweig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 162, 206 [1872].

- 10) Linnemann u. Zotta, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 161, 177 [1872].
- ¹¹) Markownikow, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 138, 361 [1866]. Bulk, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 139, 66 [1866].
 - 12) Colson, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 136, 1665 [1903].
 13) Raupenstrauch, Monatshefte f. Chemie 6, 588 [1885].

¹⁴) Wolff, Zeitschr. f. anorgan. Chemie **45**, 89 [1905].

15) Young u. Thomas, Journ. Chem. Soc. 63, 1231 [1893].

16) Bartoli, Gazzetta chimica ital. 24, II, 160 [1894].

¹⁷) Mills, Chem. Centralbl. **1908**, I, 1019.

- 18) Gomberg u. Cone, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 1335 [1905].
- Luginin, Annales de Chim, et de Phys. [6] 8, 130 [1886].
 Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 234, 343 [1886].
 Elsässer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 218, 314 [1883].
- ²²) Sabatier u. Mailhe, Annales de Chim. et de Phys. [8] 16, 78 [1909].
- ²³) Braun u. Behrendt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 1903 [1903].

²⁴) Neilson, Amer. Journ. of Physiol. 10, 191 [1904].

- 25) Neilson u. Brown, Amer. Journ. of Physiol. 10, 335 [1904].
- ²⁶) Kastle, Johnston u. Elvove, Amer. Chem. Journ. 31, 521 [1904].

butyrats ein 1). Siedep. 119,9 bei 760 mm. Schmelzp. — 93,3 ° 2). Spez. Gewicht 0,89957 bei 0°, 0,8978 bei 18°. Ausdehnungskoeffizient 3). Verdampfungswärme 71,5 °4). Capillaritätskonstante beim Siedepunkt 5). Lichtbrechungsvermögen 6). Elektrische Leitfähigkeit 7). Verseifungsgeschwindigkeit 8). Beim Erhitzen mit Orthophosphorsäure zerfällt das Äthylbutyrat in Buttersäure und Äthylen 9). Kompressibilität und Oberflächenspannung 10). Normalpropylbutyrat C₃H₇CO₂C₃H₇. Siedep. 142,7 bei 760 mm. Spez. Gewicht 0,8789 bei 15°. Ausdehnungskoeffizient 11). Verdampfungswärme 66,2 Cal. 12). Capillaritätskonstante beim Siedepunkt 5). Elektrische Leitfähigkeit 13).

Isopropylbutyrat C₃H₇CO₂CH(CH₃)₂. Siedep. 128°. Spez. Gewicht 0,8787 bei 0°. Spez.

Zähigkeit 14).

Normalbutylbutyrat $C_3H_7CO_2C_4H_9$. Siedep. 164,8° (korr.). Spez. Gewicht 0,8885 bei 0°, 0,8718 bei 20⁻¹⁵). Ausdehnung $V = 1 + 0,0010402 \cdot t + 0,0_512306 \cdot t^2 + 0,0_835228 \cdot t^3$ ¹⁶).

Isobutylbutyrat $C_3H_7CO_2C_4H_9$. Siedep, 157—158° bei 763,2 mm. Spez. Gewicht 0,7269 bei 157°17). Verdampfungswärme 61,9 ½). Capillaritätskonstante beim Siedepunkt ½). Elektrische Leitfähigkeit ½).

Normalamylbutyrat C₃H₇CO₂C₅H₁₁. Siedep. 184,8°. Spez. Gewicht 0,8832 bei 0°.

Volumen bei t°: $1 + 0.0009791 \cdot t + 0.0_5158 \cdot t^2 + 0.0_816568 \cdot t^{3.16}$).

Isoamylbutyrat $C_3H_7CO_2C_5H_{11}$. Siedep. 178,6° bei 760 nm. Spez. Gewicht 0,882306 bei 0°. Ausdehnungskoeffizient 11). Verdampfungswärme 59,4. Elektrische Leitfähigkeit 13). Spaltung durch Fermente 19).

Butyrat des l-Amylalkohols ([$^{\Delta}$]_D= -4.4°) C_3 H $_7$ CO $_2$ C $_5$ H $_{11}$. Siedep. 173 -176° bei 726 mm. Spez. Gewicht 0,862 bei 20°. Brechungsindex 1,4112 bei 20.4°. Spezifische Drehung

bei 20° in unverdünntem Zustand $+2.46^{\circ}$ 20), $+2.81^{\circ}$ 21).

Hexylbutyrat $C_3H_7CO_2C_6H_{13}$. Findet sich im Öl von Heracleum giganteum ²²). Siedep. 205,1°. Spez. Gewicht 0,8825 bei 0°. Ausdehnung $V_t=1+0,0009481\cdot t+0.0_512205\cdot t^2+0.0_825055\cdot t^{3/23}$).

Normalheptylbutyrat C₃H₇CO₂C₇H₁₅. Siedep. 225,2°. Spez. Gewicht 0,8827 bei 0°.

Volumen bei t^2 : $1 + 0.0009119 \cdot t + 0.0000013663 \cdot t^2 + 0.0099092 \cdot t^{3/23}$).

0etylbutyrat $C_3H_7CO_2C_8H_{17}$. Im Öl der Früchte von Pastinaca sativa ²⁴). Siedep. 244—245. Spez. Gewicht 0.8753 bei 0°. Volumen bei t° $1+0.0009004 \cdot t+0.0_510729$. $t^2+0.0_815116 \cdot t^{3}$ ²³).

Cetylbutyrat C₃H₇CO₂C₁₆H₃₃. Schmelzp. 20°. Siedep. 260—270° unter 202 mm.

Spez. Gewicht 0,856 bei 20° 25).

Allylbutyrat $C_3H_7CO_2C_3H_5$. Siedep. 142,5— 143° bei 772 mm. Spez. Wärme bei t° $0,4330+0,00088 \cdot t$ ²⁶).

2) Guttman, Journ. Amer. Chem. Soc. 29, 345 [1907].

Elsässer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 218, 318 [1883].
 Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 234, 343 [1886].
 Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 223, 80 [1884].

6) Eykman, Recueil des travaux chim. des Pays-Pas 12. 277 [1893].

7) Bartoli, Gazzetta chimica ital. 24, II, 160 [1894].

8) Trautz u. Volkmann, Zeitschr. f. physikal. Chemie 64, 53 [1908].

9) Raikow u. Tischkow, Chem.-Ztg. 29, 1273 [1906].

10) Richards u. Matthews, Zeitschr. f. physikal. Chemie 61, 599 [1908].

Elsässer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 218, 322 [1883].
 Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 234, 344 [1886].

13) Bartoli, Gazzetta chimica ital. 24, II, 166 [1894].

¹⁴) Pribram n. Handel, Monatshefte f. Chemie 2, 690 [1881].

Lieben u. Rossi, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 158, 170 [1871].
 Gartenmeister, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 233, 269 [1886].

17) Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 220, 333 [1883].

18) Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 223, 81 [1884].

¹⁹) Dietz, Zeitschr. f. physiol. Chemie **52**, 279 [1907].

²⁰) Guye u. Chavanne, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 281 [1896].

²¹) Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 20, 573 [1896].

22) Zincke u. Franchimont, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 163, 198 [1872].
23) Gartenmeister, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 233, 270-272 [1886].

24) Renesse, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 166. 80 [1873].

²⁵) Dollfus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 131, 285 [1864].

²⁶) Schiff, Zeitschr. f. physikal. Chemie 1, 385 [1887].

¹⁾ Kalabukow u. Terroine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 147, 712 [1908].

Äthylenglykolmonobutyrat $C_2H_4(OH)OCOC_3H_7$. Aus Głykol und 1 Mol. Buttersäure bei 200° 1). Siedep. 220°. Unlöslich in Wasser.

Äthylenglykoldibutyrat $C_2H_4(OCOC_3H_7)_2$. Siedep. 240°. Spez. Gewicht 1,024 hei 0°2). Acetobutyrin $C_2H_4(OCOCH_3)(OCOC_3H_7)$. Aus Acetochlorhydrin und buttersaurem Silber. Siedep. 212°3).

a-Monobutyrin

 $\begin{array}{c} \mathrm{CH_2OCOC_3H_7} \\ | \\ \mathrm{CHOH} \\ | \\ \mathrm{CH_2OH} \end{array}$

Siedep. 269-271° unter 16 mm Druck 160-163° 4).

a-Dibutyrin

CH₂OCOC₃H₇ CHOH CH₂OCOC₃H₇

Siedep. 279—280°, unter 19 mm 173—176° 4).

β-Dibutyrin

 $\begin{array}{c} \mathrm{CH_2OH} \\ | \\ \mathrm{CHOCOC_3H_7} \\ | \\ \mathrm{CH_2OCOC_3H_7} \end{array}$

Siedep. 273—275°, bei 19 mm 166—168°.

Tributyrin $C_3H_5(OCOC_3H_7)_3$. Durch Erhitzen von Glycerin mit überschüssiger Buttersäure unter Entfernung des entstandenen Wassers durch einen schwachen Luftstrom⁴). Dickes Öl. Siedep. $287-288^{\circ}$, unter 24 mm $184-186^{\circ}$ ⁴). Spez. Gewicht 1,0324 bei 20° . Brechungsindex 1,48587 bei 20° ⁵).

B-Acetodibutyrin

 $\begin{array}{c} \mathrm{CH_2OCOC_3H_7} \\ \downarrow \\ \mathrm{CHOCOCH_3} \\ \downarrow \\ \mathrm{CH_2OCOC_3H_7} \end{array}$

Farbloses Öl von esterartigem Geruch und bitterem Geschmack. Siedep. 288—291°, bei 16 mm 173—175°.

8-Benzodibutyrin

 $\begin{array}{c} \mathrm{CH_2OCOC_3H_7} \\ | \\ \mathrm{CHOCOC_6H_5} \\ | \\ \mathrm{CH_2OCOC_3H_7} \end{array}$

Aus Benzodichlorhydrin und Natriumbutyrat. Dickes Öl von bitterem Geschmack. Siedep. 230—233° bei 18 mm ⁴).

Quercitmouobutyrat $C_6H_{11}O_5(OCOC_3H_7)$. Aus Quercit und 2-3 T. Buttersäure bei $100-115^{\circ}$ 6). Halbfeste Masse. Löslich in Äther, weniger in Alkohol und noch weniger in Wasser.

Quercitributyrat $C_6H_9O_5(OCOC_3H_7)_3$. Aus Quercit und 15 T. Buttersäure bei 150 bis 160°. Sirup, löslich in Alkohol und Äther.

Quercitpentabutyrat C₆H₇O₅(OCOC₃H₇)₅. Aus dem Trihutyrat und 20 T. Buttersäure bei 120°. Bitterer Sirup. Wenig löslich in Wasser, besser in Alkohol, sehr leicht in Äther.

Mannitandibutyrat C₆H₁₀O₅(OCOC₃H₇)₂. Aus Mannit und Buttersäure bei 200°. Halbflüssige Masse, mit mikroskopischen Krystallen untermengt. Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol und Äther 7).

4) Guth, Zeitschr. f. Biol. [N. F.] 26, 94ff. [1903].

Lourenço, Annales de Chim. et de Phys. [3] 67, 267 [1863].
 Würtz, Annales de Chim. et de Phys. [3] 55, 434 [1859].

³⁾ Simpson, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 113, 117 [1860].

⁵⁾ Scheij, Recueil des travaux chim. des Pays Bas 18, 189 [1899].
6) Brunier, Annales de Chim. et de Phys. [5] 15, 48 [1878].

⁷⁾ Berthelot, Annales de Chim. et de Phys. [3] 47, 319 [1856].

Mannitantetrabutyrat C₆H₈O₅(OCOC₃H₇)₄. Aus Mannit und überschüssiger Buttersäure bei 200—250°. Flüssig ¹),

Dulcitandibutyrat $C_6\overline{H}_{10}O_5(OCOC_3H_7)_2$. Aus Dulcit und Buttersäure bei 200°. Ölig, sehr leicht löslich in Äther und abs. Alkohol 2).

Perseitheptabutyrat C₇H₉(OCOC₃H₇)₇. Sirup, löslich in Alkohol und Äther.

Acetolbutyrat CH₃COCH₂OCOCH₃. Siedep.106—107° unter 25 mm Druck. Das Semicarbazon bildet Nadeln vom Schmelzp. 82—83° (korr.) aus Äther³).

Phenylbutyrat $C_4H_7O_2C_6H_5$. Siedep. 227—228° (korr.). Spez. Gewicht 1,03644 bei 0°, 1,02685 bei 15°4).

Benzylbutyrat $C_3H_7CO_2CH_2C_6H_5$. Siedep. 238—240°. Spez. Gewicht 1,016 bei 16°. Butyrylehromsäure $Cr< OH \atop O_2 (OCOCH_3H_7)_2$. Durch Lösen von Chromsäure in Buttersäure. Dunkelbraunes, amorphes, hygroskopisches Pulver 5).

Butyrylameisensäure C₃H₇COCOOH. Beim Zerlegen von Butyryleyanid mit Salzsäure in der Hitze⁶). Beim Verseifen von Äthyloxalessigester mit verdünnter Schwefelsäure in der Hitze⁷).

Butyrylessigsäure C₃H₇COCH₂COOH. Durch Hydratation der Normalpropylpropiolsäure⁸). Der Äthylester entsteht bei der Spaltung des Butyrylacetessigsäureesters mit Ammoniak. Farblose Flüssigkeit vom Siedep. 101° bei 20 mm. Spez. Gewicht 1,007 bei 0°9).

 β -Butyrylpropionsäure $C_3H_7CO(CH_2)_2COOH$. Bei der Spaltung von Butyrylbernsteinsäuredimethylester mit $10\,\mathrm{proz}$. Salzsäure. Weiße Blättchen vom Schmelzp. $46-47^\circ$ aus siedendem Petroläther. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln 10).

a-Butyrylbuttersäure

 $\begin{matrix} \mathrm{C_3H_7} \\ \mathrm{CO} \\ \mathrm{CH_3CH_2CHCOOH} \end{matrix}$

Der Äthylester entsteht aus α-Brombuttersäure und Magnesium. Siedep. 223° bei 755 mm. Bei der Verseifung entsteht Dipropylketon ¹¹). Die freie Säure ist flüssig und siedet nicht ganz unzersetzt bei 217—219°. Spez. Gewicht 0,9713 bei 0° ¹²).

Butyrylbernsteinsänre

 $\begin{array}{c} {\rm COOH} \\ \stackrel{|}{\rm CHCOC_3H_7} \\ \stackrel{|}{\rm CH_2} \\ \stackrel{|}{\rm COOH} \end{array}$

Der Dimethylester wird aus Butyrylessigsäuremethylester mit Chloressigsäuremethylester und Natrium erhalten. Farbloses Öl vom Siedep. 153—154° bei 25 mm und dem spez. Gewicht 1,125 bei 0°10).

Butyrylchlorid C_3H_7COCl . Molekulargewicht 106,51. Zusammensetzung: 45,06% C, 6,62% H, 33,29% Cl, 15,03% O. Man setzt 96 T. Buttersäure mit 100 T. Phosphortrichlorid um und reinigt durch Destillation 13). Siedep. 100-101,5%. Spez. Gewicht 1,0277 bei 20%14). Durch Natriumamalgam wird das Butyrylchlorid in Dibutyryl übergeführt. Durch

2) Berthelot, Chimie organique synthétique 2, 210 [1860].

3) Maquenne, Annales de Chim. et de Phys. [6] 19, 13 [1890].

4) Perkin, Journ. Chem. Soc. 55, 548 [1889].

5) Pictet u Genequand, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 2218 [1903].

6) Moritz, Journ. Chem. Soc. 39, 17 [ISS1].

7) Fichter u. Willmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 2386 [1904].

8) Moureu u. Delange, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 136, 753 [1903].

9) Bongert, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 133, 820 [1902].

10) Bouveault u. Bongert, Bulletin de la Soc. chim. [3] 23, 1088 [1902].

11) Zeltner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 592 [1908].
12) Hammonet, Bulletin de la Soc. chim. [3] 2, 388 [1889].

13) Burcker, Annales de Chim. et de Phys. [5] 26, 468 [1882].
 14) Brühl, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 203, 19 [1880].

¹⁾ Berthelot, Annales de Chim. et de Phys. [3] 47, 319 [1856].

Einwirkung von Aluminiumchlorid auf das unverdünnte Butyrylchlorid entsteht ein Triketon $C_{12}H_{18}O_3$, in dünner Chloroformlösung Butyron und Buttersäure¹).

Butyrylbromid C_3H_7COBr . Aus Buttersäure und Bromphosphor. Siedep. 128° ²). Butyryljodid C_3H_7COJ . Siedep. $146-148^{\circ}$ ³). Wird aus trocknem Kaliumbutyrat

und Phosphortrijodid dargestellt.

Butyryleyanid C_3H_7COCN . Aus Cyansilber und Butyrylchlorid im Rohr bei 110° . Siedep. $133-137^\circ$. Durch Salzsäure wird es in der Kälte in Butyrylformamid umgewandelt, während in der Hitze Butyrylameisensäure entsteht⁴). Polymerisiert sich leicht zu einer bimolekularen Verbindung.

Butyrylrhodanid C_3H_7COCNS . Aus Butyrylchlorid und Rhodanblei, Siedep. 180° unter Zersetzung 5).

Buttersäureauhydrid $\begin{array}{c} C_3H_7CO\\ C_3H_7CO\\ \end{array}$ O. Zur Darstellung erhitzt man 1 Mol. Butyrylchlorid mit 1 Mol. Buttersäure zunächst 1 Stunde im Wasserbad, dann 9 Stunden unter allmählicher Steigerung der Temperatur im Ölbad 6).

 $\begin{array}{c} \textbf{Butyrylsuperoxyd} \\ \hline \textbf{C}_3\textbf{H}_7\textbf{CO} - \textbf{O} \\ \hline \textbf{C}_3\textbf{H}_7\textbf{CO} - \textbf{O} \\ \textbf{S\"{a}Ureanhydrid mit Bariumsuperoxyd.} \end{array} \\ \begin{array}{c} \textbf{Bildet sich bei vorsichtigen} \\ \textbf{Vermischen von Butterstären beim Erstellung von Berteilung von Berteilung$

hitzen mit Knall. Besitzt stark oxydierende Eigenschaften 7).

Butyrylnitrat C₃H₇CONO₂. Hellgelbe Flüssigkeit. Entsteht aus Butyrylchlorid und

Silbernitrat. Zersetzt sich beim Erhitzen mit scharfem Knall⁸).

Normalbutyramid C₃H₇CONH₂. Mol.-Gewicht 87,10. Zusammensetzung: 55,11°₀° C, 10,41°₀° H, 16,12°₀° N, 18,36°₀° O. Man läßt rohes Butyrylchlorid in stark gekühltes, konz. wässeriges Ammoniak eintropfen ⁹). Rhombisch-hipyramidale Plättchen ¹⁰). Molekulare Verbrennungswärme 596,1 Cal. ¹¹). Dichte der Lösungen ¹²). Viscosität der Lösungen ¹³). Läßt sich auch durch Einwirkung von Ammoniak auf Methylbutyrat und Ausschütteln mit Chloroform darstellen ¹⁴).

Butyryldiäthylamid C₃H₇CON(C₂H₅)₂. Aus Butyrylchlorid und 2 Mol. Diäthylamin.

Physiologische Wirkung 15).

Butyranilid C₃H₇CONHC₆H₅. Blättchen aus schwachem Alkohol. Schmelzp. 90°. Siedet unzersetzt ¹⁶). Unlöslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther. Monokline Krystalle von tetragonalem Habitus. Vollkommene basale Spaltbarkeit ¹²). Bildungsgeschwindigkeit ¹⁷). Butyryl-o-toluidid C₃H₇CONHC₆H₄CH₃. Bildungsgeschwindigkeit ¹⁷).

Butyryl-p-toluidid $C_3H_7CONHC_6H_4CH_3$. Schmelzp. 74°. Weiße glänzende Nadeln

aus Wasser 18).

Butyryl-α-naphthalid ¹⁹) C₃H₇CONHC₁₀H₇. Schmelzp. 120°.

Butyrylharnstoff C₃H₇CONHCONH₂. Entsteht durch Einwirkung von Butyrylchlorid auf Harnstoff. Blättchen vom Schmelzp, 176° ²⁰).

Butyrylphenylharnstoff C₃H₇CONHCONHC₆H₅. Feine Nadeln vom Schmelzp. 99° ²¹).

Cahours, Jahresber. d. Chemie 1857, 344.
 Moritz, Journ. Chem. Soc. 39, 16 [1881].

⁵) Miquel, Annales de Chim. et de Phys. [5] 11, 295 [1877].

6) Linnemann, Annaleu d. Chemie u. Pharmazie 161, 180 [1872].

7) Brodie, Jahresber. d. Chemie 1863, 318.

8) Francis, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 3800 [1906].
9) Aschan, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2348 [1898].

¹⁰) Kahrs, Zeitschr. f. Krystallogr. **40**, 475 [1905].

11) Stohmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 52, 60 [1895].

12) Fawsitt, Proc. Royal Soc. 20, 42 [1904].

13) Fawsitt, Journ. Chem. Soc. 93, 1004 [1908].
 14) Hans Meyer, Monatshefte f. Chemie 27, 43 [1906].

15) Hildebrandt, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 54, 125 [1904].

16) Gerhardt, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 87, 166 [1853].

17) Goldschmidt u. Breuer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 99 [1906].

18) Fichter, Journ. f. prakt. Chemie [2] 34, 323 [1906].
19) Robertson, Journ. Chem. Soc. 93, 1033 [1908].

²⁰) Moldenhauer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie **94**, 101 [1855].

²¹) Pinner, Die Imidoäther. S. 124.

¹⁾ Combes, Bulletin de la Soc. chim. [3] 11, 710 [1894].

²⁾ Berthelot, Jahresber. d. Chemie 1857, 344, Anm.

Butyronitril C₃H₇CN. Aus buttersaurem Ammoniak mit Phosphorpeutoxyd¹). Aus Acetonitril, Natrium und Jodäthyl²). Siedep. 118.5°. Spezifisches Gewicht 0,795 bei 12,5°. Verdampfungswärme 114.88 Cal. ³). Bei der Reduktion mit der De vard aschen Legierung entsteht Butyraldehyd, Butylamin. Dibutylamin und Ammoniak 4). Kritische Temperatur 309°. Kritischer Druck 37,4 Δtmosphären. Brechungsindex für Natriumlicht bei 24° 1,3816 ⁵). 1 ccm 40 proz. Lösung von Butyronitril tötete ein Kaninchen von 1400 g ⁶). Macht Krämpfe, Opisthotonus, Protrusio bulbi und Dyspnoe.

Butyrylhydrazid C₃H₇CONHNH₂. Aus Äthylbutyrat durch Kochen mit Hydrazinhydrat. Siedep, 138° bei 20 mm Druck. Sehr zerfließich. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und

Äther. Schöne Nadeln aus Äther. Schmelzp. 44 7).

Symm. Dibutyrylhydrazin $C_3H_7CONHNHCOC_3H_7$. Nebenprodukt bei der Darstellung des primären Hydrazids. Schmelzp. 168° . Siedep. 214° bei 24 mm Druck.

Butyrimino-Isoamyläther C₃H₇C NH OC₅H₁₁. Das Chlorhydrat bildet feine Nadeln, die unter Zersetzung bei 98° schmelzen⁸).

x-Chlorbuttersäure CH₃CH₂CHClCOOH. Darstellung: Durch Zerlegung des Chlorids mit Wasser⁹). Dicke Flüssigkeit, die sich schwer in kaltem, leicht in heißem Wasser löst. Das Chlorid wird beim Durchleiten von Chlor durch mit etwas Jod versetzte Buttersäure erhalten und siedet bei 129—132°. Spez. Gewicht 1,257 bei 17°. Eine reinere Säure gewinnt man durch Chlorieren von Äthylmalonester, Verseifen und Abspalten von Kohlensäure ¹⁰). Esterifizierungsgeschwindigkeit und elektrische Leitfähigkeit ¹). Die aktive α-Chlorbuttersäure ist nur in Form von Derivaten beschrieben.

β-Chlorbuttersäure CH₃CHClCH₂COOH. Ganz reine Chlorbuttersäure erhält man durch Addition von Chlorwasserstoff an Crotonsäure. Siedep. 98,5—99,5° bei 12 mm. Schmelzp. 16—16.5·10). Elektrische Leitfähigkeit, Esterifizierungsgeschwindigkeit 11).

"-Chlorbuttersäure CH₂ClCH₂COOH. Aus Butyrolaeton durch Sättigen mit Salzsäure und 2 Wochen langes Stehenlassen. Schmelzp. 16°. Siedep. 115—115,5° bei 13 mm ¹²).

Elektrische Leitfähigkeit und Esterifizierungsgeschwindigkeit 11).

Diehlorbuttersäuren. 1. α -β-Diehlorbuttersäure CH₃CHClCHClCOOH. Beim Erhitzen von α -Chlorcrotonsäure oder α -Chlor- β -oxyhuttersäure mit bei 0° gesättigter Salzsäure ¹³). Lange Prismen vom Schmelzp. 72—73°. Äußerst leicht löslich in Alkohol und Äther, viel weniger in Wasser. Wird von alkoholischem Kali in Salzsäure und α -Chlorcrotonsäure gespalten.

- 2. Δ - β -Dichlorbuttersäure aus Crotonsäure. Entsteht beim Einleiten von Chlor in eine Schwefelkohlenstofflösung von Crotonsäure 14). Siedep. 124,5 unter 20 mm Druek. Zerfällt mit überschüssigem Natron in der Kälte in Chlorwasserstoff und Δ -Chlorisocrotonsäure, während in der Wärme auch Δ -Chlorerotonsäure entsteht.
- 3. β - γ -Dichlorbuttersäure CH₂CICHCICH₂COOH. Entsteht durch Verseifung ihres Nitrils ¹⁵). Schmelzp. 49—50 $\bar{}$.

Brombuttersäuren. 1. a-Brombuttersäure CH₃CH₂CHBrCOOH. Inaktive Säure. Darstellung: Aus buttersaurem Silber und Brom ¹⁶). Durch Bromieren von Buttersäure nach Hell - Volhard - Zelinsky. Elektrisches Leitvermögen, Esterifizierungsgeschwindigkeit ¹⁷).

4) Brunner u. Rapin, Chem. Centralbl. 1908, II, 676.
 5) Guye, Chem. Centralbl. 1902, I, 1315.

8) Bützenbach u. Pinner, Die Imidoäther, S. 30.

¹⁾ Dumas, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 64, 334 [1847].

Holtzwarth, Journ. f. prakt. Chemie [2] 39, 233 [1889].
 Luginin, Annales de Chim. et de Phys. [7] 27, 134 [1902].

 ⁽a) Lang, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 34, 252 [1894].
 (b) Stollé u. Zinsser, Journ. f. prakt. Chemie [2] 69, 486 [1904].

⁹⁾ Markownikow, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 153, 241 [1870].

Cloves, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 319, 358 [1901].
 Lichty, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 319, 372 [1901].
 Cloves, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 319, 362 [1901].
 Melikow, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 234, 201 [1886].
 Wielicowy Annalen d. Chemie u. Pharmazie 234, 201 [1886].

 ¹⁴⁾ Wislieenus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 248, 283 [1888].
 15) Lespieau, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 129, 225 [1899].

 ¹⁵) Borodin, Annaleu d. Chemie u. Pharmazie 119. 123 [1861].
 ¹⁷) Liehty, Annaleu d. Chemie u. Pharmazie 319, 373 [1901].

Kryoskopisches Verhalten 1). Einwirkung auf die fermentative Fettspaltung 2). Das Chlorid siedet unter 12 mm Druck bei 43 ° 3).

2. Linksdrehende a-Brombuttersäure CH3CH2CHBrCOOH. Ist nur in Form des Isobutylesters bekannt, der aus Isobutyl-I-oxybutyrat und Phosphortribromid in Chloroformlösung entsteht, bei 205° siedet und bei 15° das spezifische Gewicht 1,216 besitzt. Brechungsindex für Natriumlicht 1,4483. Spezifische Drehung in Substanz +6,7°4).

3. β-Brombuttersäure CH₃CHBrCH₂COOH. Entsteht in kleiner Menge neben der a-Säure beim Erwärmen von Crotonsäure mit gesättigter Bromwasserstofflösung 5).

4. γ-Brombuttersäure CH₂BrCH₂COOH. Durch Aufspaltung des γ-Butyrolactons mit Bromwasserstoff bei 100°6). Schmelzp. 32-33°.

α-α-Dibrombuttersäure (?) CH₃CH₂CBr₂COOH. Soll aus α-Brombuttersäure mit Brom bei 150° entstehen?). Dickes Öl, das unter 3 mm Druck hei 140° siedet. Spez. Gewicht 1,96. Liefert beim Kochen mit Barytwasser oder beim Digerieren mit Silbercarbonat A-Bromeroton-

α-β-Dibrombuttersäure aus Crotonsäure CH₃CHBrCHBrCOOH. Aus α-Bromerotonsäure mit bei 0 gesättigter Bromwasserstoffsäure?) bei 100 . Entsteht auch durch Addition von Brom an Crotonsäure, Lange Nadeln aus Äther, Schmelzp. 87° 10). Wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Benzol. Liefert beim Behandeln mit alkoholischem Kali vorwiegend Δ-Bromcrotonsäure, daneben viel weniger β-Bromcrotonsäure. Beim Erwärmen mit Soda entsteht Kohlensäure, Bromwasserstoff, α-Brompropylen, β-Bromerotonsäure und Bromoxybuttersäure. Mit mäßig konz. Natronlauge erfolgt glatte Spaltung in Bromwasserstoff, Bromerotonsäure 11) und Bromisocrotonsäure 9).

Dibromisocrotonsäure CH3CHBrCHBrCOOH. Entsteht durch Bromieren von Isocrotonsäure in Schwefelkohlenstofflösung bei — 20° 12). Kleine Nadeln aus Ligroin. Schmelzp. 58—59°. Viel leichter löslich in Ligroin als die vorige. Liefert mit Natronlauge ein Gemisch von α-Bromerotonsäure und α-Bromisocrotonsäure.

β-Jodbuttersäure CH₃CHJCH₂COOH. Bei der Anlagerung von Jodwasserstoff an Crotonsäure und Isocrotonsäure bei 100° soll ausschließlich β -Jodbuttersäure entstehen ¹³). Monokline Krystalle vom Schmelzp. 110° 14). Beim Kochen mit Wasser oder verdünnter Sodalösung entsteht β-Oxybuttersäure, durch überschüssige Natronlauge wird Crotonsäure gebildet.

γ-Jodbuttersäure CH₂JCH₂COOH. Aus γ-Oxybuttersäureanhydrid und Jodwasserstoff in der Kälte. Krystalle vom Schmelzp. 40-41°. Wenig löslich in Wasser 6).

a-Nitrosobuttersäure. Der Ester der Oximidobuttersäure entsteht bei längerem Stehen von α-Brombuttersäureester mit Kaliumnitrit 15), die freie Säure durch Nitrosieren von Äthylacetessigsäureester und nachfolgende Verseifung 16).

a-Cyanbuttersäure CH3CH2CH(CN)COOH. Wird durch Umsetzung von Natriumcyanessigester und Jodäthyl und nachfolgende Verseifung mit kalter Natronlauge erhalten 17). Flüssig. Siedep. 160-161° unter 24 mm Druck. Zerfällt beim Erhitzen in Kohlensäure und

β-Cyanbuttersäure CH₃CH(CN)CH₂COOH. Der Äthylester entsteht bei 7stündigem Erhitzen einer alkoholischen Lösung von Äthylidenmalonsäureester mit einer 20 proz. wässerigen Cyankalilösung auf 60°18).

1) Robertson, Journ. Chem. Soc. 83, 1428 [1903].

2) Fokin, Chemische Revue der Fett- und Harzindustrie 13, 130 [1906]. 3) Fischer u. Raske, Annalen d. Chemic u. Pharmazie 340, 180 [1905].

4) Guye u. Jordan. Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 495 [1896]. 5) Hemilian, Annalca d. Chemie u. Pharmazie 174, 325 [1874].

6) Henry, Bulletin de la Soc. chim. [2] 46, 65 [1886].

7) Schneider, Jahresber. d. Chemie 1861, 458.

8) Erlenmeyer u. Müller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 49 [1882].

9) Michael u. Schultheß, Journ. f. prakt. Chemie [2] 46, 262 [1892]. 10) Michael u. Norton, Amer. Chem. Journ. 2, 12 [1881].

¹¹) Kolhe, Journ. f. prakt. Chemie [2] 25, 394 (1882].

12) Michael u. Schultheß, Journ. f. prakt. Chemie [2] 46, 241 [1892]. 13) Michael u. Freer, Journ. f. prakt. Chemie [2] 40, 96 [1889]. 14) Fittig, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 1194 [1876].

15) Lepercq, Bulletin de la Soc. chim. [3] 11, 885 [1894].

16) Wleugel, Berichte d. Deutsch. chem. Gcsellschaft 15, 1057 [1882].

17) Heßler, Amer. Chem. Journ. 22, 173 [1899].

18) Bredt u. Kallen, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 293, 351 [1896].

 γ -Cyaubuttersäure $\mathrm{CH_2(CN)CH_2COOH}$. Durch Erhitzen der α -Oximidoadipinsäure mit Essigsäureanhydrid 1). Zerfließliche Blättehen vom Sehmelzp. 45°. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol, sehwer in Ligroin. Wird durch verdünnte Natron-

lauge zu Glutarsäure hydrolysiert.

α-Oxybuttersäure 1. Inaktive Säure CH₃CH₂CHOHCOOH. Man kocht 100g α-Brombuttersäure mit der 5fachen Menge Wasser und einem Molekulargewicht Kaliumcarbonat 5—6 Stunden lang²). Giftwirkung auf Nerven und Muskeln³). Siedep. 225 . Schmelzp. 43—44°. Elektrisches Leitvermögen⁴). Wird von Chromsäuregemisch zu Essigsäure und Propionsäure oxydiert. Beim Behandeln des Äthylesters mit Kaliumpermanganat in saurer Lösung entsteht α-Ketobuttersäureester. — 2. Aktive α-Oxybuttersäure CH₃CH₂CHOHCOOH. Wird durch fraktionierte Krystallisation des α-oxybuttersauren Brueins bei höchstens +10° dargestellt⁵).

B-Oxybuttersäure siehe S. 1073.

γ-Oxybuttersäure CH₂OHCH₂CH₂COOH. Das Anhydrid der γ-Oxybuttersäure (Butyrolacton) entsteht bei dem allmählichen Eintragen von Salzsäure unter die mit 4—5 proz. Natriumamalgam versetzte Lösung von Bernsteinsäureanhydrid in Äther⁶). Ebenso wird es bei 8stündigem Kochen von γ-Phenoxybuttersäure mit rauchender Bromwasserstoffsäure erhalten⁷). Siedep, 203,5—204°. Spez. Gewicht 1,1441 bei 0°. Ist mit Wasserdämpfen flüchtig. Leicht löslich in Alkohol und Äther. Geht durch Kochen mit Wasser oder Soda langsam, rascher durch Kochen mit Baryt in die Säure über. Reduziert Silberlösung unter Spiegelbildung. Beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure entsteht γ-Jodbuttersäure⁸).

α-Aminobuttersäure siehe Bd. IV, S. 750.

 β -Aminobuttersäure CH₃CHNH₂CH₂COOH. Bei 10stündigem Erhitzen von Crotonsäure mit konz. Ammoniak auf $105\,^{\circ}$ 9) (?). Bei 2tägigem Digerieren von einem Volumen β -Chlorbuttersäureester mit 9 Volumenteilen konz. alkoholischen Ammoniaks entsteht das Amid der Aminobuttersäure, das beim Kochen mit Wasser und Bleioxyd in Ammoniak und das Bleisalz der β -Aminobuttersäure zerfällt 10). Sehr zerfließliche Blättehen. Sehmelzp. 184°. Unlöslich in abs. Alkohol und Äther.

 γ -Aminobuttersäure (Piperidinsäure). Bei 3stündigem Erhitzen von β -Phthalimino-

äthylmalonsäurediäthylester mit Salzsäure (Diehte 1,13) auf 170-180° 11).

Darstellung: ¹²) Man erhitzt 100 g Phthalyl-γ-aminobuttersäurenitril mit 100 ccm konz. Schwefelsäure 10 Minuten lang auf dem Wasserbade, verdünnt dann mit 200 ccm Wasser und kocht die Lösung 3 Stunden lang unter Rückfluß. Nach 12stündigem Stehen filtriert man und kocht das Filtrat mit Bariumearbonat. Das Filtrat vom Bariumsulfat engt man ein und krystallisiert den Rückstand aus einem Gemisch von Methylalkohol und Äther um. Blättchen vom Schmelzp. 183—184°. Das Anhydrid der γ-Aminobuttersäure, das beim Erhitzen der Säure über den Schmelzpunkt entsteht, ist das Pyrrolidon. Krystallmasse vom Schmelzp. 245°. Krystallisiert auch mit 1 Mol. Wasser (Schmelzp. 35°) 13). Sehr leicht löslich in Wasser. Besitzt giftige Eigenschaften.

Isobuttersäure, Methylpropansäure.

Mol.-Gewicht 88,06.

Zusammensetzung: 54,50% C, 9,16% H, 36,44% O.

$$\mathrm{C_4H_8O_2} = \mathrm{CH_3}^{\mathrm{CH_3}} \, \mathrm{CHCOOH} \, .$$

- 1) Dieckmann, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 33, 588 [1900].
- 2) Bischoff n. Walden, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 279, 104 [1894].

3) Karczag, Zeitschr. f. Biol. N. F. 53, 93 [1909].

- 4) Ostwald, Journ. f. prakt. Chemie [2] 32, 331 [1885].
- ⁵) Guye u. Jordan, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 477 (1896).
- 6) Fiehter u. Herbrand, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 29, 1192 [1896].
- 7) Bentley, Haworth u. Perkin, Journ. Chem. Soc. 69, 168 [1896].
- 8) Saytzeff, Journ. f. prakt. Chemie [2] 25, 70 [1882].
- Engel, Bulletin de la Soc. chim. [2] 50, 102 [1888].
 Balbiano, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 312 [1880].
- 11) Aschan, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 2450 [1891].
- 12) Gabriel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 1772 [1890].
- 13) Gabriel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 3338 [1889].

Vorkommen: Frei im Johannisbrot, den Früchten von Siliqua dulcis ¹). In der Wurzel von Arnica montana ²). Im Römisch-Kamillenöl als Isobutylester ³). Im Crotonöl ⁴), im Darminhalt ⁵) und in den Faeces ⁶).

Bildung: Durch Verseifen von Isopropyleyanid mit Kali⁷). Bei der Oxydation von Isobutylalkohol⁸). Durch Reduktion von Methacrylsäure mit Natriumamalgam⁹). Bei Erhitzen von Dimethylmalonsäure auf 170¹⁰). Durch Spaltung von Dimethyloxalessigester mit alkoholischer Natronlauge¹¹).

Darstellung: Zu einem Gemisch von 100 g Isobutylalkohol, 300 ccm Wasser und 30 g Natriumhydroxyd gibt man innerhalb 3—4 Minuten eine Lösung von 280 g Kaliumpermanganat in 5,51 Wasser, wobei man zuerst mit Wasser von 4° kühlt. Man filtriert nach Beendigung der Oxydation von den Manganoxyden ab, konzentriert das Filtrat auf 300 ccm und schüttelt es nach dem Ansäuern mit Schwefelsäure mit Äther aus. Ausbeute 84% 12).

Nachweis: Isobuttersäure wird neben normaler Buttersäure in Form des Kalksalzes nachgewiesen. Das Salz der Isobuttersäure ist in der Kälte schwerer löslich als in der Wärme, während sich das Kalksalz der normalen Buttersäure umgekehrt verhält. Zum Nachweis der Isobuttersäure dient ferner die Überführung in α -Oxyisobuttersäure durch Kahumpermanganat, das normale Buttersäure vollständig verbrennt¹³).

Physiologische Eigenschaften: Isobuttersäure veranlaßt beim Diabetiker keine Steigerung der β -Oxybuttersäureproduktion, wird vielmehr über d-Milehsäure abgebaut ¹⁴). In Übereinstimmung damit geht sie bei der Durchblutung der überlebenden Leber nicht in Acetessigsäure oder Aceton über ¹⁵). Isobuttersäure lähmt die motorischen Nervenendigungen, ohne die Contractilität der Muskeln aufzuheben ¹⁶). Isobuttersäure unterstützt die Ernährung der Hefe-, Spalt- und Sproßpilze, ist aber eine weniger gute Kohlenstoffquelle für sie als Normalbuttersäure ¹⁷). Einfluß auf die alkoholische Gärung ¹⁸). Der Geruch der Isobuttersäure ist etwas weniger unangenehm als der der normalen Säure.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Isobuttersäure ist eine wasserhelle, ölige Flüssigkeit vom Siedep. 154,1° (korr.). Bei 1,2 mm Druck siedet sie bei 27,0°, unter 9,9 mm bei 55°, unter 14,6 mm bei 61,2° 19). Schmelzp. -79° 20). Dampftension bei verschiedenen Temperaturen 21). Spez. Gewicht 0,9697 bei 0° 22), 0,9487 bei 19,8° 23), 0,9208 bei 50°, 0,8965 bei 100° 24). Volumen bei t° (bei 0° = 1): $1 + 0,00094796 t + 0,0_523708 t^2 + 0,0_831475 \cdot t^3$ 25). Mittlere spezifische Wärme bei t° 0,4352 + 0,001418 · t² 25). Molekular-

- 1) Grüuzweig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 162, 193 [1872].
- Sigel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 120, 345 [1873].
 Kopp, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 195, 85 [1879].
- 4) Berendes u. Schmidt, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 191, 101 [1878].
- ⁵) Brieger, Zeitschr. f. physiol. Chemie 3, 148 [1879].
- ⁸) Nencki u. Brieger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 1029 [1877].
- 7) Erlenmeyer, Jahresber. d. Chemie 1864, 489. Markownikow, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 138, 361 [1866].
 - 8) Erlenmeyer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie, Supplement 5, 338 [1867].
 - 9) Paal, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 188, 52 [1878].
 - 10) Just, Monatshefte f. Chemie 17, 83 [1896].
 - Wislicenus u. Kiesewetter, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 198 [1898].
 - 12) Fournier, Bulletin de la Soc. chim. [4] 5, 920 [1909].
- ¹³) R. Meyer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 219, 240 [1883]. Hutzler u. V. Meyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 2526 [1897]. Erlenmeyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 2960 [1897].
 - 14) Bär u. Blum, Archiv f. experim. Path. u. Pharmakol. 55, 91 [1906].
- 15) Embden, Salomon u. Schmidt, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 8, 141 [1906].
 - ¹⁶) Karczag, Zeitschr. f. Biol. **53**, 93 [1909].
 ¹⁷) Bokorny, Milchzeitung **26**, 18 [1897].
 - 18) Rosenblatt u. Rozenband, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 149, 309 [1909].
 - 19) Kahlbaum, Zeitschr. f. physikal. Chemie 13, 45 [1894].
 - ²⁰) Massol, Bulletin de la Soc. chim. [3] 13, 759 [1895].
 - 21) Kahlbaum, Zeitschr. f. physikal. Chemie 26, 594 [1894].
 22) Pierre u. Puchot, Annales de Chim. et de Phys. [4] 28, 373 [1873].
 - 23) Eykman, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 12, 164 [1893].
 24) Markownikow, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 138, 368 [1866].
 - ²⁵) Zander, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 224, 77 [1884].
 ²⁶) Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmszie 234, 323 [1886].

brechungsvermögen 35,37 1). Kritische Temperatur 336,35° 2). Kryoskopisches Verhalten ³). Dissoziationskonstante $1,44 \cdot 10^{-5}$ ⁴), $1,59 \cdot 10^{-5}$ ⁵). Dielektrizitätskonstante 2,16 bei 20^{-6}). Löslichkeit in Wasser 1:5 bei 20° . Verteilung zwischen Wasser und Benzol ³). Diffusionskoeffizient 0,750 8). Viscositätsanomalie wässeriger Lösungen 9). Kritische Lösungstemperatur — 25,8° 10). Oberflächenspannung wässeriger Lösungen 11). Esterifizierungsgeschwindigkeit 12). Amidierungsgeschwindigkeit 13). Isobuttersäure wird durch Chromsäure zu Kohlensäure, Accton 14) und Essigsäure 15) oxydiert, durch Permanganat wird sie in a-Oxyisobuttersäure übergeführt 16). Bei der Elektrolyse des Kalisalzes in wässeriger Lösung entsteht Diisopropyl und Isobuttersäureisopropylester 17). Bei der Einwirkung von Wasserstoffsuperoxyd 18) tritt Aceton auf.

Salze: C₄H₇O₂K. Weißes, sehr zerfließliches Salz. — C₄H₇O₂Na. Ähnlich dem Kalisalz, aber krystallinisch. — (C₄H₇O₂)₂Mg (bei 100° getrocknet). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Krystalle aus Alkohol 19). Elektrische Leitfähigkeit 20). — (C₄H₇O₂)₂Ca + 5 H₂O. Vierseitige monokline Prismen aus Wasser. Bei 18 lösen sich 36 T. wasserhaltiges Salz in 100 T. Wasser. 100 T. Wasser von te lösen 20,383 + 0,080609 (t -1) + 0,00065217 (t -1) 2 wasserfreies Salz ²¹). Lösungswärme ²²). — (C₄H₇O₂)₂Sr + 5 H₂O. 100 T. Wasser von 17° lösen 44,1 T. wasserhaltiges Salz ²³). — (C₄H₇O₂)₂Ba + ½ H₂O. Monokline Krystalle ²⁴). — $(C_4H_7O_2)_3Ce + 3H_2O$. Feste Schuppen oder Nadeln²⁵). — $(C_4H_7O_9)_9ScOH + 2H_9O$. Leicht löslich in Alkohol, weniger in Wasser²⁶). — (C₄H₇O₂)₂ZrO. In Aceton und Benzol leicht lösliche Krystalle²⁷). — (C₄H₇O₂)₂Zn + H₂O. Feine monokline Prismen, die nur in Gegenwart freier Säure haltbar sind. 100 T. Wasser von 19,5° lösen 17,3 T. krystallisiertes Salz 23). In der Hitze weniger löslich wie in der Kälte. — (C₄H₇O₂)₂Pb. Rhombische Tafeln, die unter Wasser schmelzen. Löslich in 11 T. Wasser von 16°. — (C₄H₇O₂)₄Pb. Durch Einleiten von Chlor in die Lösung von Bleiisobutyrat in freier Isobuttersäure erhalten. Schmelzp. 109° 28). — C₄H₇O₂Ag. Tafelförmige Blättchen aus heißem Wasser. 100 g Wasser lösen bei 20° 0,9986 g, bei 25° 1,0442 g, bei 30° 1,1022 g Salz²⁹). Molekulare Lösungswärme 2860 Cal.

Derivate: Methylisobutyrat C3H7CO2CH3. Entsteht beim Eintragen von Natrium in auf 100—120° erhitzten α-Dimethylacetessigester 30). Siedep. 92,3 bei 760 mm 30). Spez. Ge-

1) Eykman, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 12, 164 [1893].

2) Brown, Journ. Chem. Soc. 89, 313 [1906].

- 3) Ampola u. Rimatori, Gazzetta ehimiea ital. 27, I, 45, 64 [1897]. Robertson, Journ. Chem. Soc. 83, 1428 [1903].
 - 4) Ostwald, Zeitsehr. f. physikal. Chemie 3, 175 [1889]. 5) Drucker, Zeitschr. f. physikal. Chemie 52, 64 [1905].
 - 6) Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 309 [1897]. 7) Keane u. Narracott, The Analyst 34, 436 [1909]. 8) Eucken, Zeitschr. f. physikal. Chemic 59, 106 [1907].
 - 9) Willers, Physikal. Zeitschrift 10, 244 [1909].

10) Friedländer, Zeitschr. f. physikal. Chemie 38, 385 [1901].

11) Antonoff, Chem. Centralbl. 1907, I, 1234.

- 12) Sudhorough u. Davies, Journ. Chem. Soc. 95, 975 [1909]. Prager, Amer. Chem. Journ. 30, 1908 [1909].
 - 13) Mensehutkin, Kriger u. Dietrich, Chem. Centralbl. 1903, I, 1121.

14) Popow, Zeitsehr. f. Chemie 1871, 4.

- 15) Grünzweig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 162, 209 [1872]. Sehmidt, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 7, 1363 [1874].
 - ¹⁶) V. Meyer u. Hutzler, Beriehte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 30, 25 [1897].

17) Petersen, Chem. Centralbl. 1897, II. 519.

- 18) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 4, 229 [1908].
- 19) Markownikow, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 138, 371 [1866].

²⁰) Walden, Zeitsehr. f. physikal. Chemie 1, 532 [1887].

- ²¹) Sedlitzky, Monatshefte f. Chemie 8, 569 [1887].
- 22) Chancel u. Parmentier, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 104, 474 [1887].
- ²³) Grünzweig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 162, 212 [1872].
- ²⁴) Fitz, Beriehte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 13, 1316 [1880]. ²⁵) Wolff, Zeitschr. f. anorgan. Chemie 45, 89 [1905].
- ²⁶) Crookes, Zeitsehr. f. anorgan. Chemie 61, 349 [1909].
- 27) Tanatar u. Kurowski, Chem. Centralbl. 1908, I, 103. ²⁸) Colson, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 136, 665 [1903].
- 29) Goldschmidt, Zeitschr. f. physikal. Chemie 25, 94 [1898]. 30) Conrad u. Gast, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellsehaft 31, 1340 [1898].

wicht 0,91131 bei 0°, 0,88613 bei 22,65°. Dampftension 1). Verdampfungswärme 75,5 Cal. 2).

Ausdehnungskoeffizient³). Molekularattraktion⁴).

Äthylisobutyrat $C_3H_7CO_2C_2H_5$. Entsteht durch Umsetzung von Jodmethyl mit dem Einwirkungsprodukt von 2 Atomen Natrium auf Essigester⁵). Siedep. 110—111°. Elektrische Leitfähigkeit⁶). Verdampfungswärme, Kompressibilität und Oberflächenspannung⁷). Spez. Gewicht 0,890367 bei 0°. Ausdehnungskoeffizient³).

Normalpropylisobutyrat $C_3H_7CO_2C_3H_7$. Siedep. 133,9 bei 760 mm 8). Spez. Gewicht 0,884317 bei 0°. Ausdehnungskoeffizient 3). Verdampfungswärme 63,9 Cal. 2). Capillaritäts-

konstante beim Siedepunkt⁹).

Isopropylisobutyrat C₃H₇CO₂CH(CH₃)₂. Siedep. 120,76° unter 760 mm Druck ¹⁰).

Spez. Gewicht 0,8787 bei 0°. Spezifische Zähigkeit¹¹).

Isobutylisobutyrat C₃H₇CO₂CH₂CH(CH₃)₂. Siedep. ⁸) 146,6° bei 760 mm. Spez. Gewicht 0,874957 bei 0°. Ausdehnungskoeffizient ¹²). Verdampfungswärme 60 Cal. ¹³). Capillaritätskonstante beim Siedepunkt ⁹).

Isoamylisobutyrat $C_3H_7CO_2C_6H_{11}$. Siedep. $168,8^\circ$ bei 760 mm. Spez. Gewicht 0,875965 bei 0° . Ausdehnungskoeffizient 14). Verdampfungswärme 67,6 Cal.

Isobutyrat des aktiveu (1)-Amylalkohols $C_3H_7CO_2CH_2CH_2CH_3$ ([α]_D = -4.4°). Siedep. 170 $\stackrel{-}{-}$ 171 bei 765 mm. Spez. Gewicht 0,8619 bei 20 $^{\circ}$. Spez. Drchung $+3.10^{\circ}$ bei 20° 15).

Allylisobutyrat $C_3H_7CO_2C_3H_5$. Siedep. 133,5—134° bei 766 mm. Wahre spezifische Wärme bei $t^\circ = 0.4305 + 0.00088 \cdot t^{-16}$).

Benzylisobutyrat $C_3H_7CO_2CH_2C_6H_5$. Siedep. 228 . Spez. Gewicht 1,016 bei 18 $^{\circ}$ 17). β -Naphthylisobutyrat $C_3H_7CO_2C_{10}H_7$. Nädelchen vom Schmelzp. 43° 18).

Benzhydrylisobutyrat ${\rm C_6H_5 \atop C_6H_5}$ CHO₂C₄H₇. Bei 100° im Rohr aus Bromdiphenylmethan und Kaliumisobutyrat. Weiße Krystallmasse. Schmelzp. 54°. Siedep. 185—187° bei 15 mm Druck ¹⁹).

Isobutyrylehlorid $C_3H_7\mathrm{COCl}$. Aus Isobuttersänre mit Phosphortrichlorid. Siedep. 91,5—92,5° unter 748 mm. Spez. Gewicht 1,0174 bei 20°. Brechungsindex für Natriumlicht 1,40789 20).

Isobutyrylbromid C₃H₇COBr. Siedep. 116—118° ²¹).

Isobutyryleyauid C_3H_7COCN . Aus Cyansilber und Isobutyrylchlorid bei 110° im Rohr. Siedep. $117-120^\circ$. Wird durch Salzsäure in der Kälte in Isobutyrylformamid, in der Hitze in Isobutyrylameisensäure übergeführt 22). Das Isobutyrylformamid entsteht auch bei vorsichtiger trockner Destillation von Ergotoxin oder Ergotinin bei $220-240^\circ$ unter 2 mm Druck 23).

Isobuttersäureanhydrid $\begin{array}{c} C_3H_7CO\\ C_3H_7CO \end{array}$ O. Man kocht Isobutyrylchlorid 12 Stunden mit der nötigen Menge Isobuttersäure und rektifiziert das gebildete Anhydrid 24). Entsteht auch

- Young u. Thomas, Journ. Chem. Soc. 63, 1234 [1893].
 Schiff, Annalen der Chemie u. Pharmazie 234, 343 [1886].
- 3) Elsässer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 218, 334 [1883].

4) Mills, Chem. Centralbl. 1909, II, 2113.

5) Frankland u. Duppa, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 138, 337 [1866].

b) Bartoli, Gazzetta chimica ital. 24, II, 162 [1894].

7) Richards u. Matthews, Zeitschr. f. physikal. Chemie 61, 432 [1908].

8) Schumann, Poggend. Annalen [2] 12, 42 [1882].

- Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 223, 82 [1884].
 Young u. Fortey, Journ. Chem. Soc. 81, 783 [1902].
 Pribram u. Handl, Monatshefte f. Chemie 2, 689 [1881].
- 12) Elsässer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 218, 335 [1883].
 13) Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 234, 344 [1886].
- 14) Elsässer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 218, 236 [1883].
 15) Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 20, 574 [1896].

¹⁶) Schiff, Zeitschr. f. physikal. Chemie 1, 385 [1887].

- 17) Hodgkinson, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 201, 168 [1880].
- 18) Einhorn u. Hollandt, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 301, 113 [1898].

19) Bacon, Amer. Chem. Journ. 33, 68 [1905].

- ²⁰) Brühl, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 203, 20 [1880].
- 21) Kaschinsky, Journal d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 13, 81 [1881].

²²) Moritz, Journ. chem. Soc. 39, 13 [1881].

- 23) Barger u. Ewins, Journ. Chem. Soc. 97, 284 [1910].
- ²⁴) Toennies u. Stauff, Berichte d. Deutsch. Chem. Gesellschaft 17, 850 [1884].

durch Einwirkung von Pyridin auf Isobutyrylchlorid¹). Isobuttersäureanhydrid als Ionisierungsmittel²). Sicdep. 181,5° bei 734 mm. Spez. Gewicht 0,9574 bei 16,5°. Dielektrizitätskonstante 13,6 bei 20°³).

Isobutyramid $\mathrm{C_3H_7CONH_2}$. Die Darstellung erfolgt durch Eintropfen von Isobuttersäurechlorid in stark gekühltes 28 proz. Ammoniak 4). Monoklin-prismatische Tafeln aus Alkohol 5). Schmelzp. 128—129°. Siedep. 216—220° 6). Molekulare Verbrennungswärme 596 Cal. 7). Hydrolysierungsgeschwindigkeit 8).

Isobutyranili
d $\rm C_3H_7CONHC_6H_5$. Schmelzp. 105°. Leicht löslich in heißem Wasser,

Alkohol und Äther⁹). Kryoskopisches Verhalten¹⁰). Bildungsgeschwindigkeit¹¹).

Isobutyr-o-toluidid C₃H₇CONHC₆II₄CH₃. Bildungsgeschwindigkeit 11).

Isobutyrylhydrazid C₃H₇CONHNH₂. Durch 3 tägiges Kochen von Isobuttersäureäthylester mit Hydrazinhydrat. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in trocknem Äther. Schmelzp. 104° ¹²).

Isobutyrylphenylhydrazid $C_3H_7CONHNHC_6H_5$. Bei 10-12tägigem Stehen von Isobutyryldinitroäthan in wasserfreier Essigsäure mit der äquimolekularen Menge Phenyl-

hydrazin. Farblose Blättchen aus Wasser. Schmelzp. 140° 13).

lsobutyryl-o-tolylhydrazid $C_3H_7CONHNH_6H_4CH_3$. Fettglänzende Blättehen aus Benzol, die bei 93 schmelzen 14).

Isobutyronitril C₃H₇CN. Aus Isopropyljodid und Cyankali ¹⁵). Durch Destillation von Isobuttersäure mit Rhodankali ⁶). Siedep. 107—108°.

α-Chlorisobuttersäure (CH₃)₂CClCOOH. Wird durch Einleiten von Chlor in auf 90—95° crhitzte Isobuttersäure dargestellt ¹⁶). Schmelzp. 31°. Siedep. 118° bei 50 mm. Zerfällt beim Behandeln mit Alkalien in Chlorwasserstoff, Oxyisobuttersäure und wenig Methacrylsäure.

Diehlorisobuttersäure C₄H₆O₂Cl₂. Der Isobutylester findet sich unter den Einwir-

kungsprodukten von Chlor auf heißen Isobntylalkohol 17).

α-Bromisobuttersäure (CH₃)₂CBrCOOH. Aus Isobuttersäure und Brom bei 140° 18). Tafeln vom Schmelzp. 48° . Siedep. $198-200^{\circ}$. Spez. Gewicht 1,5225 bei 60° . Zerfällt beim Kochen mit Wasser vollständig in Bromwasserstoff und Oxyisobuttersäure. Beim Kochen mit Baryt entsteht außerdem Methaerylsäure¹⁹). Das Bromid entsteht beim Bromieren von Isobutyrylbromid bei 100° und siedet bei $162-164^{\circ}$ 20).

 $\beta\text{-Bromisobutters\"{a}nre}$ CH₂Br CHCOOH. Durch Addition von Bromwasserstoff an Methacryls\"{a}ure bei 0°. Krystallmasse vom Schmelzp. 22°. Zerfällt beim Kochen mit Baryt glatt in Bromwasserstoff und Methacryls\"{a}ure.

Dibromisobuttersäure ${\rm CH_2Br \over CH_3-}$ CBrCOOH. Beim Versetzen von Methaerylsäure in Schwefelkohlenstofflösung mit Brom 21). Große lange Prismen vom Schmelzp. 48°. Wird von mäßig konz. Natronlauge quantitativ in Bromwasserstoff und Brommethaerylsäure gespalten.

- 1) Wedekind, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 2070 [1901].
- Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 54, 162 [1906].
 Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 46, 181 [1903].
- 4) Aschan, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2348 [1898].

⁵) Kahrs, Chem. Centralbl. 1905, I, 1458.

6) Letts, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 5, 672 [1872].
7) Stohmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 52, 60 [1895].

8) Crocker, Journ. Chem. Soc. 91, 611, [1907].

- Crossley u. Perkin, Journ. Chem. Soc. **73**, 34 [1903].
 Auwers, Zeitschr. f. physikal. Chemie **23**, 453 [1897].
- 11) Goldschmidt u. Bräuer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 100 [1906].
- 12) Stollé, Journ. f. prakt. Chemie [2] 69, 497 [1904].
 13) Ponzio, Gazzetta chimica ital. 35, II, 394 [1905].
 14) Brunner, Monatshefte f. Chemie 27, 1183 [1906].
- ¹⁵) Markownikow, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 138, 365 [1866].
 ¹⁶) Balbiano, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 1693 [1878].

¹⁷) Brochet, Annales de Chim. et de Phys. [7] 10, 375 [1897].

18) Markownikow, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 153, 229 [1870]. — Hell u. Waldbauer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 448 [1877].

19) Engelhorn, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 200, 68 [1880].

²⁰) Kaschinsky, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 13, 86 [1881].

²¹) Kolbe, Journ. f. prakt. Chemie [2] **25**, 373 [1882].

Dijodisobuttersäure C₄H₆O₂J₂. Befindet sich unter den Einwirkungsprodukten von Jodwasserstoff und Phosphor auf Trioxyisohuttersäure¹). Lange Nadeh aus Wasser. Schmelzp. 127°. Sehr leicht löslich in Wasser.

Cyanisobuttersäure C₄H₇O₂(CN). Nur in Form des Methylesters bekannt²).

a-Sulfoisobuttersäure CH_3 CCOOH. Durch Erwärmen von 2 Mol. Isobuttersäureanhydrid mit knapp 1 Mol. konz. Schwefelsäure im Wasserbad3). Reinigung über das Bariumsalz. Das Bariumsalz wird mit Schwefelsäure zerlegt und das Filtrat im Vakuum eingeengt. Bildet sehr hygroskopische Krystalle mit 2 Mol. Krystallwasser, von denen das eine leicht entweicht. Die Substanz mit einem Molekül H₂O schmilzt bei 67,5-68,5°.

 $\alpha\textsc{-Hydrazoisobuttersäure}$ CH $_3$ CCOOH. Glasglänzende Prismen. Schmelzp. 223 bis 224°. Ziemlich leicht löslich in Wasser, sehr leicht in Säuren und Alkalien, wenig in Alkohol. Äther und Essigäther 4).

α-Oxyisobuttersäure CH₃ COHCOOH. 2-Methyl-2-propanolsäure. Beim Erhitzen von α-Chlorisobuttersäure mit Wasser auf 180° 5). Aus Aceton, Blausäure und Salzsäure 6). Aus Oxalsäuredimethylester, Zink und Jodmethyl?). Bei der Oxydation von Isobuttersäure mit Kaliumpermanganatlösung 8). Aus α-Aminoisobuttersäure mit Natriumnitrit 9). Hygroskopische Prismen. Sublimiert schon bei 50° und ist flüchtig mit Wasserdämpfen. Siedep.212°. Schmelzp. 79°. Molekulare Verbrennungswärme 472 Cal. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther. Beim Oxydieren mit Chromsäuregemisch und beim Schmelzen mit Kali wird Aceton gebildet.

Trioxyisobuttersäure Feine farblose Prismen aus Alkohol. Schmelzp. I16°. Sehr leicht löslich in Wasser, schwerer in abs. Alkohol, wenig in Ather, gar nicht in Benzol und Chloroform 10).

Normalvaleriansäure, Pentansäure.

Mol.-Gewicht 102,08.

Zusammensetzung: 58,32% C, 9,80% H, 31,88% O.

 $C_5H_{10}O_9 = CH_3(CH_9)_3COOH$

Vorkommen: Im rohen Holzessig 11). Im Braunkohlenteer 12). In dem giftigen Prinzip von Atractylis gummifera 13).

Bildung: Bei der Vergärung des milchsauren Calciums durch Spaltpilze 14). Aus Normalbutyleyanid mit Kali 15). Aus α-Oxynormalcapronsäure, durch Oxydation mit Chromsäure 16). Durch Reduktion von Lävulinsäure mit Jodwasserstoff¹⁷) oder Natriumamalgam¹⁸). Beim

1) E. Fischer u. Tafel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 108 [1889].

2) Hesse, Amer. Chem. Journ. 18, 743 [1896].

- 3) Moll-van Charante, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 24, 69 [1905].
- 4) Thiele u. Heuser, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 290, 25 [1896]. 5) Ostropjatow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 28, 5 [1896].

6) Staedeler, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 111, 320 [1859].

7) Frankland u. Duppa, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 133, 80 [1865].

S) Meyer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 219, 519 [1883].

9) Tiemann u. Friedländer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1973 [1881].

10) Fischer u. Tafel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 106 [1889].

¹¹) Krämer u. Grodzki, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 1358 [1878].

12) Rosenthal, Zeitschr. f. angew. Chemie 16, 222 [1903].

- 13) Angelico, Gazzetta chimica ital. 40, I, 403 [1910].
- 14) Fitz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 1309 [1880]; 14, 1084 [1881].
- 15) Lieben u. Rossi, Annalca d. Chemie u. Pharmazie 159, 58 [1871]. 16) Erlenmeyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 1840 [1876].
- 17) Kehren u. Tollens, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 206, 233 [1880].
- 18) Wolff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 208, 110 [1881].

Erhitzen der Normalpropylmalonsäure über den Schmelzpunkt 1). Durch Reduktion von Valerolacton mit rauchender Jodwasserstoffsäure und Phosphor 2). Bei der Oxydation des Ricinusöls mit Salpetersäure³).

Darstellung: Die Darstellung erfolgt am bequemsten aus Lävulinsäure durch Reduktion mit Natriumamalgam und verdünnter Schwefelsäure.

Nachweis: Beim Erhitzen von valeriansäurehaltigen Substanzen mit Kaliumäthylsulfat entsteht der charakteristische Geruch des Valeriansäureäthylesters⁴).

Physiologische Eigenschaften: Normalvaleriansäure vermag die Acetessigsäurebildung aus Isovaleriansäure bei der Durchblutung der überlebenden Leber fast völlig zu hemmen⁵), nicht dagegen die in der Leber pankreasdiabetischer oder phlorrhizinvergifteter Hunde 6). Eine 0,2 proz. Valeriansäurelösung wirkt entwicklungshemmend auf das Wachstum von Hefeund Spaltpilzen. In größeren Verdünnungen ist die Säure indessen eine, wenn auch schlechte Kohlenstoffquelle für einige Bakterienarten?).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Siedep. (korr.) 184,4, 35,0° bei 0 mm, 81,4° bei 10,1 mm, 93,5° bei 20,5 mm. Schmelzp. —100° 8). Dampftension bei verschiedenen Temperaturen 9). Spez. Gewicht 0,9577 bei 0°, 0,9415 bei 20° 10). Volumen bei t° 1+ $0.00094728 \cdot t + 0.0_659172 \cdot t^2 + 0.0_830209 \cdot t^{3.11}$). Löslichkeit in Wasser von $16^{\circ}1 : 27^{10}$). Molekulare Verbrennungswärme 681,8 Cal. 12). Diffusionskoeffizient 13). Kryoskopisches Verhalten 14). Kritische Temperatur 378,87 15). Kompressibilität und Oberflächenspannung 16). Brechungsindex für Licht von verschiedener Wellenlänge 17). Dielektrizitätskonstante 2,74 bei 20° 18). Dissoziationskonstante 1,56·10-5. Elektrische Leitfähigkeit 19). Reaktionsfähigkeit in alkoholischer Lösung²⁰). Esterifizierungskonstante²¹). Capillarität wässeriger Lösungen²²).

Salze: 23) C₅H₉O₂Na. Weiß, überaus leicht wasserlöslich. Die heiße Lösung erstarrt beim Abkühlen zu einer Gallerte. Absorbiert 22% Schwefeldioxyd²⁴). — C₅H₉O₂K. Blättchen aus abs. Alkohol. — (C₅H₉O₂)₀Ba. Beim Abkühlen der heißen Lösung fällt ein dicker Krystallbrei von feinen Blättchen aus. Löslichkeit in Wasser von 10° 21,658 — 0,12348 $(t - 0.3) + 0.001767 (t - 0.3)^2$ 25). $- (C_5H_9O_2)_2Ca + H_2O$. Hygroskopisch. In heißem Wasser schwerer löslich als in kaltem. Minimum der Löslichkeit ungefähr bei 70°. Löslichkeit bei t° 10,238 — 0,7643 (t — 0, $\mathring{5}$) + 0,0006293 (t — 0,3)2. — $(C_5H_9O_2)_2Zn$. 100 T. der wässerigen Lösung bei $24-25^{\circ}$ enthalten 2,54 T. Salz. — $(C_5H_9O_2)_2Mn$. In der Kälte viel leichter wasserlöslich als in der Wärme. — (C₅H₉O₂)₂Cu. Gruppen von prismatischen Nadeln. In heißem Wasser schwerer löslich als in kaltem. Zersetzt sich leicht unter Abscheidung von basischem Salz. $-C_5H_9O_2Ag$. Kleine Blättchen. Löslichkeit in Wasser von 10° 0,2294 \pm 0,002668 (t \pm 0,3) +0.00007543 (t -0.3)^{2 26}). — Verhalten der valeriansauren Salze bei der Elektrolyse ²⁷).

```
1) Juslin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2504 [1884].
```

6) Griesbach, Biochem. Zeitschr. 27, 34 [1910].

7) Bokorny, Milchzeitung 26, 18 [1897].

²⁾ Fittig u. Rühmann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 226. 346 [1884]. 3) Wahlforß, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, Ref. 438 [1889].

⁴⁾ Castellana, Gazzetta chimica ital. 36, I, 106 [1906]. 5) Embden v. Wirth, Biochem. Zeitschr. 27, 7 [1910].

⁸⁾ Kahlbaum, Zeitschr. f. physikal. Chemie 13, 38 [1894]. 9) Kahlhaum, Zeitschr. f. physikal. Chemie 26, 593 [1897].

¹⁰⁾ Lieben u. Rossi, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 159, 60 [1871].

¹¹⁾ Zander, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 224, 65 [1884]. 12) Stohmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 49, 111 [1894]. 13) Eucken, Zeitschr. f. physikal. Chemie 59, 106 [1907].

¹⁴⁾ Robertson, Journ. Chem. Soc. 83, 1428 [1903]. 15) Brown, Journ. Chem. Soc. 89, 313 [1906].

¹⁶⁾ Richards u. Matthews, Zeitschr. f. physikal. Chemie 61, 449 [1908].

¹⁷⁾ Eykman. Chem. Centralbl. 1907, II, 1210.

¹⁸) Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 309 [1897]. 19) Drucker, Zeitschr. f. physikal. Chemie 52, 643 [1905].

²⁰) Petersen, Chem. Centralbl. 1906, II, 228.

²¹) Sudhorough u. Gittins, Journ. Chem. Soc. 93, 210 [1908].

²²) Scyszkowski, Zeitschr. f. physikal. Chemie 64, 385 [1908]. ²³) Liehen u. Rossi, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 159, 62 [1871].

²⁴) D. R. P. 212 902 der Farbwerke Höchst vormals Meister Lucius und Brüning [1909]. ²⁵) Fürth, Monatshefte f. Chemie 9, 311 [1888].

²⁶) Messerschmidt, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 208, 96 [1881].

²⁷) Petersen, Chem. Centralbl. 1906, I, 1320

Derivate: Ausdehnung der Ester 1).

Methylvalerat C₄H₉CO₂CH₃. Siedep. 127.3°. Spez. Gewicht 0,9097 bei 0⁻².

Äthylvalerat $C_4H_9CO_2C_2H_5$. Siedep. 144,6° bei 736,5 mm. Spez. Gewicht 0,894 bei 0 , 0,8765 bei 20°. Verseifungsgeschwindigkeit²). Dielektrizitätskonstante³).

Propylvalerat C₄H₉CO₂C₃H₇. Siedep. 167,5°. Spez. Gewicht 0,8888 bei 0°.

Normalbutylvalerat $C_4H_9CO_2C_4H_9$. Siedep. 185,8°. Spez. Gewicht 0,8847 bei 0°. Normalamylvalerat $C_4H_9CO_2C_5H_{11}$. Siedep. 203,7°. Spez. Gewicht 0,8812 bei 0°.

Valeriansäureester des l-Amylalkohols $C_4H_9CO_2C_5H_{11}$. Siedep, 195—197° unter 733 mm Druck. Spez. Gewicht 0,860 bei 20°. Brechungsindex für Natriumlicht 1,4162 bei 19,8°. Spez. Drehung +2,52 bei $20^\circ4$).

Normalhexylvalerat $C_4H_9CO_2C_6H_{13}$. Siedep. 223,8°. Spez. Gewicht 0,8797 bei 0°. Normalheptylvalerat $C_4H_9CO_2C_7H_{15}$. Siedep. 243,6°. Spez. Gewicht 0,8786 bei 0°. Normaloetylvalerat $C_4H_9CO_2C_7H_{15}$. Siedep. 260,2°. Spez. Gewicht 0,8784 bei 0°.

Benzylvalerat⁵) C₄H₉CO₂CH₂C₆H₅.

Valerylchlorid C₄H₉COCl. Siedep. 127—128°. Spez. Gewicht 1,0155 bei 15°6).

Valeriansäureanlıydrid ${\rm C_4H_9CO \over C_4H_9CO}$ O. Durch Erhitzen von Valeriansäure mit der doppel-

ten Menge Acetylchlorid auf 180°. Siedep. 110-111 bei 15 mm Druck 7).

Valeramid C₄H₉CONH₂. Perlmutterglänzende Blättchen vom Schmelzp. 113—114⁻¹. Sublimiert unzersetzt. Krystallform ⁸). Hydrolysierungsgeschwindigkeit ⁹). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther ¹⁰). Viscosität wässeriger Lösungen ¹¹). Bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol entsteht Normalamylamin und Normalamylalkohol ¹²).

Diäthylvaleramid C₄H₉CON(C₂H₅)₂. Entsteht aus Valerylchlorid mit 2 Mol. Diäthyl-

amin. Pharmakologische Wirkung 13).

Normalvaleranilid $C_4H_9CONHC_6H_5$. Monokline Prismen vom Schmelzp. 64—65° aus Ätherpetroläther. Krystallform 8).

Valeriansäure-p-toluidid $C_4H_9CONHC_6H_4CH_3$. Schmelzp. 72°. Valeriansäure- α -naphthalid $C_4H_9CONHC_{10}H_7$. Schmelzp. 111° ¹⁴).

Normalvaleronitril C₄H₉CN. Aus Chlor-, Brom- oder Jodbutyl mit Cyankali bei 110° im Rohr. Siedep. 140,4° (korr) unter 739,3 mm. Spez. Gewicht 0,8164 bei 0° 15).

 α -Bromvaleriansäure CH₃CH₂CH₂CHBrCOOH. Durch Bromieren der Normalvaleriansäure. Liefert beim Erhitzen mit Sodalösung α -Oxyvaleriansäure. Siedep. 190—192° ¹⁶). Hypnotische Wirkung des Amids ¹⁷).

β-Bromvaleriansäure CH₃CH₂CHBrCH₂COOH. Durch Anlagerung von Bromwasserstoff an Penten-2-Säure 1. Glänzende, wasserhelle, monokline Prismen. Schmelzp. 58,5 bis 59,5°. Spaltet sich beim Kochen mit Wasser in Kohlensäure und Butylenbromid ¹⁸).

γ-Bromvaleriansäure CH₃CHBrCH₂CH₂COOH. Aus Äthylidenpropionsäure oder Allylessigsäure durch Addition von Bromwasserstoff. Flüssig. Geht bei der Reduktion mit Natriumamalgam in Valeriansäure, beim Kochen mit Wasser in Valerolacton über ¹⁸).

3) Löwe. Wiedemanns Annalen 66, 394 [1898].

⁵) Bacon, Chem. Centralbl. 1908, II, 947.

7) Fournier. Bulletin de la Soc. chim. [4] 5, 920 [1909].

8) Kahrs, Chem. Centralbl. 1905, I, 1458.9) Crocker, Journ. Chem. Soc. 91, 593 [1907].

10) Weidler u. Ciamician, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 69 [1880].

11) Fawsitt, Journ. Chem. Soc. 93, 1004 [1908].

12) Scheuble u. Loebl, Monatshefte f. Chemie 25, 1081 [1904].

13) Hildehrandt, Archiv f. experim. Path. u. Pharmakol. 54, 125 [1904].

14) Robertson, Journ. Chem. Soc. 93, 1033 [1908].

15) Lieben u. Rossi, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 158, 171 [1871].
16) Juslin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2504 [1884].

17) Van der Eeckhout, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 57, 351 [1907].

18) Fittig u. Mackenzie, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 283, 91 [1894].

¹⁾ Gartenmeister, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 233, 273 [1886].

²⁾ Trautz u. Volkmann, Zeitschr. f. physikal. Chemie 64, 53 [1908].

⁴⁾ Guye u. Chavanne, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 282 [1896]. — Guye u. Gnerchgorine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 124, 231 [1897].

⁶⁾ Freundler, Bulletin de la Soc. chim. [3] 11, 312; 12, 833 [1894].

¹⁹ Messerschmidt, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 208, 94 [1881]. — Fränkel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 255, 30 [1889].

d-Bromvaleriansäure CH₂Br(CH₂)₃COOH. Aus δ-Valerolacton mit konz. Bromwasserstoffsäure. Große monokline Prismen vom Schmelzp. 39-40°1). Elektr. Leitfähigkeit 2).

л-β-Dibromvaleriansäure CH₃CH₂CHBrCHBrCOOH. Durch Addition von Brom an α-β-Pentensäure³). Monokline Prismen vom Schmelzp. 56°.

β-γ-Dibromvaleriansäure CH₃CHBrCHBrCH₂COOH. Aus β-γ-Pentensäure durch Ad-

dition von Brom. Flüssig4).

?-d-Dibromvaleriansäure CH₂BrCHBr(CH₂)₂COOH. Aus Allylessigsäure und Brom ⁵). Dünne monokline Blättehen aus Schwefelkohlenstoff, Schmelzp, 57-58°. Natriumamalgam spaltet das Brom ab. Beim Kochen mit Wasser entsteht Bromvalerolacton, Lävulinsäure und das Anhydrid der Dioxyvaleriansäure.

o-Jodvaleriansäure CH₂J(CH₂)₃COOH. δ-Phenoxyvaleriansäure wird mit Jodwasserstoffsäure vom spez. Gewicht 1,7 mehrere Stunden im Rohr auf 125-130° erhitzt. Farblose

Prismen aus Ligroin. Schmelzp. 56-57°6). Elektrische Leitfähigkeit 7).

σ-Chlorvaleriansäure CH₂Cl(CH₂)₃COOH. Durch Erhitzen einer Suspension der Jodvaleriansäure in konz. Salzsäure mit gefälltem Chlorsilber. Schmelzp. 18°6). Leitfähigkeit 7).

a-Cyanvaleriansäure CH₃(CH₂)₂CH(CN)COOH. Der Äthylester siedet bei 221—222°. Spez. Gewicht 0,9822 8).

2'-Cyanvaleriansäure CH3CHCN(CH2)2COOH. Aus Valerolacton mit Cyankali bei 280-290°. Kleine Prismen vom Schmelzp. 95-96°. Leicht löslich im Wasser, Alkohol und Chloroform, etwas schwerer in Äther 9).

v-o-Dicyanvaleriansäure CH₂(CN)(CH₂)₂CHCOOH. Der Ester entsteht bei der Umsetzung von Natriumcyanessigester mit Äthylenbromid. Er wird von methylalkoholischem Kali sofort zu Adipinsäure verseift 10).

a-Nitrosovaleriansäure CH₃(CH₂)₂C=NOHCOOH. Aus Propylacetessigester, Natriumnitrit und Natriumäthylat entsteht der Äthylester der Nitrosovaleriansäure, der sich leicht zu der freien Säure verseifen läßt. Die Säure bildet Nadeln vom Schmelzp. 143-144° 11). Durch Zinn und Salzsäure wird sie zu A-Aminovaleriansäure reduziert, Elektrische Leitfähigkeit 12).

y-Nitrosovaleriansäure, Lävulinsäureoxim CH₃C=NOHCH₂CH₂COOH. Dicke lange Säulen. Schmelzp. 95-96° 13). Wird von Natriumamalgam nicht angegriffen, von Zink und Salzsäure in Hydroxylamin und Lävulinsäure gespalten. Verdünnte Salpetersäure spaltet

in Essigsäure und Bernsteinsäure. Elektrische Leitfähigkeit 12).

3-Oxyvaleriausäure CH₃(CH₂)₂CHOHCOOH. Entsteht durch Verseifen von Normalbutyraldehydcyanhydrin mit Salzsäure 14) oder durch Reduktion von Äthylbrenztraubensäure 15). Bildet sich auch beim Kochen von Bromvaleriansäure mit Soda. Große Tafeln, die unzersetzt sublimieren. Schmelzp. 34°. Sehr hygroskopisch. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther. Salze und Ester 14).

3-Oxyvaleriansäure CH₃CH₂CHOHCH₂COOH. Sirup 16). y-Oxyvaleriansäure CH₃CH₂CHOHCH₂COOH. Siehe S. 1076.

o-Valerolaeton CH₂(CH₂)₃CO. Aus δ-Jodyaleriansäure mit Natriumalkoholat. Siedep. 218-220 17).

1) Cloves, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 319, 368 [1901].

2) Lichty, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 319, 388 [1901].

3) Fittig u. Spenzer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 283, 72 [1894].

4) Fränkel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 255, 30 [1889].

⁵) Messerschmidt, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 208, 94 [1881].

6) Cloves, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 319, 364 [1901].

7) Lichty, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 319, 387 [1901].

8) Henry, Jahresber. d. Chemie 1889, 638.

9) Wislicenus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 233, 113 [1886].

10) Carpenter u. Perkin, Journ. Chem. Soc. 75, 928 [1899].

¹¹) Fürth, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2180 [1883].

¹²) Hantzsch u. Miolati, Zeitschr. f. physikal. Chemie 10, 9 [1892].

¹³) Müller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1618 [1883].

¹⁴) Menozzi, Gazzetta chimica ital. 14, 16 [1884].
¹⁵) Fittig u. Dannenberg, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 331, 132 [1902].

16) Fittig u. Spenzer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 283, 74 [1894].

17) Cloves, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 319, 367 [1901].

y-d-Dioxyvaleriansänre CH2OHCHOH(CH2)2COOH. Durch Oxydation von Allyl-

essigsäure mit MnO₄K. Sehr unbeständig¹).

a-Aminovaleriansäure CH3(CH2)2CH(NH2)COOH. Aus Normalbutyraldehyd durch Cyanhydrinsynthese 2). Aus α-Bromvaleriansäure mit wässerigem Ammoniak 3). Atlasglänzende Blättehen vom Schmelzp. 291,5° (korr.) unter Zersetzung. Löslich in 9,3 T. Wasser von 15°.

2'-Aminovaleriansäure CH3CHNH2(CH2)2COOH. Durch Reduktion des Lävulin-

säurephenylhydrazons mit Natriumamalgam4), Drusen, Schmelzp. 193°.

o-Amino-α-oxyvaleriansäure CH₂NH₂(CH₂)₂CHOHCOOH. Aus der α-Brom-δ-nitrobenzoylaminovaleriansäure durch Behandeln mit überschüssigem Calciumcarbonat und Abspaltung der Nitrobenzoylgruppe mit Bariumhydroxyd oder Salzsäure 5). Schmelzp. 188 bis 191° (korr.). Leicht löslich in Wasser, sehr schwer in kaltem Alkohol und Methylalkohol. Liefert beim Kochen mit Salzsäure kein Prolin. Geht beim Schmelzen in β -Oxy- α -piperidon über. $NH < \frac{CH_2 - CH_2}{CO - CHOH} > CH_2$.

α-Amino-δ-oxyvaleriansäure CH₂OH(CH₂)₂CHNH₂COOH. Aus γ-Brompropylphthalimidomalonester durch Ersatz des Broms durch OCOCH3 und aufeinanderfolgende Verseifung des so gewonnenen Produkts mit Natronlauge und Schwefelsäure 6). Farblosc Nadeln oder Blättchen aus 80 proz. Alkohol. Schmelzp 223—224° (korr.) unter Zersetzung. Leicht löslich in Wasser, wenig in abs. Alkohol und Aceton, fast unlöslich in Äther und Petroläther. Liefert beim Erhitzen auf 195-200° Prolin.

α-Amino-γ-oxyvaleriansäure CH3CHOHCH2CHNH2COOH. Aus Aldol durch Cyanhydrinsynthese. Krystallisiert aus heißem 80 proz. Alkohol in farhlosen, zugespitzten, meist sternförmig gruppierten Blättchen. Leicht löslich in kaltem Wasser, schwer in abs. Alkohol. Schmilzt unter Zersetzung bei 212°. Schmeckt süß. Bei der Behandlung mit Alkohol und Salzsäure geht sie in das Lacton über?). Bei der Reduktion mit Jodwasscrstoffsäure und rotem Phosphor entsteht a-Aminovaleriansäure 8).

α-δ-Diaminovaleriansäure, Ornithin siehe Bd. IV, S. 633. Isonitraminvaleriansänre CH₃(CH₂)₂CH(N₂O₂H)COOH.

Isovaleriansäure. 4-Methylbutansäure.

Mol.-Gewicht 102,08.

Zusammensetzung: 58,32% C, 9,80% H, 31,88% O.

$$\label{eq:C5H10O2} \mathrm{C_5H_{10}O_2} = \mathrm{CH_3 \atop CH_3} \backslash \mathrm{CHCH_2COOH} \,.$$

Vorkommen: In der Wurzel von Valeriana officinalis 9) und Angelica archangelica 10), in den Beercn und Rinden von Viburnum opulus 11), im Holz von Goupia tomentosa 12), in den Bananen als Isoamylester¹³), im Liebstocköl von Levisticum officinale¹⁴), im Tran von Delphinus globiceps und Delphinus phocaena 15), im alten Käse 16), im Harn bei Typhus, Blattern und akuter gelber Leberatrophie 17).

1) Fittig u. Urban, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 268, 33 [1892].

2) Lipp, Annalen d. Chemic u. Pharmazie 211, 359 [1881].

3) Slimmer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 404 [1902].

4) Tafel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 2415 [1886]. 5) Fischer u. Zemplén, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 4878 [1909].

- 6) Sörensen, Compt. rend. des travaux du labor. de Carlsberg 6, 137 [1905]; Chem. Centralbl. 1905, II, 399.
 - 7) Fischer u. Leuchs, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 3797 [1902].
 - 8) Fischer u. Leuchs, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 3800 [1902].

9) Grote, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 4, 229 [1832].

- 10) Meyer u. Zenner, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 55, 328 [1845].
 11) Moro, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 55, 330 [1845].
- 12) Dunstan u. Henry, Journ. Chem. Soc. 73, 226 [1898]. 13) Rothenbach u. Eberlein, Deutsche Essigindustrie 9, 81 [1905].

14) Brown, Archiv d. Pharmazie 235, 10 [1897].

15) Chevreul, Recherches sur les corps gras d'origine animale, Paris 1823, 99.

16) Iljenko, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 63, 269 [1847].

17) von Gorup - Besanez, Anleitung zur qualitativen u. quantitativen chemischen Analyse, III. Auflage, 1874.

Bildung: Bei der Oxydation von Isoamylalkohol¹). Beim Erhitzen von Athamantin für sich, mit Kali oder Salzsäure²). Beim Faulen von Eiweißkörpern³). Beim Verseifen von Isobutylcyanid mit Kali⁴). Aus Essigäther, Isopropyljodid und Natrium⁵). Beim längeren Kochen von Amylalkohol mit Natriumamylat⁶). Aus Isobutylbromid, Kohlensäure und Natrium⁷).

Darstellung: Baldrianwurzeln werden unter Zusatz von Phosphorsäure mit Wasserdampf destilliert. Aus dem Destillat wird das Natriumsalz der darin enthaltenen Säure dargestellt und mit starker Schwefelsäure destilliert. Die in dieser Weise hergestellte Isovaleriansäure enthält Methyläthylessigsäure 8).

51 T. Kaliumbichromat werden mit 45 T. Wasser übergossen und dazu das kalte Gemisch von 10 T. Fuselöl und 39 T. Schwefelsäure sehr langsam eingetragen. Man destilliert, neutralisiert das Destillat mit Natron und hebt die Ölschicht ab 9).

Die Trennung der Isovaleriansäure von Essigsäure geschieht durch Benutzung der Löslichkeit des isovaleriansauren Natriums in Aceton 10).

Physiologische Eigenschaften: Einfluß auf die alkoholische Gärung 11). Die Isovaleriansäure wird im Organismus des Diabetikers in Oxybuttersäure übergeführt 12). Die üherlebende Leber baut sie über Acetessigsäure ah 13). Isovaleriansäure ist eine, wenn auch schlechte Kohlenstoffquelle für Bakterien 14).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Ölige Flüssigkeit. Siedep, 176,3° (korr.) 15) unter 760 mm Druck, 49,3 bei 0.8 mm, 75,5° bei 10,3 mm. Dampftension 16). Schmelzp. -36°. Spez. Gewicht 0,9467 bei 0°4), 0,931 bei 20°. Molekulare Verbrennungswärme 676,67 Cal. 17). Spezifische Wärme 18). Kritische Temperatur 360,68° 19). Kryoskopisches Verhalten ²⁰). Dissoziationskonstante 1,79. 10⁻⁵. Elektrisches Leitvermögen ²¹). Dielektrizitätskonstante 2,74 bei 20 22). Kompressibilität und Oberflächenspannung 23). Löslichkeit

in Wasser von 20°1: 23,6. Spezifische Zähigkeit wässeriger Lösungen 24).

Isovaleriansäure wird von Chromsäure zu Kohlensäure und Essigsäure oxydiert. Bei 14 tägigem Kochen mit verdünnter Salpetersäure entsteht α-Methyloxybernsteinsäure und wemig Nitroisovaleriansäure 25). Bei der Oxydation mit Wasserstoffsuperoxyd und Alkali wird Aceton gebildet 26). Beim Überleiten von Kohlenoxyd über ein Gemenge von Natriumisovalerat und alkoholfreiem Natriumäthylat entsteht neben höheren gesättigten Fettsäuren eine Säure C₇H₁₄O₂, ferner Mesitylensäure, Ketone mit 7,15 und 23 Kohlenstoffatomen ²⁷). Bei der Elektrolyse einer konz. wässerigen Lösung des Kalisalzes treten Kohlensäure, Wasserstoff, Diisobutyl, Isobutylen und vielleicht etwas Isobutylvalerat auf 28).

1) Dumas u. Stas, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 33, 156 [1840].

2) Schnedermann u. Winkler, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 51, 324 [1844].

3) Iljenko, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 63, 169 [1847].

4) Erlenmeyer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie, Suppl. 5, 337 [1867]. 5) Frankland u. Duppa, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 145, 84 [1868].

6) Guerret, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 128, 512 [1899].

7) Schorigin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 2717 [1908].

8) Erlenmeyer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 160, 299 [1871]. — Conrad u. Bischoff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 204, 157 [1880].

9) Lawrow u. Jazukowitch, Jahresber. d. Chemie 1864, 337.

10) Chapman, The Analyst 24, 114 [1898].

11) Rosenblatt u. Rozenband, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 149, 309 [1909].

12) Bär u. Blum, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 55, 98 [1906].

13) Embden, Salomon u. Schmidt, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 8, 140 [1906].

14) Bokorny, Milchzeitung 26, 18 [1897].

15) Kopp, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 95, 310 [1855]. Kahlhaum, Zeitschr. f. physikal. Chemie 13, 47 [1894].
 Stohmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 32, 418 [1855]. ¹⁸) Schiff, Amalen d. Chemie u. Pharmazie 234, 224 [1886].

19) Brown, Journ. Chem. Soc. 89, 311 [1906].

- ²⁰) Robertson, Journ. Chem. Soc. 83, 1428 [1903]. 21) Drucker, Zeitschr. f. physikal. Chemie 52, 643 [1905].
- ²²) Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 309 [1897].
- 23) Richards u. Matthews, Zeitschr. f. physikal. Chemie 21, 449 [1908].
 24) Traube, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 886 [1886].
- ²⁵) Bredt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1782 [1881].

²⁶) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 4, 229 [1908].

²⁷) Loos, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 202, 321 [1880]. ²⁸) Kolbe, Annalen d. Chemie u. Pharmazie **69**, 259 [1849]. Salze: $C_5H_9O_2NH_4+2C_5H_{10}O_2$. Offizinell. — $C_5H_9O_2Na+2C_5H_{10}O_2$. — $C_5H_9O_2K+2C_5H_{10}O_2$. Krystallinisch¹). Elektrische Leitfähigkeit²). — $(C_5H_9O_2)_2Ca+3H_2O$. Seideglänzende sehr dünne Nadeln³). 100 T. Wasser von t° lösen 18,429 + 0,105138 (t — 0,2) — 0,0010907 (t — 0,2)² T. wasserfreies Salz⁴). — $(C_5H_9O_2)_2Ba$. Trikline Blättchen. Löslichkeit in Wasser von 18° 48,4 : 100. In abs. Alkohol von 19,5° 3,2 : 100 ⁵). — $(C_5H_9O_2)_2Sr$. — $(C_5H_9O_2)_2Mg$. Elektrisches Leitungsvermögen ⁶). — $(C_5H_9O_2)_2Zn$. Schuppen, in 90—100 T. kalten Wassers löslich. Offizinell. — $Bi_6(C_5H_9O_2)_4(OH)_8O_3$. — $(C_5H_9O_2)_3Fe$. — $(C_5H_9O_2)_2FeOH$. — $(C_5H_9O_2)_2Cu+H_2O$. Monokline Krystalle. — $C_5H_9O_2Ag$. Blättehen. Löslichkeit in Wasser von 20,5° 0,185 : 100, bei t° 0,1774 + 0,003349 (t — 0.2) + 0,0000065 (t — 0,2)² ⁷). — Cerisovalerat. Mikrokrystallinisches, in Wasser wenig lösliches Pulver ⁸). Skandiumsalz $(C_5H_9O_2)_2Sc \cdot OH + 2H_2O$ ⁹)

Derivate: Siedepunkte der Isovaleriansäurecster ¹⁰). Ausdehnungskoeffizient ¹¹). Verdampfungswärme ¹²). Capillaritätskonstante ¹³).

Methylisovalerat C₄H₉CO₂CH₃. Siedep. 116,7° bei 760 mm. Spez. Gewicht 0,90065 bei 0°. Verdampfungswärme 69,9 Cal. Elektrische Leitfähigkeit ¹⁴). Darstellung aus Isovaleriansäure und Dimethylsulfat ¹⁵).

Äthylisovalerat $C_4H_9CO_2C_2H_5$. Siedep. 134,3° bei 760 mm. Spez. Gewicht 0,8882 bei 9°. Verdampfungswärme 64,6. Dielektrizitätskonstante 4,6 bei $18^{\circ}\,^{16}$). Elektrische Leitfähigkeit ¹⁴). Durch Einwirkung von Natrium entsteht ein Äthoxycaprinsäureester, $C_{14}H_{28}O_3$, neben freier Oxycaprinsäure ¹⁷), Divalerylenvaleriansäure vom Schmelzp. 125,5—128,5°, ferner verschiedene ölige Produkte ¹⁸). Kritische Temperatur 314,87° 19).

Normalpropylisovalerat C₄H₉CO₂C₃H₇. Siedep. 155,9° bei 760 mm. Spez. Gewicht 0,8809 bei 0°. Verdampfungswärme 61,2 Cal. Elektrische Leitfähigkeit ¹⁴). Kritische Temperatur 335,93¹⁹).

Isopropylisovalerat $C_4H_9CO_2CH(CH_3)_2$. Siedep. 142° bei 758 mm. Spez. Gewicht 0,8702 bei 0°. Brechungsindex für Natriumlicht 1,397 20).

Isobutylisovalerat C₄H₉CO₂CH₂CH₂CH(CH₃)₂. Siedep. 168° bei 760 mm. Spez. Gewicht 0,873599 bei 0°. Verdampfungswärme 57,19 Cal. Elektrische Leitfähigkeit ¹⁴). Kritische Temperatur 348,25° ¹⁹).

Isoamylisovalerat C₄H₉CO₂CH₂CH₂CH(CH₃)₂. Siedep. 194 bei 760 mm, 72,8° bei 10 mm. Spez. Gewicht 0,8700 bei 0,8° ²¹). Verdampfungswärme 56,2. Bei der Einwirkung von Natrium entstehen verschiedene Alkohole mit 9—12 Kohlenstoffatomen ²²).

Dimethyläthylcarbinolisovalerat $C_4H_9CO_2C$ C_2H_5 . Aus Trimethyläthylen, IsovaleriancH₃ säure und Chlorzink. Siedep. 173—174°. Spez. Gewicht 0,8729 bei 0° 23).

1) Lescoeur, Bulletin de la Soc. chim. [2] 27, 104 [1877].

2) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 1, 100, 102 [1887].

3) Lieben u. Barone, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 165, 120 [1873].

4) Sedlitzky, Monatshefte f. Chemie 8, 567 [1887].

5) Erlenmeyer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie, Suppl. 5, 337 [1867].

6) Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 1, 533 [1887].

Sedlitzky, Monatshefte f. Chemie 8, 565 [1887].
 Cahen u. Morgan, Chem. Centralbl. 1907, J, 1790.

Crookes, Zeitschr. f. anorgan. Chemie 61, 349 [1909].
 Schumann, Poggend. Annalen [2] 12, 42 [1882].

11) Elsässer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 218, 214 [1883].

Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 234, 343 [1886].
 Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 223, 83 [1884].

¹⁴) Bartoli, Gazzetta chimica ital. **24**, II, 160 [1894].

15) Werner u. Seybold, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 2659 [1904].

18) Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23. 308 [1897].

17) Hantzsch, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 249, 64 [1888].

18) Greiner, Jahresber. d. Chemie 1866, 322.19) Brown, Journ. Chem. Soc. 89, 311 [1906].

²⁰) Silva, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 153, 166 [1870].

21) Balbiano, Jahresber. d. Chemie 1876, 344.

²²) Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 234, 364 [1886].

²³) Kondakow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 25, 450 [1893].

Isovalerat des Methyläthylearbinearbinols ([lpha] $_{
m D}=-4,4\,^{\circ}$) C $_4{
m H}_9{
m CO}_2{
m CH}_2{
m CH}_2{
m CH}_3{
m CO}_3{
m CH}_3{
m CH}$ Siedep. 190—190,5° bei 727,25 mm. Spez. Gewicht 0,8553 bei 15—20° 1).

Normaloctylisovalerat C₄H₉CO₂C₈H₁₇. Siedep. 249—251°. Spez. Gewicht 0,8624 bei 16°2). Diisoamylisovalerat C₄H₉CO₂C₁₀H₂₁. Entsteht in geringer Menge bei der Einwirkung von Natriumsoamyl auf Isoamylalkohol bei 150—160°. Siedep. 258—259°3).

Cetylisovalerat C₄H₉CO₂C₁₆H₃₃. Fettartige Masse, die bei 25° schmilzt. Spez. Gewicht

0,852 bei 20°. Siedep. 280—290° bei 202 mm 4).

Allylisovalerat C₄H₉CO₂C₃H₅. Öl vom Siedep. 154—155° bei 767,4 mm. Spez. Wärme bei t° 0,4330 + 0,00088 t°).

Crotylisovalerat C₄H₉CO₂C₄H₇. Siedep. 178—179⁻. Spez. Gewicht 0,9012 bei 0°6).

Äthylallylearbinolisovaleraf $C_4H_9CO_2CH$ C_2H_5 C_3H_5 . Siedep. 196—198°. Spez. Gewicht 0,873 bei 18° 7).

Allylisopropylearbinolisovalerat C₄H₉CO₂CH C₃H₅. Siedep. 205—207°. Spez. Gewicht 0,870 bci 18°7).

Allylisobutylearbinolisovalerat C₄H₉CO₂CH C₃H₅. Siedep. 220—222°. Spez. Gewicht 0,867 bei 18°7).

Athylenglykolmonoisovalerat CH₂OHCH₂OCOC₄H₉. Siedep. 240°.

Äthylenglykoldiisovalerat

 $CH_2OCOC_4H_9$ Siedep. 255°. CH2OCOC4H9

CH2OCOCH3 Siedep. 230°8). Äthylenglykolacetoisovalerat CH2OCOC4H9

Trimethylenglykoldiisovalerat CH₂(CH₂OCOC₄H₉)₂. Siedep. 269—270°. Spez. Gewicht 0,980 bei 12°9).

 $\frac{C_4H_9COCOC_4H_9}{C_4H_9COCOC_4H_9}. \quad \text{Entsteht beim Eintragen von}$

Natrium in eine ätherische Lösung von Isovalerylchlorid, Gelbliches Öl. Siedep, 155—165° bei 12 mm 10).

Monoisovalerin C₃H₅(OH)₂OCOC₄H₉. Spez. Gewicht 1,00 bei 16° 11).

Diisovalerin C₃H₅(OH)(OCOC₄H₉)₂. Aus gleichen Teilen Glycerin und Isovaleriansäure bei 265°. Dichte 1,059 bei 16° 12).

Triisovalerin C₃H₅(OCOC₄H₉)₃. Im Öl von Delphinus globiceps. Aus Diisovalerin und Isovaleriansäure bei 220° 13).

Benzylisovalerat C₄H₉CO₂CH₂C₆H₅. Farbloses, angenehm riechendes Öl. Siedep. 136° unter 25 mm Druck 14).

β-Naphtylisovalerat C₄H₉CO₂C₁₀H₇. Ranzig riechendes Öl. Siedep. 180—184° unter 20 mm Druck 15).

Santalolisovalerat $C_4H_9CO_2C_{15}H_{25}$. Klares helles Ol_{16}).

Isovalerylchlorid C₄H₉COCl. Aus Isovaleriansäure und Phosphortrichlorid. Siedep. 113,5—114,5° bei 725,7 mm. Spez. Gewicht 0,9887 bei 20°17). Liefert beim Erwärmen mit Eisenchlorid Valeriansäureanhydrid 18).

1) Guye u. Guerchgorine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 124, 233 [1897].

2) Zincke, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 152, 6 [1869].

3) Guerret, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 128, 512, 1003 [1899]. 4) Dollfus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 131, 286 [1834].

5) Schiff, Zeitschr. f. physikal. Chemie 1, 385 [1887].

6) Charon, Annales de Chim. et de Phys. [7] 17, 255 [1899].

7) Fournier, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 885 [1896].

8) Lourenço, Annales de Chim. et de Phys. [3] 67, 268 [1863]. 9) Rehoul, Annales de Chim. et de Phys. [5] 14, 498 [1878].

¹⁰) Klinger u. Schmitz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 1275 [1891].

- 11) Berthelot, Chimie organique fondée sur la synthese, Paris 1860, 2, 84. 12) Berthelot, Chimie organique fondée sur la synthese, Paris 1860, 2, 85.
- 13) Berthelot, Chimic organique fondée sur la synthese, Paris 1860, 2, 87.

14) Berthelot, Chem. Centralbl. 1906, I, 512.

15) Einhorn u. Hollandt, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 301, 113 [1898].

16) v. Heyden, Chem. Centralbl. 1907, I, 1469.

- 17) Brühl, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 203, 24 [1880].
- 18) Wedekind, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 323, 254 [1902].

Isovalerylbromid C4H9COBr. Siedep, 143° 1). Isovaleryljodid C₄H₉COJ. Siedep. 168° 2).

Valeriansäureanhydrid $C_4H_9CO>O$. Siedep. 215°3). Liefert bei der Einwirkung von Wasserstoff und fein verteiltem Nickel Isoamylalkohol und Isoamylisovalerat, daneben wenig Isovaleraldehyd und Isovaleriansäure 4). Spez. Gewicht 0,92897 bei 26,7°. Lichtbrechungsvermögen 5).

Isovaleriansäure-borsäureanhydrid. Aus Boressigsäureanhydrid und Isovaleriansäure.

Flüssig. Spez. Gewicht 1,024 bei 21,5°6).

Isovaleramid C₄H₉CONH₂. Durch Erhitzen von Ammoniumisovalerat auf 230°7). Durch Eintropfen von Isovalerylchlorid in stark gekühltes 28 proz. Ammoniak 8). Schmelzp. 127-129°. Molekulare Verbrennungswärme 751,6 Cal. 9). Siedep. 230-232°. Amidierungsgeschwindigkeit der Isovaleriansäure 10). Krystallform des Amids 11).

Isovaleriansäuredimethylamid C₄H₉CON(CH₃)₂. Aus Isovalerylchlorid und 2 Mol. Dimethylamin. Flüssig. Siedep. 188—192°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther. Wird zur therapeutischen Beeinflussung des Zentralnervensystems, vor allem der Vasocon-

strictoren empfohlen 12).

Isovaleriansäuremonoäthylamid C₄H₉CONHC₂H₅. Siedep. 121° bei 20 mm Druck. Erstarrt beim Abkühlen 13).

Isovaleriansäurediäthylamid C₄H₉CON(C₂H₅)₂ ¹⁴).

N-Methylolisovaleramid C₄H₉CONHCH₂OH. Aus Isovaleramid und Formaldehyd in alkalischer Lösung. Verfilzte Nadeln vom Schmelzp. 76—79° 15).

Isovaleryleyanamid C₄H₉CONHCN. Aus Cyanamid und Isovalerylehlorid. Stark saurer Sirup, der beim Erhitzen unter Geräusch fest wird.

Isovaleranilid C₄H₉CONHC₆H₅. Blättchen vom Schmelzp. 115° 16). Kryoskopisches Verhalten 17).

Isovaleriansäure-p-toluidid C₄H₉CONHC₆H₄CH₃. Weiße flache Nadeln. Schmelzp. 110° 18),

Isovaleronitril C₄H₉CN. Bildet sich bei der Oxydation von Leim 19) oder Casein 20) mit Chromsäure. Aus Ammoniumisovalerat und Isovaleramid²¹) mit Phosphorpentoxyd. Aus Isovaleraldehydphenylhydrazon durch Erwärmen mit Kupferchlorür 22), Beim Einwirken von Chlor auf Leucin 23). Darstellung: 1. Aus Isovaleraldebyd nach Arbusow 22). 2. Durch dreitägiges Erhitzen von 300 g Isobutyljodid, 98 g Cyankali, 98 g abs. Alkohol und 25 g Wasser 24). Eigenschaften: Siedep. 126-128° bei 714 mm. Spez. Gewicht 0,8226 hei 0°, Molekulare Verbrennungswärme 775,7 Cal. 25). Siedep, 52.5—53° unter 50 mm Druck 22).

1) Sestini, Bulletin de la Soc. chim. 11, 470 [1869].

2) Cahours, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 104, 111 [1857]. 3) Chiozza, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 84, 107 [1852].

4) Sabatier u. Mailhe, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 145, 18 [1907].

5) Anderlini, Gazzetta chimica ital. 25, II, 133 [1895].

6) Pictet u. Geleznoff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 2223 [1903].

7) Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 983 [1882]. 8) Aschan, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2348 [1898].

9) Stohmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 52, 60 [1895].

10) Menschutkin, Dietrich n. Krieger, Chem. Centralbl. 1903, I, 1121.

11) Kahrs, Chem. Centralbl. 1905, I, 1458.

12) Liebrecht, Chem. Centralbl. 1902, I, 959.

13) Einhorn, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 361, 129 [1908]. 14) Kionka u. Liebrecht, Deutsche med. Wochenschr. 1901, 49.

¹⁵) Einhorn u. Spröngerts, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 343, 267 [1905].

Chiozza, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 84, 109 [1852].
 Auwers, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 454 [1897].

18) Fichter, Journ. f. prakt. Chemie [2] 74, 324 [1906].

19) Schlieper, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 59, 15 [1846].

²⁰) Gnckelberger, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 64, 76 [1847]. 21) Dumas, Malaguti u. Leblanc, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 64, 334 [1847].
22) Arbusow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 43, 2297 [1910].

23) Schwanert, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 102, 228 [1857].
24) Erlenmeyer u. Hell, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 160, 266 [1871].

25) Le moult, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 148, 1602 [1909].

Isovalerylphenylhydrazin $C_4H_9CONHNHC_6H_5$. Aus Isovaleriansäure und Phenylhydrazin bei 220° im Rohr. Blättchen vom Schmelzp. 101° .

Isovalerylhydrazid $C_4H_9CONHNH_2$. Aus Äthylisovalerat und Hydrazinhydrat bei 12stündigem Kochen. Weiße glänzende Schuppen. Schmelzp. 68°. Siedep. 133° bei 15 mm ¹).

Isovalerylazid $C_4H_9CON_3$. Aus salzsaurem Isovalerylhydrazid und Natriumnitrit. Fest. Krystallisiert, ist jedoch aur unterhalb 0° haltbar²).

Isovaleryl-p-aminophenetidin, Valerydin $C_4H_9CONHC_6H_4OC_2H_5$. Weiße, glänzende, geruch- und geschmacklose Nadeln. Schmelzp. 129°.

Isovalerylharustoff C₄H₉CONHCONH₂. Mikroskopische Säulchen, Fast unlöslich in kaltem Wasser und Alkohol³). Pharmakologische Wirkung⁴).

Trichlorisovaleriansäure $C_5H_7O_2Cl_3$. Wird durch Chlorieren von Isovaleriansäure bei 50—60 erhalten. Flüssig 7).

α-Bromisovaleriansäure (CH₃)₂CHCHBrCOOH. Aus isovaleriansaurem Silber und Brom⁸) oder durch Bromieren der Isovaleriansäure. Das Harnstoffderivat kommt unter dem Namen Bromural als Sedativum in den Handel. Hypnotische Wirkung⁹). Glänzende Prismen vom Schmelzp. 44°. Siedep. 230° unter geringer Zersetzung, bei 40 mm 150°.

 β -Bromisovaleriansäure ${}^{\rm CH_3}_{\rm CH_3}$ CBrCH $_2$ COOH. Durch Sättigen einer Lösung von Dimethylacrylsäure in konz. Bromwasserstoffsäure mit Bromwasserstoff bei 0° 10). Feine Nadeln aus Ligroin. Schmelzp. 73,5°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, fast unlöslich in kaltem Ligroin.

 α - β -Dibromisovaleriansäure $\frac{\text{CH}_3}{\text{CH}_3}$ CBrCHBrCOOH. Aus Dimethylaerylsäure und Brom. Krystalle vom Schmelzp. 105—106° 11).

 β -Jodisovaleriansäure ${
m CH_3 \atop CH_3}$ CJCH $_2$ COOH. Beim Einleiten von Jodwasserstoff in eine konz. wässerige Lösung von β -Oxyisovaleriansäure 12). Krystalle vom Schmelzp. 79—80°.

-Cyanisovaleriansäure $^{\rm CH_3}_{\rm CH_3}$ CHCH(CN)COOH. Der Äthylester siedet bei 214°. Spez. Gewicht 0.9864 bei 18,4° $^{\rm 13}$).

Nitroisovaleriansäure $C_4II_8COOH(NO_2)$. Bei der Oxydation von Capronsäure mit konz. Salpetersäure 14). Beim Kochen von Isovaleriansäure mit konz. Salpetersäure 15), Große Blätter aus Wasser. Leicht löslich in siedendem Wasser, wemig in kaltem. Wird von Zinn und Salzsäure zu β -Aminoisovaleriansäure reduziert,

α-Oxyisovaleriansäure. Beim Kochen einer wässerigen Bromisovaleriansäurelösung mit Silberoxyd oder Ätzkah¹6). Aus α-Chlorisovaleriansäure mit Baryt⁵). Aus Isobutyraldehyd-cyanhydrin durch Verseifen¹7). Aus dem Aldehyd CH₃ CHCOCHO mit wässerig alkoholischem Kali¹8). Rhombische Tafeln vom Schmelzp. 86°. Liefert beim Kochen mit Blei-

¹⁾ Curtius u. Hille, Journ. f. prakt. Chemic [2] 64, 412 [1901].

Curtius u. Hille, Journ. f. prakt. Chemie [2] 64, 415 [1901].
 Moldenhauer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 94, 101 [1855].

⁴⁾ V. d. Eeckhout, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 57, 351 [1907].

⁵⁾ Schlebusch, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 141, 322 [1867].

⁶⁾ Jociez, Chem. Centralbl. 1897, I, 1015.

⁷⁾ Dumas u. Stas, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 35, 149 [1840].

⁸⁾ Borodine, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 119, 121 [1861].

⁹⁾ V. d. Eeckhout, Archiv f. experim. Pathologie u. Pharmakol. 57, 338 [1907].

¹⁰⁾ Auwers, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1133 [1895].

 ¹¹⁾ Ustinow, Journ. f. prakt. Chemie [2] 34, 483 [1886].
 12) Schirokow, Journ. f. prakt. Chemie [2] 23, 285 [1881].

¹³⁾ Henry, Jahresber. d. Chemie 1889, 638.

¹⁴⁾ Dessaigne, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 19, 374 [1851]. — Schmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 5, 602 [1872].

¹⁵) Bredt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2319 [1882].
¹⁶) Fittig u. Clark, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 139, 206 [1866].

¹⁷) Lipp, Annalen d. Chemie u. Pharmazie **205**, 208 [1880].

¹⁸⁾ Conrad u. Ruppert, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 862 [1897].

superoxyd und Phosphorsäure Isobutyraldehyd¹). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Wasser. Zerfällt bei längerem Kochen mit konz. Salzsäure in Ameisensäure und Isobutyraldehyd.

 β -Oxyisovaleriansäure $\begin{array}{c} \mathrm{CH_3} \\ \mathrm{CH_3} \end{array}$ CCH₂COOH. Durch Oxydation von Dimethylallylearbinol

mit Kaliumpermanganat. Sirup 2).

a-Aminoisovaleriansäure, Valin, siehe Bd. IV, S. 532.

 NH_2

 $\beta\text{-}\mathbf{A}$ minoisovaleriansäure $\mathrm{CH_3}$ CCH₂COOH. Durch Reduktion der Nitroisovaleriansäure mit Zinn und Salzsäure³). Bei der Oxydation von Diacetonamin mit Chromsäure. Glasglänzende Krystalle vom Schmelzp. 217° 4).

 NHNH_2

α-Hydrazinoisovaleriansäure CH₃ CHCHCOOH. Aus Natriumisopropylacetessigester durch Sättigen mit Stickoxyd und Zersetzung des entstchenden Isonitraminisopropylacetessigesters mit Natronlauge 5). Schmelp. 215°.

Methyläthylessigsäure, 2-Methylbutansäure.

Mol.-Gewicht 102,0S.

Zusammensetzung: 58,32°, C, 9,80°, H, 31,88°, O.

$$C_5H_{10}O_2 = \frac{CH_3}{C_9H_5}$$
CHCOOH

Vorkommen: In den Wurzeln⁶) und Früchten⁷) von Angelica Archangelica. Wahrscheinlich im Kaffeeöl⁸). Teils frei, teils verestert im Champacablütenöl von Michelia longifolia und Michelia champaca⁹) in der linksdrehenden Form.

Bildung: Die inaktive Methyläthylessigsäure entsteht durch Reduktion von Tiglinsäure mit Jodwasserstoff ¹⁰). Aus Brommethyläthylessigsäure (aus Angelica- oder Tiglinsäure) durch Reduktion mit Natriumamalgam ¹¹) oder von Jodmethyläthylessigsäure mit Zink und Schwefelsäure ¹²), durch Oxydation von Methyläthylacetaldehyd mit Chromsäure ¹³). Die rechtsdrehende Methyläthylessigsäure entsteht bei der Oxydation des käuflichen aktiven Amylakohols und bei der Spaltung des Glucosids Convolvulin ¹⁴). Sie bildet sich auch bei der Oxydation einer ehenfalls bei der Hydrolyse des Convolvulins auftretenden Säure C₁₅H₃₀O₃ mit Salpetersäure ¹⁵).

Darstellung: Die racemische Methyläthylessigsäure wird durch Methylierung des Äthylmalonesters und Erhitzen der freien Methyläthylmalonsäure über ihren Schmelzpunkt dargestellt ¹⁶). Sie läßt sich durch das Brueinsalz in die optisch aktiven Komponenten spalten ¹⁷).

4) Heintz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 198, 51 [1879].

6) Müller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 2476 [1881].

8) Erdmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 1849 [1902].

9) Geschäftsbericht von Schimmel & Cie. Miltitz 1907.

Pagenstecher, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 195, 118 [1879].
 Schmidt, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 208, 256 [1881].

13) Lieben u. Zeisel, Monatshefte f. Chemie 7, 56 [1886].

16) Auwers, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 298, 166 [1897].

¹⁾ Baeyer u. v. Liebig, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2110 [1898].

Saytzew, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 185, 163 [1877].
 Bredt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2320 [1882].

⁵) Traube u. Longinescu, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 675 [1896].

⁷⁾ Ciamiciam u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1814 [1896].

¹⁰⁾ Schmidt u. Behrendes, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 191, 117 [1878].

¹⁴⁾ Taverne, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 13, 197 [1894].
15) Taverne, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 13, 218 [1894].

¹⁷) Marckwald u. Schütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 53 [1896]: 32, 1093 [1899].

Physiologische Eigenschaften: Methyläthylessigsäure heeinflußt die Bildung von β -Oxybuttersäure im Organismus des Diabetikers¹) und die Acetessigsäurebildung in der künstlich durchbluteten überlebenden Leber²) im wechselnder Weise.

Physikalische und chemische Elgenschaften:

Eigenschaften der Methyläthylessigsäuren:

	d, l-Säure ³)	Saure aus aktivem Amylalkohol 4) ([a] _D = -4,40)	Säure aus schwerer lösl. Brucinsalz ⁵)	Säure aus Cham- pacablūtenöl ⁶)
Siedcpunkt Spez. Gewicht	173 - 174° 0,938 bei 20° Wasser von 20° = 1	173 —174° 0,938 bei 22°	173—174° 0,934 bei 20°	176—177°
Spez. Drehung	_	$[\alpha]_D = +13,64^{\circ}$	$[\alpha]_{D} = -17.85^{\circ}$ bei 20°	—16,40°

Bei -80° werden weder die aktive noch die racemische Säure fest?). Kryoskopisches Verhalten*), Dissoziationskonstante der racemischen Säure 1,68 · 10^{-5} °). Kaliumpermanganat wirkt auf Methyläthylessigsäure unter Bildung der α -Oxymethyläthylessigsäure ein.

Salze: 1. Salze der inaktiven Sänre: $(C_5H_9O_2)_2Ca + 5 H_2O$. Lange Nadeln oder fettglänzende Schuppen. Ist auch mit 1 und 3 Mol. Wasser krystallisiert erhalten worden 10). In kaltem Wasser etwas löslicher als in heißem 11). — $C_5H_9O_2Ag$. Löslichkeit in Wasser von 20° 0,939: 100. — 2. Salze der aktiven Säuren: $(C_5H_9O_2)_2Ca + 5 H_2O$. $C_5H_9O_2Ag$. Löslichkeit in Wasser von 20° 0,733: 100^{-12}).

Derivate: l-Methyläthylessigsäuremethylester $C_4H_9CO_2CH_3$. Im Champacablütenöl. Siedep. $115^{\circ}1^3$).

d, 1-Methyläthylessigsäureäthylester $C_4H_9CO_2C_2H_5$. Siedep. 132—133°. Spez. Gewicht 0,8695 bei 22° (Wasser von 17.5° = 1) ¹⁴). d, 1-Methyläthylessigsäureester des 1-Amylalkohols ([α]_D = -4,4°) $C_4H_9CO_2CH_2CH_2CH_3$. Siedep. 185—187°. Spez. Gewicht 0,862 bei 20° . Spez. Drehung für Natriumlicht +2,83 bei 20° 15).

Ester der Methyläthylessigsäure aus 1-Amylalkohol. 16)

Methylester $C_4H_9CO_2CH_3$. Siedep. 113—115° bei 713 mm. Dichte 0,882 bei 22°. Brechungsindex für Natriumlicht 1,3936 bei 20,7°. Spez. Drehung +16,830 bei 22°.

Äthylester $C_4H_9CO_2C_2H_5$. Siedep. $131-133^\circ$ bei 730 mm. Spez. Gewicht 0,864 bei 22° . Brechungsindex für Natriumlicht 1,3964 bei $20,4^\circ$. Spez. Drehung +13,440 bei 22° .

Propylester C₄H₉COC₃H₇. Siedep. 154—157° bei 730 mm. Spez. Gewicht 0,860 bei 22°. Brechungsindex für Natriumlicht 1,4033 bei 20,4°. Spez. Drehung 11,68 bei 22° ¹⁷).

Isopropylester $C_4H_9CO_2CH(CH_3)_2$. Siedep. 140—144° bei 727 mm. Spez. Gewicht 0,851 bei 15—20°.

Normalbutylester C₄H₉CO₂C₄H₉. Siedep. 173—176° bei 730 mm. Spez. Gewicht 0,856 bei 22°. Brechungsindex für Natriumlicht 1,4090 bei 20,2°. Spez. Drehung + 10,60 bei 22°.

Sekundärer Butylester $C_4H_9CO_2CH < \frac{C_2H_5}{CH_3}$. Siedep. 164—167 bei 722 mm. Spez. Gewicht 0,8534 bei 15—20°.

- Bär u. Blum, Archiv f. experim. Path. u. Pharmakol. 55, 100 [1906]; 56, 92 [1907].
- 2) Wirth, Biochem. Zeitschr. 27, 22 [1910].
- 3) Marckwald u. Schütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 54-56 [1896].
- 4) Guye u. Chavaune, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 294 [1896].
- 5) Marckwald u. Schütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 56 [1896]
- 6) Geschäftsbericht von Schimmel & Co. Miltitz 1907,
- 7) Auwers, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 298, 166 [1897].
- 8) Robertson, Journ. Chem. Soc. 83, 1428 [1903].
- 9) Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 10, 646 [1892].
- 10) Milojkowic, Monatshefte f. Chemie 14, 705 [1893].
- 11) Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1815 [1896].
- 12) Marckwald, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1092-94 [1899].
- 13) Geschäftsbericht von Schimmel & Co. Miltitz 1907.
- 14) Sauer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 188, 262 [1877].
- 15) Guye u. Gautier, Bulletin de la Soc. chim. [3] 13, 461 [1895].
- 16) Guye u. Chavanne, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 294 [1896].
- 17) Guye u. Guerchgorine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 124, 232 [1897].

Isobutylester $C_4H_9CO_2C_4H_9$. Spez. Gewicht 0,8565 bei 15—20°. Siedep. 165—167° unter 715 mm. Spez. Gewicht 0,855 bei 22°. Spez. Drehung + 10,48 bei 22°. Brechungsindex für Natriumlicht 1,4059 bei 20°.

Isoamylester $C_4H_9CO_2C_5H_{11}$. Siedep. 185—187° bei 720 mm. Spez. Gewicht 0,857 bei 17°. Spez. Drehung $+9,96^{\circ}$ 1).

Ester des l-Amylalkohols ([α]_p = -4.4°) C₄H₉CO₂CH₂CH $^{\prime}_{\text{C}_2\text{H}_5}$. Siedep. 186-188°. Spez. Gewicht 0,863 bei 20°. Drehung für Natriumlicht +5.32° bei einer Rohrlänge von 0,5 dcm²).

Benzylester $C_4H_9CO_2CH_2C_6H_5$. Siedep. $246-250^\circ$ unter 730 mm. Spez. Gewicht 0,982 bei 22° . Brechungsindexfür Natriumlicht 1,4922 bei $20,4^\circ$. Spez. Drehung +5,31 bei 22° 3).

Methyläthylaeetylchlorid C₄H₉COCl. Siedep. 115-116° 4).

Methyläthylacetamid $C_4H_9CONH_2$. Aus dem Chlorid und eisgekühlter wässeriger 'Ammoniaklösung. Weiße Krystalle vom Schmelzp. 112°. Siedep. 230° (korr.) unter 745 mm Druck. Ziemlich leicht löslich in Wasser, wenig in Äther 5).

Methyläthylacetylharnstoff $C_4H_9CONHCONH_2$. Aus Methyläthylmalonsäure, llarnstoff und Phosphoroxychlorid. Schmelzp. 178,5 $^{\circ}$ (korr.). Löslich in 26 T. heißen Wassers 6).

Methyläthylacetonitril C_4H_9CN . Aus Acetonitril, Natrium und Jodäthyl in Benzollösung 7). Siedep. 125°. Spez. Gewicht 0,8061 bei 0°.

α-Brommethyläthylessigsäure ${\rm CH_3 \atop C_2H_6}$ CBrCOOH. Beim Erhitzen von Methyläthylessigsäure mit Brom auf 150—160° 8). Aus Methyläthylessigsäure, Phosphor und viel Brom in der Kälte. Siedep. 145° unter 50 mm Druck. Farbloses Öl von schwachem Geruch, wenig löslich im Wasser 9).

Dibrommethyläthylessigsäure. 1. Dibromid der Tiglinsäure $\frac{\text{CH}_3}{\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Br}}$ CBrCOOH. Aus Tiglinsäure in Schwefelkohlenstoff mit Brom. Man krystallisiert das Produkt aus niedrig siedendem Ligroin um 1°). Schmelzp. 87,5—88°. Löslichkeit in Schwefelkohlenstoff 1:2,21 bei 3°, 1:1,43 bei 15,5°. Löslichkeit in Pentan 1:16,5 bei 8°, 1:8,33 bei 20°. In Wasser 1:104,7 bei 16,5°. 1:94,8bei 22,5°. CH_3

2. Angelicasäuredibromid CH₃CH₂Br—CBrCOOH. Man tröpfelt unter Lichtabschluß und Eiskühlung eine Lösung von 1 T. Angelicasäure in 5 T. Schwefelkohlenstoff zu einer Lösung von 1¹/₂ Mol. Brom in dem dreifachen Gewicht Schwefelkohlenstoff. Nach 24 stündigem Stehen vertreibt man den Schwefelkohlenstoff durch einen trocknen Luftstrom und krystallisiert den Rückstand aus niedrig siedendem Ligroin um. Trikline Krystalle. Schmelzp. 86,5—87°. Liefert mit 1 Mol. Wasser zum Unterschied von der vorigen Verbindung ein Öl. Sehr viel leichter löslich in Schwefelkohlenstoff, Pentan und Wasser als die vorige¹¹).

Jodmethyläthylessigsäure. 1. Hydrojodtiglinsäure CH₃ CH₂CHCOOH. Aus Tiglinsäure und der 10 fachen Menge Jodwasserstoffsäure durch Sättigung bei 0° mit Jodwasserstoff und mehrstündiges Stehen 12). Die Säure wird abgepreßt uns aus Äther oder kaltem Wasser umkrystallisiert. Krystallnadeln vom Schmelzp. 86,5°. Bei 20° lösen 100 T. Petroläther 2,9 T, 100 T. Wasser, 0,64 T. der Säure.

- 2. Hydrojodangelicasäure $\overset{\text{CH}_3}{\text{CH}_3\text{CHJ}}$ CHCOOH. Angelicasäure verbindet sich mit bei 0° gesättigter Jodwasserstoffsäure zu einer in Prismen krystallisierenden Jodmethyläthylessigsäure. Schmelzp. 59—60°. Löslichkeit in Petroläther von 20° 16,8: 100, in Wasser von 20° 1,49: 100 13).
 - 1) Guye u. Guerchgorine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 124, 232 [1897].
 - ²) Guye u. Gautier, Zeitschr. f. physikal. Chemie 58, 662 [1907].
 ³) Guye u. Chavanne, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 297 [1896].

4) Rupe, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 369, 338 [1909].

- 5) Scheuble u. Loebl, Monatshefte f. Chemie 26, 1081 [1904].
 6) E. Fischer u. Dilthey, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 335, 367 [1904].
- 7) Hanriot u. Bouveault, Bulletin de la Soc. chim. [2] 51, 172 [1889].

8) Böcking, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 204, 23 [1880].

- 9) Marckwald u. Schütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 58 [1896].
- 10) Wislicenus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 272, 55, 61 [1892].
 11) Wislicenus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 272, 23 [1892].
- Schmidt, Annalen d. Chemie u. Pharmazie. 208, 254 [1881].
 Wislicenus, Talbot u. Henze, Chem. Centralbl. 1897, II, 262.

 $\beta\text{-Nitrosomethyläthylessigsäure} \overset{CH_3}{\subset} CHCOOH$. Der Äthylester entsteht beim Beckl $_3\acute{C} = NOH$

handeln von Methyläthylacetessigester mit Hydroxylamin¹). Flüssig.

Oxymethyläthylessigsäure 1. x-Methyl-x-oxybuttersäure $\frac{\text{CH}_3}{\text{C}_2\text{H}_5}$ COHCOOH. Der Äthylester der Säure entsteht bei der Oxydation von Methyläthylessigsäureäthylester mit verdünnter Permanganatlösung²). Die freie Säure wird durch Addition von wasserfreier Blausäure an Methyläthylketon und Verseifen des entstandenen Oxynitrils dargestellt3). Sie entsteht ferner beim Kochen von Brommethyläthylessigsäurcester mit Sodalösung³). Die α-Methyl-α-oxybuttersäure sublimiert bei 90° in Nadeln. Schmelzp. 66—68°. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther.

 $\stackrel{\rm CH_3}{-}$ $\stackrel{-}{\sim}$ CHCOOH. Bei der Reduktion von Methyl-2. A-Methyl-B-oxybuttersäure acctessigester mit Natriumamalgam. Bleibt bei -20° flüssig4).

3. a-Methyl-y-oxybuttersäure CH₂OHCH₂ CHCOOH. Nur in Form des bei 202—203 siedenden Anhydrids bekannt 5).

Dioxymethyläthylessigsäure. Siehe Anglicerinsäure und Tiglicerinsäure S. 1031—1032.

Normalcapronsäure, Hexansäure.

Mol.-Gewicht 116,1.

Zusammensetzung: 62,01% C. 10,42% H, 27,57% O.

$$\mathrm{C_6H_{12}O_2} = \mathrm{CH_3(CH_2)_4COOH}\,.$$

Vorkommen: Im Holz von Goupia tomentosa 6). Im Saft des Fruchtfleisches von Gingko biloba 7). Im Herakleumöl als Octylester 8), In Mumien 9). Capronsäuren, deren Struktur micht näher erforscht ist, sind ferner gefunden worden in den Blüten von Satyrium hircinum 10) und im Fuselöl aus Rübenmelasse¹¹).

Bildung: Aus Normalamyleyanid durch Verseifung 12). Durch Oxydation von Normalhexylalkohol mit Kaliumbichromat und Schwefelsäure 13). Bei der Gärung von Zucker mit faulem Käse¹⁴), von Glycerin¹⁵) und von Weizenkleie¹⁶). Aus Fibrin durch Streptokokkengärung 17). Bei der Autolyse der Leber 18). Bei der Oxydation von Ricinusöl mit Salpeterschwefelsäure 19). Beim Einblasen von Luft in auf 160° erwärmtes Ricinusöl 20). Beim Ranzigwerden der Fette²¹). Aus Cyclohexanon unter dem Einfluß des Lichts²²).

Darstellung: Aus roher Gärungsbuttersäure wird der über 180° siedende Anteil isoliert, mehrfach mit dem 6fachen Vol. Wasser gewaschen und von neuem destilliert 23).

- 1) Westenberger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2997 [1883].
- 2) Miller, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 200, 282 [1880].
- 3) Böcking, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 304, 18-24 [1880].
- 4) Wislicenus u. Pückert, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 250, 244 [1889].
- ⁵) Fichter u. Herbrandt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1194, Anm. [1896].
- 6) Dunstan u. Henry, Journ. Chem. Soc. 13, 226 [1898].
- 7) Béchamp, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 130, 364 [1864].
- 8) Zincke, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 152, 18 [1869].
- b) Schmidt, Chem.-Ztg. 32, 769 [1908].
 10) Chautard, Jahresber. d. Chemie 1864, 340.
- ¹¹) Müller, Jahresber. d. Chemie 1852, 499.
- 12) Lieben II. Rossi, Annalen d. Chemie II. Pharmazie 159, 75 [1871]; 165, 118 [1873].
- 13) Zincke u. Franchimont, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 163, 199 [1872].
- 14) Linnemann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 160, 225 [1872]. Grillone, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 165, 127 [1873]. — Lichen, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 170, 89 [1873].
 - ¹⁵) Hoppe-Seyler, Zeitschr. f. physiol. Chemie 3, 355 [1879].
 - ¹⁶) Freund, Jahresber. d. Chemie 1871, 595.
 - ¹⁷) Emmerling, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1865 [1897].
 - 18) Magnus Levy, Archiv f. Anat. u. Physiol., Physiol. Abt. 365 [1902].
 - 19) Tripier, Bulletin de la Soc. chim. [3] 11, 99 [1894].
 - ²⁰) Nördlinger, D. R. P. 167 137 [1906].
 - ²¹) Cohn, Chem.-Ztg. 31, 855 [1907]. Scala, Gazzetta chimica ital. 38, 1, 307 [1908].
 - 22) Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 1072 [1908].
 - 23) Lieben, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 170, 91 [1873].

Physiologische Eigenschaften: Capronsäure liefert bei der Durchblutung der überlebenden Leher bedeutende Mengen Acetessigsäure¹). Verhalten im Organismus des Diabetikers²). Die Normalcapronsäure riecht unangenehm, aber schwächer als Isobutylessigsäure.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Ölige Flüssigkeit, die bei -18° erstarrt und bei $-5,2^{\circ}$ schmilzt³). Siedep. $205,7^{\circ}$, $62,5^{\circ}$ bei 0,1 mm, $98,7^{\circ}$ hei 10 mm³). Spez. Gewicht 0,9446 bei 0° . Volumen bei $t^{\circ}1+0,00091584$ t $+0,0_665767 \cdot t^2+0,0_82640 \cdot t^3$ 4). Molekulare Verbrennungswärme 839,6 Cal. 5). Kryoskopisches Verhalten 5). Brechungsindex für Natriumlicht 1,41635 bei 20° 7). Dissoziationskonstante $1,45 \cdot 10^{-5}$. Elektrische Leitfähigkeit 8).

Capronsäure ist fast unlöslich in Wasser. Beim Kochen mit starker Salpetersäure werden Essigsäure und Bernsteinsäure gebildet. Elektrolyse mit Wechselströmen liefert Ameisensäure, Buttersäure, Valeriansäure, eine Oxycapronsäure, Adipinsäure, Glutarsäure, Bernsteinsäure und Oxalsäure⁹). Capronsaures Silber reagiert mit Jod bei 100° unter Bildung von Jodsilber, Kohlensäure und capronsaurem Amyl¹⁰).

Beim Erhitzen mit Zinkstaub im Rohr entsteht capronsaures Zink, Capronaldehyd und

das Keton C₅H₁₁COC₅H₁₁ 11).

Salze: $C_6H_{11}O_2Na$. Wenig löslich in heißem Aceton ¹²). — $C_8H_{11}O_2K$. Dicke Blätter aus Alkohol ¹³). — $(C_6H_{11}O_2)_2Ca + H_2O$. Kleine Krystallblättchen. In 100 T. der wässerigen Lösung sind bei $19,5^{\circ}$ 2,28 T. wasserfreies Salz enthalten ¹⁴). — $(C_6H_{11}O_2)_2Sr + 3 H_2O$. In 100 T. Wasser von 24° sind 8,89 T. wasserfreies Salz enthalten. — $(C_5H_{11}O_2)_2Ba + 3 H_2O$. 100 T. der bei 23° gesättigten Lösung enthalten 11,53 T. wasserfreies Salz ¹⁵). — $(C_6H_{11}O_2)_2Ba + 2 H_2O$. 100 T. Lösung von $10,5^{\circ}$ enthalten 11,14 T. wasserfreies Salz ¹⁶). — $(C_6H_{11}O_2)_2Zn + H_2O$. Durch Verreiben von frisch gefälltem Zinkoxyd mit Capronsäure und Wasser. — $(C_6H_{11}O_2)_2Cd + 2 H_2O$. 100 T. der gesättigten Lösung enthalten bei $23,5^{\circ}$ 0,96 T. wasserfreies Salz. — $(C_6H_{11}O_2)_2Cu$. Kleine dunkelgrüne Rhomboeder. Leicht löslich in Alkohol, sehr wenig in Äther. — $C_6H_{11}O_2Ag$.

Derivate: Capronsäuremethylester $C_5H_{11}CO_2CH_3$. Siedep.149,6°, bei 15 mm 52—53° 17). Spez. Gewicht 0,9039 bei 0°. Volumen hei t° 1 + 0,0010376 · t + 0,0 $_5$ 12634 · t 2 +

 $0.0847593 \cdot t^{3.18}$).

Capronsäureäthylester $C_5H_{11}CO_2C_2H_5$. Siedep. des Esters aus Gärungscapronsäure $166,9-167,3^{\circ}$ bei 738 mm. Spez. Gewicht 0,8898 bei 0° 19). Capronsäureäthylester aus Normalamylcyanid zeigte den Siedep. $165,5-166^{\circ}$ bei 735 mm und das spez. Gewicht 0,8890 bei 0° 20). Volumen bei t° $1+0,10093 \cdot t+0,0_516863 \cdot t^2+0,0_816835 \cdot t^3$ 21).

Capronsäurepropylester C₅H₁₁CO₂C₃H₇. Siedep. 185,5° bei 760 mm. Spez. Gewicht

0,8844 bei 0°. Volumen bei t 21).

Capronsäurenormalbutylester $C_5H_{11}CO_2C_4H_9$. Siedep. 204,3°. Spez. Gewicht 0,8824 bei 0°. Volumen bei t $^{\circ}$ 22),

Sehwarz, Deutsehes Archiv f. klin. Medizin 76, 233 [1903].
 Kahlbanm, Zeitschr. f. physikal. Chemie 13, 40 [1894].

4) Zander, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 224, 67 [1884].

⁵) E. Fischer u. Wrede, Sitzungsber. d. Kais. Akademie d. Wissensch. Berlin 1904, 687.

⁶) Robertson, Journ. Chem. Soc. 83, 1428 [1903].

- 7) Scheij, Recucil des travaux chim. des Pays-Bas 18, 183 [1899].
 8) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 176 [1889]. Drucker, Zeitschr. f. phy
- 8) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 176 [1889]. Drucker, Zeitschr. f. physikal. Chemie 52, 643 [1905].

Drechsel, Journ. f. prakt. Chemie [2] 32, 135 [1886].
 Simonini, Monatshefte f. Chemie 14, 323 [1893].

11) Mailhe, Chem.-Ztg. 33, 242 [1909].

12) Holtzmann, Archiv d. Pharmazie 236, 435 [1898].

13) Wahlforß, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, Ref. 438 [1889].
14) Schulze u. Likiernik, Zeitschr. f. physiol. Chemie 13, 527 [1892].

¹⁵) Kottal, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 170, 97 [1873].

Liehen u. Janecek, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 187, 129 [1877].
 Haller u. Yonssouffian, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 143, 803 [1907].

18) Gartenmeister, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 233, 278 1886].

19) Lieben, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 170, 93 [1873].

- Lieben u. Rossi, Amalen d. Chemie n. Pharmazie 165, 122 [1872].
 Gartenmeister, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 233, 279 [1886].
- 22) Gartenmeister, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 233, 280 [1886].

¹⁾ Embden, Kongr. f. inn. Medizin **1906**, 477. — Embden u. Marx, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. **11**, 319 [1908].

Capronsäurenormalamylester C₅H₁₁CO₂C₅H₁₁. Siedep. 222-227°1).

Capronester des l-Amylalkohols ([α]_D = -4.4°) $C_5H_{11}CO_2CH_2CH \stackrel{CH_3}{\sim} C_2H_5$. 212-214° bei 727 mm Druck. Spez. Gewicht 0,859 bei 20°. Brechungsindex für Natriumlicht 1,4201 bei 20°. Spez. Drehung +2,400 bei 20°2).

Capronsäurenormalhexylester C5H11CO2C6H13. Entsteht bei der Oxydation des Normalliexylalkohols mit Kaliumbichromat und Schwefelsäure. Siedep. 245,6° (korr.) bei 761 mm

Druck3).

Capronsäurenormallieptylester C₅H₁₁CO₂C₇H₁₅. Siedep. 259,4°. Spez. Gewicht 0,8769 bei 0°. Volumen bei t° 4).

Capronsäurenormaloetylester C₅H₁₁CO₂C₈H₁₇. Im Öl von Herakleum spondylium ⁵).

Siedep. 275,2°. Spez. Gewicht 0,8748 bei 0°. Volumen bei t° 4).

Tricaproin C₃H₅(OCOC₅H₁₁)₃. Mischt sich mit Alkohol, Äther, Chloroform, Petroläther und Benzol. Erstarrt schwierig und ist bei -25° wieder geschmolzen. Spez. Gewicht 0,9867 bei 20°. Brechungsindex für Natriumlicht 1,44265 bei 20° 6).

Capronsäureaeetolester C₅H₁₁CO₂CH₂COCH₃. Aus Capronsäure, Monochloraceton und Natrium. Siedep. 107—108° bei 10 mm. Das Semicarbazon bildet Krystalle vom Schmelzp. 91° (korr.) 7).

Caproylehlorid C₅H₁₁COC1. Farblose, unangenehm riechende Flüssigkeit⁸). Siedep. 151—153°.

Capronsäureanhydrid $\frac{C_5H_{11}CO}{C_5H_{11}CO}$ O. Scharf riechende Flüssigkeit, die bei -17° nicht erstarrt. Spez. Gewicht 0,9279 bei 17°. Siedep. 241—243° unter partieller Zersetzung 9).

Capronamid C₅H₁₁CONH₂. Durch Erhitzen von Ammoniumcaproat auf 230°. Dünne Tafeln mit tafeliger Spaltbarkeit 10). Schmelzp. 100° 11). Siedep. 255° 12). Spez. Gewicht 0,999°.

 $C_5H_{11}CO$ NH . Glänzende Prismen. Schwer löslich in Äther 9). $C_5H_{11}CO$ Capronsäureimid

Capronsäureanilid C₅H₁₁CONHC₆H₅. Glänzende Nadeln aus Petroläther. Schmelzp. 95°. Leicht löslich in Alkohol und Petroläther 13).

Capronitril, Normalamyleyanid C5H11CN. Findet sich unter den neutralen Oxydationsprodukten des Ricinusöls mit Salpetersäure. Farbloses Öl vom Siedep. 162—163° 14). Tödliche Dosis beim Kaninchen 0,25 ccm.

Hexenylamidoxim $C_5H_{11}C \stackrel{NOH}{\sim} NH_2$. Schmelzp. 48°9).

α-Bromeapronsäure CH₃(CH₂)₃CHBrCOOH. Aus Capronsäure und Brom bei 140° 15) oder nach Hell - Vollhard - Zelinsky 16). Flüssig. Siedep. gegen 240°.

β-Bromeapronsäure CH₃(CH₂)₂CHBrCH₂COOH. Schmelzp. 34,5—35° 17).

σ-Bromnormalcapronsäure CH₃CH₂CHBr(CH₂)₂COOH. Durch Vereinigung von Hydrosorbinsäure mit bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsäure. Schweres Öl, das bei —18° nicht fest wird. Zersetzt sich beim Destillieren 18). Beim Kochen mit Wasser geht sie in das Lacton der y-Oxycapronsäure über 19).

Dibromcapronsäure C₆H₁₀O₂Br₂. Aus Sorbinsäure mit einem großen Überschuß von Bromwasserstoffsäure. Große Krystalle vom Schmelzp. 68° aus Schwefelkohlenstoff.

1) Simonini, Monatshefte f. Chemie 14, 323 [1893].

2) Guye u. Chavanne, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 282 [1896].

3) Franchimont u. Zincke, Annalen d. Chemie v. Pharmazie 163, 197 [1872].

4) Gartenmeister, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 233, 281 [1886].

5) Zincke, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 152, 18 [1869].

6) Scheij, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 18, 193 [1899].

7) Locquin, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 138, 1274 [1904]. 8) Béchamp, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 130, 364 [1864].

9) Norstedt u. Wahlforß, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, Ref. 637 [1892]. ¹⁰) Kahrs, Zeitschr. f. Krystallographie 40, 475 [1905]; Chem. Centralhl. 1905, I.

11) Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 1411 [1884]. 12) Henry, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 2, 495 [1868].

13) Kelbe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1201 [1883].

¹⁴) Wahlforß, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, Ref. 711 [1888]; 23, 404 [1890].

15) Cahours, Annalen d. Chemie u. Pharmazie, Suppl. 2, 78 [1862/63].
16) E. Fischer u. Hagenbach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 2381 [1900].

17) Fittig u. Baker, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 283, 122 [1894].

¹⁸) Fittig, Annalen d. Chemie n. Pharmazie **200**, **43** [1880]. 19) Fittig u. Hjelt, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 208, 67 [1881]. α, β-Dibromcapronsäure CH₃CH₂CH₂CHBrCHBrCOOH. Blättchen vom Schmelzp.

Jodnormalcapronsäure C₆H₁₁O₂J. Aus Hydrosorbinsäure mit 1¹/₂ Volumteilen bei 0° gesättigter Jodwasserstoffsäure. Öl, das beim Behandeln mit Natriumamalgam Normalcapronsäure liefert 2).

α-Oxynormalcapronsäure CH₃(CH₂)₃CHOHCOOH. Aus α-Aminonormalcapronsäure und salpetriger Säure³). Aus α-Bromnormalcapronsäure durch Kochen mit Soda⁴). Kugelförmig vereinigte Nadeln vom Schmelzp. 60-62°.

y-Oxycapronsäure CH3CH2CHOH(CH2)2COOH. Aus y-Bromcapronsäure entsteht durch Kochen mit Wasser Caprolacton C₆H₁₀O₂, das Anhydrid der sehr unbeständigen γ-Oxycapronsäure. Siedep. 220°.

δ-Oxycapronsäure CH₃CHOH(CH₂)₃COOH. Durch Reduktion von γ-Acetobuttersäure mit Natriumamalgam 5). Zerfällt leicht in Wasser und das bei 16-17° schmelzende Anhydrid.

Amylcaproylharnstoff C₅H₁₁CONHCONHC₅H₁₁. Entsteht beim Abbau des Normalcapronamids mit Brom und Alkali. Blättehen vom Schmelzp. 97°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther6).

Caproylthiocarbimid C₅H₁₁COCNS. Aus Caproylchlorid und Rhodanammonium. Siedep.

 108° bei 23 mm. Spez. Gewicht 1,0165 bei 18° (Wasser von $15^{\circ} = 1$) 7).

Caproylessigsäure C₆H₅COCH₂COOH. Nur in Form der Ester beständig. Der Methylester ist eine farblose Flüssigkeit, siedet unter 19 mm Druck bei 118° und besitzt bei 0° das spez. Gewicht 0,991. CH_3

Caproylisobuttersäure C₅H₁₁COCH₂CHCOOH. Schmelzp. 33° 8). Sehr hygroskopische Krystalle aus Petroläther. Siedep. 190° bei 38 mm Druck.

Caproylacetessigsäure

$$\begin{array}{c} \operatorname{CH}_3 \\ \subset \operatorname{CO} \\ \operatorname{C}_5 \operatorname{H}_{11} \operatorname{CO} - \operatorname{CH} \\ \subset \operatorname{COOH} \end{array}$$

Der Methylester siedet bei 144° unter 21 mm Druck. Spez. Gewicht 1,056 bei 0°. Beim Erhitzen mit Wasser auf 150° entsteht Methylalkohol, Kohlensäure und Caproylaceton 9). Das Kupfersalz des Äthylesters schmilzt bei 53° 10).

Caproylaceton C₅H₁₁COCH₂COCH₃. Bei der Spaltung von Caproylacetessigester mit Wasser, Siedep, 98-100° bei 20 mm Druck. Das Kupfersalz schmilzt bei 134°9).

Isobutylessigsäure, Isocapronsäure, 5-Methylpentansäure.

Mol.-Gewicht 116.1.

Zusammensetzung 62,01% C, 10,42% H, 27,57% O.

$$C_6H_{12}O_2 = \frac{CH_3}{CH_3} \diagdown CHCH_2CH_2COOH \,.$$

Vorkommen: In der Kuhbutter als Glycerid 11).

Bildung: Beim Zerlegen von Isoamylcyanid mit Alkalien 12). Bei der Reduktion von Leucin mit Jodwasserstoffsäure 13). Aus Isobutylacetessigester durch Verseifen mit Baryt 14).

Fittig u. Baker, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 283, 122 [1894].
 Fittig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 200, 44 [1880].

3) Schulze u. Likiernik, Zeitschr. f. physiol. Chemie 17, 524 [1894]. 4) Jelisafow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 12, 367 [1880].

5) Wolff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 216, 133 [1883].

6) Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15. 758 [1882].

7) Dixon, Journ. Chem. Soc. 85, 807 [1904].
8) Blaise u. Luttringer, Bulletin de la Soc. chim. [3] 33, 1095 [1905].

 Bongert, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 133, 820 [1901]. 10) Locquin, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 135, 108 [1902].

Chevreul, Recherches sur les corps gras d'origine animale. Paris 1823. S. 134.
 Frankland u. Kolbe, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 65, 303 [1848].

13) Hüfner, Zeitschr. f. Chemie 1868, 391.

¹⁴) Rohn, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 190, 316 [1878].

Aus Isobutylmalonsäure durch Destillation 1). Durch Überleiten von Kohlensäure über Natriumisoamyl 2). Aus der Verbindung $^{\rm CH_3}_{\rm CH_3}$ CHCH $_{\rm 2}$ CH2 $_{\rm 2}$ MgJ mit Kohlensäure 3).

Darstellung: Durch Erhitzen von Isobutylmalonsäure über den Schmelzpunkt⁴).

Physiologische Eigenschaften: Isobutylessigsäure bildet bei der Durchströmung der überlebenden Leber kein Aceton⁵) und hemmt die Acetessigsäurebildung aus Normalcapronsäure bei der künstlichen Durchblutung der überlebenden Leber⁶).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farbloses Öl, das bei —18° nicht erstarrt. Siedep. 199.5—200°, korrigiert 207.7°; 55.3° bei 0 mm, 101,3° bei 15 mm 7). Schmelzp. —35°. Dampftension bei verschiedenen Temperaturen 8). Molekulare Verbrennungswärme 837,5 Cal. 9). Kryoskopisches Verhalten 10). Dissoziationskonstante, 1.57·10-5 11). Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat entsteht Isocaprolacton 12). Bei längerem Kochen mit verdünnter Salpetersäure wird das Anhydrid der 3-Methyloxyglutarsäure gebildet.

Salze: $(C_6H_{11}O_2)_2Ca + 3 H_2O$. Prismen. 100 T. der bei 21° gesättigten Lösung enthalten 5,48 T. wasserfreies Salz. — $(C_6H_{11}O_2)_2Ca - 5 H_2O$. Löslichkeit in Wasser bei t° 7,38 + 0,12402 (t — 0,8) + 0,00182 (t — 0,8)2 T. wasserfreies Salz in 100 T. — $(C_6H_{11}O_2)_2Ba + 4 H_2O$. 100 T. Wasser von t° lösen 14,28 — 0,11648 (t — 0,5) + 0,00176 (t — 0,5)2 T. wasserfreies Salz. — $C_6H_{11}O_2Ag$. 100 T. Wasser von t° lösen 0,1674 — 0,000849 (t — 1) + 0,000322 (t — 1)2 T. des Salzes 13).

Derivate: Methylisocaproat C₅H₁₁CO₂CH₃.

Äfliylisocaproat $C_5H_{11}CO_2C_2H_5$. Siedep. 160,4 bei 737 mm. Spez. Gewicht 0.887 bei 0° , 0.8705 bei 20^{-14}).

Isoamylisocaproat C₅H₁₁CO₂C₈H₁₁. Siedep. 215—220°. Entsteht als Nebenprodukt bei der Einwirkung von Zink und Isoamyljodid auf Oxalester¹⁶).

Isocaproylchlorid $C_5H_{11}COCI$. Siedep. 141—142°. Spez. Gewicht 0,9697 bei 20° ¹⁶). Isocapronamid $C_5H_{11}CONH_2$. Durch Erhitzen von isocapronsaurem Ammoniak auf 230° ¹⁷). Durch Eintropfen von Isocaproylchlorid in konz. eisgekühltes Ammoniak. Schmelzp. 120° ¹⁸). Das Oxim entsteht durch Addition von Hydroxylamin an Isocapronitril und schmilzt bei 58° ¹⁹).

Isocapronitril C_5H_{11} CN. Aus Isoamyljodid oder -bromid mit Cyankali 20). Siedep. 155,5° bei 760 mm. Spez. Gewicht 0,8075 bei 14,2°. Molekulares Brechungsvermögen 47.83 21). Spez. Wärme und latente Verdampfungswärme 22). Chlorisocapronsäuren sind in freiem Zustand nicht bekannt.

A-Bromisocapronsäure CH₃ CHCH₂CHBrCOOH. Darstellung durch Bromieren von Isocapronsäure nach Hell - Vollhard - Zelinsky²³). Siedep. 128—131° unter 12 mm Druck. Das Chlorid entsteht durch Zusammenbringen von Bromisocapronsäure und Phosphorpentachlorid, zuletzt unter Erwärmen. Siedep. 68—71° bei 12 mm ²⁴).

1) König, Monatshefte f. Chemie 15, 20 [1894].

2) Wanklyn u. Schenk, Annalen d. Chemie u. Pharmazie, Suppl. 6, 120 [1868].

3) Zelinsky, Chem. Centralbl. 1904, II, 70.

- 4) Bentley u. Perkin, Journ. Chem. Soc. 73, 48 [1898].
- 5) Embden, Salomon u. Schmidt, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 8, 140 [1906].
- 6) Embden u. Wirth, Biochem. Zeitschr. 27, 10 [1910].
- 7) Kahlbaum, Zeitschr. f. physikal. Chemie 13, 48 [1894].
 8) Kahlbaum, Zeitschr. f. physikal. Chemie 26, 594 [1897].
- 9) Stohmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 49, 108 [1894].

10) Robertson, Journ. Chem. Soc. 83, 1428 [1903].

Drucker, Zeitschr. f. physikal. Chemie 52, 644 [1905].
 Bredt, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 208, 59 [1881].

13) König, Monatshefte f. Chemie 15, 21 [1894].

- 14) Lieben u. Rossi, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 165, 125 [1873].
- 16) Frankland u. Duppa, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 142, 18 [1867].

¹⁶) Freundler, Bulletin de la Soc. chim. [3] 13, 833 [1895].

- 17) Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 983 [1882].
 18) Aschan, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2348 [1898].
- Jakoby, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 1500 [1886].
 Balard, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 52, 313 [1844].
- ²¹) Eykman, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 12, 172 [1893].

²²) Luginin, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 128, 366 [1899].

E. Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 2988 [1903].
E. Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 2492 [1904].

α-Oxyisocapronsäure, Leucinsäure CH_3 CHCH₂CHOHCOOH. Die inaktive Form entsteht aus d, l-Leucin, die aktive aus l-Leucin durch Desamidierung mit Natriumnitrit unter mäßiger Erwärmung. Reinigung über die Zinksalze. Beide Säuren krystallisieren sehr leicht aus Äther, Petroläther. Schmelzp. der d, l-Leucinsäure 64°, der l-Leucinsäure 78—79° (Beginn des Sinterns 58—59° resp. 72—73° 1).

d, l- α -Oxyisoeapronsäure ${\rm CH_3 \atop CH_3}$ CHCH $_2$ CHOHCOOH. Entsteht aus Isovaleraldehydcyanhydrin durch Hydrolyse mit rauchender Sałzsäure 2) oder beim Erhitzen von Isobutyltartronsäure auf 180°. Schmelzp. 56° 3).

 α -Hydroxylaminoisobutylessigsäure $\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \end{array}$ CHCH $_2$ CHCOOH. Tafeln aus Alkohol. Schmelzp. 151°. Sehr leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in Äther 4).

Methyläthylpropionsäure, 3-Methylpentansäure.

Mol.-Gewicht 116,1.

Zusammensetzung: 62,01~%C, 10,42% H, 27,57% O.

$${\rm C_6H_{12}O_2} = \frac{{\rm CH_3}}{{\rm CH_3CH_2}} {\rm CHCH_2COOH} \, .$$

Vorkommen: Unter den Fäulnisprodukten der Proteinstoffe⁵).

Bildung: Bei der Oxydation des aktiven Hexylalkohols aus römisch Kamillenöl⁶). Die inaktive Säure entsteht beim Erhitzen der sekundären Butylmalonsäure über den Schmelzpunkt⁷).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Siedep. $196-198^{\circ}$ bei 770 mm. Spez. Gewicht 0.930 bei 15° . Spez. Drehung bei 17° in 21.4 proz. Ligroinlösung $+8.98^{\circ}$ 8).

Salze: 1. Salze der aktiven Säure: $(C_6H_{11}O_2)_2C_3 + 3H_2O$. Gibt das Krystallwasser im Exsiccator ab. — $C_6H_{11}O_2Ag$. Kleine Nadeln aus Wasser. 4 mal schwerer löslich als das Silbersalz der racemischen Säure*). 2. Salze der inaktiven Säure: $(C_6H_{11}O_2)_2C_3 + 3H_2O$. Löslichkeit in 100 T. Wasser von t° 12,642 + 0,31185 (t = 1) + 0,00381 (t = 1)² T. wasserfreies Salz*). — $(C_6H_{11}O_2)_2B_3 + 3^4/_2H_2O$. Löslichkeit in 100 T. Wasser von t° 11,711 — 0,33372 t + 0,00464 t² T. Salz. — $C_6H_{11}O_2Ag$. Löslichkeit in 100 T. Wasser von t° 0,8803 — 0,00287 · t + 0,00006 · t² T. Salz.

Derivate: Äthylester C₅H₁₁CO₂C₂H₅. Siedep. 157—158°.

Ester des aktiven Hexylalkohols. Bildet sich bei der Oxydation des Alkohols mit Chromsäuregemisch. Siedep. 233 — 234° bei 768 mm. Spez. Gewicht 0,867 bei 15°. Spez. Drehung bei 15°+12,86° 6).

Caprylsäure, Octansäure.

Mol.-Gewicht 144,13.

Zusammensetzung 66,62% C, 11,19% H, 21,19% O.

Vorkommen: Als Glycerid im Cocostalg¹⁰), in der Kuhbutter¹¹), als Äthyl- und Isoamylester im schottischen Fuselöl¹²), im Weinfuselöl¹³), im Fuselöl aus Korn, Mais¹⁴) und Rüben-

1) Sachs, Biochem. Zeitschr. 27, 29 [1910].

2) Erlenmeyer u. Sigel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 1109 [1874].

3) Guthzeit, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 209, 239 [1881].

4) v. Miller u. Plöchl, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 1556 [1893].

5) Neuberg u. Rosenherg, Biochem. Zeitschr. 7, 178 [1908].

6) van Romburgh, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 5, 221 [1886].

7) van Romburgh, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 6, 153 [1887]. — Bentley, Journ. Chem. Soc. 67, 267 [1895].

8) Neuherg u. Rewald, Biochem. Zeitschr. 9, 410 [1908].

9) Kulisch, Monatshefte f. Chemie 14, 561 [1893].

- 10) Fehling, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 53, 399 (1845]. Oudemans, Jahresber.
 d. Chemie 1860, 322.
 - 11) Lerch, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 49, 214 [1844].

12) Rowney, Jahresber. d. Chemie 1852, 499.
13) Wetherill, Jahresber. d. Chemie 1853, 441.

14) Fischer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 118, 315 [1861].

melasse 1). Im ätherischen Öl von Artemisia herba alba 2). Im Limburger Käse 3). Wahrscheinlich im Bürzeldrüsenfett der Gänse 4).

Bildung: Bei der trocknen Destillation der Ölsäure⁵). Durch Oxydation von Normaloctylalkohol⁶). Durch Reduktion von Amylpropiolsäure mit Natrium und Alkohol⁷). Beim Ranzigwerden der Fette⁸).

Darstellung: Cocosfett wird mit Natronlauge verseift und die erhaltenen Fettsäuren mit Wasserdampf destilliert. Aus der zwischen 220—240° siedenden Fraktion der in das Destillat übergegangenen Säuren werden die Bariumsalze hergestellt. Das caprylsaure Barium wird von dem leichter löslichen caprinsauren Salz durch Umkrystallisieren getrennt⁹).

Bestimmung: In der Butter neben Capronsäure und Buttersäuredurch fraktionierte Wasserdampfdestillation 10). Aus einem Fettsäuregemisch werden durch Wasser von 80° Buttersäure und Capronsäure leicht, Caprylsäure nur in geringer, bestimmter Menge ausgeschüttelt 11).

Physiologische Eigenschaften: Caprylsäure wird bei der Durchblutung der überlebenden Leber über Acetessigsäure abgebaut¹²). Sie riecht unangenehm schweißähnlich, der Dampf reizt stark zum Husten.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Caprylsäure krystallisiert in Blättchen vom Schmelzp. $16-16.5^{\circ}$ 6). Das fest gewordene Öl stellt eine strahlig krystallinische Masse dar. Siedep. 237.5° (korr.) bei 761.5 mm. Spez. Gewicht 0,9139 bei 20° 13). Brechungsindex für Natriumlicht 1,4285 bei 20° . Siedep. $123.5-124.3^{\circ}$ bei 10 mm Druck, bei 0 mm Druck 88,7° 14). Volumen bei t $1+0.0008934 \cdot t + 0.0_837329 \cdot t^2$ 15). Molekulare Verbrennungswärme 1139,965 Cal. 16). Kryoskopisches Verhalten 17). Esterifizierungskonstante 18). Caprylsäure ist auch in heißem Wasser sehr schwer löslich, ungefähr in 400 T., und scheidet sich beim Erkalten vollständig wieder ab. Beim Erhitzen der Caprylsäure mit Zinkstaub auf 300° wird Zinkcaprylat, Caprylaldehyd und Caprylon $C_7H_{15}COC_7H_{15}$ erhalten 19).

Salze: ²⁰) $C_8H_{15}O_2Na$. Unkrystallisierbar. — $(C_8H_{15}O_2)_2Ca + H_2O$. Viel schwerer löslich als das Bariumsalz. Lange, dünne Nadeln. — $(C_8H_{15}O_2)_2Ba$. Löslichkeit in Wasser von 20° 0,624: 100. Flache, konzentrisch gruppierte Nadeln, welche trocken perlmutterartigen Fettglanz besitzen. — $(C_8H_{15}O_2)_2Mg$. Glänzende, sternförmig gruppierte Blättchen. — $(C_8H_{15}O_2)_2Pb$. Schmelzp. 83,5—84,5°. Unlöslich in heißem Wasser, löslich in heißem Alkohol, aus dem es in glänzenden Blättchen herauskommt. — $(C_8H_{15}O_2)_2Cu$. Schmelzp. 264—266°. Löslich in Alkohol. Krystallisiert in kleinen Blättchen. — $(C_8H_{15}O_2)_2Zn$. Weiße kleine Schuppen vom Schmelzp. 134,5—135,5°. Das Quecksilbersalz bildet kleine Nadeln oder Blättchen aus Wasser. — $C_8H_{15}O_2Ag$. Käsiger Niederschlag.

Derivate: Methylesier $C_7H_{15}CO_2CH_3$. Erstarrt bei -40° zu einer blätterigen Masse. Siedep. 192 -194° ²¹), 95° bei 25 mm, 83° bei 15 mm ²²). Spez. Gewicht 0,887 bei 18°, 0,8942 bei 0°. Volumen bei t° 1 + 0,0009301. t + 0,0 $_{\delta}$ 13406. t² ²³).

1) Fehling, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 53, 399 [1845]. — Perrot, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 105, 64 [1858].

2) Grimal, Bulletin de la Soc. ehim. [3] 31, 694 [1904].

3) Iljenko n. Laskowsky, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 55, 85 [1845].

⁴) de Jonge, Zeitschr. f. physiol. Chemie 3, 234 [1879].
⁵) Gottlieb, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 57, 63 [1846].

6) Zincke, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 152, 9 [1869].
7) Moureu u. Delange, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 132, 988 [1901].

8) Scala, Gazzetta chimica ital. 38, I, 319 [1908].

Renesse, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 171, 380 [1874].
 Dons, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr. n. Genußm. 14, 333 [1907].

¹¹) Dons, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 15, 75 [1908]; 16, 705 [1909].

- 12) Embden u. Marx, Beiträge z. ehem. Physiol. u. Pathol. 11, 319 [1908].
- 13) Renesse, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 171, 381 [1874].
- 14) Scheij, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 18, 184 [1899].
- Zander, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 224, 71 [1884].
 Stohmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 32, 418 [1885].
- 17) Robertson, Journ. Chem. Soc. 83, 1428 [1903].
- 18) Sudhorough u. Gittins, Jonrn. Chem. Soc. 93, 210 [1907].

19) Mailhe, Chem.-Ztg. 33, 242 [1909].

- 20) Zincke, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 152, 9 [1869]. Renesse, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 171, 381 [1874].
 - 21) Cahours u. Demarçay, Bulletin de la Soc. chim. [2] 34, 481 [1880].
 22) Haller u. Youssonffian, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 143, 803 [1907].
 - 23) Gartenmeister, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 233, 286-288 [1886].

Äthylcaprylat C7H15CO2C2H5. Aus gleichen Teilen Äthylalkohol und Caprylsäure durch Vermischen mit einem halben Teil konz. Schwefelsäure. Angenehm nach Früchten riechende, leichte Flüssigkeit. Siedep. 207-208° bei 753 mm. Volumen bei t° 1).

Propyleaprylat C₇H₁₅CO₂C₃H₇. Siedep. 224,7°. Spez. Gewicht 0.8805 bei 0°. Volumen

Normalbutylcaprylat C₇H₁₅CO₂C₄H₉. Siedep. 240,5°. Spez. Gewicht 0,8797 bei 0°. Volumen bei t 1).

Aktives Amylcaprylat C₇H₁₅CO₂C₅H₁₁. Siedep. 250—253° bei 727 mm. Spez. Gewicht 0,860 bei 20°. Brechungsindex 1,4273 bei 20,4°. Spez. Drehung 2,10° bei 20°2).

Normalheptylcaprylat C7H15CO2C7H15. Aus caprylsaurem Silber und Normalheptyljodid. Siedep. 289,8°. Schmelzp. -6°. Spez. Gewicht 0,875 bei 0°. Volumen bei t°1).

Normaloctyleaprylat C₇H₁₅CO₂C₈H₁₇. Entsteht bei der Oxydation des Normaloetylalkohols mit Kaliumbichromat und Schwefelsäure³). Schmelzp. 9° bis - 12°. Siedep.

305,9°. Spez. Gewicht 0,8755 bei 0° (Wasser von 0° = 1). Volumen bei t° 4).

Tricaprylin $C_3H_5(OCOC_7H_{15})_3$. Aus Glycerin und überschüssiger Caprylsäure durch Erhitzen am absteigenden Kühler. Farb- und geruchlose Flüssigkeit ohne Geschmack. Wird bei —15° fest und schmilizt bei +8—8,3°. Leicht löslich in abs. Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. Spez. Gewicht 0,9540 bei 20°. Brechungsindex für Natriumlicht 1,44817 bei 20°5).

Caprylchlorid C₇H₁₅COCl. Aus Caprylsäure und Phosphorpentachlorid bei 0°. Siedepunkt 83° unter 15 mm Druck 6). Farblose, leicht bewegliche Flüssigkeit von starkem unangenehmem Geruch. Spez. Gewicht 0,975 bei 8°. Siedep. 194—195° unter gewöhnlichem Druck 7).

Caprylsäureanhydrid ${\rm C_7H_{15}CO} \odot$ O. Siedep. 280—290°8).

Caprylamid C₇H₁₅CONH₂. Durch Eintropfen des Chlorids in stark gekühltes 28 proz. Ammoniak. Schmelzp. 97—98°9).

Caprylsäureanilid C₇H₁₅CONHC₆H₅. Aus 1 Mol. Caprylsäure und 1 Mol. Anilin durch 8-10stündiges Erhitzen im Rohr auf 160-190°. Schmelzp. 57° 10).

Caprylsäure-p-toluidid C₇H₁₅CONHC₆H₄CH₃. Schmelzp. 67° 10).

Caprylsäure-a-naphthalid $\hat{C}_7H_{15}CONHC_{10}H_7$. Schmelzp. 95: 10). Caprylsäurenitril, Octonitril $C_7H_{15}CN$. Aus Ammoniumcaprylat mit Phosphorpentoxyd 11). Siedep. 235—237°. Spez. Gewicht 0,8201 bei 13,5°.

NHOH

a-Hydroxylaminocaprylsäure CH₃(CH₂)₅CHCOOH. Rhomboeder aus Alkohol. Schwer löslich in Benzol, unlöslich in Ligroin 12),

Bromcaprylsäure $C_8H_{15}O_2Br$. Der Äthylester siedet bei $245-247^{\circ}$ 13).

a-Oxycaprylsäure CH3(CH2)5CHOHCOOH. Aus Önanthol und Blausäure oder aus α-Bromcaprylsäure mit Baryt. Große Platten. Schmelzp. 69,5 14).

3-Aminocaprylsäure CH₃(CH₂)₅CHNH₂COOH. Aus Önanthol durch Cyanhydrin-

synthese. Perlmutterglänzende Blättchen 15).

Nitrocaprylsäure C₈H₁₅O₂NO₂. Bei 2 Monate langem Kochen der nicht flüchtigen Säure des Cocosöls mit 3 T. konz. Salpetersäure. Rötlichgelbes Öl. Spez. Gewicht 1.093 bei 18°. Sehr wenig löslich in Wasser, löslich in Alkohol und in konz. Salpetersäure 16).

- 1) Gartenmeister, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 233, 286-288 [1886].
- 2) Guye u. Chavanne, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 283 [1896].

3) Zincke, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 152, 6 [1869].

- 4) Garten meister, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 233, 289 [1886].
- 5) Scheij, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 18, 193 [1899].
- 6) Krafft u. König, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 2384 [1890].
- 7) Henry, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 18, 252 [1889].

8) Chiozza, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 85, 229 [1853].

9) Aschan, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2348 [1898].

10) Robertson, Journ. Chem. Soc. 93, 1033 [1908].

- ¹¹) Felletar, Jahresber. d. Chemie 1868, 634.
- ¹²) v. Miller u. Plöcht, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 1558 [1893].

13) Auwers, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 2223 [1881].

14) Erlenmeyer u. Sigel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 177, 103 [1875]. 15) Erlenmeyer u. Sigel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 176, 344 [1874].

¹⁶) Wirz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 104, 289 [1857].

Pelargonsäure, Nonansäure.

Mol.-Gewicht 158,14.

Zusammensetzung: 68,31% C, 11,47% H, 20,22% O.

 $C_9H_{18}O_2 = CH_3(CH_2)_7COOH$.

Vorkommen: Im flüchtigen Öl von Pelargonium roseum¹). Im Runkelrübenfuselöl²). Bildung: Bei der Oxydation der Ölsäure³) und Stearolsäure⁴) durch Salpetersäure. Ebenso aus Methylnonylketon⁵), Behenolsäure⁶) und Erucasäure⁷). Durch Verseifung von Normaloetylevanid8). Beim Erhitzen von Heptylacetessigester9) mit Kali und wenig Wasser. Beim Schmelzen von Undccylensäure aus Rieinusöl mit Kali¹⁰). Bei dreistündigem Erhitzen von sebacinsaurem Barium mit Natriummethylat auf 300° 11). Bei der Reduktion der Hexylacetylencarbonsäure mit Natrium und Alkohol¹²). Beim Ranzigwerden der Fette¹³).

Darstellung: Aus Ricinusöl wird durch Destillation bei 90 mm Druck die bei 24,5° schmelzende Undeevlensäure dargestellt. Für 1 T. dieser Säure gibt man 4 T. festes Kali und wenig Wasser in einen eisernen Kessel und erhitzt das sich lösende Gemenge unter Rühren. Sobald kein Wasserdampf mehr entweicht, kommt die Masse in gleichmäßigen Fluß und entwickelt 2-3 Stunden lang Wasserstoff. Man löst dann die erkaltete Schmelze in Wasser, zersetzt sie durch Salzsähre und reinigt das ausgeschiedene Öl durch Waschen mit Wasser und Destillieren im Vakuum 14).

Nachweis: Pelargonsäurehaltige Substanzen geben beim Erwärmen mit trocknem Kaliumäthylsulfat den eharakteristischen Geruch des Pelargonsäureesters 15).

Physiologische Eigenschaften: Pelargonsäure liefert bei der Durchblutung der über-

lebenden Leber keine Acetessigsäure 16).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Pelargonsäure ist bei gewöhnlicher Temperatur ein Öl, erstarrt aber beim Abkühlen und schmilzt bei 12,5°. Sie siedet, nicht ganz unzersetzt, bei 253—254° (korr.)¹⁷). Siedep. 94,5° bei 0 mm, 145,6° bei 16,2 mm¹⁸). Spez. Gewicht (flüssig) 0,9109 bei 12,5°17). Molekulare Verbrennungswärme 1287,35 Cal. 19). Molekularbrechungsvermögen für Natriumlicht 73,5820). Bei der Reduktion mit Jodwasserstoff entsteht Nonan, mit Zinkstaub bei 300° wird hauptsächlich Nonylaldehyd und Nonylon C₈H₁₇COC₈H₁₇ gebildet ²¹).

Salze: ²²) C₉H₁₇O₂NH₄, C₉H₁₇O₂Na, C₉H₁₇O₂K. Leicht lösliche, perlmutterglänzende Blättehen. — $(C_9H_{17}O_2)_2Ca$. Blättehen aus Alkohol. — $(C_9H_{17}O_2)_2Ba$. Durch Sättigen der Säure mit Barytwasser erhalten. Schöne, atlasglänzende Blättchen, sehr schwer löslich in kaltem Wasser. — $(C_9H_{17}O_3)_2$ Zn. Schmelzp. 131—132°. Schwer löslich in siedendem Alkohol. — (C₉H₁₇O₂)₂Cd. Kleine, glänzende, weiße Blättchen vom Schmelzp. 96°. — (C₉H₁₇O₂)₂Cu.

Ziemlich leicht löslich in Alkohol. Schmilzt bei 260°. — C₉H₁₇O₂Ag.

1) Pleß, Annalen der Chemie u. Pharmazie 59, 54 [1846]. 2) Perrot, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 105, 64 [1858].

3) Redtenbacher, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 59, 52 [1846]. 4) Limpach, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 190, 299 [1878].

5) Gerhardt, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 67, 245 [1848].

6) v. Großmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 642 [1893]. 7) Fileti u. Ponzio, Gazzetta chimica ital. 23, II, 383 [1893].

8) Zincke u. Franchimont, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 164, 333 [1872].

- 9) Jourdan, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 200, 107 [1880]. ¹⁰ Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 2034 [1877]. — Becker, Berichte
- d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 1413 [1878]. 11) Mai, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 2136 [1889].

12) Moureu u. Delange, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 132, 990 [1901].

13) Scala, Gazzetta chimica ital. 38, I, 319 [1908].

¹⁴) Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 1691 [1882].

15) Castellana, Gazzetta chimica ital. 36, I, 106 [1906].

16) Embden, Kongr. f. inn. Medizin 1906, 477. — Embden u. Marx, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 319 [1908].

17) Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 1692 [1882].

- 18) Kahlhaum, Zeitschr. f. physikal. Chemie 13, 43 [1894]. 19) Luginin, Annales de Chim. et de Phys. [6] 11, 222 [1887].
- 20) Eykman, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 12, 165 [1893].

21) Mailhe, Chem.-Ztg. 33, 242 [1909].

22) Zineke u. Franchimont, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 164, 335 [1872].

Derivate: Methylpelargat 1) $C_8H_{17}CO_2CH_3$. Farblose, leicht bewegliche Flüssigkeit. Siedep. 213—214 $^\circ$. Spez. Gewicht 0,8765 bei 17,5 $^\circ$.

Äthylpelargat 1) C₈H₁₇O₂C₂H₅. Siedep. 227—228°. Spcz. Gewicht 0,8655 bei 17,5°.

Aktives Amylpelargat $C_9H_{17}O_2C_5H_{11}$. Siedep. 262—265° bei 727 mm Druck. Spez. Gewicht 0,861 bei 20°. Brechungsindex für Natriumlicht 1,4298 bei 20°. Spez. Drehung 1,95 bei 20°²).

Pelargylchlorid $C_8H_{17}COCl$. Aus Pelargonsäure und Phosphorpentachlorid³) oder Phosphortrichlorid⁴) in der Wärme. Farblose, leicht bewegliche Flüssigkeit. Spez. Gewicht 0,998 bei 8°. Siedep. 220° bei 750 mm, 98° bei 15 mm⁵).

Pelargonsäureanhydrid C₈H₁₇CO O. Leichtes Öl, das beim Abkühlen erstarrt und bei 5° wieder schmilzt⁶).

Pelargonamid $C_8\dot{H}_{17}CONH_2$. Entsteht durch Erhitzen von pelargonsaurem Ammoniak. Perlmutterglänzende Krystallmasse vom Schmelzp. 99°7).

Pelargonanilid $C_8H_{17}CONHC_6H_5$. Durch 8—10 stündiges Erhitzen von Pelargonsäure mit 1 Mol. Anilin auf 160—190°. Schmelzp. 57°8).

Pelargon-p-toluidid C₈H₁₇CONHC₆H₄CH₃. Schmelzp. 81°. Pelargon-3-naphthalid C₈H₁₇CONHC₁₀H₇. Schmelzp. 91°.

Brompelargonsäure $C_9H_{17}O_2Br$. Durch Behandeln von Nonylensäure $C_9H_{16}O_2$ mit bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsäure. Zerfällt beim Erwärmen mit Soda in Kohlensäure und einen Kohlenwasserstoff, der wahrscheinlich ein Octylen ist⁹).

Pelargonsäurenitril C_8H_{17} CN. Aus Normaloctyljodid mit Cyankali bei $180^{\circ}\,^{10}$). Bei der Oxydation von Methylnonylketon 11) mit Salpetersäure (spez. Gewicht 1,23). Siedep. $214-216^{\circ}$. Spez. Gewicht 0,786 bei 16° .

β-Oxynonansäure CH₃(CH₂)₅CHOHCH₂COOH. Nadeln. Schmelzp. 48—51⁻¹²).

Caprinsäure, Decansäure.

Mol.-Gewicht 172,16.

Zusammensetzung: 69,70% C, 11,71% H, 18,59% O.

$$C_{10}H_{20}O_2 = CH_3(CH_2)_8COOH$$
.

Vorkommen: Im Cocosöl¹³). Im ungarischen und schottischen Fuselöl¹⁴) als Isoamylester. Im Öl von Artemisia herba alba¹⁵). Als Glycerid in der Kuhbutter¹⁶). Im Limburger Käse¹⁷).

Bildung: Beim Ranzigwerden der Fette¹⁸). Beim Kochen von Octylacetessigester mit alkoholischem Kah¹⁹). Bei der trocknen Destillation der Ölsäure²⁰). Aus Caprinalkohol durch Oxydation mit Permanganat²¹).

2) Guye u. Chavanne, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 283 [1896].

3) Cahours, Jahresber. d. Chemie 1850, 412.

6) Chiozza, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 85, 231 [1853].

7) Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 984 [1882].

8) Robertson, Journ. Chem. Soc. 93, 1033 [1908].

Schneegans, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 221, 83 [1885].
 Eichler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 1888 [1879].

11) Hell n. Kitrosky, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 985 [1891].

12) Wagner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 2736 [1894].

13) Görgey, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 66, 295 [1848].

14) Fischer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 118, 312 [1861]. — Grimm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 157, 264 [1871]. — Rowney, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 29, 236 [1851].

15) Grimal, Bulletin de la Soc. chim. [3] 31, 694 [1904].

16) Chevreul, Recherches clumique sur les corps gras d'origine animale. Paris 1823. S. 143.

17) Hjenko u. Laskowsky, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 55, 85 [1845].

18) Cohn, Chem. Ztg. 31, 855 [1907]. — Scala, Gazzetta chimica ital. 38, I, 307 [1908].

Guthzeit, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 204, 5 [1880].
 Redtenbacher, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 39, 54 [1846].

21) Schultz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 3613 [1909].

¹⁾ Zincke u. Franchimont, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 164, 338 [1872].

⁴) Henry, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 18, 254 [1899].
⁵) Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 2384 [1890].

Darstellung: Aus vergorenen Wollwaschwässern. Man säuert an, schüttelt mit Äther aus und kocht die ätherlöslichen Produkte mehrmals mit Wasser aus, das die Caprinsäure aufnimmt. Man entfernt durch Wasserdampfdestillation die niederen Fettsäuren und reinigt den Rückstand über das Bariumsalz 1). Synthetisch aus Pelargonsäure 2).

Nachweis: In der Butter³).

Physiologische Eigenschaften: Caprinsäure riecht unangenehm, schweißälmlich. Sie

wird in der überlebenden Leber unter Bildung von Acetessigsäure abgebaut4).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Feine Nadeln vom Schmelzp. 31,3°. Siedep. 268,4° (korr.), nicht ohne merkliche Veränderung 5); unter 15 mm Druck 159,5°, unter 0,1 mm 116°6). Spez. Gewicht 0,8858 bei 40°. Brechungsindex für Natriumlicht 1,42855 bei 40°7). Molekulare Verbrennungswärme 1458,3° Cal. 8). Kryoskopisches Verhalten 9). Esterifizierungsgeschwindigkeit 10). Caprinsäure ist etwas löslich in kochendem Wasser.

Salze: Nur die Salze der Alkalien sind in Wasser löslich. $C_{10}H_{19}O_2Na.-(C_{10}H_{19}O_2)_2Mg.-(C_{10}H_{19}O_2)_2Ca.$ Ähnelt dem Barytsalz, ist aber leichter löslich 11). Bei der trocknen Destillation liefert es Caprinon, $C_9H_{19}COC_9H_{19}$ 12) $-(C_{10}H_{19}O_2)_2Ba$. Beim Kochen von Caprinsäure mit Ätzbaryt. Blendendweiße lockere Blättehen. $-(C_{10}H_{19}O_2)_2Cu.$ $C_{10}H_{19}O_2Ag.$

Voluminöser weißer Niederschlag.

Derivate: Methyleaprinat $C_9H_{19}CO_2CH_3$. Schmelzp. — 18^{-13}). Siedep. 223—224 $^{\circ}$ 14), unter 15 mm Druck 114 $^{\circ}$ 13).

Äthyleapriuat $C_9H_{19}CO_2C_2H_5$. Farblose, angenehm riechende Flüssigkeit. Siedep. 243—245°. Spez. Gewicht 0.862^{15}).

Isoamykaprinat $C_9H_{19}CO_2C_5H_{11}$. Ist der Hauptbestandteil des ungarischen Weinfuselöls ¹⁴). Siedet, nicht ganz unzersetzt, bei 275—290°.

Tricaprin $C_3H_{5}(OCOC_9H_{19})_3$. Große Krystalle vom Schmelzp. 31,1°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem, ebenso in Äther, Chloroform, Petroläther und Benzol. Spez. Gewicht 0,9205 bei 40°. Brechungsindex für Natriumlicht 1,44461 ¹⁶).

Caprinsäureehlorid C₉H₁₉COCl. Aus Caprinsäure mit Phosphorpentachlorid. Siedep.

114° unter 15 mm Druck. Farblose rauchende Flüssigkeit 17).

Caprinsäureamid $C_9H_{19}CONH_2$. Aus dem Nitril durch 24 stündiges Stehenlassen mit konz. Schwefelsäure. Schmelzp. $108^{\circ}18$).

Caprinsäurenitril C₉H₁₉CN. Aus Decylamin durch Brom und Alkali. Flüssig. Siedep. 235—237 ° 18).

Caprinanilid C₉H₁₉CONHC₆H₅. Schmelzp. 61°.

Caprinsäure-p-toluidid $C_9H_{19}CONHC_6H_4CH_3$. Schmelzp. 80°. Caprinsäure-a-naphthalid $C_9H_{19}CONHC_{10}H_7$. Schmelzp. 99° 19).

 γ -Bromcaprinsäure $C_{19}H_{19}O_2Br$. Aus der Decylensäure $C_6H_{13}CH$: CHCH $_2$ COOH mit bei 0 gesättigter Bromwasserstoffsäure 20). Schweres Öl.

Dibromcaprinsäure $C_{10}H_{18}O_2Br_2$. Durch Addition von Brom an die Amyldecylensäure. Schmelzp. 135 21).

 A. u. P. Buisine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 105, 614 [1887]; Jahresber. d. Chemie 1887, 1837.

2) Bagard, Bulletin de la Soc. chim. [4] 1, 346 [1908].

- 3) Dous, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 16, 705 [1909].
- 4) Embden u. Marx, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 319 [1908].

5) Kahlbaum, Zeitschr. f. physikal. Chemie 13, 44 [1894].

Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 1696 [1882].
Scheij, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 18, 185 [1899].

8) Stohmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 49, 107 [1894].

9) Robertson, Jonrn. Chem. Soc. 83, 1428 [1903].

Sudborough u. Gittins, Journ. Chem. Soc. 93, 210 [1908].
 Guthzeit, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 204, 7 [1880].

¹²) Grimm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie **157**, 270 [1871].

- ¹³) Haller u. Yousouffian, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 143, 803 [1907].
- Grimm, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 157, 268 [1871].
 Fischer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 118, 314 [1860].
- 16) Scheij, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 18, 194 [1899].
- 17) Krafft u. Koenig, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 2385 [1890].

18) Ehestädt, Inaug. Diss. Freiburg 1886, 23.
 19) Robertson, Journ. Chem. Soc. 93, 1033 [1908].

- ²⁰) Schneegans, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 227, 92 [1885].
- ²¹) Hell u. Schoop, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 194 [1879].

Laurinsäure.

Mol.-Gewicht 200,19.

Zusammensetzung: 71,93% C, 11,98% H, 16,09% O.

 $C_{12}H_{24}O_2 = CH_3(CH_2)_{10}COOH$.

Vorkommen: Im Holz von Goupia tomentosa¹). Als Glycerid im Dicabrot von Mango gabonensis Aubry-Lecomte²), im Lorbeerfett von Laurus nobilis³), in der Cocosbutter⁴) in einer Menge von 60% der Fettsäuren, in den Pichurimbohnen⁵), im Tangkallakfett von Cylicodaphne sebifera 6), im Öl von Umbellularia Californica 7) und Lindera benzoin 8). Im Walrat 9). Im Butterfett.

Darstellung: 500 g Cocosöl werden mit 150 g Natriumhydroxyd und 31 Wasser 1 Stunde gekocht, filtriert und aus dem Filtrat die Fettsäuren durch Erhitzen mit Salzsäure in Freiheit gesetzt. Die Säuren werden in Äther aufgenommen und nach dem Verjagen des Äthers durch Erhitzen mit 1 T. Methylalkohol und 1/2 T. konz. Schwefelsäure verestert. Der Methylester wird im Vakuum fraktioniert und die unter 18 mm bei 148° siedende Fraktion aufs neue verseift. Die freie Laurinsäure wird aus heißem Petroläther umkrystallisiert 10).

Nachweis: Im Butterfett¹¹). Trennung von Ölsäure, Myristinsäure und höheren Fettsäuren 12).

Physiologische Eigenschaften: Laurinsäure wirkt eiweißsparend und ist mithin als Nährstoff im Voitschen Sinne anzuschen. Einen vollgültigen Ersatz für Nahrungsfett bietet sie indessen nicht 13).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Laurinsäure krystallisiert in Nadeln vom Schmelzp. 43,6° aus Alkohol. Sie ist unter gewöhnlichem Druck nicht unzersetzt destillierbar. Siedep, 102—103° bei 0 mm Druck, 176° bei 15 mm 14). Spcz. Gewicht 0,875 bei 43,6° (flüssig) 15). Mol.-Volumen 228,5. Brechungsindex für Natriumlicht 1,42665 bei 60 16). Molekularbrechungsvermögen 96,2115). Spezifische Wärme und Molekularwärme 17). Molekulare Verbrennungswärme 1768,9 Cal. 18). Molckulare Lösungswärme in verschiedenen Solvenzien 19). Kryoskopisches Verhalten 20). Ebullioskopisches Verhalten 21). Esterifizierungsgeschwindigkeit²²) Laurinsäure liefert bei der Elektrolyse den Kohlenwasserstoff C₂₂H₄₆, Dokosan²³). Mit Wasserstoffsuperoxyd bildet sie Methylnonylketon 24).

Salze: 25) Aussalzbarkeit der Seifen 26). Die Alkalisalze werden durch viel Wasser zerlegt ²⁷). C₁₂H₂₃O₂Li. Weiße, glanzende Krystallschuppen. In 100 T. Wasser von 1S° lösen

1) Dunstan u. Henry, Journ. Chem. Soc. 73, 226 [1898].

2) Oudemans, Jahresber. d. Chemie 1860, 322.

- 3) Marsson, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 41, 330 [1842].
- 4) Görgey, Annalen d. Chemic u. Pharmazie 66, 295 [1848]. Caldwell u. Hurtley, Journ. Chem. Soc. 95, 860 [1909].

5) Sthamer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 53, 393 [1845].

6) Gorkom, Jahresber. d. Chemie 1860, 323. — Oudemans, Zeitschr. f. Chemie 1867, 256. - Sack, Pharmaceutisch Weekblad 40, 4 [1903].

7) Stillmann u. O'Neill, Amer. Chem. Journ. 28, 327 [1902].
8) Caspari, Amer. Chem. Journ. 27, 291 [1902].
9) Heintz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 92, 394 [1854].

- ¹⁰) Guérin, Bulletin de la Soc. chim. [3] **29**, 1118 [1903].
- Dons, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr. u. Genußm. 16, 705 [1909].
 Partheil u. Ferié, Archiv d. Pharmazie 241, 547 [1903].
- 13) Meyer, Zeitschr. f. physiol. Chemie 40, 562 [1903/04].
- ¹⁴) Krafft u. Weilandt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1324 [1896].
- 15) Krafft, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 15, 1724 [1882].
- 16) Scheij, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 18, IS7 [IS99].
- Stohmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 32, 89 [1885].
 Stohmann, Journ f. prakt. Chemie [2] 42, 374 [1890].

- Timofejew, Chem. Centralbl. 1905, II, 436.
 Rohertson, Journ. Chem. Soc. 83, 1428 [1903].
- ²¹) Mameli, Gazzetta chimica ital. 33. 1, 464 [1903].
- ²²) Sudborough u. Gittins, Journ. Chem. Soc. 93, 210 [1908].
- Petersen, Zeitschr f. Elektrochemie 12, 14 [1906].
 Dakin, Journ. of biol. Chemistry 4, 221 [1908].
- ²⁵) Oude mans, Jahresber. d. Chemie 1863. 331. Caspari, Amer. Chem. Journ. 27, 303 [1902].
- ²⁶) Cohn, Chem.-Ztg. 31, 855 [1907].
- 27) Ondemans, Jahresber. d. Chemie 1863, 331.

sich 0,1578 T., in 100 T. Alkohol vom spez. Gewicht 0,97 bci 18 0,4170 T. des Salzes 1). — $C_{12}H_{23}O_2NH_4 + C_{12}H_{24}O_2$. Löslichkeit in abs. Alkohol von 15 6: 100. — $C_{12}H_{23}O_2Na$. Krystallisiert. 100 T. siedenden Alkohols lösen 14,5 T. Salz. 100 T. Alkohol von 15 nur 2,5 T. — $C_{12}H_{23}O_2Na + C_{12}H_{24}O_2$. $C_{12}H_{24}O_2K$. Amorph, bildet mit wenig Wasser eine Gallerte. 100 T. abs. Alkohol lösen beim Siedepunkt 38 T., bei 15° 4,5 T. Salz. — $C_{12}H_{23}O_2K + C_{12}H_{24}O_2$. Krystallinisch. 100 T. Alkohol nehmen beim Siedepunkt 400 T., bei 15° nur 1,5 T. des Salzes auf. — $(C_{12}H_{23}O_2)_2Mg + C_{12}H_{24}O_2$. Feine, weiße Nadeln aus 50 proz. Alkohol. Schmelzp. 74-75 .— $(C_{12}H_{23}O_2)_2Ca + H_2O$. Kurze, feine weiße Nadeln. Schmelzp. 182-183°. — $(C_{12}H_{23}O_2)_2Sr$. Weiße Nadeln. Schr wenig löslich in Wasser und Alkohol. — $(C_{12}H_{23}O_2)_2Ba$. Feine, weiße Nadeln. Sehr wenig löslich in Wasser und Alkohol. — $(C_{12}H_{23}O_2)_2Zn$. Weiße, atlasglänzende Nadeln vom Schmelzp. 127^{-2}). — $(C_{12}H_{23}O_2)_2Cu$. Hellblaugrünes Pulver. — $(C_{12}H_{23}O_2)_2Mn$. Rosarotes Pulver. Schmelzp. 76°. — $(C_{12}H_{24}O_2)_2Co + H_2O$. Hellrote, feine Nadeln. Schmelzp. 52°.

Derivate: Methyllaurat C₁₁H₂₃CO₂CH₃. Schmelzp. +5⁻³). Siedep. 141 bei 15 mm

Druck 4).

Äthyllaurat C₁₁H₂₃CO₂C₂H₅. Bei —10° erstarrendes Öl⁵). Siedep. 269°, bei 0 mm Druck 79⁻⁶). Brechungsindex für Licht 1,44030⁷). Spez. Gewicht 0,8671 bei 19° ⁸).

l-Amyllaurat ($[a]_D = -4.4^{\circ}$) $C_{11}H_{23}CO_2C_5H_{11}$. Siedep, 305—308° bei 729 mm. Spez. Gewicht 0,859 bei 20°. Brechungsindex für Natriumlicht 1,4368 bei 20°. Spez. Drehung 1,56° bei 20°9).

Äthylendilaurat C₂H₄(OCOC₁₁H₂₃)₂. Durch 10stündiges Erhitzen von Äthylenchlorid mit bei 140° getrocknetem Kaliumlaurat auf 180°. Siedep. 188° bei 0 mm⁶).

v-Monolaurin

 $\begin{array}{c} \mathrm{CH_{2}OH} \\ \mathrm{CHOH} \\ \mathrm{CH_{2}OCOC_{11}H_{23}} \end{array}$

Aus α-Monochlorhydrin und Kaliumlaurat bei 180°. Siedep. 142° bei 0 mm. Schmelzp. 59°.

Etwas hygroskopisch 6).

 β -Monolaurin CH₂OHCH(OCOC₁₁H₂₃)CH₂OH. Aus β -Laurodichlorhydrin durch Umsetzen mit Silbernitrit. Weiße, seideglänzende Nädelchen, die bei 58° erweichen, bei 61° geschmolzen sind. Liefert ein Phenylurethan vom Schmelzp. 74° ¹⁰).

a-Dilaurin

 $\begin{matrix} \mathrm{CH_2OCOC_{11}H_{23}} \\ \mathrm{CHOH} \\ \mathrm{CH_2OCOC_{11}H_{23}} \end{matrix}$

Aus α-Dichlorhydrin und Kaliumlaurat. Sphärische Nadelaggregate aus Ligroin, Äther oder Benzol¹¹). Schmelzp. 55°.

Dilaurin C₃H₅(OH)(OCOC₁₁H₂₃)₂. Entsteht als Nebenprodukt bei der Darstellung des Dilaurochlorhydrins. Aus Ligroin Drusen von glänzenden Nadeln. Schmelzp. 56,5° ¹²).

Dilauroehlorhydrin C₃H₅Cl(OC₁₁H₂₃)₂. Durch Einwirkung von Chlorhydrindischwefelsäure auf Laurinsäure. Weiße, sehr weiche Drusen oder Körnehen. Schmelzp. 24° ¹³).

4) Haller u. Yousouffian, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 143, 806 [1907].

5) Gorgey, Annaler d. Chemie u. Pharmazie 66, 295 [1848].

8) Dellfs, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 92. 278 [1854].

¹⁾ Partheil u. Ferié, Archiv d. Pharmazie 241, 558 [1903].

Holzmann, Archiv d. Pharmazie 236, 419 [1898].
 Guérin, Bulletin de la Soc. chim. [3] 29, 1121 [1903].

Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 4340 [1903].
 Eykman, Recueil destravaux chim. des Pays-Bas 14, 187 [1895].

Guye u. Chavanne, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 284 [1896].
 Grün, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 43, 1290 [1910].

Grün u. Schacht, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 1788 [1907].
 Grün u. Theimer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 1800 [1907].
 Grün u. Theimer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 1798 [1907].

Trilaurin C₃H₅(OCOC₁₁H₂₃)₃. Kommt im Lorbeerfett, im Cocosnußöl und in den Pichurimbohnen vor und kann daraus durch Extraktion mit Alkohol dargestellt werden. Synthetisch entsteht es aus Glycerin und Laurinsäure durch Erhitzen im Vakuum¹). Schmelzpunkt 46,6°. Löslich in Äther, Chloroform, Petroläther und Benzol, wenig in abs. Alkohol. Spez. Gewicht 0,8944 bei 60°. Brechungsindex für Natriumlicht 1,44039 ¹).

Phenyllaurat C₁₁H₂₃COOC₆H₅. Perlmutterglänzende Blättchen. Schmelzp. 24,5°.

Siedep. 210° unter 15 mm Druck 2).

p-Kresyllaurat C₁₁H₂₃COOC₆H₄CH₃. Schmelzp. 28°. Siedep. 219,5° bei 15 mm Druck²). Laurylchlorid C₁₁H₂₃COCl. Aus Laurinsäure und Phosphorpentachlorid. Siedep. 142,5° bei 15 mm. Erstarrt im Kältegemisch und schmilzt bei 17°³).

Laurinsäureamid C₁₁H₂₃CONH₂. Durch Einwirkung von Ammoniak auf Laurylchlorid⁴). Durch Erhitzen von Äthyllaurat mit 33 proz. Ammoniak auf 220° während 5 bis 6 Stunden⁵). Schmelzp, 110°. Siedep, 199—200° bei 12,5 mm ⁶). Krystallisiert aus Methylalkohol. Molekulare Verbrennungswärme 1849,7 Cal.⁷). Das Lauramidoxim schmilzt bei 92—92,5°.

Laurinsäureanhydrid $C_{11}H_{23}CO > O$. Wird durch Einwirkung von Essigsäureanhydrid

auf Laurinsäure gewonnen. Schmelzp. 42°8).

Lauronitril $C_{11}H_{23}CN$. Man erwärmt Laurinamid mit seinem halben Gewicht Phosphorpentoxyd und destilliert das Produkt im Vakuum ab⁹). Dodecylamin liefert mit Brom und Alkali Lauronitril ¹⁰). Schmelzp. $+4^{\circ}$. Siedep. 198° unter 100 mm Druck. Spez. Gewicht 0,8350 bei 4° (flüssig).

Laurinanilid $C_{11}H_{23}CONHC_6H_5$. Schmelzp. 76,5°. Lange, federartige Nadeln ¹¹). Laurinsäure-o-toluidid $C_{11}H_{23}CONHC_6H_4CH_3$. Aus Laurinsäure und o-Toluidin bei 170°. Schmelzp. 81—82°.

 $\label{eq:Laurinsaure-p-toluidid} \textbf{Laurinsaure-p-toluidid} \ \ \textbf{C}_{11}\textbf{H}_{23}\textbf{CONHC}_{6}\textbf{H}_{4}\textbf{CH}_{3} \,. \quad \textbf{Schmelzp.} \ \ 82-83^{\circ}\text{,}$

Laurin-A-naphthalid C₁₁H₂₃CONHC₁₀H₇. Schmelzp. 100° 12).

Laurinsäurephenylhydrazid $\rm C_{11}H_{23}CONHNlIC_6H_5$. Glänzende Blättehen vom Schmelzpunkt $105\,^\circ.$

Laurinsäurehydrazid 13) $C_{11}H_{23}CONHNH_2$.

Lauriniminoisobutyläther $C_{11}H_{23}CO$ NH OC_4H_9 . Krystallpulver vom Schmelzp. 65—66°. Leicht löslich in Alkohol 14).

 α -Bromlaurinsäure CH₃(CH₂)₉CHBrCOOH. Entsteht durch Bromieren des Laurylchlorids und Behandeln des Reaktionsprodukts mit heißem Wasser. Schmelzp. 32° ¹⁵).

 α -Oxylaurinsäure CH₃(CH₂)₉CHOHCOOH. Aus α -Bromlaurinsäure mit heißer, 4 proz. Kalilauge. Krystalle aus Chloroform. Schmelzp. 73—74 $^\circ$.

Myristinsäure.

Mol.-Gewicht 228,24.

Zusammensetzung: 73,60°, C, 12,27°, H, 14,13°, O.

 $C_{14}H_{28}O_2 = CH_3(CH_2)_{12}COOH$

1) Scheij, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 18, 195 [1899].

2) Krafft n. Bürger, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 17, 1378 [1884].

3) Krafft u. Bürger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 1378 [1884]. — Gudrin, Bulletin de la Soc. chim. [3] 29, 1124 [1903].

4) Krafft u. Stauffer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 1729 [1882]. — Blaise

u. Guérin, Bulletin de la Soc. clum. [3] 29, 1208 [1903].

5) Ehestädt, Dissertation Freiburg 1886.
 6) Eitner u. Wetz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 2840 [1893].

7) Stohmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 52, 60 [1895].

8) Grün u. Schacht, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 1782 [1907].
9) Krafft u. Stauffer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 1729 [1882].

10) Lutz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 144 [1886].

Caspari, Amer. Chem. Journ. 27, 310 [1902].
 Robertson, Journ. Chem. Soc. 93, 1033 [1908].

13) Schaetzlein, Dissertation, Heidelberg 1904.

14) Eitner u. Wetz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 2844 [1893].

15) Guérin, Bulletin de la Soc. chim. [3] 29, 1124 [1903].

Vorkommen: In der Muskatbutter von Myristica moschata¹), im Otobafett von Myristica otoba²), im Cocosfett³), sehr reichlich (mehr als 50% der gesamten Säuren) im Dicabrot⁴), im Quittensamenöl⁵) und im Öl der Sporen von Lycopodium clavatum⁶). Frei in der Veilchenwurzel⁷), in der Rinde von Cascara sagrada⁸), in den Wurzelknollen von Cyperus esculentus⁹). In der Butter und wahrscheinlich im Frauenmilchfett¹⁰), in der Rindergalle¹¹), im Wollfett¹²), im Bürzeldrüsenfett der Enten und Gänse¹³), im Dermoidcystenfett¹⁴), im Walrat¹⁵), im Dorschleberöl¹⁶), in der Cochenille¹⁷).

Bildung: Durch Einwirken schmelzenden Kalihydrats auf Stearolsäure C₁₈H₃₂O₂ bei

möglichst hoher Temperatur¹⁸).

Darstellung: Man verseift Muskatbutter mit alkoholischer Kahlauge, zerlegt das Seifengemisch mit Salzsäure und destilliert die in Freiheit gesetzten Säuren im Vakuum. Durch Fraktionieren im Vakuum und scharfes Auspressen, zuletzt bei erhöhter Temperatur, wird die Myristinsäure rein erhalten¹⁹).

Bestimmung: In der Butter²⁰). Zur Trennung von Laurinsäure eignet sich die frak-

tionierte Fällung der Lithiumsalze²¹).

Physiologische Eigenschaften: Myristinsäure wirkt eiweißsparend und ist daher ein Nährstoff im Voitschen Sinne, ohne jedoch einen vollen Ersatz für Nahrungsfett zu bieten 22).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Blättehen vom Schmelzp. 53,8° ¹⁹). Siedep. 121—122° bei 0 mm ¹⁹), 196,5° bei 15 mm ²³). Unter gewöhnlichem Druck ist die Myristinsäure nicht unzersetzt destillierbar. Spez. Gewicht 0,8622 bei 53,8° (flüssig) ²⁴). Mol.-Vol. 264 ²⁵). Molekulare Verbrennungswärme 2064,598 Cal. ²⁶). Spezifische Wärme zwischen 55,6 und 100° 0,5392 ²⁷). Molekularwärme 122,94 Cal. ²⁸). Molekulare Lösungswärme in Benzol —12 Cal. ²⁹). Esterifizierungskonstante ³⁰). Myristinsäure ist leicht löslich in abs. Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform. Bei längerem Kochen mit Salpetersäure vom spez. Gewicht 1,3 liefert sie hauptsächlich Bernsteinsäure und Adipinsäure, daneben etwas Glutarsäure und wenig Oxalsäure, Korksäure und Pimehnsäure ³¹). Bei der Elektrolyse entsteht der Kohlenwasserstoff Hexakosan C₂₆H₅₄ ³²).

2) Uricoechea, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 91, 396 [1854].

3) Görgey, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 66, 314 [1848]. — Reijst, Pharmaceutisch Weckblad 43, 117 [1906].

4) Oudemans, Jahresber. d. Chemie 1860, 322.

- 5) Hermann, Archiv d. Pharmazie 237, 367 [1899].
 6) Langer, Archiv d. Pharmazie 227, 309 [1889].
- 7) Tie mann u. Krüger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 2676 [1893].
 8) Jowett, 52. Jahresvers. d. American Pharmaceutical Association, Sept. 1904.
- 9) Ilell u. Twerdomedoff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 1744 [1889].

10) Laves, Zeitschr. f. physiol. Chemie 19, 374 [1894].

- 11) Lassar Cohn, Zeitschr. f. physiol. Chemie 17, 74 [1893].
- ¹²) Darmstaedter u. Lifschütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 620 [1896]; 31, 97 [1898].

13) Röhmann, Centralbl. f. Physiol. 19, 305 [1906].

- 14) v. Zeynek, Zeitschr. f. physiol. Chemie 23, 46 [1897].
 15) Heintz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 92, 291 [1854].
 16) Bull, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 3570 [1906].
- Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1982 [1885].
 Marasse, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 2, 361 [1869].
- Marasse, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1669 [1879].
 Dons, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 16, 705 [1909].

²¹) Partheil u. Ferié, Archiv d. Pharmazie 241, 547 [1903].

- ²²) Ludwig F. Meyer, Zeitschr. f. physiol. Chemie 40, 562 [1903/04].
- ²³) Krafft u. Weilandt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 1324 [1896].
- 24) Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1719 [1883].
 25) Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 1724 [1882].
- ²⁶) Stohmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] **32**, 418 [1885].
- 27) Stohmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 32, 85 [1885].
 28) Stohmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 32, 88 [1885].

29) Timofejew, Chem. Centralbl. 1905, II, 436.

- 30) Sudborough u. Gittins, Journ. Chem. Soc. 93, 210 [1908].
- 31) Nördlinger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 1899 [1886].

32) Petersen, Zeitschr. f. Elektrochemie 12, 141 [1906].

Playfair, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 37, 155 [1841]. — Power u. Salway, Journ. Chem. Soc. 91, 2041 [1907].

Salze: Aussalzbarkeit der Alkalisalze¹). C₁₄H₂₇O₂K. Krystallinisch. — C₁₄H₂₇O₂Li. Geeignet zur Trennung der Myristinsäure von Laurinsäure einerseits und Palmitin- und Stearinsäure andererseits. Löslichkeit in Wasser von 18° 0,0233:100. Löslichkeit in Alkohol vom spez. Gewicht 0,797 bei 18° 0,195:100²). — (C₁₄H₂₇O₂)₂Mg. (C₁₄H₂₇O₂)₂Ba. Durch Versetzen einer heißen alkoholischen Lösung der Säure mit heißer konz. wässeriger Bariumacetatlösung in geringem Überschuß³). — (C₁₄H₂₇O₂)₂Ca. Unlöslich in Aceton. — (C₁₄H₂₇O₂)₂Ph. Amorph. — (C₁₄H₂₇O₂)₂Cu. C₁₄H₂₇O₂Hg.

Derivate: Methylmyristat C₁₃H₂₇COCH₃. In der Veilchenwurzel⁴). Aus Methylalkohol

Krystalle vom Schmclzp. 18°. Siedep. 168-169° bei 15 mm⁵).

Äthylmyristat $C_{13}H_{27}CO_2C_2H_5$. Siedep. 102° bei 0 mm^6). Schmelzp. $10.5-11.5^{\circ 7}$). Schwer löslich in Alkohol und Äther, leichter in Ligroin 8).

Cetylmyristat C₁₃H₂₇CO₂C₁₆H₃₃. Im Walrat 9).

Äthylenglykoldimyristat $C_2H_4(OCOC_{13}H_{27})_2$. Durch 10 stündiges Erhitzen von Äthylen-

chlorid mit Kaliummyristat. Schmelzp. 64. Siedep. 208 bei 0 mm Druck 19).

Monomyristin $C_3H_5(OH)_2(OCOC_{13}H_{27})$. 6stündiges Erbitzen von 2 T. Kaliummyristat mit 0,9 T. Monochlorhydrin auf 180° liefert Monomyristin. Krystalle vom Schmelzp. 68° aus Äther. Siedep. 162° bei 0 mm Druck 11).

a-Dimyristin

 $\begin{array}{c} \mathrm{CH_2OCOC_{13}H_{27}} \\ \mathrm{CHOH} \\ \mathrm{CH_2OCOC_{13}H_{27}} \end{array}$

Aus α - α -Dichlorhydrin mit Kaliummyristat. Weiße Krystalldrusen vom Schmelzp. 55° und 61°, nach dem Erstarren 61° 12).

α-β-Dimyristin

 $\begin{matrix} \mathrm{CH_2OH} \\ \mathrm{CHOCOC_{13}H_{27}} \\ \mathrm{CH_2OCOC_{13}H_{27}} \end{matrix}$

Aus α-β-Dimyristochlorhydrin über das Nitrit. Reinweiße Krystalle vom Schmelzp. 64,5⁻¹²). Dimyristo-α-chlorhydrin

 $\begin{array}{c} \mathrm{CH_2Cl} \\ \mathrm{CHOCOC_{13}H_{27}} \\ \mathrm{CH_2OCOC_{13}H_{27}} \end{array}$

Aus Monochlorhydrin, Myristinsäure und Schwefelsäure. Weiße Krystalle. Schmelzp. 29 $^{-12}$). β -Aceto- α -dimyristin

 $\begin{array}{c} \mathrm{CH_2OCOC_{13}H_{27}} \\ \downarrow \\ \mathrm{CHOCOCH_3} \\ \downarrow \\ \mathrm{CH_2OCOC_{13}H_{27}} \end{array}$

Aus \(\triangle - \text{Dimyristin mit Essigs\(\text{aureanhydrid und Natrium\) acetat. Glashelle, gl\(\text{alanled Nadeln} \) aus \(\text{Ather, die bei 41.5}\(^\circ \) schmelzen, oder kugelige Krystalle vom Schmelze. 46\(^\circ \).

1) Cohn, Chem.-Ztg. 31, 855 [1907].

2) Partheil u. Ferié, Archiv d. Pharmazie 241, 547, 557 [1903].

3) Holzmann, Archiv d. Pharmazie 236, 419 [1898].

⁴) Tiemann u. Krüger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 2676 [1893].
⁵) Haller u. Yousonffian, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 143, 1803 [1907].

6) Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 4339 [1903].

7) Noerdlinger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 2623 [1885].

Noethinger, benefite d. Beutsch. chem. Gesellschaft 19, 1434 [1886].
 Lutz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 1434 [1886].
 Heintz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 92, 291 [1854].
 Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 4340 [1903].

¹¹) Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Geschschaft **36**, 4342 [1903].

12) Grün u. Theimer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 1796-1800 [1907].

α-Myristo-α-β-dilanrin

$$\begin{matrix} \mathrm{CH_2OCOC_{11}H_{23}} \\ \mathrm{CHOCOC_{11}H_{23}} \\ \mathrm{CH_2OCOC_{13}H_{27}} \end{matrix}$$

Aus Dilaurochlorhydrin und Kaliummyristat. Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 41°, nach dem Erstarren 36,5° 1).

β-Myristo- **\(\gamma\)**-dilanrin

$$\begin{array}{c} \mathrm{CH_2OCOC_{11}H_{23}} \\ \mathrm{CHOCOC_{13}H_{27}} \\ \mathrm{CH_2OCOC_{11}H_{23}} \end{array}$$

Durch Einwirkung vom Myristylchlorid auf α -Dilaurin. Existiert in einer labilen Form, die aus weißen Tafeln vom Schmelzp. 32° besteht und einer stabilen Form vom Schmelzp. 39,5°.

x-Lauro-x-β-dimyristin

 $\begin{matrix} \operatorname{CH_2OCOC_{11}H_{23}} \\ \operatorname{CHOCOC_{13}H_{27}} \\ \operatorname{CH_2OCOC_{13}H_{27}} \end{matrix}$

Aus Dimyristochlorhydrin und Kaliumlaurat. Nadeln aus Alkohol, die bei 45°, nach dem Erstarren bei 42,5° schmelzen 1).

β-Lauro-x-dimyristin

$$\begin{matrix} \mathrm{CH_2OCOC_{13}H_{27}} \\ \mathrm{CHOCOC_{11}H_{23}} \\ \mathrm{CH_2OCOC_{13}H_{27}} \end{matrix}$$

Aus Dimyristin und Laurylehlorid. Mikrokrystallinische weiße Körnehen. Schmelzp. 46.5° 2).

Trimyristin $C_3H_5(OCOC_{13}H_{27})_3$. Im Fett von Myristica moschata³). Synthetisch durch Erhitzen von Glycerin mit überschüssiger Myristinsäure im Vakuum. Sehr feine, glänzende Nadeln aus Petroläther. Schmelzp. 56.6° 4).

Myristylchlorid $C_{13}H_{27}COCl$. Durch Erhitzen von Myristinsäure mit Phosphortrichlorid im Wasserbade. Leicht bewegliche Flüssigkeit 5). Schmelzp. -1. Siedep. 168° bei 15 mm ohne Zersetzung 6).

Myristinsäureanhydrid $C_{13}H_{27}CO = C_{13}H_{27}CO = O$. Aus der freien Säure und Essigsäureanhydrid. Sehmelzp. 51,5 ° 7).

Myristinsäureamid C₁₃H₂₇CONH₂. Beim Eintropfen von Myristylchlorid in gut gekühltes wässeriges Ammoniak. Weiße Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 105—107° ⁵). Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol, schwerer in Äther. Andere Bildungsweisen des Myristinamids sind die aus Trimyristin mit alkoholischem Ammoniak bei 100° ⁸), durch Einwirkung von wässerigem Ammoniak auf den Äthylester bei 250° ⁹) und aus dem Ammonsalz durch Erhitzen im Rohr auf 230° ⁹). Das Amidoxim schmilzt bei 97°.

Myristinanilid $C_{13}H_{27}CONHC_6H_5$. Farblose, seidenglänzende Nadeln aus Weingeist. Schmelzp. 84°. Sehr leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform⁸).

Myristinsäure-p-toluidid $C_{13}H_{27}CONHC_6H_4CH_3$. Schmelzp. 93^{-10}). Myristinsäure- α -naphthalid $C_{13}H_{27}CONHC_{10}H_7$. Schmelzp. 105° 10).

- Grün u. Theimer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 1799 [1907].
 Grün u. Schacht, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 1787 [1907].
- 3) Playfair, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 37, 152 [1841].

Scheij, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 18, 197 [1899].
Blau, Monatshefte f. Chemie 26, 89 [1905].

- 6) Krafft u. Bürger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1379 [1884].
- 7) Grün u. Schacht, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 1784 [1907].
 8) Masino, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 202, 174 [1880].
- 9) Reimer u. Will, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 2016 [1885].

¹⁰) Robertson, Journ. Chem. Soc. **93**, 1028 [1908].

a-Brommyrisfinsäure CH₃(CH₂)₁₁CHBrCOOH. Durch Zutropfen von Brom zu einem Gemenge von Myristinsäure und rotem Phosphor¹). Weiße, fettglänzende Blättchen, die bei 36° schmelzen. Siedep. 202—205° unter 13 mm Druck²).

a-Oxymyristinsäure CH₃(CH₂)₁₁CHOHCOOH. Durch 24stündiges Kochen der Brommyristinsäure mit überschüssiger Natronlauge. Schmelzp. 51-51,5°. Unlöslich in Wasser,

leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol¹).

α-Aminomyristinsäure CH₃(CH₂)₁₁CHNH₂COOH. Aus α-Brommyristinsäure durch Erhitzen mit überschüssigem alkoholischen Ammoniak im Rohr auf 100°1). Weißes, krystallinisches Pulver. Schmelzp. 253°. NHC₆H₅

α-Anilidomyristinsäure CH₃(CH₂)₁₁CHCOOH. Schmelzp. 143⁻¹).

Myristonitril C₁₃H₂₂CN. Durch Destillation des Amids mit Phosphorpentoxyd im Vakuum. Schmelzp. 19°. Siedep. 226° unter 100 mm Druck. Spez. Gewicht 0,8281 bei 19° (flüssig)3).

Isocetinsäure.

Mol.-Gewicht 242,24.

Zusammensetzung: 74,30°, C, 12,48% H, 13,22°, O.

 $C_{15}H_{30}O_{2}$.

Vorkommen: Als Glycerid im Öl der Samen von Iatropha Curcas 4). Wahrscheinlich in

Verbindung mit Glycerin und Stearinsäure im Japantran 5).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Glänzende Blättchen aus Alkohol. Schmelzp. 55°. Der Äthylester besitzt den Erstarrungsp. 21°. Das Amid entsteht bei der Einwirkung von alkoholischem Ammoniak auf den Ester und schmilzt bei 67°. Die Einheitlichkeit der Substanz ist nicht als bewiesen anzusehen.

Lactarsäure.

Mol.-Gewicht 242,24.

Zusammensetzung: 74,30% C, 12,48% H, 13,22% O.

 $C_{15}H_{30}O_{2}$.

Vorkommen: In den Schwämmen Agaricus integer⁶) und Lactarius piperatus⁷).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schneeweiße, büschelförmig gruppierte Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 69,5—70°. Leicht löslich in Äther, Benzol, Toluol, Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Eisessig und heißem Alkohol, schwerer in kaltem Alkohol.

Salze: $C_{15}H_{29}O_2Na$. Blättehen aus verdünntem Alkohol. — $C_{15}H_{29}O_2K$. $C_{15}H_{29}O_2K$ $+ C_{15}H_{30}O_2$. Schmilzt gegen 110°. Seideglänzende Blättchen. — $(C_{15}H_{29}O_2)_2$ Ba. Das saure Bleisalz krystallisiert aus Alkohol in dünnen Blättchen vom Schmelzp. 114°.

Derivate: Methylesier $C_{14}H_{29}CO_2CH_3$. Große Blätter vom Schmelzp. 38°. Äthylester $C_{14}H_{29}CO_2C_2H_5$. Schmelzp. 35,5°7).

Lactaramid C₁₄H₂₉CONH₂. Kleine Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 108°. Schwer löslich in Äther.

Palmitinsäure.

Mol.-Gewicht 256,26.

Zusammensetzung: 74,92% C, 12,59% H, 12,49% O.

 $C_{16}H_{39}O_9 = CH_3(CH_9)_{14}COOH$.

Vorkommen: Die Palmitinsäure ist in tierischen und pflanzlichen Fetten sehr weit verbreitet. Sie findet sich im Fett der Bohnen, Erbsen und Lupinen⁸), im Hefefett⁹), im Palmöl¹⁰),

- 1) Hell u. Twerdomedoff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 1745 [1889].
- 2) Krafft u. Beddies, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 486 [1892].
- 3) Krafft u. Stauffer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 1730 [1882].
- 4) Bonis, Jahresber. d. Chemie 1854, 462.
- ⁵) Okada, Chem.-Ztg. **32**, 1199 [1908].
- 6) Thoerner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1636 [1879].
- 7) Chuit, Bulletin de la Soc. chim. [3] 2, 155 [1889].
- 8) Jakobson, Zeitschr. f. physiol. Chemie 13, 49, 57, 62 [1889].
- 9) Hinsberg u. Roos, Zeitschr. f. physiol. Chemie 42, 191 [1904].
- 10) Frémy, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 36, 44 [1840].

im chinesischen Talg von Stillingia sebifera¹), im Flachswachs²), im Tabaksamenöl³), im Traubenkernöl⁴), in der Cocosbutter⁵), im Baumwollsamenöl in einer Menge von etwa 70% der vorhandenen Fettsäuren⁶), im Petersilienöl⁷) und Sellerieöl⁸), als Cerylester im Opiumwachs⁹). Als Alkalisalz im Blut¹⁰) und im Harn¹¹), im Knochenmark¹²). Das Kalksalz wurde in einer Chyluscyste¹³) gefunden. Frei in der Leber nach Vergiftung mit Toluylendiamin¹⁴). Palmitinsäure findet sich ferner unter den Fettsäuren des japanischen Wachses¹⁵), des Dorschleberöls¹⁶) und des menschlichen Fettes¹⁷). Der Cetylester findet sich im Walrat¹⁸) als Hauptbestandteil, der Myricylester im Bienenwachs¹⁹). Palmitinsäure ist endlich im Leichenwachs als Kali- oder Kalksalz enthalten²⁰).

Bildung: Bei der Spaltung des Cerebrins²¹). Bei der alkoholischen Gärung²²). Beim Schmelzen von Cetylalkohol mit Natronkalk bei 270° ²³), beim Schmelzen von Ölsäure oder

Elaidinsäure mit Ätzkah 24).

Darstellung: 3 T. eines möglichst palmitinsäurereichen Fettes, z. B. Myrthenwachs, japanisches Pflanzenwachs oder Baumwollsamenöl, werden mit einer Lösung von 1 T. Kali in 1 T. Wasser verseift, die Fettsäure mit Salzsäure in Freiheit gesetzt, durch mehrfaches Umschmelzen auf Wasser gereinigt und getrocknet. Das Rohprodukt wird durch wiederholte Vakuumdestillation, Umkrystallisieren aus 75 proz. Alkohol und nötigenfalls durch Ausfällung der beigemengten höheren Homologen mit Magnesiumacetat gereinigt 25).

In der Technik hat in den letzten Jahren zur Darstellung der palmitinsauren Salze die sogenannte enzymatische Fettspaltung Eingang gefunden, bei der der Verseifungsprozeß durch Ricinussamenextrakt bewirkt wird, dem als Aktivator wenig Manganoxydulsulfat zu-

gesetzt ist 26).

Bestimmung: Die Bestimmung der Palmitinsäure geschieht durch Ausfällen mit Salzsäure, Waschen mit Wasser, Lösen in wenig siedendem Alkohol und Wägen des über Schwefelsäure getrockneten Rückstandes ²⁷).

Physiologische Eigenschaften: Resorptionsverhältnisse beim Fistelhund ²⁸). Hämolytische Kraft des Natriumpalmitats ²⁹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Palmitinsäure krystallisiert aus Alkohol in Schuppen vom Schmelz- und Erstarrungspunkt 62,618° 30). Sie destilliert, teilweise un-

1) Borck, Jahresber, d. Chemic 1850, 404.

2) Hoffmeister, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 1050 [1903].

3) Ampola u. Scurti, Gazzetta chimica ital. 34, II, 315 [1904].

4) Ulzer u. Zumpfe, Österr. Chem.-Ztg. 8, 121 [1905].

5) Haller u. Yousouffian, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 143, 803 [1907].

6) Meyer, Chem.-Ztg. 31, 793 [1907].

- 7) Thoms, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 2753 [1908].
- 8) Ciamician u. Silber. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 494 [1897].
- Hesse, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 3, 639 [1870].
 Hoppe Seyler, Zeitschr. f. physiol. Chemie 8, 506 [1883'84].
- Hybinette, Skand. Archiv f. Physiol. 7, 380 [1897].
 Mohr, Zeitschr. f. physiol. Chemie 14, 390 [1890].

13) Schumm, Zeitschr. f. physiol. Chemie 49, 271 [1906].

14) Joannovicz u. Pick. Zeitschr. f. experim. Pathol. u. Ther. 7, 185 [1909].

15) Sthamer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 43, 339 [1842].

- 16) Bull, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 3570 [1907].
- ¹⁷) Partheil u. Ferić, Archiv d. Pharmazie **241**, 545 [1904].
- 18) Heintz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 92, 291 [1854].
- 19) Brodie, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 71. 150 [1849].
- ²⁰) Tarugi, Gazzetta chimica ital. 34, II, 469 [1904].
- ²¹) Googhegan, Zeitschr. f. physiol. Chemic 3, 336 [1879].

22) Taverne, Chem. Centralbl. 1897, II, 48.

- ²³) Dumas u. Stas, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 35, 139 [1840].
- Varrentrapp, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 35, 210 [1840].
 Heintz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 80, 299 [1851]. Chittenden u. Smith, Amer. Chem. Journ. 6, 218 [1884/85]. Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2265 [1888].
- 26) Connstein, Hoyer u. Wartenberg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 4005
 - ²⁷) Chittenden u. Smith, Amer. Chem. Journ. **6**, 223 [1884/85].

28) Levites, Zeitschr. f. physiol. Chemie 53, 352 [1907].

- ²⁹) Heßberg, Biochem. Zeitschr. 20, 349 [1909].
- 30) de Visser, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 17, 185 [1898].

zersetzt, unter gewöhnlichem Druck bei 339—356°1). Siedep. 271,5° unter 100 mm Druck 2), 215° unter 15 mm Druck 3), 138-139° unter 0 mm Druck 4). Spez. Gewicht 0,8527 bei 62° (flüssig) 5). Brechungsindex für Natriumlicht 1,42693 bei 80° 6). Molekulares Brechungsvermögen 126,487). Spezifische Wärme in festem und flüssigem Zustand, Schmelzwärme⁸). Molekulare Verbrennungswärme 2398,4 Cal. 9). Kryoskopisches Verhalten 10). Esterifizierungskonstante¹¹). Löslichkeit in Alkohol 1,13: 100 bei 0°, 9,32: 100 bei 19,5° ¹²). Molekulare Lösungswärme in Benzol —14,1 Cal. ¹³). Bei langem Kochen mit Alkohol geht ein Teil der Palmitinsäure in den Äthylester über ¹⁴). Verhalten gegen Permanganat ¹⁵). Bei der Elektrolyse entsteht der Kohlenwasserstoff Triakontan C₃₀H₆₂ ¹⁶).

Salze: Die Alkalisalze der Palmitinsäure sind in Alkohol unzersetzt löslich, durch viel Wasser werden sie teilweise gespalten. C₁₆H₃₁O₂Li. Kleine, glänzende Schuppen aus Alkohol. Löslichkeit bei 18° in Wasser 0,011:100, in Alkohol 0,0796:100 17). — C₁₆H₃₁O₂NH₄ + C₁₆H₃₂O₂. Unlöslich in kaltem Wasser. — C₁₆H₃₁O₂Na. Gallerte. Wird durch Zusatz von Alkohol krystallinisch. — $C_{16}H_{31}O_2Na + C_{16}H_{32}O_2$. Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in heißem Alkohol. Hemnit die Hämolyse durch ölsaures Natrium¹⁸). — C₁₆H₃₁O₂K. $C_{16}H_{31}O_2K + C_{16}H_{32}O_2$. $(C_{16}H_{31}O_2)_2Mg$. Krystallinischer Niederschlag. Schmilzt bei 120°. In 100 T. abs. Alkohol von 20° lösen sich 0,4869 T. Salz¹⁹). — (C₁₆H₃₁O₂)₂Ca. 100 T. abs. Alkohol von 20° lösen 0,0103 T. — (C₁₆H₃₂O₂)₂Ba. Durch Fällen einer alkoholischen Palmitinsäurelösung mit einer nicht ganz zureichenden Menge Bariumacetat 20). Glänzende Krystalle, die nicht unzersetzt schmelzen. In 100 T. abs. Alkohol, der mit 10 Tropfen Essigsäure versetzt ist, lösen sich bei 20° 0,0334 T. Salz, bei Siedchitze 0,1486 T. Salz 19). — (C₁₆H₃₁O₂)₂Pb. Schmelzp. 112°. Löslich in Alkohol und Äther, in letzterem im Verhältnis 0,0184: 100. — (C₁₆H₃₁O₂)₂Cu. Mikroskopische Blättchen. — C₁₆H₃₁O₂Ag. Amorpher Niederschlag, aus Alkohol kleine glänzende Blättchen.

Derivate: Methylpalmitat C₁₅H₃₁CO₂CH₃. Krystalle vom Schmelzp. 28° 21).

Athylpalmitat $C_{15}H_{31}CO_2C_2H_5$. Die Darstellung erfolgt am besten durch Erhitzen einer Lösung der Säure in 3 proz. alkoholischer Salzsäure 20). Der Äthylester entsteht direkt beim Verseifen von Fetten mit Natriumäthylat 22). Flache Nadeln vom Schmelzp. 24,2° 23). Siedep. 184,5—185,5° 20) unter 10 mm Druck, I22° bei 0 mm Druck 24).

Isoamylpalmitat C₁₅H₃₁CO₂C₅H₁₁. Wachsartig. Schmelzp. 9° ²⁵). Palmitat des l-Amylalkohols ($[\alpha]_D = -4.4^{\circ}$) $C_{15}H_{31}CO_2C_5H_{11}$. Schmelzp. 12—13°. Spez. Gewicht 0,854 bei 20°. Brechungsindex für Natriumlicht 1,4487 bei 20°. Spez. Drehung +1,28° bei 20°26). Hexylpalmitat C₁₃H₃₁CO₂C₆H₁₃. Farblose, dicke Flüssigkeit ²⁷).

- 1) Carnelley u. Williams, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1360 [1879].
- 2) Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1670 [1879]. 3) Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1721 [1879].
- ⁴) Krafft u. Weilandt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1324 [1896].
- ⁵) Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 1724 [1882]. 6) Scheij, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 18, 188 [1899].
- 7) Eykman, Recucil des travaux chim. des Pays-Bas 12, 165 [1893]. 8) Bruner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 2106 [1894].
- 9) Stohmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 49, 107 [1894].
- 10) Robertson, Journ. Chem. Soc. 83, 1428 [1903].
- 11) Sudhorough u. Gittins, Journ. Chem. Soc. 93, 210 [1908].
- 12) Hchner u. Mitchell, Amer. Chem. Journ. 19, 40 [1897].
- 13) Timofejew, Chem. Centralbl. 1905, II, 436.
- 14) Emerson u. Dumas, Journ. Amer. Chem. Soc. 31, 949 [1909].
- ¹⁵) Gröger, Monatshefte f. Chemie 8, 497 [1887].
- ¹⁶) Petersen, Zeitschr. f. Elektrochemie 12, 141 [1906].
- 17) Partheil u. Ferié, Archiv d. Pharmazie 241, 555 [1903].
- 18) Meyerstein, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 62, 145 [1910].
- Chittenden n. Smith, Amer. Chem. Journ. 6, 221 [1884].
 Holtzmann, Archiv d. Pharmazie 236, 440 [1898].
- ²¹) Berthelot, Jahresher. d. Chemie 1853, 502.
- ²²) Kossel u. Krüger, Zeitschr. f. physiol. Chemie 15, 325 [1891].
- Heintz, Jahresber. d. Chemie 1853, 447.
- ²⁴) Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 4340 [1903].
- ²⁵) Berthelot, Jahresher. d. Chemie 1853, 503; Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 31, 855 [1853].
 - ²⁶) Gnye u. Chavanne, Bulletin de la Soc. chim. [3] **15**, 285 [1896].
 - ²⁷) Zelinsky u. Przewalski, Chem. Centralbl. 1908, II, 1855.

 $\begin{array}{lll} \textbf{Hepfylpalmitat} & C_{15}H_{34}CO_2C_7H_{15}, & Dickes \ \ Olimbdr{Olimbda}, \ \ das \ bei \ 8-10 & erstarrt^4), \\ \textbf{Octylpalmitat} & C_{15}H_{21}CO_2C_8H_{17}, & Schmelzp. & 8,5^{-2}). \end{array}$

Dodecylpalmitat C₁₅II₃₁CO₂C₁₂H₂₅. Aus Palmitylchlorid und Dodecylalkohol bei 160—180°. Krystallisiert aus Alkohol in großen Blättern vom Schmelzp. 41°. Im Vakuum unzersetzt flüchtig3).

Tetradecylpalmitat $C_{15}H_{31}CO_2C_{14}H_{29}$. Schmelzp. 48° 4).

Pentadecylpalmitat C₁₃H₃₁CO₂C₁₅H₃₁. Beim Erhitzen von 3 T. palmitinsaurem Silber mit 1 T. Jod und Porzellanscherben. Schmelzp. 57° 5).

Cetylpalmitat C₁₅H₃₁CO₂C₁₆H₃₃. Das Cetylpalmitat bildet den Hauptbestandteil des Walrats und läßt sich daraus durch wiederholtes Umkrystallisieren isolieren 6). Verbrennungswärme 10,153 Cal. pro Gramm 7).

Octadecylester $C_{13}H_{31}CO_2C_{18}H_{37}$. Schmelzp. 59° 8).

Cerylpalmitat C₁₅H₃₁CO₂C₂₇H₅₅. Im Opiumwachs. Schmelzp. 79° 9).

Myricylpalmitat C₁₅H₃₁CO₂C₃₀H₆₁. Bildet den im Alkohol unlöslichen Teil des Bienenwachses. Sehmelzp. 72° 10).

Phenylpalmitat C₁₅H₃₁CO₂C₆H₅. Sehmelzp, 45°. Siedep, 249,5° unter 15 mm Druck ¹¹). p-Kresylpalmitat $C_{15}H_{31}CO_2C_6H_4CH_3$. Schmelzp. 47°. Siedep. 258° unter 15 mm ¹¹).

 $\mathrm{CH_{2}OCOC_{15}H_{31}}$ a-Monopalmitin Aus palmitinsaurem Natrium und a-Monoehlor-СНОНСН ОН

hydrin. Große, atlasglänzende Tafeln aus Methylalkohol. Schmelzp. 65°12). Ein Monopalmitin unbekannter Konstitution entsteht, wenn Palmitinsäure während 18 Stunden mit wasserfreiem Glycerin auf 180-200° erhitzt wird. Dieses Monopalmitin wird durch seine leichte Löslichkeit in Alkohol von anderen bei dem Darstellungsprozeß entstandenen Palmitinsäureglyceriden getrennt ¹³). Schmelzp. 63°. Löslichkeit in Alkohol 5,306: 100 bei 22,5°.

B-Monopalmitin CH₂OHCH(OCOC₁₅H₃₁)CH₂OH. Aus β-Palmitodichlorhydrin und Silbernitrit. Weiße Krystallblättehen. Schmelzp. 74.

a-Dipalmitin

CH₂OCOC₁₅H₃₁ CHOH CH3OCOC15H31

Büschelig vereinigte Nadeln. Schmelzp. 69 12).

β-Dipalmitin

CH_oOH CHOCOC₁₅H₃₁ CH2OCOC15H31

Glänzende Blättehen aus Ligroin. Schmelzp. 67°12). Ein Dipalmitin vom Schmelzp. 61° entsteht, wenn Glycerin und Palmitinsäure 114 Stunden auf 100° erhitzt werden 14). Lange Nadeln aus Alkohol. Löslichkeit in 100 T. abs. Alkohols von 20° 0,2097.

Tripalmilin C₃H₅(OCOC₁₅H₃₁)₃. Kommt in allen palmitinsäurehaltigen Fetten vor. Zur Darstellung wird ein palmitinsäurereiches Fett, z. B. Palmöl, von flüssigen Anteilen befreit und der Rückstand zur Beseitigung von Palmitinsäure und Ölsäure 6-7 mal mit Alkohol ausgekocht. Den jetzt noch verbleibenden Rückstand krystallisiert man wiederholt aus Äther um. Synthetisch entsteht das Tripalmitin beim Erhitzen von Monopalmitin mit 8-10 T.

¹⁾ Przewalski, Chem. Centralbl. 1909, II, 794.

²⁾ Hanhart, Jahresber. d. Chemie 1858, 301.

³⁾ Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellsehaft 16, 3019 [1883]. 4) Krafft, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 16, 3021 [1883].

⁵) Simonini, Monatshefte f. Chemie 14, 85 [t893].

⁶⁾ Heintz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 80, 297 [t851]. 7) Stohmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 31, 305 [1885].

⁸⁾ Krafft, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 3022 [1883]. 9) Hesse, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 3, 639 [1870].

¹⁰⁾ Brodie, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 71, 159 [1849].

¹¹) Krafft u. Bürger, Berichte d. Deutsell. chem. Gesellschaft 17, 1379 [1884].

¹²⁾ Guth, Zeitsehr. f. Biol. (N. F.) 26, 88 [1903].

¹³⁾ Chittenden u. Smith, Amer. Chem. Journ. 6, 225 [1884/85]. 14) Berthelot, Annales de Chim. et de Phys. [3] 41, 240 [1854].

Palmitinsäure auf 250° während 8 Stunden 1) oder aus Tribromhydrin und Natriumpalmitat 2). Schmelzp. 65.1 3). Löslichkeit in Alkohol von 20 0,0043: 100. Leicht löslich in Äther. Spez. Gewicht 0,8657 bei 80°. Brechungsindex für Natriumlicht 1,43807 bei 80°3).

Gemischte Glyceride der Palmitinsäure siehe bei den entsprechenden Derivaten der

Stearinsäure.

Mannitandipalmitat C₆H₁₀O₃(OCOC₁₅H₃₁)₂. Entsteht bei 20stündigem Erhitzen von Mannit mit Palmitinsäure auf 120°. Neutrale feste Substanz, löslich in Ather4).

Palmitylchlorid C₁₅H₃₁COCl. Schmelzp. 12°. Siedep. 192,5° bei 15 mm unter partieller Zersetzung 5).

Palmitinsäureanhydrid $\binom{C_{15}H_{31}CO}{C_{15}H_{31}CO}$ O. Entsteht durch Einwirkung von Essigsäureanhydrid auf Palmitinsäure bei 150°. Schmelzp. 55-60° 6).

Palmitinsäureamid C₁₅H₃₁CONH₂. Schmelzp. 106—107°7). Siedep. 235—236° unter 12 mm, teilweise zersetzt⁸). Siedep. 152—153° bei 0 mm Druck ⁹). Molekulare Verbrennungswärme 2472,9 Cal. ¹⁰). Addiert 1 Mol. Chloral.

Palmitinanilid $C_{15}H_{31}CONHC_6H_5$. Lange, seideglänzende Nadeln vom Schmelzp. 90.5° aus Alkohol. Siedep. $282-284^\circ$ unter 17 mm Druck 11). Kryoskopisches Verhalten 12). Molekulare Verbrennungswärme 3204,9 Cal. 13). Azofarbstoffe aus Palmitinamilid 14).

Palmitinsäure-p-toluidid C₁₅H₃₁CONHC₆H₄CH₃. Schmelzp. 96° 15).

Palmitinsäure-x-naphthalid $C_{15}H_{31}CONHC_{10}H_7$. Schmelzp. 100° 15).

Palmitinsäurehydrazid C₁₅H₃₁CONHNH₂. 20 g Hydrazinhydrat werden nach allmählichem Zusatz von 70 g Palmitinsäureäthylester 16 Stunden lang zum Sieden erhitzt. Schmelzp. 111° 16).

Palmitylazid $C_{15}H_{31}CON_3$. Aus dem Chlorhydrat des Hydrazids durch Einwirkung von gasförmiger salpetriger Säure. Schmelzp. 49° .

Palmitinsäurenitril C₁₅H₃₁CN. Aus dem Amid durch Erhitzen mit Phosphorpentoxyd?). Große, sechsseitige Tafeln mit diagonaler Furchung. Schmelzp. 31°. Siedep. 108° unter 0 mm Druck, 193° unter 13 mm 9). Spez. Gewicht 0,8224 bci 31°.

Palmitamidoxim $C_{15}H_{31}C_{NH_2}^{NOH}$. Schmelzp. $101.5-102^{\circ}17$). Verbindet sich mit schwefliger Säure.

Palmitinhydroxamsäure C₁₅H₃₁C NOH. Entsteht bei der Verseifung der Fette mit

Hydroxylamin, Schmelzp, 99° 18).

 $\alpha\text{-}Brompalmitins\"{a}ure$ $\mathrm{CH}_{3}(\mathrm{CH}_{2})_{13}\mathrm{CHBrCOOH}$. Durch Bromieren von Palmitins\"{a}ure in Gegenwart von rotem Phosphor 19). Glänzende Krystallschuppen aus Ligroin. Schmelzp. 51,5—52°. Leicht löslich in Alkohol, Äther. Benzol, Chloroform, Ligroin, Schwefelkohlenstoff.

a-Oxypalmitinsäure ClI₃(CH₂)₁₃CHOHCOOH. Aus a-Brompalmitinsäure mit alkoholischem Kali. Leicht löslich in Alkohol und Äther. Kleine, schuppige, glänzende Krystalle aus Äther. Schmelzp. 82-83 20).

1) Borthelot, Annales de Chim. et de Phys. [3] 41, 240 [1854].

2) Guth, Zeitschr. f. Biol. (N. F.) 26, 89 [1903].

3) Scheij, Recneil des travaux chim. des Pays-Bas 18, 198 [1899]. 4) Berthelot, Annales de Chim. et de Phys. [3] 47, 323 [1856].

5) Krafft u. Bürger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 1319 [1884]. - Villier, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 1932 [1876].

6) Albitzky, Chem. Centralbl. 1899, I, 1070.

7) Krafft u. Staufer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 1730 [1882]. 8) Eitner u. Wetz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 2840 [1893]. 9) Krafft u. Weitandt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1324 [1896].

10) Stohmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 52, 60 [1895].

- 11) Hell u. Jordanow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 953 [1891].
- 12) Auwers, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 454 [1897]. Stohmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 52, 60 [1895].
 Sulzberger, D. R. P. 188 909 [1907] u. 193 451 [1908].

15) Robertson, Journ. Chem. Soc. 93, 1033 [1908].

16) Dellschaft, Journ. f. prakt. Chemie [2] 64, 422, 430 [1901].

17) Eitner u. Wetz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 2845 [1893].

18) Morelli, Chem. Centralbl. 1908, 2019.

¹⁹) Hell u. Jordanow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft **24**, 938—940 [1891]. 20) Hell u. Jordanow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 939 [1891].

α-Aminopalmitinsäure CH₃(CH₂)₁₃CHNH₂COOH. Aus α-Brompalmitinsäure und alkoholischem Ammoniak bei 100° im Rohr. Weißes, krystallinisches Pulver. Leicht löslich in heißem Eisessig, sehwer in kaltem, sowie in Alkohol, Benzol, Ligroin¹).

Heptadecylsäure, Margarinsäure, Daturinsäure.

Mol.-Gewicht 270,25.

Zusammensetzung: 75,6% C, 12,6% H, 11,8% O.

Vorkommen: Eine gesättigte Fettsäure mit 17 Kohlenstoffatomen glaubte Ebert²) aus Leichenwachs isoliert zu haben. Später wurden Säuren der gleichen Zusammensetzung aufgefunden unter den festen Säuren des Öles von Datura Strammonium³) und des Palmfettes⁴), im Olivenöl⁵) und im Schweinefett⁶). D. Holde wies indessen nach, daß sich mittels durehgreifender Fraktionierung nach der Magnesiumacetatmethode aus der Palmöl-, Datura-, Olivenöl und Schweineschmalzheptadecylsäure Fettsäuren mit gerader Kohlenstoffatomzahl ahtrennen lassen, so daß einstweilen als einzige bekannte gesättigte Fettsäure mit 17 Kohlenstoffatomen die weiter unten erwähnte synthetisch dargestellte Heptadecylsäure anzusehen ist⁷).

Bildung: Heptadecylsäure entsteht beim Koehen von Cetyleyanid mit alkoholiseher Kalilauge⁸). Bei der Oxydation des Heptadecylmethylketons mit Chromsäuregemisch⁹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Die synthetische Normal-Heptadecylsäure schmilzt bei 59,9 und siedet unter 100 mm Druck bei 227°. Die Schmelzpunkte der natürlichen Margarinsäuren liegen zwischen 53 und 57°.

Salze: $(C_{17}H_{33}O_2)_2Ba$. $C_{17}H_{33}O_2Ag$.

Stearinsäure.

Mol.-Gewieht 284,29.

Zusammensetzung: 75,98% C, 12,77% H, 11,25% O.

$$C_{18}H_{36}O_2 = CH_3(CH_2)_{16}COOH$$
.

Vorkommen: In Verbindung mit Glycerin in den meisten, besonders festen Fetten. Je höher der Schmelzpunkt eines Fettes liegt, um so reicher pflegt es an Stearinsäure zu sein. Im Flachswachs¹⁰), im Tabaksamenöl¹¹), im Traubenkernöl¹²), im Leinöl¹³). Als Alkalisalz im Blutserum und Chylus¹⁴), sowie im Harn¹⁵). Frei im Auswurf bei Lungengangrän und in käsiger Tuberkelmasse. Als Kalksalz im Leichenwachs und in den Faeces.

Bildung: Durch Oxydation des Cerebrins mit Salpetersäure ¹⁶). Durch elektrolytische Reduktion von Ölsäure ¹⁷), sowie bei der Reduktion der Öl- und Elaidinsäure mit Jodwasserstoffsäure mit rotem Phosphor bei 200—210° ¹⁸). Bei der Zersetzung des Eiters. In der Leber nach Vergiftung mit Toluylendiamin ¹⁹).

Darstellung: Man verseift Hammeltalg ²⁰) oder Sheabutter mit Ätzkali, zerlegt die Alkaliseifen mit Salzsäure und krystallisiert die Säuren wiederholt aus Alkohol um. Technisch wird

- 1) Hell u. Jordanow, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 24, 939 [1891].
- Ebert, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 775 [1875].
 Gerrard, Annales de Chim. et de Phys. [6] 21, 549 [1892].

4) Noerdlinger, Zeitschr. f. augew. Chemie 1892, 110.

- ⁶) Holde n. Stange, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 2402 [1901].
 ⁶) Kreis u. Hafner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 2770 [1903].
- 7) Holde, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 38, 1246 [1905].
 8) Becker, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 102, 209 [1857].
- 9) Kraft, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 12, 1672 [1879].
- ¹⁰) Hoffmeister, Berichte d. Dentseh. ehem. Gesellschaft 36, 1050 [1903].
- 11) Ampola u. Seurti, Gazzetta chimica ital. 34, II, 315 [1904].
- 12) Ulzer u. Zumpfe, Österr. Chem.-Ztg. 8, 121 [1905].
- ¹³) Haller, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. **146**, 259 [1908].
- 14) Hoppe-Seyler, Zeitschr. f. physiol. Chemie 8, 504 [1883/84].
- 16) Hybinette, Skand. Archiv f. Physiol. 7, 380 [1897].
- 16) Kossel u. Freytag, Zeitschr. f. physiol. Chemie 17, 449 [1893].
- 17) Petersen, Zeitschr. f. Elektrochemie 11, 549 [1905].
- 18) Goldschmidt, Jahresber. d. Chemie 1876, 579.
- 19) Joannovicz u. Pick, Zeitschr. f. experim. Pathol. u. Ther. 7, 185 [1909].
- ²⁰) Pebal, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 91, 138 [1854].

die Stearinsäure zum Teil durch Reduktion von Ölsäure nach dem Kontaktverfahren hergestellt 1).

Nachweis und Bestimmung: Zum Nachweis der Stearinsäure wird das zu untersuchende Fettsäuregemisch mit einer hei 0° gesättigten methylalkoholischen Stearinsäurelösung ausgelaugt. Man verwendet für je 0,5—1 g des festen Fettsäuregemisches 100 ccm dieser Lösung, wäscht mit derseiben Lösung nach, saugt bei 0° ab und wägt den hei 100° getrockneten Rückstand. Nach Kreis und Hafner²) bedarf die Methode der Vervollkommung. Zur Trennung der Stearinsäure von Palmitinsäure ist die fraktionierte Fällung der amylalkoholischen Lösung des Gemisches mit Äthylalkohol vorgeschlagen worden³). Schmelzpunkte von Stearin-Palmitinsäuregemischen⁴).

Erstarrungspunkte von Stearin-Palmitinsäuregemischen 5).

Prozentgehalt der Mischung an Stearinsäure	Erstarrungs- punkt ° C	Prozentgehalt der Mischung an Stearinsäure	Erstarrungs- punkt ° C
100	69,32	43	56,31
90	67,02	42	56,25
80	64,51	41	56,19
70	61,73	40	56,11
60	58,76	39	56,00
55	57,20	38	55,88
54	56,85	37	55,75
53	56,63	36	55,62
52	56,50	34	55,38
51	56,44	32	55,12
50	56,42	30	54,85
49	56,41	29	54,92
48	56,40	25	55,46
47	56,40	20	56,53
46	56,39	15	57,80
45	56,38	10	59,31
44	56,36	0	62,618

Physiologische Eigenschaften: Freie Stearinsäure wird wesentlich schlechter resorbiert als das Natriumsalz (ungefähr im Verhältnis 1:2,5) 6). Stearinsaurer Kalk wird im Dünndarm nicht resorbiert?). Hämolytische Wirkung des Kalisalzes. Stearinsäure bildet unter dem Einfluß des Pankreasferments leicht Ester mit ein- und mehrwertigen Alkoholen.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Stearinsäure krystallisiert aus Alkohol in Blättehen vom Schmelzp. 69,32° 10). Sie destilliert unter gewölfnlichem Druck, nur teilweise unzersetzt, bei 359—383° 11). Siedep. 158—160° unter 0,25 mm Druck, 154,5—155,5° unter 0 mm Druck 12). Spez. Gewicht 0,8454 bei 69,2° (flüssig) 13). 0,8428 bei 79,6°. Brechungsindex für Natriumlicht bei 80° 1,43003 14). Molekulare Verbrennungswärme 2711,8 Cal. 15).

3) Charitschkoff, Chem. Centralbl. 1907, I, 1738.

4) Heintz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 92, 295 [1854].

5) De Visser, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 17, 186, 347 [1898].

6) Levites, Zeitschr. f. physiol. Chemie 53, 355 [1907].

7) Knauer, Archiv f. d. ges. Physiol. 104, 189-208 [1904].

8) Heßberg, Biochem. Zeitschr. 20, 349 [1909].

9) Pottevin, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 138, 379 [1904].

10) De Visser, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 17, 184 [1898].

11) Carnelly u. Williams, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1360 [1879].
12) Krafft u. Weilandt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1324 [1896].

13) Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 1742 [1882].

15) Stohmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 49, 107 [1894].

Leprince u. Siveke, D. R. P. 141 029 [1903]. — Schwoerer, D. R. P. 199 909 [1908]. — Sabatier u. Mailhe, Annales de Chim. et de Phys. [8] 16, 90 [1909].

²⁾ Kreis u. Hafner, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 6, 22 [1903]. — Emerson, Journ. Amer. Chem. Soc. 29, 1750 [1908].

¹⁴⁾ Scheij, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 18, 188 [1899]. — Eykman, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 12, 165 [1893].

Molekulare Schmelzwärme¹). Löslichkeit in Benzol und Schwefelkohlenstoff²). Kryoskopisches Verhalten³). Esterifizierungskonstante⁴). Löslichkeit bei 0° in Alkohol 0,1: 100, in Benzin 0,4: 100 ⁵). Volumänderung beim Schmelzen⁶). Einfluß des Drucks auf den Schmelzpunkt⁷). Beim Erhitzen im Wasserstoffstrom läßt sieh die Hauptmenge der Stearinsäure unzersetzt destillieren, daneben entsteht Stearon C₁₇H₃₅COC₁₇H₃₅, Essigsäure, Kohlenwasserstoffe der Äthylenreihe, Kohlensäure und andere Produkte⁸). Beim Eindampfen der alkoholischen Lösung verestert sieh die Stearinsäure teilweise⁹). Bei der Elektrolyse entsteht der Kohlenwasserstoff C₃₄H₇₀ ¹⁰). Bei der Behandlung mit Salpetersäure entsteht vorwiegend Glutarsäure. Alkalische Permanganatlösung erzeugt bei längerer Einwirkung auf Stearinsäure Essigsäure, Buttersäure, Sebacinsäure, Bernsteinsäure, Korksäure, Brenzweinsäure und andere Substanzen¹¹).

Salze: 12) Die Alkalisalze der Stearinsäure sind harte Seifen, die durch viel Wasser in Alkali und sehwer lösliche saure Salze gespalten werden. Heißer Alkohol löst sie unzersetzt. $C_{18}H_{35}O_2Li$. Kleine, weiße Krystallschuppen aus Alkohol, wird durch Neutralisieren einer heißen alkoholischen Stearinsäurelösung mit Lithiumcarbonat gewonnen 13). Löslichkeit bei 18° in Wasser 0,01: 100, in Alkohol vom spez. Gewicht 0,797 0,041: 100. — $C_{18}H_{35}O_2Na$. $C_{18}H_{35}O_2Na + C_{18}H_{36}O_2$. Unlöslich in Wasser. — $C_{18}H_{35}O_2K$. Nadeln aus Alkohol. — $C_{18}H_{35}O_2K + C_{18}H_{36}O_2$. Blättchen. — $(C_{18}H_{35}O_2)_2Mg$. Mikroskopische Blättchen aus Alkohol. — $(C_{18}H_{35}O_2)_2Ca$. $(C_{18}H_{35}O_2)_2Sr$. $(C_{18}H_{35}O_2)_2Ba$. Durch Zusatz eines geringen Überschusses von alkoholischer Stearinsäurelösung zu einer Bariumacetatlösung 14). — $(C_{18}H_{35}O_2)_2Pb$. Löslichkeit in Äther 0,0148: 100. — $(C_{18}H_{35}O_2)_4Pb$. Durch Erhitzen von Bleitetraacetat mit Stearinsäure im Vakuum auf dem Wasserbade 15). Weiße, krystallinische Masse vom Schmelzp. 102—103°.

Derivate: Methylstearat C₁₇H₃₅CO₂CH₃. Durch Einwirkung von Dimethylsulfat auf Alkalistearat ¹⁶). Krystalle ans Äther. Schmclzp. 38°. Siedep. 214—215° unter 15 mm

Druck 17).

Äthylstearat C₁₇H₃₅CO₂C₂H₅. Durch Erlutzen von Stearinsäure mit 3 proz. alkoholischer Salzsäure. Beim Verseifen von Fetten mit Natriumäthylat ¹⁸). Nadeln vom Schmelzp. 33,5°. Siedep. 199—201° unter 10 mm Druck ¹⁹), 139° unter 0 mm Druck ²⁰). Bleibt beim Erhitzen unter Druck bis gegen 300° unverändert und liefert danu Äthylen und Stearinsäure ²¹).

Isoamylstearat C₁₇H₃₅CO₂C₅H₁₁. Aus heißem Alkohol mikroskopische weiße Tafeln.

Schmelzp. 21°. Unlöslich in Wasser, löslich in Äther²²).

Stearat des 1-Amylalkohols ([α]_D = -4.4° C₁₇H₃₅CO₂C₅H₁₁. Schmelzp. 20–21°. Spez. Gewicht 0,855 bei 20°. Breehungsindex für Natriumlicht 1,4451 bei 20°. Spez. Drehung $\pm 1,27^{\circ}$ bei 20° ²³).

1) Bruner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 2106 [1894].

2) Vogel, Jahresber. d. Chemie 1866, 892.

3) Robertson, Journ. Chem. Soc. 83, 1428 [1903].

4) Sudhorough u. Gittins, Journ. Chem. Soc. 93, 210 [1908].

5) Charitschkoff, Chem. Revue üb. d. Fett- u. Harzind. 12, 106 [1905].

6) HeB, Berichte d. Deutsch. physikal. Gesellschaft 3, 403 [1906].

7) Hulett, Zeitschr. f. physikal. Chemie 28, 664 [1899].

8) Heintz, Jahresber. d. Chemie 1855, 514.

9) Emerson u. Dumas, Journ. Amer. Chem. Soc. 31, 949 [1909].

10) Petersen, Zeitschr. f. Elektrochemie 12, 141 [1906].

11) Marie, Anuales de Chim. et de Phys. [7] 7, 183-187 [1896].

12) Chevreul. Recherches sur les Corps gras d'origine animale, Paris 1823, 32. — Heintz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 84, 299 [1852]. — Redtenbacher, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 35, 49 [1840].

13) Partheil u. Ferié, Archiv d. Pharmazie 241, 552 [1903].

14) Holzmann, Archiv d. Pharmazie 236, 424 [1898].

15) Colson, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 136, 1664 [1903].

16) Werner u. Seyhold, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 3658 [1904].
17) Haller u. Youssouffian, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 143, 803 [1907].

18) Kossel u. Krüger, Zeitschr. f. physiol. Chemie 15, 325 [1891].

19) Holzmann, Archiv d. Pharmazie 236, 440 [1898].

²⁰) Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft **36**, 4340 [1903].

Colson, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 142, 1054 [1908].
 Pottevin, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 138, 379 [1904].

²³) Guye u. Chavanne, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 286 [1896].

Octylstearat $C_{17}H_{35}CO_2C_8II_{17}$. Schmelzp. -4.5^{+1}).

Cetylstearat C₁₇H₃₅CO₂C₁₆H₃₃. Große Blätter von walratähnlichem Ausschen. Schmelzpunkt 55-60°2).

 $\begin{array}{c} {\bf \ddot{A}thylenglykoldistearat} \\ {\bf 26H^{\circ}~unter~0~mm~Druck~4}). \end{array} \begin{array}{c} {\bf CH_2OCOC_{17}H_{35}} \\ {\bf CH_2OCOC_{17}H_{35}}. \end{array} \\ {\bf Bl\ddot{a}ttchen~vom~Sehmelzp.~76^{\circ~3}). ~Siedep. \end{array}$

 $\mathrm{CH_2OCOC_{17}H_{35}}_{-}$. Aus α -Monochlorhydrin und feinpulverigem Natriuma-Monostearin

stearat durch 4 stündiges Erhitzen auf I10°, Ausziehen mit Äther und Umkrystallisieren aus Methylalkohol. Schmelzp. 73°. Neutral, geruch- und geschmacklos. Sehr schwer löslich in kaltem Alkohol, leichter in Äther und Ligroin⁵).

Ein Monostearin von anderen Eigenschaften, das möglicherweise ein Gemisch der Isomeren ist, bildet sich beim Erhitzen von Stearinsäure mit Glycerin auf 200°. Sehr wenig löslich in kaltem Äther, sehr leicht in heißem Alkohol. Sehr kleine Nadeln vom Schmelzp. 61°, im Vakuum unzersetzt flüchtig6).

a-Distearin

CH2OCOC17H35 ${\rm CHOH} \\ {\rm CH}_2{\rm OCOC}_{17}{\rm H}_{35}$

Beim Erhitzen von α-Dichlorhydrin mit Natriumstearat auf 140—150° während 6 Stunden. Rhombische Blättchen vom Schmelzp. 72,5° 7).

 CH_2OH

Prismatische Tafeln vom Schmelzp. 74,5° 7). Durch Erhitzen des Monostearins aus Glycerin mit Stearinsäure auf 150-200° wurde ein Distcarin erhalten, das bei 76,5° schmolz. Der Körper bildete eine Additionsverbindung mit Ammoniak, die aus Äther in feinen prismatischen Kryställchen herauskam⁸).

Tristearin $C_3H_5COCOC_{17}H_{35}$. Aus Tribromhydrin und Natriumstearat 9). Aus Distearin und Stearinsäure bei $200-220^{\circ}$ 9). Aus Glycerin und Stearinsäure beim Erhitzen unter vermindertem Druck 10). Prismatische Säulchen aus Äther. Schmelzp. 71.6°. Nach dem Wiedererstarren 55° und 71,6°. Spez. Gewicht 0,8621 bei 80°. Brechungsindex für Natriumlicht 1,43987 bei 80°10). Elektrische Leitfähigkeit 11). Destilliert unzersetzt im Vakuum. Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem.

Gemischte Glyceride der Stearinsäure: A-Stearo-A-B-dilaurin

 $\mathrm{CH_{2}OCOC_{17}H_{35}}$ CHOCOC₁₁H₂₃ CH-OCOC11H.3

Schmelzp. 46°, nach dem Erstarren 44°.

B-Stearodilaurin

CH2OCOC11H23 CHOCOC₁₇H₃₅ CH₂OCOC₁₁H₂₃

Weiße Kryställchen. Schmelzp. 37,5° 12).

1) Hanhart, Jahresber. d. Chemie 1858, 301.

2) Berthelot, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 112, 360 [1859].

3) Wurtz, Annales de Chim. et de Phys. [3] 55, 436 [1859].

4) Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 4339 [1903].

⁵) Guth, Zeitschr. f. Biol. (N. F.) 26, 84 [1903].

6) Hundeshagen, Journ. f. prakt. Chemie [2] 28, 225 [1883].
7) Guth, Zeitschr. f. Biol. (N. F.) 26, 86 [1903]. — Grün u. Schacht, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 1780 [1907].

8) Hundeshagen, Journ. f. prakt. Chemie [2] 28, 227 [1883].
9) Guth, Zeitschr. f. Biol. (N. F.) 26, 87 [1903].

10) Scheij, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 18, 200 [1899].

11) Bartholi, Gazzetta chimica ital. 24, II, 168 [1894].

12) Grün u. Schacht, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 1791 [1907].

x-Stearodipalmitin

 $\begin{array}{c} \mathrm{CH_2OCOC_{17}H_{35}} \\ \downarrow \\ \mathrm{CHOCOC_{15}H_{31}} \\ \downarrow \\ \mathrm{CH_2OCOC_{15}H_{31}} \end{array}$

Langgestreckte, rhombische Tafeln vom Schmelzp. 60 1).

3-Stearodipalmitin

 $\begin{array}{c} \mathrm{CH_2OCOC_{15}H_{31}} \\ \mathrm{CHOCOC_{17}H_{35}} \\ \mathrm{CH_2OCOC_{15}H_{31}} \end{array}$

Aus A-Dipalmitin und Stearinsäure. Blättehen vom Schmelzp. 60%.

Dipalmitostearin $C_3H_5(OCOC_{15}H_{31})_2(OCOC_{17}H_{35})$. In einer Menge von 4-5% im Hammeltalg ²). Im Enten- und Gänsefett ³).

β-Aceto-a-distearin

 $\begin{array}{c} \mathrm{CH_2OCOC_{17}H_{35}} \\ \stackrel{|}{\mathrm{CHOCOCH_3}} \\ \stackrel{|}{\mathrm{CH_2OCOC_{17}H_{35}}} \end{array}$

Bei 4stündigem Kochen von α -Distearin mit Essigsäureanhydrid. Weiße Kryställchen. In Äther und Chloroform leicht, in Alkohol schwer löslich. Schmelzp. 56,5 $^{\circ}$ 4).

B-Lauro-A-distearin

 $\begin{matrix} \mathrm{CH_2OCOC_{17}H_{35}} \\ \mathrm{CHOCOC_{11}H_{23}} \\ \mathrm{CH_2OCOC_{17}H_{35}} \end{matrix}$

Aus Distearin und Laurinsäureanhydrid durch Sstündiges Erhitzen im Kohlensäurestrom auf 150°. Krystallisiert aus Äther in zwei verschiedenen Modifikationen vom Schmelzp. 68,5° und 53,5° 5).

∆-Lauro-∆-β-disteariu

 $\begin{array}{c} \mathrm{CH_2OCOC_{11}H_{23}} \\ \mathrm{CHOCOC_{17}H_{35}} \\ \mathrm{CH_2OCOC_{17}H_{35}} \end{array}$

Aus Distearochlorhydrin und laurinsaurem Kali. Lockere Kryställehen aus Alkohol, dichte Körner aus Äther. Schmelzp. 49°, nach dem Erstarren 47° 6).

a-Myristo-a-B-distearin

 $\begin{array}{c} \mathrm{CH_2OCOC_{13}H_{27}} \\ \mathrm{CHOCOC_{17}H_{35}} \\ \mathrm{CH_2OCOC_{17}H_{35}} \end{array}$

Aus Distearo-α-chlorhydrin und Kaliummyristat. Dichte Knollen aus Äther. Kurze Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 52° und 62°, nach dem Erstarren 59° 6).

3-Myristo-a-distearin

 $\begin{array}{c} \mathrm{CH_2OCOC_{17}H_{35}} \\ \mathrm{CHOCOC_{13}H_{27}} \\ \mathrm{CH_2OCOC_{17}H_{35}} \end{array}$

Aus α-Distearin und Myristinsäureanhydrid. Der Körper wird durch Krystallisation aus Äther in 2 Isomere zerlegt, die bei 57° und 58,5° schmelzen?).

1) Guth, Zeitschr. f. Biol. (N. F.) 26, 98 [1903].

Bömer, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr. u. Genußm. 17, 391 [1909].
Klimont u. Meisels, Monatshefte f. Chemie 30, 341 [1909].

4) Grün u. Schacht, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 1781 [1907].
5) Grün u. Schacht, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 1783 [1907].
6) Grün u. Theimer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 1796 [1907].

7) Grün u. Schacht, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 1785 [1907].

a-Palmitodistearin

 $\begin{array}{c} \mathrm{CH_2OCOC_{15}H_{31}} \\ \mathrm{CHOCOC_{17}H_{35}} \\ \mathrm{CH_2OCOC_{17}H_{35}} \end{array}$

Entsteht synthetisch aus β -Distearin und Palmitinsäure. Schmelzp. 63,2°, nach dem Erstarren 52° 1). Aus Rinds- und Hammelfett wurde ein Glycerid isoliert, das aus Äther oder Ligroin in kleinen glänzenden Schüppchen krystallisierte, die aus niikroskopisch kleinen, zu Büscheln vereinigten Nadeln bestanden. Schmelzp. nach dem Erstarren 52° und 63°, in krystallisiertem Zustand 63,5°. Dasselbe dürfte mit α -Palmitodistearin identisch sein.

(3?)-Palmitodistearin

 $\begin{array}{c} \mathrm{CH_2OCOC_{17}H_{35}} \\ \mathrm{CHOCOC_{15}H_{31}} \\ \mathrm{CH_2OCOC_{17}H_{35}} \end{array}$

Im Schweinefett findet sich ein Palmitodistearin, das in reinem Zustand aus Äther oder Ligroin in großen Blättehen krystallisiert, die unter dem Mikroskop als gut ausgebildete. längliche Tafeln mit schief abgeschnittenen Enden erscheinen. Schmelzp. $66,2^{\circ}$, nach dem Erstarren $51,8^{\circ}$ und 66° . Die Verbindung ist wahrscheinlich β -Palmitodistearin 2).

 β -Benzodistearin

 $\begin{array}{c} \mathrm{CH_2OCOC_{17}H_{35}} \\ \mathrm{CHOCOC_6H_5} \\ \mathrm{CH_2OCOC_{17}H_{35}} \end{array}$

Aus Benzodichlorhydrin und stearinsaurem Natrium. Krystalle aus Äther. Schmelzp. 64°3).

Distearoehlorhydrin C₃H₅(Cl)(OCOC₁₇H₃₅)₂. Aus α-Chlorhydrin, konz. Schwefelsäure und Stearinsäure. Die Verbindung krystallisiert aus Äther in weißen, weichen Körnchen, aus Alkohol in Drusen. Sie ist leicht löslich in Chloroform, schwerer in Ligroin und Alkohol 4).

Erythritmonostearat C₄H₁O₃(OCOC₁₇H₃₅). Wachsartig. Unlöslich in Wasser, löslich

in Äther.

Quercitdistearat $C_6H_{10}O_3(OCOC_{17}H_{35})_2$. Entsteht aus Quercit und Stearinsäurc bei 200°. Wachsartig; löslich in Äther, nicht in Wasser 5).

Pinitdistearat $C_6H_{10}O_3(OCOC_{17}H_{35})_2$. Aus Pinit und Stearinsäure bei $220-250^\circ$. Fest. Bei weiterem Erhitzen mit Stearinsäure auf 220° geht es in ein Tetrastearat über.

Mannifantetrastearat $C_6H_8O(OCOC_{17}H_{25})_4$. Wachsartige Masse, die aus mikroskopischen Krystallen besteht.

Duleitandistearat C₆H₁₀O₃(OCOC₁₇H₃₅)₂. Krystallinisch.

Dulcitantetrastearat C₆H₁₀O(OCOC₁₇H₃₅)₄.

Stearylehlorid $C_{17}H_{35}COCL$. Krystalle vom Schmelzp. 23°. Siedep. 215° unter 15 mm, unter geringer Zersetzung 6).

Steariusäureanhydrid $\frac{C_{17}H_{35}CO}{C_{17}H_{35}CO}$ O. Durch Einwirkung von Phosphoroxychlorid auf in Benzol suspendiertes Natriumstearat 7). Aus Stearinsäure und Essigsäureanhydrid durch 6stündiges Erhitzen im Rohr auf 150° 8). Schmelzp. $71-77^{\circ}$.

Stearinsäureamid C₁₇H₃₅CONH₂. Aus Äthylstearat und Ammoniak bei 180°9). Durch Eintropfen des geschmolzenen Chlorids in wässeriges Ammoniak¹⁰). Beim Erhitzen von Ammoniumstearat auf 230°9). Beim Erhitzen von Cetylmalonaminsäure auf 130—150°11).

¹⁾ Kreis u. Hafner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 1123 [1903].

²⁾ Kreis u. Hafner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 1127 [1903].

³⁾ Guth, Zeitschr. f. Biol. (N. F.) 26, 78 [1903].

⁴⁾ Grün u. Theimer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 1794 [1907].

⁵⁾ Berthelot, Chimie organique synthétique 2, 219, 224 [1860].

⁶⁾ Krafft u. Bürger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 1380 [1884].

⁷⁾ Beckmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 55, 17 [1897].

⁸⁾ Albitzky, Chem. Centralbl. 1899, I, 1070.

⁹⁾ Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Geschlschaft 15, 984 [1882].

¹⁰) Aschann, Berichte d. Deutsch. chcm. Gesellschaft 31, 2340 [1898].

¹¹⁾ Hell u. Sadomsky, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 2781 [1891].

Schmelzp. 108,5-109° 1). Siedep. 168-169° unter 0 mm 2). Findet technische Verwendung

zum Leimen von Papier3).

Stearinsäureanilid C₁₇H₃₅CONHC₆H₅. Zur Darstellung destilliert man Stearinsäure mit überschüssigem Anilin bei 230°4). Sehr feine Nadeln vom Schmelzp. 93,6° aus Alkohol. Kryoskopisches Verhalten ⁵).

Stearinsäure-p-toluidid $C_{17}H_{35}CONHC_0H_4CH_3$. Schmelzp. 98 ⁶). Stearinsäure- γ -naphthalid $C_{17}H_{35}CONHC_{10}H_7$. Schmelzp. 110 ⁶).

Stearonitril $C_{17}H_{35}CN$. Aus Stearamid und Phosphorpentoxyd¹). Schmelzp. 41°. Siedep. 128° bei 0 mm. Spez. Gewicht 0,8178 bei 41° (flüssig) ²).

Stearinhydroxamsäure $C_{17}H_{35}C^{NOH}_{OH}$. Entsteht bei der Verseifung stearinsäure-

haltiger Fette mit Hydroxylamin?). Aus Alkohol Krystalle vom Schmelzp. 104.

Monochlorstearinsäure C₁₈H₃₅O₂Cl. Man sättigt eine Lösung von Ölsäure oder Elaidinsäure in 4 T. Eisessig mit trockner Salzsäure und erhitzt während 7 Stunden auf I50°8). Feine Nadeln aus heißem Alkohol. Schmelzp. 38—41°. Beim Abkühlen der Schmelze geht die Säure in eine andere Modifikation vom Schmelzp. 22° über, die sich nur langsam in die erste zurückverwandelt.

Diehlorstearinsäure $C_{18}H_{34}O_2Cl_2$. Beim Einleiten von Chlor in eine trockne Chloroformlösung von Öl- oder Elaidinsäure 9). Perlmutterglänzende Blättchen vom Schmelzp. 32° . Leicht löslich in Alkohol.

v-Bromsteariusäure CH₃(CH₂)₁₅CHBrCOOH. Entsteht beim Bromieren von Stearinsäure bei 130—140⁻¹⁰). Glänzende Nadeln aus Ligroin oder 4 seitige Tafeln. Schmelzp. 60⁻¹¹).

Dibromstearinsäure. 1. Ölsäuredibromid $C_{18}H_{34}O_2Br_2$. Schweres gelbes Öl, das mit alkoholischem Kali Bromwasserstoff abspaltet ¹²). 2. Dibromelaidinsäure $C_{18}H_{34}O_2Br_2$. Schwelzp. 27° ¹²). Bei Einwirkung von alkoholischem Kali bei höherer Temperatur wird Stearolsäure gebildet. 3. Dibromisoölsäure $C_{18}H_{34}O_2Br_2$. Schweres Öl. Beim Erhitzen mit Silberoxyd entsteht eine Dioxystearinsäure vom Schmelzp. $77-78^{\circ}$ ¹³).

" χ^{n} " (wahrscheinlich 11-)-Jodstearinsäure $C_{18}H_{35}O_{2}J$. Darch Addition von Jodwasserstoff an Isoölsäure. Dickes Öl, liefert mit Silberoxyd 11-Oxystearinsäure, mit Zink

und Salzsäure Stearinsäure, mit alkoholischem Kali Isoölsäure 14).

...; (wahrscheinlich 10-)-Jodstearinsäure C₁₈H₃₅O₂J. Aus β-Oxystearinsäure mit Phosphortrijodid und Wasser. Zähes Öl. Durch Zink und alkoholische Salzsäure wird die β-Jodstearinsäure zu Stearinsäure reduziert. Mit feuchtem Silberoxyd liefert sie die Oxysäure zurück, von alkoholischem Kali wird sie unter Bildung von Ölsäure, Paraölsäure und Jodwasserstoff gespalten ¹⁴).

α-Cyanstearinsäure CH₃(CH₂)₁₅CHCOOH. Zur Darstellung kocht man 50 g α-Bromstearinsäureester mit 14 g Cyankali in verdünnter alkoholischer Lösung 5—6 Tage lang. Perlmutterglänzende Blättehen oder Prismen aus Alkohol. Schmelzp. 83,5°. Leicht löslich in Alkohol. Äther, Eisessig; unlöslich in Ligroin. Spaltet sich hei 250° in Kohlensäure und Stearonitril¹⁵).

Nitrostearinsäure $C_{18}H_{35}O_2(NO_2)$. Bei 2 tägigem Kochen einer Lösung von 100 g Stearinsäure und 1,5 l Eisessig mit 300 g Salpetersäure vom spez. Gewicht 1,48. Unlöslich in Wasser

7) Morelli, Chem. Centralbl. 1908, II, 1019.

9) Piotrowski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 2536 [1890].

11) Hell u. Sadomsky, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 2390 [1891].

12) Overbeck, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 140, 42 [1866].

13) Saytzew, Journ. f. prakt. Chemie [2] 37, 275 [1888].

¹⁾ Krafft u. Stauffer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 1730 [1882].

²⁾ Krafft u. Weilandt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1324 [1896].

³⁾ Müller - Jakobs, Zeitschr. f. angew. Chemie 18, 1141 [1905].

⁴⁾ Pebal, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 91, 151 [1854].

Auwers, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 454 [1896].
 Robertson, Journ. Chem. Soc. 93, 1033 [1908].

⁸⁾ Piotrowski, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 23, 2535 [1890]. — Albitzky, Chem. Centralbl. 1899, I, 1070.

¹⁰⁾ Oudemans, Zeitschr. f. Chemie 1863, 434. — Krafft u. Beddies, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 482 [1892].

Saytzew, Journ. f. prakt. Chemie 34, 308 [1886]; 35, 384 [1887]; 37, 276 [1888].
 Hell u. Sadomsky, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 2778 [1891].

und Petroläther. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform und Eisessig. Durch Natrinmamalgam wird die Nitrostearinsäure in Ammoniak und Stearinsäure übergeführt1).

α-Oxystearinsäure CH₃(CH₂)₁₅CHOHCOOH. Durch Koehen von Δ-Bromstearinsäure mit alkoholischem Kali²). Aus Essigester oder Chloroform, Nadeln vom Schmelzp. 91—92°.

Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Äther, sehr leicht in Benzol³).

10-Oxystearinsäure (früher β -Oxystearinsäure genannt), $CH_3(CH_2)_7CHOH(CH_2)_8COOH$. Wird am besten durch Einwirkung von konz. Schwefelsäure auf Ölsäure gewonnen. Schmelzp. 83-85°4). Sechsseitige Täfelchen aus Alkohol.

11-0xystearinsäure (früher \(\alpha \)-Oxystearinsäure) \(\text{CH}_3 \)(CH_2 \)_6 CHOH(CH_2 \)_9 COOH. Aus lsoölsäure und Vitriolöl durch Digerieren bei höchstens 45-50° 5) und nachfolgende Behandlung mit alkoholischem Kali. Sechsseitige Täfelchen aus Alkohol. Schmelzp. 84-85°.

Löslichkeit in Alkohol bei 20° 0,58: 1006).

Dioxystearinsäure CH₃(CH₂)₇CHOHCHOH(CH₂)₇COOH. Bei der Oxydation von Olsäure mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung?). Durch sukzessive Einwirkung von unterchloriger Säure und Kalilauge auf Elaidinsäure 8). Rhombische Tafeln. Schmelzp. 136,5°. 100 T. der Lösung in abs. Alkohol bei 90° enthalten 0,59 T. Säure, 100 T. der ätherischen Lösung bei 18° 0,19. Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganatlösung werden Caprylsäure, Korksäure und Azelainsäure gebildet.

Dioxystearidinsäure CH₃(CH₂)₇CHOHCHOH(CH₂)₇COOH. Bei der Oxydation von Elaidinsäure mit alkoholischem Permanganat. Bei aufeinanderfolgender Einwirkung von

unterchloriger · Säure und Kahlauge auf Ölsäure. Schmelzp. 99-100 9).

Dioxystearinsäure aus Isoölsäure. C₁₈H₃₆O₄. Schmelzp. 77—78°. Leicht löslich in Alkohol und Äther 10).

α-Aminostearinsänre CH₃(CH₂)₁₅CHNH₂COOH. Wird aus α-Bromstearinsäure durch 8—10stündiges Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak auf 135—140° dargestellt. Krystalle aus Eiscssig. Schmelzp. 221-222°.

Neurostearinsäure.

Mol.-Gewicht 284,29.

Zusammensetzung: 75,98% C, 12,77% H, 11,25% O.

C18H36O2.

Vorkommen: Im Gehirn als Baustein des Phrenosins¹¹).

Darstellung: 30 g Phrenosin werden mit 353 ccm 2 proz. Schwefelsäure 24 Stunden lang in Bleiröhren auf 130° crhitzt. Die Säure wird dann erneuert und die Röhre wieder 24 Stunden in gleicher Weise erhitzt. Dieses Verfahren wird so lange wiederholt, bis in der abgegossenen Säure kein Zucker mehr nachweisbar ist. Es sind hierzu in der Regel 14—17 Tage erforderlich. Der feste Rückstand in den Röhren wird dann mit Wasser gewaschen, in heißem Alkohol gelöst und mit Tierkohle entfärbt. Nach Verdampfen des Alkohols wird der Rückstand mit Äther ausgezogen. Dieser nimmt die Neurostearinsäure auf, die beim Erkalten auskrystallisiert. Sie wird zur Reinigung in das Barytsalz übergeführt und daraus durch Weinsäure wieder in Freiheit gesetzt. Schmelzp. 84. Der Athylester entsteht beim Kochen der Neurostearinsäure mit schwefelsäurehaltigem Alkohol und wird aus Alkohol krystallinisch erhalten.

1) Claus u. Pfeiffer, Journ. f. prakt. Chemie [2] 32, 161 [1885].

6) Geitel, Journ. f. prakt. Cheruie [2] 37, 85 [1888].

²⁾ Hell u. Sadomsky, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 2392 [1891].

³⁾ Le Sueur, Journ. Chem. Soc. 85, 831 [1904].
4) Shukoff u. Shestakoff, Chem. Centralbl. 1903, I, 825. 5) Saytzew, Journ. f. prakt. Chemie [2] 37, 284 [1888].

⁷⁾ Saytzew, Journ. f. prakt. Chemie 34, 304 [1886]. — Gröger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1268 [1885]; 22, 620 [1889].

8) Albitzky, Chem. Centralbl. 1899, I, 1068.

9) Saytzew, Journ. f. prakt. Chemie [2] 34, 305 [1886].

¹⁰⁾ Saytzew, Journ. f. prakt. Chemie [2] 37, 276 [1888].

¹¹⁾ Thudichum, Journ. f. prakt. Chemie [2] 25, 22-27 [1882].

Cerebrininsäure.

Zusammensetzung: 76,96% C, 12,71% H, 10,33% O.

C19H36O2 (?).

Vorkommen: In Verbindung mit Galaktose und Aminoeerebrininsäure im Pferdehirn. Vielleicht identisch mit Neurostearinsäure 1).

Darstellung: Das Aminocerebrininsäuregalaktosid wird in sehwachem Kohlensäurestrom ³/₄ Stunde lang mit konz. Salzsäure gekocht. Die ausgeschiedenen Flocken werden gut mit Wasser gewaschen, in heißem Alkohol gelöst, mit Tierkohle entfärbt, die Lösung heiß filtriert und zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird mit Äther behandelt. Dabei bleibt das Chlorhydrat der Aminocerebrininsäure zurück, während Cerebrininsäure in Lösung geht. Man wiederholt das Eindampfen und Ausziehen mit Äther noch mehrmals und reinigt schließlich die Säure durch mehrfaches Umlösen aus Alkohol.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Kleine Nadeln vom Schmelzp. 84° aus Alkohol. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform. Das Kupfersalz löst sich mit grüner Farbe in Äther und wird aus der Lösung durch Alkohol gefällt.

Derivate: Cerebrininsäureamid (Aminocerebrininsäure). Entsteht neben Cerebrininsäure bei der oben geschilderten Hydrolyse des Glucosids aus Pferdehirn. Das Chlorhydrat krystallisiert aus Alkohol in Sphärokrystallen oder Nadeln, die bei 95° sintern, bei 105—107° sehmelzen. Beim Kochen mit Kalilauge wird das Ammoniak leicht abgespalten und Cerebrininsäure gebildet.

Arachinsäure.

Mol.-Gewieht 312,32.

Zusammensetzung: 76,85% C, 12,91% H, 10,24% O.

$$C_{20}H_{40}O_2 = CH_3(CH_2)_{18}COOH.$$

Vorkommen: Im Fett der Erbsen und Lupinen²). Als Glycerid in der Butter³) und im Erdnußöl von Arachis hypogaea⁴). Das Fett der Fruchtkerne von Nephelium lappaceum besteht vorwiegend aus Arachinsäureglycerid⁵). Im Kakaoöl⁶), im Leinöl⁷), in der Rinde von Cascara sagrada⁸), im Dermoideystenfett in geringer Menge⁹).

Bildung: Bei der Oxydation des Eikosylalkohols aus Dermoidcystenfett¹⁰); bei der Oxydation von Behenolsäure mit rauchender Salpetersäure¹¹). Beim Schmelzen der Brassidinsäure mit Ätzkali¹²).

Darstellung: Durch Verseifung des Erdnußöls und fraktionierte Krystallisation der erhaltenen Fettsäuren aus Alkohol mit nachfolgendem scharfen Auspressen.

Nachweis: Im Olivenöl 13).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Kleine glänzende Blätter aus Alkohol. Schmelzp. 77° ¹⁴). Leicht löslich in Äther, Chloroform, Ligroin, Benzol und heißem abs. Alkohol. Molekulare Verbrennungswärme 3025,8 Cal. ¹⁵).

Salze: 16) $C_{20}H_{39}O_2K$. Scheidet sich aus der heißen alkoholischen Lösung als Gallerte ab, die beim Übergießen mit viel Alkohol krystallinisch wird. — $(C_{20}H_{39}O_2)_2Mg$. Krystall-

1) Bethe, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 48, 80 [1902].

2) Jakobsen, Zeitsehr. f. physiol. Chemie 13, 57 [1889].

- 3) Heintz, Poggend. Annalch 90, 146 [1854].
- 4) Gößmann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 89, 1 [1854].

5) Oudemans, Zeitschr. f. Chemie 1867, 256.

6) Traub, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1103 [1883].

7) Haller, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 146, 259 [1908].

- 8) Jowett, 52. Jahresvers. d. American Pharmaceutical Association 1904.
- 9) v. Zeynek, Zeitschr. f. physiol. Chemie 23, 45 [1897].
- 10) Ameseder, Zeitschr. f. physiol. Chemic 52, 125 [1907].
- 11) Großmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 644 [1893].
- 12) Goldschmidt, Jahresber. d. Chemie 1877, 728.
- 13) Bohrisch, Pharmaz. Centralhalle 51, 361, 393, 423, 450 [1910].
- ¹⁴) Baczewski, Monatshefte f. Chemie 17, 530 [1896].
- 15) Stohmann, Journ. f. prakt. Chemic [2] 49, 107 [1894].
- 16) Gößmann u. Scheven, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 97, 257 [1856].

pulver aus Alkohol. — $(C_{20}H_{39}O_2)_2$ Sr. $(C_{20}H_{39}O_2)_2$ Ba. In kochendem Alkohol schwer lösliches Krystallpulver. — (C₂₀H₃₉O₂)₂Cu. Blaugrüner Niederschlag, der aus Alkohol in Nadeln krystallisiert. — C₂₀H₃₉O₂Ag. Prismen aus Alkohol.

Derivate: Methylester C₁₉H₃₉CO₂CH₃. Schuppen vom Schmelzp. 54—54,5° 1).

Äthylester C₁₉H₃₉CO₂C₂H₅. Zähe Krystallmasse, die bei 50° schmilzt und unter 100 mm Druck bei 284—286° siedet 2).

Isoamylester C₁₉H₃₉CO₂C₅H₁₁. Schuppen, Schmelzp. 44,8—45°. Siedep. 295—298° unter 100 mm Druck²).

Monoarachin C₃H₅(OH)₂(OCOC₁₉H₃₉). Durch Sstündiges Erhitzen von Arachinsäure mit Glycerin auf 180°. Neutrale, in warmem Äther wenig lösliche Krystalle3).

Diarachin C₃H₅(OH)(OCOC₁₉H₃₉)₂. Durch Erhitzen von Glycerin mit Arachinsäure und Schwefelsäure4). Feinkörniges, nicht deutlich krystallinisches Pulver aus Äther, in dem es nicht sehr löslich ist. Schmelzp. 75°.

Triarachin C₃H₅(OCOC₁₉H₃₉)₃. Durch Schmelzen von 1 T. Diarachin mit 15—20 T. Arachinsäure bei 220°. Sehr wenig löslich in Äther³).

Arachylchlorid $C_{19}H_{39}COCl$. Schuppen aus Äther. Schmelzp. 66—67° 5).

Arachinsänreamid C₁₉H₃₉CONH₂. Entsteht direkt beim Stehenlassen von Erdnußöl mit alkoholischem Ammoniak 6). Schmelzp. 98-99°.

Araehiusäureanilid $C_{19}H_{39}CONHC_6H_5$. Lange Nadelm aus Alkohol. Schmelzp. 96° 7). a-Bromarachinsäure CH₃(CH₂)₁₇CHBrCOOH. Durch Bromieren von Arachinsäure in Gegenwart von rotem Phosphor. Seidenglänzende Nadeln aus Ligroin. Schmelzp. 62-64°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Ligroin und Chloroform⁸).

A-Aminoarachinsäure CH₂(CH₂)₁₂CHNH₂COOH. Zur Darstellung erhitzt man Bromarachinsäure während 6 Stunden mit konz. alkoholischen Ammoniak auf 140°. Schmelzp. 212—214° unter Gasentwicklung. Krystallisiert aus Eisessig. Ist schr wenig löslich in Alkohol, gar nicht in Äther, Ligroin, Benzol, Chloroform?).

Nitroarachinsäure C₂₀H₃₉NO₄. Wird durch Mischen von Arachinsäure mit Salpeterschwefelsäure erhalten. Schmelzp. 70°. Wenig löslich in kaltem Alkohol, leicht in Ather. Durch Reduktion mit Zinnehlorür entsteht eine Verbindung vom Schmelzp. 59°, die die Zusammensetzung einer Aminoarachinsäure besitzt, keine basischen oder sauren Eigenschaften zeigt, sich wenig in Alkohol und fast gar nicht in Äther löst⁵).

Behensäure.

Mol.-Gewicht 340,35.

Zusammensetzung: 77,57% C, 13,03% H, 9,40% O.

$$C_{22}H_{44}O_2 = CH_3(CH_2)_{20}COOH$$
.

Vorkommen: Im Behenöl von Guilandina Moringa Lin. 9). Im Öl des schwarzen Senfs 10). Darstellung: Erucasäure wird durch Addition von Jod in Monojodbehensäure übergeführt. Aus der Jodbehensäure wird durch Reduktion mit Zink und Salzsäure in alkoholischer Lösung und nachfolgende Verseifung mit Kalilauge die Behensäure gewonnen¹¹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Behensäure ist in Alkohol schwerer löslich

als in Äther. Schmelzp. 84° 11). Molekulare Verbrennungswärme 3338,3 Cal. 12).

Salze: C₂₂H₄₃O₂Na Gallerte, die durch viel Alkohol krystallinisch wird. (C₂₂H₄₃O₂)₂Ba (C22H43O2)2Zn. Niederschlag. C22H43O2Ag.

2) Schweizer, Jahresber. d. Chemie 1884, 1193.

3) Berthelot, Annales de Chim. et de Phys. [3] 47, 357 [1856]. 4) Grün, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellsehaft 38, 2286 [1905].

5) Tassinari, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 2031 [1878].

6) Scheven u. Gößmann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 97, 262 [1856].

7) Baczewski, Monatshefte f. Chemie 17, 546 [1896]. 8) Baczewski, Monatshefte f. Chemie 17, 530 [1896].

10) Goldschmidt, Sitzungsher. d. Kaiserl. Akad d. Wissenseh. Wien 70, 451 [1875].

11) Talanzeff, Journ. f. prakt. Chemie [2] 50, 72 [1894]. 12) Stohmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 49, 107 [1894].

¹⁾ Caldwell, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 101, 97 [1857].

⁹⁾ Walther, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 60, 271 [1846]. — Völker, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 64, 342 [1847].

Derivate: Beliensäureäthylester C₂₂H₄₃O₂C₂H₅. Krystalle vom Schmelzp. 48—49°. Dichlorbeheusäure. Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von Erucasäure in Chloroform bei —18°1). Atlasglänzende Blättchen. Schmelzp. 66°. Unlöslich in verdünntem Alkohol. Beim Kochen mit Natriumamalgam und Alkohol wird Erucasäure gehildet. Überschüssiges alkoholisches Kali liefert bei 170° Behenolsäure.

Tetrachlorbehensäure C₂₂H₄₀O₂Cl₄. Bei 10stündigem Kochen einer Lösung von Tetrabrombehenolsäure mit Quecksilberchlorid in Alkohol²). Nadeln vom Schmelzp. 41.

Wird durch Natriumamalgam in Behenolsäure übergeführt.

Monobrombehensäure. Beim Erwärmen von Behensäure mit Brom und rotem

Phosphor im Wasserbade³). Schmelzp. 70°. Krystallisiert aus Alkohol.

Dibrombehensäure, Erucasänredibromid CH3(CH2)7CHBrCHBr(CH2)11COOH. Durch Addition von Brom an Erucasäure⁴). Krystallwarzen vom Schmelzp. 42-43°. Wird durch Natriumamalgam in Erucasäure, durch Kochen mit alkoholischem Kali in Behenolsäure übergeführt. Beim Kochen mit Silberoxyd und Wasser werden Oxyerucasäure und Dioxybehensäure erhalten.

Dibrombehensäure aus Brassidinsäure⁵) C₂₂H₄₀O₂Br₂. Krystalle aus Alkohol vom Schmelzp, 54 . Wird durch Natriumamalgam langsam in Brassidinsäure übergeführt,

Monojodhehensäure C₂₂H₄₁O₂J. Aus Erucasäure und Jodwasserstoffeisessig bei 60-70°. Schmelzp, unterhalb 37°6). Das Kalksalz kommt unter dem Namen Sajodin als internes Jodpräparat in den Handel.

Nitrosobehensäure C₂₂H₄₀O₂(NOH). Bei 2stündigem Kochen einer alkoholischen Lösung von 1 Mol. Ketobehensäure mit 1 Mol. Hydroxylaminchlorhydrat und 3 Mol. Natriumhydroxyd 7). Schmelzp. 49-51°. Schwer löslich in Alkohol; leicht in Methylalkohol, Äther und Eisessig; sehr leicht in Chloroform.

Carnaubasäure.

Mol.-Gewicht 368,38,

Zusammensetzung: 78,18° C, 13,13% H, 8,69% O.

 $C_{24}H_{48}O_{2}$.

Vorkommen: Im Wachs der brasilianischen Palme Copernicia cerifera Mart.8). Im Wollfettwachs⁹). Im Weichfett der Wolle¹⁰).

Bildung: Bei der Oxydation des Carnaubylalkohols mit Chromsäure in Eisessiglösung 11). Darstellung: Wollfettwachs wird verseift, das Verseifungsgemisch von Alkoholen befreit und die Fettsäuren fraktioniert neutralisiert. Aus den mittleren Fraktionen kann die Carnaubasäure in Form ihres in Wasser und Alkohol unlöslichen Ammoniaksalzes isoliert werden 12).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Carnaubasäure krystallisiert aus heißem Alkohol in kleinen, warzenförmig gruppierten Nadeln, die bei 72.5° schmelzen und bei 67—69° wieder fest werden. Leicht löslich in warmem Äther, Benzol, Chloroform, Benzin und Eisessig.

Salze: $C_{24}H_{47}O_2NH_4$. Unlöslich in Wasser und Alkohol. — $C_{24}H_{47}O_2K$. Schwer löslich in Wasser und Alkohol in der Kälte, leicht in der Wärme. — C24H47O2Na. Fast unlöslich in kaltem Wasser. Durch viel kaltes Wasser werden die Alkalisalze der Carnaubasäure teilweise gespalten. — $(C_{24}H_{47}O_2)_2Ca$. $(C_{24}H_{47}O_2)_2Pb$. Schmelzp. 110—111 . — $(C_{24}H_{47}O_2)_2Ca$. (C24H17O2)2Zn.

3) Fileti, Gazzetta chimica ital. 27, II, 298 [1897].

5) Hausknecht, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 143, 56 [1867].

7) Holt u. Baruch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 840, 1867 [1893].

8) Stürcke, Annalen d. Chemic u. Pharmazie 223, 306 [1884].

¹⁾ Holt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 4123 [1891].

²⁾ Holt, Berichte d. Deutsch. ehem. Geschschaft 25, 2668 [1892].

⁴⁾ Hausknecht, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 143, 40 [1867]. — Otto, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 135, 226 [1865].

⁶⁾ Alexandroff u. Saytzew, Journ. f. prakt. Chemie [2] 49, 58 [1894]. — Deutsches Reichspatent 180087 von Bayer & Co. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfarbenfabrikation 8, 962 [1908].

⁹⁾ Darmstädter u. Lifschütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 619 [1896].

Darmstädter u. Lifschütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 78 [1898].
 Darmstädter u. Lifschütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 2898 [1896]. 12) Darmstädter u. Lifschütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 619 [1896].

Lignocerinsäure.

Mol.-Gewicht 368,38.

Zusammensetzung: 78,18% C, 13,13% H, 8,69% O.

C24H48O2.

Vorkommen: Im Paraffin aus Buchenholzteer¹) in Mengen von ungefähr 100 des Roh-

produkts. Im Erdnußöl²).

Darstellung: Eine größere Quantität rohen Buchenholzteers wird mit 90 proz. Alkohol ausgekocht, solange noch beim Erkalten eine nennenswerte Krystallabscheidung stattfindet. Die voluminösen Krystalle der Lignocerinsäure werden nochmals aus Alkohol, dann aus Petroläther umgelöst. Die vollständige Entfärbung gelingt nur durch Destillation des Methylesters im Vakuum.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Dichtes, körniges Krystallpulver aus Petrol-

äther. Schmelzp. 80,5-81°.

Salze: C₂₄H₄₇O₂Na. C₂₄H₄₇O₂K. (C₂₄H₄₇O₂)₂Pb. Schweres weißes Pulver. Schmelzp.

117°. Leicht löslich in Benzol, nicht löslich in Äther. — $(C_{24}H_{47}O_2)_2Cu$.

Derivate: Methylester $C_{23}H_{47}CO_2CH_3$. Schmelzp. $56.5-57^{\circ}$. Fettglänzende, spießige Blättehen. Destilliert unzersetzt. Leicht löslich in Chloroform und Schwefelkohlenstoff, etwas weniger in Äther, Benzol und Ligroin, noch schwerer in Alkohol.

Äthylester C₂₃H₄₇CO₂C₂H₅. Schmelzp. 55°. Siedet unter gewöhnlichem Druck nicht

unzersetzt, bei 15 mm Druck bei 305-310°3).

Gingkosäure.

Mol.-Gewicht 368,38.

Zusammensetzung: 78,18% C, 13,13% H, 8,69% O.

 $C_{24}H_{48}O_{2}$.

Vorkommen: Im Fruchtfleisch von Gingko biloha.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 35°4).

Cerosinsäure.

Mol.-Gewicht 368,38.

Zusammensetzung: 78,18% C, 13,13% H, 8,69% O.

 $C_{24}H_{48}O_{2}$.

Vorkommen: Im Wachs der violetten Spielart des Zuckerrohrs.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Krystallisiert aus Alkohol. Schmelzp. \$2°5).

Hyaenasäure.

Mol.-Gewicht 382,40.

Zusammensetzung: 78,44° C, 13,19° H, 8,37° O.

 $C_{25}H_{50}O_{2}$.

Vorkommen: Die Hyaenasäure wurde nur ein einziges Mal im Analdrüsenfett einer

Hyäne beobachtet 6).

Darstellung: Aus dem Verseifungsgemisch des Fettes wurden die Säuren durch Erhitzen mit Salzsäure abgeschieden und in heißem abs. Alkohol gelöst. Die Hyaenasäure schied sich im Verlauf von mehreren Tagen ab.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Die Hyaenasäure krystallisiert aus siedendem Alkohol in Körnern, die unter dem Mikroskop als Gruppen feiner gekrümmter Nadeln er-

scheinen. Schmelzp. unscharf 77-78°.

Salze: $(C_{25}H_{49}O_2)_2Ca$. Krystallpulver. Schmelzp. $85-90^\circ$. — $(C_{25}H_{49}O_2)_2Pb$. Krystallisiert aus abs. Alkohol, in dem es sehr wenig löslich ist, in mikroskopisch kleinen Nadeln.

2) Kreiling, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 880 [1888].

¹⁾ Hell, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 1709 [t880].

³⁾ Hell u. Hermanns, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 1715—1720 [1880].

⁴⁾ Schwarzenbach, Jahresber. d. Chemie 1857, 529.
5) Lewy, Annales de Chim. et de Phys. [3] 13, 451 [1845].

⁶⁾ Carius, Annales de Chim. et de l'hys. [5] 13, 451 [1545].

Cerotinsäure.

Mol.-Gewicht 396,42.

Zusammensetzung: 78,70% C, 13,22% H, 8,08% O.

 $C_{26}H_{52}O_2^{-1}$).

Vorkommen: Die Cerotinsäure findet sich frei im Carnaubawachs²) und Bienenwachs³). An Cerylalkohol gebunden im chinesischen Insektenwachs von Coccus ceriferus³). Im Opiumwachs⁴). Als Glycerid im fetten Öl des Rhizoms von Aspidium filix mas⁵). Unter den Säuren des Wollfettwachses⁶).

Darstellung: Man kocht 5 kg Bienenwachs mit im ganzen 70 l Alkohol 3 mal, zuletzt 12 Stunden lang aus, destilliert den Alkohol ab und preßt den Rückstand aus. Nach dem Waschen mit Wasser und Trocknen schmilzt man die Masse mehrere Stunden auf dem Wasserbade mit dem zehnten Teile ihres Gewichts an Tierkohle und filtriert mit Hilfe eines Heißdampftrichters durch ein dichtes Filter. Je 200 g des Filtrats werden 10—12 Stunden mit 100 g Kaliumhydroxyd und 500 g Kalikalk auf 200° erhitzt, dann die resultierende Masse in Wasser verteilt und mit verdünnter Salzsäure neutralisiert. Dabei fallen die Kalksalze der organischen Säuren aus. Durch Extraktion mit einem Gemisch gleicher Teile Alkohol und Benzol (oder mit Aceton)¹) werden neutrale Verunreinigungen bescitigt und darauf die Säuren mit heißer Salzsäure in Freiheit gesetzt. Zur Reinigung krystallisiert man die rohe Cerotinsäure 3 mal aus heißem Methylalkohol um, wobei Melissiusäure ungelöst bleibt 7).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Cerotinsäure krystallisiert als körnige Masse aus Äther oder Benzin. Schmelzp. 82,5°1). Spez. Gewicht 0,8359 bei 79°. Molekularbrechungsvermögen 209,48°). Beim Kochen mit Äthylalkohol geht sie teilweise in den Äthylester über. Mit Jodwasserstoff und rotem Phosphor liefert sie einen Kohlenwasserstoff°)

vom Schmelzp. 53,5—54°.

Salze: 10) $C_{26}H_{51}O_2Na$. Durch Neutralisieren der Säuren mit Natriumcarbonat erhalten. Weißes, trocknes, in Alkohol leicht lösliches Pulver. — $C_{26}H_{51}O_2K$. Aus Alkohol als Gallerte, die aus mikroskopischen Blättchen besteht. — $(C_{26}H_{51}O_2)_2Mg$. Durch Fällen einer alkoholischen Lösung der Säure mit alkoholischer Magnesiumacetatlösung. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Ather; wenig löslich in Benzol. Schmilzt zwischen 140 und 145°. — $(C_{26}H_{51}O_2)_2Pb$. Darstellung ähnlich der des Magnesiumsalzes. Schmelzp. 112,5—113,5°. — $(C_{26}H_{51}O_2)_2Cu$. Sintert bei 110°, schmilzt bei weiterem Erhitzen zu einer dunkelgrünen Flüssigkeit. Löslich in Benzol, unlöslich in Alkohol. — $C_{26}H_{51}O_2Ag$. Weißer Niederschlag, schmilzt nicht unzersetzt.

Derivate: Methyleerotat C₂₅H₅₁CO₂CH₃. Die Cerotinsäure wird im dreifachen Gewicht Methylalkohol gelöst und mit gasförmiger Salzsäure gesättigt. Der Ester wird durch Schmelzen über Wasser von Salzsäure befreit und aus Methylalkohol umkrystallisiert. Perlmutterglänzende Blättehen vom Schmelzp. 60°. Im Vakuum unzersetzt flüchtig ¹¹).

Äthyleerotat¹²) C₂₅H₅₁CO₂C₂H₅. Die Darstellung erfolgt analog der des Methylesters. Fettartig glänzende Blättchen vom Schmelzp. 59—60°. Im Vakuum unzersetzt flüchtig. Bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck zerfällt der Ester in Cerotinsäure, Äthylen, Kohlen-

säure und ein Paraffin.

Cerotinsäurecerylester $C_{25}H_{51}COC_{26}H_{53}$. Findet sich im chinesischen Wachs und kann daraus durch 4 maliges Umkrystallisieren aus Petroläther vom Siedep. 115—135° dargestellt werden. Schmelzp. 82°3).

1) Henriques, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1415 [1897].

2) Bérard, Zeitschr. f. Chemie 4, 415 [1868].

³) Brodie, Aunaleu d. Chemie u. Pharmazie 67, 199 [1848].
⁴) Hesse, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 3, 639 [1870].

⁵) Katz, Archiv d. Pharmazie **236**, 660 [1898].

6) Darmstädter u. Lifschütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 102 [1898]

7) Marie, Annales de Chim. et de Phys. [7] 7, 159-161 [1896].

8) Eykman, Recueil des travaux ehim. des Pays-Bas 12, 165 [1893].

Marie, Anuales de Chim. et de Phys. [7] 7, 214 [1896].
 Nafzger, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 224, 240 [1884].

11) Nafzger, Annaleu d. Chemie u. Pharmazie 224, 233 [1884]. — Marie, Aunales de Chim. et de Phys. [7] 7, 195 [1896].

¹²) Nafzger, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 224, 234 [1884].

Monocerotin $C_3H_5(OH)_2(OCOC_{25}H_{51})$. Durch 10stündiges Erhitzen von Cerotinsäure mit der gleichen Menge Glycerin auf 178—180°. Krystallisiert aus Alkohol. Schmelzp. 78,7°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und heißem Benzin, aus dem es in Büscheln von langen feinen Nadeln herauskommt¹).

Dieerotin $C_3H_5(OH)(OCOC_{25}H_{51})_2$. Entsteht bei 6stündigem Erhitzen der Cerotinsäure mit der gleiehen Menge Glycerin auf 220° . Krystallisiert aus Benzin in baumförmig

verwachsenen Nadeln, Schmelzp. 79,5° 1).

Tricerotin $C_3H_5(OCOC_{25}H_{51})_3$. Zur Darstellung erhitzt man 25 g fein gepulverte Cerotinsäure mit 1,5 g Dicerotin während 10 Stunden auf 220°. Schmelzp. $76.5-77^{-1}$). Sehr feine Nadeln aus Benzin.

Cerotylchlorid C₂₅H₅₁COCl. Aus Cerotinsäure mit 1 Mol. Phosphorpentachlorid bei

Wasserbadtemperatur. Schmelzp. 47°. Raucht an feuchter Luft.

Cerotinsäureamid C₂₅H₅₁CONH₂. Durch Eintragen des Chlorids in wässeriges Ammoniak erhalten. Aus alkoholischer Lösung wird es durch Äther als weißer Niedersehlag vom Schmelzp. 109 gefällt.

Cerotinsäurenitril $C_{25}H_{51}CN$. Cerotinsäureamid wird mit der gleichen Menge Phosphorpentoxyd eine Stunde lang auf $150-250^{\circ}$ erhitzt. Weiße, gekreuzte, sehr leichte Nadeln.

Schmelzp. 58°. Leicht löslich in kaltem Benzin und in Äther.

Monochloreerotinsäure C₂₆H₅₁O₂Cl. Beim Einleiten von Chlor in geschmolzene Cerotin-

säure wird eine Monochlorcerotinsäure als zähe gummiartige Masse erhalten 2).

α-Bromeerotinsäure $C_{24}H_{49}$ CHBrCOOH. Durch Bromieren der Cerotinsäure in Gegenwart von Phosphor³). Krystallisiert aus heißem Petroläther in stark glänzenden, von einem gemeinsamen Mittelpunkte halbkugelförmig ausstrahlenden Nadeln. Schmelzp. 66,5°. Erstarrungsp. 62—63°.

Dibromsäureeerotinsäure $C_{26}H_{50}O_2Br_2$. Schmelzp. 30° 4). Sehr leicht löslich in Benzol. α -Oxycerotinsäure. Beim Erhitzen von α -Bromcerotinsäure mit alkoholischer Natronlauge oder durch Überführung in die Verbindung $C_{24}H_{49}CH < \frac{OCOCH_3}{COOH}$ mit Bleiacetat und nachfolgende Verseifung wird α -Oxycerotinsäure erhalten 5). Sie krystallisiert aus Petroläther, Alkohol und Benzin in Flocken, die sich aus feinen Nädelchen zusammensetzten. Schmelzp. $86,5^{\circ}$. NH $_2$

 $\alpha\text{-}Aminocerotinsäure}$ $C_{24}H_{49}\dot{C}HCOOH.$ Aus $\alpha\text{-}Bromcerotinsäure}$ durch 12stündiges Erhitzen mit der 12fachen Menge alkoholischen Ammoniaks auf 140°. Wenig löslich in siedenden organischen Lösungsmitteln. Löslich in alkoholischer Kalilauge und heißem Eisessig. CN

Cyaneerotinsäure $C_{24}H_{49}$ CHCOOH. Durch Umsetzung des α -Bromcerotinsäureesters mit Cyankali. Krystalle vom Schmelzp. 88° aus Äther. Zerfällt heim Schmelzen in Cerotinsäurenitril und Kohlensäure. Beim sukzessiven Verseifen mit alkoholischer Kalilauge entsteht zuerst das Säureamid $C_{24}H_{49}CH$ COOH 2 , dann die Dicarbonsäure $C_{24}H_{49}CH$ (COOH) $_2$ 6).

Melissinsäure.

Mol.-Gewicht 452,48.

Zusammensetzung: 79,56% C, 13,57% H, 7,07% O.

C30H60O2.

Vorkommen: Im Bienenwachs 7).

Bildung: Aus Myricylalkohol durch Erhitzen mit Kalikalk auf 220°.

Darstellung: Die rohe Cerotinsäure, die aus mit Alkohol ausgekochtem Bienenwachs durch Behandlung mit Kalikalk und Kaliumhydroxyd erhalten wird, enthält ea. 40% Melissin-

¹⁾ Marie, Annales de Chim. et de Phys. [7] 7, 201 [1896].

²⁾ Brodie, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 67, 190 [1848].

Marie, Annales de Chim. et de Phys. [7] 7, 218 [1896].
 Marie, Annales de Chim. et de Phys. [7] 7, 221 [1896].

⁵⁾ Marie, Annales de Chim. et de Phys. [7] 7, 227 [1896].

⁶⁾ Marie, Annales de Chim. et de Phys. [7] 7, 237—242 [1896].

⁷⁾ Nafzger, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 224, 249 [1884]. — A. u. P. Buisine, Travaux et Mémoire des Facultés de Lille [1891].

säure. Dieselbe wird gewonnen, indem die Cerotinsäure durch mehrfaches Auskochen des Gemischs mit Methylalkohol bei 72° des Wasserbades entfernt wird. Die Melissinsäure bleibt zurück und wird durch Umkrystallisieren aus Äthylalkohol gereinigt.

Physikalische und chemische Eigenschatten: Melissinsäure krystallisiert aus der alkoholischen Lösung in seidenglänzenden Schuppen. Schmelzp. 90,6° 1) (korr.). Sie löst sich leicht in Äthylalkohol, Schwefelkohlenstoff, Ligroin, Chloroform, schwer in Äther und Methylalkohol.

Salze: $C_{30}H_{59}O_2K$. Durch Sättigung der Melissinsäure mit Kaliumcarbonat. — $(C_{30}H_{59}O_2)_2$ Pb. Amorpher, wenig gefärbter Niederschlag. — $(C_{30}H_{59}O_2)_2$ Cu. $C_{30}H_{59}O_2$ Ag. Sehr lichtempfindlich. Schmelzp. 94— 95° ²).

Derivate: Die Derivate der Melissinsäure werden in gleieher Weise hergestellt wie die entsprechenden Abkömmlinge der Cerotinsäure³), denen sie auch in ihren Eigenschaften gleichen.

Melissinsäuremethylester C₂₉H₅₉CO₂CH₃. Schmelzp. 74,5°.

Melissinsäureäthylester $C_{29}H_{59}CO_2C_2H_5$. Etwas löslich in Äther. Schmelzp. 73°.

Melissinsäuremyricylester $C_{29}H_{59}CO_2C_{30}H_{62}$. Findet sieh im Gummilack. Schmelzp. $92^{\circ 4}$). Monomelissin $C_3H_5(OH)_2(OCOC_{29}H_{59})$. Schmelzp. $91,5-92^{\circ}$.

Dimelissin $C_3H_5(OH)(OCOC_{29}H_{59})_2$. Krystalle aus Benzin. Sehmelzp. 93°.

Trimelissin $C_3H_5(OCOC_{29}H_{59})_3$. Schmelzp. 89°.

Melissylchlorid $C_{29}H_{59}COCi$. Entsteht heim Zusammenschmelzen von Melissinsäure und Phosphorpentachlorid. Sehmelzp. 60° .

Melissylamid $C_{29}H_{59}CONH_2$. Schmelzp. 116°. Melissinsäurenitril $C_{29}H_{59}CN$. Schmelzp. 70 $^{\circ}$.

 $\alpha\text{-Brommelissins\"aure}\ C_{39}H_{59}O_2Br.$ Kleine glänzende Körner, die aus konzentrisch angeordneten Nadeln bestehen³). Schmelzp. 76—77°.

Dibrommelissinsäure C₃₀H₅₈O₂Br₂. Schmelzp. 47°.

v-Oxymelissinsäure. Aus Brommelissinsäure beim Erhitzen mit alkoholischer Kalilauge. Kommt aus Benzol als flockiger Niederschlag heraus, der aus feinen leichten Nadeln besteht. Schmelzp. 82°.

 Δ -Aminomelissinsäure $C_{39}H_{59}O_2(NH_2)$. Aus Brommelissinsäure und alkoholischem Ammoniak bei 135°. Löslich in Eisessig, unlöslich in anderen organischen Lösungmitteln. Sehmilzt bei 205° unter Zersetzung.

Psyllasäure.

Mol.-Gewicht 494,53.

Zusammensetzung: 80,07° C, 13,45° H, 6.48° O.

C33H66U2.

Vorkommen: Im Wachs von Psylla alni, einer auf Alnus incana lebenden Blattlaus, an

Psyllylalkohol C₃₃H₆₇OH gebunden ⁵).

Darstellung: Das Psyllawachs wird eine halbe Stunde lang mit Bromwasserstoffsäure vom spez. Gewicht 1,49 im Ölbade auf 210—220° erhitzt. Nach Entfernung des Bromwasserstoffs wird die Säure in das Natriumsalz übergeführt und durch Extraktion mit Äther oder Benzol von Psyllylalkohol befreit.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Psyllasäure krystallisiert in rhombischen Rauten, deren Winkel 74° bezüglich 106 messen. Sie ist schwer löslich in Petroläther, ziemlich sehwer in heißem Äther. Schmelzp. 94 – 95°. Die alkoholische Lösung reagiert nicht sauer.

Salze: Alle Salze, auch die der Alkalien, sind sehwer löslich in Wasser. Zur Darstellung der Alkalisalze setzt man die heiße alkoholische Lösung der Säure zu alkoholischer Alkalilauge und verdünnt mit Wasser⁶). C₃₃H₆₅O₂Na. (C₃₃H₆₇O₂)₂Ba. Aus einer alkoholischen Lösung der Säure mit einer möglichst wasseramen alkoholischen Bariumehloridlösung und wenig Ammoniak. — C₃₃H₆₇O₂Ag. Mikrokrystallinisch.

Derivate: Psyllylester. Schmelzp. 95—96°. Leicht löslich in heißem Chloroform und Alkohol, aus dem er beim Erkalten wieder auskrystallisiert.

1) Marie, Annales de Chim. et de Phys. [7] 7, 198 [1896].

2) Pieverling, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 183, 354 [1876].

Maric, Annales de Chim. et de Phys. [7] 1, 198—250 [1896].
Gaseard, Privatmitteilung an die Beilsteinredaktion.

Sundvik, Zeitschr. f. physiol. Chemie 32, 355 [1901].
Sundvik, Zeitschr. f. physiol. Chemie 54, 255 [1907/08].

2. Ungesättigte Säuren der aliphatischen Reihe.

Von

Ernst Schmitz-Frankfurt a. M.

I. Säuren der Reihe C_nH_{2n-2}O₂.

a-Crotonsäure, 2-Butensäure.

Mol.-Gewicht 86.05.

Zusammensetzung: 55,78% C. 7,03% H. 37,19% O.

$$\mathrm{C_4H_6O_2} = \frac{\mathrm{CH_3CH}}{\mathrm{HC-COOH}}^{\mathrm{1}})$$

Vorkommen: Im rohen Holzessig 2).

Bildung: Crotonsäure entsteht wahrscheinlich bei der Spaltung des Novains3). Aus β-Oxybuttersäure beim Kochen der wässerigen Lösung für sich oder besser mit Schwefelsäure. Beim Kochen von A-Brombuttersäureester mit alkoholischem Kali⁴). Aus Isocrotonsäure durch 10stündiges Erhitzen auf 160°5). Bei mehrtägigem Erhitzen eines Gemenges von Malonsäure, Paraldehyd und Eisessig auf 180°6). Durch Oxydation von Crotonaldehyd 7).

Darstellung: Man reduziert Acetessigester mit Wasser und Natriumamalgam, säuert mit Schwefelsäure an und destilliert. Dem Destillat wird die Crotonsäure durch Äther ent-

zogen und aus Ligroin umkrystallisiert8).

Physiologische Eigenschaften: Crotonsäure bildet in der künstlich durchbluteten Leber reichliche Mengen Acetessigsäure⁹). 1—2 g Crotonsäure, in wässeriger Lösung des Natriumsalzes in den Magen eingespritzt, werden vom Kaninchen glatt vertragen 10). Crotonsäure

wird im Organismus in β -Oxybuttersäure übergeführt¹¹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Crotonsäure krystallisiert aus Wasser in Nadeln oder monoklinen Prismen vom Schmelzp. 72° 12). Siedep, korr, 185°, bei 10 mm 84—85° 13). Ein Teil löst sich bei 15° in 12,07 T. Wasser. Leicht löslich in siedendem Ligroin, ziemlich wenig in kaltem. Sehr leicht flüchtig mit Wasserdämpfen. Molekulare Verbrennungswärme: 478,5 Cal. 14). Schmelzwärme: 34,91 Cal. Spezifische Wärme bei verschiedenen Temperaturen 15), Molekularbrechungsvermögen 16), Veresterungsgeschwindigkeit 17),

 Bruni u. Gorni, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 8, I, 461 [1899]. — Pfeiffer, Zeitschr. f. physikal. Chemie 48, 56 [1904].

2) Krämer u. Grodzki, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 1359 [1878].

3) Kutscher, Zeitschr. f. physiol. Chemie 49, 484 [1907].

4) Hell u. Lauber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 560 [1874]. 5) Pommeranz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 351, 354 [1907].

6) Komnenos, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 218, 149 [1883]. 7) Charon, Annales de Chim. et de Phys. [7] 17, 211 [1899].

- 8) Beilstein u. Wiegand, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 482 [1885].
- 9) Friedmann, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 371 [1908]. 10) Albertoni, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 18, 238 [1884].

11) Blum, Münch. med. Wochenschr. 57, 684 [1910].

¹²) Bulk, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 139, 64 [1866].

13) Rupe u. Busolt, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 369, 335 [1909].

¹⁴) Stohmann, Zeitschr. f. physikal. Chemie 10, 416 [1892].

15) Bogojawlenski, Chem. Centralbl. 1906, Π, 946.

¹⁶) Eykman, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 12, 161 [1893].

17) Michael u. Ochslin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 322 [1909]. — Sudhorough u. Davies, Journ. Chem. Soc. 95, 975 [1909].

Elektrisches Leitvermögen 1). Dissoziationskonstante $2.04 \cdot 10^{-5}$ 1). Kryoskopisches Verhalten 2).

Crotonsäure wird durch Natriumamalgam³) oder durch Wasserstoff und fein verteiltes Nickel bei 190°4) zu Buttersäure reduziert. Sie addiert 2 Atome Brom oder Chlor, ein Molekül Bromwasserstoff oder Jodwasserstoff. Im letzteren Falle tritt das Halogen in β -Stellung. Die Crotonsäureester geben leicht Additionsverbindungen mit Natriummalonester⁵). Bei 4stündigem Erhitzen mit Anilin auf 180—190° entsteht das Anilid der β -Anilinobuttersäure⁶).

Bei 2tägigem Erhitzen von Crotonsäureester mit Benzylamin bildet sich Benzylaminohuttersäurebenzylamid 7). Hydroxylamin wird unter Bildung von α -Oxaminobuttersäure angelagert 8). Durch Einwirkung von Ammoniak bei 130—140° wird Aminobuttersäure und symm. Dimethyliminodipropionsäure erhalten 9). Bei 145° geht α -Crotonsäure teilweise in Isocrotonsänre über 10). Mit unterchloriger Säure entsteht α -Chlor- β -oxybuttersäure. Beim Schmelzen mit Kali zerfällt die Crotonsäure in 2 Moleküle Essigsänre 11). Kaliumpermanganat liefert α , β -Dioxybuttersäure 12). Mit Benzol und Aluminiumchlorid bildet sich β -Phenylbuttersäure 13). Beim Einleiten von Stickstoffperoxyd in die Petrolätherlösung der Crotonsäure bildet sich α -Nitro- β -oxybuttersänre 14). Einwirkung der dunkeln elektrischen Entladung in Gegenwart von Stickstoff 15).

Salze: $C_4H_5O_2Na$. Krystalle, leicht löslich in Wasser, bei 11° löslich in 380 T. abs. Alkohols 16). — $C_4H_5O_2K$, sehr zerfließlich. — $C_4H_5O_2K + C_4H_6O_2$, große, durchsichtige Platten aus Alkohol. Leicht löslich in Alkohol und Wasser 17). — $(C_4H_5O_2)_2Ca$. In heißem Wasser etwas weniger löslich als in kaltem 18). — $(C_4H_5O_2)_2Ba$, Blättehen, schwer löslich in Alkohol 18). Cersalz. Nadeln 19). — $(C_4H_5O_2)_6Be_4O$, leicht löslich in Wasser, Alkohol und Benzol. —Zr $(CO_3)_2ZrO(C_4H_5O_2)_6$, in Benzol leicht lösliche Krystalle 20). — $(C_4H_5O_2)_2Zn + 2H_2O$, schöne Krystalle 21). — $(C_4H_5O_2)_2Pb$, Nadeln. — $C_4H_5O_2Ag$, Niederschlag, sehr schwer löslich in Wasser. Brucinsalz. Schmelzp. 125°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol. Benzol. Chininsalz. Nadeln vom Schmelzp. 136° aus Wasser. Löslichkeit in Wasser von 17° 2,4: 100 22).

Derivate: Crotonsäuremethylester $CH_3CH: CHCOOCH_3$. Siedep. 120,7°. Spez. Gewicht 0,9806 bei 4°23).

Crotonsäureäthylester ${\rm CH_3CH:CHCO_2C_2H_5}$. Siedep. 138° bei 748 mm. Spez. Gewicht 0,9208 bei 20°. Lichtbrechungsvermögen ²⁴). Kritische Temperatur 326° ²⁵). Verhalten gegen Pankreasferment ²⁶).

1) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 241 [1889].

2) Bruni u. Gorni, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 8, I, 461 [1899]. — Pfeiffer, Zeitschr. f. physikal. Chemie 48, 56 [1904].

 Bulk, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 139, 66 [1866]. — Baeyer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 251, 266 [1889].

4) Sahatier u. Mailhe, Annales de Chim. et de Phys. 8, 16, 73 [1908].

5) Vorländer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 341, 53 [1905].

- 6) Autenrieth u. Pretzell, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 1263 [1903].
- 7) Sani, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 15, 1, 645 [1906].
 5) Posner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 4316 [1903].

9) Stadnikow, Chem. Centralbl. 1909, II, 1988.

- 10) Morrell u. Hanson, Journ. Chem. Soc. 85, 1522 [1904].
 11) Kekulé, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 162, 315 [1872].
- 12) Fittig u. Kochs, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 368, 7 [1892].

13) Eykman, Chem. Centralbl. 1908, 11, 1100.

- 14) Egoroff, Chem. Centralbl. 1903, II, 554.
- 15) Berthelot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 686 [1898].
- 16) Michael u. Schulthess, Journ. f. prakt. Chemie [2] 46, 245 [1892].
- 17) Pinner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2008 [1884].
- 18) Beilstein u. Wiegand, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 482 [1885].
- 19) Rimbach u. Kilian, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 368, 125 [1909].
- 20) Tanatar u. Kurowski, Chem. Centralbl. 1908, I, 103.
- ²¹) Alberti, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 1194 [1876].
- ²²) Morrell u. Bellars, Journ. Chem. Soc. 85, 347 [1904].
- 23) Kahlbaum, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 344 [1879].
- ²⁴) Brühl, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 235, 9 [1886].
- 25) Pawlewski, Berichte d. Deutsch. chem. Gcsellschaft 16, 2634 [1883].
 26) Morel u. Terroine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 149, 236 [1909].

Ester des 1-Amylalkohols ([α]_D = -4.4°)CH $_3$ CH : CHCO $_2$ C $_5$ H $_{11}$. 10 g Crotonsäure in 15 g 1-Amylalkohol werden 15 Minuten mit 8 g konz. Schwefelsäure digeriert. Siedep. 190—192° bei 752 mm. Spez. Gewicht 0,8958 bei 20°. Brechungsindex 1,4370 bei 20°. [α]_D bei 20°: $+4.24^{\circ}$ 1).

Bornylester CH₃CH: CHCO₂C₁₀H₁₇. Siedep. 173° bei 19 mm. Dreht in 5,6 proz.

abs. alkoholischer Lösung bei 1 dm Schichtdicke 4,44° nach links2).

Meuthylester $C_4H_5O_2C_{10}H_{19}$. Farhlose Flüssigkeit. Siedep. 134° hei 11 mm. Spez. Gewicht 0,8325 bei 20°3). [α]_D bei 20° in 9,86 proz. Benzollösung — 91,06°4).

Crotonylehlorid CH₃CH : CHCOCl. Aus Crotonsäure mit Phosphortrichlorid. Siedep. 124—125° bei 759 mm, 34—36° bei 18 mm. Spez. Gewicht 1,09 bei 20° 5).

Crotonsäureauhydrid ${\rm C_4H_5O \atop C_4H_5O}$ O. Aus gleichen Molekülen von crotonsaurem Natrium

Crotonsaureanhydrid $C_4^4H_5^*O$ O. Aus gleichen Molekulen von erotonsaurem Natrium und Crotonylchlorid im Wasserhad 5). Durch Einwirkung von Essigsäureanhydrid auf Crotonsäure 6). Siedep. 113,5—114,5° bei 12 mm, 246—248° bei 766 mm. Brechungsindex $n_D = 1,4744$ bei 20°. Spez. Gewicht 1,0397 bei 20°. Molekularbrechungsvermögen 41,69 (Exaltation 1,51).

Crotonsäureamid CH₃CH : CHCONH₂. Eutsteht durch Einwirkung kalter Normal-kalilauge auf β -Brombuttersäureamid 7). Schmelzp. 152°. Leicht löslich in Alkohol und

Benzol.

Crotonsäureanilid $\mathrm{CH_3CH}:\mathrm{CHCONHC_6H_5}.$ Aus dem Chlorid durch Schütteln mit Anilin und Natronlauge oder aus dem Anhydrid durch Kochen mit Anilin $^{\mathrm{s}}$). Schmelzp. 115 $^{\circ}$. Löslichkeit in Wasser von 15 $^{\circ}$ 1: 2000. Derbe Prismen.

p-Toluidid CH₃CH: CHCONHC₆H₄CH₃. Durch Erhitzen der Komponenten am Steig-

rohr. Krystalle vom Schmelzp. 132° aus Benzol9).

Crotonsäurehydrazid CH₃CH: CHCONHNH₂. Aus Crotonsäureester und Hydrazinhydrat in alkoholischer Lösung. Erstarrt weder im Vakuum noch in Kältemischung. Durch Umsetzung des Chlorhydrats mit Natriumnitrit entsteht kein Azid, sondern 1-Nitroso-5-methyl-3-pyrazolidon ¹⁰).

Crotonsäurephenylhydrazid $CH_3CH: CHCONHNHC_6H_5$. Aus dem Chlorid mit Phenylhydrazin. Aus Essigester kleine glänzende Blättchen oder Schuppen vom Schmelzp.

190°11).

Crotonylperoxyd C₃H₅—CO—O aus Crotonsäureanhydrid und Bariumsuperoxyd.

 C_3H_5-CO-O

Nadeln oder Platten, löslich in allen gebräuchlichen Lösungsmitteln. Explodiert schwach beim Erhitzen 6).

a-Chlorcrotonsäure CH₃CH: CClCOOH. 29 g Butyrchloral werden mit 42 g gelbem Blutlaugensalz und 500 ccm Wasser gekocht, bis alles Blutlaugensalz verschwunden ist. Man säuert mit verdünnter Schwefelsäure an und zieht die Chlorcrotonsäure mit Äther aus ¹²). Lange Nadeln oder perlgläuzende Blättchen und Tafeln. Schmelzp. 99,2°13). Siedep. 212°14). 100 T. der wässerigen Lösung halten bei 12,5° 1,97 T. Säure. Sublimiert leicht und ist etwas flüchtig mit Wasserdämpfen. Dissoziationskonstante 7,2·10-4¹5).

Chlorcrotonsäure tauscht ihr Chlor bei der Behandlung mit Natriumamalgam gegen Wasserstoff aus. Sie vereinigt sich mit Chlorwasserstoff zu α - β -Dichlorbuttersäure. Durch

3) Tschugaeff, Chem. Centralbl. 1902, II, 1228.

5) Luniak, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 915 [1909].
6) Clover u. Richmond, Amer. Chem. Journ. 29, 179 [1903].

7) Les pieau, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 139, 739 [1905].

8) Antenrieth u. Spieß, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 189 [1901].

9) Fighter, Journ. f. prakt. Chemie [2] 74, 318 [1906].

¹⁾ Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 20, 573 [1896].

²⁾ Mingnin, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 140, 946 [1905].

⁴⁾ Rupe, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 327, 172 [1903]. — Rupe u. Busolt, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 369, 335 [1909].

<sup>Muckermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 3457 [1909].
Rupe u. Metz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 1100 [1903].</sup>

¹²⁾ Wallach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 1530 [1877].
13) Wislicenus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 248, 293 [1888].

¹⁴⁾ Sarnow, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 164, 95 [1872].

¹⁵⁾ Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 245 [1889].

konz. Kalilauge wird sie im wesentlichen in Essigsäure und Oxalsäure gespalten. Ein Teil

des Natriumumsalzes löst sieh bei 16,5° in 736,4 T. Alkohol von 99,5° (1).

B-Chlorcrotonsäure CH₃CCl: CHCOOH. Acetessigester wird mit Phosphorpentachlorid behandelt und die entstandenen Chloride mit der gleichen Menge Wasser zersetzt. Man leitet jetzt so lange Wasserdampf durch, als das Destillat milehig getrübt erseheint. Dabei geht β-Chlorsocrotonsäure über, während die β-Chlorerotonsäure größtenteils zurückbleibt²). Feine, lange Nadeln oder monokline Säulen. Sehmelzp. 94—94,5°. Siedep. 206 bis 211°. Ein Teil löst sieh bei 19° in 35 T. Wasser, Konfiguration3). Dissoziationskonstante $1.44 \cdot 10^{-44}$).

a-Bromerotonsäure CH₃CH: CBrCOOH. Aus Dibrombuttersäure durch Erwärmen im Rohr auf 110—120° oder durch Kochen mit Barytwasser oder durch Digerieren mit Wasser und Silberearbonat im Wasserbade⁵). Lange Nadeln aus Wasser. Schmelzp. 106,5°. Leieht löslich in Alkohol, Äther, Benzol; schwer in Schwefelkohlenstoff, Konfiguration3), Addiert 2 Atome Brom. Das Kalisalz löst sich bei 21° in 493,4 T. Alkohol von 99% 6).

β-Bromerotonsäure CH₃CBr : CHCOOH. Durch Anlagerung von Bromwasserstoff an Tetrolsäure, Krystalle aus Ligroin. Schmilzt bei 94,5—95°. Wenig löslich in Wasser?).

α-β-Dibromerotonsäure existiert in zwei stereoisomeren Formen, CH₃CBr; CBrCOOH.

I. Cisform, Aus Tetrolsäure und Brom im Dunklen8). Schmelzp, 94°. Trikline Prismen und Tafeln 9).

II. Transform. Aus Tetrolsäure und Brom in Chloroformlösung bei 0° im Sonnenlicht 10). Schmelzp, 120°. Schwerer löslich in Benzol, Chloroform und Ligroin als die vorige.

Dijoderotousäure CH₃CJ: CJCOOH. Bei 6—8stündigem Erhitzen einer Chloroformlösung von Tetrolsäure mit 2 Atomen Jod auf 100° 11). Schmelzp, 125°. Nadeln auf Wasser, Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform.

Mercuricrotonsäure CH₃CHOHCHHgCO₂. Liefert bei der Spaltung mit Natronlauge und Schwefelwasserstoff β -Oxybuttersäure¹²).

Isocrotonsäure, 3-Crotonsäure.

Mol.-Gew. S6,05.

Zusammensetzung: 55,78% C, 7,03% H, 37,19% O.

$$\mathrm{C_4H_6O_2} = \frac{\mathrm{CH_3CH^{-13})}}{\mathrm{COOHCH}}$$

Vorkommen: Im rohen Holzessig 14).

Bildung: Durch Reduktion von β-Chlorisocrotonsäure mit Natriumamalgam. Beim

Verseifen von Allyleyamd mit 25 proz. Schwefelsäure im Wasserbad 15).

Darstellung reiner Isocrotonsäure: Man führt die durch Reduktion von β-Chlorisoerotonsäure gewonnene rohe Isocrotonsäure in das Natriumsalz über, zieht mit der 15fachen Menge Alkohol aus, dampft das Filtrat auf die Hälfte ein, filtriert von dem neuerdings ausgeschiedenen Salz ab, fällt das Filtrat mit dem halben Volumen Äther und verdampft die jetzt resultierende alkoholisch-ätherische Lösung. Der Rückstand wird mit Salzsäure zerlegt und

3) Pfeiffer, Zeitsehr. f. physikal. Chemie 48, 57 [1904]. 4) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 245 [1889].

8) Pinner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1878 [1895]. 9) Fock, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1883 [1895].

13) Pfeiffer, Zeitschr. f. physikal. Chemie 48, 56 [1904].

15) Pommeranz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 351, 354 [1907].

¹⁾ Wislicenus, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 248, 293 [1888].

²⁾ Autenrieth, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 254, 226 [1889].

⁵⁾ Erlenmeyer u. Müller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 49 [1882].
6) Wislieenns, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 248, 336 [1888].

⁷⁾ Michael u. Browne, Jonn. f. prakt. Chemie [2] 35, 257 [1887]. — Clutterbuck, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 268, 109 [1892].

¹⁰⁾ Clutterbuck, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 268, 102 [1892]. - Pinner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1878 [1895].

¹¹) Bruck, Berichte d. Dentsch. ehem. Gesellschaft 26, 843 [1893]. 12) Biilmann, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 43, 579 [1910].

¹⁴⁾ Krämer n. Grodzki, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 11, 1359 [1878].

die freie Isocrotonsäure durch häufiges Umkrystallisieren aus wenig Petrolpentan gereinigt¹). Trennung durch die Chininsalze²).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Isocrotonsäure krystallisiert in langen Nadeln oder Prismen. Schmelzp. 15,5°. Spez. Gewicht 1,0312. Siedep. 169—169,3°. Löslichkeit in Wasser 1:2,5¹).

Isocrotonsäure geht oberhalb 100°, besonders auch bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck teilweise in α-Crotonsäure über³). Dieselbe Umlagerung erfolgt schneller, wenn man die wässerige Lösung der Isocrotonsäure nach Zugabe einer Spur Brom dem Sonnenlicht aussetzt¹).

Einwirkung von Stickstoffperoxyd 4). Isocrotonsäure bildet ein Ozonidperoxyd 5), das mit Wasser in Acetaldehyd und Glyoxylsäure zerfällt. Durch Natriumamalgam wird sie nicht angegriffen 6). Brom wird unter Bildung von $_{\alpha}$ - $_{\beta}$ -Dibrombuttersäure addiert. Mit Bromwasserstoff entsteht eine Brombuttersäure, die hei der Behandlung mit Natriumamalgam in Bromwasserstoff und $_{\alpha}$ -Crotonsäure gespalten wird. Unterchlorige Säure liefert $_{\alpha}$ -Chlor- $_{\beta}$ -oxybuttersäuren.

Salze: 7) $C_4H_5O_2Na$. Haarfeine Nadeln, die bei 12.7° in 13.5 T. 99.5 proz. Alkohols löslich sind. — $C_4H_5O_2K$. Schimmernde Blättchen aus Alkohol. — $(C_4H_5O_2)_2Ba + H_2O$. Tafeln. — $(C_4H_5O_2)_2Ca + 3 H_2O$. Zollange Prismen. — Brucinsalz. Leicht löslich in Wasser, Benzol und Alkohol. Prismatische Nadeln. Schmelzp. $98-100^\circ$. Chininsalz. Schmelzp. $156-158^\circ$. Löslichkeit in Wasser von 17° $1.04:100^8$).

Derivate: λ -Chlorisoerotousäure CH₃CH : CClCOOH. Mol.-Gew. 120,5. Zusammensetzung: 39,83% C, 4,18% H, 29,43% Cl, 26,56% O. Beim Behandeln von λ - β -Dichlorbuttersäure mit überschüssiger 10 proz. Natronlauge bei Temperaturen unterhalb 10°°). Nadeln vom Schmelzp. 66,5° aus Wasser. Verflüchtigt sich mit Wasserdämpfen viel leichter als das entsprechende λ -Crotonsäurederivat, in das sie bei längerem Erhitzen über den Schmelzpunkt teilweise übergeht. Dissoziationskonstante 1,58 · 10⁻³ 1°). Wenig löslich in kaltem, leicht in heißem Ligroin. Verliert durch Natriumamalgam das Halogen. Das Natriumsalz löst sich bei 16,5° in 22 T. Alkohol von 99,5° $_{0}$ °).

 β -Chlorisocrotonsäure CH₃CCl: CHCOOH. Bei der Zersetzung des Einwirkungsproduktes von Phosphorpentachlorid auf Acetessigester mit Wasser entsteht vorwiegend β -Chlorisocrotonsäure, die bei der Destillation des Gemisches mit Wasserdampf zuerst übergeht ¹¹). Vierseitige Prismen mit schiefer Endfläche aus Wasser. Schmelzp. 59,5°. Siedep. 194,8°. Sublimiert schon bei Zimmertemperatur. Löslichkeit in Wasser von 7°: 1:79. Nimmt in Schwefelkohlenstofflösung 2 Atome Chlor auf unter Bildung von 2, 2, 3-Trichlorbuttersäure ¹²). Liefert mit Natriumamalgam ein Gemisch von Croton- und Isocrotonsäure. Wandelt sich beim Erhitzen mit Salzsäure teilweise in β -Chlorcrotonsäure um. Dissoziationskonstante 9,47 · 10⁻⁵ ¹³).

 $\dot{\alpha}$ -Bromisocrotousäure CH₃CH: CBrCOOH. Aus α - β -Dibrombuttersäure mit zwei Molekülen alkoholischen Kalis¹⁴). Nadeln aus Wasser. Schmelzp. 92°. Konfiguration¹⁵). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Schwefelkohlenstoff. Lagert sich bei längerem Erhitzen auf 130° in Bromcrotonsäure um. Tauscht bei der Behandlung mit Natriumamalgam das Halogen gegen Wasserstoff aus. Ein Teil des Kaliumsalzes löst sich bei 21° in 10,6 Teilen Alkohol von 99,5% ¹⁶).

1) Wislicenus, Chem. Centralbl. 1897, II, 259.

2) Morrell u. Bellars, Journ. Chem. Soc. 85, 345 [1904].

3) Michael u. Schulthess, Journ. f. prakt. Chemie [2] 46, 252 [1892]. — Morrell u. Hanson, Journ. Chem. Soc. 85, 1520 [1904].

4) Egoroff, Chem. Centralbl. 1903, II, 554.

5) Langheld, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 343, 351 [1905].
6) Fittig, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 1194 [1876].

7) Wislicenus, Chem. Centralbl. 1897, II, 260.

- 8) Morrell u. Bellars, Journ. Chem. Soc. 85, 348 [1904].
- 9) Wislicenus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 248. 288 [1888].

Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 244 [1889].
 Fittig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 268, 13 [1892].

- 12) Kondakow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 24, 511 [1892].
- Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 245 [1889].
 Michael n. Norton, Amer. Chem. Journ. 2, 15 [1880/81].
 Pfeiffer, Zeitschr. f. physikal. Chemie 48, 57 [1904].
- 16) Wislicenus Annalen d. Chemie u. Pharmazie 248, 336 [1888].

Isocrotonsäureozonidperoxyd C₄H₆O₆. Gelblicher, klarer Sirup, der äußerst explosiv ist. Auf Zeug gebracht entzündet er dasselbe in kurzer Zeit. Zerfällt mit Wasser in

Acetaldehyd und Glyoxylsäure1).

Isoerotonsänreanilid ${\rm CH_3CH}$; ${\rm CHCONHC_6H_5}$. Durch Chlorieren der Isoerotonsäure mit Phosphorpentachlorid bei 0° und Eingießen des erhaltenen Produktes in ein gekühltes Gemisch von Anilin und 10 proz. Natronlauge. Schmelzp. 102°. In kaltem Wasser wenig, in heißem, sowie in Alkohol, Äther, Chloroform leicht löslich. Lange Prismen²).

Nur diese Untersuchung von Autenrieth, sowie die von Wislicenus3) und Mor-

rell4) und Bellars sind mit sicher crotonsäurefreiem Material ausgeführt.

Methaerylsäure, 2-Methylpropensäure, a-Methylacrylsäure.

Mol.-Gewicht 86,05.

Zusammensetzung: 55,78% C, 7,03% H, 37,19% O.

$$\mathrm{C_4H_6O_2} = \frac{\mathrm{CH_2:CCOOH}}{\mathrm{CH_3}}$$

Vorkommen: In geringer Menge im Römisch-Kamillenöl⁵).

Bildung: Beim Umsetzen von Äthylisobutyrat mit Phosphortrichlorid⁶). Als Nebenprodukt beim Kochen von Bromisobuttersäure mit Wasser⁷). Beim Kochen von Citrabrombrenzweinsäureanhydrid mit Alkalien⁸).

Darstellung: Citraconsäureanhydrid wird mit der 1½ fachen Menge rauchender Bromwasserstoffsäure übergossen und unter Kühlung mit Eiskochsalzgemisch gasförmiger Bromwasserstoff bis zur Sättigung eingeleitet. Die hierbei erhaltene Lösung wird verschlossen mehrere Tage an einem kühlen Ort stehen gelassen, wobei sich in reichlicher Menge Krystalle von Citrabrombrenzweinsäure ausscheiden. Diese werden isoliert und mit überschüssiger verdünnter Sodalösung aufgekocht. Hierauf säuert man mit 50 proz. Schwefelsäure an und destilliert die entstandene Methacrylsäure mit Wasserdampf über. Das Destillat wird mit Calciumcarbonat gesättigt, filtriert, eingeengt, mit Salzsäure angesäuert und ausgeäthert. Durch Vakuumdestillation wird die Säure rein erhalten. Sie muß sofort weiter verarbeitet werden 9).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Methacrylsäure krystallisiert aus kaltem Wasser in langen, farblosen, glänzenden Prismen, die bei 16° schmelzen. Siedep. 160—161°, bei 12 mm 60—63°. Spez. Gewicht 1,0153 bei 20°. Brechungsindex für Natriumlicht 1,43143¹°). Leicht löslich in warmem Wasser, in jedem Verhältnis in Alkohol und Äther. Methakrylsäure polymerisiert sich leicht beim Aufbewahren, schneller in Berührung mit kalter konz. Salzsäure oder beim Erwärmen. Frisch destillierte Säure trübt sich milchig und scheidet ein weißes Pulver ab. Auch die Destillation im Vakuum genügt, um diese Erscheinung hervorzurufen. Beim Schmelzen mit Kali entsteht Propionsäure. Methacrylsäure verbindet sich bei 0° mit Bromwasserstoff zu einem unbeständigen Additionsprodukt. Mit Jodwasserstoff liefert sie Jodisobuttersäure, mit Brom Dibromisobuttersäure. Durch Natriumamalgam wird sie zu Isobuttersäure reduziert ¹¹). Einwirkung von Stickstoffperoxyd ¹²).

Salze: $(C_4H_5O_2)_2Ca$. Lange Nadeln, Leicht löslich in Wasser. Polymerisiert sich teilweise beim Aufbewahren. — $C_4H_5O_2Ag$. Kleine Krystalle. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser⁸).

3) Wislicenns, Chem. Centralbl. 1897, II, 259.

4) Morrell u. Bellars, Jonn. Chem. Soc. 85, 348 [1904].

6) Frankland u. Duppa, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 136, 12 [1865].

7) Thomson, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 200, 86 [1880].
8) Prehn, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 188, 42 [1877].

¹⁰) Brühl, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 200, 181 [1880].

12) Egoroff, Chem. Centralbi. 1903, II, 555.

Harries u. Langheld, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 343, 351 [1905].
 Antenrieth, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 2542 [1905].

⁵) Kopp, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 195, 82 [1879]. — Blaise, Bulletin de la Socchim. [3] 29, 327 [1879].

⁹⁾ Autenrieth, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 1271 [1903].

¹¹) Fittig u. Paul, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 188, 52 [1877].

 CH_3

Derivate: Methaerylsäureäthylester $\mathrm{CH_2}: \mathrm{C-COOC_2H_5} = \mathrm{C_6H_{10}O_2}.$ Mol.-Gewicht 114,08. Zusammensetzung: 63,11% C, 8,84% H, 28,05% O. Aus methaerylsaurem Silber mit Jodäthyl¹). Entsteht auch bei der Elektrolyse des Kaliumsalzes des Dimethylmalonsäuremonoäthylesters²). Aus α -Bromisobuttersäureester und Diäthylanilin³). Man läßt 2 Mol. Phosphortrichlorid auf 1 Mol. α -Oxyisobuttersäureäthylester einwirken, fraktioniert die Hauptmengen der Phosphorverbindungen heraus und entfernt den Rest durch Schütteln mit verdünnter Kaliumearbonatlösung⁴). Siedep. 119°. Polymerisiert sich leicht beim Erwärmen. Verhalten gegen Methylmagnesiumjodid³).

Ester des l-Amylalkohols ([α] $_0 = -4,4^{\circ}$) CH $_2$: C—COOC $_5$ H $_{11}$. Aus Bromisobuttersäureamylester und Diäthylanilin. Siedep. bei 20 mm 75°. Spez. Gewicht 0,8781 bei 20°. Brechungsindex für Natriumlicht 1,4241 bei 20°. Spez. Drehung in Substanz $+3,51^{\circ}$ bei 20° $_5$)

Methaerylsäurementhylester. Aus α -Bromisohuttersäurementhylester mit Chinolin bei 180°. Siedep. 125—126° bei 14 mm. Spez. Drehung [α] $_{\rm D}^{20}$ in 10,04 proz. Benzollösung (spez. Gew. 0,8879): —91,76° °6). CH $_3$

Methacrylsäureauilid CH₂: C—CONHC₆H₅. Durch Eintragen des Einwirkungsprodukts von Phosphorpentachlorid auf Methacrylsäure in ein Gemisch von 10 proz. Natronlauge und Anilin. Schmelzp. 87°. Glänzende Blättchen aus verdünntem Alkohol. Addiert leicht 2 Atome Brom⁷).

Polymere Methaerylsäure. Wahrscheinlich $(C_4H_6O_2)_8$. Porzellanartige Masse, unlöslich in allen indifferenten Lösungsmitteln. Quillt in Wasser auf, ohne sich völlig zu lösen. Sehr beständig gegen Oxydationsmittel, Kalilauge und konz. Schwefelsäure. Es gelingt nicht, sie in Methaerylsäure zurückzuverwandeln. Sie besitzt die volle Acidität der Methaerylsäure, reagiert aber nicht mit Phosphorpentachlorid. Elektrische Leitfähigkeit 8).

Chlormethacrylsäure $C_4H_5O_2Cl$. Mol.-Gewicht 120,5. Zusammensetzung: 39,83% C, 4,18% H, 29,43% Cl, 26,56% O. Entsteht bei der Reduktion von Trichlorisobuttersäure⁹), sowie beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von citraconsaurem Natrium¹⁰). Lange Nadeln vom Schmelzp. 59°. Leicht flüchtig mit Wasserdampf.

Dichlormethaerylsäure C₄H₄O₂Cl. Beim Behandeln von Trichlorisobuttersäure mit Alkalien bei 100°11). Lange, feine Prismen. Schmelzp. 64°. Siedep. 215,5°. Sublimiert schon bei gewöhnlicher Temperatur sehr leicht. Durch Reduktionsmittel, wie Zink oder Natriumamalgam, geht sie leicht in Isobuttersäure über.

Brommethaerylsäuren: 1. 1-Brompropen-2-carbonsäure CHBr: C—COOH. Beim

 CH_3

Kochen von Citramesadibrombrenzweinsäure mit Alkalien¹²) oder nur mit Wasser¹³). Lange, platte Nadeln. Schmelzp. 62—63°. Siedep. 228—230°. Geht durch Natriumamalgam in Isobuttersäure über.

2. 3-Brompropen-2-carbonsäure $\mathrm{CH}_2\colon \mathrm{CCOOH}$ bildet sich neben der vorigen beim

 $\acute{\mathrm{C}}\mathrm{H_{2}Br}$

Kochen von Mesadibrombrenzweinsäure mit Sodalösung 14). Glänzende Blättchen. Schmelzpunkt 65—66°. Wird von Natriumamalgam viel schwerer angegriffen als die 1-Brompropen-2-Carbonsäure.

1) Auwers u. Köbner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 1935 [1891].

Brown u. Walker, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 274, 56 [1892].
Blaise u. Courtot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 140, 370 [1905].

4) Schryver, Journ. Chem. Soc. 73, 69 [1898].

5) Walden, Zeitsehr. f. physikal. Chemie 20, 574 [1896].

6) Rupe u. Busolt, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 369, 337 [1909].
7) Autenrieth, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 1269 [1903].

8) Mjöen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1227 [1897].

Gottlieb, Journ. f. prakt. Chemie [2] 12, 19 [1875].
 Morawski, Journ. f. prakt. Chemie [2] 12, 374 [1875].
 Gottlieb, Journ. f. prakt. Chemie [2] 12, 8 [1875].

12) Kekulé, Annalen d. Chemie u. Pharmazie, Suppl. 2, 97 [1862/63].

13) Fittig u. Krusemark, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 206, 7, 13 [1882].
14) Fittig u. Krusemark, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 206, 16 [1882].

Angelicasäure, A-Methylisocrotonsäure.

Mol.-Gewicht 100,06.

Zusammensetzung: 59,96% C, 8,05% H, 31,99% O.

$$C_{5}H_{8}O_{2} = \frac{CH_{3}CH:C-COOH}{\underset{CH_{3}}{|}} \ [Konfiguration^{1})].$$

Vorkommen: In den Wurzeln von Angelica archangelica²). Im Römisch-Kamillenöl von Anthemis nobilis als Isobutyl- und Isoamylester³).

Bildung: Aus a-Methyl-a-oxybuttersäure durch Wasserabspaltung⁴). Bei der Spaltung

von Laserpitin mit alkoholischem Kali⁵).

Darstellung: Aus Angelicawurzel⁶). Aus Römisch-Kamillenöl. 50 g Öl werden durch Schütteln mit einer Lösung von 50 g Kali in 50 ccm Wasser und 50 ccm Methylalkohol verseift. Sobald nach einigen Stunden die Lösung homogen geworden ist, wird der Holzgeist im Vakuum abdestilliert, neutrale Produkte durch Äther entfernt und dann die Säuren in Freiheit gesetzt. Sie werden in Äther aufgenommen und nach dessen Verjagen auf 0° abgekühlt, wobei ein Teil der Angelicasäure auskrystallisiert. Aus den flüssigen Anteilen wird das im Vakuum unterhalb von 70° Siedende entfernt, worauf der Rückstand beim Abkühlen abermals krystallisiert. Durch Fraktionieren der Ester lassen sich aus den nunmehr noch flüssigen Anteilen noch weitere Mengen Angelicasäure gewinnen. Ausbeute 18° des angewandten Öles 7).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farblose, monokline Krystalle, lange Säulen und Nadeln^s). Schmelzp. 45—45,5°. Siedep. 185°°). Spez. Gewicht 0,9539 bei 70°. Molekularbrechungsvermögen für Natriumlicht 43,32¹°). Molekulare Verbrennungswärme 635,1 Cal.¹¹). Dissoziationskonstante 5,01·10⁻⁵. Elektrisches Leitungsvermögen¹²). Esterifizierungskonstante¹³). In kaltem Wasser schwer löslich, leicht in heißem. Durch 40stündiges Kochen oder Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf 100° geht die Angelicasäure in Tiglinsäure über¹⁴). Beim Schmelzen mit Ätzkali entstehen Essigsäure und Propionsäure, bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Dioxyangelicasäure¹⁵), Citramalsäure, Glykolaldehyd, Glykolsäure¹⁶), Oxalsäure, Acetaldehyd und Essigsäure. Durch Jodwasserstoff und roten Phosphor wird die Angelicasäure zu Methyläthylessigsäure reduziert¹¹). Mit kalt gesättigter Bromwasserstoffsäure entsteht Monobromvaleriansäure, mit Brom Dibromvaleriansäure¹³) (s. S. 985). Durch Addition von unterchloriger Säure bildet sich hauptsächlich β -Chlor- α -methyl- α -oxybuttersäure¹³).

Salze: ¹⁹) $C_5H_7O_2K$. Weißes, krystallinisches, sehr zerfließliches Salz. — $(C_5H_7O_2)_2Ca+2H_2O$. In kaltem Wasser viel leichter löslich als in warmem, so daß eine kaltgesättigte Lösung bei $60-70^\circ$ vollständig erstarrt. 100 T. der bei $17,5^\circ$ gesättigten Lösung enthalten 23 T. wasserfreies Salz. — $(C_5H_7O_2)_2Ba+4^{1/2}H_2O$. Sehr leicht löslich in Wasser. Strahlig krystallinische Masse. — $C_5H_7O_2Ag$. Weiße, federartige kleine Krystalle.

1) Pfeiffer, Zeitschr. f. physikal. Chemie 48, 59 [1904].

2) Buchner, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 42, 226 [1842].
3) Koebig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 195, 95 [1879].

4) Blaise u. Bagard, Annales de Chim. et de Phys. [8] 11, 116 [1907].

5) Feldmann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 135, 236 [1865].

6) Meyer u. Zeuner, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 55, 317 [1845].
7) Blaise, Bulletin de la Soc. chim. [3] 29, 327 [1903].

8) Schimper, Jahresher. üb. d. Fortschritte d. Chemie 1881, 722.

9) Kopp, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 195, 84 [1879].

10) Eijkman, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 12, 161 [1893].

11) Stohmann, Zeitschr. f. physikal. Chemie 10, 416 [1892].
12) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 243 [1889].

13) Sudborough u. Davies, Journ. Chem. Soc. 95, 977 [1909].

14) Demarçay, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 1933 [1876].

15) Fittig u. Penschuck, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 383, 115 [1894].
16) Kondakow, John d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 23, 194 [1892].

¹⁷) Schmidt, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 208, 253 [1881].

18) Pagenstecher, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 195, 109 [1879].

¹⁹) Kopp, Annalen d. Chemie u. Pharmazie **195**, 85 [1879].

Derivate: Augelieasäureäthylester ${\rm CH_3CH}:{\rm CCOOC_2H_5}.$ Mol.-Gewicht 128,1. Zu- ${\rm CH_3}$

sammensetzung: 65,57% C, 9,44% H, 24,99% O. Siedep. 141,5°. Spez. Gewicht 0,9347 bei 0°1). Entsteht aus Pivalinester mit Phosphorpentoxyd2).

Angelicasäureisobutylester CH₃CH: CCO₂C₄H
₉. Kommt im Römisch-Kamillenöl vor. Siedep. 177—177,5°3).

Augelicasäureisoamylester $C_5H_7O_2C_5H_{11}$. Im Römisch Kamillenöl, Siedep. 200 bis $201^{\circ 3}$).

Angelicasäurementhylester $C_5H_7O_2C_{10}H_{19}$. Farblose Flüssigkeit. Siedep, bei 10,25 mm 140—141°. Spez. Drehung bei 20° in 9,89 proz. Benzollösung — 84,38°4).

Angelicasäurechlorid C₅H₇OCl. Aus dem Natriumsalz mit Phosphoroxychlorid⁵).

Angelicasäureanhydrid ${\rm C_4H_7CO}\atop{\rm C_4H_7CO}$ O. Öl 6).

Angelicas
äureanilid $\rm C_4H_7CONHC_6H_5.$ Aus Magnesiumjodäthyl, Angelicaester und An
ilin. Schmelzp. 126°7).

Augelicasäure-β-naphthalid C₄H₇CONHC₁₀H₇. Schmelzp. 135° ⁷).

Auglicerinsäure, Dioxyangelicasäure $C_5H_8O_2(OH)_2$. In eine Lösung von I T. Angelika säure in 500 T. Wasser und wenig Kaliumcarbonat wird bei 0° eine 2 proz. Lösung von Kaliumpermaganat getropft. Nadeln vom Schmelzp. I10—111° aus Äther. Unlöslich in Chloroform*).

Tiglinsäure, a-Methylcrotonsäure.9)

Mol.-Gewicht 100,06.

Zusammensetzung: 59,96% C, 8,05% H, 31,99% O.

Vorkommen: Als Glycerid im Crotonöl¹⁰). Als Isoamylester im Römisch-Kamillenöl³). (Blaise fand unter den Säuren dieses Öls keine Tiglinsäure)¹¹).

Bildung: Durch Umlagerung von Angelicasäure durch 40 stündiges Kochen mit Wasser 12), 2 stündiges Erhitzen auf 300° im Rohr, Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 100° oder 20 stündigem Kochen mit 20 proz. Natronlauge 13). Äthylacrylsäure isomerisiert sich beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure zu Tiglinsäure 14). Aus α-Methyl-α-oxybuttersäure 15) und α-Methyl-β-oxybuttersäure 16) durch Wasserabspaltung. Bei der Spaltung von Cevadin 17) und Veratrin 18). Bei der Hydrolyse des Meteloidins 19) und eines unbekannten Bestandteils der Sumbulwurzel 20). Aus Acetaldehyd, Natriumpropionat und Propionsäureanhydrid 21).

1) Beilstein u. Wiegand, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2261 [1884].

2) Blaise u. Courtot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 141, 724 [1906].

3) Koebig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 195, 99 [1879].
4) Rupe, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 369, 337, 361 [1909].

5) Rupe u. Busolt, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 369, 338 [1909].

6) Chiozza, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 86, 259 [1853].

7) Blaise u. Bagard, Annales de Chim. et de Phys. [8] 11, 120 [1907].

8) Fittig u. Penschuck, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 283, 114 [1894].

9) Pfeiffer, Zeitschr. f. physiol. Chemie 48, 59 [1904].

10) Berendes u. Schmidt, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 191, 94 [1878].

¹¹) Blaise, Bulletin de la Soc. chim. [3] **29**, 327 [1903].

12) Demarçay, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 1933 [1876].

13) Fittig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 283, 107 [1894].

¹⁴) Kondakow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gescllschaft 23, 185 [1891]. — Ssemenoff. Chem. Centralbl. 1899, I, 1071.

15) Blaise u. Bagard, Annales de Chim. et de Phys. [8] 11, 116 [1907].

16) Rohrbeck, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 188, 235 [1877].

- Wright u. Luff, Journ. Chem. Soc. 33, 347 [1878]. Horst, Chem.-Ztg. 26, 334 [1902].
 Freund u. Schwarz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 805 [1899].
- Pyman u. Reynolds, Journ. Chem. Soc. 93, 2078 [1908].
 Schmidt u. Sasse, Archiv d. Pharmazie 224, 528 [1886].

²¹) Kietreiber, Monatshefte f. Chemie 19, 735 [1898].

Trennung von Angelicasäure. Man führt die Säuren in die Kalksalze über, dampft die Lösung bis zur Krystallhaut ein und läßt erkalten. Die Hauptmenge des tiglinsauren Kalks krystallisiert aus. Man konzentriert so lange, bis beim Erkalten der Lösung nichts mehr ausfällt und versetzt dann mit dem gleichen Volumen 95 proz. Alkohols. Nach einigem Stehen scheidet sich fast die ganze Menge des angelicasauren Kalks ab¹).

Darstellung: Man kondensiert 25 g Acetaldehyd mit 90 g α -Brompropionester in Gegenwart von 40 g Zink und 100 g Benzol. Der entstandene α -Methyl- β -oxybuttersäureester, Siedep. 98 – 100° bei 30 mm, wird mit der $1^{1}/_{2}$ fachen Menge Phosphorpentachlorid umgesetzt, die Reaktionsprodukte mit Wasser gewaschen und verseift. Hierbei liefert auch der noch

vorhandene β -Chlor- α -methylbuttersäureester Tiglinsäure²).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Trikline Tafeln und Säulen vom Schmelzp. 64.5°. Siedep. 198,5°3). Spez. Gewicht 0,9641 bei 76°. Molekularbrechungsvermögen 43.35⁴). Molekulare Verbrennungswärme 626,6 Cal. 5). Dissoziationskonstante 9,57 · 10⁻⁶. Elektrische Leitfähigkeit⁶). Leicht flüchtig mit Wasserdampf. Natriumamalgam ist ohne Einwirkung auf Tiglinsäure, dagegen wird sie durch Jodwasserstoff und roten Phosphor bei 160° zu Methyläthylessigsäure reduziert. Die Oxydation mit Kaliumpermanganat liefert Tiglicerinsäure (Dioxytiglinsäure) 7), weiter Acetaldehyd, Essigsäure und Kohlensäure⁸). Tiglinsäure addiert 2 Atome Brom resp. I Mol. Bromwasserstoff. Beim Schmelzen mit Kali zerfällt sie in Essigsäure und Propionsäure. Durch Addition von unterchloriger Säure entstehen zwei isomere Säuren, von denen die eine α-Chlor-α-methyl-β-oxybuttersäure ist.

Salze: 9) C₅H₇O₂K. Entsteht aus dem Kalksalz durch genaues Ausfällen mit Kalium-carbonat. Büschelförmig vereinigte, farblose Nadeln. Wasserfrei. Nicht hygroskopisch. — (C₅H₇O₂)₂Ca + 3 H₂O. Farblose, blätterige Krystalle, die sich oft zu warzenförmigen Aggregaten vereinigen. Ziemlich schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser. 100 T. der bei 17° gesättigten Lösung enthalten 6,05 T. wasserfreies Salz. — (C₅H₇O₂)Ba + 4 H₂O. Leichter wasserlöslich als das Kalksalz, aber sehr viel schwerer als das angelicasaure Barium. 100 T. der bei 16° gesättigten Lösung enthalten 15,6 Teile wasserfreies Salz. — C₅H₇O₂Ag. Läßt sich aus heißem Wasser in kleinen, weißen, federartigen Krystallen erhalten.

Derivate: Tiglinsaures Äthyl $C_5H_7O_2C_2H_5$. Mol.-Gewicht 128,I. Zusammensetzung: 65,57% C, 9,44% H, 24,99% O. Siedep. korr. 156°. Spez. Gewicht 0,926 bei 21°, 0,9425

bei 0° 10).

Tiglinsäureiseamylester C₅H₇O₂C₅H₁₁ soll im Römisch-Kamillenöl vorkommen¹¹).

Tiglieerinsäure $C_5H_8O_2(OH)_2$. Zu einer gekühlten Lösung der Tiglinsäure in 100 T. Wasser und etwas Kaliumcarbonat wird eine ebenfalls gekühlte Lösung von einem Mol. Kaliumpermanganat in der 50 fachen Menge Wasser gefügt?). Schmelzp. 88°. Äußerst leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aceton; nicht löslich in Ligroin, Chloroform und Benzol.

 $\beta\text{-}Chlortiglins \"{a}ure\ CH_{3}CCl: C-COOH.\ \ Durch\ Behandeln\ von\ Methylacetessigester\ mit$

ĊH₃

Phosphorpentachlorid und Zerlegung des entstandenen Chlorids mit Wasser. Schmelzp. 73°12).

Tiglylchlorid C₄H₇COCl. Aus Tiglinsäure und Phosphortrichlorid. Siedep. bei 12 mm 45°12).

Tiglinaulilid $C_4H_7CONHC_6H_5$. Aus dem Chlorid und Anilin. Schmelzp. 77°. Krystallisiert aus Petroläther.

Tiglin-3-naphthalid C₄H₇CONHC₁₀H₇. Schmelzp. 96° 13).

1) Fittig, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 283, 105 [1894].

Blaise, Bulletin de la Soc. chim. [3] 29, 330 [1902].
 Kopp, Annalen d. Chemic u. Pharmazie 195, 84 [1879].

4) Eykman, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 12, 161 [1893].

5) Stohmann, Zeitschr. f. physikal. Chemie 10, 416 [1892].
6) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 243 [1889].

- 7) Fittig u. Penschuck, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 283, 109 [1894].
- 8) Beilstein u. Wiegand, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 17, 1262 [1884].

9) Kopp, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 195, 88 [1879].

¹⁰) Fröhlich u. Geuther, Zeitschr. f. Chemie 1870, 551. — Beilstein u. Wiegand, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2262 [1884].

¹¹) Koebig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie **195**, 100 [1879].

¹²) Demarçay, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 1177 [1877]. — Rücker, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 201, 54 [1880].

13) Blaise u. Bagard, Annales de Chim. et de Phys. [8] 11, 120 [1907].

Seneciosäure.

Mol.-Gewicht 100,06.

Zusammensetzung: 59,96% C, 8,05% H, 31,99% O.

 $C_5H_8O_2$.

Vorkommen: Im Rhizom von Senecio Kämpferi D. C.1).

Darstellung: Das zerschnittene Rhizom wird mit 60proz. Alkohol unter Zusatz von Soda extrahiert und der Alkoholrückstand mit Äther behandelt.

Physiologische Eigenschaften: Die Seneciosäure ist Ursache der Rotfärbung, welche der Saft der Pflanze auf der Haut hervorruft²).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Sencciosäure krystallisiert aus heißem Wasser in farb- und geruchlosen, seideglänzenden Nadeln, aus Alkohol in Prismen. Sie ist wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem, sehr leicht in Alkohol, Äther und Chloroform. Schmelzp. 65°. Durch nascierenden Wasserstoff wird sie nicht verändert.

Salze: $(C_5H_7O_2)_2Ca + 3H_2O$. Leicht lösliche Nadeln. — $C_5H_7O_2Ag$. Glänzende,

ziemlich lichtbeständige Blättehen aus Wasser.

Derivate: Dibroundihydroseneeiosäure $C_5H_8O_2Br_2$. Durch Addition von Brom an Seneciosäure in Schwefelkohlenstofflösung. Schwefelp. 107°. Farblose Krystalle aus Schwefelkohlenstoff.

Monobromdihydroseneeiosäure $C_5H_9O_2Br$. Durch Einwirkung von bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsäure auf Seneciosäure. Krystalle vom Schmelzp. 71° aus Schwefelkohlenstoff.

Säure $C_6H_{10}O_2$ aus Crotonöl.

Mol.-Gewicht 114,08.

Zusammensetzung: 63,11% C, 8,84% H, 28,05% O.

Vorkommen: Im fetten Öl von Croton tiglium.

Darstellung: Aus dem über 200° siedenden Anteil der flüchtigen Säuren des Crotonöls durch mehrfach wiederholte fraktionierte Destillation. Siedep. 208°3).

Hexanaphthencarbonsäure $C_7H_{12}O_2$ s. S. 12. Heptanaphtencarbonsäure $C_8H_{14}O_2$ s. S. 12. Octonaphtencarbonsäure $C_9H_{16}O_2$ s. S. 12. Dekanaphtensäure $C_{10}H_{18}O_2$ s. S. 12.

Säure C₁₀H₁₈O₂ aus Bourbongeraniumöl. 4)

Mol.-Gewicht 170,15.

Zusammensetzung: 70,53% C, 10,67% H, 18,80% O.

Vorkommen: Frei und als Ester im Bourbongeraniumöl in einer Menge von 0,5—1%. Unlöslich in Wasser. Gibt mit Brom ein öliges Additionsprodukt.

 $C_{10}H_{17}O_2Ag$. Schmelzp. 158°.

Cascarillsäure.

Mol.-Gewicht 184,17.

Zusammensetzung: 71,68% C, 10,95% H, 17,37% O.

C11 H20 O2.

Vorkommen: Im freien Zustande im Cascarillöl 5).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Öl, das bei -18° erstarrt. Siedep. 268 bis 270°. Spez. Gewicht 0,9324 bei 20°. Wird von Kaliumpermanganat kaum angegriffen, dagegen durch rauchende Salpetersäure zu einer ungesättigten Säure $C_{11}H_{18}O_4$ vom Schmelzp.

2) Shimoyama, Chem. Centralbl. 1892, II, 646.

4) Flatau u. Labbé, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 1876 [1896].

5) Thoms, Chem. Centralbl. 1900, II, 575.

¹⁾ Shimoyama, Chem. Centralbl. 1892, I, 1786; П, 646; Jahresber. über d. Fortschritte d. Tierchemie 1892, 1786.

³⁾ Schmidt u. Berendes, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 191, 121 [1878].

111°, oxydiert. Die Zugehörigkeit der Cascarillsäure zu der aliphatischen Reihe ist nicht sicher erwiesen. Cascarillsäureamid: Schmelzp. 78°.

Petroleumsäure $C_{11}H_{20}O_2$ s. S. 00.

Säure C₁₂H₂₂O₂ aus Hefefett.¹)

Mol.-Gewicht 198,18.

Zusammensetzung: 72,7° C, 11,1° H. 16,2° O.

 $C_{12}H_{22}O_2$.

Vorkommen: Im Fett untergäriger Bierhefe, wahrscheinlich an Glycerin gebunden.

Darstellung: 60 g Hefefett wurden nach und nach mit 300 cem 10 proz. Kalilauge verrieben und dann bis zur vollständigen Lösung erhitzt. Die erhaltenen Säuren wurden in die Bleisalze übergeführt und diese mit Äther ausgezogen. Die löslichen Bleisalze wurden mit verdünnter Salzsäure und Wasserdampf behandelt. Dabei geht die Säure als bräunliches, in Wasser sehr schwer lösliches Öl über.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Die Säure ist ein farb- und geruchloses Öl, das indessen beim Stehen an der Luft einen penetranten Geruch annimmt. Im Vakuum von 12 mm geht sie fast vollständig zwischen 130 und 150° über. Sie ist sehr schwer löslich in Wasser. Die Lösungen der Alkalisalze schäumen stark. Brom in Chloroformlösung wird lebhaft absorbiert unter Bildung einer sehweren öligen Säure.

Säure C₁₂H₂₂O₂ aus Cochenillefett.²)

Mol.-Gewicht 198,19.

Zusammensetzung: 72,7% C, 11,1% H, 16,2% O.

Darstellung: Aus dem Fettsäuregemisch der Cochenille werden die gesättigten Säuren durch Fällen der Bleisalze aus der alkoholischen Lösung beseitigt. Aus dem Filtrat wird der Alkohol entfernt und die Säuren wieder in Freiheit gesetzt. Sie werden über die Ammonsalze in die Bleisalze übergeführt, die man durch Äther gehen läßt und dann wieder über die Ammonsalze in die Bariumsalze verwandelt. Das Bariumsalz der Säure $C_{12}H_{22}O_2$ kann durch seine Löslichkeit in Alkohol von anderen Salzen getrennt werden.

Säure C₁₄H₂₆O₂ aus Cochenillefett.²)

Mol.-Gewicht 226,2.

Zusammensetzung: 74.27% C, 11,58% H, 14,15% O.

Vorkommen: Im Fett der Cochenille.

Das Barytsalz wird von dem der eben beschriebenen Säure $C_{12}H_{22}O_2$ durch seine Schwerlöslichkeit in Alkohol getrennt. Die freie Säure ist nicht bekannt.

Säure C₁₅H₂₈O₂ aus Petroleum s. S. 00.

Cimicinsäure.

Mol.-Gewicht 240,22.

Zusammensetzung: 74,93% C, 11,75% H, 13,32% O.

C15H28O2.

Vorkommen: Frei in der grauen Blattwanze, Raphigaster punctipennis³). Im Spinnengewebe⁴).

Darstellung: Durch Extraktion der Blattwanzen mit Alkohol.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Prismen vom Schmelzp. 43,8—44,2° aus Äther. Unlöslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol.

2) Raimann, Monatshefte f. Chemie 6, 896 [1885].

4) Valente, Gazzetta chimica ital. 12, 557 [1882].

¹⁾ Hinsberg u. Roos, Zeitschr. f. physiol. Chemie 38, 9 [1903].

³⁾ Carius, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 114, 147 [1860].

Salze: Das Natrium- und Kaliumsalz sind seifenartig. Das Calcium-, Barium-, Magnesiumund Bleisalz sind amorphe Niederschläge.

Derivate: Cimicinsäureäthylester C₁₅H₂₇O₂C₂H₅. Flüssig.

Cimicylchlorid C₁₅H₂₇OCl. Fest.

Säure C₁₅H₂₈O₂ aus Eriodictyon glutinosum Benth.

Mol.-Gewicht 240,22.

Zusammensetzung: $74,93^{\circ}_{0}$ C, $11,75^{\circ}_{0}$ H, $13,32^{\circ}_{0}$ O.

C15H28O2.

Vorkommen: In der californischen Hydrophyllacee Eriodictyon glutinosum Benth. als Glycerid¹).

Darstellung: Das Petrolätherextrakt der Pflanze wird mit Tierkohle entfärbt und mit alkoholischem Kali verseift. Hierauf werden die entstandenen Fettsäuren in die Bleisalze übergeführt und diese mit der 10 fachen Menge Äther ausgelaugt. Aus den gelösten Anteilen werden die Fettsäuren freigemacht, in Petroläther aufgenommen, getroeknet und nach dem Verjagen des Lösungsmittels fraktioniert.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 47—48°. Die Säure destilliert unter 20 mm Druck zwischen 250 und 270°. Sie ist geruchlos, leicht löslich in Petroläther und Chloroform. Aus 95 proz. Alkohol kommt sie in flockigen Krystallen heraus. In Wasser ist sie unlöslich. Sie addiert 2 Atome Brom.

Säure C₁₆H₃₀O₂ aus Dorschleberöl.

Mol.-Gewicht 254,24.

Zusammensetzung: 75,52% C, 11,89% H, 12,59% O.

Vorkommen: Im Dorschleberöl²) in einer Menge von ungefähr 6 % der vorhandenen Fettsäuren. Im Heringsöl. Im Waltran.

Darstellung: Die bei der Destillation der Methylester der Fettsäuren aus Dorschleberöl erhaltene Fraktion vom Siedep. 185—186° bei 10 mm Druck wird mit alkoholischem Kali verseift und die erhaltenen Fettsäuren in die Barytsalze übergeführt. Die Salze werden aus Äther umkrystallisiert, die schwerst löslichen Anteile in die Bleisalze verwandelt und das palmitinsaure Blei durch seine Unlöslichkeit in kaltem Äther abgetrennt. Die weitere Reinigung der Säure $C_{16}H_{30}O_2$, deren Bleisalz im Äther gelöst bleibt, erfolgt durch Darstellung und Umkrystallisierung des Zinksalzes.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelz- und Erstarrungspunkt: —1°. Säurezahl 219. Jodzahl 91,5. Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in eiskalter alkalischer Lösung entsteht eine Dioxypalmitinsäure vom Schmelzp. 125°. Blendendweiße Krystallblättehen aus Alkohol.

Physetölsäure.

Mol.-Gewicht 254,24.

Zusammensetzung: 75,52% C, 11,89% H, 12,59% O.

C16H30O2.

Vorkommen: Im Walratöl von Physeter macrocephalus Shaw³). Im Fett des kaspischen Seehundes⁴).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 30°. Die Säure wird von salpetriger Säure nieht verändert.

Salze: $(C_{16}H_{29}O_2)_2$ Ba. Löslich in heißem Alkohol. — $(C_{16}H_{29}O_2)_2$ Pb. Löslich in Äther.

¹⁾ Mossler, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 351, 238 [1907].

²⁾ Bull, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 3573 [1906].

³⁾ Hofstaedter, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 91, 177 [1854].

⁴⁾ Luharsky, Journ. f. prakt. Chemie [2] 57, 26 [1898].

Hypogäasäure.

Mol.-Gewicht 254,24.

Zusammensetzung: 75,52% C, 11,89% H, 12,59% O.

Vorkommen: Im fetten Öl der Erdnuß Arachis hypogaea von Gößmann und Scheven 1) entdeckt, von Schroeder 2) wieder gefunden. Nach Schoen 3) enthält das Öl der Erdnüsse zwar beträchtliche Mengen Ölsäure, aber keine Säure der Formel $C_{16}H_{29}O_2$.

Darstellung: Erdnußöl wird durch 2-3-stündiges Koehen mit verdünnter Natronlauge verseift. Die Fettsäuren werden durch Chlorwasserstoff freigemacht und in der eben nötigen Menge heißen Alkohols gelöst. Beim Erkalten scheidet sieh Arachinsäure aus. Mit dem Rückstand der alkoholischen Lösung wird dieselbe Behandlung wiederholt, solange sich noch beim Erkalten Arachinsäure ausscheidet. Schließlich wird beim Eindunsten im Wasserstoffstrom die Hypogäasäure krystallinisch erhalten.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Hypogäasäure krystallisiert in nadelförmigen Aggregaten vom Schmelzp, 33°. Sie oxydiert sich leicht an der Luft. Addiert 2 Atome Brom.

Durch salpetrige Säure wird sie in Gaidinsäure umgewandelt.

Salze: $(C_{16}H_{29}O_2)_2Ba$. — $(C_{16}H_{29}O_2)_2Cu$.

Derivate: Hypogäasäureäthylester C₁₅H₂₉CO₂C₂H₅. Nicht flüchtiges Öl, das sich nur schwer in Alkohol löst.

Gaidinsäure $C_{16}H_{30}O_2$. Hypogäasäure wird mit gewöhnlicher Salpetersäure erwärmt, bis NO_2 -Dämpfe entweichen und dann rasch abgekühlt. Schmelzp. 39°, Leicht löslich in Alkohol. Verbindet sich mit 2 Atomen Brom.

Lycopodiumölsäure, Tanacetumölsäure.

Mol.-Gewicht 254,24.

Zusammensetzung: 75,52% C, 11,89% H, 12,59% O.

$$\begin{array}{c} \mathrm{C_{16}H_{30}O_{2}}\,.\\ \mathrm{CH} < \mathrm{CH_{3}}\\ \mathrm{CH} \\ \mathrm{CC_{10}H_{21}} \\ \mathrm{COOH} \end{array}$$

Vorkommen: 1m fetten Öl der Sporen von Lycopodium clavatum⁴). [Bukowski⁵) vermochte die Säure in dem Lycopodiumöl nicht aufzufinden.] Im Extrakt der Rainfarnblüten^c).

Darstellung: Das Lycopodiumöl wird mit Bleioxyd verseift und die ätherlöslichen Bleisalze extrahiert. Die Säure wird durch Phosphorsäure freigemacht und mit Äther ausgeschüttelt.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Gelblich gefärbte Flüssigkeit von wachsartigem Geruch. Erstarrt in fester Kohlensäure zu einer körnigen Masse. Spez. Gewicht 0,9053 bei 15,6°. Leicht löslich in Äther und Chloroform, schwerer in Alkohol. Oxydiert sich an der Luft. Beim Erhitzen über 200° tritt Zersctzung ein. Bei 14tägigem Stehen mit Salpetersäure geht die Säure durch Umlagerung in eine bei 15,5—17° schmelzende isomere Säure über. Beim Schmelzen mit Kali treten Laurinsäure, Isobuttersäure und Essigsäure auf. Durch Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung wird Isobutylessigsäure, Monoxycaprinsäure und eine Dioxypalmitinsäure vom Schmelzp. 113° gebildet.

5) Bukowski, Chem.-Ztg. 13, 174 [1889].

¹⁾ Gößmann u. Scheven, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 94, 230 [1855].

Schroeder, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 143, 22 [1867].
 Schoen, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 244, 253 [1888].

⁴⁾ Langer, Archiv d. Pharmazie 227, 241, 289, 625 [1889].

⁶⁾ Mathes u. Serger, Archiv d. Pharmazie 247, 418 [1909].

Asellinsäure.

Mol.-Gewicht 268,26.

Zusammensetzung: 76,04% C, 12,03% H, 11,93% O.

C17H32O2.

Vorkommen: Im Japanfischtran 1). Gibt mit Kaliumpermanganat eine Dioxyheptadecylsäure vom Schmelzp. $114-116^{\circ}$.

Ölsäure, Oleinsäure, Elainsäure.

Mol.-Gewicht 282,27.

Zusammensetzung: 76,52% C, 12,15% H, 11,33% O.

 $C_{18}H_{34}O_2 = CH_3(CH_2)_7CH : CH(CH_2)_7COOH.$

Frei in der Veilchenwurzel²) und im Fliegenpilz³). Als Glycerid in den meisten flüssigen und festen Fetten⁴), besonders reichlich in fetten Ölen, wie Mandelöl, Olivenöl, Leinöl⁵) und Tabaksamenöl⁶). Im menschlichen Harn⁷).

Bildung: Bei der trocknen Destillation des Gummiharzes⁸). Neben Isoölsäure aus Jodstearinsäure mit alkoholischem Kali⁹).

Darstellung: Ein passendes Ausgangsmaterial, vorteilhaft Mandelöl, Olivenöl oder Schweineschmalz, wird mit Kalilauge verseift und die Säuren durch Salzsäure in Freiheit gesetzt. Die freien Säuren digeriert man bei 100° mit Bleioxyd und extrahiert das ölsaure Blei mit Äther oder nach einem Vorschlag von Saunders 10) bei 65° mit der gleichen Menge Alkohol vom spez. Gewicht 0,82. Zur weiteren Reinigung führt man die Ölsäure in das Bariumsalz über, das durch Umkrystallisieren leicht rein zu erhalten ist.

Nachweis und Bestimmung: 1. Nachweis neben gesättigten Fettsäuren: Man löst etwas Baumwolle in konz. Schwefelsäure, fügt einige Tropfen des zu untersuchenden Öls zu und läßt unter Schütteln Wasser zutropfen. Bei Gegenwart von Ölsäure tritt erst Rot-, dann Violettfärbung ein. Gesättigte Fettsäuren zeigen die Reaktion nicht¹¹). 2. Spektralreaktion von Lifschütz¹²). Ein Tropfen Oleinsäure wird in 3—4 ccm Eisessig gelöst, mit einem Tropfen möglichst wasserarmer Chromsäurelösung in Eisessig versetzt und die Lösung mit 10 Tropfen konz. Schwefelsäure gemischt stehen gelassen. Die grüne Farbe der klaren Lösung verblaßt schnell, um einer violett- bis kirschroten Platz zu machen, die während der ersten Zeit immer stärker wird. Das Absorptionsspektrum zeigt ein breites Band im Grün, dicht am Blau, ein schmäleres, schwaches Band nahe am Gelb und einen noch schwächeren Streifen zwischen Gelb und Orange.

Der Nachweis von Ölsäure neben den Säuren der Reihe $C_nH_{2n-4}O_2$ erfolgt durch Trennung der Bariumsalze mittels Benzols, dem 5% abs. Alkohol zugesetzt sind. 100 ccm dieser Mischung lösen bei 11° 0,018—0,023 g ölsaures Barium ¹³). Trennung von Stearinsäure durch Alkohol-Essigsäure ¹⁴).

Physiologische Eigenschaften: Mechanismus der Resorption und Synthese der Ölsäurederivate im Darm¹⁵). Lipase aus der Dünndarmschleimhaut von Schwein, Schaf und Pferd synthetisiert Ölsäure und Glycerin, diejenige aus der Dünndarmschleimhaut von Hund und

¹⁾ Fahrion, Chem.-Ztg. 17, 684 [1893].

²⁾ Tiemann u. Krüger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 2676 [1893].

³⁾ Heinisch u. Zellner, Monatshefte f. Chemie 25, 537 [1904].

 ⁴⁾ Chevreul, Recherches sur les corps gras d'origine animale. Paris 1823. S. 75.
 5) Erdmann u. Bedford, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 1324 [1909].

⁶⁾ Ampola u. Scurti, Gazzetta chimica ital. 34, 2, 315 [1904].

⁷⁾ Hybinette, Skand. Archiv f. Physiol. 7, 380 [1897].

⁸⁾ Etard u. Wallée, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 140, 1603 [1905].

⁹⁾ Lehedew, Journ. f. prakt. Chemie [2] 50, 61 [1894].

¹⁰⁾ Saunders, Jahresber. d. Chemie 1880, 831.

¹¹⁾ Manea, Chem. Centralbl. 1908, II, 1702.

¹²⁾ Lifschütz, Zeitschr. f. physiol. Chemie 56, 446 [1908].

¹³⁾ Farnsteiner, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 6, 161 [1903].

¹⁴⁾ David, Zeitschr. f. analyt. Chemie 18, 622 [1879].

¹⁵) Noll, Archiv f. Auat. u. Physiol., physiol. Abt., Suppl. 148 [1908]. — S. auch Rossi, Biochem. Centralbl. 4909, 351.

Rind nicht¹). Freie Ölsäure hemmt die Spaltung der Ölsäureglyceride durch Pankreasferment²). Hämolytische Wirkungen der Ölsäure³). Einfluß des Cholesterins auf die Ölsäurehämolyse⁴). Bei andauernder Zufuhr von Ölsäure kommt ihre hämolytische Wirkung auch innerhalb des Organismus zustande. Bei Hunden und Kaninchen nimmt die Zahl der roten Blutkörperchen und der Hämoglobingehalt konstant ab⁵). Ölsäure und Botryocephalusanämie⁶).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Ölsäure krystallisiert in farblosen Nadeln vom Schmelzp. 14°. Bei gewöhnlicher Temperatur stellt sie ein farb- und geruchloses Öl dar, das das spez. Gewicht 0,898 bei 14° besitzt und unter 100 mm Druck bei 285,5—286°, unter 10 mm Druck bei 223°7), unter 0,25 mm bei 166° siedet⁸). Die alkoholische Lösung der reinen Ölsäure rötet blaues Lackmuspapier nicht. Beim Stehen an der Luft oxydiert sie sich unter Bräunung und reagiert dann saner, wahrscheinlich infolge des Auftretens von Azelainsäure, Sebacinsäure und niederen Fettsäuren⁹). Zersetzung bei jahrelangem Aufbewahren¹⁰). Mit auf 250° erhitztem Wasserdampf ist Ölsäure unzersetzt flüchtig¹¹). Molekularlichtbrechungsvermögen 141,39 ¹²). Molekulare Verbrennungswärme 2682 Cal. ¹³). Kryoskopisches Verhalten ¹⁴). Esterifizierungskonstante ¹⁵). Ölsäure wird von Jodwasserstoff und rotem Phosphor bei 200—215° zu Stearinsäure reduziert ¹⁶).

Reduktion durch Elektrolyse der salzsauren oder schwefelsauren Lösung ¹⁷), sowie Hydrierung unter dem Einfluß von Nickel ¹⁸), Kupfer ¹⁹), Kobalt ²⁰), Palladium ²¹) oder Platin ²²) liefern ebenfalls Stearinsäure. Ölsäure verbindet sich direkt mit Brom. Wärmetönung bei der Reaktion ²³). Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung entsteht 9, 10-Dioxystearinsäure vom Schmelzp. 136,5° ²⁴), außerdem Azelainsäure, Pelargonsäure und wenig Oxalsäure ²⁵). Chromsäure in verdünnter Schwefelsäure liefert Azelain- und Pelargonsäure ²⁵). Bei sukzessiver Einwirkung von unterchloriger Säure und Kalilauge entsteht eine Dioxystearinsäure vom Schmelzp. 99,5°, ein Stereoisomeres des mit Permanganat sich bildenden Oxydationsproduktes ²⁶). Oxydation mit Ammoniumpersulfat in starker Schwefelsäure führt ebenfalls zu der bei 99,5° schmelzenden Säure ²⁷). Beim Einleiten von ozonisiertem Sauerstoff in eine Chloroformlösung der Ölsäure entsteht Ölsäureozonidperoxyd C₁₈H₃₄O₆,

1) Hamsik, Zeitschr. f. physiol. Chemie 59, 1 [1909].

2) Kalabukow u. Terroine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 147, 712 [1908].

3) Noguchi, Biochem. Zeitschr. 4, 25 [1907]; 6, 327 [1907]. — Hecker, Arbeiten d. Frankf. Instit. f. experim. Therapie 1907, 39. — v. Dungern u. Coca, Berl. klin. Wochenschr. 45, 348 [1908]. — v. Knaffl - Lenz, Biochem. Zeitschr. 20, 1 [1909]. — Hessberg, Biochem. Zeitschr. 20, 349 [1909].

4) Meyerstein, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 60, 385 [1909].

5) Faust u. Schmincke, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 1908, Suppl. S. 171 (Schmiedeberg-Festschrift).

6) Faust, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 57, 367 [1907].

Krafft u. Noerdlinger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 819 [1889].
 Fischer u. Harries, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 2158 [1902].

9) Skala, Chem. Centralbl. 1898, I, 439.

- 10) Senkowski, Zeitschr. f. physiol. Chemie 25, 434 [1898].
 11) Bolley u. Borgmann, Zeitschr. f. Chemie 1866, 187.
- 12) Eijkman, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 12, 162 [1893].

¹³) Stohmann, Zeitschr. f. physikal. Chemie 10, 416 [1892].

14) Robertson, Journ. Chem. Soc. 83, 1428 [1903].

- 15) Sudborough u. Gittins, Journ. Chem. Soc. 95, 315 [1909].
- 16) Goldschmidt, Jahresber. üb. d. Fortschritte d. Chemie 1876, 579.

17) Petersen, Chem. Centralbl. 1905, II, 305.

- 18) Erdmann, Chem. Centralbl. 1909, II, 667. Sabatier u. Mailhe, Annales de Chim. et de Phys. [8] 16, 73 [1909].
- ¹⁹) Sabatier u. Mailhe, Annales de Chim. et de Phys. [8] 16, 73 [1909]. I patiew, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 2091 [1909].

²⁰) Fokin, Chem. Centralbl. 1907, II, 1324.

²¹) Paal u. Roth, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 2283 [1908].

22) Fokin, Chem. Centralbl. 1908, H, 1996.
23) Luginin, Chem. Centralbl. 1907, II, 134.

²⁴) Saytzeff, Journ. f. prakt. Chemie [2] 33, 300 [1886].

25) Edmed, Journ. Chem. Soc. 73, 627 [1898].
 26) Albitzky, Journ. f. prakt. Chemie [2] 61, 72 [1900].

²⁷) Albitzky, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 33, 2910 [1900].

das beim Waschen mit Wasser und Natriumbicarbonatlösung in das normale Ozonid C₁₈H₃₄O₃ übergeht. Bei der Spaltung mit Wasser liefert letzteres Azelainsäure und ihren Halbaldehyd, Nonylaldehyd und Pelargonsäure¹). Beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure bei 80-85° entsteht Stearolacton²). Beim Kochen mit Mercuriacetat nimmt die Ölsäure Quecksilber auf3).

Durch wenig salpetrige Säure geht die Ölsäure in die stereoisomere Elaidinsäure über, die bei 44-45° schmilzt. Mit wenig Stickstoffperoxyd entsteht Nitrooxyölsäure⁴) und ihr Salpetrigsäureester, mit größeren Mengen Elaidinsäure. Beim Erhitzen mit aktiver Methyläthylessigsäure auf 350° im Rohr entsteht ein optischaktives Kohlenwasserstoffge-

menge 5).

Salze: Leitfähigkeit der Salze⁶). Aussalzbarkeit der Seifen⁷). C₁₈H₃₃O₂NH₄. Bei Zimmertemperatur flüssige Krystalle. Doppelbrechung 8). — C₁₈H₃₃O₂Li. Durch Fällen des Kalisalzes mit Lithium acetat. Weißer, flockiger Niederschlag, aus Alkohol kleine Krystallbüschel⁹). Löslichkeit in Wasser von 18°: 0,0674: 100, in Alkohol von 18°: 0,9084 : 100. Unlöslich in Äther und Benzol. — $C_{18}H_{33}O_2$ Na. Schmelzp. 232—235°. Ölsaures Natrium bewirkt eine durch Calcium nicht beeinflußbare Brachykardie 10). Verhalten gegen Tuberkelbacillen¹¹). Krystalle aus abs. Alkohol. Löst sich bei 12° in 10 T. Wasser, bei 13° in 20,6 T. Alkohol und 100 T. siedendem Äther (Chevreul). Bildet den Haupthestandteil der medizinischen Seife. — C₁₈H₃₃O₂K. Bei gewöhnlicher Temperatur durchscheinende Gallerte, die Doppelbrechung zeigt⁸). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Durch viel Wasser wird das Salz unter Abscheidung des unlöslichen sauren Kaliumsalzes zerlegt. $\text{L\"{o}slich in \"{A}ther.} - (C_{18}H_{33}O_2)_2Mg. - (C_{18}H_{33}O_2)_2Ca. - (C_{18}H_{33}O_2)_2Sr. - (C_{18}H_{33}O_2)_2Ba.$ In Wasser unlösliches Krystallpulver. Löslichkeit in organischen Solvenzien 12). Ceroleat, schmalzartige Masse¹³). Thoriumoleat¹⁴). — $(C_{18}H_{33}O_2)_2$ Zn. — $(C_{18}H_{32}O_2)_2$ Hg. Schmelzp. 102—103° 15). — $(C_{18}H_{32}O_2)_2$ Pb. Pulver vom Schmelzp. 80°. Leicht löslich in Äther. Bildet den Hauptbestandteil des Bleipflasters der Apotheken. Das basische Bleioleat ist unlöslich in Aklohol und Äther. — (C₁₈H₃₃O₂)₃Al. Gallerte. Unlöslich in heißem Alkohol, leicht in Äther und Benzol. — (C₁₈H₃₃O₂)₂Mn ¹⁶). Fleischfarbener Niederschlag. Wenig löslich in heißem Alkohol; leicht in Benzol, Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Ligroin. — $(C_{18}H_{33}O_2)_2$ Fe ¹⁶). Rotbrauner Niederschlag, der in seinen Löslichkeitsverhältnissen dem Mangansalz ähnelt, — $(C_{18}H_{33}O_2)_2Cu$. Krystallisiert in Stäbchen, die sich wie flüssige Krystalle verhalten 17). Leicht löslich in Äther.

Derivate: Methyloleat C₁₈H₃₃O₂CH₃. Siedep. 212—213° bei 15 mm ¹⁸). Dichte 0,879 bei 18° 19).

Ätliyloleat $C_{18}H_{33}O_2C_2H_5$. Mol.-Gewicht 310,3. Zusammensetzung: 77,34% C, 12,34% H, $10,32^{\circ}$, O. Öl vom spez. Gewicht 0,871 bei 16° 19).

Santalololeat C₁₈H₃₃O₂C₁₅H₂₅. Helles Öl von neutraler Reaktion ²⁰).

2) Shukow u. Schestakow, Chem. Centralbl. 1908, II, 1414.

3) Leys, Bulletin de la Soc. chim. [4] 1, 543 [1907]. 4) Egoroff, Chem. Centralbl. 1904, I, 260.

5) Neuberg, Biochem. Zeitschr. 7, 199 [1907].

6) Dennhardt, Wied. Annalen d. Physik 67, 325 [1899].

7) Cohn, Chem.-Ztg. 31, 855 [1907].

8) Sommerfeldt, Physikal. Zeitschr. 9, 234 [1908]. — Wallerant, Compt. rend. de l'Aead. des Sc. 143, 694 [1907].

9) Schoen, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 244, 263 [1889]. — Partheil u. Ferié, Archiv d. Pharmazie 241, 559 [1903].

10) Januschake, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 61, 363 [1909].

Zeuner, Zeitschr. f. Tuberkulose 15, 135 [1909].
 Farnsteiner, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 2, 1 [1899]; 6, 161 [1903].

13) Morgan u. Cahen, Pharmaceut. Journ. [4] 24, 428 [1907].

¹⁴) Martindale, Pharmaceut. Journ. [4] 21, 149 [1905].

15) Tishbourne, Jahresber. üb. d. Fortschritte d. Chemie 1885, 1443.

16) Schoen, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 244, 266 [1888].

- ¹⁷) Richter, Zeitschr. f. angew. Chemie **20**, 1614 [1907].
- 18) Haller u. Youssouffian, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 143, 803 [1906]. ¹⁹) Laurent, Annales de Chim. et de Phys. [2] **65**, 399 [1837].

²⁰) v. Heyden, Chem. Centralbl. 1907, 1, 1469.

¹⁾ Harries u. Thieme, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 343, 333, 354 [1905]. — Harries u. Türk, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 3732 [1906].

v-Monoolein C21H40O4

$$\begin{array}{c} \mathrm{CH_2OCOC_{17}H_{33}} \\ \mathrm{CHOH} \\ \mathrm{CH_2OH} \end{array}$$

Aus Monochlorhydrin mit Natriumoleat bei 140° im Einschmelzrohr. Bei 0° erstarrendes Öl. Zersetzt sich beim Erhitzen im Vakuum¹). Synthese eines Monooleins durch Pankreasferment²).

v-Diolein C39H72O5

$$\begin{array}{c} \mathrm{CH_2OCOC_{17}H_{33}} \\ \mathrm{CHOH} \\ \mathrm{CH_2OCOC_{17}H_{33}} \end{array}$$

Ans Dichlorhydrin und Natriumoleat bei I40—150° im Rohr¹). Bei 0° erstarrendes Öl. β-Diolein C₃₉H₇₉O₅

$$\begin{matrix} \mathrm{CH_2OCOC_{17}H_{33}} \\ \mathrm{CHOCOC_{17}H_{33}} \\ \mathrm{CH_2OH} \\ \beta\text{-Diolein} \end{matrix}$$

Flüssig. Aus β -Dichlorhydrin und Natriumoleat.

Oleodipalmitin $C_{53}H_{100}O_6=C_3H_5(OCOC_{15}H_{31})_2(OCOC_{17}H_{33}).$ Im Oleum stillingiae und Kakaofett. Schmelzp. $37\,^\circ\,^3).$

3-Oleo-x-distearin C57H108O6

$$\begin{matrix} \mathrm{CH_2OCOC_{17}H_{35}} \\ \mathrm{CHOCOC_{17}H_{33}} \\ \mathrm{CH_2OCOC_{17}H_{35}} \end{matrix}$$

Durch 10stündiges Erhitzen von α -Distearin mit Ölsäure auf 200° unter vermindertem Druck⁴). Aus Distearin und Ölsäureanhydrid im Kohlensäurestrom bei 170°. Kleine weiße Krystalle, die in Äther leicht, in Alkohol schwer löslich sind⁵).

Oleodistearin $C_{57}H_{108}O_6=C_3H_5(OCOC_{17}H_{36})_2OCOC_{17}H_{33}$ im Kakaofett und im Mkanifett. Schmelzp. 44°4).

Triolein

$$\begin{array}{c} \mathrm{CH_2OCOC_{17}H_{33}} \\ \mathrm{CHOCOC_{17}H_{33}} \\ \mathrm{CH_2OCOC_{17}H_{33}} \end{array}$$

Mol.-Gewicht 888,97. Zusammensetzung: 76,94 $^{\circ}$, C, 12,26 $^{\circ}$, H, 10,80 $^{\circ}$, O. Aus Tribromhydrin und Natriumoleat bei 180 $^{\circ}$. Flüssig. Erstarrt bei $-5\,^{\circ}$. Destilliert im Vakuum nicht ganz unzersetzt bei 235 $-240\,^{\circ}$ 6).

Mannitandeolein C₆H₁₀O₅(C₁₈H₃₃O)₂. Wachsartige Masse.

Monobromölsäure $C_{18}H_{33}O_2$ Br. Aus Dibromstearinsäure mit alkoholischem Kali. Bei weiterer Einwirkung von alkoholischem Kali bei 100° entsteht Stearolsäure⁷).

Oleinsäurechlorid ⁸) C₁₇H₃₃COCl. Farblose Flüssigkeit. Siedep. unter 13,5 mm Druck 213°.

Oleinsäureanhydrid $^{\rm C_{17}H_{33}CO}_{\rm C_{17}H_{33}CO}$ O. Aus Ölsäure und Essigsäureanhydrid bei 150° im Rohr⁹). Schmelzp. 22—24°.

1) Guth, Zeitschr. f. Biol. [2] 26, 91 [1903].

2) Pottevin, Compt. rend. de l'Acad. des Se. 138, 378 [1904].

3) Klimont, Monatshefte f. Chemie 26, 563 [1905].

4) Kreis u. llafner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 2766 [1903].
5) Grün u. Schacht, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 1782 [1907].

6) Guth, Zeitschr. f. Biol. [2] 26, 92 [1903].

7) Overbeek, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 140, 47 [1866].

b) Krafft u. Tritschler, Beriehte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 33, 3584 [1900].

9) Albitzky, Chem. Centralbl. 1899, 1, 1070.

Ölsäureamid C₁₇H₃₃CONH₂. Beim Einwirken von alkoholischem Ammoniak auf Mandelöl¹) oder Haselnußöl²) in der Kälte.

Darstellung: 20 g Ölsäure werden mit 4 g Phosphortrichlorid zunächst in der Kälte zusammengebracht, schließlich ganz gelinde erwärmt. Nach Eintröpfeln des Gemisches in stark gekühltes konz. wässeriges Ammoniak scheidet sich das Amid in großer Menge aus. Es wird zumächst mit 2 proz. Natronlauge von Ölsäure befreit, dann zweimal aus verdünntem Alkohol umkrystallisiert³). Schmelzp. 75—76°.

Ölsäurepheuylhydrazid C₁₇H₃₃CONHNHC₆H₅. Krystalle vom Schmelzp. 72—73°4). Ölsäureozonidperoxyd C₁₈H₃₄O₆. Entsteht beim Durchleiten von ozonisiertem Saucrstoff durch eine Lösung der Ölsäure in Tetrachlorkohlenstoff oder Chloroform⁵). Dickflüssiges Öl, das beim Waschen mit Wasser und Natriumbicarbonatlösung unter Verlust eines Atomes Sauerstoff in das normale Ozonid übergeht. Spez. Gewicht bei 22,5° 1,049. Brechungsindex für Natriumlicht bei 22,5° 1,47113.

Ölsäureozonid $C_{18}H_{34}O_5$. Wird beim Erwärmen mit Wasser unter Bildung von Nonylaldehyd, Pelargonsäure, Azelainsäure und Azelainsäurehalbaldehyd gespalten. Dünnflüssiges Öl, entsteht direkt beim Ozonisieren in Eisessiglösung 6).

Elaidinsäure C₁₈H₃₄O₂. Bei der Einwirkung von salpetriger Säure⁶) oder Natriumbisulfit lagert sich die Ölsäure in die stereoisomere Elaidinsäure um. Elaidinsäure krystallisiert aus Alkohol in Blättern, schmilzt bei 51—52° und destilliert fast unzersetzt unter 100 mm Druck bei 287,5—288°. Siedep. bei 10 mm Druck 225°, bei 0 mm 154°7). Molekulares Lichtbrechungsvermögen 141,11°8). Molekulare Verbrennungswärme 2664,3 Cal. Spez. Gewicht bei 79,4°: 0,8505. Das Ozonid der Elaidinsäure liefert die gleichen Spaltprodukte, wie dasjenige der Ölsäure, nämlich Nonylaldehyd, Pelargonsäure, Azelainsäure und ihren Halbaldehyd ⁹).

Rapinsäure.

Mol.-Gewicht 282,27.

Zusammensetzung: 76,52% C, 12,15% H, 11,33% O.

 $C_{18}H_{34}O_2^{-10}$).

Vorkommen: Als Glycerid im Rüböl¹¹).

Darstellung: Rüböl wird mit alkoholischem Kali verseift, die Fettsäuren mit Schwefelsäure in Freiheit gesetzt, in Alkohol gelöst und mit einer alkoholischen Zinkacetatlösung gefällt. Die Zinksalze reinigt man durch Umschmelzen auf Wasser, trocknet sie und behandelt sie so lange mit kaltem Äther, als erhebliche Mengen in Lösung gehen. Die Ätherauszüge werden filtriert und verdampft; den Rückstand kocht man mit Alkohol aus, aus dem sich beim Erkalten rapinsaures Zink als weiße, krystallinische Masse abscheidet. Aus dem Zinksalz erhält man die reine Säure durch Erhitzen mit Weinsäurelösung. Man wäscht sie mehrfach mit Wasser und filtriert zur Entfernung des Wassers durch ein trocknes Filter.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Rapinsäure gibt bei der Behandlung mit salpetriger Säure keine feste Säure. Sie erstarrt nicht in der Kälte. Bei der Kalischmelze scheint Stearinsäure zu entstehen. Bei der Behandlung mit Phosphortrijodid und Wasser bildet sich eine Säure $C_{18}H_{35}O_2J$, die durch nascierenden Wasserstoff in Stearinsäure übergeführt wird 10).

 $\rm C_{18}H_{33}O_2Na$. Durch Kochen der Säure in alkoholischer Lösung mit Soda his zur schwach alkalischen Reaktion. Gallertartige Masse. — $\rm C_{18}H_{33}O_2Ag$.

¹⁾ Rowney, Jahresber. üb. d. Fortschritte d. Chemie 1856, 532.

²⁾ Carlet, Jahresber. üb. d. Fortschritte d. Chemie 1859, 368.

³⁾ Aschan, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2349 [1898].

⁴⁾ Duden, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 122 [1893].

⁵⁾ Harries u. Thieme, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 343, 357 [1905].

⁶⁾ Harries u. Türk, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 3737 [1906].

⁷⁾ Krafft u. Weilandt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1325 [1896].

⁸⁾ Eykman, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 12, 163 [1893].

⁹⁾ Harries u. Thieme, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 343, 356 [1905].

¹⁰⁾ Zellner, Monatshefte f. Chemie 17, 311 [1896].

¹¹⁾ Reimer u. Will, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 2389 [1887].

Petroseliusäure.

Mol.-Gewieht 282,27.

Zusammensetzung: 76,52% C, 12,15% H, 11,33% O.

C₁₈H₃₄O₂. Wahrscheinlich CH₃(CH₂)₁₀CH: CH(CH₂)₄COOH.

Vorkommen: An Glycerin gebunden im Petersilienöl1).

Darstellung: Durch Isolierung des Glycerids (s. unten) aus Petersilienöl und Verseifen desselben mit alkoholischem Kali.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 33-34°. Erstarrungspunkt 27°. Spez. Gewicht 0,8681 bei 40°. Brechungsindex 1,4533 bei 40°. Jodzahl 90,7.

Mit Brom entsteht ein schwer lösliches öliges Dibromid, das allmählich erstarrt. Mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung wird eine Dioxystearinsäure vom Schmelzp, 122° erhalten. Aus dem Dibromid bildet sich beim Erhitzen mit methylalkoholischem Kali unter Druck eine Stearolsäure vom Schmelzp. 54°. Diese geht durch Addition von einem Molekül Wasser in eine Ketosäure C₁₈H₃₄O₃ vom Schmelzp. 80° über. Das Oxim der Ketosäure spaltet sich bei der Beckmannschen Umlagerung in Undecylamin, Laurinsäure und Pimelinsäure.

Salze: $(C_{18}H_{33}O_2)_2Mg$. Nadeln ans verdünntem Alkohol. — $(C_{18}H_{33}O_2)_2Ba$. Nadeln aus Benzol-Alkohol. — $(C_{18}H_{33}O_2)_2$ Zn. Weiße Nadeln. — $(C_{18}H_{33}O_2)_2$ Pb. Unlöslich in Wasser, sehwer in kaltem Alkohol und Äther, leicht in warmem Äther. — C_{1s}H₃₃O₂Ag. Petroselinamid. Weiße Nadeln. Schmelzp. 76°. — $C_{18}H_{33}ONH_2$. Petroselinsäuretriglycerid. lst im Öl des Petersiliensamens vorhanden und läßt sich daraus durch Ausfrieren in schönen Nadeldrusen gewinnen. Breehungsindex bei 40° 1,4619. Schmelzp, 32°. Erstarrungsp, 16.5°.

Säure C₁₈H₃₄O₅ aus Hefenfett.

Mol.-Gewicht 282,27.

Zusammensetzung: 76,52° C, 12,15° H, 11,33° O.

C18H34O9.

Vorkommen: 1m Hefenfett2).

Darstellung: Aus den über 200° siedenden Anteilen der Säuren aus den löslichen Bleisalzen des Hefefetts (s. oben Säure C₁₂H₂₀O₂). Siedep. 210—220°.

Jecorinsäure C18H24O.

1m Sardinentran als Triglycerid³).

Döglingsäure.

Mol.-Gewicht 296,29.

Zusammensetzung: 76,95% C. 12,25% H, 10,80% O.

C10H26O2.

Vorkommen: Als Glycerid im Döglingtran von Balaena rostrata4).

Darslellung: Der Döglingtran wird mit Bleioxyd verseift und das döglingsaure Blei durch Äther von den Salzen der gesättigten Fettsäuren getrennt. Schmelzp. 16°.

(C₁₉H₃₅O₂)₂Ba. Wird durch Fällung mit Bariumacetat erhalten. Krystalle aus Alkohol.

Döglingsäureäthylester C₁₉H₃₅O₂C₂H₅. Ölig.

Die Einheitlichkeit der Döglingsäure ist höchst fraglich. Wahrscheinlich hat es sich um ein Gemisch aus Ölsäure und Gadoleinsäure gehandelt 5).

5) Bull, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 39, 3574 [1906].

¹⁾ Vongerichten u. Köhler, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 42, 1638 [1909].

Hinsberg u. Roos, Zeitschr. f. physiol. Chemie 38, 11 [1903].
 Fahrion, Chem.-Ztg. 17, 521 [1893].
 Scharling, Jahresber. üb. d. Fortschritte d. Chemie 1842 48, 567.

Jecoleinsäure.

Als Jecoleinsäure bezeichnete Heyerdahl^1) die Muttersubstanz einer Bromverbindung $C_{19}H_{36}O_2\text{Br}_2$ und einer Dioxysäure $C_{19}H_{36}O_2(\text{OH})_2$ vom Schmelzp. 114 bis 116°, die er aus Dorschlebertran erhalten hatte. Nach den zitierten Untersuchungen von Bull²) kann eine derartige Säure im Dorschlebertran nicht in erheblicher Menge vorhanden sein.

Gadoleinsäure.

Mol.-Gewieht 310,3.

Zusammensetzung: 77,34° C, 12,34° H, 10,32° O.

C20 H38 O2.

Vorkommen: In reichlicher Menge im Dorschleberöl. Im Heringsöl, im Waltran²). Darstellung: Die Fettsäuren des Dorschleberöls werden in die Methylester übergeführt und diese im Vakuum fraktioniert destilliert. Die unter 10 mm bei 223—225° siedenden Anteile werden verseift, die eine Hälfte der erhaltenen Fettsäure mit alkoholischem Kali neutralisiert und dann zu der heißen Lösung die andere Hälfte der Säure zugefügt. Beim Abkühlen scheidet sich eine große Menge des sauren Kalisalzes der Gadoleinsäure ab, das 2 mal aus Alkohol umkrystallisiert wird. Man setzt die Säure mit Salzsäure in Freiheit und krystallisiert sie aus eiskaltem Alkohol um.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 24,5°. Säurezahl 180,5. Jodzahl 80,3. Bei der Oxydation der Gadoleinsäure in eiskalter alkalischer Lösung entsteht eine Dioxysäure C₂₀H₃₈O₂(OH)₂ vom Schmelzp. 127,5—128°. Das saure und das neutrale Kalisalz sind schwer löslich in Äther. Das Bleisalz steht in Hinsicht der Ätherlöslichkeit zwischen der Erucasäure und Ölsäure.

Erucasäure.

Mol.-Gewicht 338,32.

Zusammensetzung: $78,03^{\circ}_{.0}$ C. $12,51^{\circ}_{.0}$ H. $9,46^{\circ}_{.0}$ O.

 $C_{22}H_{42}O_2 = CH_3(CH_2)_7CH : CH(CH_2)_{11}COOH.$

Vorkommen: Als Glycerid im Öl des sehwarzen und weißen Senfs³). Im Rüböl⁴). Im Traubenkernöl⁵). Im Öl von Tropaeolum maius⁶). Im Dorschleberöl⁷).

Darstellung: Rüböl wird mit alkoholischem Kali verseift, der Alkohol größtenteils verjagt und die Fettsäuren durch Schwefelsäure abgeschieden. Man löst dieselben in der dreifachen Menge 95 proz. Alkohols und kühlt die Lösung auf 0° ab. Nach kurzer Zeit scheidet sich die Erucasäure aus. Man preßt sie scharf ab und krystallisiert sie nochmals in gleicher Weise um⁸).

Physiologisches Eigenschaften: Nach Verfütterung von Rüböl an einen Hund konnte I. Munk konstatieren, daß Erucasäure in das Körperfett des Versuchstieres eingetreten war⁹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Erucasäure krystallisiert aus Alkohol in langen feinen Nadeln vom Schmelzp. +34°. Siedep. unter 10 mm Druck 254,5°10), unter 0 mm Druck 179°11). Molekulare Verbrennungswärme 3291,7 Cal. 12). Spez. Gewicht 0,8602

Heyerdahl, Chem. Centralbl. 1896, I, 171; Jahresber. üb. d. Fortschritte d. Chemie 1895, 2941; 1896, 828.

²⁾ Bull. Beriebte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 3574 [1906].

³⁾ Darby, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 69, 1 [1849].
4) Websky, Jahresber. üb. d. Fortschritte d. Chemie 1853, 443.

Fitz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 4, 442 [1871]. — Ulzer u. Zumpfe, Osterr. Chem. Ztg. 8, 121 [1905].

⁶⁾ Gadamer, Archiv d. Pharmazie 237, 472 [1899].

⁷⁾ Bull, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 3575 [1906].

⁸⁾ Reimer u. Will, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 3320 [1886].

⁹⁾ Munk, Archiv f. Anat. u. Physiol. 1883, physiol. Abt., S. 273; Virchows Archiv 95, 407 [1884].

 ¹⁰) Krafft u. Nördlinger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 819 [1889].
 ¹¹) Krafft u. Weilandt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1325 [1896].

¹²⁾ Stohmann u. Langbein, Journ. f. prakt. Chemie [2] 42, 368 [1892].

bei 55°. Molekularbrechungsvermögen 171,641). Erueasäure löst sieh sehr leicht in Alkohol. Mit Brom bildet sie Dibrombehensäure. Sehmelzendes Kali spaltet sie in Arachinsäure und Essigsäure²). Durch Jodwasserstoff und roten Phosphor wird sie zu Behensäure reduziert. Konz. Salpetersäure oxydiert zu Brassylsäure COOH(CH₂)₁₁COOH und Pelargonsäure³). Durch aufeinanderfolgende Einwirkung von unterchloriger Säure und Kalilauge auf Erucasäure entsteht eine Dioxysäure vom Sehmelzp. 99-100°4). Die gleiche Säure wird durch Oxydation der Erucasäure mit Ammoniumpersulfat in starker Sehwefelsäure erhalten, während bei der Oxydation mit alkalischer Permanganatlösung eine isomere Dioxysäure vom Schmelzp. 131 bis 132° entsteht⁵). Isomerisationsverhältnisse⁶). Durch Addition und Wiederabspaltung von Jodwasserstoff entsteht Isoerucasäure vom Schmelzp. 54°7). Der Übergang in die stereoisomere Brassidinsäure läßt sich durch Bromwasserstoff⁸), Salpetersäure⁹), salpetrige Säure¹⁰) oder schweflige Säure 11) bewerkstelligen. Molekulare Lösungswärme in verschiedenen Solvenzien 12). Erueasäure addiert direkt 2 Atome Brom. Wärmetönung bei der Addition von Brom 29 120 Cal. Bei der trocknen Destillation mit Baryt im Vakuum entsteht ein Kohlenwasserstoff $C_{21}H_{42}$ 13). Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf 75—85° entsteht Behenolaeton CH₃(CH₂)₁₇CH(CH₂)₂CO, kleine, glänzende Täfelehen vom Schmelzp. 63,5° ¹⁴).

Esterifizierungskonstante 15).

Salze: $C_{22}H_{41}O_2Na$. Schmelzp. 230—235°. — $(C_{22}H_{41}O_2)_2Ba$. Krystallwarzen aus viel Alkohol. — $(C_{22}H_{41}O_2)_2Pb$. Schwer löslich in kaltem Äther, leicht in warmem ¹⁶), sehr leicht in heißem Benzol. — $C_{22}H_{41}O_2Ag$.

Derivate: Erucasäuremethylester $C_{22}H_{41}O_2CH_3$. Siedet unter 10 mm Druck bei $239-240^{\circ 17}$).

Erucasäureäthylester $C_{22}H_{41}O_2C_2H_5$. Farbloses, geruehloses Öl. Siedet unzersetzt oberhalb 360° 18).

Dieruein $C_3H_5(OH)(OCOC_{21}H_{41})_2$. Setzt sieh bei längerem Lagern von Rüböl in den Fässern ab, läßt sieh durch Lösen in wenig Äther und Fällen mit Alkohol reinigen und bildet dann prachtvolle Krystalle vom Schmelzp. 47°. Leicht löslich in Äther, Ligroin und koehendem Alkohol; fast unlöslich in kaltem Alkohol.

Trierucin C₃H₅(OCOC₂₁H₄₁)₃. Läßt sich leicht aus Tropaeolumöl durch Ausfrieren gewinnen. Durch Erhitzen von Dierucin mit Erucasäure auf 300°. Weiße Krystallmasse vom Schmelzp. 31°. Äußerst leicht löslich in Äther, Benzol, Ligroin; schwer in kaltem Alkohol. Durch Kochen mit alkoholischem Kali wird es gespalten, durch salpetrige Säure in Tribrassidin umgewandelt ¹⁹).

Erucasäureanhydrid $\frac{C_{21}H_{41}CO}{C_{21}H_{41}CO}O$. Entsteht bei der Umsetzung gleicher Moleküle Erucasäure und Phosphortrichlorid 20) oder bei der Einwirkung von Essigsäureanhydrid auf Erucasäure 21). Schmelzp. 47—50°. Sehr leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform; schwer in kaltem Alkohol.

1) Eykman, Reeueil des travaux chim. des Pays-Bas 12, 163 [1893].

2) Fitz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 4, 444 [1871].
 3) Fileti u. Ponzio. Gazzetta chimica ital. 23, II, 395 [1893].

4) Albitzky, Journ. f. prakt. Chemie [2] 61, 73 [1900].

5) Albitzky, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 2910 [1900]. — Hazura, Sitzungsber. d. Wiener Akad., mathem.-naturw. Kl. 1886, 866.

6) Albitzky, Chem. Centralbl. 1903, I, 318.

7) Ponzio, Gazzetta ehimica ital. 34, II, 50 [1904].
8) Ponzio, Gazzetta ehimica ital. 35, II, 397 [1905].

9) Haussknecht, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 143, 54 [1867].

10) Reimer u. Will, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 3321 [1886].

¹¹) Saytzeff, Journ. f. prakt. Chemie [2] 50, 78 [1867].

12) Timofejew, Chem. Centralbl. 1905, II, 436.

¹³) Schaal, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 40, 4784 [1907].

Shukow u. Sehestakoff, Chem. Centralbl. 1908, II, 1414.
Sudborough u. Gittins, Journ. Chem. Soc. 95, 319 [1909].

Fitz, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 4, 443 [1871].
 Bull, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 3575 [1906].

18) Reimer u. Will, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 3324 [1886].

Reimer u. Will, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 2386 [1887].
 Reimer u. Will, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 3325 [1886].

²¹) Albitzky, Chem. Centralbl. 1899, 1, 1070.

Erucasäureamid $C_{21}H_{41}CONH_2$. Entsteht beim Einleiten von Ammoniakgas in die ätherische Lösung des Anhydrids¹) und beim Anflösen des rohen Erucylchlorids in wässerigem Ammoniak²). Schmelzp. 84°. Beim Destillieren mit Phosphorpentoxyd entsteht Brassidinsäurenitril²).

Erucasäureanilid C₂₁H₄₁CONHC₆H₅. Krystalle vom Schmelzp. 78°.

Erucasäurephenylhydrazid $C_{21}H_{41}CONHNHC_6H_5$. Weißes, leichtes Krystallpulver vom Schmelzp. 82°.

Brassidinsäure: Stereoisomer mit Erucasänre C₂₂H₄₂O₂. Bildung siehe oben unter Eigenschaften der Erucasäure. Blättehen aus Alkohol. Schmelzp. 55—66°. Spez. Gewicht 0,8585 bei 57,1°. Molekulares Brechungsvermögen 171,61. Molekulare Verbrennungswärme 2384,6 Cal. Aufeinanderfolgende Behandlung mit unterchloriger Säure und Kalilauge liefert die Dioxysäure vom Schmelzp. 131—132°, während durch MNO₄K das bei 99—100° schmelzende Isomere gebildet wird. Halogen- und Halogenwasserstoffadditionsprodukte der Erucasäure siehe S. 1018.

Ungesättigte Säuren der Reihe $C_nH_{2n-4}O_2$. Sorbinsäure.

Mol.-Gewicht 112,06.

Zusammensetzung: 64,25% C, 7,19% H, 28,56% O.

 $C_6H_8O_2 = CH_3CH : CHCH : CHCOOH.$

Vorkommen: Im Saft der unreifen Vogelbeeren³).

Bildung: Bei der Kondensation von Crotonaldehyd⁴) oder Aldol⁵) mit Malonsäure durch Vermittlung von Pyridin. Durch Wasserabspaltung aus der Säure CH₃CH: CHCHOH—CH₂COOH, die durch Bromessigestersynthese zugänglich ist ⁶).

Darstellung: 1. Aus Vogelbeeren. Der Saft unreifer Vogelbeeren wird mit Kalk unvollständig neutralisiert, das auskrystallisierte saure äpfelsaure Calcium entfernt und das Filtrat mit Schwefelsäure destilliert. Das Destillat wird mit Soda neutralisiert, eingeengt und mit Schwefelsäure zerlegt. Die rohe ölige Säure erwärmt man zur Zersetzung des beigemengten Lactons C₆H₈O₂ gelinde mit etwas festem Kali. 2. Synthetisch. 3. Ein Gemenge von 30 g Aldol, 60 g Malonsäure und 60 g Pyridin wird 4—6 Stunden am Rückflußkühler im Wasserbade erhitzt, bis fast keine Kohlensäure mehr entweicht. Das erkaltete Gemisch wird sodaalkalisch gemacht und durch Äther von Pyridin und Aldol befreit. Die Lösung wird mit Schwefelsäure angesäuert und ausgeäthert. Das Ätherextrakt wird mit Chlorcalcium getrocknet und im Vakuumexsiceator eingedunstet. Es bleibt ein gelbes Öl zurück, aus dem sich reichlich kleine, weiße Krystalle von Sorbinsäure ausscheiden. Das Öl wird durch kurzes Erwärmen im Vakuum von Essigsäure befreit und liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure weitere Mengen Sorbinsäure.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Zollange Nadeln aus 33 proz. Alkohol. Schmelzp. 134,5°. Siedep. 228° unter Zersetzung. Unzersetzt flüchtig mit Wasserdampf. Neutralisatiouswärme 12,9 Cal.7). Molekulare Verbrennungswärme 745,9 Cal.8) Esterifizierungskonstante 9). Dissoziationskonstante 1,73 · 10⁻⁵10). Fast unlöslich in kaltem Wasser, etwas in heißem, leicht in Alkohol und Äther.

Durch Natriumamalgam wird die Sorbinsäure zur Hydrosorbinsäure $\mathrm{CH_3CH_2CH}:$ $\mathrm{CHCH_2COOH}$ reduziert. Mit Brom in Schwefelkohlenstofflösung liefert sie ein Dibromid und Tetrabromid, mit Bromwasserstoff Dibromeapronsäure, mit Jodwasserstoff Monojodcapronsäure. Bei vorsichtiger Oxydation mit Kaliumpermanganat entsteht Traubensäure,

¹⁾ Reimer u. Will, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 3326 [1886].

²⁾ Krafft u. Tritschler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 3585 [1900].

³⁾ Hofmann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 110, 129 [1859].

⁴⁾ Doehner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 2141 [1900].

⁵⁾ Riedel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 361, 89 [1908].

⁶⁾ Jaworsky u. Reformatzky, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 3633 [1902].

⁷⁾ Gal u. Werner, Bulletin de la Soc. chim. 46, 802 [1886].

⁸⁾ Fischer u. Wrede, Sitzungsber. d. Kaiserl. Akad. d. Wissensch. Berlin 1904, 687.

⁹⁾ Sudborough n. Gittins, Journ. Chem. Soc. 95, 315 [1909].

¹⁰⁾ Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 274 [1889].

Oxalsänre, Acetaldehyd und Kohlensäure 1). Die Sorbinsäure addiert 1 Mol. N_2O_3 2). Beim Erhitzen mit Bariumoxyd entstehen die zyklischen Kohlenwasserstoffe (CH₃)C₈H₁₀, Dimethylzyklooktadien und (CH₃)₃C₁₂H₁₃, Trimethyldizyklododekatrien³). Beim Erhitzen mit konz. Ammoniak auf 150° wird eine Diaminocapronsäure erhalten, die nicht mit Lysin identisch ist⁴). Beim Erwärmen mit einer methylalkoholischen Hydroxylaminlösung entsteht Acetylacetondioxim⁵).

Die Ester der Sorbinsäure addieren Natriummalonester zu Verbindungen des Typus

$$\mathrm{CH_3CH} - \mathrm{CH}: \mathrm{CHCH_2COOH}$$
 $\mathrm{CH}(\mathrm{COOC_2H_5})_2$

Salze: $(C_6 \Pi_7 O_2)_2 Ca \cdot (C_6 \Pi_7 O_2)_2 Ba$. Silberglänzende Schuppen. In kaltem und heißem Wasser fast gleichschwer löslich, schwer löslich in Alkohol. — Sorbinsaures Brucin 7). Prismen mit 1^{+}_{2} Mol. $\Pi_2 O$. Schmelzp. 167° . Spez. Drehung in Chloroform —25,50°.

Derivate: Sorbinsäuremethylester $C_6H_7O_2CH_3$. Aus Sorbylchlorid und Methylalkohol. Farblose, anisartig riechende Flüssigkeit. Siedep, unter gewöhnlichem Druck 174°, bei 20 mm 70°. In einer Kältemischung erstarrt der Ester zu farblosen, fettig glänzenden Blättchen, die bei $+5^{\circ}$ schmelzen 8).

Sorbinsäureäthylester $C_6H_7O_2C_2H_5$. Durch Einleiten von Salzsäuregas in die alkoholische Lösung der Sorbinsäure. Glatter aus Sorbylchlorid und abs. Alkohol⁸). Farbloses, bei 195,5° siedendes Öl von aromatischem Geruch. Siedep. bei 20 mm 85°. Wenig haltbar.

Sorbinsäurementhylester $C_6H_7O_2C_{10}H_{19}$. Dickes, farbloses Öl vom Siedep. 173°, unter 14 mm Druck. Zersetzt sich allmählich beim Aufbewahren. Spez. Drehung in Benzollösung (Dichte bei 20° 0,8832, Prozentgehalt 9,071) —83,17° 9).

Sorbylchlorid C₅H₇COCl. 10 g Sorbinsäure werden in einem Porzellanmörser mit 20 g Phosphorpentachlorid verrieben. Dabei entsteht unter lebhafter Salzsäureentwicklung, manchmal unter Explosion ein flüssiges Reaktionsprodukt, das im Vakuum fraktioniert wird. Unter 15 mm Druck destilliert das Sorbylchlorid bei 78°. Farblose, stechend riechende Flüssigkeit, die mit Wasser sofort reagiert*).

Sorbyleyanid C₅H₇COCN. Aus Sorbinsäure und Cyanwasserstoff in trocknem Äther mit Pyridin. Gelbes Öl. Sehr beständig gegen verdünnte Säuren. Beim Erwärmen mit Alkalien

wird Sorbinsäure regeneriert 10).

Sorbamid $C_5H_7CONH_2$. Scheidet sich beim langsamen Eintragen des Chlorids in eisgekühltes konz. Ammoniak aus. Feine Nadeln aus heißem Wasser. Aus Alkohol derbere Krystalle. Schmelzp. 168° 11).

Sorbanilid C₅H₇CONHC₆H₅. Aus Sorbylchlorid und überschüssigem Anilin. Aus

50 proz. Alkohol Schuppen vom Schmelzp. 153°.

Sorbinsäure-o-toluid. Farblose Nadeln aus verdünntem Alkohol. Schmelzp. 173°. Sorbinsäurephenylhydrazid C₅H₇CONHNHC₆H₅. Blättehen aus verdünntem Methylalkohol. Schmelzp. 162—163°. Unlöslich in Wasser, Alkalien, Säuren, Äther und Petroläther ¹⁰). Sorbonitril C₅H₇CN. Aus 2 T. Sorbamid und 1 T. Phosphorpentoxyd bei 150° im

Sorbonitril C_5H_7CN . Aus 2 T. Sorbamid und 1 T. Phosphorpentoxyd bei 150° im Fraktionierkolben. Destilliert im Vakuum von 20 mm bei 72°. Farbloses Öl von eigenartigem, zimtähnlichem Geruch.

Sorbinsäuremethylketon CH₃CH: CHCH: CHCOCH₃ ¹²). Sorbinsäureäthylketon CH₃CH: CHCH: CHCOC₂H₅ ¹³).

1) Doebner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 2376 [1890].

²) Angeli, Gazzetta chimica ital. 23, 11, 126 [1893].

- 3) Doebner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 2130 [1902].
- ⁴) Fischer u. Schlotterbeck, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 2573 [1904].
- ⁵) Feist, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 3316 [1904].

6) Vorländer, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 345, 227 [1906].
7) Hilditch, Journ. Chem. Soc. 95, 1574 [1909].

- Boebner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 2221 [1901].
 Rupe u. Zeltner, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 323, 178 [1903].
- 10) Riedel u. Schulz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 367, 38 [1909].
- ¹¹) Hofmann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 110, 138 [1859]. Doebner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 2222 [1901].

12) Meerwein, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 358, 71 [1908].

13) Dochner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 2222 [1901].

Linolsäure.

Mol.-Gewicht 280,26.

Zusammensetzung: 77,07% C. 11,50% H. 11,43% O.

 $C_{18}II_{32}O_2 = CH_3(CH_2)_4CH : CHCH_2CH : CH(CH_2)_7COOH ^1).$

Vorkommen: Als Glycerid im Hanföl²), Olivenöl³), Leinöl⁴), Mohnöl⁵), Sonnenblumenöl⁶), Tabaksamenöl⁷), Traubenkernöl⁸). In der Cascararinde⁹), im Eierlecithin¹⁰), im Mandelöl und Maisöl¹¹). Im Cottonöl, Sesamöl, Erdnußöl, Mandelöl, Senföl, Schweinefett, Pferdefett¹²), Hasenfett¹³).

Darstellung: Die Fettsäuren aus 1 kg Mohnöl werden in 1500 ccm Ligroin gelöst und unter Eiskühlung und Umrühren mit Brom versetzt, bis die rote Farbe bestehen bleibt. Die ausgeschiedenen Bromierungsprodukte werden nach mehreren Stunden abfiltriert und aus 2 l Ligroin umkrystallisiert. Man erhält so ungefähr 530 g reines Linolsäuretetrabromid. 100 g dieses Tetrabromids werden mit 100 g granuliertem Zink und 150 ccm Methylalkohol versetzt und am Rückflußkühler zum Sieden gebracht. Hierauf werden 150 ccm 5fach normaler methylalkoholischer Salzsäure tropfenweise im Laufe einer halben Stunde zugesetzt und noch eine Stunde gekocht. Beim Abküblen scheidet sich auf der alkoholischen Flüssigkeit ein farbloses Öl ab, das mit niedrig siedendem Petroläther ausgeschüttelt wird. Man schüttelt die Petrolätherlösung zur Entfernung von Salzsäure und Methylalkohol mehrmals mit Wasser, trocknet sie mit Natriumsulfat und destilliert den Petroläther ab. Den Rückstand unterwirft man der Vakuumdestillation. Ausbeute ungefähr 46 g Linolsäuremethylester, 40 g Methylester läßt man mit 400 ccm 5 proz. äthylalkoholischer Natronlauge über Nacht stehen und löst die entstandene Gallerte in 400 ccm Wasser. Man säuert mit Schwefelsäure an, schüttelt die Linolsäure mit Petroläther aus und verfährt weiter, wie oben bei dem Methylester beschrieben. Ausbeute fast quantitativ 14).

Nachweis und Bestimmung: Um in einem Fettsäuregemisch Linolsäure nachzuweisen, entfernt man zunächst die gesättigten Säuren und die Ölsäure durch Auslaugen der Barytsalze mit einer Mischung von 95 T. Benzol und 5 T. abs. Alkohol. Aus den gelösten Salzen werden die Säuren regeneriert, in der 5fachen Menge Chloroform gelöst und mit einer Lösung von Brom in Chloroform bis zur bleibenden Rotfärbung versetzt. Das Chloroform wird hierauf möglichst vollständig entfernt und der Rückstand mit Petroläther behandelt. Dabei bleibt das Hexabromid der Linolensäure ungelöst. Aus der Lösung krystallisiert Linolsäuretetrabromid in glänzenden Krystalldrusen, die nach nochmaligem Umkrystallisieren aus Petroläther zwischen 113 und 114° schmelzen.

Die Methode ist auch zur quantitativen Bestimmung der Linolsäure empfohlen worden. Man läßt dann die Petrolätherlösung zweckmäßig einige Stunden auf Eis stehen 15). Man erhält aber auch so höchstens 50°_{\circ} der Linolsäure 16).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Linolsäure ist ein wasserhelles Öl, das unter 16 mm Druck bei 229—231° unzersetzt siedet. Jodzahl IS1,4. Spez. Gewicht 0,9026 bei 18° ¹⁶). Bei der Reduktion mit Jodwasserstoff und rotem Phosphor entsteht Stearinsäure ¹⁷). Bei Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung bildet sich Sativin-

1) Goldsobel, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 42, 55 [1910].

Bauer u. Hazura, Monatshefte f. Chemie 7, 217 [1886].
 Hazura u. Grüssner, Monatshefte f. Chemie 9, 946 [1888].

4) Sacc, Annalen d. Chemie u. Pharmazie **51**, 213 [1844]. — Schüler, Annalen d. Chemie u. Pharmazie **101**, 252 [1857].

5) Oudemans, Jahresber. üb. d. Fortschritte d. Chemie 1858, 304.

6) Hazura, Monatshefte f. Chemie 10, 195 [1889].

7) Ampola u. Schrti, Gazzetta chimica ital. 34, II. 321 [1904].

8) Ulzer u. Zumpfe, Österr. Chcm.-Ztg. 8, 121 [1905].

9) Jowett, 52. Jahresvers. d. Amer. Pharmac. Assoc., Sept. 1904.

10) Cousin, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 137, 68 [1903].

Hehner u. Mitchell, The Analyst 23, 310 [1899].
 Farnsteiner, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 2, 21 [1899].

13) Fokin, Chem. Centralbl. 1902. II, 601.

14) Rollet, Zeitschr. f. physiol. Chemie 62, 411 [1909].

15) Farnsteiner, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 2, 20 [1899]; 6, 162 [1903].

16) Rollet, Zeitschr. f. physiol. Chemie 62, 414 [1909].

17) Peters, Monatshefte f. Chemie 7, 553 [1886].

säure (Tetraoxysteariusäure). $C_{18}H_{32}O_2(OH)_4$, beim Arbeiten in ganz konz. Lösung Azelainsäure ¹). Beim Schmelzen mit Kali wird Myristinsäure, Essigsäure und Ameisensäure erhalten. Brom bildet 2 Tetrabromide, von denen das eine bei 113—114° schmilzt, während das andere ölig ist²). Freie Linolsäure und in noch höherem Grade ihre Salze nehmen an der Luft Sauerstoff auf. Bei der trocknen Destillation entsteht Sebacinsäure.

Salze: Die meisten Salze der Linolsäure krystallisieren nieht. Sie sind mit Ausnahme der Alkalisalze unlöslich in Wasser, aber alle leicht löslich in Äther und Benzol. (C₁₈H₃₂O₂)₂Zn.

Aus Alkohol Krystallwarzen. Ziemlich beständig³).

Derivate: Linolsäuremethylester $C_{18}H_{31}O_{2}CH_{3}$. Entsteht bei der Reduktion seines Tetrabromids in methylalkoholischer Lösung mit Zink und Salzsäure. Siedep. unter 11 mm Druck 207—208°, unter 35 mm 221—224°. Jodzahl 172,8. Spez. Gewicht bei 18° 0,8886 4).

Linolsäureäthylester $C_{18}H_{31}O_2C_2H_5$. Durch Sättigen der alkoholischen Lösung der Linolsäure mit Salzsäuregas. Siedep. 270—275° bei 180 mm. Spez. Gewicht 0,8865 bei 20° 5).

Linolsäuretetrabromid $C_{18}H_{32}O_2Br_4$. Mol.-Gewieht 600,1. Zusammensetzung: 35,99% C, 5,37% H, 5,33% O, 53,31% Br. Darstellung s. oben unter Darstellung und Nachweis der Linolsäure. Schmelzp. 114-115%. Das Tetrabromid läßt sich nicht in eine Hexabromstearinsäure überführen 6). Bei der Reduktion mit Zink und Salzsäure wird alles Brom wieder abgespalten.

Isomeres Linolsäuretetrabromid C₁₈H₃₂O₂Br₄. Aus den Mutterlaugen des krystallisierten Tetrabromids läßt sich ein dickflüssiges Öl isolieren, das ungefähr die Zusammensetzung des Linolsäuretetrabromids zeigt und mit Zink und Salzsäure in Methylalkohol Linolsäure

liefert. Möglicherweise liegt in ihm ein isomercs Tetrabromid vor?).

Sativinsäure, Tetraoxystearinsäure $C_{18}H_{32}O_2(OH)_4$. Mol.-Gewicht 348,29. Zusammensetzung: 62,02% C, 10,42% H, 27,56% O. 30 g Linolsäure werden mit 36 ccm Kalilauge von 33% und 1,5 l Wasser gelöst und bei 0° mit 1,5 l 2 proz. Kaliumpermanganatlösung oxydiert. Nach 12stündigem Stehen wird filtriert und mit Schwefelsäure angesäuert. Die ausfallende Sativinsäure wird aus heißem Wasser umkrystallisiert. Seideglänzende lange Nadeln oder Prismen. Schwelzp. 179°. Unlöslich in kaltem Wasser, Äther, Benzol, Chloroform und Schwefelkohlenstoff; schwer in Alkohol. Wird von MnO_4K zu Azelainsäure oxydiert, durch Jodwasserstoff zu Stearinsäure reduziert 8).

Telfairiasäure.

Mol.-Gewicht 280,26.

Zusammensetzung: 77,07% C, 11,50% H, 11,43% O.

 $C_{18}H_{32}O_{24}$

Vorkommen: Im Öl von Telfairia pedata Hook 9).

Darstellung: Die durch Verseifen von 100 g Telfairiaöl mit Kalilauge erhaltene Seife wird mit Essigsäure genau neutralisiert und mit Bleiacetat gefällt. Aus den ätherlöslichen Bleisalzen wird die Säure durch Salzsäure in Freiheit gesetzt und im Vakuum fraktioniert.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Gelbe Flüssigkeit, die bei 6° erstarrt. Siedepunkt 220—225° unter 13 mm Druck. Spez. Gewicht 0,9420 bei 20°. Jodzahl 112. Die Säure addiert 4 Atome Brom. Das entstehende Tetrabromid schmilzt bei 57—58°. Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung entsteht eine Tetraoxysäure $C_{18}H_{32}O_2$ (OH)₄ und Azclainsäure.

Elaeosteariusäure.

Mol.-Gewicht 280,26.

Zusammensetzung: 77,07% C, 11,50% H, 11,43% O.

 $\mathrm{C_{18}H_{32}O_{2}} = \mathrm{CH_{3}(CH_{2})_{3}CH} : \mathrm{CH(CH_{2})_{2}CH} : \mathrm{CH(CH_{2})_{7}COOH}.$

1) Hazura, Monatshefte f. Chemie 8, 158 [1887]; 9, 185 [1888].

2) Rollet, Zeitschr. f. physiol. Chemie 62, 414 [1909].

3) Reformatzky, Journ. f. prakt. Chemie [2] 41, 537 [1890].

4) Rollet, Zeitsehr. f. physiol. Chemie **62**, 412 [1909].

5) Reformatzky, Journ. f. prakt. Chemie [2] 41, 534 [1890].

6) Hazura, Monatshefte f. Chemie 8, 269 [1887].

Rollet, Zeitschr. f. physiol. Chemie 62, 418 [1909].
 Bauer u. Hazura, Monatshefte f. Chemie 2, 224 [1886]. — Hazura, Monatshefte f. Chemie 8, 261 [1887]; 9, 187 [1888].

9) Thoms, Archiv d. Pharmazie 238, 48 [1900].

Vorkommen: Im japanischen Holzöl von Elaeococca vernicia1).

Darstellung: 30 g Holzöl werden mit 100 ccm Alkohol und 15 g Kali in 60 ccm Wasser 2 Stunden am Rückflußkühler gekocht. Nach dem Erkalten wird durch Salzsäure ein braunes Öl gefällt, das beim Abkülden erstarrt. Die Krystalle werden durch Umlösen aus Alkohol gereinigt²).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Elaeostearinsäure schmilzt bei $48-49^\circ$. Sie destilliert unter 12 mm Druck im Kohlensäurestrom, größtenteils unzersetzt bei 235° 3). Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat entsteht Tetraoxystearinsäure (Sativinsäure) und eine Säure $C_{18}H_{32}O_2(OH)_2$ (?). Die Säure lagert 2 Mol. Ozon an unter Bildung eines halbfesten gelblichen Diozonids, das mit Wasser in Normalvaleraldehyd, Normalvaleriansäure, Azelainsäure und ihren Halbaldehyd und vielleicht Succindialdehyd zerfällt. Die Säure bildet ein Tetrabromid vom Schmelzp. 114° und dürfte deshalb stereoisomer mit Linolsäure sein.

Derivate: Tetrabromelaeosteurinsäure $C_{18}H_{32}O_2Br_4$. Wird durch Bromieren der Säure im Eisessiglösung erhalten. Krystalle aus Eisessig oder Alkohol. Schmelzp. 114°. Identisch mit dem Tetrabromid aus Linolsäure.

Hirseölsänre.

Mol.-Gewicht 280,26.

Zusammensetzung: 77,07% C, 11,50% H, 11,43% O.

 $C_{18}H_{32}O_2$.

In dem Öl der Hirsefrucht nimmt G. Kassner⁴) eine Säure $C_{18}H_{32}O_2$ an. Die Reindarstellung gelang ihm nicht, da die Säure zu leicht in eine Oxysäure $C_{18}H_{34}O_3$ überging. Nach den mit dieser erzielten Ergebnissen nimmt Kassner für die Hirseölsäure die Formel C_6H_{12} : CHCH: CH(CH₂)₁₀COOH an.

Reihe $C_nH_{2n-6}O_2$.

Linolensäure.

Mol.-Gewicht 278,30.

Zusammensetzung: 77,63% C, 10,87% H, 11,50% O.

 $C_{18}H_{30}O_2 = CH_3CH_2CH : CHCH_2CH : CHCH_2CH : CH(CH_2)_7COOH$ ⁵).

Vorkommen: Linolensäure ist in den trocknenden Ölen und in Fetten weit verbreitet. So findet sie sich im Olivenöl, Senföl, Rüböl⁶), im Flachswachs⁷). Spargelsamenöl⁸), Traubenkernöl⁹), im Schweine- und Rinderfett⁷). Ob die mit Hilfe des Hexabromids isolierte Linolensäure eine einheitliche Substanz darstellt, oder als ein Gemisch von zwei Stereoisomeren angesehen werden muß, ist noch nicht ganz entschieden. Im letzten Sinne deutet Hazura¹⁰) das Verhalten der Linolensäure gegen Permanganat, Erd mann und Bedford¹¹) dasjenige gegen Brom. Demgegenüber tritt A. Rollet¹²) auf Grund zum Teil abweichender Versuchsergebnisse für die Einheitlichkeit der Linolensäure ein.

Darstellung: Linolensäure wurde zuerst von Hazura durch Reduktion ihres Hexabromids mit Zink und Salzsäure rein dargestellt. In seiner durch Rollet¹³) verbesserten Form gestaltet sich das Verfahren folgendermaßen: 100 g Fettsäuren aus Leinöl werden in der dop-

2) Kametaka, Journ. Chem. Soc. 83, 1042 [1903].

4) Kassner, Archiv d. Pharmazie 225, 1081 [1887].

8) Peters, Archiv d. Pharmazie 240, 53 [1902].

10) Hazura, Monatshefte f. Chemie 9, 191 [1888].

¹⁾ Cloez, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 82, 501 [1876]; 83, 943 [1876].

³⁾ Majima, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 675 [1909].

⁵⁾ Erdmann, Bedford u. Raspe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 1335 [1909]

 ⁶⁾ Farnsteiner, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 2, 25 [1899].
 7) Hoffmeister, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 1051 [1903].

⁹⁾ Ulzer u. Zumpfe, Osterr. Chem.-Ztg. 8, 121 [1905].

 ¹¹⁾ Erdmann, Bedford u. Raspe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 1334 [1909].
 Erdmann u. Bedford, Zeitschr. f. physiol. Chemie 69, 76 [1910].

¹²⁾ Rollet, Zeitschr. f. physiol. Chemie 62, 428 [1909]; 70, 404 [1911].

¹³⁾ Rollet, Zeitschr. f. physiol. Chemie 62, 423 [1909].

pelten Menge Eisessig gelöst und unter Eiskühlung vorsichtig bromiert. Nach 12stündigem Stehen werden die ausgeschiedenen Bromide abgesaugt, mit Eisessig gewaschen und aus 300 ccm

Benzol umkrystallisiert. Ausbeute ungefähr 37 g.

80 g gepulvertes Bromid werden mit 80 g Zink und 200 eem Methylalkohol zum Sieden gebracht und im Laufe einer Stunde 200 eem 7,5 fach normaler methylalkoholischer Salzsäure zugetropft. Es wird noch 3—4 Stunden gekocht, dann der Linolensäuremethylester mit leicht siedendem Petroläther ausgeschüttelt, die Lösung mit Wasser gewaschen, mit geglühtem Natriumsulfat getrocknet und nach dem Abdestillieren des Petroläthers im Vakuum im Kohlensäurestrom destilliert. Ausbeute 91°0. 40 g Methylester werden mit 400 ccm kalter 5 proz. äthylalkoholischer Natronlauge über Nacht stehen gelassen. Dann wird mit Schwefelsäure angesäuert und die Linolensäure mit Petroläther extrahiert. Man wäscht die Lösung mit Wasser, trocknet sie mit Natriumsulfat, destilliert den Petroläther ab und fraktioniert die Säure im Vakuum im Kohlensäurestrom.

Nachweis: Durch Herstellung des Hexabromids, das in Petroläther unlöslich, in Eis-

essig und Chloroform schwer löslich ist und den Schmelzp. 180-181° zeigt.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Linolensäure ist ein farbloses Öl von fischtranähnlichem Geruch. Siedep. 230-232° unter 17 mm Druck. Jodzahl 274,2. Spez. Gewicht 0,9141 bei 18°1). Siedep. 157-158° bei 0,0001 mm²). Molekularbrechungsvermögen 94. Beim Überleiten eines Gemischs von fein zerstäubtem Linolensäureäthvlester und Wasserstoff über auf 170-200° erhitztes fein verteiltes Nickel werden glatt 6 Atome Wasserstoff angelagert, unter Bildung von Stearinsäureäthylester3). Mit Brom entsteht in der Kälte Hexabromstearinsäure vom Schmelzp. 181/182° in einer Ausbeute von 25° o. lm ganzen wird nie mehr als 80% der für 6 Atome berechneten Brommenge verbraucht. In den Laugen bleibt eine flüssige Verbindung, deren Zusammensetzung ungefähr für eine Säure C₁₈H₃₀O₂Br₄ stimmt. Sie nimmt kein weiteres Brom, wohl aber Chlorjod auf. Die aus ihr regenerierte Linolensäure gibt nach Rollet (l. c. 427) wieder beträchtliche Mengen Hexabromstearinsäure, während Erdmann und Bedford bei gleicher Behandlung keinen krystallisierten Körper erhielten. Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat wird Linusinsäure4) und Isolinusinsäure⁵) C₁₈H₃₀O₂(OH)₆ erhalten. Bei Einwirkung von Ozon auf eine Chloroformlösung von Linolensäure bildet sich ein Ozonidperoxyd C₁₈H₃₀O₁₂, eine gummiartige Masse⁶). Bei der Zersetzung mit heißem Wasser wird aus demselben vorwiegend Azelainsäure und ihr Halbaldehyd gewonnen.

Derivate: Linolensäuremethylester $C_{18}H_{29}O_2CH_2$. Darstellung s. oben unter Dar-

stellung der Linolensäure. Siedep. 207° bei 14 mm. Jodzahl 2611).

Linolensäureäthylester $C_{18}H_{29}O_2C_2H_5$. Aus dem Chlorid der Hexabromstearinsäure wird durch Kochen mit Alkohol der Äthylester dargestellt und mit geraspeltem Zink und mit abs. Alkohol entbromt. Der Ester entsteht auch durch Kochen von 25 Volumteilen Linolensäure mit 100 Volumteilen Alkohol und 7,5 Volumteilen konz. Schwefelsäure?). Siedepunkt 132—133° unter 0,0001 mm Druck. Spez. Gewicht 0,8919 bei 20°. Brechungsindex für Natriumlicht 1,46753 bei 20°. Das Molekularbrechungsvermögen beträgt 94,67 und entspricht einer Säure $C_{18}H_{30}O_2$ mit drei Doppelbindungen. Der Ester läßt sich durch Wasserstoff und fein verteiltes Nickel glatt zu Stearinsäureäthylester reduzieren. Bei der Einwirkung von Brom entstehen 21°_{0} Hexabromstearinester vom Schmelzp. 151°. Ozon gibt in Chloroformlösung ein wasserhelles zähes Ozonidperoxyd, während in Hexahydrotohollösung das normale Ozonid entsteht. Beim Zersetzen des Peroxyds mit heißem Wasser werden Azelainsäure, Azelainsäure und ihr Halbaldchyd, Propionaldehyd und Acetaldehyd*).

Linolensäurehexabromid $C_{18}H_{30}O_2Br_6$. Mol.-Gewicht 758,00. Zusammensetzung: $28,49^{\circ}_{0}$ C. $3,99^{\circ}_{0}$ H. $4,23^{\circ}_{0}$ O. $63,29^{\circ}_{0}$ Br. Darstellung s. oben unter Darstellung der Linolensetzung:

¹⁾ Rollet, Zeitschr. f. physiol. Chemie 62, 423 [1909].

²⁾ Erdmann u. Bedford, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 1331 [1909].

³⁾ Erdmann n. Bedford, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 1328 [1909].

⁴⁾ Hazura, Monatshefte f. Chemie 8, 277 [1887].

⁵⁾ Rollet, Zeitschr. f. physiol. Chemie 62, 430 [1909].

⁶⁾ Erdmann, Bedford u. Raspe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 1335 [1909].

⁷⁾ Erdmann u. Bedford, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 1331 [1909].

⁸⁾ Erdmann, Bedford n. Raspe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 1339ff. [1909].

säure. Schmelzp. 180—IS1 . Gibt beim Kochen mit Alkohol und geraspeltem Zink alles Brom ab. — $C_{18}H_{29}O_2Br_6K$. Krystallpulver aus heißem Benzol. — $(C_{18}H_{29}O_2Br_6)_2Ba^4$).

Hexabromstearinsänremethylester $C_{18}H_{29}Br_6O_2CIl_3$. Schmelzp. 157—158°. Hexabromstearinsänreäthylester $C_{18}H_{29}Br_6O_2C_2H_5$. Schmelzp. 151,5—152,5°.

Linusinsäure. ²) Hexaoxylinolensäure $C_{18}ll_{30}O_{2}(OH)_{6}$. Mol. Gewicht 380,29. Zusammensetzung: $56,80^{\circ}_{0}$ C, $9,54^{\circ}_{0}$ H, $33,66^{\circ}_{0}$ O. 18 g Linolensäure werden mit 8 g Kaliumhydroxyd und 20 cem Wasser verseift, die Seife in 1 l Wasser gelöst und mit einer Lösung von 18 g Kaliumpermanganat in 600 cem Wasser oxydiert. Die vom Mangansuperoxyd abfültrierte Lösung wird mit Salzsäure neutralisiert und auf 300 eem eingeengt. Beim Ansäuern fällt ein Niedersehlag, der abfültriert, getrocknet, in Ammoniak gelöst und mit Chlorbarium in das Barytsalz übergeführt wird. Das Barytsalz wird mit kochendem Wasser aufgenommen, mit Salzsäure zersetzt und die ausfallende Linusinsäure unter Zusatz von Tierkohle mehrmals aus heißem Wasser umkrystallisiert. Schmelzp. 201—203°. Mikroskopisch kleine Nadeln ohne Seidenglanz. Die Acetylverbindung ist ein gelbes, dickflüssiges Öl.

Isolinusinsäure 2) $C_{18}H_{36}O_8$. In den Laugen der Linusinsäurefällung bleibt eine isomere Säure unbekannter Struktur. Zu ihrer Isolierung wird das Filtrat der Linusinsäurefällung alkalisch gemacht, vom ausfallenden Manganhydroxyd abfiltriert, auf 120 cem eingeengt, von den Salzen abgegossen und mit Schwefelsäure angesäuert. Nunmehr fällt die Isolinusinsäure aus. Schmelzp. 173—175°. Unlöslich in Äther, Benzol, Toluol, Schwefelkohlenstoff und Chloroform. Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, leicht in der Hitze. Krystallisiert in kleinen prismatischen Nadeh. Ob die Isolinusinsäure auf eine Isolinolensäure zurückzuführen ist, ist noch nicht ganz entschieden.

Säuren C_nH_{2n-4}O₂ der Propiolsäurereihe.

Taririnsäure.

Mol.-Gewicht 280,26.

Zusammensetzung: 77,07° C, 11,50° H, 11,43° O.

 $C_{18}H_{32}O_2 = CH_3(CH_2)_{10}C - C(CH_2)_4COOH$.

Vorkommen: Das Glycerid der Taririnsäure ist der Hauptbestandteil aus den Früchten verschiedener Pikramniaarten, z. B. P. Sow.³) und P. Camboita Engl.⁴).

Darstellung: Taririn wird verseift und die erhaltene Säure aus 90 proz. Alkohol um-

krystallisiert, bis sie den Schmelzp, 50,5° zeigt.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Taririnsäure bildet farblose Krystalle vom Schmelzp. 50,5%. Sie ist unlöslich in Wasser, löslich in den geeigneten organischen Solvenzien. Dure hEinwirkung von Brom in der Kälte entsteht ein Dibromid. Beim Übergießen der gepulverten Säure mit Brom das Tetrabromid 5). Reduktion mit rotem Phosphor und Jodwasserstoff im Rohr bei 210° führt zu Stearinsäure 6). An der Luft ist Taririnsäure beständig und nimmt keinen Sauerstoff auf. Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung liefert als Hauptprodukte Laurinsäure und Adipinsäure 7). Dieselben Säuren entstehen bei der Oxydation mit starker Salpetersäure. Wird diese letztere Operation unmittelbar nach Einsetzen der Reaktion unterbrochen, so läßt sich die Dioxytaririnsäure C₁₈H₃₂O₄ isolieren 8). Unter dem Einfluß von kalter konz. Schwefelsäure fixiert die Taririnsäure ein Molekül Wasser. Das Oxim der hierbei entstehenden Ketosäure geht bei der Beckmann schen Umlagerung in Undecylamin, Pimelinsäure, Laurinsäure und ε-Aminocapronsäure über 9).

Salze: $C_{18}H_{31}O_2K$. Krystalle aus 98 proz. Alkohol, in dem sieh bei 15% 2,48 T. des Salzes lösen. — $C_{18}H_{31}O_2Ag$. Durch Fällen des Kaliumsalzes mit Silbernitrat. Unlöslich in Wasser, amorph.

1) Erdmann u. Bedford, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 42, 1330 [1909].

2) Hazura, Monatshefte f. Chemie 8, 156 [1887].

- 3) Arnaud, Compt. rend de l'Acad. des Sc. 114, 79 [1892]; 122, 1000 [1896].
 4) Grützner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, Ref. 20 [1894].
- 5) Arnaud, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 114, 80 [1892].
- 6) Arnand, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 122, 1000 [1896].
- 7) Arnaud, Bulletin de la Soc. ehim. [3] 27, 486 [1902].
 8) Arnaud, Bulletin de la Soc. chim. [3] 27, 487 [1902].
- 9) Arnaud, Bulletin de la Soc. chim. [3] 27, 495 [1902].

Derivate: Tritaririn $C_3H_5(OCOC_{17}H_{31})_3$. Wird durch Schwefelkohlenstoff aus den Pikramniakörnern extrahiert und krystallisiert aus Äther in ganz besonders schön ausgebildeten Krystallen vom Schmelzp. 47°. Der Gehalt der Samen an Tritaririn beträgt bis zu 67%.

Taririnsäuredibromid. Mol.-Gewicht 440,66. Zusammensetzung: 49,01% C. 7.42% H. 7,37% O. 36,30 Br. Zu einer Chloroformlösung der Taririnsäure wird unter Vermeidung jeglicher Erwärmung die berechnete Menge Brom zugesetzt. Nach dem Verjagen des Chloroforms hinterbleiben Krystalle vom Schmelzp. 32°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther.

Taririnsäuretetrabromid. Tetrabromstearinsäure. Mol.-Gewicht 600,58. Zusammensetzung: 35,99% C, 5,37% H, 5,33% O, 53,31% Br. Man übergießt gepulverte Taririnsäure mit der für 4 Atome berechneten Monge Brom, wobei sich etwas Bromwasserstoff entwickelt. Aus der Reaktionsmasse erhält man die Tetrabromstearinsäure durch Umkrystallisieren aus starkem Alkohol in glänzenden Krystallen vom Schmelzp. 125°. die eine eigentümliche, wachsartige Konsistenz besitzen.

Dioxytaririnsäure $CH_3(CH_2)_{10}COCO(CH_2)_4COOH$. Man übergießt pulverisierte Tarirmsäure mit rauchender Salpetersäure, erwärmt schwach und kühlt, sobald die Reaktion in Gang kommt, plötzlich ab. Aus dem Rückstand können nach dem Waschen mit Wasser durch Umlösen aus heißem Alkohol glänzende hellgelbe Blättchen vom Schmelzp. 98° in einer Ausbeute von 25°_{0} isoliert werden. Die Säure liefert ein Dioxim vom Schmelzp. 166 bis 167° .

Ketotaririnsäure $C_{18}H_{34}O_3$. Man löst 1 T. Taririnsäure in 5 T. kalter konz. Schwefelsäure, eventuell unter Kühlung. Nach einigen Stunden tropft man die gefärbte Lösung in die 10fache Menge gekühlten Wassers ein. Dabei scheidet sich die Ketosäure in Flocken ab, die von der Lösung getrennt und mehrmals mit Wasser umgeschmolzen werden. Kleine weiße Blättehen. Schmelzp. 75°1).

Säuren $C_nH_{2n-8}O_2$.

Isansäure.

Mol.-Gewicht 220,016. Zusammensetzung: 76,36°, C, 9,09°, H, 14,55°, O.

$C_{14}H_{20}O_{2}$.

Vorkommen: Im fetten Öl der J'Sanofrüchte in einer Menge von ca. 10°, 2).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Prachtvolle blättrige Krystalle vom Schmelzp. 41°. Sehr löslich in starkem Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform, Petroläther, Aeeton, Methylalkohol. Besitzt einen charakteristischen Geruch. Nicht flüchtig mit Wasserdampf. Zersetzt sich teilweise bei der Destillation im Vakuum. Färbt sich an der Luft sofort unter Sauerstoffaufnahme rosa. Die Verunreinigung läßt sich durch ihre Unlöslichkeit in Äther abtrennen.

Addiert nur 2 Mol. Brom. Die Reduktion mit Jodwasserstoff liefert keine faßbaren Pro-

dukte.

Salze: $C_{14}H_{19}O_2NH_4$. Blättchen. — $(C_{14}H_{19}O_2)_2$ Ba. Mikroskopische Krystalle aus Chloroform oder Alkohol. — $C_{14}H_{19}Ag$.

1) Arnaud, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 114, 79 [1892].

²⁾ Hebert, Compt. rend. de l'Acad. de Sc. 122, 1550 [1896]; Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 942 [1896].

3. Oxysäuren und Polyearbonsäuren der aliphatischen Reihe.¹)

Von

Albrecht Thiele-Berlin.

Einleitung.

Die einbasischen Oxysäuren (Oxyfettsäuren) leiten sich von den Fettsäuren ab durch Ersatz eines oder mehrerer Wasserstoffatome gegen die Hydroxylgruppe (—OH), die Polycarbonsäuren durch Ersatz der Wasserstoffatome gegen die Carboxylgruppe (—COOH); je nach der Anzahl der eingetretenen Hydroxyl- bzw. Carboxylgruppen werden die Säuren als x-wertige bzw. x-basische bezeichnet.

In der Natur kommen die Säuren am häufigsten im Pflanzenreiche vor, doch tritt auch eine Anzahl von ihnen, namentlich unter pathologischen Verhältnissen, als Stoffwechselprodukte im tierischen Organismus auf. Vom normalen Organismus werden fast alle — Kohlendioxyd und Kohlenoxyd nehmen eine Sonderstellung ein — verbrannt, die Säuren mit größerer Kohlenstoffatomanzahl jedoch schwieriger, so von der Adipinsäure an aufwärts nur noch zu etwa 50°_{\circ} . Der Eintritt der Carboxylgruppe in die Fettkörper kann deren Toxizität erhöhen, während die Einführung von Methylengruppen wieder entgiftend wirkt (Oxalsäure \rightarrow Bernsteinsäure). Die Säuren sind weniger giftig als Mineralsäuren, wenn sie nicht wie die Oxalsäure spezifische Wirkungen äußern. Ihre desinfizierende Kraft ist so gering, daß eine Anzahl, namentlich als Ammonsalze oder Amide, gute Nährstoffe für Bakterien bildet.

Auf biochemischem Wege entstehen einige Säuren aus Kohlehydraten oder Eiweißstoffen durch Gärungs- oder Fäulnisprozesse, einige Oxysäuren aus Fettsäuren bei der Autolyse der Leber; ferner entstehen sie durch Oxydation von Fetten, Fettsäuren oder der zugehörigen Alkohole, aus Halogenfettsäuren, aus ihren Aminosäuren, aus Cyanverbindungen, durch Reduktion sauerstoffreicherer Säuren und durch Acetessigestersynthese.

Die meisten Säuren sind krystallinische Substanzen von saurem Geschmack, ohne besonders charakteristischen Geruch; einige Oxysäuren sind sirupös, Kohlenoxyd und Kohlendioxyd gasförmig. Als Säuren vermögen sie Salze, Ester, Chloride, Anhydride, Amide, als Alkohole Äther, Amine usw. zu bilden. Bei Aldehyd- (Glyoxalsäure) und Ketonsäuren (Brenztraubensäure, Acetessigsäure) treten die Eigenschaften der Aldehyd- bzw. Ketongruppe noch besonders hervor. Reduktion führt die Säuren in Fettsäuren über.

A. Oxycarbonsäuren (Oxyfettsäuren).

Glykolsäure.

Mol.-Gewicht 76,03.

Zusammensetzung: 31,56% C, 5,31% H, 63,13% O.

 $C_2H_4O_3$.

 $\mathrm{CH}_2\cdot\mathrm{OH}$

COOH

¹⁾ Die in der Natur vorkommenden Amino- und Schwefelverbindungen der Säuren s. unter den betreffenden Sonderkapiteln des Lexikons; ferner sind die Säuren unbekannter Konstitution (Lanopalminsäure, Cocerinsäure, Oxycerotinsäure u. a.) unter "Aromatische Säuren" in das Kapitel "Säuren unbekannter Konstitution" eingefügt.

Vorkommen: In unreifen Weintrauben¹) und in den Blattern des wilden Weines (Ampelopsis hederacea)²); im Satte des Zuckerrohrs³) und der Zuckerrüben⁴); in der Medicago-Laccase (aus Medicago sativa) als Calciumsalz⁵); im Wollschweiß der Schafe⁶).

 $\begin{array}{c} {\rm CH_2\cdot OH}\\ {\rm Bildung:\ Aus\ \ddot{A}thylenglykol} \stackrel{+}{\leftarrow} {\rm CH_2\cdot OH} \end{array} \ {\rm durch\ Essigs\ddot{a}urebakterien^7),\ durch\ Oxydation^8);}\\ \end{array}$

aus Åthylalkohol durch Oxydation mittels HNO_3 9); durch Oxydation des Inulins mittels HNO_3 oder von Glucose oder Lävulose mittels Silberoxyd 10); beim Erhitzen von Zuckerarten mit Baryt auf 150—180 11); beim Kochen von Chloressigsäure mit Kalihydrat und Silberoxyd 12); beim Erhitzen von Kupferacetat mit Wasser auf 200 13); beim Erhitzen von Tartronsäure $\text{CH}(\text{OH}) \cdot (\text{CO}_2\text{H})_2$ auf 180^{-14}); aus Brucinolsäure $\text{C}_{23}\text{H}_{26}\text{O}_8\text{N}_2$ durch hydrolytische Spaltung neben Brucinolon 15); aus Glykokoll $\text{CH}_2(\text{NH}_2) \cdot \text{COOH}$ durch salpetrige Säure 16); durch Reduktion von Oxalsäure 17), auch durch elektrolytische 18); aus Oxalsäureester durch Reduktion mittels Natriumamalgam in alkoholischer Lösung 19); aus Acetylentetrachlorid $\text{C}_2\text{H}_2\text{Cl}_4$ 20); aus Dichlorvinyläthyläther $\text{C}_2\text{HCl}_2\text{OC}_2\text{H}_5$ 21); aus Diazoessigsäureäthylester N $\text{C}_2\text{CC}_2\text{H}_5$ 22); das Nitril (HO)CH₂CN entsteht aus Formalin und Blausäure 23).

Darstellung: Aus Alkohol durch Oxydation mittels HNO₃ ²⁴). Aus Glycerin (1,226) durch Erwärmen mit Ca(OH)₂ und Ag₂O auf 60° 4 Stunden und Behandeln des Filtrates mit CO₂ ²⁵). Aus Rohrzucker durch Hydrolyse und Oxydation mittels Ag₂O und CaCO₃ ²⁶). Aus Chloressigsäure durch Kochen mit H₂(O ²⁷), auch bei Gegenwart von gepulvertem Marmor ²⁸). Aus Oxalsäure durch Reduktion in wässeriger Lösung mittels Zinkpulver ²⁹) oder auf elektrolytischem Wege ³⁰). Aus den Mutterlaugen des Knallquecksilbers ³¹).

Nachweis: Erhitzen der Glykolsäure mit konz. H_2SO_4 führt in CO, H_2O und Formaldehyd über, letzter wird durch Farbenreaktionen (Violettfärbung mit Kodein + H_2SO_4) nachgewiesen 32). Nachweis der Glykolsäure neben Glykokoll 33). Nachweis als Phenylhydrazid

 $C_8H_{10}N_2O_2$, Nadeln vom Schmelzp. 115—120 $^{-34}$).

1) Erlenmeyer, Zeitschr. f. Chemie 1866, 639.

2) Gorup - Besanez, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 161, 229 [1872].

3) Shorey, Journ. Amer. Chem. Soc. 21, 45 [1899].

- 4) Lippmann, Czapeks Biochemie der Pflanzen 2, 440. Jena 1905.
- ⁵) Euler u. Bolin, Zeitschr. f. physiol. Chemie 61, 1 [1909].
 ⁶) Buisine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 101, 789 [1888].
 ⁷) Seifert, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 3, 394 [1897].
- 8) Würtz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 103, 366 [1857].
 9) Debus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 100, 1 [1856].
- Kiliani, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 205, 145, 168 [1880].
 Schützenberger, Journ. de Pharm. et de Chim. 25, 141 [1877].
- 12) Hoffmann u. Kekulė, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 105, 286 [1858].

13) Cazeneuve, Jahresber. d. Chemie 1879, 602.

¹⁴) Dessaignes, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 89, 341 [1854].

- 15) Leuchs u. Weber. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 770 [1909].
 16) Sokolow u. Strecker, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 80, 34 [1851].
- 17) Schulze, Jahresber. d. Chemic 1862, 284. Crommydis, Bulletin de la Soc. chim.27. 3 [1877].
 - 18) Avery v. Dales, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2236 [1899].
 - 19) Traube, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 4942 [1907].

20) Berthelot, Zeitschr. f. Chemie 1869, 683.

21) Geuther v. Brockhoff, Journ. f. prakt. Chemie [2] 7, 114 [1873].

²²) Curtius, Journ. f. prakt. Chemic [2] 38, 423 [1888].

- ²³) Henry, Bulletin de la Soc. chim. [3] 4, 402 [1890]; Jahresber, d. Chemie 1890, 1525. Klages, Journ. f. prakt. Chemie [2] 65, 188 [1902].
 - ²⁴) Drechsel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 127, 150 [1863].
 - ²⁵) Kiliani, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2415 [1883].
 - ²⁶) Kiliani, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 205, 193 [1880].
 - ²⁷) Thomson, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 200, 76 [1880].
 - ²⁸) Hölzer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2955 [1883].

²⁹) Forcrand, Bulletin de la Soc. chim. 39, 310 [1883].

- ³⁰) Deutsche Gold- u. Silberscheideanstalt, D. R. P. 194 038 [1903]; 204 787 [1910].
- 31) Fahlberg, Journ. f. prakt. Chemie [2] 7, 33 [1873].
 32) Denigės, Bulletin de la Soc. chim. [4] 5, 647 [1909].
- 33) Balbiano, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 1501 [1901].

34) Mayer, Zeitschr. f. physiol. Chemie 38, 135 [1903].

Physiologische Eigenschaften: Glykolsäure wird vom tierischen Organismus verbramnt¹), zum kleinen Teil geht sie in Oxalsäure über (Kaninchen)²). Als Zwischenprodukte der Verbrennung zu CO₂ und H₂O entstehen wahrscheinlich Glyoxylsäure und Oxalsäure (Dakin). Die Säure entsteht beim Kaninehen und Hund (subcutan oder per os) aus Äthylenglykol³). Oxydation der Glykolsäure zu Oxalsäure durch Bakterien⁴) oder durch Sehimmelpilze zu CO₂⁵). Das Ammonsalz als Nährstoff für Aspergillus niger⁶). Einwirkung von Fibrin und Wasser unter Luftabsehluß auf Calciumglykolat führt zur Zersetzung, hauptsächlich unter CO₂-Bildung, daneben entstehen Methan und Wasserstoff⁷).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Nadeln (aus Wasser), Blättehen (aus Äther) vom Schmelzp. 78—79°, 80°. Molekulare Verbrennungswärme = 160,0 Cal. Einwirkung der Elektrizität 8); Elektrolyse einer konz. Natriumsalzlösung führt in CO $_2$, CH $_2$ O, CO, HCO $_2$ H über. Löslich in Alkohol oder Äther; läßt sich aus wässeriger Lösung kaum ausäthern. Unreine Säure ist an der Luft zerfließlich. Mit Wasserdämpfen wenig flüchtig. Durch Erhitzen auf 100° oder Einwirkung von schwefliger Säure wird das Anhydrid C $_4$ H $_6$ O $_5$ gebildet, bei 240° ein Glykolid (C_2 H $_2$ O $_2$) $_x$ und Trioxymethylen; dieses entsteht auch aus dem Calciumsalz bei 180° bei Gegenwart von konz. H $_2$ SO $_4$. Glykolsäure wird zu Oxalsäure oxydiert durch HNO $_3$, ferner durch Bleioxyd und Wasser bei 160° 9); durch Einwirkung von HNO $_3$ (1,45) + konz. H $_2$ SO $_4$ entsteht Nitroglykolsäure CH $_2$ (ONO $_2$)· COOH 10); Wasserstoffsuperoxyd oxydiert zu Glyoxylsäure CH(OH) $_2$ und Formaldehyd, dann weiter zu Ameisensäure, CO $_2$

COOH

und H₂O ⁽¹⁾); Erwärmen des Silbersalzes mit alkohol. Jod führt zu Formaldehyd, Glykolsäure und CO₂ ⁽²⁾). Durch Zink und Schwefelsäure wird Glykolsäure zu Essigsäure reduziert. Über Acetylicrung der Säure ⁽³⁾).

Salze: 14) HO · CH2 · CO2NH4 , (+ HO · CH2 · CO2H) 15). — HO · CH2CO2Na + H2O; HO · CH2CO2Na + HOCH2CO2H; NaO · CH2 · CO2Na + 2 H2O 16). — HO · CH2CO2K + 1 /2 H2O . — (HOCH2CO2)2Mg + 2 H2O . — (HO · CH2CO2)2Ca + 4 /2 H2O , (+ 4 H2O), löslich in H2O . — (HOCH2CO2)2Ba , leicht löslich in H2O . — (HOCH2CO2)3Ca + 4 /2 H2O , löslich in H2O . — (HOCH2CO2)2Ba , leicht löslich in H2O . — (HOCH2CO2)3Ca + 4 /2 H2O , löslich in H2O . — (HOCH2CO2)2Ba , leicht löslich in H2O . — (HOCH2CO2)3Ca + 4 /2 H2O , löslich in H2O . — (HOCH2CO2)2Hg; HOCH2CO2HgCl . — (HOCH2CO2)2Pb , löslich in H2O , geht in ein basisches Salz über; HOCH2CO2PbCl , schwer löslich in H2O . — (HOCH2CO2)2Cu , blaue, in H2O wenig lösliche Krystalle. — HOCH2CO2Ag+ 1 /2 H2O 19), schwer löslich in H2O , zersetzlich.

Methylester $\rm HO \cdot CH_2 \cdot CO_2 CH_3$ $^{20}). Siedep, 151 <math display="inline">^{\circ}$ bei 760 mm. Spez. Gewicht 1,1677 bei 18°.

¹⁾ Pohl, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 37, 470 [1896].

Meyer, Zeitschr. f. physiol. Chemie 38, 139 [1903]. — Dakin, Journ. of biol. Chemistry 3, 57 [1907].

³⁾ Dakin, Journ. of biol. Chemistry 3, 57 [1907].

⁴⁾ Banning, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde, [2] 8, 395 [1902].

⁵⁾ Herzog u. Meier, Zeitschr. f. physiol. Chemie 59, 57 [1909].

⁶⁾ Czapek, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 1, 538 [1902].

⁷⁾ Hoppe-Seyler, Zeitschr. f. physiol. Chemie 2, 1 [1878].

⁸⁾ Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 183 [1889]. — Berthelot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 687 [1898]. — Hemptinne, Zeitschr. f. physikal. Chemie 25, 298 [1898]. — Neuberg, Biochem. Zeitschr. 7, 527 [1908].

⁹⁾ Swarts, Bulletin de l'Acad. roy. de Belg. 1908, 272.

¹⁰⁾ Duval, Bulletin de la Soc. chim. [3] 29, 601 [1903].

¹¹⁾ Dakin, Journ. of biol. Chemistry 4, 91 [1908].

¹²) Herzog u. Leiser, Monatshefte f. Chemie 22, 357 [1901].

¹³⁾ Böttinger, Chem.-Ztg. 24, 619 [1900].

¹⁴⁾ Schreiber, Journ. f. prakt. Chemie [2] 13, 437 [1876]. — Forerand, Bulletin de la Soc. chim. 39, 311, 401 [1883].

¹⁵) Heintz, Jahresber. d. Chemie 1861, 446. — Ssabancjeff, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 31, 378 [1899].

¹⁶) Forcrand, Bulletin de la Soc. chim. 40, 104 [1883].

¹⁷⁾ Böttinger, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 198, 228 [1879].

¹⁸⁾ Rimbach u. Kilian, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 368, 110 [1909].

¹⁹⁾ Naumann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 129, 278 [1864].

²⁰) Schreiner, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 197, 21 [1879].

Äthylester ${\rm H0\cdot CH_2\cdot CO_2C_2H_5}$. Aus dem trocknen Natriumsalz, Chloressigsäureäthylester und abs. Alkohol bei 160–1) oder aus Oxalsäureester durch Reduktion 2). Siedep, ${\rm 160^{\circ}}$ bei 760 mm. Spez. Gewicht 1,1078 bei 0°.

Propylester HO·CH₂CO₂C₃H₇. Siedep. 170—171° bei 760 mm. Spez. Gewicht 1,064 bei 0°.

Menthylester $\rm H\Theta \cdot CH_2CO_2 \cdot C_{10}H_{19}$ ³). Nadeln (aus Alkohol) vom Schmelzp. 87°, Löslich in organischen Solvenzien. Alkali verseift.

Chlorid $\mathrm{HO}\cdot\mathrm{CH_2}\cdot\mathrm{COCl}$. Aus der Säure durch $\mathrm{PCl_5}$ 6). Nicht flüchtig. Bei 120 entsteht durch $\mathrm{PCl_5}$ Chloracetylchlorid.

Amid $\mathrm{HOCH_2 \cdot CONH_2}$. Aus saurem tartronsauren Ammoniak durch Erhitzen?) oder aus dem Ester durch wässerigen Ammoniak 8). Krystalle vom Schmelzp. 120°. Löslich in $\mathrm{H_2O}$, weniger in Alkohol. Reaktionen und Derivate 9).

Nitril $\text{HO} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CN}$. Aus Formalin und Blausäure 10). Siedep. 103° bei 16 mm; 119° bei 24 mm. Erstarrt bei -72. Polymerisiert sich.

Anhydrid $C_4H_6O_5$. Pulver vom Schmelzp. 128—130⁻⁶) ¹¹).

Glykolid O CH₂·CO O. Aus der Säure durch Erhitzen im CO₂·Strom auf 210 12) oder aus bromessigsaurem Natrium durch Destillation im Vakuum 13). Schmelzp. 86—87 : 82—83 . Löslich in heißem Alkohol oder Chloroform. Durch Kochen mit H₂O resultiert Glykolsäure.

Methylätherglykolsäure CH₃O·CH₂CO₂H. Aus Chloressigsäure durch Natriummethylat¹⁴). Siedep. 203—204° bei 760 mm; 126° bei 45—55 mm.

Äfhylätherglykolsänre $C_2H_5O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. Aus Chloressigsäure, Natriumäthylat und abs. Alkohol 15). Siedep. $206-207^{\circ}$; $128-130^{\circ}$ bei 40 mm.

Acetylglykolsäure $\mathrm{CH_3CO} \cdot \mathrm{CO} \cdot \mathrm{CH_2} \cdot \mathrm{CO}_2\mathrm{H}$. Aus der Säure durch Essigsäureanhydrid 16) oder Acetylchlorid 17). Krystalle vom Schmelzp. 66—68°. Siedep. 144—145° bei 12 mm. Löslich in $\mathrm{H_2O}$. Alkohol, Äther; schwerer in Benzol. Derivate (Anschütz, Bertram).

Diglykolsäure $\mathrm{HO_2C\cdot CH_2\cdot O\cdot CH_2\cdot CO_2H} + \mathrm{H_2O}$. Durch mehrstündiges Kochen von Chloressigsäure mit überschüssigem Kalk und CaCl₂ in wässeriger Lösung¹⁸). Prismen vom Schmelzp. 148 . Löslich in $\mathrm{H_2O}$ oder Alkohol.

- 1) Schreiner, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 197, 21 [1879].
- 2) Elberfelder Farbenfabriken, D. R. P. 201 895 [1907].
 3) Elberfelder Farbenfabriken, D. R. P. 136 411 [1901].
- 4) de Bruyn u. van Ekenstein, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 20, 331
 - 5) Bischoff u. Walden, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 2945 [1894].
 - 6) Fahlberg, Journ. f. prakt. Chemie [2] 7, 343 [1873].
 - 7) Dessaignes, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 89, 342 [1854].
 - 8) Heintz, Jahresber, d. Chemie 1861, 446.
 - 9) Heintz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 123, 315 [1862]; 128, 134 [1863]; 129, 42 [1864];
- 144, 103 [1867]. Schulze, Zeitschr. f. Chemie 1866, 82.

 10) Henry, Bulletin de la Soc. chin. [3] 4, 402 [1890]. Klages, Journ. f. prakt. Chemie [2] 65, 188 [1902].
 - 11) Drechsel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 127, 154 [1863].
- 12) Heintz, Poggend. Annalen d. Physik 109, 484 [1860]. Anschütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 560 [1893].
 - 13) Bischoff u. Walden, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 263 [1893].
 - 14) Heintz, Jahresber. d. Chemie 1859, 358.
 - 15) Heintz, Jahresber. d. Chemie 1860, 314.
 - ¹⁶) Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 208, 277 [1881].
- 17) Anschütz u. Bertram, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 466 [1903]; 37, 3975 [1904].
 - 18) Heintz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 144, 91 [1867].

Thioglykolsäure HS · CH₂ · COOH. Aus Chloressigsäure und konz. KHS-Lösung¹). Siedep. 123° bei 29 mm. Löslich in H₂O, Alkohol oder Äther. — Darstellung aus Menschenhaaren²). Ruft beim Hund (per os) Vermehrung der Harnschwefelsäuren hervor³).

Gewöhnliche Gärungsmilchsäure, a-Oxypropionsäure, i-Äthylidenmilchsäure.

Mol.-Gewicht 90,06.

Zusammensetzung: 39,97% C, 6,73% H, 53,30% O.

 $\mathrm{CH_3}$ $\mathrm{C_3H_6O_3}$. CH₃ $H \cdot \mathring{C} \cdot OH + HO\mathring{C} \cdot H$ COOH COOH l-Milchsäure d-Milchsäure i-Milchsäure

Vorkommen: Im Opium4); in Tamarinden5); in sauren Gurken; im Braunheu6); im Sauerkraut?); in der Schwarzmorchel und im Mutterkorn8); im Tausendgüldenkraut als Magnesiumsalz9); im Extractum Secalis 10); in der sauren Milch 11); in Weinen 12); in Abwässern von Zuckerfabriken¹³); im Wollschweiß der Schafe¹⁴); im Fußmuskel von Sycotypus caniculatus (Mollusken)¹⁵); im Muskelfleisch¹⁶) und in der grauen Hirnsubstanz¹⁷), was jedoch bestritten wird 18); im Magensaft, namentlich bei Herbivoren und Milchkindern (vgl. "Physiologische Eigenschaften"); als Vaginalsekret¹⁹); in pathologischen Harnen²⁰).

Bildung: Bei der Milchsäuregärung (vgl. "Physiologische Eigenschaften") von Milchzucker, Rohrzucker, Traubenzucker²¹); ferner von Lävulose, Galaktose, Maltose, Stärke,

1) Claesson, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 187, 113 [1877]. — Kalle & Co., D. R. P. 180 875 [1905]. — Friedländer u. Chwala, Monatshefte f. Chemie 28, 247 [1907].

2) Friedmann, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 3, 184 [1902].

3) Smith, Zeitschr. f. physiol. Chemie 17, 459 [1893].

4) Smith, Jahresber. d. Chemie 1865, 633. — Buchanan, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 3, 182 [1870].

⁵) Adam, Zeitschr. d. Österr. Apoth.-Vereins 43, 797 [1905].

6) Dietrich (Böhmer), Ernten und Konservieren der landwirtschaftlichen Futtermittel. Berlin 1900.

7) Conrad, Chem. Centralbl. 1897, I, 1098.

8) Zopf, Die Pilze. Breslau 1890. - Schenks Handb. d. Botanik 4.

9) Habermann, Chem.-Ztg. 30, 40 [1906].

10) Engeland u. Kutscher, Centralbl. f. Physiol. 24, 589 [1910].

11) Berzelius, Lchrb. d. Chemie 9, Anm. S. 569, 573 [1840]. — Thiele, Zeitschr. f. Hyg. 46,

394 [1904].

¹²) Müller, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 1205 [1896]. — Kunz, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Geuußm. 4, 673 [1901]. — Möslinger, Zeitschr. f. öffentl. Chemie 9, 371 [1903]. — Béchamp, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 54, 1148 [1862].

¹³) Cohn, Gutachten über die Ahwässer versch. Zuckerfabriken. 1881—1884/85.

¹⁴) Buisine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 103, 66 [1886].

15) Mendel u. Bradley, Amer. Journ. of Physiol. 17, 167 [1907].

16) Heintz, Anualen d. Chemie u. Pharmazie 152, 320 [1871]. — Erlen meyer, Aunalen d. Chemie u. Pharmazie 158, 263 [1871]. — Wislicenus, Anualen d. Chemie u. Pharmazie 167, 302 [1873]. — Siegfried, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 22, 2711 [1889].

¹⁷) Gscheidlen, Archiv f. d. ges. Physiol. 8, 171 [1874]. — Schwiening, Archiv f. pathol.

Auat. u. Physiol. 136, 444 [1894].

¹⁸) Moriya, Zeitschr. f. physiol. Chemie **43**, 397 [1905].

19) Zweifel, Archiv f. Gynäkol. 76, 564 [1905].

²⁰) Hoppe - Seyler u. Araki, Zeitschr. f. physiol. Chemie 20, 374 [1895]. — Araki, Zeitschr.

f. physiol. Chemie 12, 334 [1893].

21) Frémy, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 31, 188 [1839]. — Boutron u. Frémy, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 39, 181 [1841]. — Stocklasa, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 22, 460 [1904]. — Tappeiner, Zeitschr. f. Biochemie 19, 228 [1883]. — Buchner u. Meisenheimer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 349, 125 [1907]. — Kuprianow, Archiv f. Hyg. 19, 282 [1894]. — Kerry u. Fränkel, Monatshefte f. Chemie 12, 350 [1891]. — Emmerling, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1870 [1897]. — Leichmann, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 6, 245 [1900].

Dextrin, Raffinose, Trehalose, Mannit, Sorbit, Inosit, Dulcit und Glycerin durch Bakterien 1); aus Äpfelsäure, Bernsteinsäure, Citronensäure, Weinsäure²), aus Eiweißstoffen³) durch Milchsäurebakterien oder Pilze. Aus Glucose durch verdünnte Kalilauge4) oder Kochen mit Natronlauge (spez. Gewicht 1,27)⁵); beim Erwärmen von Milchzucker mit KOH auf 40° 6), von Rohrzucker mit Baryt auf 150°7); aus Invertzucker durch Kalkhydrat8); aus Lävulose durch Natronlauge oder Baryt 9); beim Erhitzen von Saccharin C₆H₁₀O₅ mit Kali auf 205 bis 220° 10); aus Traubenzuckerlösungen durch Erhitzen mit Barytwasser auf 160° 11) oder mit Kalilauge auf 35° 12); aus Glucose oder Lävulose durch n-NaOH auch schon bei längerem Stehen¹³). Aus Alanin CH₃CH · (NH₂) · COOH durch salpetrige Säure¹⁴); durch Oxydation von Propylenglykol CH₃CH(OH)CH₂(OH) mittels Platinschwarz¹⁵) oder aus den isomeren Glykolen CH₃CH(OH)C C · CH(OH) · CH₃ durch KMnO₄ ¹⁶); aus Propylalkohol CH₃CH₂ · CH₂(OH) durch Fehlingsche Lösung bei 240° ¹⁷); aus Glycerin C₃H₅(OH)₃ durch die Ätzkalischmelze¹⁸) oder aus Glycerinsäure C₂H₃(OII)₂ · COOH beim Kochen mit Kali¹⁹); aus α-Brompropionsäure CH₃CH·Br·COOH ²⁰) oder α-Chlorpropionsäure ²¹) durch Kochen mit ZnO oder CaCO₃ oder durch feuchtes Ag₂O, oder aus propionsaurem Kupfer²²) durch Erhitzen mit H₂O; aus Fleischmilchsäure in Fleischpräparaten beim längeren Aufbewahren ("Meat Juice")23); aus Methyltartronsäure (Isoäpfelsäure) CH₃CO(H)(CO₂H)₂ durch Spaltung neben CO₂²⁴); bei der Reduktion der Brenztraubensäure CH₃CO · COOH ²⁵); aus Aldehydäthylchlorid 26); aus Dichloraceton 27). — Uber die Bildung der i-Milchsäure im pflanzlichen und tierischen Organismus siehe "Physiologische Eigenschaften".

Darstellung: Durch die Milchsäuregärung des Rohrzuckers²⁸), des Milchzuckers²⁹) oder aus Rohrzucker durch Erwärmen mit Natronlauge³⁰). Darstellung der Milchsäure aus ihren

1) Emmerling, Zersetzung N-freier organischer Substanzen durch Bakterien. Braunschweig 1902. S. 25. — Hüppe, Arbeiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 2, 309 [1884]. — Freudenreich, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. 3, H, 47, 87, 135 [1897]. — Conrad, Chem. Centralbl. 1892, 1, 1098. — Miskovsky, Chem. Centralbl. 1908, I, 665. — Herzog u. Hörth, Zeitschr. f. physiol. Chemie 60, 131 [1909]. — Vohl, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 9, 984 [1876].

2) Meißner, H. Bericht d. Königl. Württemb. Weinbau-Versuchsanstalt Weinsberg 1904,

69. — Seifert u. Hans, Zeitschr. f. landw. Versuchswesen in Österreich 13, 536 [1910].

3) Kayser, Annales de l'Inst. Pasteur 8, 737 [1894]. — Henneberg, Zeitschr. f. Spiritusind. 26, 226 [1903].

4) Buchner u. Meisenheimer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 620 [1905].
 5) Hoppe-Seyler, Berichted. Deutsch. chem. Gesellschaft 4, 346 [1871]. — Araki, Zeitschr. f. physiol. Chemie 19, 422 [1894]. — Katsuyama, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 669 [1902].

Nencki u. Sieber, Journ. f. prakt. Chemie [2] 24, 503 [1881].
 Schützenberger, Bulletin de la Soc. chim. 25, 289 [1876].

- 8) Kiliani, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 15, 701 [1882].
 9) Sobokin, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 17, 368 [1885].
- ¹⁰) Herrmann u. Tollens, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellsehaft 18, 1335 [1885].

Schützenberger, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. **76**, 470 [1873].
 Nencki u. Sieber, Journ. f. prakt. Chemie [2] **24**, 261 [1881].

- 13) Meisenheimer, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 41, 1009 [1908].
 14) Strecker, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 25, 27, 42 [1850].
- 15) Würtz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 105, 206 [1858]; 107, 192 [1858].

¹⁶) Dupont, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 149, 1381 [1909].

¹⁷) Gaud, Bulletin de la Soc. chim. [3] **13**, 159 [1895].

18) Herter, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 1167 [1878].

19) Debus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 109, 229 [1859].

20) Fischer u. Zemplén, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 4878 [1909].
21) Friedel u. Machuca, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 120, 285 [1861].

²²) Gaud, Bulletin de la Soc. chim. [3] 13, 159 [1895].

²³) Salkowski, Zeitschr. f. physiol. Chemie **63**, 237 [1909]; **69**, 471 [1910].

24) Latham, Proc. of the Cambridge Philos. Soc. 14, 536 [1908]. — Brunner, Monatshefte f. Chemie 13, 834 [1892].

²⁵) Wislicen us, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 126, 227 [1863]. — Debus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 121, 332 [1863]. — Böttinger. Annalen d. Chemie u. Pharmazie 188, 327 [1877]. — Tafel u. Friedrichs, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellsehaft 31, 3187 [1904].

Wislicen us. Annalen d. Chemie u. Pharmazie 128, 13, 22 [1853].
 Linnemann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 159, 247 [1871].

28) Bensch, Annalen d. Chemie u. Pharmazie **61**, 174 [1847]. — Lautemann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie **113**, 242 [1860].

29) Harz, Jahresber. d. Chemie 1871, 561.

³⁰) Kiliani, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 701 [1882].

Salzen¹). Zur technischen Darstellung der Milchsäure²); aus Zucker mittels Fermentwirkung³); Gewinnung aus Abwässern⁴). Darstellung von reiner Milchsäure aus technischer Säure⁵). Reinigung über Anilinlactat⁶).

Nachweis: Durch Erhitzen der Milchsäure mit MnO₂+H₂SO₄ ⁷) oder mit konz. H₂SO₄ ⁸) oder durch Einwirkung von Jod auf das Silbersalz der Säure⁹) entsteht Acetaldehyd, der durch Nitroprussidnatrium + Pyridin nachweisbar (Blaufärbung). i-Milchsäure gibt mit Alkali und Jodjodkalium Jodoform, das mit Anilin Isocyanphenol¹⁰) bildet. Nachweis in tierischen Organen und Geweben durch Befreiung von Eiweiß und Fett und Darstellung des Zinklactats (C₃H₅O₃)₂Zn + 3 H₂O ¹¹). Nachweis im Magensaft durch Ausschütteln mit Äther, die ausgeschüttelte Flüssigkeit gibt dann mit wenig Eisenchlorid und Carbolwasser eine gelbgrüne Färhung ¹²), die jedoch auch mit anderen organischen Säuren entsteht ¹³). Tiophenlösung gibt mit Milchsäure bei Gegenwart von Kupfersulfat in schwefelsaurer Lösung kirschrote Färbung ¹⁴).

Bestimmung: Bei Abwesenheit anderer nichtflüchtiger Säuren kann die Milchsäure mit Äther extrahiert und durch das Zinksalz identifiziert werden 15). Bei Anwesenheit anderer nichtflüchtiger Säuren beruht die Bestimmung auf der Löslichkeit des Bariumlactats in 70—80 proz. Alkohol 16). Die aus tierischen Organen durch Ätherextraktion erhaltene Säure wird bei saurer Reaktion zu Acetaldehyd durch KMnO₄ oxydiert, dieser in Jodoform übergeführt und das überschüssige Jod zurücktitriert 17), dieses Verfahren ist nach Fürth nicht brauchbar. Bestimmung der Milchsäure durch Ermittlung der abgespaltenen Aldehydmenge des auf Bisulfitaddition basierenden jodometrischen Verfahrens nach Rippcr 18). Bestimmung durch Oxydation mittels KMnO₄ und Wägen der entstandenen Oxalsäure 19). Bestimmung als 3 PbO · 2 C₃H₆O₃ 20). Bestimmung der Milchsäure im Magen 21). Bestimmung mittels Alkohols in der Milch 22). Bestimmung im Wein 23), Most und zuckerhaltigen Flüssigkeiten 24).

1) Boehringer, D. R. P. 221 112 [1908]. — Erdmann, D. R. P. 217 846 [1908]. — Chem. Fahrik Güstrow, D. R. P. 171 835 [1906].

Jacqueu, Bulletin de la Soc. chim. [3] 5, 295 [1891]. — Claflin, Journ. Soc. Chem. Ind.
 16, 516 [1897]. — Kassner, Apoth.-Ztg. 12, 325 [1897]. — Gadamer, Apoth.-Ztg. 12, 642 [1897]. — Dammer, Chem. Technologie d. Neuzeit. Stuttgart 1910. Bd. I, S. 674ff.

3) Gouthière, Chem. Centralbl. 1910, I, 815.

4) Beckers, D. R. P. 104 281 [1898].

5) Chem. Fabrik Flörsheim, H. Nördlinger, D. R. P. 221 786 [1906]. — Waite, D. R. P. 140 319 [1901]. — Just, D. R. P. 203 306 [1907].

Blumenthal u. Chain, D. R. P. 169 992 [1904].
 Boas, Deutsche med. Wochenschr. 1893, Nr. 93, 904.
 Denigès, Bulletin de la Soc. chim. [4] 5, 647 [1909].

9) Herzog, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 351, 263 [1907].

- 10) Vournasos, Zeitschr. f. angew. Chemie 15, 172 [1902). Croner u. Cronheim, Berl. klin. Wochenschr. 42, 1080 [1905].
- Abderhaldens Handb. d. biochem. Arbeitsmethoden. Berlin-Wicn 1910. 2, 29.
 Uffelmann, Zeitschr. f. klin. Medizin 8, 392 [1884]. Kelling, Zeitschr. f. physiol. Chemie 18, 397 [1894]. Bönninger, Deutsche med. Wochenschr. 1902, 738.

13) Kühl, Pharmaz. Ztg. 55, 120 [1910]. — ten Doesschate, Diss. Utrecht 1908.

14) Fletcher u. Hopkins, Journ. of Physiol. 35, 247 [1907].

15) Buchner u. Meisenheimer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 495 [1904].

16) Möslinger, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 4, 1120 [1904]. — Vgl. dagegen: Paris, Stazioni sperim. agrarie ital. 40, 689 [1908]. — Trummer, Zeitschr. f. landw. Versuchswesen in Österreich 11, 492 [1908].

17) Jerusalem, Biochem. Zeitschr. 12, 361, 379 [1908]. — Dagegen: v. Fürth, Biochem.

Zeitschr. 24, 266 [1910].

18) v. Fürth u. Charnass, Biochem. Zeitschr. 26, 199 [1910]. — Ripper, Monatshefte f. Chemie 21, 1079 [1900].

19) Ulzer u. Seidel, Monatshefte f. Chemie 18, 138 [1897].

²⁰) Palm, Zeitschr. f. analyt. Chemie **22**, 223 [1883]; **26**, 34 [1887]. — Dagegen: Ulzer u.

Seidel, Monatshefte f. Chemie 18, 138 [1897].

²¹) Boas, Münch. med. Wochenschr. 1893, Nr. 43. — Zeehuisen, Centralbl. f. inn. Medizin 25, 353 [1904]. — Croner u. Cronheim, Berl. klin. Wochenschr. 42, 1080 [1905]. — Thomas, Zeitschr. f. physiol. Chemie 50, 540 [1907].

²²) Walck, Pharmaz. Ztg. 44, 906 [1899].

²⁴) Legler, Arbeiten a. d. Hyg. Inst. zu Dresden 2, 91 [1908].

²³) Schneller, Diss. Würzburg 1905. — Partheil, Berichte d. Deutsch. pharmaz. Gesellschaft **13**, 304 [1903].

Bestimmung im Käse¹); in milchsauren Salzen²). Bestimmung des Anhydridgehalts der offizinellen Milchsäure³). Untersuchung und Analyse technischer Milchsäure⁴). Trennung und Bestimmung der Milchsäure und Bernsteinsäure 5).

Physiologische Eigenschaften: In Pflanzen entsteht i-Milchsäure als Produkt intramolekularer Atmung der Zellen6). — Milchsäuregärung7); Die i-Milchsäure bildet sich aus Kohlehydraten (Glucose, Milchzucker, Maltose, Mannit, Arabinose, Trehalose, Lävulose, Galaktose, Stärke, Dextrin, Raffinose, Xylose, Sorbit, Inosit, Dulcit, Glycerin) durch Milchsäurebakterien⁸), durch Bakterienpräparate⁹), durch Hefenzymase¹⁰); aus Kohlehydraten milchsäureerzeugende Bakterien sind: Bac, acidi lactici und Bact, lactis acidi11), Bact, coli12), Bac. Plectridium pectinovorum 13), Bac. Sacchar. apiculatus 14), Bac. aerogenes lactis 15), Cholcrabacillus 16), Mannitbacillus 17), Wasserbacillus 18), Bac. des malignen Ödems 19) u. a. Die i-Milchsäure bildet sich ferner aus Eiweißstoffen (Pepton, Diastase, Fibrin, Casein) durch Milchsäurebakterien 20) und aus organischen Säuren (Bernsteinsäure, Äpfelsäure, Citronensäure, Weinsäure) durch Sproß- und Schimmelpilze 21). — Produkte, aus denen die Milchsäure durch Gärung sich bildet, sind die Milch 11), roher Kakao 22), Soyasauce 23), eingesäuerte Gemüse, Sauerfutter, Käse, Kefir, Kumys, Mazun, Sauerteig u. a. 24) (Lafar, Handbuch). Die Bildung

1) Suzuki u. Hart, Journ. Amer. Chem. Soc. 31, 1364 [1909].

2) PaeBler, Chem. Centralbl. 1908, I, 66.

- 3) Kunz, Zeitschr. d. Österr. Apoth.-Vereins 39, 186 [1901].
- 4) Besson, Chem. Centralbl. 1910. I, 1293; Chem.-Ztg. 35, 26 [1911]. Philip, Chem. Centralbl. 1906, I, 1374.

⁵) Guerbet, Compt. rend. de la Soc. de Biol. **60**, 168 [1906].

6) Stoklasa, Zeitschr. f. physiol. Chemie 50, 303 [1907]; Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 22, 460 [1906]; 24, 542 [1906].

7) Czapek, Biochemie der Pflanzen. Jena 1905. 1, 263. — Lafar, Handb. d. techn. Mykol.

Jena 1905-1908. 2, 48. - Hörth, Dissertation Karlsruhe 1909, 96.

8) Leichmann, Centralbl. f. Bakt. u Parasitenkde. [2] 6, 245 [1900]. — Weiß, Jahresb. f. Landwirtsch. 42, 141 [1899]. — Tollens, Jahresb. f. Landwirtsch. 49, 29 [1901]. — Schweitzer, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 10, 501 [1903]. — Stoklasa, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 22, 460 [1904]. — Buchner u. Meisenheimer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 349, 125 [1907]. — Grimbert, Annales de l'Inst. Pasteur 10, 708 [1896]; Compt. rend. de la Soc. de Biol. 191, 260 [1896]. — Emmerling, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1870 [1897]. - Jensen, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 4, 196 [1898]. - Conrad, Chem. Centralbl. 1897, I, 1098. — Herzog u. Hörth, Zeitschr. f. physiol. Chemie 60, 131 [1909]. — Weitere Literaturangaben s. unter "Bildung".

9) Herzog, Zeitschr. f. physiol. Chemie 37, 381 [1903]; 43, 482 [1906]. — Buchner u. Mei-

senheimer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 634 [1903].

10) Mazé, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 138, 1514 [1904]. — Buchner u. Meisenheimer,

Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 620 [1905].

11) Pasteur, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 45, 913 [1857]; 47, 224 [1858]; 48, 337 [1859]. - Lister, Transact. Pathol. Soc. London 29 [1878]. — Esten, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 16, 576 [1906]. — Hueppe, Arbeiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 2, 309 [1884]; Deutsche med. Wochenschr. 10 [1884]. - Leichmann, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 5, 344 [1899]. — Weigmann, Milchztg. 25, 147 [1896].

12) Péré, Annales de l'Inst. Pasteur 2, 737 [1893]. — Grimbert, Compt. rend. de la Soc.

de Biol. 48, 192, 684 [1896]. - Harden, Proc. Chem. Soc. 17, 57 [1900].

13) Störmer, Diss. Leipzig 1904.

14) Amthor, Chem.-Ztg. 15, 670 [1891].

15) Frey, Schweizer. Wochenschr. f. Pharmazie 29, 111 [1891].

¹⁶) Bovet, Annales de Microgr. 3, 353 [1891].

17) Gayon u. Dubourg, Annales de l'Inst. Pasteur 15, 527 [1901]. 18) Schardinger, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. 8, 144 [1890].

19) Kerry u. Fränkel, Monatshefte f. Chemie 12, 350 [1891].

²⁰) Kayser, Annales de l'Inst. Pasteur 8, 737 [1894]. — Henne berg, Zeitschr. f. Spiritusind. 26, 226 [1903].

21) Meißner, II. Bericht d. Königl. Württemb. Weinbau-Versuchsanstalt Weinsberg

1904, 53, 69. — Jensen, Chem. Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 4, 196 [1898].

²²) Preyer, Der Tropenpflanzer 5, 157 [1901].

²³) Saito, Botan. Magazine Tokyo 19, Nr. 222, 75 [1905].

²⁴) Schulz, Berichte d. Königl. Lehranstalt f. Wein-, Obst- u. Gartenbau. Geisenheim 1904. S. 162. - Weiß, Diss. Basel 1899. - Aderhold, Landw. Jahrbücher 18, 69 [1889]. - Conrad, Archiv f. Hyg. 24, 56 [1897]. — Reichardt, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 5, 43 [1891]. - Fittbogen, Landw. Jahrbücher 1, 628 [1872]. - Boehmer, Ernten u. Konservierung der landwirtschaftlichen Futtermittel. Berlin 1900. — Harrison, Trausaet, Canad. Inst. Agric. College

der Milchsäure ist nicht ein Produkt des Lebens der Bakterien als solches, sondern eines von ihnen gebildeten Enzyms. Der Milchzucker zerfällt durch die Gärung nach der Formel: C₁₂H₂₂O₁₁ + H₂O = 4 CH₃CH(OH)CO₂H. Die Zersetzung der d-Glucose durch Bact. coli entspricht nahezu der Formelgleichung: $2 C_6 H_{12} O_6 + H_2 O = 2 C_3 H_6 O_3 + C H_3 COOH + C_2 H_5 OH + 2 C O_2 + 2 H_2$. Doch da die Wärmebildung größer ist, als der chemischen Formel entsprechen würde, verläuft der Gärungsprozeß wahrscheinlich komplizierter¹); andere Autoren fanden, daß Bakterien der Art Bact. lactis acidi eine Gärung erregen, die der Gleichung nahekommt (Leich mann, Weig mann). Die Modifikation der Milchsäure hängt von der Art des Säureerregers ab (Kozai, Thiele, Kayser, Günther und Thierfelder). Für die Tatsache, daß die Zuckerarten sich den verschiedenen Milchsäurebakterien gegenüber verschieden verhalten, gibt die Beziehung zur sterischen Konfiguration ausreichende Erklärung²). Bei der spontanen Zersetzung der Milch bilden sich die verschiedenen Milchsäuren je nach der Temperatur, bei $15-20^{\circ}$ d-Säure, bei 37° i-Säure und nach längerem Stehen bei 37° l-Säure 3). Das Auftreten von i-Säure bei der spontan auftretenden Gärung ist die Folge des Zusammenwirkens von d. und l. Milchsäure bildenden Bakterien, das noch häufigere Vorkommen von d-Säure wird durch das überwiegende Vorhandensein von Bact, lactis acidi L. (= Streptococcus lacticus Kruse) veranlaßt. Bestimmung des Säuregrades in der Milch⁴). Über die bei der Gärung der Milch und andern Nährstoffen entstehenden größten Mengen an Milchsäure 5). Die bei der zellfreien Gärung auftretende Säure stammt wahrscheinlich aus Zucker. Bei der alkoholischen Gärung entsteht sie nicht als Zwischenprodukt, als Vorstufe der bei dieser Gärung auftretenden geringen Menge Milchsäure ist das Dioxyaceton CH₂ (OH) · CO · CH₂(OH) anzusehen 6).

Die Milchsäuregärung wird befördert durch Sauerstoffzufuhr; das Temperaturoptimum beträgt 44—52° 7); sie wird ferner beschleunigt durch Zusatz kleiner Mengen von Magnesiumsalzen⁸). Sistiert oder verzögert wird sie durch reichlichen Luftzutritt⁹), durch starke Säuren, Alkalien, Protoplasmagifte ¹⁰), durch Radiumemanation ¹¹), durch Fluorescenz, Chloroform, Benzol ¹²), Glycerin ¹³), Metalle alkalischer Erden ¹⁴), Metalle in sehr schwacher Verdünnung ¹⁵).

Guelph 7, 103 [1901]. — van Slyke u. Hart, New York Agric. Experim. Stat. Geneva N. Y. 1902, Bull. Nr. 214. — v. Fre ude nreich, Landw. Jahrbücher d. Schweiz 10, 1 [1896]. — Allik, Diss. Dorpat 1895. — Doch mann, Malys Jahresber. d. Tierchemie 11, 190 [1881]. — Biel, Malys Jahresber. d. Tierchemie 16, 159 [1886]. — Emmerling, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 4, 418 [1898].

1) Rubner, Archiv f. Hyg. 57, 248 [1906].

2) E. Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 2985 [1894]; 28, 1429 [1895]. -

Harden, Proc. Chem. Soc. 17, 57 [1900].

3) Thiele, Zeitschr. f. Hyg. 46, 394 [1904]. — Heinemann, Journ. of biol. Chemistry 2, 603 [1907]. — Beijerinck, Koninkl. Acad. v. Wetenschappen, Natuurk. Afk. 15, 883 [1907]. — Kozai, Zeitschr. f. Hyg. 31, 337 [1899]; 38, 386 [1901]. — Günther u. Thierfelder, Archiv f. Hyg. 25, 164 [1895]; Hyg. Rundschau 10, 769 [1900].

4) Soxhlet u. Henkel, Répert. d'analyt. Chem. 7, 61 [1887]. — Thörner, Chem. Ztg. 16, 1469 [1892]; Milchztg. 22, 58 [1893]. — Söldner, Landw. Versuchsstationen 35, 351 [1888]. —

Pfeiffer, Analyse der Milch. Wiesbaden 1887.

5) v. Freudenreich, Annales de Microgr. 2, 257 [1889/1901]. — Hueppe, Arbeiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 2, 309 [1884]. — Weigmann, Jahresber. d. Versuchsstation f. Molk. Kiel 1890/91, 25; 1891, 24. — Conrad. Archiv f. Hyg. 29, 56 [1897]. — Wehmer, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 10, 625 [1903]. — Henneberg, Zeitschr. f. Spiritusind. 26, 226 [1903]. — Weiß, Arbeiten a. d. Bakter. Inst. d. Techn. Hochschule Karlsruhe 2, 264 [1902]. — Müller, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 17, 468, 627, 713 [1906].

6) Buchner u. Meisenheimer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 43, 1773 [1910].
Löb, Biochem. Zeitschr. 12, 78, 406, 466 [1908]. — Slator, Journ. Chem. Soc. 93, 217 [1908].
Vgl. dazu: Buchner u. Meisenheimer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 417 [1904].

7) Richet, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 114, 1494 [1892]. — Mayer, Zeitschr. f. Spiritusind. 14, 183 [1891]. — Hueppe, Arheiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 2, 309 [1884].

8) Richet, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 54, 1436 [1903]; 60, 455 [1906].

- 9) Leichmann, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 5, 344 [1899]. Barthel, Revue génér. du lait 3, 294 [1904].
- 10) Richet, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 114, 1494 [1892]. Chassevaut u. Richet, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 117, 673 [1893].

11) Richet, Arch. intern. de Physiol. 3, 130 [1905].

12) Richet, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 56, 216 [1904].
 13) Munk, Malys Jahresber. d. Tierchemie 7, 362 [1878].

14) Aloy u. Bardier, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 54, 847 [1902].

15) Richet, Biochem. Zeitschr. 10, 454 [1908].

Phosphorescierendes Schwefelcalcium bewirkt zunächst Reizung, dann Verzögerung¹). Pepsin hemmt die Gärung nicht, dagegen Salzsäure (0,7%/00) 2). Einfluß organischer Säuren auf die Gärung³). Milchsäurebakterien sind gegen Gifte weniger resistent als Fäulnisbakterien⁴). Langandauernde Fäulnis der Milch vermehrt die Milchsäure⁵). Nebenprodukte der Gärung sind flüchtige Fettsäuren (Propionsäure, Essigsäure, Ameisensäure). — Milchsäure selbst sistiert die Gärung, Zusatz von Neutralisationsmitteln (Metalloxyde, Carbonate) hebt diese Hemniung auf. Sie übt einen toxischen Einfluß auf das Wachstum vieler Schimmelpilze aus 6) und auf die Lebensdauer von Bakterien?); 0,5 proz. Milchsäure verzögert das Wachstum von Rhizopus japonicus⁸); 0,6-0,7 proz. wirkt sie hemmend auf die Rohrzuckerspaltung durch Asp. Oryzae⁹), toxisch in 0,0001 proz. Normallösung auf Paramoicium aurelia ¹⁰); die Peptonisation des Caseins durch Mikroben wird durch sie gehemmt 11); fäulnishemmende Wirkung der Lactose infolge Vergärung zu Milchsäure 12); 0,5 proz. wirkt sie nicht auf Maltase 13), 0,3 proz. nicht ungünstig auf die Gärkraft des Hefepreßsaftes 14); in I proz. Lösung verhindert sie die Selbstgärung lebender Hefe 15). — Milchsäure selbst wird von lebender Hefe nicht vergoren 16); l proz. Lösung entwickelt erst auf Zusatz von Glucose Kohlensäure 17); das Natriumsalz wird von Zymin, Preßhefe oder untergäriger Hefe vergoren¹⁵); über die Assimilation der Milchsäure durch Hefen 18). Milchsäure als Kohlenstoffquelle für Pilze 19), für Bakterien 20); das Ammonsalz und Lactamid als Nährstoff für Asperg, niger²¹); Milchsäure als Nährstoff für Denitrifikationsbakterien 22); Verbrennung in faulender Milch durch Oidium lactis 23); Assimilation durch Mykodermaarten 24). Spaltung der Säure in Alkohol und CO2 durch Lactacidase 25). Calciumlactat geht durch Gärung mittels des Pasteurschen Buttersäurefermentes in Fettsäuren und Äthylalkohol über 26), andere Bakterien bilden neben CO2 und Wasserstoff Buttersäure, Essigsäure, Capronsäure, Bernsteinsäure, Propionsäure, Valeriansäure²⁷). Durch

1) Richet, Compt. rend. de l'Aead. des Sc. 138, 588 [1904].

 Richet, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 86, 550 [1878]. — Cohn, Zeitschr. f. physiol. Chemie 14, 74 [1890].

3) Höft, Milchztg. 26, 211 [1897].

4) Rahn, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 14. 21 [1905].

5) Blumenthal u. Wolff, Malys Jahresber, d. Tierchemie 36, 244 [1907].
6) Duelaux, Annales de l'Inst. Pasteur 3, 109 [1889]. — Lewkowitsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2721 [1883]. — Linossier, Bulletin de la Soc. chim. [316, 10 [1891].

7) Wehmer, Chem.-Ztg. 30, 1033 [1906].

8) Henneberg, Zeitschr. f. Spiritnsind. 25, 205 [1902].

9) Kellner, Mori u. Nagaoka, Zeitschr. f. physiol. Chemie 14, 293 [1889].

10) Barrat, Proc. Chem. Soc. **24**, 100 [1904].
 11) Laxa, Milchw. Centralbl. **3**, 200 [1907].

12) Simnitzki, Zeitschr. f. physiol. Chemie 39, 99 [1903].

13) Bokorny, Chem.-Ztg. 25, 502 [1901]; 26, 701 [1902]; 27, 502 [1903].

Buchner, Die Zymasegärung. München-Berlin 1903.
 Kohl, Botan. Centralbl.. Beil. 25, Abt. I, 115 [1910].

¹⁶) Buchner u. Meisenheimer, Landw. Jahrhücher 38, Erg. V. 265 [1908]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 43, 1773 [1910].

17) Slator, Journ. Chem. Soc. 93, 217 [1908].

- 18) Laurent, Annales de l'Inst. Pasteur 2, 113 [1888]; Annales de la Soc. belg. de Microscopie 14, 29 [1890].
- 19) Duclaux, Annales de l'Inst. Pasteur 3, 109 [1889]. Pfeffer, Jahrb. f. wissenseh. Botanik 28, 206 [1895]. Went, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 7, 544 [1901]. Wehmer, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 21, 67 [1903]. Mazé, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 134, 240 [1902].

²⁰) Maaßen, Arbeiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 12, 390 [1895]. — Fränkel, Hyg. Rundschau 4, 769 [1899]. — Kayser, Annales de l'Inst. Pasteur 8, 737 [1894]. — Weiß, Arbeiten

a. d. Bakter. Inst. d. Techn. Hoehschule Karlsruhe 2, 264 [1902].

²¹) Czapek, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 1, 538 [1902]; 2, 570 [1902].

Jensen, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 5, 716 [1899].
 Tissier u. Gasehing, Annales de l'Inst. Pasteur 12, 540 [1903].

24) Meißner, Berichte d. Königl. Württemb. Weinbau-Versuchsanstalt Weinsberg 1904. 53, 69. — Will u. Leberle, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 28, 1 [1910].

25) Mazé, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 138, 1514 [1904]. — Buchner u. Meisenheimer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 620 [1905].

²⁶) Fitz, Berichte d. Deutseh. chem. Gesellsehaft 13, 1309 [1880].

Fitz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 1898 [1878]; 12, 479 [1879]; 13, 1309
 [1880]; 17, 1188 [1884]. — Strecker, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 92, 80 [1854]. — Baginsky, Zeitschr. f. physiol. Chemie 12, 434 [1888].

Bacillen des malignen Ödems in Wasserstoffatmosphäre entstehen Propylalkohol, Ameisensäure, Buttersäure¹). In Berührung mit faulem Käse geht Calciumlactat in Calciumbutyrat über 2). An der Sonne und bei Luftzutritt bildet sieh Alkohol, Calciumacetat und Calciumcarbonat, bei Gegenwart von Queeksilbersalzen entsteht das Butyrat³). Photoehemisehe Zersetzung des Calciumlactats in CO2, CO, CH4, H24).

Die Produkte der Milchsäuregärung treten im tierischen Organismus nach Genuß von Kohlenhydraten in der ersten Zeit der Magenverdauung auf 5). Milchsäurebildung im Magen 6); im Respirationszentrum beim Atmen unter anormalen Bedingungen?). Postmortale Vermehrung des i-Milebsäuregehaltes der tierischen Leber⁸). Auftreten der Säure im Kaninchenharn nach subcutaner Injektion von Inosit⁹), ferner nach Eingabe (per os) von Alanin¹⁰), nach Arsenvergiftungen¹¹). — Milchsäure (per os als Natriumsalz) wird vom Organismus verbrannt 12). Normale, sowie phosphorvergiftete Kaninchen scheiden nach subcutaner Einführung von Natriumlactat die Milchsäure teils als i- und l-Milchsäure, teils als ätherlösliche Säuren aus 13). Bei der Injektion von Caleiumlactat (Hunde, Kaninehen) beeinflußt das Ca-Ion die Verbrennung der Milchsäure im Organismus wenig 14). Natriumlactat (subeutan injiziert) findet sich im Kaninehenharn bei Sauerstoffmangel (CO-Vergiftung) als i + d-Säure wieder 15). Vom Diabetiker werden Alkalilactate vollkommen verbrannt 16). Stadelmann fand Milchsäure im Diabetikerharn wieder nach Einnahme per os¹⁷). Verhalten von i-Milchsäure im intermediären Stoffwechsel¹⁸): Milchsäure verschwindet aus dem Blut und Urin phloridzindiabetischer, phosphorvergifteter Tiere; die N-Ausscheidung wird durch Zufuhr von i-Säure vermindert, die Zuckerausscheidung vermehrt (phloridzinvergifteter Hund). Bildung von Alanin aus Milchsäure durch überlebende Hundeleber¹⁹). — Milchsäure per os ruft beim Säugetier keine besonderen, pharmakologischen Wirkungen hervor²⁰); die Lactate sind weniger giftig als die Salze der Fettsäuren. Einnahme von 400 g Säure (Acidität $1.5-6^{9}/_{00}$ HCl entspr.) verlangsamt die Magenverdauung²¹). Bei fortgesetzter Fütterung soll bei Fleischfressern Rachitis und Osteomalacie hervorgerufen werden 22). Einwirkung auf den Stoffwechsel des Säuglings 23). Milchsäure steigert die Phagocytose 24), drückt die

1) Kerry u. Fränkel, Monatshefte f. Chemic 12, 350 [1891].

2) Pasteur, Jahresber. d. Chemie 1862, 477; Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 52, 344, 1260 [1861]. — Troili - Petersson, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 24, 333 [1909].

3) Duclaux, Bulletin de la Soc. chim. 47, 385 [1887]; Annales de l'Inst. Pasteur 7, 751 [1893].

4) Berthelot u. Gaudechon, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 151, 478 [1910].

5) Ewald, Klinik f. Verdanungskrankheiten 1, 83 [1890]. — Magnus - Levy, Archiv f. Anat. u. Physiol. 1902, 365.

6) Strauß Berl, klin. Wochenschr. 32, 805 [1895]. — Bial, Berl, klin. Wochenschr. 32, 123, 213 [1895]. — Boas, Berl. klin. Wochenschr. 32, 189 [1895]. — Rosenheim u. Richter, Zeitschr. f. klin. Medizin 28, 505 [1895]. — Hoppe-Seyler, Münch. med. Wochenschr. 42, 1161 [1895]. - Klemperer, Deutsche med. Wochenschr. 21, 218 [1895]. — Sandberg, Zeitschr. f. klin. Medizin 31, 80 [1904]. — Henneberg, Zeitschr. f. Spiritusind. 26, Nr. 22 [1904]. — Cohendy, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 60, 558, 602 [1906].

7) Douglas u. Haldane, Journ. of Physiol. 38, 401, 420 [1909].

8) Morishima, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 43, 217 [1900].

9) Mayer, Biochem. Zeitschr. 9, 533 [1908].

10) Neuberg u. Langstein, Archiv f. Anat. u. Physiol. 1903, Suppl. 514.

11) Araki, Zeitschr. f. physiol. Chemie 17, 334 [1893].

12) Nencki n. Sieber, Journ. f. prakt. Chemie [2] 26, 35 [1882].

- 13) Neubauer, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 61, 387 [1909]. Mayer, Biochem. Zeitschr. 9, 533 [1908].
 - 14) Bonanni, Archiv. di Farmacol. sperim. e scienze affini 3, 276 [1904]. 15) Hoppe - Seyler u. Araki, Zeitschr. f. physiol. Chemie 20, 365 [1895].

16) Nencki u. Sieber, Berl. klin. Wochenschr. 1875, Nr. 35.

17) Stadelmann, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 12, 442 [1883].

18) Mandel u. Lusk, Amer. Journ. of Physiol. 16, 129 [1906].

Embden u. Schmitz, Biochem. Zeitschr. 29, 423 [1910].
 Fanst, Chem.-Ztg. 34, 57 [1910].

²¹) Gilbert u. Dominici, Malys Jahresber. d. Tierchemie 24, 343 [1895].

22) Heitzmann, Anzeiger d. Kaiserl. Akad. d. Wissensch. Wien 1823. Nr. 17. — Siedamgrotzky u. Hofmeister, Archiv f. wissensch. Tierheilkunde 5, 243 [1880]. — Dagegen: Heiß, Zeitschr. f. Biol. 12, 151 [1876].

²³) Klotz, Jahrb. f. Kinderheilk. **70**, 1 [1909].

²⁴) Bechhold, Münch. med. Wochenschr. **55**, 1777 [1908].

Dissoziationskurve des Blutes ähnlich wie CO2 herab¹), vermindert die Schlaghöhe des isolierten, überlebenden Säugetierherzens2); sie ruft beim Huhn (per os) Harnsäurevermehrung hervor³); sie steigert die Zuckerausscheidung beim pankreasdiabetischen Tier⁴). Natriumlactat (intravenos injiziert) übt auf die Sauerstoffaufnahme keinen Einfluß aus5); sctzt die Muskelarbeit (beim Frosch) herab⁶). Natriumlactat als Ermüdungsstoff⁷). Milchsäure liefert zur Ernährung des Herbivoren nur Wärme, die ungenützt abgegeben wird 8). Das Optimum der Acidität der Milchsäure ist bei der Pepsinverdauung für Casein 4-5 mal größer als das der HCl 9). Über die Resorption von aktiven Komponenten im Darm; eine selektive Resorption findet bei den Milchsäuren nicht statt 10).

Physikalische und chemische Eigenschaften: i-Milchsäure = (d + 1)-Milchsäure. Vermischt man die Lösungen gleicher Moleküle des d- und l-milchsauren Zinks, so scheidet sich das schwerer lösliche Salz der i-Milchsäure aus 11). Sehr hygroskopische Krystalle vom Schmelzp. 18°. Siedep. 119° bei 12 mm 12). Spez. Gewicht 1,2485 bei 15°. Flüchtigkeit 13). Elektrisches Leitungsvermögen 14). Lösungs- und Neutralisationswärme in Alkohol 15). Alkalibindungsvermögen¹⁶). K = 0.00031. Dielektrizitätskonstante¹⁷). Einwirkung der elektrischen Entladung 18). Spaltung der i-Milchsäure durch Krystalliastion des neutralen Strychnin-, Chinin-, Morphinsalzes in ihre aktiven Komponenten¹¹)¹⁹). Photochemische Zersetzung der Säure und

ihrer Salze in Brenztraubensäure, Aldehyd und CO₂ ²⁰). Dissoziation ²¹).

Die i-Milchsäure ist in Wasser und Alkohol löslich, weniger in Äther. Bei 140° geht sie in ihr Anhydrid über. Durch Destillation zerfällt sie in Lactid, Aldchyd, CO₂, CO und H₂O. Beim Erhitzen mit verdünnter H₂SO₄ auf 130° entsteht Ameisensäure und Aldehyd: C₃H₆O₃ = HCOOH + CH₃CHO; durch konz. H₂SO₄ entsteht CO. Chromsäure oxydiert zu Essigsäure und CO₂; Wasserstoffsuperoxyd zu Aldehyd, CO₂ und H₂O ²²), ebenso MnO₂ oder PbO₂ und HoSO4; MnO2 und HCl zu Acetaldehyd und Chloral. Salpetersäure oxydiert zu Oxalsäure, KMnO₄ zu Brenztraubensäure, auch Bromwasser führt in diese Säure über²³). Durch Erwärmen des Silbersalzes mit alkoholischem Jod entsteht Aldehyd und CO₂ ²⁴); durch Elektrolyse der Säure bilden sich diese Verbindungen gleichfalls. Jodwasserstoff reduziert zu Propionsäure, konz. Bromwasserstoff zu α-Brompropionsäure; Brom bei 100° zerstört die Säure. Chloroformbildung aus Milchsäure durch Chlorkalk²⁵). Durch trockne Destillation des Kalksalzes entstehen C₃H₆, C₂H₄, CO₂; beim Erhitzen Äthylalkohol und Säuren ²⁶). Die Alkali-

1) Barcroft u. Orbeli, Journ. of Physiol. 41, 355 [1910].

2) Backmann, Centralbl. f. Physiol. 20, 801 [1907].

3) Wiener, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 2, 42 [1902].

4) Embden u. Salomon, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 6, 63 [1904].

5) Zuntz u. Mering, Archiv f. d. gcs. Physiol. 32, 173 [1883]. — Wolfers, Archiv f. d. ges. Physiol. 32, 222 [1883).

6) Santesson, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 30, 411 [1892].

7) Preyer, Centralbl. f. d. med. Wissensch. 1875, Nr. 35.

8) Kellner, Verhandl. d. Gesellschaft Deutscher Naturforscher u. Arzte 1904, II 1, 145.

9) Fede u. Finizio, Malys Jahresber. d. Tierchemie 32, 393 [1903].

10) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 4, 437 [1908].

 Purdie u. Walker, Journ. Chem. Soc. 61, 757 [1892]. — Gadamer, Apoth.-Ztg. 12, 642 [1897].

12) Krafft u. Dyes, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 2590 [1895].

13) Müller, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 1206 [1896]. — Utz, Chem.-Ztg. 29, 363 [1904]. 14) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 191 [1889].

15) Tanatar, Zeitschr. f. physikal. Chemie 27, 172 [1898].

16) Degener, Chem. Centralbl. 1897, 11, 936.

17) Löwe, Wiedemanus Annalen d. Physik 66, 398 [1898]. — Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 309 [1897].

18) Berthelot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 687 [1898].

- 19) Jungfleisch, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 139, 56 [1904]. Irvine, Journ. Chem. Soc. 89, 935 [1906].
- ²⁰) Ganassini, Bolletino Chim. Farmac. 48, 785 [1909]. Centralbl. f. Biochemie u. Biophysik 11, 378 [1911]. — H. Euler, Zeitschr. f. physiol. Chemie 11, 311 [1911].

²¹) Nef, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 335, 247 [1904].

22) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 4, 91 [1908].

²³) Denigès, Annales de Chim. et de Phys. [8] 18, 149 [1909]. ²⁴) Herzog u. Leiser, Monatshefte f. Chemie 22, 357 [1901].

²⁵) Eberhard, Zeitschr. f. öffentl. Chemie 7, 125 [1901].

26) Hanriot, Bulletin de la Soc. chim. 43, 417 [1885]; 45, 80 [1886]. — Hoppe, Zeitschr. f. physiol. Chemie 3, 352 [1879].

schmelze liefert Fettsäuren 1), PCl₈-Einwirkung \(\square\)-Chlorpropionsäurechlorid; Einwirkung von Alkyljodiden auf das Silbersalz2). Einwirkung von Milchsäure auf Casein; Bildung von Lactaten3); Milchsäure löst Eiweiß und Horngewebe. Durch Erhitzen mit Glycerin entstehen Glycerinmono- und -dilactat 4). Lactylharnstoff

$$\begin{array}{c} \mathrm{CH_3} \\ \mathrm{CH-NH} \\ \mathrm{CO-NH} \end{array}$$

aus Lacturaminsäure durch HCl 5); Acide CH3CH(OH)CON3 6). Verwendung der Milch-

säure in der Färberei?) und Lederindustrie8)

Salze, Lactate: 9) CH₃·CH(OH)·CO₂Na, amorph, zerfließlich. — CH₃CH·(ONa) \cdot CO₂Na, löslich in abs. Alkohol. — [CH₃CH \cdot (OH)CO₂]₂Mg + 3 H₂O, löslich in H₂O. — [CH₃CH·(OH)CO₂]_oCa + 5 H_oO ¹⁰), löslich in H₂O, unlöslich in kaltem Alkohol. Bei 100° H_2O -frei. — $[CH_3CH(OH)CO_2]_2Ca + 2 CH_3CH(OH)CO_2H + 2 H_2O$. — $[CH_3CH(OH)CO_2]_2Ca$ $+2 \text{ CH}_3 \text{CH}_4 \text{OH}_4 \text{CO}_2 \text{Na} + 2 \text{ H}_2 \text{O}_4 - [\text{CH}_3 \cdot \text{CH}_4 \text{OH}_4 \text{CO}_2]_2 \text{Ca} + 2 \text{ CH}_3 \text{CH}_4 \text{OH}_4 \text{CO}_2 \text{K}^{-11}_4.$ CH₃CH(OH) · CO₂ · CaCl + 3 H₂O , löslich in H₂O oder Alkohol. — Calciumformiatdoppelsalz: $HCO_2 \cdot CaO_2C(HO)HC \cdot CH_3 + CaCl_2 + 10 H_2O$, Nadeln in H_2O oder Alkohol löslich. — $[CH_3CH(OH)CO_2]_2Sr + 3 H_2O.$ — $[CH_3CH(OH)CO_2]_2Ba + 2 CH_3CH(OH)CO_2H.$ — $[CH_3CH(OH)CO_2]_2Ba + 4 H_2O$, Schmelzp. 130, bei 100° H_2O -frei, löslich in H_2O oder Glycerin. — [CH₃CH(OH)CO₂]₂Zn 12). — [CH₃CH(OH)CO₂]₂Zn + 3 H₂O. Verwendung zum Beizen vegetabilischer Gespinstfasern. — [CH₃CH(OH) · CO₂]₂Zn + 2 NH₃. — [CH₃CH(OH) $CO_2]_2Zn + 3NH_3.$ — $[CH_3CH(OH)CO_2]_2Zn + CH_3CH(OH) \cdot CO_2NH_4 + 3H_2O.$ $[\mathrm{CH_3CH(OH) \cdot CO_2}]_2\mathrm{Zn} + 2\,\mathrm{CH_3CH(OH)CO_2Na} + 2\,\mathrm{H_2O.} - [\mathrm{CH_3CH(OH) \cdot CO_2}]_2\mathrm{Cd.}$ löslich in H₂O. — Mercurilactate ¹³): [CH₃CH(OH)CO₂]₂Hg, löslich in H₂O; [CH₃CH(OH)CO₂]₂Hg₂, $(+ H_2O)$, sehwer löslich in H_2O . — $[CH_3CH(OH)CO_2]_3AI$. — $[CH_3CH(OH)CO_2]_3AI$ + $[\mathrm{CH_3CH(ONa)CO_2}]_3\mathrm{Al} + 5\;\mathrm{H_2O}$. — $[\mathrm{CH_3CH(OH)CO_2}]_6\mathrm{Ce_2} + 7\;\mathrm{H_2O}$ (?), löslich in $\mathrm{H_2O}$. — $[\mathrm{CH_3CH(OH)CO_2}]_2\mathrm{Be_2O} + \mathrm{H_2O.} - (\mathrm{C_3H_5O_3})_6\mathrm{Be_{13}O_{10}}, \ 19 \ \mathrm{H_2O.} - [\mathrm{CH_3CH(OH)CO_2}]_2\mathrm{Sb}$ · CH₃CH(OH)CO₂Na. — Antimoncalciumlactat 14). — Antimondoppellactate 15). Wirkung von Antimonyllactaten auf Ratten 16). — CH₃CHO · CO₂Sn, unlöslich in H₂O. — [CH₃CH(OK)

 $\mathrm{CO_2}$]₂ · $\mathrm{SnO_2}$, löslich in $\mathrm{H_2O}$ oder Alkohol. — $[\mathrm{CH_3CH(OH)CO_2}]_2\mathrm{Pb}$, löslich in $\mathrm{H_2O}$. — $\text{CH}_3\text{CHOCO}_2\text{Pb.} \quad - \quad \text{CH}_3\text{CH(OH)} \cdot \text{CO}_2 \cdot \text{Bi} \cdot \text{O}_2\text{C} \cdot \text{O} \cdot \text{HC} \cdot \text{H}_3\text{C} \cdot \text{17}). \quad - \quad \text{CH}_3\text{CH(OH)}\text{CO}_2$

· UrO. — $[CH_3CH(OH)CO_2]_2Mn + 3H_2O$. — $[CH_3CH(OH)CO_2]_2Fe + 3H_2O$, aus Eisenfeilspänen und Milchsäure oder aus dem Bariumsalz und FeSO4 durch Fällen mit Alkohol. Löslich in H₂O. "Ferrum lacticum" (0,1-0,5 g) übt einen adstringierenden Einfluß auf die Magenschleimhaut aus. — $[CH_3CH(OH)CO_2]_2Co + 3H_2O$. — $[CH_3CH(OH)CO_2]_2Ni + 3H_2O$. — [CH₃CH(OH)CO₂]₂Cu + 2 H₂O, löslich in H₂O 18). Verwendung zur Zuckerbestimmung 19). —

2) Purdie u. Lander, Journ. Chem. Soc. 73, 296 [1898].

3) Laxa, Milchw. Centralbl. 1, 538 [1905]. 4) Kalle & Co., D. R. P. 216 917 [1908].

⁵) Andreasch, Monatshefte f. Chemie 23, 803 [1902].

6) Curtius u. Müller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 2794 [1901].

7) Fuchs, Chem. Centralbl. 1897, I, 1183.

8) Claflin, Journ. Soc. Chem. Ind. 20, 210 [1901].

9) Engelhardt u. Maddrell, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 63, 88 [1847]. — Brüning, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 104, 192 [1857].

10) Friedel u. Würtz, Annales de Chim. et de Phys. [3] 63, 114 [1861]. — Claus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 163, 287 [1872].

11) Strecker, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 91, 352 [1854].

12) Berthelot u. Delépine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 129, 920 [1899].

13) Guerbet, Journ. de Pharm. et de Chim. [6] 16, 5 [1902].

14) Chem. Werke Schuster & Wilhelmy, D. R. P. 216 158 [1909].
 15) Moritz, Zeitschr. f. angew. Chemie 12, 1143 [1904].

Plimmer u. Fry, Proc. Roy. Soc. B. 81, 354 [1909].
 Telle, Archiv d. Pharmazie 246, 484 [1908].

18) Engelhardt, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 70, 249 [1849].

19) Carrez, Annales de Chim. analyt. appl. 14, 332 [1909].

¹⁾ Raper, Journ. of Physiol. 32, 216 [1905]. — Herrmann u. Tollens, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1336 [1885].

CH₃CH · O · CO₉Cu , schwer löslich in H₂O · — CH₃CH(OH)CO₂ · Cu(NH₃)₂Cl · — CH₃CH(OH)

 $\text{CO}_2 \cdot \text{Cu}(\text{NH}_3)_2 \text{Br}$, blaue Krystalle. — $\text{CH}_3 \text{CH}(\text{OH}) \text{CO}_2 \text{Ag }_1$); $+ \frac{1}{2} \text{H}_2 \text{O}$, löslich in $\text{H}_2 \text{O}$ oder heißem Alkohol; Verwendung als Antisepticum, "Acetol"2).

Methylester CH₃CH(OH)CO₂CH₃ ³). Siedep. 144,8° bei 760 mm. Spez. Gewicht 1,0898 bei 19 . Durch H₂O zersetzlich. Nachweis des Esters⁴).

Äthylester CH₃CH(OH)CO₂C₂H₅. Aus der Säure und abs. Alkohol bei 170° ⁵). Siedep. 154,5° bei 760 mm. Spez. Gewicht 1,0308 bei 19°. Verbindet sich mit Chloral6).

Bornylester $\mathrm{CH_3CH}(\mathrm{OH})\mathrm{CO_2C_{10}H_{17}}.$ Öl vom Siedep. 136° bei 10 mm 7). Meuthylester $\mathrm{CH_3CH}(\mathrm{OH})\mathrm{CO_2}\cdot\mathrm{C_{10}H_{19}}.$ Nadeln vom Schmelzp. 32°. Siedep. 142° bei 15 mm 7).

Anhydrid, Lactylmilchsäure ${\rm CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CO \cdot O \cdot HC \stackrel{\rm CH_3}{\rm COOH}}$. Aus der Säure durch Erhitzen oder längeres Stehen⁸). Amorph; zersetzt sich bei 250-260°. Durch Alkali verseifbar.

 $H_3C \cdot CH \cdot O \cdot CO$ Lactid

CO · O · CH · CH $_3$. Schmelzp. 124,5°; 128°. Siedep. 255°; 142° bei 8 mm.

Entsteht aus der Säure durch Destillation⁹). Schwer löslich in H₂O oder Alkohol. Liefert beim Kochen mit Zinkcarbonat das Zinksalz der i-Milchsäure; aktive Milchsäure kann auf diesem Wege in inaktive übergeführt werden. Die optische Drehung nimmt bei der Lactidbildung stark zu. Lactid $C_3H_4O_2$ 1). (d + 1)-Dilactid 10).

Lactyllaetylmilehsäure $CH_3CH(OH) \cdot CO_2 \cdot HC \cdot CO_2HC \subset \frac{CH_3}{CO_2H}$. Aus der Säure CH_3

durch Erhitzen auf 90-100° bei 25 mm 11). Nadeln vom Schmelzp. 39°. Siedep. 235-240° bei 20 mm.

Amid CH₃CH(OH)CONH₂. Aus dem Äthylester durch Ammoniak¹²) oder aus dem Anhydrid 13) oder Lactid 14). Schmelzp. 74°. Löslich in H₂O oder Alkohol. Derivate 15).

Nifril CH₃CH(OH)CN. Aus Acetaldehyd und wasserfreier Blausäure¹⁶). Siedep. 102° bei 30 mm. Löslich in H₂O oder Alkohol.

Methoxypropionsäure CH₂ · CH(· OCH₃)CO₂H ¹⁷). Öl vom Siedep. 108-110° bei 30 mm. $[x]_D^{200} = -75.74$ °.

Äthoxypropionsäure $CH_3 \cdot CH(OC_2H_5)CO_2H$. 1. i-Säure, Siedep. 131—133° bei 63 bis 68 mm¹⁷) ¹⁸); 2. d-Säure, $[\alpha]_0^{12} = +56.96^{-19}$); 3. l-Säure, $[\alpha]_0^{200} = -66.36^{\circ}$. Siedep. 105–106° bei 16—19 mm ¹⁷).

2) Schill, Therap. Monatshefte 1899, Nr. 3.

3) Schreiner, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 197, 12 [1879]. 4) Takahashi, Bulletin of the College of Agricult. Tokio 7, 565 [1907].

5) Friedel u. Würtz, Annales de Chim. et de Phys. [3] 63, 102 [1861]. - Wislicenus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 125, 58 [1863].

6) Henry, Jahresber. d. Chemie 1874, 511.

7) Mc Kenzie u. Thompson, Journ. Chem. Soc. 82, 1004 [1905].

8) Engelhardt, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 70, 242 [1849]. — Wislicenus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 164, 181 [1872]. — Brüggen, Zeitschr. f. Chemie 1869, 338.

9) Engelhardt, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 20, 243-245 [1849]. - Wislicenus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 167, 318 [1873]. — Bischoff u. Walden, Berichte d. Dentsch. chem. Geschlschaft 26, 263 [1893]; 22, 2950 [1894]; Annalen d. Chemie u. Pharmazie 279, 72 [1894].

10) Jungfleisch u. Godchot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 141. 111 [1905]. 11) Jungfleisch u. Godchot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 140, 502 [1905].

¹²) Brüning, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 104, 197 [1857]. 13) Wislicenus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 133, 259 [1865].

14) Würtz u. Friedel, Annales de Chim. et de Phys. [3] 63, 108 [1861].

15) Würtz, Annales de Chim. et de Phys. [3] 59, 174 [1860]. - Engel, Bulletin de la Soc. chim. 42, 265 [1884]. — Blacher, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 2353 [1895]. — Colson, Bulletin de la Soc. chim. [3] 12, 55 [1897].

16) Simpson u. Gautier. Zeitschr. f. Chemie 1867, 660. ¹⁷) Purdie u. Irvine, Journ. Chem. Soc. **75**, 486 [1889].

18) Tanatar, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 213, 42 [1893].

19) Purdie u. Irvine, Journ. Chem. Soc. 73, 863 [1888].

¹⁾ Berthelot u. Delépine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 129, 920 [1899].

Acetylmilchsäure CH₃·CH(O·OCCH₃)·CO₂H. Kommt im Fleischextrakt vor¹). Aus der Säure und Acetylchlorid²). Schmelzp. 57—60°. Siedep. 127° bei 11 mm. Chlorid CH₃CH(O·OC·CH₃)COCl, Siedep. 56° bei 11 mm.

Nitromilehsäure $CH_3 \cdot CH \cdot (ONO_2)CO_2H$. Aus Milchsäure durch Auflösen in konz. $HNO_3 + H_2SO_4$ und Fällen mit H_2O^3). Öl vom spez. Gewicht 1,35 bei 13°. Zersetzlich.

In Äther löslich.

 $\beta\text{-Chlormilchs\"{a}ure}$ $\rm CH_2Cl\cdot CH(OH)CO_2H$ 4). Prismen (aus Äther) vom Schmelzp. 78°. Löslich in $\rm H_2O$, Alkohol.

 β -Dichlormilchsäure CHCl₂·CH(OH)CO₂H 5). Tafeln vom Schmelzp. 76—77°.

Löslich in HoO, Alkohol, Äther.

 $\beta\text{-Trichlorunilchs\"{a}ure}$ CCl $_3$ ·CH(OH)·CO $_2$ H 6). Prismen vom Schmelzp. 105—110°; 115—118°; 124°. Löslich in H $_2$ O, Alkohol, Äther. — Chloralid CCl $_3$ ·CH $\langle {\stackrel{O}{CO}}_2 \rangle$ HC·Cl $_3$ C. Schmelzp. 114° 7).

 β -Brommilchsäure $CH_2Br \cdot CH(OH) \cdot CO_2H$ 8). Prismen (aus Äther) vom Schmelzp.

89—90°. Löslich in Wasser.

 $\beta\text{-Dibrommilehsäure}$ 1. a, $\beta\text{-Säure}$ CH $_2\text{Br}$ · CBr (OH) · CO $_2\text{H}$ ⁹). Schmelzp. 98 ; 2. β , β -Säure CHBr $_2$ · CH(OH)CO $_2\text{H}$ ¹⁰).

β-Tribrommilelısäure $CBr_3CH(OH)CO_2H^{-11}$). Schmelzp. 141—143°. Löslich in H_2O . β-Jodmilelısäure $CH_2J \cdot CH(OH)CO_2H^{-12}$). Schmelzp. 100°; S4—85°.

Fleischmilchsäure, d-Äthylidenmilchsäure, Paramilchsäure.

Mol.-Gewicht 90,06,

Zusammensetzung: $39,97^{\circ}{}_{\circ}'$ C, $6,73^{\circ}{}_{\circ}'$ H, $53,30^{\circ}{}_{\circ}'$ O.

 $C_3H_6O_3$. CH_3 $HO \cdot \overset{\bullet}{C} \cdot H$ COOH

Vorkommen: In der Flüssigkeit des Muskelfleisches¹³); in den Muskeln von Reptilien¹⁴); in den Muskeln wirbelloser und niedrer Wirbeltiere¹⁵), Amphibien¹⁶), Invertebraten¹⁷). Im Blute der Menschen und Tiere normal¹⁸); im Hühnerblute¹⁹) (0,0245—0,0284%); in der Schweinegalle²⁰); in der Rindermilz und den Lymphdrüsen²¹); im Glaskörper der Ochsen-

1) Siegfried, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 2712 [1889].

2) Anschütz u. Bertram, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 3971 [1904].

3) Henry, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 3, 532 [1870].

4) Frank, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 206, 344 [1881]. — Melikow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 13, 157 [1881]. — Richter, Journ. f. prakt. Chemie [2] 20, 193 [1879].

5) Grimaux u. Adam, Bulletin de la Soc. chim. 34, 29 [1880].

6) Pinner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 1997 [1884].

7) Wallach, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 193, I [1878].

8) Melikow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 14, 223 [1882]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 958 [1880].

9) Linnemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 1101 [1875].

10) Pinner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 1501 [1874].
11) Wallach, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 193, 50 [1878].

12) Glinsky, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 6, 1257 [1873].

13) Liebig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 62, 326 [1847]. — Heffter, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 31, 225 [1893].

14) Lyman, Journ. of biol. Chemistry 5, 125 [1908].

15) Gautrelet, Compt., rend. de l'Acad. des Sc. 137, 417 [1903].
 16) Fletcher u. Hopkins, Journ. of Physiol. 35, 247 [1907].

17) Griffiths, Chem. News 91, 146 [1905].

18) Gaglio, Du Bois-Reymonds Archiv d. Physiol. 1886, 400.

Berlinerblau, Malys Jahresber. d. Tierchemie 17, 145 [1888].
 Strecker, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 123, 354 [1862].

²¹) Hirschler, Zeitschr. f. physiol. Chemie 11, 41 [1887].

augen 1); in der Perikardialflüssigkeit der Ochsen 2); im Ochsenhirn 3); in der Thymusdrüse 4); in der Leber, Niere, im Darm und Blut von Säugetieren⁵) (Lebergehalt 0,113% der festen Lebersubstanz, Blutgehalt 0,042%); in der menschlichen Placenta⁶); in der Cerebrospinalflüssigkeit von Kindern⁷). — Im normalen Hundeharn⁸). Im menschlichen Harn bei Muskelruhe tritt keine oder wenig Milchsäure auf⁹), in größerer Menge aber nach Muskelarbeit¹⁰). Nach Muskelanstrengung ferner im Blute von Hunden und Kaninchen 11). Im Harn von Frauen vor und nach der Geburt 12) 13). Über Vorkommen der d-Milchsäure bei pathologischen Zuständen, post mortem und in autolysierten Organen siehe "Physiologische Eigenschaften". Sie findet sich ferner noch im wasserlöslichen, nichtbasischen, durch Phosphorwolframsäure nicht fällbaren Anteil von Krabbenextrakt 14). Im Safte von Sacculina 15). In saurer Milch 16).

Bildung: Bildung der d-Milchsäure im tierischen Organismus und bei der Autolyse von Organen siehe "Physiologische Eigenschaften". Bei der Gärung von Traubenzucker durch Micrococcus acidi paralactici 17), ebenso aus Milchzucker 18); bei der Gärung von Dextrin oder Rohrzucker¹⁹); bei der des Inosits mit faulem Käse²⁰); aus Lävulose bei Ammonsalzgegenwart durch den Kolibacillus²¹) oder bei der Buttersäuregärung von Kohlehydraten neben Buttersäure, CO2 und H2 22); aus Kohlchydraten durch Muskelarbeit 23); bei längerem Stehen von i-milchsaurem Calcium oder Ammonium mit Penicillium glaucum (und Nährsalzen)24); aus dem Zinkamunoniumdoppelsalz der i-Milchsäure durch Spaltung 25); aus Amidopropionsäureamid CH₃CH(NH₂)CO · NH₂ durch salpetrige Säure ²⁶); aus Phosphorfleischsäure durch Mineralsäuren 27).

Darstellung aus Fleischextrakt: Die schwefelsauren Mutterlaugen der Kreatinindarstellung werden ausgeäthert, das Bleisalz der Säure dargestellt, mit HoS zerlegt, mit Zinkoxyd neutralisiert und die eingeengte Lösung mit Alkohol gefällt. Oder die wässerige Fleischextraktlösung wird mit Alkohol gefällt, das eingeengte Filtrat abermals mit Alkohol gefällt, nach abermaligem Einengen mit H₂SO₄ angesäuert und mit Äther extrahiert ²⁸). Isolierung

1) Pautz, Zeitschr. f. Biol. 31, 212 [1894].

²) Külz, Zeitschr. f. Biol. 32, 252 [1895].

3) Moriya, Zeitschr. f. physiol. Chemie 43, 397 [1905].

- 4) v. Gorup Besanez, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 98, 34 [1856]. 5) Morishima, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 43, 217 [1900].
- 6) Guzzoni degli Ancaracci, Rendiconti della Soc. Tosc. di Ostetricia e Ginecologia 1903. 7) Lehndorff u. Baumgarten, Zeitschr. f. experim. Pathol. u. Ther. 4, 330 [1907].

8) Irisawa, Zeitschr. f. physiol. Chemie 17, 340 [1893].

9) Heuß, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 26, 147 [1890]. - Nencki u. Sieber, Journ. f. prakt. Chemie [2] 26, 541 [1882]. — Jerusalem, Biochem. Zeitschr. 12, 361 [1908]. 10) Colasanti u. Moscatelli, Gazzetta chimica ital. 17, 548 [1887].

11) Spiro, Zeitschr. f. physiol. Chemie 1, 11 [1877]. 12) Underhill, Journ. of biol. Chemistry 2, 485 [1906].

13) Vicarelli, Arch. di Chim. e Farmacol. 1894, Fasc. 3, März.

14) Ackermann u. Kutscher, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 13, 613 [1907].

15) Bruntz - Gautrelet, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 135, 249 [1902].

¹⁶) Günther u. Thierfelder, Hyg. Rundschau 10, 769 [1900]. — Thiele, Zeitschr. f. Hyg. 46, 394 [1904]. — Beijerinck, Koninkl. Acad. v. Wetenschappen, Natuurk. Afk. 15, 883 [1907]. 17) Nencki u. Sieber, Monatshefte f. Chemie 10, 535 [1889]. - Nencki, Centralbl. f. Bakt.

u. Parasitenkde. 11, 225 [1892]. — Kayser. Annales de l'Inst. Pasteur 8, 779 [1894].

18) Hashimoto, Hyg. Rundschau 11, 821 [1901].

- 19) Nencki u. Sieber, Monatshefte f. Chemie 10, 535 [1889]. Kayser, Annales de l'Inst. Pasteur 8, 779 [1894]. — Maly, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 1567 [1874].
- 20) Hilger, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 160, 335 [1871]. Dagegen: Vohl, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 984 [1876].

²¹) Péré, Annales de l'Inst. Pasteur 7, 737 [1893].

²²) Schattenfroh u. Grassberger, Archiv f. Hyg. 37, 54 [1900].
 ²³) Müller, Centralbl. f. Physiol. 21, 831 [1908].

²⁴) Lewkowitsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2720 [1883]. — Mac Kenzie u. Harden, Proc. Chem. Soc. 19, 48 [1903].

25) Purdie, Journ. Chem. Soc. 63, 1144 [1893].

- 26) Baumstark, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 173, 342 [1874]. 27) Siegfried, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 517 [1895].
- 28) Klimenko, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 12, 17 [1880]. Wislicenus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 167, 302 [1873].

der d-Milchsäure aus dem sauren Harn durch Extraktion mit Äther¹). Darstellung der Säure aus dem Chininsalz über das Zinksalz²).

Nachweis: In tierischen Organen und Geweben durch Befreiung von Eiweiß und Fett und Darstellung des Zinksalzes [CH₃CH(OH)CO₂]₂Zn + 2 H₂O (das Salz der i-Säure enthält 3 H₂O)³). Im übrigen gleicht der Nachweis der d-Säure dem der i-Säure (s. diese).

Bestimmung: In Abwesenheit anderer nichtflüchtiger Säuren beruht eine Bestimmung auf Extraktion der tierischen Organe mit Äther und Darstellung und Analyse des Zinksalzes³) ⁴); bei Anwesenheit anderer nichtflüchtiger Säuren auf Löslichkeit des Bariumlactates in 70—80 proz. Alkohol⁵). Bestimmung der Säure durch Oxydation mittels Permanganat zu Aldehyd, Bindung desselben an Bisulfit und Titration des überschüssigen ¹/10 n-KHSO₃ mit ¹/10 n-Jodlösung; 1 cem ¹/10 n-Milchsäurc = 1 cem ¹/10 n-Aldehyd = 2 cem ¹/10 n-KHSO₃ = 2 cem ¹/10 u-Jodlösung ⁶). Bestimmung durch Überführung in Jodoform mittels Destillation mit Jod und Alkali und gewichts- oder maßanalytische Bestimmung desselben ♂). Bestimmung von bei der Autolyse der Leber gebildeter Milchsäure ⁶).

Physiologische Eigenschaften: d-Milchsäure findet sich im normalen (siehe "Vorkommen"), besonders aber in pathologischen Harnen; so bei akuter, gelber Leberatrophie und Phosphorvergiftung⁹), bei Trichinose¹⁰), bei Epilepsie¹¹), bei Eklampsie¹²), bei chronischer Tuberkulose, bei Graviditätsnephritis¹³), bei Hyperemesis gravidarum¹⁴), bei Carcinom und Fieber¹¹), wahrscheinlich nicht bei Osteomalacie¹⁵), im Diabetikerharn¹⁶) (nach Einnahme von i-Säure); im Harn entleberter Vögel¹⁷) und entleberter Frösche¹⁸); im Harn von Tieren bei Sauerstoffmangel¹⁹), so nach Vergiftung mit Morphin, Cocain, Veratrin, Amylnitrit, Curare, Strychnin, Arsenik, Kohlenoxyd im Harn, in der Leber und im Blute²⁰); im Blute bei Leukämie²¹), bei Eklampsie²²), hier wahrscheinlich ein Produkt der Muskelkrämpfe²³). Eine Vermehrung der

¹⁾ Werther, Archiv f. d. ges. Physiol. **46**, 68 [1889]. — Schwarz, Zeitschr. f. analyt. Chemie **23**, 368 [1884]. — Salkowski, Die Lehre vom Harn. 1882. S. 126.

²⁾ Jungfleisch u. Godchot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 140, 719 [1905].

³⁾ Zweifel, Archiv f. Gynäkol. **26**, 543 [1905]. — v. Ritter, Zeitschr. f. analyt. Chemie **35**, 311 [1896]; Abderhaldens Handb. d. biochem. Arheitsmethoden **2**, 29 [1910].

⁴⁾ Buchner u. Meisenheimer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 495 [1904].

⁵) Möslinger, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 4, 1120 [1904].

⁶⁾ v. Fürth u. Charnass, Biochem. Zeitschr. 26, 199 [1910]. — Ripper, Monatshefte f. Chemie 21, 1079 [1900]. — Vgl. auch Jerusalem, Biochem. Zeitschr. 12, 361 [1908]. — Dagegen v. Fürth, Biochem. Zeitschr. 24, 266 [1910].

⁷⁾ Vournasos, Zeitschr. f. analyt. Chemie 15, 172 [1902].

⁸⁾ Mochizuki u. Arima, Zeitschr. f. physiol. Chemie 49, 108 [1906].

⁹⁾ Schultzen u. Rieß, Chem. Centralbl. 1869, 681. — Mandel, Amer. Journ. of Physiol. 13 [1905]. — Röhmann, Berl. klin. Wochenschr. 1888, Nr. 43. — Rosenheim, Zeitschr. f. klin. Medizin 15, 441 [1888].

¹⁰⁾ Simon u. Wihel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 4, 139 [1871].

¹¹) Inouye u. Saiki, Zeitschr. f. physiol. Chemie 37, 205 [1902]. — Fulci, Archivio di Farmacol. sperim. 10, 131, 145, 193 [1910].

¹²⁾ Zweifel u. Lockemann, Münch. med. Wochenschr. 53, 299 [1906]. — ten Doesschate, Diss. Utrecht 1908. — Füth u. Lockemann, Centralbl. f. Gynäkol. 1906, 41.

¹³⁾ Zweifel, Archiv f. Gynäkol. 76, 537 [1905].

¹⁴⁾ Underhill, Journ. of biol. Chemistry 2, 485 [1906].

¹⁵) Hofmann, Centralbl. f. inn. Medizin 18, Nr. 14, 329 [1897]. — Frey, Centralbl. f. d. med. Wissensch. 1863, 28. — Heuß, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 26, 147 [1889]. — Dagegen Mörs u. Muck, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 5, 485 [1869]. — Kier, Virchows Jahresber. 1883, II, 606.

¹⁶⁾ Stadelmann, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 17, 442 [1883].

¹⁷⁾ Minkowski, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 21, 41 [1886]; 31, 214 [1893].
18) Nebelthau, Zeitschr. f. Biol. 25, 123 [1889]. — Werther, Archiv f. d. ges. Physiol. 46, 63 [1889]. — Marcuse, Archiv f. d. ges. Physiol. 39, 425 [1886].

¹⁹⁾ Araki, Zeitschr. f. physiol. Chemie 15, 335, 546 [1891]; 16, 453 [1892]; 19, 422 [1894]. — Zuntz, Archiv f. Physiol. 1905, Juli. — Zillessen, Zeitschr. f. physiol. Chemie 15, 387 [1891]. — Hoppe-Seyler, Festschrift für Virchow 1891; Zeitschr. f. physiol. Chemie 19, 476 [1894]. — Morishima, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 43, 217 [1900]. — Saito u. Katsuyama, Zeitschr. f. physiol. Chemie 32, 214 [1901]. — v. Terray, Archiv f. d. ges. Physiol. 65, 393 [1896].

²⁰) H. Mcyer, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 17, 304 [1883].

²¹⁾ Salomon, Malys Jahresber. d. Tierchemie 7, 355 [1878].
22) ten Doesschate, Zeitschr. f. physiol. Chemie 54, 153 [1907].

²³⁾ Donath, Berl. klin. Wochenschr. 44, 241 [1907].

Säure tritt ein in der Urämie1); das Blut mit CO vergifteter Hühner ist um das Fünffache des normalen Gehalts an Milchsäure vermehrt²). Durch Eiweißzufuhr oder Muskelanstrengung findet gleichfalls eine Vermehrung der Säure statt³); für ruhende Muskel wurde gefunden 0,038-0,141%, für ermüdete 0,095-0,208% Säure (Frosch); in tetanisierten Tieren vermehrt sie sich nach längerer Stauung. Nach Astaschewsky ist der paralysierte Muskel reicher an Milchsäure als der tetanisierte⁴); eine Zunahme der Säure wurde im Warmblüterversuche beim Tetanus bei erhaltener Zirkulation zwar auch von anderen Autoren (Warren, Monari) vermißt, doch sprechen die meisten Versuche für die Milchsäurebildung bei Muskeltätigkeit. Die Muttersubstanz der d-Milchsäure im Muskel sind wahrscheinlich Kohlehydrate⁵). Im Froschmuskel bildet sich die Säure in sauerstofffreier Atmosphäre, um bei Sauerstoffzufuhr zu verschwinden 6). Im Blute bildet sich die Säure wahrscheinlich nicht aus Kohlehydraten. sondern aus zerfallendem Protoplasma⁷). Ihr Auftreten im Harn entleberter Vögel beruht direkt auf Fehlen der Leberfunktion⁸). Die Milchsäurebildung ist auf eine Störung in der Harnsäurebildung zurückzuführen 9). Bildung der Säure bei Magenkrebs 10). Beim normalen Tier bildet sich die Milchsäure aus Isobuttersäure 11). Nach Injektion von i-Milchsäure tritt d-Säure neben der i-Säure im Harn CO-vergifteter Kaninchen auf 12).

Post mortem tritt die Säure in der Leber¹³), im Muskel¹⁴) und im Blute¹⁵) auf. Die Bildung der Säure im Säugetiermuskel beginnt sofort nach Aufhören der Zirkulation, nicht erst beim Eintritt der Totenstarre¹⁶); diese Bildung wird jedoch bestritten (Heffter). Ob die postmortale Milchsäure aus Glykogen entsteht, ist zweifelhaft 17); zwar findet beim Durchbluten glykogenhaltiger Leber mit zuckerarmem Blute Milchsäurebildung statt 18), doch kann sie auch aus Eiweißstoffen?), so aus Phosphorfleischsäure 19), entstehen.

Die d-Milchsäure bildet sich ferner in autolysierten Organen, so bei der Autolyse der Leber²⁰), ticrischer Muskeln²¹), der Thymusdrüse²²), der Stierhoden²³), der Rindermilz²⁴); bei kurzer Autolyse von Kaninchenmuskeln mit 10 proz. Chloroformwasser, bei längerer Autolyse findet Abnahme statt²⁵), in isolierten Katzenherzen nach Durchströmung mit zuckerhaltiger Ringerscher Flüssigkeit bildet sich Milchsäure 26) und beim Durchbluten glykogenhaltiger Leber¹⁸); doch konnten Asher und Jackson keine Steigerung der Säurebildung

1) Gottheiner, Zcitschr. f. klin. Medizin 33, 315 [1897].

2) Saito u. Katsuyama, Zeitschr. f. physiol. Chemie 32, 214 [1901].

3) Irisawa, Zeitschr. f. physiol. Chemie 17, 340 [1893]. — Colasanti u. Moscatelli, Gazzetta chimica ital. 17, 548 [1887]. — Spiro, Zeitschr. f. physiol. Chemie 1, 11 [1877]. — Jerusalem, Biochem. Zeitschr. 12, 361 [1908].

4) Astaschewsky, Zeitschr. f. physiol. Chemie 4, 397 [1880].

5) Müller, Centralbl. f. Physiol. 21, 831 [1908]. — Strasburger, Archiv f. klin. Medizin **67**, 238, 531 [1900].

6) Fletcher u. Hopkins, Journ. of Physiol. 35, 247 [1907].

7) Asher u. Jackson, Zeitschr. f. Biol. 41, 393 [1901].

8) Minkowski, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 31, 214 [1893].

9) Sick, Archiv f. klin. Medizin 86, 371 [1906].

10) Kowalewski u. Salaskin, Zeitschr. f. physiol. Chemie 33, 210 [1901].

¹¹) Blum, Münch. med. Wochenschr. **57**, 1796 [1910]. 12) Araki, Zeitschr. f. physiol. Chemie 20, 365 [1895]. 13) Ekunina, Journ. f. prakt. Chemie 21, 479 [1880].

14) Heffter, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 31, 225 [1893]; 38, 447 [1897]. v. Fürth, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 3, 543 [1903].

¹⁵) Irisawa, Zeitschr. f. physiol. Chemie **17**, 340 [1893].

16) Osborne, Journ. of Physiol. 26, 49 [1901]. — Fletcher u. Hopkins, Journ. of Physiol. **35**, 247 [1907].

17) Böhm, Archiv f. d. ges. Physiol. 23, 44 [1880].

18) v. Noorden u. Embden, Centralbl. f. Stoffw.- u. Verdauungskrankheiten [N. F.] 1, 2 [1906].

¹⁹) Siegfried, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 517 [1895].

20) Magnus - Levy, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 2, 261 [t902]. — Saiki, Journ. of biol. Chemistry 7, 17 [1909].

21) Inouye u. Kondo, Zeitschr. f. physiol. Chemie 54, 48t [1908]. — Türkel, Biochem. Zeitschr. 20, 431 [1909].

²²) Saito u. Yoshikawa, Zeitschr. f. physiol. Chemie 62, 107 [t909].

²³) Mochizucki u. Arima, Zeitschr. f. physiol. Chemie 49, 108 [1906].

²⁴) Kikkoyi, Zeitschr. f. physiol. Chemie 53, 415 [1907]. 25) Frew, Zeitschr. f. physiol. Chemie 60, 15 [1909].

²⁶) Müller, Festschrift für Rosenthal 1906.

bei der künstlichen Durchblutung der hinteren Extremitäten des Hundes mit Zucker beohachten. Die Bildung bei der Autolyse tierischer Organe beruht auf einem rein chemischen resp. fermentativen Prozeß1), neben der Bildung geht bei der Leberautolyse zugleich eine Zerstörung der Säure einher; auch glykogen- und zuckerfreie Leber kann fast wie normale Milchsäure bilden; Inositzusatz bewirkt keine Steigerung, wohl aber Dextrose oder Alanin 2). Einwirkung der Kohlensäure auf die Milchsäurebildung bei der Autolyse tierischer Organe³). - Bildung der d-Milchsäure bei Gärungen vgl. "Bildung". Bei der Milchsäuregerinnung entsteht d + 1-Säure, Bac. acidi lactici bildet d-Säure, Bac. acidi laevolactici l-Säure4) (vgl. "Milchsäuregärung"). Bei der Fäulnis mit Fibrin verhält sich d-milchsaures Calcium wie i-milchsaures, es bilden sich: Buttersäure, Essigsäure, CO2 und H 5). Oxydation durch Schimmelpilze 6).

Milchsäure wird vom tierischen Organismus verbrannt?). Kaninchen scheiden unter CO-Einfluß subcutan injizierte Lactate nahezu unverändert aus, während sie sie bei normaler Saucrstoffversorgung vollkommen verbrennen⁸). Herabgesetztes Verbrennungsvermögen besitzt der Diabetiker⁹). Vom diabetischen Hunde wird d-Milchsäure vollkommen in Dextrose umgewandelt 10). Aus Blut und Urin phosphorvergifteter Tiere mit Phloridzinglucosurie verschwindet die Säure¹¹). Bei der Durchströmung der Vogelleber mit Milchsäure findet Harnsäurebildung statt 12). Bildung von Alanin aus Milchsäure bei der Leberdurchblutung 13). d-Milchsäure bewirkt bei Herbivoren Herabsetzung der Blutalkalescenz; beim Huhn (per os) ruft sie Harnsäurevermehrung hervor¹⁴). Auf das überlebende, isolierte Kaninchenherz üht sie bei niedriger Konzentration eine muskellähmende Säurewirkung aus und in 0,25-0,5 % Lösungen eine stimulative Wirkung auf die motorischen Ganglien des Herzens 15).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farb- und geruchlose, sirupöse Flüssigkeit, die schwer krystallisiert; hygroskopische Krystalle vom Schmelzp. 25–26°. $[\alpha]_0^{15} = +2.61^{\circ}$ (für H_2O , $c = 1.527^{\circ}_{0}$), +2.24 (für H_2O , $c = 1.24^{\circ}_{0}$). Photochemische Zersetzung in Acetaldehyd und CO₂ ¹⁶). Verhält sich gegen Reagenzien wie i-Milchsäure. Löslich in H₂O, Alkohol, Äther. Mit Wasserdämpfen wenig flüchtig (auch aus dem Zn-Salz). Zerfällt durch Erhitzen mit verdünnter H₂SO₄ in Ameisensäure und Aldehyd; Chromsäure oxydiert zu Essigsäure und CO2, nicht zu Malonsäure. Geht beim Trocknen in ein linksdrehendes Anhydrid über und kann durch Erhitzen in i-Milchsäure übergeführt werden 17).

Salze: 18) Die Salze der d-Milchsäure sind in H₂O töslicher als die der i-Säure; sie sind linksdrehend, die spezifische Drehung steigt mit abnehmender Konzentration (nur beim Ag-Salz nicht). — $[CH_3CH(OH)CO_2]_2Mg + 3^{1/2}H_2O_1 - [CH_3CH(OH)CO_2]_2Ca + 4 (oder 4^{1/2})$ H_2O , löslich in H_2O oder Alkohol. — $[CH_3CH(OH)CO_2]_2Sr + 4 H_2O$. — $[CH_3CH(OH)CO_2]_2Zn$ $+2 \text{ H}_2\text{O}$, löslich in H_2O (1:17,5 bei 15°), $\lceil \alpha \rceil_0^{20} = -6.06^\circ$ (in 9.08 proz. Lösung) (das Salz der i-Säure = $+3 \text{ H}_2\text{O}$). - $[\text{CH}_3\text{CH}(\text{OH})\text{CO}_2]_2\text{Zn} + \text{CH}_3\text{CH}(\text{OH})\text{CO}_2\text{NH}_1 + 2 \text{ H}_2\text{O}$. $CH_3CH(OH)CO_2Ag + \frac{1}{2}H_2O$.

¹⁾ Inouye u. Kondo, Zeitschr. f. physiol. Chemie 54, 481 [1908]. — Türkel, Biochem. Zeitschr. 20, 431 [1909].

²⁾ Türkel, Biochem. Zeitschr. 20, 431 [1909]. — Embden u. Kraus, Verhandl. d. Kongr. f. inn. Medizin 26, 350 [1909].

³⁾ Bellazzi, Zeitschr. f. physiol. Chemie 57, 388 [1908].

⁴⁾ Utz, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 11, 600, 733 [1904]. — Thiele, Zeitschr. f. Hyg. 46, 394 [1904].

⁵⁾ Hoppe-Seyler, Zeitschr. f. physiol. Chemie 2, 1 [1878].

⁶⁾ Herzog u. Meier, Zeitschr. f. physiol. Chemie 59, 57 [1909]. 7) Liebig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 50, 161 [1872]. — v. Mering u. Zuntz, Archiv f. d. ges. Physiol. 32, 337 [1883]. — Haubner, Jahresber. d. Ges. f. Naturk. u. Heilk. 8, IV [1876].

⁸⁾ Araki, Zeitschr. f. physiol. Chemie 19, 455 [1894].

⁹⁾ Stadelmann, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 17, 419, 422 [1883].

¹⁰⁾ Mandel u. Lusk, Centralbl. f. Physiol. 19, 1022 [1905]. 11) Mandel u. Lusk, Amer. Journ. of Physiol. 16, 129 [1906].

¹²⁾ Kowalcwski u. Salaskin, Zeitschr. f. physiol. Chemie 33, 210 [1901].

¹³⁾ Embden u. Schmitz, Biochem. Zeitschr. 29, 423 [1910].

¹⁴⁾ Wiener, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 2, 42 [1902]. 15) Backman, Skand. Archiv f. Physiol. 20, 162 [1908].

¹⁶⁾ Ganassini, Centralbl. f. Biochemie u. Biophysik 11, 378 [1911].

¹⁷⁾ Strecker, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 105, 313 [1858].

¹⁸⁾ Engelhardt, Annalca d. Chemie u. Pharmazie 65, 359 [1848]. — Purdie u. Walker, Journ. Chem. Soc. 62, 630 [1895]; Chem. News 21, 278 [1895]. — Hoppe - Seyleru. Araki, Zeitschr. f. physiol. Chemie 20, 365 [1895]. — Schwiening, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 136, 444 [1894].

Methylester CH₃CH(OH)CO₂CH₃. Aus dem Zinkammoniumsalz, Methylalkohol und H₂SO₄, 1). Siedep. 58° bei 19 mm. $[\alpha]_0^{20} = -8,25$ °.

Äthylester CH₃CH(OH)CO₂C₂H₅¹)²). Siedep. 69-70° bei 36 mm. Spez. Gewicht

1,0415 bei 14°.

Propylester CH₃CH(OH)CO₂C₃H₇³). Siedep. 122-123 bei 150 mm.

Dilactid $C_6H_8O_4$. Durch Destillation der Säure bei 150—155° bei 25 mm 4). Schmelzp. 95°. Siedep. 150° bei 25 mm. [a] $_b^{16} = -298°$ (für Benzol, c = 1,1665). Löslich in abs. Alkohol, Äther, Chloroform.

1-Äthylidenmilchsäure.

Mol.-Gewicht 90,06.

Zusammensetzung: 39,97° C, 6,73% H, 53,30% O.

 $\begin{array}{c} C_3H_6O_3\,.\\ CH_3\\ \vdots\\ H\cdot \overset{\star}{C}\cdot OH\\ \dot{C}OOH \end{array}$

Bildung: Bei der Gärung alkalischer Lösungen von Rohrzucker, Milchzucker, Traubenzucker oder von Glycerin durch den Bac. acidi laevolactici Sch. bei 36°5), auch durch den Typhusbacillus6); bei der Gärung von Rohrzucker durch einen Pilz aus Brunnenwasser5); bei der Gärung von Dextrose durch ein Ferment aus reifen Birnen7); aus Zucker durch Vibrionen, namentlich von Cholerakranken8)9); bei der Gärung von Mannit, Dulcit durch Bact. coli unter Peptonzusatz¹⁰); bei der des Calciumsalzes der i-Milchsäure¹¹); Bildung in saurer Milch bei 37°¹²); durch Reduktion und Verseifung des Brenztraubensäure-I-menthylesters¹³).

Darstellung: Aus dem reinen Chininsalz über das Zinksalz bei 0 14).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Hygroskopische Blättehen vom Schmelzp. $26-27^{\circ}$. $[\alpha]_{\rm b}^{129}=-2.25^{\circ}$ (in 1.24 proz. H₂O-Lösung). Photochemische Zersetzung in Brenztraubensäure und ${\rm CO_2}^{15}$). Löslich in H₂O, Alkohol, Äther. Vereinigt sich mit d-Milchsäure zu i-Milchsäure; I-Milchsäure geht leichter als d-Säure in die (d + l)-Säure über 16). Die wässerigen Lösungen der Salze sind rechtsdrehend.

Methylester CH₃CH(OH)CO₂CH₃. Aus dem Silbersalz und Jodmethyl 17). Siedep.

64-67° bei 22-25 mm (?). [α]_D = +14,52° 18).

Dilactid. Durch Erhitzen der l-Milchsäure im Vakuum auf 70° und darauffolgender Destillation bei 150–155° ¹⁹). Schmelzp. 95°. Siedep. 150° bei 25 mm. [α]¹⁶ = +281,6 (für Benzol, c = 0,8158).

1) Purdie u. Irvine, Journ. Chem. Soc. 75, 484 [1899].

2) Purdie u. Williamson. Journ. Chem. Soc. 69, 827 [1896].

3) Walker, Journ. Chem. Soc. 67, 916 [1895].

4) Jungfleisch u. Godchot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 141, 111 [1905].

5) Schardinger, Monatshefte f. Chemie 11, 545 [1890]. — Kozai, Zeitschr. f. Hyg. 38, 386 [1901].

6) Blachstein, Malys Jahresber. d. Tierchemie 22, 600 [1893].

7) Tate, Journ. Amer. Chem. Soc. 63, 1263 [1893].

8) Kuprianow, Malys Jahresber. d. Tierchemie 24, 737 [1895].

9) Gosio, Archiv f. Hyg. 21, 114 [1894].

10) Péré, Annales de l'Inst. Pasteur 12, 63 [1898].

11) Frankland u. Macgregor, Journ. Chem. Soc. 63, 1032 [1893].

¹²) Thicle, Zeitschr. f. Hyg. 46, 394 [1904]. — Beijerinck, Koninkl. Acad. v. Wetenschappen. Natuurk. Afk. 15, 883 [1907]. — Kozai, Zeitschr. f. Hyg. 38, 386 [1901]. — Heinemann, Journ. of biol. Chemistry 2, 603 [1907].

13) Mc Kenzie, Journ. Chem. Soc. 87, 1373 [1905].

- ¹⁴) Jungfleisch u. Godchot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 142, 515 [1906].
- 15) Ganassini, Centralbl. f. Biochemie u. Biophysik 11, 378 [1911].
 16) Jungfleisch, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 139, 203 [1904].

17) Walker, Journ. Chem. Soc. 67, 917 [1895].

18) Purdie u. Lander, Journ. Chem. Soc. 13, 296 [1898].

19) Jungfleisch u. Godchot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 142, 637 [1906].

β-0xybuttersäure.

Mol.-Gewicht 104,08.

Zusammensetzung: 46,12% C, 7,76% H, 46,12% O.

 $C_4H_8O_3$. CH_3 $H \cdot \overset{*}{C} \cdot OH$ $H \cdot \overset{*}{C} \cdot H$ COOH

1-β-Oxybuttersäure

Vorkommen: In Harnen, im Blut und Organen von Diabetikern 1); im Harn von Geisteskranken 2) und bei sonstigen pathologischen Zuständen (Carcinom, Hysterie, Urämie, Scharlach, Übergang zur animalischen Kost) 3).

Bildung: Aus Acetessigester $CH_3COCH_2CO_2C_2H_5$ durch Reduktion mittels Natrium-amalgam in der Kälte⁴); aus Acetessigsäure durch Reduktion im tierischen Organismus (vgl. "Physiologische Eigenschaften"); aus Ammoniumbutyrat $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2CO_2NH_4$ durch Oxydation mittels H_2O_2 bei 37° 5); aus r-β-Chlorbuttersäuremethylester C_5H_9OCl entsteht durch Verseifen m'+tels H_2O die l-β-Oxybuttersäure 6); aus einer Mercuriverbindung der Crotonsäure $CH_3CH(OH)CH \cdot HgCO \cdot O$ 7). Das Nitril entsteht aus $CH_3CH(OH)CH_2Cl$ und alkoholischer KCN bei 100° 8).

Darstellung: Aus diabetischem Harn⁹); bei Gegenwart anderer organischer Säuren (Milchsäure)¹⁰). Reinigung über den Methylester⁶).

Nachweis: Überführung in α -Crotonsäure (Schmelzp. 71—72°) (Külz). Überführung in Acetessigsäure¹¹) oder Aceton¹²) durch Oxydation mittels H_2O_2 .

Quantitative Bestimmung: ¹³) Überführung in α-Crotonsäure ¹⁴). Bestimmung durch Oxydation zu Aceton durch K₂Cr₂O₇ + H₂SO₄ ¹⁵). Polarimetrische Methoden, anwendbar bei Anwesenheit größerer Mengen der Säure im Harn: 1. Verfahren nach Magnus - Le v y ¹⁶), nach Embden und Schmitz¹⁷), nach Black ¹⁸), nach Geelmuyden ¹⁹), nach Bergell ²⁰).

1) Minkowski, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 18, 35, 147 [1884]. — Magnus-Levy, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 45, 389 [1901]. — Hugounenq, Bulletin de la Soc. chim. 47, 545 [1887].

²) Külz, Zeitschr. f. Biol. 23, 329 [1887].

3) Külz, Zeitschr. f. Biol. 20, 165 [1884]; Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 18, 290 [1884]. — Stadelmann, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 17, 419 [1883]. — Wolpe, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 21, 138 [1886]. — Klemperer, Berl. klin. Wochenschr. 1889, 869. — Lorenz, Zeitschr. f. klin. Medizin 19, 53, 59, 73 [1891]. — Magnus - Levy, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 42, 149 [1899].

4) Wislicenus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 149, 205 [1869].

5) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 4, 77 [1908].

6) Fischer u. Scheibler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 1226 [1909].
7) Biilmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 43, 568 [1910].

8) Markownikow, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 153, 237 [1870].

9) Magnus Levy, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 45, 390 [1901]. — Külz, Zeitschr. f. Biol. 23, 329 [1887]. — Stadelmann, Zeitschr. f. Biol. 23, 456 [1887]. — Boekelman u. Bouma, Malys Jahresber. d. Tierchemie 31, 441 [1902].

10) Magnus - Levy, Ergebnisse d. inn. Medizin u. Kinderheilkdc. 1, 418 [1908].

¹¹) Black, Journ. of biol. Chemistry 5, 207 [1908]. — Embden u. Schmitz, Abderhaldens Handb. d. biochem. Arbeitsmethoden 3, 927 [1910].

¹²) Hart, Amer. Journ. of the med. Sc. 137, 839 [1909].

¹³) Abderhaldens Handb. d. biochem. Arbeitsmethoden 3, 924 [1910].

- 14) Darmstädter, Zeitschr. f. physiol. Chemie 37, 355 [1902/03]. Dagegen: Embden u. Schmitz.
- 15) Shaffer, Journ. of biol. Chemistry 5, 211 [1908]. Embden u. Schmitz, Abderhaldens Handb. d. biochem. Arbeitsmethoden 3, 936 [1910].
- ¹⁶) Magnus Levy, Ergehnisse der inn. Medizin 1, 416 [1908]. Möller, Centralbl. f. Stoffw.- u. Verdauungskrankheiten 4, 161 [1903].
 - ¹⁷) Embden u. Schmitz, Abderhaldens Handb. d. biochem. Arbeitsmethoden 3, 930 [1910].

18) Black, Journ. of biol. Chemistry 5, 207 [1908].

19) Geelmuyden, Upsala Läkaref Förh. [N. F.] 11, Suppl. Hammarsten-Festschrift 10, 1 [1906]
 20) Bergell, Zeitschr. f. physiol. Chemie 33, 310 [1901]. — Dagegen Darmstädter, Zeitschr. f. physiol. Chemie 37, 355 [1902/03]. — Magnus - Levy, Ergebnisse der inn. Medizin 1, 416 [1908].

Physiologische Eigenschaften: (Vgl. hierzu: "Acetonkörper" unter "Aceton", physiologische Eigenschaften.) Die 1-\(\beta\)-Oxybuttersäure wird in allen schweren Diabetesfällen im Harn ausgeschieden (20-30 g pro die; 0,5-1,000) 1), und zwar in um so größerer Menge, je schwerer der Fall ist2); im Coma diabeticum steigt der Gehalt bis 160 g pro dic (Magnus-Levy). Bei im Coma diab. Verstorbenen findet sich die Säure in den Organen, besonders in der Leber. Vom gesunden Organismus wird die Säure (20 g) vollkommen verbrannt 1) 2). β-oxybuttersaures Natrium (intravenös injiziert oder per os) wird auch vom Diabetiker verbrannt3); nach Waldvogel findet beim Diabetiker vermehrte Acetonkörperausscheidung statt4). Bei Kohlehydratkarenz wird vom Gesunden wie vom schweren Diabetiker die Säure unvollkommener verbrannt als vom gesunden, vollernährten Menschen⁵). Kaninchen verbrennen 2-3 g pro Kilogramm, Hunde 3,3 g pro Kilogramm Körpergewicht 6), im Harn erscheint Aceton. Aus β-Oxybuttersäure entstehen im Organismus durch Oxydation Acetessigsäure und Aceton, sobald der normale Abbau zu CO₂ + H₂O gestört wird, was schon bei Kohlehydratmangel eintritt. Nach Chloroformnarkose oder Phosphorvergiftung injizierte Oxybuttersäure geht ebenfalls im Hundcorganismus in Acetessigsäure über?). Als Muttersubstanzen der β-Oxybuttersäure sind nach Magnus - Levy 8) nicht Kohlehydrate und Eiweißstoffe, sondern die Fette anzusehen, und zwar bildet sie sich beim Coma diabeticum wahrscheinlich aus den hohen Fettsäuren durch Spaltung der langen Kohlenstoffketten und Synthese aus den Bruchstücken. Nach Blum bildet sich beim Abbau von Fettsäuren, z. B. von Buttersäure, Capronsäure, Isovaleriansäure, intermediär Acetessigsäure, sekundär Oxybuttersäure (normalen Hund, Mensch); der beim normalen Tier nicht eintretende Abbau der Oxybuttersäure über Acetessigsäure ist wahrscheinlich eine Folge der Leberzellenerkrankung⁹). Ob Buttersäure direkt in β -Oxybuttersäure im Tierkörper übergeht, ist noch micht entschieden 10). Die unter pathologischen Bedingungen im Harn auftretende β -Oxybuttersäure entsteht vielleicht durch Reduktion von Acetessigsäure¹¹). Bei Diabetikern tritt Vermehrung der Oxybuttersäure ein nach Zufuhr von Isovaleriansäure, Äthylmethylessigsäure, β-Methylvaleriansäure, nicht nach n-Valeriansäure, Isobuttersäure, Äthylmalonsäure, Methylbernsteinsäure; verzweigte Fettsäuren, welche eine gerade Reihe von Kohlenstoffatomen enthalten, gehen in die Oxybuttersäure über, nicht dagegen die mit drei oder fünf Kohlenstoffatomen in gerader Linie 12); von Aminosäuren steigern die Ausscheidung d, l-Leucin, d-Leucin, d, l-Phenylalanin, weniger l-Leucin 12) 13) (Versuche am Diabetiker und bei Leberdurchblutung); die Ausscheidung sinkt beim Hungernden nach Eingabe (per os) von r-Alanin 14). Bildung von l-β-Oxybuttersäure aus i-β-Oxybuttersäure im Tierkörper (Hund, Kaninchen) nach Eingabe per os, subcutan, intravenös, wahrscheinlich über Acetessigsäure 11). Durch Reduktion wird die Säure aus Acetessigsäure im Tierkörper gebildet 15) oder in überlebender Hundeleber 16) mittels

4) Waldvogel, Acetonkörper. Stuttgart 1903.

5) Schwarz, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 76, 233 [1903].

7) Blum, Verhandl. d. Deutschen Kongresses f. inn. Medizin 1910, 575.

8) Magnus - Levy, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 45, 389 [1901].

9) Blum, Münch. med. Wochenschr. 57, 683, 1796 [1910].

11) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 8, 97 [1910].

14) Bonninger u. Mohr, Zeitschr. f. experim. Pathol. u. Ther. 3, 675 [1906].
 15) Dakin, Münch. med. Wochenschr. 57, 1451 [1910].

¹⁾ Magnus - Levy, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 42, 149 [1899]; Ergebnisse d. inn. Medizin u. Kinderheilkde. 1, 367 [1908].

2) Jorns, Centralbl. f. Stoffw.- u. Verdauungskrankheiten 6, 175 [1905].

³⁾ Sternberg, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 152, 207 [1898]. — Zeehuisen, Geneeskundige Bladen 1899, April, S. 107.

⁶⁾ Araki, Zeitschr. f. physiol. Chemie 18, 1 [1893]. — Schwarz, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 40, 185 [1898].

¹⁰⁾ Dakin, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 404 [1908]. — Knoop, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 411 [1908]. — Friedmann, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 151 [1908].

¹²⁾ Baer n. Blum, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 55, 89 [1906]; 56, 92

¹³⁾ Embden, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 348 [1908]. — Baer u. Blum, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 62, 129 [1910].

¹⁶⁾ Blum, Münch, med. Wochenschr. 57, 683 [1910]; Verhandl, d. Kongresses f. inn. Medizin 1910, 575. — Maase, Verhandl. d. Kongresses f. inn. Medizin 1910, 579. — Wakeman u. Dakin, Johnn. of biol. Chemistry 8, 105 [1910].

der "Ketoreduktase"1). Ort der Oxybuttersäurebildung ist wahrscheinlich die Leber (Magnus · Le v y). β-oxybuttersaures Ammonium wird durch ein Leberenzym, die β-Oxybutyrase, zu Acetessigsäure oxydiert²). Bei der Gärung von oxybuttersaurem Calcium mit fauligem Pepton entstehen Kohlensäure, Wasserstoff und Essigsäure 3). Das Ammoniumsalz als Nährstoff für Aspergillus niger⁴). Die 1-β-Oxybuttersäure ist, ebenso wie die d-Säure (per os oder subcutan injiziert), ungiftig 3) 5); größere Dosen subcutan schädigen die Niere 6). Beim Huhn (per os) wirkt die Säure barnsäurevermehrend?). Toxische Wirkung der Säure auf Muskelund Nervenpräparate des Frosches8).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Sehr hygroskopische Krystalle vom Schmelzpunkt 49—50° (bei 47,5—48° Sinterung). $[\alpha]_D^{17-22°} = -24,12°$ (c = 12%); Natriumsalz $\alpha]_D^{17-22°} = -14,35°$ (c = 12%). Elektrisches Leitungsvermögen 9). Spaltung der i-β-Oxybuttersäure in die optisch aktiven Komponenten durch systematische Krystallisation des Chininsalzes 10). Die β -Oxybuttersäure ist mit Wasserdämpfen flüchtig. Zersetzt sich bei der Destillation in Wasser und α-Crotonsäure CH₃CH: CH·CO₂H. Bichromat und Schwefelsäure oxydiert zu Aceton, H₂O₂ zu Acetessigsäure, Aceton, Acetaldehyd, Essigsäure, Ameisensäure, CO₂ 11). Beim Kochen mit NaOH entsteht feste Crotonsäure.

Salze: 12) CH₃CH(OH)CH₂CO₂Na, zerfließliche Krystalle aus abs. Alkohol. Das K-Salz bildet Nadeln. Das NH₄-Salz dreht links. Mg- und Ba-Salz sind amorph. — [CH₃CH (schnell erhitzt).

1-3-0xybuttersäuremethylester C₅H₁₀O₃. Aus dem Diabetikerharn durch wiederholte Veresterung der Rohsäure mit Methylalkohol und HCl 13). Siedep. 67—68,5° bei 13 mm. $\left[\alpha\right]_{D}^{200} = -21,09^{\circ}$. Spez. Gewicht 1,058 bei 20°. Löslich in Wasser, Alkohol,

Methyläthersäure CH₃CH(OCH₃) · CH₂ · COOH. Existiert als Methylester. Siedep. 146-148-14).

 $\mathrm{\ddot{A}thyl\ddot{a}thers\ddot{a}ure}$ $\mathrm{CH_{3}CH(OC_{2}H_{5})CH_{2}\cdot COOH}$. Aus seinem Nitril durch rauchende HCl. Siedep. 213—220° 14).

Chloroxybuttersäuren. 1. a-Säure CH₃CH(OH) · CHCl · CO₂H , zerfließliche Nadeln vom Schmelzp. 62—63°. Aus Crotonsäure durch HClO 15). 2. Isomere Säure aus Isocrotonsäure durch HClO ¹⁶). Prismen vom Schmelzp. 80,5°. 3. γ-Trichlor-β-oxybuttersäure CCl₃CH(OH) CH₂CO₂H, aus Malonsäure und Chloral in Eisessig durch Erhitzen 17). Tafeln aus H₂O vom Schmelzp. 118,5°.

Bromoxybuttersäuren, α-Säure CH₃CH(OH)CHBr · COOH. Prismen vom Schmelzp. 90°18).

1) Friedmann u. Maase, Biochem. Zeitschr. 27, 474 [1910].

2) Wakeman u. Dakin, Journ. of biol. Chemistry 6, 373 [1909].

3) Araki, Zeitschr. f. physiol. Chemie 18, I [1893].
4) Czapek, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 1, 538 [1902].

5) Sternberg, Centralhl. f. Stoffw.- u. Verdauungskrankheiten 4, 273 [1903]; Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 152, 207 [1898]; Zeitschr. f. klin. Medizin 38, 65 [1899]. — Waldvogel, Centralbl. f. inn. Medizin 19, 845 [1898]. — Blum, Münch. med. Wochenschr. 57, 683 [1910].

6) Waldvogel, Acetonkörper. Stuttgart 1903.
7) Wiener, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 2, 42 [1902].

8) Karczag, Zeitschr. f. Biol. 53, 93 [1909].

9) Ostwald, Journ. f. prakt. Chemie [2] 32, 331 [1885]. 10) Mc Kenzie, Journ. Chem. Soc. 81, 1402 [1902].

11) Dakin, Journ. of hiol. Chemistry 4, 91 [1908]. 12) Wislicenus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 149, 210 [1869]. — Külz, Zeitschr. f. Biol. 23, 329 [1887].

- 13) Magnus Levy, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 45, 389 [1900]. Fischer u Scheibler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 1219 [1909].
 - ¹⁴) Purdie u. Marshall, Journ. Chem. Soc. **59**, 476 [1891]. 15) Melikow, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 234, 198 [1886].
 - 16) Melikow u. Petrenko, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 266, 361 [1891].

17) Garzarolli, Monatshefte f. Chemie 12, 557 [1891].

18) Kolbe, Journ. f. prakt. Chemie [2] 25, 389 [1882]. — Melikow, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 234, 207 [1886].

γ-Oxyvaleriansäureanhydrid, γ-Valerolacton.

Mol.-Gewicht 100,08.

Zusammensetzung: 59,95% C, 8,07% H, 31,98% O.

 $C_5H_8O_2$. CH_3 CH_2 CH_2 CH_2

Vorkommen: Im rohen Holzessig1).

Bildung: Aus γ -Bromvaleriansäure $\mathrm{CH_3CHBr}(\mathrm{CH_2})_2\mathrm{CO}_2\mathrm{H}$ durch Kochen mit $\mathrm{H_2O}$ ²); durch Reduktion der Lävulinsäure $\mathrm{CH_3COCH_2} \cdot \mathrm{CH_2COOH}$ mittels Natriumamalgam ³) oder mittels feinverteiltem Nickel bei 250° ⁴); beim Erhitzen von Oxypropylmalonsäure (HO) $\mathrm{H_6C_3}$ · $\mathrm{CH}(\mathrm{COOH})_2$ oder deren Anhydrid auf 200° ⁵); aus Carbovalerolactonsäure

$$CH_3CH \cdot CH_2CH(CO_2H)CO$$

unter CO₂-Abspaltung⁶); bei der Destillation von Methylparaconsäure

$$\text{CH}_3\text{CH} \cdot \text{CH} \cdot (\text{CO}_2\text{H})\text{CH}_2\text{CO}$$

in kleiner Menge⁷); beim Erhitzen von Pentantriolsäure C₆H₁₀O₃ mit JH ⁸); aus δ-Chlorp-valerlacton durch JH (1,7) und rotem Phosphor beim Erhitzen⁹); bei der trocknen

Destillation von Methylvinaconsäure $\begin{array}{c} \mathrm{CH_3 \cdot CH.} \\ | \\ \mathrm{CH_2} \end{array}$ $\mathrm{C(CO_2H)_2}$ 10).

Darstellung: Aus Lävulinsäure durch Reduktion mittels Natriumamalgam¹¹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Bei -18° noch flüssig. Siedep. $207-208^{\circ}$; $83-84^{\circ}$ bei 13 mm^9); 85° bei 10 mm^{12}). Spez. Gewicht 1,05474 bei 20° ; 1,0718 bei 0° . $n_2^{p0} = 1,43617$. In Wasser löslich mit neutraler Reaktion; wird durch Pottasche gefällt. Bildet beim Kochen mit Basen Salze der Säure. $11NO_3$ oxydiert zu Bernsteinsäure; $11V_3 + 11V_4 + 11V_5 + 11V_5$

Sabininsäure, 12-0xylaurinsäure.

Mol.-Gewicht 216,24.

Zusammensetzung: 66,59% C, 11,21% H, 22,20% O.

C₁₂H₂₄O₃.
CH₂OH
CH₂
(CH₂)₈
CH₂
COOH

1) Grodzki, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 1369 [1874].

2) Messerschmidt, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 208, 96 [1881].
3) Wolff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 208, 104 [1881].

4) Sahatier n. Mailhe, Annales de Chim. et de Phys. [8] 16, 70 [1909].

5) Hjelt, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 216, 56 [1883].

6) Eijkman, Chem. Weekblad 4, 727 [1907].

7) Fränkel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 255, 25 [1889].

- 8) Kiliani u. Loeffler, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 38, 2667 [1905].
 9) Leuchs u. Möbis, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 1228 [1909].
- 10) Marburg, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 294, 129 [1897].
 11) Neugebauer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 227, 101 [1885].
- 12) Semmler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 2851 [1906].
 13) Fittig u. Rasch, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 256, 151 [1890].

Vorkommen: Im Wachs von Coniferenarten als Ester¹).

Darstellung: Aus den bei 80° schmelzenden Anteilen des Wachses von Juniperus Sabina, Picea excelsa, Pinus sylvestris u. a. durch Verseifen mit alkoholischem Natron und Reinigung über das Natriumsalz¹). Aus Purginsäure C₂₅H₄₆O₁₂ durch alkoholische Salzsäure²).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Krystalle (aus Benzol) vom Schmelzp. 84°. Leichter löslich — auch ihre Alkalisalze — in H_2O als die Juniperinsäure (Tremung von dieser); löslich in Alkohol, Aceton, heißem Benzol. Chromsäure oxydiert zu Dekamethylendicarbonsäure $HO_2C \cdot (CH_2)_{10} \cdot CO_2H$ (Schmelzp. $126^{\circ})^3$).

Methylester CH₂OH(CH₂)₁₀CO₂CH₃. Gelbe, bei —25° erstarrende Flüssigkeit ²).

Acetylsabininsäure $\mathrm{CH}_2(\mathrm{O}\cdot\mathrm{OCCH}_3)\cdot(\mathrm{CH}_2)_{10}\cdot\mathrm{CO}_2\mathrm{H}$. Durch Acetylierung der Säure mittels Essigsäureanhydrid 1). Schmelzp. 43°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol.

Oxymyristinsäure.

Mol.-Gewicht 244,28.

Zusammensetzung: 68,77% C, 11,58% H, 19,65% O.

$$C_{14}H_{28}O_3=C_{13}H_{26} {\begin{tabular}{c} {\rm OH} \\ {\rm COOH} \end{tabular}}$$

Vorkommen: 1m ätherischen Öl der Früchte von Angelica Archangelica als Ester⁴); im Sabadillsamen (Sabadilla officinalis)⁵).

Bildung: Aus Monobrommyristicinsäure $C_{14}H_{27}BrO_2$ durch 24stündiges Kochen mit verdünntem Alkahé) 7).

Darstellung: Durch Verseifen der hochsiedenden Anteile (190-250°) des Öles von Sabadilla?).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Glänzende Blättehen vom Schmelzp. 51° (aus Alkohol); 81,5—82° (aus Chloroform)⁷). Nicht destillierbar. Löslich in Alkohol oder Äther, unlöslich in Wasser. Geht durch Erhitzen in Tridecylaldehyd C₁₃H₂₆O über ⁷).

Salze: $C_{13}H_{26}(OH)COOK + H_2O$, Warzen aus Alkohol; seifenartig; in kaltem H_2O schwer löslich. — $(C_{13}H_{26}OH \cdot CO_2)_2Ca$, Nadeln aus H_2O . — $(C_{13}H_{26}OH \cdot CO_2)_2Ba$, schwer löslich in H_2O . — $(C_{13}H_{26}OH \cdot CO_2)_2Pb$, unlöslich in kaltem H_2O . — $(C_{13}H_{26} \cdot OH \cdot CO_2)_2Cu$, grüner, in H_2O unlöslicher Niederschlag. — $C_{13}H_{26}OH \cdot CO_2Ag$, voluminöser, am Licht sich schwärzender Niederschlag.

Oxypentadecylsäure.

Mol.-Gewicht 258,30.

Zusammensetzung: 69,685°, C, 11,73% H, 18,585% O.

Vorkommen: Im Öl der Wurzel von Angelica Archangelica als Ester⁸) und im Öl der Wurzel von Angelica refracta⁹).

Bildung: Aus A-Brompentadecylsäure C₁₅H₂₉O₂Br durch Kochen mit verdünnter KOH ¹⁰).

Darstellung: Durch Verseifung der höhersiedenden Fraktionen des Öles mittels alkoholischem Kali.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Nadeln (aus Chloroform) vom Schmelzp. 84.5° . Löslich in Alkohol, Äther; wenig löslich in Ligroin; unlöslich in Wasser. Einwirkung von Natriumamalgam verändert die Säure nicht; HBr und HJ wirken substituierend ein. Geht durch Erhitzen in Myristylaldehyd $C_{14}H_{28}O$ über 10).

2) Höhnel, Archiv d. Pharmazie 234, 647 [1896].

3) Bougault, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 150, 874 [1910].
4) Müller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 2480 [1881]. — Naudin, Bulletin de la Soc. chim. 37, 107 [1882].

⁵) Opitz, Archiv d. Pharmazie 229, 265 [1891].

6) Hell u. Twerdomedow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 1747 [1889]

7) Le Sueur, Journ. Chem. Soc. 87, 1888 [1905].

8) Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1813 [1896].

Bericht der Firma Schimmel & Co. 1889, I, 3.
 Le Sueur, Journ. Chem. Soc. 87, 1888 [1905].

¹⁾ Bougault u. Bourdier, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 147, 1311 [1908]; Journ. de Pharm. et de Chim. [6] 30, 10 [1909]; [7] 3, 101 [1911].

 $(C_{15}H_{29}O_3)_2$ Ba. — $C_{15}H_{29}O_3$ Ag.

Acetyloxypentadecylsäure $C_{15}H_{29}(CH_3CO)O_3$. Aus der Säure durch Acetylchlorid¹). Glänzende Schuppen (aus Ligroin) vom Schmelzp. 59°.

Juniperinsäure, 16-Oxypalmitinsäure.

Mol.-Gewicht 272,32.

Zusammensetzung: 70,505% C, 11,865% H, 17,63% O.

 $C_{16}H_{32}O_3$.

 $\mathrm{CH}_2(\mathrm{OH})$

 CH_2

 $(CH_2)_{12}$

 $\mathrm{CH_2}$

СООН

Vorkommen: Im Wachs von Coniferenarten als Ester²).

Darstellung: Aus den bei 80° schmelzenden Teilen des Wachses von Juniperus Sabina, Picca excelsa, Pinus sylvestris u. a. durch Verseifen mit alkoholischem Natron und Trennung von der Sabininsäure über ihr in H₂O schwerer lösliches Natriumsalz²).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Krystalle (aus Benzol-Äther) vom Schmelzp. 95°. Fast unlöslich — wie auch ihre Alkalisalze — im Wasser, löslich in Aceton oder Alkohol. Die durch Oxydation mittels Chromsäure erhaltene Dicarbousäure ist identisch mit Thapsiasäure³).

Acetyljuniperinsäure $CH_2 \cdot (O \cdot OCCH_3) \cdot (CH_2)_{14} \cdot CO_2H$. Durch Acetylieren der Säure mittels Essigsäureanhydrid. Schmelzp. 63° (aus 66 proz. Alkohol). Löslich in Äther oder Benzol.

Oxymargarinsäure.

Mol.-Gewicht 286,34.

Zusammensetzung: 71,25% C, 11,99% H, 16,76% O.

$$C_{17}H_{34}O_3 = C_{15}H_{31}CH^{-}\frac{OH}{COOH}$$

Vorkommen: Im Leichenwachs frei neben Palmitin- und Margarinsäure⁴).

Bildung: Aus α-Brommargarinsäure C₁₇H₃₃BrO₂ durch Kochen mit KOH ⁵).

Darstellung: Durch Magnesiumacetat werden in alkoholischer Lösung die Palmitin- und Margarinsäure gefällt und aus dem Filtrat die Oxymargarinsäure durch alkoholisches Blei acetat⁵).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Nadelartige Blättchen vom Schmelzp. 80°: 89° aus (Chloroform)²). Geht durch Erhitzen auf 275—280° in Palmitinaldehyd $C_{16}H_{32}O$ und in das Lactid $C_{34}H_{64}O_4$ über 6).

 $C_{17}H_{32}O_3Mg$, Körner aus Alkohol. — $C_{17}H_{33}O_3Ag$.

Amid C₁₅H₃₁CH(OH)CONH₂. Platten (aus Alkohol) vom Schmelzp. 148,5°. Unlöslich in den meisten organischen Solvenzien⁶).

Parasorbinsäure, Oxyhydrosorbinsäureanhydrid.

Mol.-Gewicht 112,08.

Zusammensetzung: 64,24°, C, 7,21°, H, 28,55°, O.

 $C_6H_8O_9$.

- 1) Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1813 [1896].
- 2) Bougault u. Bourdier, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 147, 1311 [1908]; Journ. de Pharm. et de Chim. [6] 30, 10 [1909]; [7] 3. 101 [1911].
 - 3) Bougault, Journ. de Pharm. et de Chim. [7] 1, 425 [1910].
 4) Ebert. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 775 [1875].
 - 5) Le Sueur, Journ. Chem. Soc. 85, 827 [1904].
 - 6) Le Sueur, Journ. Chem. Soc. 87, 1888 [1905].

CH₂ CH-CH₂ CH CH CO

Vorkommen: In den reifen Vogelbeeren (Sorbus aucuparia) 1).

Darstellung: Durch Behandeln des Beerensaftes mit Kalkmilch in der Hitze, Neutralisation des Filtrates mit Soda auf dem Wasserbade und Dampfdestillation nach Ansäuern mit H2SO4.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Öl vom Siedep. 136° bei 30 mm, Spez. Gewicht 1,068 bei 15°. [α] = $+40.8^{\circ}$ 2). Molekulare Verbrennungswärme 758,4 Cal. Löslich in H₂O, noch leichter in Alkohol oder Äther. Geht beim Erwärmen mit festem Kali oder konz. $\rm H_2SO_4$ in Sorbinsäure $\rm CH_3CH: CH\cdot CH: CH\cdot CO_2H$ über. Permanganat oxydiert in alkalischer Lösung zu Oxalsäure. Addiert I Mol. Brom. Durch Einleiten von HCl in die alkoholische Lösung entstehen Sorbinsäureester. — Die Parasorbinsäure wirkt energisch emetisch.

Dibromid C₆H₈O₂Br₂. Durch Einwirkung von Brom auf die Säure in CS₂-Lösung in der Kälte. Öl.

Ricinolsäure.

Mol.-Gewicht 298,34.

Zusammensetzung: 72,40% C, 11,51% H, 16,09% O.

C18H34O3. C_6H_{13} CH(OH) CH₂ CHСН (CH₂)₇ COOH

Vorkommen: Im Ricinusöl als Glycerinester3); im Lärchenschwamm (Polyporus officin. Fr.) 4).

Darstellung: Die Säure wird aus dem festen Anteil der beim Verseifen von Rieinusöl entstehenden Fettsäuren erhalten über das Bariumsalz, welches aus Alkohol umkrystallisiert wird⁵), oder über das Calciumsalz⁸) oder Bleisalz⁷).

Physiologische Eigenschaften: Ricinolsäure ist das wirksame Prinzip des abführend wirkenden Ricinusöles. Die Wirkung beruht auf der Ca-fällenden Eigenschaft der Säure⁸). Von ihren Verbindungen sind nur diejenigen wirksam, welche im Darm zersetzt werden; das Magnesiumsalz ist z. B. unwirksam. Über die Lipoidlöslichkeit der Ricinolsäure⁹).

¹⁾ Hofmann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 110, 129 [1859]. — Döbner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 345 [1894].

²⁾ Maercker, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 348 [1894].

³⁾ Saalmüller, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 64, 108 [1847].
4) Schmieder, Archiv d. Pharmazie 224, 641 [1886].

⁵) Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 2731 [1888].
⁶) Claus, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 1916 [1876].

⁷⁾ Saalmüller, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 64, 108 [1847].

S) Chiari, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 63, 434 [1910].
 Filehne, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 10, 299 [1908].

Physikalische und chemische Eigenschaften: Zur Konstitution¹). Schmelzp. $4-5^{\circ}$ ²). Siedep. 250° bei 15 mm. $[\alpha]_D = +6,25^{\circ}$ (für Aceton, c=4,8). Löslich in Alkohol oder Äther mit saurer Reaktion. Beim Aufbewahren geht die Säure in Polysäuren über, aus denen sie durch heiße, alkoholische KOH zurückgewonnen werden kann³). Zerfällt bei der Destillation unter Bildung von Undecylensäure $C_{11}H_{20}O_2$. Beim Erhitzen des Bariumsalzes im Vakuum entsteht Ricinsäure (Schmelzp. 81°)⁴). Salpetersäure oxydiert zu Azelainsäure, Oxalsäure und Önanthsäure. Oxydation mittels KMnO₄ in alkalischer Lösung⁵). Salpetrige Säure führt in die stereoisomere Ricinelaidinsäure $C_6H_{13} \cdot \text{CHOH} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH} : \text{CH}(\text{CH}_2)_7\text{CO}_2\text{H}$ (Schmelzp. 53°) über⁶). Verbindet sich mit 2 Atomen Brom, nicht mit 1. Einwirkung von HBr auf die Säure⁷). Durch PCl₅ entsteht das Chlorid $1_{18}H_{32}\text{ClOCl}$. Durch Einwirkung von konz. 1_{12}SO_4 entstehen Glycidsäuren und Dioxystearinsäuren⁸).

Salze: 9) $(C_{18}H_{33}O_3)_2Mg$. — $(C_{18}H_{33}O_3)_2Ca$, Schuppen aus Alkohol vom Schmelzp. 80°. — $(C_{18}H_{33}O_3)_2Sr$. — $(C_{18}H_{33}O_3)_2Ba$, in heißem Alkohol löslich. — $(C_{18}H_{33}O_3)_2Zn$. —

 $(C_{18}H_{33}O_3)_2$ Pb, in Äther löslich, Schmelzp. 100°. — $C_{18}H_{33}O_3$ Ag.

Methylester C₁₇H₃₂(OH)CO₂CH₃ ¹⁰). Siedep. 245° bei 10 mm; 225—227° bei 10 mm. Spez. Gewicht 0,9236 bei 20°. Durch Ozon entsteht das Ozonid des Esters (Schmelzp. 80 bis 85°)¹¹).

Äthylester C₁₇H₃₂(OH)CO₂C₂H₅ ¹⁰). Siedep. 258° bei 13 mm; 227—230° bei 10 mm.

Spez. Gewicht 0,9145 bei 22°.

Ricinolsäureester $C_{17}H_{32}(OH)CO_2 \cdot O \cdot C_{17}H_{32}CO_2H$. Durch Erhitzen der wässerigen Lösung der Ricinolschwefelsäure 12). Löslich in Äther, in H_2O wenig. KOH führt in die Säure über.

Acetylricinolsäure $C_{18}H_{33}(OCCH_3)O_3$. Sirup¹³). — Ester¹⁴).

Triricinolein, "künstl. Ricinusöl" $C_3H_5(C_{18}H_{33}O_3)_3$ aus Ricinolsäure und Glycerin im CO_2 -Strom bei $280-300^{\circ}$ 15). Farbloses, neutral reagierendes Öl. Spez. Gewicht 0.959-0.984. [α]₀ = $+5.16^{\circ}$. Löslich in abs. Alkohol, Eisessig; wenig in Petroläther. Bildet Anhydride und polymerisiert sich. Abführmittel.

Ricinolschwefelsäureester $\mathrm{CH_3(CH_2)_5CH(\cdot O \cdot SO_3H)CH_2 \cdot CH : CH(CH_2)_7CO_2H}$. Aus der Säure durch Chlorsulfonsäure¹⁶). Dicke, braune Flüssigkeit. Löslich in Alkohol, Äther,

Wasser.

Amid $\rm C_{17}H_{32}(OH)CONH_2$. Aus Ricinusöl und alkoholischem Ammoniak 17). Warzen (aus Alkohol) vom Schmelzp. $66\,^\circ$.

Bromricinolsäure C₁₈H₃₃BrO₃ ¹⁸). In Alkohol oder Äther lösliches Öl.

Dibromricinolsäure $C_{18}H_{32}Br_2O_3$ 18). Öl.

9, 10-Dioxystearinsäure.

Mol.-Gewicht 316,36.

Zusammensetzung: $68,28^{\circ}_{70}$ C, $11,49^{\circ}_{70}$ H, $20,23^{\circ}_{70}$ O.

$C_{18}H_{36}O_{4}$.

- 1) Goldsohel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 3121 [1894].
- 2) Juillard, Bulletin de la Soc. ehim. [3] 13, 246 [1895].

3) Meyer, Archiv d. Pharmazie 235, 186 [1897].

4) Kraft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 2731 [1875].

5) Hazura u. Grüßner. Monatshefte f. Chemie 9, 476 [1888].

6) Ulrich, Zeitschr. f. Chemie 1867, 548. — Mangold, Monatshefte f. Chemie 15, 308 [1894].

7) Kasansky, Journ. f. prakt. Chemie [2] 62, 363 [1900].

8) Gr

n, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 4400 [1906]; 42, 3759 [1909]. — Juillard, Bulletin de la Soe. chim. [3] 6. 641 [1891].

9) Saalmüller, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 64, 108 [1847].

- ¹⁰) Walden, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 36, 781 [1903]. Ilaller, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 144, 462 [1907].
 - 11) Haller u. Brochet, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 150, 496 [1910].

12) Grün, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 3759 [1909].

13) Dijew, Journ. f. prakt. Chemie [2] 39, 339 [1889].

14) Walden, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 781 [1903].

15) Meyer, Archiv d. Pharmazie 235, 189 [1897].

16) Grün u. Woldenberg, Journ. Amer. Chem. Soc. 31, 490 [1909].
17) Bonis, Annales de Chim. et de Phys. [3] 44, 96 [1855].

18) Ulrich, Zeitschr. f. Chemie 1867, 546.

CH₃
CH₂
(CH₂)₅
CH₂
CH(OH)
CH(OH)
CH₂
(CH₂)₅
CH₂

Vorkommen: Im Boden von Takome Park Md. 1).

Bildung: Durch Oxydation von Elaidinsäure $HC \cdot C_{14}H_{29}$ mittels Permanganat in alkalischer Lösung²); aus Ölsäure $C_{14}H_{29} \cdot CH$ durch Anlagerung von HClO

 $H \cdot C \cdot CH_2 \cdot COOH$

und Einwirkung von KOH auf die entstandene Chloroxystearinsäure oder Überführung der letzten in eine Glycidsäure (Schmelzp. 57.—60°) und Spaltung dieser mittels Kalihydrat oder H₂SO₄ ³); durch Oxydation der Ölsäure in konz. alkalischer Lösung mittels KMnO₄ ⁴).

Darstellung: Aus Ricinolsäure und Trennung von den 9, 12-Dioxystearinsäuren (Schmelzp. 69,5 und 90°) 5). Isolierung aus dem Boden durch Ausschütteln mit 2 proz. NaOH, Fällen mit CH₃COOH und Ausschütteln mit Äther¹).

Physiologische Eigenschaften: Die Säure wirkt toxisch auf Weizensämlinge1).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 98—99°; 99—100°; 108°. Optisch inaktiv. Löslich in heißem H₂O, in Alkohol leichter als die stereoisomere Dioxystearinsäure aus Ölsäure (Schmelzp. 134°). Wird durch alkalische Permanganatlösung leichter als diese oxydiert zu Pelargonsäure, Azelainsäure und Oxalsäure⁶). Einwirkung der Kalischmelze auf die Säure⁷).

 $CH_3(CH_2)_7(CHOH)_2(CH_2)_7CO_2Na. \qquad CH_3(CH_2)_7(CHOH)_2(CH_2)_7CO_2Ag \ , \quad \text{flockiger}$

Niederschlag.

12-Brom - 9, 10 - dioxystearinsäure $\mathrm{CH_3(CH_2)_5CHBr} \cdot \mathrm{CH_2} \cdot \mathrm{CHOH} \cdot \mathrm{CHOH} (\mathrm{CH_2})_7$ COOH 5) 8). Gelbliches Öl. Löslich in Alkali, Alkohol, Äther; unlöslich in $\mathrm{H_2O}$.

Dioxystearinsäure (vom Schmelzp. 141—143°).

Mol.-Gewicht 316,36.

Zusammensetzung: 68,28% C, 11,49% H, 20,23% O.

C18H36O4.

Vorkommen: Im Ricinusöl⁹).

Bildung: Beim Stehen der ätherischen Lösung des Ricinusöles in der Kälte¹⁰).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Krystalle vom Schmelzp. 141—143°. Wenig löslich in kaltem Alkohol; unlöslich in Äther, Benzol, Petroläther. HJ reduziert zur Stearinsäure $C_{18}H_{36}O_2$. Pharmakologisch unwirksam.

 $C_{18}H_{35}O_4Na$, Nadeln. — Methylester, Schmelzp. 106—108°. — Äthylester, Schmelzp.

104—106°.

- Schreiner u. Shorey, Journ. Amer. Chem. Soc. 30, 1599 [1908].
 Saytzew, Journ. f. prakt. Chemie [2] 33, 315 [1886]; 50, 76 [1894].
- 3) Abitzky, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 31, 76 [1899].
 4) Holde u. Marcusson, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 2657 [1903].
- 5) Grün, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 4400 [1906]; 42. 3759 [1909].
- 6) Edmed, Journ. Chem. Soc. 73, 630 [1898].
- 7) Le Sueur, Journ. Chem. Soc. 79, 1313 [1901].
 8) Kasansky, Journ. f. prakt. Chemie [2] 62, 363 [1900].
 9) Juillard, Bulletin de la Soc. chim. [3] 13, 238 [1895].
- 10) Meyer, Archiv d. Pharmazie 235, 185 [1897].

Trioxystearinsäure.

Mol.-Gewicht 332,36.

Zusammensetzung: 64,99% C, 10,94% H, 24,07% O.

$$C_{18}H_{36}O_5 = C_{18}H_{33}O_2(OH)_3$$
.

Vorkommen: Im Traubenkernöl¹).

Darstellung: Aus den im Ricinusöl enthaltenen, flüssigen Säuren durch Oxydation mittels $\mathrm{KMnO_4}$ in alkalischer Lösung, Trennung von der Isotrioxystearinsäure durch Ätherextraktion²).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Mikroskopische Nadeln (aus $\rm H_2O$) vom Schmelzp. 140—142°. Löslich in heißem Alkohol und Eisessig, schwer in Äther, beißem $\rm H_2O$, kaltem Alkohol, unlöslich in kaltem $\rm H_2O$, Benzol, Ligroin. Wird durch Jodwasserstoffsäure zu Stearinsäure reduziert.

Salze: 2 C $_{18}H_{35}NaO_5 + ^1/_2$ H_2O , Nadeln aus H_2O . — $C_{18}H_{35}No_5$. Nadeln aus H_2O , leichter löslich in H_2O als das Natriumsalz. — $(C_{18}H_{35}O_5)_2Ca$ (bei $100\,^\circ$). — $(C_{18}H_{35}O_5)_2Ba$ (bei $100\,^\circ$). — $C_{18}H_{35}AgO_5$.

Methylester C₁₈H₃₅O₅CH₃. Sternförmige Krystallaggregate (aus Äther) vom Schmelzp.

1103). Wenig löslich in Alkohol oder Äther.

Triacetat $C_{18}H_{33}O_2(O_2H_3C_2)_3$. Aus Trioxystearinsäure und Essigsäureanhydrid³). Flüssigkeit.

Anhydrid $C_{36}H_{68}O_8$. Durch Erhitzen der Säure auf II5—120°4). Hellgelbe Flüssigkeit von neutraler Reaktion. Löslich in Äther, wenig löslich in Alkohol,

Glyoxylsäure.

Mol.-Gewicht 92,04.

Zusammensetzung: 26,08% C, 4,39% H, 69,53% O.

$$\begin{array}{ccc} & & & & & & \\ & & & & & \\ H \cdot C & OH & & & & & \\ H \cdot C & OH & & & & & \\ COOH & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & \\ & & \\ &$$

Vorkommen: Im unreifen Obst, namentlich in Stachelbeeren, Weinbeeren⁵) und finnischen Moosbeeren (Vaccinium Oxycoccum)⁶); im Safte der Zuckerrüben⁷). Im Harn⁸), wird jedoch bestritten⁹); ebenfalls nicht sicher im Harn schwangerer Frauen¹⁰). Als Diureid weit verbreitet, siehe "Allantoin".

Bildung: Durch Oxydation von Äthylalkohol¹¹), Glykol¹²), Glycerin¹³); aus Essigsäure durch Wasserstoffsuperoxyd bei Gegenwart von Eisenoxydul¹⁴); neben Ameisensäure aus Glykolsäure durch H₂O₂¹⁵); durch Autoxydation des Glykokolls, Kreatins oder Kreatinins¹⁶);

1) Ulzer u. Zumpfe, Österr. Chem.-Ztg. 8, 121 [1905].

3) Dijew, Journ. f. prakt. Chemie [2] 39, 342 [1889].

4) Grün u. Wetterkamp, Zeitschr. f. Farbemindustrie 8, 279 [1909].

5) Brunner u. Chuard, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 595 [1886].

6) Stolle, Chem. Centralbl. 1900. II, 343.

7) Lippmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 3305 [1891].

8) Eppinger, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 6, 492 [1905]. — Almagia, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 7, 459 [1905]. — Schloß, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 8, 445 [1906].

9) Granström, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 132 [1908]. — Adler, Archiv f.

experim. Pathol. u. Pharmakol. 56, 207 [1907].

10) Hofbauer, Zeitschr. f. physiol. Chemie 52, 425 [1907].
11) Debus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 100, 1 [1856].
12) Debus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 110, 316 [1859].

13) Heintz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 152, 325 [1869]

14) Hopkins, Proc. Roy. Soc. 68, 21 [1901].

15) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 4, 91 [1908].
 16) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 1, 271 [1906].

²⁾ Hazura u. Grüssner, Monatshefte f. Chemie 9, 476 [1888]. — Dijew, Journ. f. prakt. Chemie [2] 39, 341 [1889].

aus Glykokoll in NaOH bei Gegenwart von Kupfer¹); durch Oxydation von Aminoverbindungen, Dextrose, Pepton mittels H_2O_2 bei Gegenwart von Eisensulfat als Katalysator²); aus Zimtsäure durch Ozon neben Benzaldehyd³); durch Erhitzen von Mesoxalsäure $CO(CO_2 H)_2$ in wässeriger Lösung⁴); aus Oxalester durch Reduktion mittels Natriumamalgam in alkoholischer Lösung⁵); aus dihalogenessigsaurem Silber durch Erhitzen mit H_2O ⁶) oder deren Äthylester⁷); aus hydrazinessigsaurem Silber durch verdünnte H_2SO_4 ⁸).

Darstellung: Aus Dibromessigsäure CHBr₂COOH durch Erhitzen (24 Stunden) mit der 10fachen Menge Wasser auf 135—140°9). Aus dichloressigsaurem Kalium durch Kochen mit Kaliumacetat¹⁰). Darstellung aus Alkohol¹¹). Durch elektrolytische Reduktion der

Oxalsäure 12). Darstellung der Glyoxylsäure als Reagens 13).

Nachweis: Die Säure bildet ein charakteristisches Calciumsalz, das in wässeriger Lösung mit überschüssigem Kalkwasser ein unlösliches basisches Salz (C₄H₅O₈)₂Ca₃ bildet ¹¹). Phenylhydrazin erzeugt in wässeriger Lösung einen Niederschlag des Phenylhydrazons H₅C₆HN · N: HC·COOH (Zersetzungsp. 137°). Mit Amidoguanidin bildet die Säure die Verbindung: H₂N(NH)C·N: HC·CO₂H, Schmelzp. 155° (H₂O-frei) (Granström). Sie bildet gefärbte Kondensationsprodukte mit Indol, Skatol und Tryptophan ¹⁴). Nachweis durch Indolschwefelsäure ¹⁵), diese Reaktion ("Purpurrotfärbung") geben jedoch auch Nitrite ¹⁶); der Nachweis der Säure im Harn, welcher sich auf Farbenreaktionen mit Indol stützt, ist daher nicht einwandfrei; Modifikation der Reaktion ¹⁷). Mit Eisessig und konz. H₂SO₄ tritt Rot- bis Violettfärbung auf ¹⁸). Kochen mit Alkali führt in Glykolsäure und Oxalsäure über. Das Calciumsalz reduziert in der Hitze Silberlösung unter Spiegelbildung.

Physiologische Eigenschaften: Die Glyoxylsäure ist wahrscheinlich ein intermediäres Stoffwechselprodukt im Pflanzen- und Tierorgamismus¹⁹); intermediäre Bildung im Tierkörper bei der Oxydation der Glykolsäure zu Oxalsäure²⁰). Als Oxydationsprodukt nach Verfütterung von Alkohol, Betain, Glykokoll sollte die Säure im Harn auftreten¹⁵), was jedoch nür nach Verfütterung von Allantoin (an Kaninchen) bestätigt wurde¹⁷). Nach Granström kommt die Säure weder in normalen noch pathologischen Harnen vor, da sie schnell im Tierkörper verbrannt wird; hierfür spricht, daß die Säure im Harn nicht wiedergefunden wird nach Eingabe per os oder subcutan (Hund)²¹). Nach intraperitonealer Injektion von Harnsäure soll sie im Kaninchenharn auftreten²²). In größerer Menge eingeführt (Hund per os) vermehrt sie die Oxalsäure- und Allantoinausscheidung¹⁵). Die Leber besitzt die stärkste Fähigkeit von den tierischen Organen die Säure zu zersetzen, wahrscheinlich auch im Stoffwechsel¹⁷); in ihr befindet sich ein die Säure das Bild der Oxalsäurevergiftung hervor²¹); bei akuter Vergiftung wirkt sie direkt auf das Herz, den Pulsus alternans auslösend wie die Stoffe der Digitalis-

2) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 1, 271 [1906].

4) Denis, Amer. Chem. Journ. 38, 561 [1907].

5) Traube, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 4942 [1907].

7) Fischer u. Geuther, Jahresber. d. Chemie 1864, 316.

9) Grimaux, Bulletin de la Soc. chim. 26, 483 [1876].

12) Tafel u. Friedrichs, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 3187 [1904]. — Kinzlberger & Co., D. R. P. 163 S42 [1903]; 210 693 [1904].

13) Benedict, Journ. of biol. Chemistry 6, 51 [1909].

18) Hopkins u. Cole, Proc. Roy. Soc. 68, 21 [1901].

²⁰) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 3, 57 [1907].

¹⁾ Traube u. Schönewald, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 178 [1906].

³⁾ Harries, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 1933 [1903].

⁶⁾ Perkin u. Duppa, Zeitschr. f. Chemie 1868, 424. — Beckurts u. Otto, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 581 [1881].

⁸⁾ Jay u. Curtius, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 777 [1894].

Döbner, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 311, 129 [1900].
 Böttinger, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 198, 206 [1879].

¹⁴⁾ Dakin, Journ. of biol. Chemistry 2, 289 [1906]. — Granström, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 132 [1908].

 ¹⁵⁾ Eppinger, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 6, 493 [1905].
 16) Inada, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 7, 472 [1905].

¹⁷) Schloß, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 8, 445 [1906].

¹⁹⁾ Pohl, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 37, 413 [1896].

²¹) Adler, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 56, 207 [1907].
²²) Granström, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 214 [1908].

reihe¹)²). Faulendes Fibrin vergärt glyoxylsaures Calcium nicht³). Die Säure ist vielleicht erstes Assimilationsprodukt in der Pflanze⁴).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Die Glyoxylsäure ist ein zäher, erst nach längerem Stehen über konz. H₂SO₄ in Prismen krystallisierender Sirup. Molekulare Verbrennungswärme = 128,1 Cal. Neutralisationswärme⁵). Elektrisches Leitungsvermögen⁶). In Wasser leicht löslich; mit Wasserdämpfen unzersetzt flüchtig. Salpetersäure oxydiert zu Oxalsäure. Zink reduziert in wässeriger Lösung zu Glykolsäure, in verdünnter Essigsäure entsteht Traubensäure. Ammoniak führt beim Erwärmen in Glykokoll über 7). Die Säure verhält sich wie Säure und Aldehyd zugleich; das Calciumsalz reduziert Silberlösung in der Hitze; sie verbindet sich direkt mit Disulfiten®), mit Ammoniak, Hydroxylamin, Phenylhydrazon, H₂S. Durch Kondensation mit Malonsäure entsteht Fumarsäure⁹). Durch Zusammenschmelzen der Säure mit Harnstoff ihr Diureid, das Allantoin 10). Kondensation mit Ketonen¹¹), mit Anilin¹²), mit Guanidin¹³). Über Acetylicrung¹⁴).

Salze: 15) Die Salze leiten sich von beiden Formeln ab 16). — CHO · CO₂NH₄. — CHO \cdot CO₂Na + H₂O. — CHO \cdot CO₂K + H₂O, unlöslich in abs. Alkohol. — (CHO \cdot CO₂)₂Ca + 2 H₂O, beständigstes, in H₂O wenig lösliches Salz. — (C₄H₅O₈)₂Ca₃, zerfällt beim Kochen. — $(CHO \cdot CO_2)_2Sr + 2H_2O.$ — $(CHO \cdot CO_2)_2Ba + 2H_2O.$ — $(OH) \cdot CHOCO_2Ba$ 17). — ·CHOCO₂)₃Al + H₂O. - (OH)CHO·CO₂Zn + H₂O. löslich in Essigsäure. - (OH)CHO (CO_2Pb ; $+ \frac{1}{2}H_2O$. (OH)CHO· $CO_2Cu + H_2O$. — (OH)CHO· $CO_2Mn + H_2O$, löslich in Essigsäure. — $(CHO \cdot CO_2)_2Ni + H_2O$. — $(CHOCO_2)_2Co + H_2O$. — $CHO \cdot CO_2Ag + H_2O$. weißer, bald violett werdender Niederschlag.

Methylester CHO · CO₂CH₃. Aus Oxalsäureester durch elektrolytische Reduktion 18). Schmelzp. 53°. Leicht lösliche Blättchen.

Äthylester CHO · CO₂C₂H₅. Aus Oxalester durch elektrolytische Reduktion. Siedep. 130°.

Diäthylätherglyoxylsäure CH(C₂H₅O)₂ · CO₂H. Aus Dichloressigsäure und Natriumäthvlat. Leicht zersetzliches Öl19).

Phenylhydrazon CH(NNHC₆H₅) · CO₂H. Nadeln vom Schmelzp. 144° ²⁰); 137 ²¹)°. — Nitrophenylhydrazon²²).

Thioglyoxylsäuren. 23)

1) Adler, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 56, 207 [1907]. 2) Starkenstein, Zeitschr. f. experim. Pathol. u. Ther. 4, 681 [1907].

3) Hoppe-Seyler, Zeitschr. f. physiol. Chemie 2, 1 [1878].

4) Brunner u. Chuard, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 595 [1886]. — Erlenmeyer u. Kunlin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 2440 [1902].

5) Forcrand, Jahresber. d. Chemie 1885, 175.

- 6) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 188 [1889].
- 7) Erlenme yer u. Kunlin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 2438 [1902]. 8) Debus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 126, 130 [1863].
- 9) Döbner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 53 [1901].
- 10) Grimaux, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 83, 62 [1876].
- ¹¹) Bougault, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 148, 1270 [1909].
- 12) Heller, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 332, 247 [1904].
- 13) Käß u. Gruszkiewicz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 3600 [1902]. Döbner u. Gärtner, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 315, 1 [1901]; 317, 157 [1901].

¹⁴) Böttinger, Chem.-Ztg. 24, 619 [1900].

- 15) Debus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 110, 324 [1859]. Böttinger, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 198, 208 [1879]. — Döbner u. Gärtner, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 317, 147 [1901]. — Debus, Journ. Chem. Soc. 85, 1382 [1904].
 - ¹⁶) Otto u. Beckurts, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1619 [1881].
 - 17) Traube, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 3295 [1909].
 - 18) H. Meyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 3591 [1904].
 - 19) Schreiber, Zeitschr. f. Chemie 1870, 167. ²⁰) Denis, Amer. Chem. Journ. 38, 561 [1908].
 - 21) Busch u. Meußdörffer, Journ. f. prakt. Chemie [2] 75, 121 [1907].

²²) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 4, 235 [1908].

23) Brunel, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 134 [1896]. — Böttinger, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 198, 212 [1879]. — Debus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 126, 143 [1863].

Brenztraubensäure, Pyruvinsäure.

Mol.-Gewicht 88,04.

Zusammensetzung: 40,89% C, 4,59% H, 54,52% O.

 $C_3H_4O_3$. CH_3 CO COOH

Bildung: Aus Proteinstoffen (Hornspänen, Menschenhaaren) durch totale Hydrolyse¹). Durch Destillation von Weinsäure, Traubensäure, Glycerinsäure²); beim Kochen von α-Dichloroder α-Dibrompropionsäure $\mathrm{CH_3CBr_2CO_2H}$ mit Silberoxyd³) oder n-NaOH ⁴) oder beim Erhitzen von α-Dichlorpropionsäureäthylester mit $\mathrm{H_2O}$ auf $\mathrm{130^{\circ}}$ ³); durch photochemische Zersetzung der Milchsäure neben Acetaldehyd ⁵); durch Oxydation von Calciumlactat mittels Permanganat ⑥); durch Oxydation von Aceton mittels Permanganat in alkalischer Lösung ⑦) oder durch Wasserstoffsuperoxyd (20%) neben Acetol und Acetonsuperoxyd ®); beim Behandeln von Acetyleyanid $\mathrm{CH_3COCN}$ mit HCl ⁰); beim Kochen von Bromphenyleystin $\mathrm{C_6H_4Br}$ $\mathrm{CCM_3}$ mit NaOH ¹⁰); aus Isonitrosodiacetonnitrat $\mathrm{CH_3COC(:NOH) \cdot C(CH_3)_2 \cdot NO_3}$ durch $\mathrm{H_2O}$ ¹¹).

Darstellung: Durch Destillation (1/2 Stunde) eines Gemisches von Weinsäure (350 g) und technischem Kaliumbisulfat (550 g) aus einer Kupferretorte¹²). Das Destillat wird im Vakuum fraktioniert.

Nachweis: Brenztraubensäure reduziert ammoniakalische Silberlösung unter Spiegelbildung⁶). Mit Phenylhydrazin entsteht in stark verdünnter wässeriger Lösung ein charakteristischer Niederschlag von Phenylhydrazonbrenztraubensäure CH₃C(: N·HNC₆H₅)·CO₂H, gelbe Nadeln vom Schmelzp. 192⁻¹³). Färbt ätherische Eisenchloridlösung rot ¹⁴). Eine mit Kalilauge versetzte Lösung gibt mit konz. Natriumprussidlösung violette Färbung, desgleichen die Salze und Ester der Säure; wird Ammoniak statt KOH angewandt, so bildet sich eine charakteristische blauviolette Färbung, die mit KOH in Dunkelrot, mit Essigsäure in Blau übergeht ¹⁵). — Pyrrolreaktion: Die Dämpfe des Ammoniumsalzes röten einen HCl-befeuchteten Fichtenspan ¹⁶). — Farbenreaktionen mit α- oder -β-Naphtol in schwefelsaurer Lösung ¹⁷).

Physiologische Eigenschaften: Brenztraubensäure wird vom tierischen Organismus vollkommen verbrannt¹⁸). Als Muttersubstanzen der aus den Proteinstoffen gewonnenen Säure kommen Cystin, Serin, Alanin in Betracht¹⁹). Bildung von Alanin aus brenztraubensaurem Ammonium bei der Leberdurchblutung²⁰). Nach Eingabe (per os) bei Hühnern harnsäure-

1) Mörner, Zeitschr. f. physiol. Chemie 42, 123 [1904].

2) Berzelius, Poggend. Annalen d. Physik 36, I [1835]. — Moldenhauer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 131, 338 [1864].

3) Beckurts, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 264 [1877]; 18, 228 [1885].

- 4) Lassen u. Kowski, Aunalen d. Chemie u. Pharmazie 342, 130 [1905].
- 5) Ganassi, Bolletino Chim. Farmac. 48, 785 [1909]; Centralbl. f. Biochemie u. Biophysik 11, 378 [1911].
 - 6) Beilstein u. Wiegand, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 840 [1884].

7) Fournier, Bulletin de la Soc. chim. [4] 3, 259 [1908].

- 8) Pastureau, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 140, 1591 [1905].
- 9) Claisen u. Shadwell, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 620, 1563 [1878].

10) Baumann u. Preuß, Zeitschr. f. physiol. Chemie 5, 322 [1881].

- 11) Sandmeyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 641 [1887].
- 12) Wohl u. Maag, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 43, 2188 [1910]. Erlenmeyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 32 [1881]. Döhner, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 242, 269 [1887]. Simon, Bulletin de la Soc. chim. [3] 13, 335 [1895].
 - 13) Fischer u. Jourdan, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2241 [1883].

14) Garzarolli u. Thurnlackh, Monatshefte f. Chemie 20, 478 [1899].

15) Simon, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 125, 534 [1897].

16) Neuherg, Chem. Centralbl. 1904, II, 1435.

- 17) Alvarez, Chem. News 91, 209 [1905].
- 18) Pohl, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 37, 422 [1896].
- 19) Mörner, Zeitschr. f. physiol. Chemie 42, 123 [1904].
- ²⁰) Embden u. Schmitz, Biochem. Zeitschr. 29, 423 [1910].

vermehrend¹). Die freie Sänre, nicht das Natriumsalz, wirkt stark toxisch auf Weizensäm-

linge 2)

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. +3°; +14°3). Siedep. 61° bei 12 mm; 65 bei 10 mm. Spez. Gewicht 1,2649 bei 25°; 1,2881 bei 4°. Elektrisches Leitungsvermögen4). Magnetisches Drehungsvermögen5). Lösungs- und Neutralisationswärme6). Brechungsvermögen?). Verhalten gegen elektrische Entladung8). Elektrolyse der Säure und ihrer Salze⁹). Löslich in Wasser, Alkohol, Äther. Beim Stehen geht die Säure allmählich in eine zweibasische Säure C₆H₆O₆ vom Schmelzp. 116—117° über¹⁰). Beim Erhitzen auf 170° entstehen Brenzweinsäure, Essigsäure, Uvinsäure, Citraconsänre und CO₂; mit HCl bei 100° Brenzweinsäure, Citraconsänre und CO2; beim Kocheu mit Silberoxyd Essigsäure und CO₂; beim Erhitzen mit H₂SO₄ auf 150° Acetaldehyd und CO₂; beim Glühen des Calciumsalzes mit Ca(OH)₂ entsteht Accton und wenig Acetaldehyd¹¹). Salpetersäure oxydiert zu Oxalsäure und CO₂; Chromsäure zu Essigsäure und CO₂; Permanganat in saurer Lösung zu Essigsäure and CO₂ ¹²); Wasserstoffsuperoxyd ebenfalls ¹³). Natriumamalgam oder Zink und HCI reduzieren zu Milchsäure; HJ zu Propionsäure; durch elektrolytische Reduktion entsteht gleichfalls hauptsächlich Milchsäure¹⁴). Durch Einleiten von H₂S entsteht Thiodimilchsäure S[C(CH₃)(OH)COOH]₂ (Schmelzp. 94°) 15). Brom wirkt substituierend ein; Verhalten der Säure gegen Chlor oder PCl₅ ¹⁶); gegen HCl ¹⁷). Brenztraubensäure verbindet sich mit Kohlenwasserstoffen bei Gegenwart von konz. H₂SO₄ ¹⁸), mit Harnstoff ¹⁹), mit Urethan 20), mit Phenolen 21), mit Benzaldehyd 22), mit Hippursäure 23). Beim Kochen mit konz. NaOH entsteht Oxalsäure. Verhalten gegen Paraformaldehyd und konz. H₂SO₄ ²⁴). Kondensiert sich mit Aceton bei Gegenwart von konz. HoSO, zu Acetondibrenztraubensäure CO[CH: C(CH₃)CO₂H]₂. Beim Erhitzen der Brenztraubensäure mit Aldehyden und Anilin bilden sich Phenylchinolinearbonsäuren 25). Verhalten gegen Basen 26), gegen Baryt 27).

Salze: 28) Die Salze sind nur in der Kälte krystallinisch, in der Hitze werden sie gummiartig amorph; durch FeSO₄ oder FeCl₃ werden sie rot gefärbt. — (CH₃COCO₂)₂Ca, unlöslich in Alkohol. — (CH₃COCO₂)₂Sr + 2 H₂O. — (CH₃COCO₂)₂Ba + H₂O. — (CH₃COCO₂)₂Zn

1) Wiener, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 2, 42 [1902].

2) Schreiner u. Shorey, Journ. Amer. Chem. Soc. 30, 1295 [1908].

3) Simon, Bulletin de la Soc. chim. [3] 13, 334 [1895].
 4) Ostwald, John. f. prakt. Chemie [2] 32, 330 [1885].

⁵) Perkin, Journ. Chem. Soc. **61**, 836 [1892].

6) Simon, Bulletin de la Soc. chim. [3] 9, 112 [1893].
7) Brühl, Journ. f. prakt. Chemie [2] 50, 140 [1894].

- Berthelot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 688 [1898].
 Hofer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 650 [1900].
 Wolff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 305, 156 [1899].
- 11) Hanriot, Bulletin de la Soc. chim. 43, 417 [1885]; 45, 81 [1886].

12) Perdrix, Bulletin de la Soc. chim. [3] 23, 645 [1900].

- 13) Holleman, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 23, 169 [1904].
- 14) Rockwell, Journ. Amer. Chem. Soc. 24, 719 [1902]. Tafel u. Friedrichs, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 3187 [1904].

¹⁵) de Jong, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 21. 295 [1902].

16) Seissl, Annalen d. Chemie 11. Pharmazie 249, 298 [1888].

¹⁷) de Jong, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 20, 81 [1901]; 21, 191 [1902]; 22, 281 [1903]; 23, 147 [1903].

18) Böttinger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1595 [1881].

- 19) Simon, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 133, 587 [1901]; 136, 506 [1903].
 20) Simon, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 133, 535 [1901]; 142, 790 [1906]. Grimaux,
 Bulletin de la Soc. chim. 23, 49 [1875].
 - 21) Böttinger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2071 [1883].
 22) Erlenmeyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 817 [1901].
 - ²³) Erlenmeyer u. Arbenz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 337, 302 [1905].
 - ²⁴) Kaltwasser, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 2281 [1896].
 - ²⁵] Döbner, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 242, 291 [1887]; 281, 1 [1894].
- ²⁶) Simon, Bulletin de la Soc. chim. [3] 13, 336 [1895]. Döhner, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 31, 686 [1898].

²⁷) Böttinger, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 172, 241, 253 [1874]; 188, 313 [1877]; 208, 129 [1881].

²⁸) Wolff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 305, 156 [1899]. — Berzelius, Poggendorffs Annalen d. Physik 36, 1 [1835]. — de Jong, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 20, 365 [1901].

 $+3 H_2O$, schwerlösliches Pulver. — $(CH_3COCO_2)_2Pb + H_2O$. — $(CH_3COCO_2)_2Cu + H_2O$. — CH_3COCO_2Ag , wenig löslich in H_2O . — Verbindungen mit Sulfiten 1).

Methylester ${\rm CH_3COCO_2CH_3}$. Aus dem Silbersalz und Jodmethyl²). Siedep. 134—137°. Spez. Gewicht 1,154 bei 0°.

Äthylester $\mathrm{CH_3COCO_2C_2H_5}$. Durch Kochen der Säure in abs. Alkohol³). Siedep. 155°; 146°; 66° bei 18—20 mm.

Glycydester, Pyruvin $\mathrm{CH_3COCO_2 \cdot OC_3H_5}$. Aus der Säure und Glycerin durch Erhitzen bei Gegenwart von KHSO₄ ⁴). Nadeln (aus Alkohol), Blättchen (aus $\mathrm{H_2O}$) vom Schmelzpunkt 82°. Siedep. 240—241°. In $\mathrm{H_2O}$ wenig löslich.

Glyeerinester CH₃COCO₂ · C₃H₇O₂. Existiert in Salzen⁵).

Breuztraubenester ${\rm CH_3CO \cdot CO_2CH_2COCH_3}$. Aus Breuztraubenalkohol und der Säure⁶). Schmelzp. 152—153°.

1-Bornylester $\mathrm{CH_3COCO_2C_{10}H_{17}}$. Aus der Säure und I-Borneol bei 100° durch HCl 7). Farbloses Öl vom Siedep. 143—144° bei 18 mm. Spez. Gewicht 1,0467 bei 20 . $[\alpha]_\mathrm{D}^{20}=-52,4$ °. d-Bornylester $\mathrm{CH_3COCO_2C_{10}H_{17}}$ vom Siedep. 149—150° bei 15 mm.

t-Menthylester $\mathrm{CH_3COCO_2C_{10}H_{19}}$. Durch achtstündiges Erhitzen der Säure mit Menthol unter HCl-Einleiten*). Farbloses Öl vom Siedep. 131—132 bei 10 mm; $[\gamma]_\mathrm{D}^{20}=-92.8^\circ$.

d-Menthylester $\text{CH}_3\text{COCO}_2\text{C}_{10}\text{H}_{19}$ 9). Siedep. 136—140° bei 22 mm. Spez. Gewicht 0,9917 bei 11,5°; $\lceil \alpha \rceil_0^{11,5} = 181.7$.

Amid CH₃COCONH₂. Aus Acetyleyanid und HCl ¹⁰). Krystalle (aus Alkohol) vom Schmelzp. 125°; sublimiert von 100° ab. Löslich in H₂O, CHCl₃, weniger in Alkohol.

Nitril (Acetylcyanid) ${\rm CH_3COCN}$. Aus ${\rm CH_3COCl}$ und ${\rm AgCN}$ ¹¹) oder aus Nitrosoaceton und Acetylchlorid ¹²). Siedep. 93 °.

Ammoniakderivate: Imidobrenztraubensäuren 13); Uritaminsäure 14); Hydrazinderivate 16); Phenylhydrazon 16). — Harnstoffderivate 17).

Halogensubstitutionsprodukte: Dichlorbrenztranbensäure $CHCl_2COCOOH + \frac{1}{2}H_2O$. Nadeln (aus verdünnter HCl) vom Schmelzp. 78—79° 18).

Trichtorbrenztraubensäure $CCl_3COCOOH + H_2O$. Nadeln vom Schmelzp. 102° 19). Brombrenztraubensäure $CH_2BrCOCOOH$. Aus der Säure, Brom und H_2O bei 100° . Zersetzlicher Sirup 20).

Dibrombreuztraubensäure CHBr₂COCOOH. Schmelzp. (H₂O-frei) 93°; 89—91° ²¹).

- 1) Clewing, Journ. f. prakt. Chemie [2] 17, 241 [1878]. Böttinger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 892 [1882].
 - 2) Oppenheim, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 5, 1051 [1872].
 - 3) Simon, Bulletin de la Soc. chim. [3] 13, 477 [1895].
 - 4) Böttinger, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 263, 247 [1891].
 - 5) Erhardt, Monatshefte f. Chemie 6, 513 [1885].
 - 6) Henry, Bulletin de l'Acad. roy. de Belg. 1904, 387.
 - 7) Mc Kenzie u. Wren, Journ. Chem. Soc. 89, 688 [1906].
 - 8) Mc Kenzie, Journ. Chem. Soc. 87, 1373 [1905].
 - 9) Cohen u. Whiteley, Journ. Chem. Soc. 79, 1305 [1901].
 - 10) Claisen u. Shadwell, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 1566 [1878].
 - Hübner, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 120, 334 [1861]; 124, 315 [1862].
 Claisen u. Manasse, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 2196 [1887].
- ¹³) Wichelhaus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 152, 270 [1869]. Böttinger, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 208, 135 [1881].
 - Chemie u. Pharmazie 208, 135 [1881].

 14) Böttinger, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 208, 135 [1881].
 - Lang, Journ. f. prakt. Chemie [2] 44, 555 [1891].
 Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 73 [1908].
- 17) Grimaux, Annales de Chim. et de Phys. [5] 11, 373 [1877]. Behrend, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 229, 35 [1885]; 240, 5 [1887]; 309, 254 [1899].
 - 18) Hantzsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 2851 [1889].
- ¹⁹) Schreder, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 177, 282 [1875]. Claisen u. Antweiler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 1938 [1880].
- ²⁰) Wichelhaus, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 1, 265 [1868]. Wislicenus,
- Annalen d. Chemie u. Pharmazie 148, 218 [1868].

 21) Böttinger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1236 [1881].

Tribrombreuztraubensäure $CBr_3COCOOH + 2 H_2O$. Blättehen vom Schmelzp. 104° ;

(H₂O-frei) 90° 1). Löslich in heißem H₂O, in Alkohol oder Äther.

Thiobrenztraubensäure $C_3H_4O_2SO_3H_4C_3$. Aus der Säure durch H_2S . Pulver vom Schmelzp. 87° 2). Löslich in H_2O . Durch heißes H_2O rückwärts spaltbar.

Acetessigsäure, 3-Butanonsäure, Diacetsäure.

Mol.-Gewicht 102,06.

Zusammensetzung: 47,03% C, 5,94% H, 47,03% O.

 $\mathrm{C_4H_6O_3}$. $\mathrm{CH_3}$ CO $\mathrm{CH_2}$ COOH

Vorkommen: Im Harn von Diabetikern³), von Fiebernden, Hungernden und bei sonstigen pathologischen Zuständen (Carcinom, Cholera, Scharlach, Autointoxikationen)⁴); im Harn von Geisteskranken⁵); im Kinderharn nach kohlehydratfreier Kost⁶), bei Diphtheritis⁷) oder Masern; in Organen verstorbener Diabetiker⁸); bei künstlichen Leberdurchblutungen⁹).

Bildung: Aus n-Buttersäure CH_3CH_2COOH oder aus β-Oxybuttersäure durch Oxydation mittels H_2O_2 bei 37° 10); aus β-Oxybuttersäure im tierischen Organismus (vgl. "Physiologische Eigenschaften"); aus Acctylchlorid, Alkohol und AlCl₃ 11); aus dem Äthylester, welcher durch Einwirkung von Natrium auf Essigester bei Gegenwart von Alkohol entsteht 12).

Darstellung: Aus Natriumacetessigester CH₃COCHNaCO₂C₂H₅ durch Verseifung mittels

Kalilauge 13).

Nachweis: Acetessigsäure gibt mit FeCl₃ eine rote Färbung, die beim Kochen verschwindet ¹⁴); Modifikationen dieser Probe ¹⁵); Anwesenheit von Formaldehyd verhindert diese Farbenreaktion ¹⁶). Nachweis durch 10 proz. Jodsäurelösung oder durch Essigsäure + Jodkaliumlösung (einige Tropfen); der Acetessigsäure enthaltende, mit CHCl₃ ausgeschüttelte

1) Grimaux. Bulletin de la Soc. chim. 21, 393 [1874].

2) Böttinger, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 188, 325 [1877].

4) Wolpe, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 21, 138 [1886]. — Hoppe - Seyler, Berl. klin. Wochenschr. 29, 1069 [1892]. — Lorenz, Zeitschr. f. klin. Medizin 19, 19 [1891]. — v. Engel, Zeitschr. f. klin. Medizin 20, 514 [1892]. — Hirschfeld, Deutsche med. Wochenschr.

19, 914 [1893].

⁵) Külz, Zeitschr. f. Biol. 23, 338 [1887].

6) Langstein u. Meyer, Jahrb. f. Kinderheilkde. 61, 454 [1905].

7) Schrack, Jahrb. f. Kinderheilkde. 29, 411 [1891].

8) Erben, Internat. Beiträge z. Pathol. u. Ther. d. Ernährungsstörungen 2, Heft 2, 249 [1910].

9) Embden u. Engel, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 323 [1908].

10) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 4, 77, 91 [1908].

11) Combes, Annales de Chim. et de Phys. [6] 12, 255 [1887].

12) Geuther; Conrad, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 186, 214 [1877]. — Claisen, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 297, 92 [1897]. — Elion, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 3, 246 [1884].

13) Ceresole, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 1327 [1882].

14) Gerhardt, Wiener med. Presse 6, 28 [1865].

¹⁵ Jastrovitz, Deutsche med. Wochenschr. 31, 281 [1905]. — Wasserthal, Centralbl.
 f. Stoffw.- u. Verdauungskrankheiten [N. F.] 3, 369 [1908]. — Mayer, Pharmaz. Ztg. 50, 1001 [1905]. — Kraft, Apoth.-Ztg. 20, 384 [1905].

16) Jaffé, Malys Jahresber. d. Tierchemie 32, 369 [1903]. — Michaud, Deutsches Archiv

f. klin. Medizin 92, 228 [1908].

³⁾ Geuther, Jahresber. d. Chemie 1863, 323; Zeitschr. f. Chemie 1866, 5. — Rupstein, Zeitschr. f. analyt. Chemie 14, 419 [1875]. — Tollens, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 209, 36 [1881]. — Deich müller, Centralbl. f. klin. Medizin 1882, Nr. 1; Annalen d. Chemie n. Pharmazie 209, 30 [1881]. — Jänicke, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 30, 108 [1883]. — Jaksch, Zeitschr. f. klin. Medizin 7, 487 [1882/83]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 1496 [1882].

Harn gibt keine Violettfärbung des CHCl₃ 1). Durch Erhitzen von Acetessigsäurelösung mit FeCl₃ und Jodkali entwickeln sich stark reizende Dämpfe von Jodaceton²); Modifikationen³). Diazoacetophenonchlorid gibt mit Acetessigsäure intensive Violettfärbung unter Bildung von Acetophenon-p-azoacetessigsäure CH₃ · CO · CH · N : N · C₆H₄CO · CH₃CO₂H ⁴); Modifikationen 5).

Quantitative Bestimmung: 6) Bestimmung des Gesamtacetons (Aceton + Acetessigsäure) nach Messinger - Huppert als Jodoform?). Die Bestimmung von Acetessigsäure neben Aceton beruht darauf, daß Aceton aus wässerigen Lösungen durch einen Luftstrom fortgerissen wird, während Acctessigsäure zurückbleibt (Folin) oder auf Abdestillation des Acetons bei 35° im Vakuum (Embden - Schliep); die Acetonbestimmung des gesamten, sowie des präformierten Acetons wird nach Messinger-Huppert ausgeführt. Beide Methoden sind Differenzmethoden. Bestimmung im Harn 8), im Blut 9).

Physiologische Eigenschaften (vgl. hierzu: "Acetonkörper" unter "Aceton", physiologische Eigenschaften). Acetessigsäure ist die Vorstufe der Acetonbildung 10). In schweren Fallen von Acetonurie überwiegt die Acetessigsäure 11). Die Acetessigsäure entsteht beim Diabetiker oder Hungernden oder sonstigen pathologischen Zuständen, bei Hunden nach Chloroformnarkose oder Phosphorvergiftung 12), aus β -Oxybuttersäure. Über Bildung aus Eiweiß beim Diabetes mellitus 13). Beim Abbau von Fettsäuren, wie Buttersäure, Capronsäure, Isovaleriansäure, tritt beim normalen Tier intermediär Acetessigsäure, sekundär β-Oxybuttersäure auf 14); Oxybuttersäure wird nicht über Acetessigsäure abgebaut beim normalen Tier. n-Buttersäure geht auch im Reagensglase durch Oxydation mittels H₂O₂ in Acetessigsäure und Aceton über¹⁵). Die Acetessigsäurebildung im tierischen Organismus findet in der Leber statt¹⁶). Bildung aus Glycerin durch die tierische Leber 17). Bei der Durchblutung der Hundeleber entsteht Acetessigsäure aus Crotonsäure 18) oder aus Acetaldehyd (Aldol), nicht aber aus Methylalkohol, Essigsäure, Äthylenglykol 19). Bei Leberdurchblutungen mit normalem Blute entsteht ebenso wie mit Isovaleriansäure oder beim Abbau verbrennlicher, aromatischer Aminosäuren Acetessigsäure 11). 1-Leucin wird bei der Leberdurchblutung, nur in größeren Mengen eingeführt, teilweise über Acetessigsäure abgebaut 20). d-Zuckersäure geht bei der Durchblutung in Acetessigsäure über²¹). Alle Substanzen, die bei der Leberdurchblutung Aceton bilden, lassen intermediär Acetessigsäure entstehen 22). In der Leber diabetischer Hunde findet vermehrte Säurebildung statt 23). Nach der Pankreasexstirpation scheidet das Tier

1) Riegler, Zeitschr. f. klin. Medizin 54, 350 [1904]; Münch. mcd. Wochensehr. 53, 448 [1906]. — Lindemann, Münch. med. Woehenschr. 52, 1386 [1905]; 53, 1019 [1906].

2) Mörner, Skand. Archiv f. Physiol. 5, 276 [1895].

3) Riegler, Wiener med. Blätter 21, Nr. 14 [1902]. - Bondi u. Schwarz, Wiener klin. Wochenschr. 19, 37 [1906].

4) Arnold, Wiener klin. Wochenschr. 1899, 541.

- ⁵) Kohert, Chem. Centralbl. 1900, II, 919. Lipliawsky, Deutsche med. Wochensehr. 27, 151 [1901].
 - 6) Abderhaldens Handb. d. biochem. Arbeitsmethoden. Berlin-Wien 1910. III 2, 923.

7) Reiche, Diss. Leipzig 1904. S. 30. — Lattes, Beiträge z. ehem. Physiol. u. Pathol. 11, 330 [1908].

- 8) Embden u. Sehliep, Centralbl. f. Stoffw.- u. Verdauungskrankheiten 8, 250, 289
- [1907].

 9) Folin, Journ. of biol. Chemistry 3, 177 [1907]. Hart, Journ. of biol. Chemistry 4, Physiol. n. Pathol. 11, 323 [1908]. 473 [1908]. — Embden u. Engel, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 323 [1908].
 10) Frerichs, Deutsche med. Woehenschr. 1882, Nr. 30.

- 11) Embden, Verhandl. d. Kongresses f. inn. Medizin 24, 252 [1907].
- 12) Blum, Verhandl. d. Kongresses f. inn. Medizin 27, 575 [1910]. Rolleston u. Tehbs, Brit. med. Journ. 1904, II, 114.
 - 13) Weintraud, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 34, 169 [1894].
 - 14) Blum, Münch. med. Wochensehr. 57, 683 [1910]. 15) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 4, 77 [1908].
 - ¹⁶) Emhden u. Wirth, Bioehem. Zeitschr. 27, 2 [1910].

- Reach, Biochem. Zeitschr. 14, 279 [1908].
 Friedmann, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 365 [1908]. Friedmann, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 202 [1908].
 Embden, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 348 [1908].
- ²¹) Embden, Verhandl. d. Kongresses f. inn. Medizin 27, 578 [1910].
- ²²) Embden u. Engel, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 323 [1908].

Acetessigsäure als Aceton aus1). Die vermehrte Ausscheidung der Acetessigsäure beim Diabetiker beruht nicht auf einer Störung der Fähigkeit der Leber, die Säure abzubauen, sondern auf einer wirklichen Mehrbildung der Säure²). Hunger ist ohne Einfluß auf die Acetessigsäurebildung in der Hundeleber3). n-Valeriansäure, Amino-n-capronsäure, weniger Isobutylessigsäure, vermögen gleichzeitig mit Acetessigsäurebildnern dem Durchblutungsblute hinzugefügt die Acetessigsäurebildung aus letzten in der Hundeleber mehr oder weniger zu hemmen, nicht dagegen d, l-Alanin, d, l-Milchsäure, Traubenzucker4). Eine Hemmung der Säurebildung durch n-Valeriansäure findet in der Leber pankreasloser oder phloridzinvergifteter Hunde nicht statt⁵). Die Acetessigsäure wird vom gesunden Organismus verbrannt⁶); bei größeren Mengen (10-12 g) erscheint ein Teil im Harn (Mensch, Hund), beim Hund tritt außerdem Aceton in der Exspirationsluft auf. Falls die Säure nicht verbrannt werden kann vom Organismus (Diabetes, Kohlehydratkarenz), wird sie entweder im Harn als solche ausgeschieden oder unter CO₂-Abspaltung in Aceton übergeführt 6). Abspaltung von Aceton aus acetessigsauren Salzen durch Leberbrei, Blutserum und andern Organauszügen und Eiweißkörper (Globulin, Edestin, Casein usw.), ferner durch Amide (Formamid, Asparagin, nicht Harnstoff) und Ammonsalze?). Zersetzung von acetessigsaurem Natrium durch ein Leberenzym ohne Acetonbildung 8). Durch Einwirkung von frischem Organbrei (Leber, Niere, Milz) wird Acetessigsäure zerstört, durch Blut in Aceton übergeführt 9). Die Hydrolyse des Acetessigsäureesters durch Pankreassaft erfolgt weniger schnell als die Spaltung der entsprechenden Säureester ohne Ketogruppe¹⁰). Acetessigsäure in Dosen von 10 g (subcutan) werden vom Hund noch ohne Störung vertragen; beim Menschen per os bis 40 g wirkungslos 11). Acetessigsaures Natrium in 8 proz. Lösung intravenös injiziert (Hund, Katze) findet sich im Harn als 1-β-Oxybuttersäure¹²), ebenso findet die Reduktion nach Eingabe per os oder subcutan statt¹³). Überlebende normale Hundeleber vermag ebenfalls Acetessigsäure zu β-Oxybuttersäure zu reduzieren 14). Acetessigsäure verursacht bei Tieren (per os) starke Albuminurie 15); sie ruft Säurevergiftung hervor und kommt daher für das Koma in Betracht 16).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Die Acetessigsäure ist ein in Wasser, Alkohol, Äther löslicher Sirup, der stark sauer reagiert. Bei 100° zerfällt die Säure in Aceton und CO₂, durch HNO₂ sofort in Nitrosoaceton und CO₂; Chlor oder Brom erzeugen in kalten, wässerigen Lösungen Chlor- resp. Bromaceton und CO₂.

 $(CH_3COCH_2CO_2)_2Ba + H_2O$ (?), amorph, in H_2O löslich. — $(CH_3COCH_2CO_2)_2Cu + 2H_2O$,

amorph.

Die beständigen Ester entstehen aus Essigester durch Natrium metallicum und Behandlung des Natriumsalzes mit Säuren: $2 \text{ CH}_3\text{CO}_2\text{C}_2\text{H}_5 + \text{Na}_2 \rightarrow \text{CH}_3\text{CONaCH} \cdot \text{CO}_2\text{C}_2\text{H}_5 + \text{C}_2\text{H}_5\text{ONa} + \text{H}_2$; $\text{CH}_3\text{CONaCHCO}_2\text{C}_2\text{H}_5 + \text{CH}_3\text{COOH} \rightarrow \text{CH}_3\text{COCH}_2\text{CO}_2\text{C}_2\text{H}_5 + \text{CH}_3\text{CO}_2\text{Na}$.

Methylester $CH_3C(OH)CH \cdot CO_2 \cdot CH_3$ ¹⁷). Aus dem Äthylester durch Natriummethylat ¹⁸). Siedep. 169—170 . Spez. Gewicht 1,0809 bei 15°. Wird durch FeCl₃ dunkelrot gefärbt.

1) Schwarz, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 40, 168 [1897].

2) Embden u. Michaud, Biochem. Zeitschr. 13, 262 [1908].

3) Embden u. Lattes, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 327 [1908].

4) Embden u. Wirth, Biochem. Zeitschr. 27, 1 [1910].

5) Grieshach, Biochem. Zeitschr. 27, 34 [1910].

6) Geelmuyden, Skand. Archiv f. Physiol. 11, 97 [1900]. — Neubauer, Verhandl. d. Kongresses f. inn. Medizin 27, 566 [1910].

7) Pollak, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 10, 232 [1907].
8) Wakeman u. Dakin, Journ. of biol. Chemistry 6, 373 [1909].

9) Embden u. Michaud, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 332 [1908].

10) Morel u. Terroiue, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 149, 236 [1909].

11) Frerichs, Zeitschr. f. klin. Medizin 6, 3 [1883].

12) Dakin, Journ. Amer. Med. Assoc. 54, 1441 [1910]; Münch. med. Wochenschr. 57, 1451 [1910].

13] Blum, Münch, med. Wochenschr. 57, 1796 [1910].

14) Friedmann u. Maase, Münch. med. Wochenschr. 52, 1796 [1910]. — Blum, Münch. med. Wochenschr. 52, 683 [1910]. — Wakeman n. Dakin, Journ. of biol. Chemistry 8, 105 [1910].

15) Albertoni, Rivista di Chim. med. f. farm. 1, 413 [1883].

16) Münzer u. Strasser, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 32, 372 [1893].

17) Brandes, Zeitschr. f. Chemie 1866, 454.

18) Komnenos, Monatshefte f. Chemie 31, 687 [1910].

Äthylester $\mathrm{CH_3C(OH)}:\mathrm{CH}\cdot\mathrm{CO_2C_2H_5}$). Über die Acetessigestersynthese²). Bei -80° noch flüssig. Siedep. 181° bei 754 mm; 71° bei 12-13 mm. Spez. Gewicht 1,0307 bei 16° ; 1,0465 bei 0° . Wird durch FeCl $_3$ violett gefärbt. Bildet zum Unterschiede von den übrigen Essigestern eine krystallinische Natriumbisulfitverbindung. Spaltet sich beim Kochen mit verdünntem Alkali oder Barytwasser, auch verdünnter $\mathrm{H_2SO_4}$, in $\mathrm{CO_2}$, Aceton, Alkohol, Methan und Dehydracetsäure $\mathrm{C_8H_8O_1}$ ("Ketonspaltung"), während beim Kochen mit konz. alkoholischer KOH 2 Mol. $\mathrm{CH_3COOH}$ entstehen ("Säurespaltung")³). Kochen mit Natriumäthylat führt zu Mono- und Dialkylessigestern ("Esterspaltung")³), bei 180° entstehen Aceton, Äthylacetat und $\mathrm{CO_2}$. Natriumamalgam reduziert zu β -Oxybuttersäure. KMnO $_4$ oxydiert zu Essigsäure und Oxalsäure. Einwirkung von Acetylchlorid $_5$). Verbindet sich mit Aldehyden, Phenolen, Hydrazinen unter Wasseraustritt. Viele Körper, die mit dem Ester selbst nicht reagieren, reagieren mit seinem Natriumsalz $_6$). — $\mathrm{CH_3CO}\cdot\mathrm{NaCH}\cdot\mathrm{CO_2C_2H_5}$ aus dem Ester und alkoholfreiem Natriumäthylat $_7$). — Metallverbindungen des Esters $_8$).

Amid $CH_3C(OH): CH \cdot CO \cdot NH_2$. Bildet sich nach mehrwöchigem Stehen aus Acetessigester und 10 proz. Ammoniak 9). Schmelzp. 50°. Löslich in H_2O oder Alkohol, un-

losuch in Ather.

Nitril $CH_3C(OH)$: $CH \cdot CN$. Siedep. 120—125° 10).

Benzylester CH₃C(OH): CHCO₂CH₂C₆H₅. Aus dem Äthylester und Benzylalkohol.

Siedep. $162-164^{\circ}$ bei 16 mm^{-11}).

Menthylester $\mathrm{CH_3C(OH)}$: $\mathrm{CHCO_2C_{10}H_{10}}$. Aus Menthol und Acetessigester bei 140 bis 150° 12). Siedep. 145° bei 9 mm. $[\alpha]_{\mathrm{D}} = -61$ bis 62° in 2 proz. Benzollösung; $[\alpha]_{\mathrm{D}} = -68,5^{\circ}$ in 1,5 proz. abs. Alkohol.

1) Conrad, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 186, 214 [1877]. — Duisberg, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 213, 137 [1882].

3) Wislicenus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 190, 276 [1878].

5) Wedel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 219, 116 [1883].
6) Michael, Journ. f. prakt. Chemie [2] 35, 349, 449 [1887].

8) Conrad, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 188, 269 [1877].

10) Claisen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 1787 [1892].

²⁾ Hann u. Lapworth, Proc. Chem. Soc. 19. 189 [1903]. — Freund u. Speyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 2321 [1902]. — Claisen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 694 [1905].

⁴⁾ Dieckmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 2670 [1900]. — Dieckmann u. Kron, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 1260 [1908].

⁷⁾ Forcrand, Annales de Chim. et de Phys. [7] 5, 409 [1895]. — Harrow, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 201, 143 [1880]. — Vorländer u. v. Schilling, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1876 [1899]. — Michael, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 1922, 2083 [1905].

⁹⁾ Claisen u. Meyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 583 [1902].

Bacon u. Shaklee, Amer. Chem. Journ. 33, 68 [1905].
 Cohn u. Tauß, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 731 [1900]. — Lapworth u. Hann, Proc. Chem. Soc. 18, 145 [1902].

B. Zweibasische Säuren (Dicarbonsäuren).

Von

Albrecht Thiele-Berlin.

Kohlendioxyd, Anhydrid der Kohlensäure.

Mol.-Gewicht 44,00.

Zusammensetzung: 27,27% C, 72,73% O.

$$CO_2 = C \bigcirc O$$

Vorkommen: Als Bestandteil der Atmosphäre 0,029-0,036 Vol.-Proz. 1); im Meerwasser in großen Mengen2); in Form von Carbonaten bildet die Kohlensäure einen Hauptbestandteil der Erdrinde; im Humusboden und der Ackererde³); in den Gasen der Vulkane⁴); entströmt an vielen Orten (Südpersien, Hundsgrotte bei Neapel) als solche der Erde⁵); in den Quell- und Brunnenwässern ("Säuerlinge"); in Mineralien eingeschlossen 6). In den Pflanzen als Resultat innerer Oxydation?); in der Exspirationsluft der Pflanzen und Tiere; in den Gasen der Gewebe, Sekrete und Exkrete; frei und gebunden im Blute8) und allen Gewebsflüssigkeiten; im normalen Harn frei und gebunden 9); in den Knochen (als CaCO₃); (vgl. "Physiologische Eigenschaften").

Bildung: Bei Gärungs- und Fäulnisprozessen¹⁰), sowie im Stoffwechsel der Pflanzen und Tiere¹¹), siehe "Physiologische Eigenschaften". — Durch Oxydation von Kohlenstoff (Diamant, Graphit, Kohle) oder von Kohlenoxyd¹²); aus Kohlenstoff durch Wasserdampf in der Glühhitze 13); aus SO2 und CS2 beim Überleiten über glühendes Kupfer oder beim Über-

2) Jacobsen, Jahresber. d. Chemie 1876. 214; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9,

4) Franco, Annales de Chim. et de Phys. [4] 30, 780 [1873].

5) Winklehner, Chem. Centralbl. 1892, II, 750.

6) Hartley, Journ. Chem. Soc. 30, 11, 237 [1876]. — Karpinskiy, Jahresber. d. Chemie 1882, 1519. — Vauhel, Chem.-Ztg. 33, 1121 [1909]. — Sacher, Chem.-Ztg. 33, 1168 [1909].

7) Berthelot u. André, Jahresber. d. Chemie 1885, 1789; Compt. rend. de l'Acad. des Sc.

101, 24 [1885].

8) Brande, Berzehus' Jahresber. 1, 124 [1822]. — Gmelin, Tiemann, Mitscherlich, Berzelius' Jahresber. 15, 447 [1836]. — Bert, Jahresber. d. Chemie 1878, 995; Compt. rend. de l'Acad. des Se. 87, 628 [1878].

9) Planer, Zeitschr. d. Gesellschaft Wiener Arzte 1859, 465. — Ewald, Du Bois-Reymonds Archiv f. Physiol. 1873, 1. - Pflüger, Archiv f. d. ges. Physiol. 2, 165 [1869].

10) Thenard, Jahresber. d. Chemie 1873, 118.

11) Cothupe, Berzelius' Jahresber. 20, 558 [1841]. — Liebig, Berzelius' Jahresber. 23, 602 [1844]. — Brunner u. Valentin, Berzelius' Jahresber. 24, 663 [1845].

¹²) Bunsen, Jahresber. d. Chemie **1867**, 39; Poggend. Annalen d. Physik **131**, 161 [1867]. 13) Naumann u. Pistor, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 1647, 2724, 2894 [1885]. - Long, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 192, 288 [1878].

¹⁾ Letts u. Blake, Scientific. Proc. of the Roy. Dublin Soc. [N. S.] 9, II, 105 [1900]. -Brown u. Escombe, Proc. Roy. Soc. 76 B, 118 [1905]. — Stevenson, Chem. Centralbl. 1905. I, 401; 1906, I, 813. — Henriet u. Bonyssy, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 146, 977 [1908].

^{1793 [1876]. —} Tarnoë, Journ. f. prakt. Chemie [2] 20, 44 [1879].

3) Wollny, Landw. Versuchsstationen 25, 373 [1878]; 36, 197 [1889]. — Die Zersetzung der organischen Stoffe und die Humusbildung. Heidelberg 1897. — Müller, Chem. Centralbl. 1889, II, 947.

leiten von SO₂ über Kohle bei hoher Temperatur¹); aus kohlensauren Salzen durch Dissoziation bei hoher Temperatur oder durch Einwirkung von Wasser²) oder Säuren³); aus Lösungen von Si-, Zn-, Bi-, Th-Verbindungen⁴). Aus organischen Verbindungen durch Spaltungs- oder Oxydationsprozesse. — Das Hydrat der Kohlensäure CO(OH)₂ bildet sich, wenn CO₂ bei Gegenwart von H₂O bei 0° durch Druck fast verflüssigt und dann der Druck plötzlich aufgehoben wird⁵).

Darstellung: Kohlendioxyd wird durch Zersetzung von Carbonaten (Kreide, Marmor, Magnesit u. a.) entweder durch Glühen oder Einwirkung von Mineralsäuren dargestellt⁶). Gewinnung aus Verbrennungsgasen⁷). Darstellung aus CO⁸). Gereinigt wird das Gas durch Waschen mit H₂O, NaHCO₃, KMnO₄ je nach deu Umständen, auch durch Überleiten über Holzkohle⁹). Darstellung von reinem CO₂ ¹⁰).

Nachweis: Kohlendioxyd trübt beim Durchleiten Kalk- und Barytwasser; aus den Carbonaten oder wässeriger Löung wird es durch stärkere Säuren unter Aufbrausen ausgetrieben. Von andern durch Kalilauge absorbierbaren Gasen unterscheidet es sich durch seine Geruchlosigkeit.

Bestimmung: Bestimmung der Kohlensäure in Gas und Luft. Volumetrische Methoden bei hohem CO₂-Gehalt in großen Gasmengen nach Bunsen - Geppert¹¹), nach Petterson¹²), nach Hempel¹²); bei geringem CO₂-Gehalt in großen¹³) und in kleinen Gasmengen¹⁴); nach dem Thermometerprinzip¹⁵). Die Bestimmung durch die Barytmethode beruht auf Absorption der CO₂ durch Barythydratlösung und maßanalytische Feststellung des Bariumüberschusses¹⁶). Minimetrische Betsimmung der CO₂ in der Luft¹⁷). Bestimmung der CO₂ in Gemischen mit andern, auch durch Alkali absorbierbaren Gasen (Cl, H₂S)¹⁸). Bestimmung im Elektrolytchlor¹⁹). Elektrometrische Bestimmung²⁰). Bestimmung durch den Autolysator²¹). Kaliapparate²²).

1) Eilsart, Chem. News 52, 183 [1885].

2) 1sambert, Jahresber. d. Chemie 1878, 124; Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 86, 383 [1878].
Rose, Jahresber. d. Chemie 1851, 300; 1852, 305; Annalen d. Chemie u. Pharmazie 84, 215 [1852]; Journ. f. prakt. Chemie 53, 114 [1851]; 55, 295, 458 [1852].

Bischof, Jahresber. d. Chemie 1850, 790.
 Ramsay, Amer. Chem. Journ. 42, 150 [1909].

b) Wroblewski, Bulletin de la Soc. chim. 37, 398 [1882]; Jahresber. d. Chemie 1882, 73,
 251; Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 49, 212 [1859]. — Bunsen, Jahresber. d. Chemie 1885, 66;
 Poggend. Annalen d. Physik [2] 24, 321 [1885].

6) Westphal, D. R. P. 116 674 [1899]. — Schmatolla, Zeitschr. f. angew. Chemie **1900**, 1284. — Westmann, D. R. P. 130 258 [1900]. — Wültze, D. R. P. 166 152 [1903].

7) Nitrogen-Gesellschaft, D. R. P. 215 608 [1908].

8) Wultze, D. R. P. 166 152 [1903].

- ⁹) Stenhouse, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 106, 125 [1858]. Förster, Jahresber. d. Chemie 1879, 1107.
- ¹⁰) Luhmann u. Schütz, D. R. P. 138 386 [1901]. Bradley u. Hale, Journ. Amer. Chem. Soc. 30, 1090 [1908]. Reinsch, Jahresber. d. Chemie 1863, 145. Bornträger, Chem. Centralbl. 1890, I, 973; Zeitschr. f. analyt. Chemie 29, 140 [1890].

11) Bunsen, Gasometrische Methoden. Braunschweig 1877.

- 12) Abderhaldens Handb. d. biochem. Arbeitsmethoden. Berlin-Wien 1910. 3, 600.
- 13) Petterson u. Palmqvist, Zeitschr. f. analyt. Chemie 25, 467 [1896]. Hempel, Gasanalyse. S. 308. Sondén u. Tigerstedt, Skand. Archiv f. Physiol., 6. Sonderabdruck, S. 16 [1895].

14) Geppert, Gasanalyse. 1885. S. 70. — Tobiesen, Skand. Archiv f. Physiol. 6, 273 [1895].

- Haldane, Journ. of Hyg. 6, 74 [1906].

15) Durig, Archiv f. Anat. u. Physiol. 1903, Suppl. 220.

16) Saussure, Poggend. Annalen d. Physik 19, 391 [1830]. — Hesse, Vierteljahrsschr.
f. gerichtl. Medizin [N. F.] 31, 2 [1879]. — Warburg, Zeitschr. f. physiol. Chemie 61, 261 [1909].
— Walker, Journ. Chem. Soc. 77, 1110 [1900]. — Henriet u. Bonyssy, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 146, 1100 [1908].

17) Davies u. Mc Lellan, Journ. Soc. Chem. Ind. 28, 232 [1909].

¹⁸) Lunge u. Rittener, Zeitschr. f. angew. Chemie 19, 1849 [1906]; 21, 833 [1908]. — Noll, Zeitschr. f. angew. Chemie 21, 640, 1455 [1908].

19) Philosophoff, Chem.-Ztg. 31, 1256 [1907].

²⁰) Bodländer, Zeitschr. f. Elektrochemie 11, 185 [1905].

²¹) Strache, Chem. Centralbl. 1908, II, 635.

22) Losanitsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 237 [1909]. — Stoltzenberg, Zeitschr. f. angew. Chemie 22, 305 [1909].

Bestimmung der CO₂ in Flüssigkeiten. Gewinnung von Wasserproben¹); Bestimmung der Gesamtkohlensäure im Süßwasser durch Baryt und Zurücktitration mit HCl²); im Süßoder Salzwasser durch Auskochen mit verdünnter H₂SO₄ und Auffangen in Natronkalkröhren, Kaliapparat oder titriertem Barytwasser³); CO₂-Bestimmung neben Sauerstoff- und Stickstoffbestimmung im Seewasser⁴); Apparate⁵). Bestimmung der freien und halbgebundenen CO₂ in Wässern durch Baryt und Zurücktitration mit ¹/₁₀n·H₂SO₄ ⁶); durch Rosolsäure⁷); durch Titration mit NaOH (0,0909 proz.) ⁸); durch Titration mit Kalkwasser⁹). Bestimmung der gebundenen CO₂ in Wässern bei Abwesenheit anderer Säuren durch Titration mit ¹/₁₀n·H₂SO₄ (Indicator: Methylorange) ⁷), oder durch die Gewichtsverlust- oder Gewichtszunahmemethode ⁷). Bestimmung der CO₂-Tension des Wassers¹⁰). Bestimmung der CO₂ in der Milch¹¹), im Bier¹²), in medizinischen Wässern¹³).

Bestimmung der CO₂ in Carbonaten indirekt durch die Natriumwolframatschmelze¹⁴), durch die Natriummetaphosphatschmelze¹⁵); gewichtsanalytisch durch Entwicklung der CO₂ durch konz. H₂SO₄ und Auffangen in Natronkalkröhren¹⁴). Bestimmung in Glühaschen durch Absorption in KOH ¹⁶). Bestimmung der Carbonate bei Gegenwart von Nitriten, Sulfiden,

Sulfiten mittels K2Cr2O7 17).

Bestimmung der in den Pflanzen gebildeten Kohlensäure, Barytmethode 18); der in den Schimmelpilzen, Algen, keimenden Samen gebildeten CO_2 18). Bestimmung der Gärkraft des Hefepreßsaftes 19). Bestimmung der bei der alkoholischen Gärung entwickelten CO_2 20). Gleichzeitige Bestimmung der von den Pflanzen abgeschiedenen CO_2 und des absorbierten Sauerstoffs, gasometrische Methode 18). Bestimmung der bei der anaeroben Atmung der Pflanzen gebildeten CO_2 21). Bestimmung der in erfrorenen Pflanzen produzierten CO_2 19) 22).

Bestimmung der im Tierkörper präexistierenden CO_2 durch künstliche Durchblutung ganzer, überlebender Organe oder des ganzen Tierkörpers 23), durch Untersuchung fragmentierter Gewebe 23), durch Bestimmung der in den Geweben präformierten CO_2 23) 24). CO_2 -

 Pharmaz. Kalender von Arends. Berlin 1908. — Müller, Berichte d. biol. Station Plön 10, 189 [1903].

2) Abderhaldens Handb. d. biochem. Arbeitsmethoden 3, 1073. — Seyler, Chem. News 70,

104 [1894]. — Bruhns, Zeitschr. f. analyt. Chemie 45, 473 [1906].

3) Abderhaldens Handb. d. biochem. Arbeitsmethoden 3, 1074. — Winkler, Zeitschr. f. analyt. Chemie 42, 735 [1904].
 4) Petterson, Berichte d. Deutsch. chem. Geschschaft 23, 1402 [1890]. — Ruppin, Wissen-

schaftliche Meeresuntersuchung, Abt. Kiel [N. F.] 7. 137 [1903/06].

Vernon, Journ. of Physiol. 19, 18 [1896]. — Knudsen. The Danisca Ingolf Expedition.
 Teil I [1899]. — Haldane, Journ. of Physiol. 22, 465 [1898].

Abderhaldens Handb. d. biochem. Arbeitsmethoden 3, 622.
 Abderhaldens Handb. d. biochem. Arbeitsmethoden 3, 621.

8) Emmerich u. Trillich, Anleitungen zu hygienischen Untersuchungen. 1902. S. 120 —
Bitter, Hyg. Rundschau 19, 633 [1909].
9) Tillmans u. Heublein, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 20, 617 [1910].

Winterstein, Archiv f. d. ges. Physiol. 125, 73 [1908].
 Barillé, Journ. de Pharm. et de Chim. [6] 30, 452 [1909].

12) Bode, Wochenschr. f. Brauerei 21, 510 [1904].
 13) Aurelj, Bolletino Chim. Farmac. 48, 677 [1909].

- ¹⁴) Jannasch, Chem. Centralbl. 1908, I, 410. Pozzi-Escot, Chem. Centralbl. 1909, I, 400.
 - 15) Lutz u. Tschischikow, Journ. d. rnss. physikal.-chem. Gesellschaft 36, 1274 [1904].

¹⁶) Abderhaldens Handb. d. biochem. Arbeitsmethoden 1, 423.

17) Marle, Journ. Chem. Soc. 95, 1491 [1909].

¹⁸) Abderhaldens Handb. d. biochem. Arbeitsmethoden 3, 480ff.

- 19) E. u. H. Buchner u. Hahn, Die Zymasegärung. München-Berlin 1903. S. 180.
- ²⁰) Jodbauer, Zeitschr. d. Vereins d. d. Zuckerind. 1888, 308, 313, 346. Weidenkaff, Chem.-Ztg. 1908, 316. Lohnstein. Münch. med. Wochenschr. 1899, Nr. 50. Iwanow, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 24, 429 [1909].

21) Abderhaldens Handb. d. biochem. Arbeitsmethoden 3, 504. — Kostytschew, Jahrbuch

f. wissensch. Botanik 40, 563 [1904].

22) Palladin, Zeitschr. f. physiol. Chemie 47, 407 [1906]. — Nabokich, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 26, 324 [1908].

²³) Abderhaldens Handb. d. biochem. Arbeitsmethoden 3, 474ff.

²⁴) Stintzing, Archiv f. d. ges. Physiol. 20, 189 [1879]. — Hermann, Untersuchungen über den Stoffwechsel der Muskeln. Berlin 1867.

Bestimmung bei der Autolyse¹). Bestimmung im Blut, Differenzmethode²). Bestimmung im Harn mittels Durchleitens von Luft³); indirekt⁴).

Physiologische Eigenschaften: Über die Assimilation des Kohlenstoffs 5). Aus CO2 und H2O baut die assimilierende Pflanze organische, sauerstoffärmere Stoffe auf, wobei der Überschuß an Sauerstoff frei wird und in molekularer Form als Gas entweicht: 6 CO2 + 2 H₂O = 6 H₂CO₃ = C₆H₁₂O₆ + 6 O₂. Die CO₂-Assimilation wird vermittelt durch den Chlorophyllfarbstoff, welcher die Überführung der Lichtenergie in die Reaktionskomponenten bewirkt, doch auch etiolierte, nicht grüne Pflanzen besitzen Assimilationsvermögen 6), während andererseits grün gefärbte Fruchtknoten (von Ornithogalum arabic.) keines besitzen?). Im Gegensatz zur Atmung hedingt die Assimilation der CO2 eine Bindung von Energie, endotherme Reaktion. Der CO₂-Gehalt der Atmosphäre ist die einzige in Betracht kommende Kohlenstoffquelle der Pflanzen 8) (3 Vol. CO2 kommen auf 100 Vol. Luft). Die Assimilationsgröße wird bestimmt durch Lichtintensität, Blattemperatur und CO₂-Gehalt der Luft⁹). Steigerung des CO₂-Druckes bedingt Zunahme der Assimilationsgeschwindigkeit ¹⁰). Beeinflussung der Assimilation durch den Partialdruck der CO₂ bei künstlicher Beleuchtung¹¹). Steigerung des CO₂-Gehaltes des Bodens hat keine Ertragsvermehrung der Pflanzen zur Folge¹²). Grüne Pflanzen entwickeln sich auch bei Abweschheit von CO2 in einem Amide enthaltenden Nährboden 13). CO₂-Transport durch die Blätter 14). Einwirkung von CO₂ auf das latente Leben getrockneter Samen 15). Störung der Protoplasmaströmung durch CO₂ 16). CO₂ wirkt deprimierend auf den H₂O-Stoffwechsel der Pflanze¹⁷). Über den hemmenden Einfluß auf das Wachstum durch CO₂ 18); Einfluß auf den Geotropismus der Ranke von Pisum sativum 19). Das Temperaturoptimum der CO₂-Assimilation liegt zwischen 20—30° 9), doch sind die Temperaturgrenzen sehr verschieden²⁰). Wasser ist an der Reaktion beteiligt und notwendig. Quantitative Bestimmung der CO₂-Assimilation und Blattemperatur bei natürlicher Beleuchtung⁹). Auch Sauerstoffgegenwart ist nötig bei der Assimilation²¹). Während bei den Landpflanzen die Spaltöffnungen der Blattunterseite die CO₂ aufnehmen, sind bei submersen Blättern

1) Magnus - Levy, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 2, 261 [1902].

Bacroft, Journ. of Physiol. 37, 12 [1908]. — Dibbelt, Chem. Centralbl. 1909, I, 49.
Wurster u. Schmidt, Centralbl. f. Physiol. 1, 422 [1887]. — Liehlein, Zeitschr. f. physiol. Chemie 20, 77 [1894].

4) Lieblein, Zeitschr. f. physiol. Chemie 20, 75, 77 [1894].

5) H. Euler, Grundlagen und Ergebnisse der Pflanzenchemie. Braunschweig 1909. 3, 109.
 — Czapek, Biochemie der Pflanzen. Jena 1905. 1, 409. — Meldola, Journ. Chem. Soc. 89, 749 [1906].

6) Engelmann, Botan. Ztg. 39 [1881]. — Josopait, Diss. Basel 1900. — Kohl, Berichte

d. Deutsch. botan. Gesellschaft 24, 222 [1906].

7) Friedel, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 142, 1092 [1906].

8) Ingenhousz, Experiments upon Vegetables. London 1879. — De Saussure, Recherches chimiques sur le végétation. Paris 1804. — Hansen, Arbeiten a. d. Botan. Inst. zu Würzburg 2, 537 [1882].

9) Blackman u. Matthaei, Proc. Roy. Soc. 76, 402 [1905]. — Brown u. Escombe Proc. Roy. Soc. 76, 29 [1905]. — Cloez u. Gratiolet, Journ. f. prakt. Chemic 52, 275 [1851]. — Lubi-

menko, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 143, 609 [1906].

10) Demoussy, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 136, 325 [1903]; 138, 291 [1904]; 139, 883

[1904].

11) Kreusler, Landw. Jahrbücher 1885; Jahresber. d. Chemie 1886, 2099; Landw. Versuchsstationen 32, 403 [1885]. — Godlewski, Arbeiten a. d. Botan. Inst. zu Würzburg 1, 243 [1873]. — Trehoux, Flora 92 [1903]. — Pautanelli, Jahrb. f. wissensch. Botanik 39 [1904]. — Linossier, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 108, 820 [1889]. — Kniep u. Minder, Zeitschr. f. Botanik 1, 619 [1909].

12) Mitscherlich, Landw. Jahrbücher 39, 157 [1909].

13) Lefèvre, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 141, 664, 834 [1905].

14) Zijlstra, Koningl. Akad. v. Wetensch. 17, 592 [1909].

15) Becquerel, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 142, 843 [1906].
 16) La priore, Jahrb. f. wissensch. Botanik 28, 571 [1895].

17) Kosaroft, Botan. Centralbl. 83, 138 [1900].

18) Chapin, Flora 1902, Erg.-Bd. S. 348.

19) Drabble u. Lake, Proc. Roy. Soc. 76 B, 351 [1905].

²⁰) Matthaei, Proc. Roy. Soc. **22**, 350 [1903]. — Kanitz, Zeitschr. f. Elektrochemie **11**, 689 [1905].

²¹) Liro, Ann. Acad. Sc. fennicae 1908.

die Epidermiszellwände die Eintrittspforten; diese holen ihren CO₂-Vorrat direkt aus dem Wasser. Assimilation der CO₂ der Bicarbonate durch submerse Wasserpflanzen¹). CO₂-Assimilation durch Pflanzen in natürlichen Gewässern²). Fremdstoffe (Neutralsalze, Protoplasmaoder Enzymgifte) schädigen die Assimilationstätigkeit³), sehr verdünnte Säuren (0,000I-n), $\mathrm{CHCl_3}\left(0,6_{0.0}^{\circ,\circ}\right)$, Äther $(4-7_{0.0}^{\circ})$ erhöhen ihre Geschwindigkeit⁴). Metabolische und katabolische Auffassung der CO₂-Assimilation 5).

Als Muttersubstanzen der photochemischen Synthese kommen außer CO2 und H2O vielleicht die Pflanzensäuren in Betracht, so geht Äpfelsäure im Licht wie im Dunkeln in Fettpflanzen durch Oxydation in Zucker und CO₂ über 6). Bei guter Belichtung und nicht zu hoher Temperatur kann alles erzeugte CO2 unmittelbar der Assimilation anheimfallen, die Pflanze gibt dann nur Sauerstoff ab; im Dunkeln und bei steigender Temperatur kann aber die Atmung gegenüber der CO₃-Assimilation so gesteigert werden, daß nur CO₃ entweicht?). Ob reines CO durch Pflanzen assimiliert werden kann, ist zweifelhaft 8); Ameisensäure dagegen ist geeignet (Usher und Priestley); CO2 Bildung aus Ameisensäure durch ultraviolette Strahlen 9).

Die CO₂-Assimilation muß ein Reduktionsprozeß sein. Elektrolyse der CO₂ führt zu Ameisensäure, durch Magnesium weiter zu Formaldehyd 10); durch Magnesium wird CO2 + H2O direkt zu Formaldehyd reduziert 10); photochemische Reduktion der CO2 bei Uranylacetatgegenwart¹¹); die Reduktion der CO₂ + H₂ oder CO durch stille elektrische Entladung kommt hier nicht in Frage¹²); zu Formaldehyd durch ultraviolettes Licht¹³). Auch in der Pflanze ist wahrscheinlich die Reduktion der CO2 eine Wirkung des basischen Metalles Magnesium¹⁴). Wirkung der verschiedenen Spektralfarben und der Intensität der Bestrahlung auf die COo-Zerlegung in den Pflanzen¹⁵). Daß Chlorophyll auch außerhalb der Pflanzenzelle CO₂ zu reduzieren vermag16), ist als unrichtig bewiesen, insofern die Aldehydbildung unabhängig von der Gegenwart der CO₂ bei diesen Versuchen ist ¹⁷). Es ist chemisch wohl möglich, daß die an und für sich schwer reduzierbare Kohlensäure im Zusammenhang mit einem größeren Molekularkomplex, z. B. Chlorophyll oder Aminokörpern, leichter reduzierbar ist; Bindung von CO₂ an Aminokörper¹⁸). Nach der Hypothese von v. Baeyer¹⁹) ist Formaldehyd das erste Assimilationsprodukt (vgl. "Formaldehyd", physiologische Eigenschaften) und lueraus

1) Angelstein, Diss. Halle 1910. S. 37.

2) Nathanson, Bericht d. Kgl. Sächs, Gesellschaft d. Wissensch., mathem. physikal. Kl. 59, 211 [1907]. — Charpentier, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 134, 671 [1902].

 Jacobi, Flora 1899, 289. — Stahl, Botan. Ztg. 1894, 135. — Treboux, Flora 92, 49 [1903]. — Ewart, Journ. Linn. Soc. 31, 364 [1896]. — Detmer, Landw. Jahrbücher 11, 228 [1882].

- Bonnier u. Mangin, Annales sc. nat. [7] 3 [1886]. 4) Kegel, Justs Jahrbücher 1905.

5) Kassowitz, Naturwissensch. Rundschau 20, 417 [1905].

6) Gerber, Inaug. Diss. Paris 1897. — Treboux, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 23, 432 [1905]. — A. Mayer, Landw. Versuchsstationen 51, 339 [1899]. — Aubert, Revue génér.

7) De Vries, Botan. Ztg. 1884. 42.

8) Richards u. Mac Dougal, Bulletin Torr. Bot. Club 31, 57 [1904]. — Dagegen: Bottomley u. Jackson, Proc. Roy. Soc. 72, 130 [1903]. — Kraschéninnikoff, Revue génér. de Botan.

9) Thiele u. Wolf, Chem. Centralbl. 1907, I, 492.

10) Fenton, Journ. Chem. Soc. 91, 687 [1907]. 11) Bach, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 116, 1145 [1893]. — Usher u. Priestley, Proc. Roy. Soc. 77, 369 [1906]. — Dagegen: Euler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 3411 [1904].

¹²) Löb, Zeitschr. f. Elektrochemie 11, 745 [1905]; 12, 282 [1906].

13) Stoklasa u. Zdobnicky, Chem.-Ztg. 34, 945 [1910]. — Biochem. Zeitschr. 30, 432 [1911].

14) Willstätter, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 350, 48 [1906].

15) Pfeffer, Jahresber. d. Chemie 1873, 167; 1877, 186; Poggend. Annalen d. Physik 148. 86 [1873]. — Timiriazeff, Chem. Centralbl. 1889, II, 694; Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 109. 379 [1889]. — Dehérain u. Demoussy, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 135, 274 [1902].

16) Usher u. Priestley, Proc. Roy. Soc. 78, 318 [1906]. — Regnard, Jahresber. d. Chemie

1885, 1797; Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 101, 1293 [1885].

17) Euler, Zeitschr. f. physiol. Chemie 59, 122 [1909]. — Ewart, Proc. Roy. Soc. 80 B, 30 [1908].

18) Siegfried, Zeitschr. f. physiol. Chemie 44, 252 [1905]; 54, 423, 437 [1908].

19) v. Baeyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 3, 63 [1870].

entsteht Zucker (Glucose). Nun liefern 2 Mol. CH₂O Glykolaldehyd, dieses geht mit Dioxyaceton in d, l-Arabinoketose über¹); Glyccrinaldehyd und Dioxyaceton geben α-Acrose²); aus CO₂ und nascierendem H₂ entsteht durch Einwirkung von ultraviolettem Licht CH₂O, daraus durch KOH Zucker³). Aufbau und Abbau des Zuckers in der Natur⁴). Ferner vertragen die Pflanzen eine Konzentration von 0,0005 proz. freiem CH₂O, Elodea sogar 0,001%, bilden aber weder im Lichte noch im Dunkeln Stärke daraus ⁵). Dagegen bildet Spirogyren aus CH₂O oder Natriumoxymethylsulfonat (auch im Dunkeln) Stärke ⁵). Außer dem CH₂O käme Oxalsäure als erstes Assimilationsprodukt in Betracht ⁷).

Über die Atmung der Pflanzen 8). Als Atmung sind solche Oxydationen bzw. mit teilweiser Oxydation verbundenen respiratorischen Spaltungen (speziell CO2-Spaltungen) aufzufassen, die unter Entwicklung von Energie verlaufen und dadurch der Pflanze zur Unterhaltung anderer Lebensäußerungen dienen können. Gewöhnliche Atmung, intramolekulare Atmung, alkoholische Gärung. Die CO₂-Atmung (Dissimilation) ist mit dem Abbau C-haltiger Stoffe verbunden. Die CO₂-Produktion ist mit der Sauerstoffabgabe verknüpft; der respiratorische Quotient CO_2 : O ist nicht immer = 1 9); CO_2 -Produktion keimender und ruhender Samen 10). Stärkere als 4-8 proz. CO₂-Konzentrationen hemmen im Dunkeln die Atmung, im Lichte kann diese Hemmung teilweise aufgehoben werden, so daß noch 10% CO2 unschädlich sein können 11). Der Respirationsquotient bleibt bei 40% CO₂-Gehalt noch unverändert 12). Reine CO₂ hebt die Respiration nicht auf, wohl aber die Assimilation ¹³). CO₂ wirkt deprimierend auf die Aufnahme und Abgabe von H₂O der Pflanze¹⁴). Der Partialdruck des Sauerstoffs ist von geringem Einfluß; bei fleischigen Früchten findet bei vermehrtem Sauerstoffdruck eine Verminderung des respiratorischen Quotienten statt¹⁵). Durch mechanischen Druck wird die Atmung gehemmt 16). H₂O-Umgebung veranlaßt ein Sinken der CO₂-Ausscheidung 17). In eingetrockneten Pflanzenteilen ist die Atmung minimal; die Stärke der CO₂-Entwicklung wächst mit dem Wassergehalte keiniender Gerstenkörner 18) und mit dem Eiweißgehalt 19). Die Atmung wächst mit der Temperatur bis zu einem gewissen Grade; bei lebenden Pflanzen findet CO₂-Produktion bis unter 0° statt; bei +50° gibt Elodea noch CO₂ ab und nimmt Sauerstoff auf²⁰); das Temperaturoptimum wechselt mit dem Stärkegehalt²¹). Reizmittel sind geringe Mengen teils anorganischer Elektrolyte und Gifte, teils organischer Stoffe (Chiminchlorhydrat)²²); Äthernarkose stimuliert die CO₂-Produktion²³), nicht nach Erfrieren der

1) Euler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 45 [1906].

2) Loew, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 270 [1888]; 22, 475 [1889]; 34, 51 [1901].
E. Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 100, 359 [1889]; 23, 2128 [1890]; Journ. Chem. Soc. 91, 1749 [1907].

3) Stoklasa u. Zdobnicky, Chem.-Ztg. 34, 945 [1910]. — Biochem. Zeitschr. 30, 432 [1911].

4) Löb, Berichte d. Deutsch. pharmaz. Gesellschaft 17, 117 [1907].

5) Treboux, Flora 42, 73 [1903]. — Biochem. Zeitschr. 30, 432 [1911].

6) Bokorny, Archiv f. d. ges. Physiol. 125, 467 [1908].

7) Baur, Zeitschr. f. physikal. Chemie 63, 683 [1908]. — Inghilleri, Zeitschr. f. physiol. Chemie 71, 105 [1911].

8) II. Euler, Grundlagen und Ergebnisse der Pflanzenchemie. Braunschweig 1909. 3, 158.

- Palladin, Biochem. Zeitschr. 18, 151 [1909].

9) De Saussure, Recherches chimiques sur le végétation. Paris 1804. — Maquenne, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 119, 100, 697 [1894]. — Dehérain u. Maquenne, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 100, 1234 [1885].

10) Garreau, Annales Sc. nat. bot. 1851 [1852]. — Kolkwitz, Berichte d. Deutsch. botan.

Gesellschaft 19, 285 [1901].

11) Godlewski, Arbeiten a. d. Botan. Inst. zu Würzburg 1, 243 [1873].

12) Dehérain u. Maquenne, Annales agronom. 12 [1886]; Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 101, 1020 [1885]; 103, 167 [1886].

13) Dubois, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 53, 956 [1901].

14) Kosaroft, Botan. Centralbl. 83, 138 [1900].

15) Gerber, Compt. rend. de la Soc. de biol. 55 [1903].

16) Lewin, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 23, 100 [1905].

17) Palladin, Zeitschr. f. physiol. Chemie 47, 407 [1906].

- 18) Kolkwitz, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 19, 285 [1901].

 19) Hoffmann u. Sokolowski, Wochenschr. f. Brauerei 27, 469 [1910].
- 20) Schützenberger u. Quinquand, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 127 [1898].

21) Kuyper, Koningl. Akad. v. Wetensch. 18, 201 [1909].

22) Morkowin, Revue génér. de Botan. 17 [1906]; Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 21, 72 [1903]. — Iwanoff, Biochem. Zeitschr. 25, 171 [1910].

²³) Eleving, Öfv. Finska Vet.-Soc. 1886.

Pflanzen¹); schädliche Nachwirkung der Narkose²). Salzwirkung auf die Atmung³). Verletzte Pflanzenteile atmen intensiver⁴), jedoch nicht nach Erfrieren⁵). CO₂-Produktion erfrorener Pflanzen ist ein enzymatischer Prozeß⁶). CO₂-Produktion der Pflanzen nach Behandlung mit überhitztem Wasserdampf⁶) ७). Abtöten der Pflanzen durch flüssige CO₂-⑥). CO₂-Produktion aus toten Pflanzenteilen⁶). Die Nahrung der Pflanze ist auf ihre Atmung von Einfluß®).

Da die anaerobe (intramolekulare) CO₂-Abgabe bei höheren Pflanzen (wie bei der alkoholischen Gärung) oft von Alkoholbildung begleitet ist, hat man die beiden Vorgänge für identisch gehalten 9), doch ist auch anaerohe CO2-Produktion bei lebenden Pflanzen ohne Alkoholbildung konstatiert 10), so daß diese Atmung nur dann vom chemischen Standpunkte aus als eine Zymasegärung betrachtet werden kann, wenn ihr Material Zucker ist 10). - Sauerstoffatmung (aerobe) der Pflanzen; bei dieser findet keine Alkoholbildung statt¹¹). — "Reizkohlensäure" tritt bei lebenden Pflanzen durch Verletzung oder chemische Einflüsse auf, beschleunigte Atmung¹²). — Bei der primären Dissimilation im Pflanzenkörper spielt nicht nur die Zymasespaltung des Zuckers eine Rolle, sondern auch das Fett, weniger die Eiweißkörper, kommt in Betracht. Pflanzensäuren als Atmungsmaterial (Äpfelsäure, Oxalsäure, Glykolsäure, Milchsäure, Mesoxalsäure, Glyoxylsäure, Ameisensäure) 13); sie sind wahrscheinlich micht Zwischenprodukte bei der C-Assimilation, sondern eine Stufe des oxydativen Abbaues von Zucker. Reduktionsprozesse bei der Atmung der Pflanzen¹⁴). Im Lichte nimmt der Säuregehalt ab teils wegen der besseren Sauerstoffversorgung, teils wegen der photochemischen katalysierenden Wirkung der Sonnenstrahlen auf die Spaltung der Säuren¹⁵), im Dunkeln dagegen vermehrt sich der Säuregehalt; die in irgendeinem Augenblick bei einer Fettpflanze zu findende Säuremenge ist als Differenz zwischen den jeweilig herrschenden Bildungs- und Zersetzungsgeschwindigkeiten der Säuren aufzufassen 16). CO2-Produktion in keimenden Ricinussamen aus albuminoiden Substanzen durch Hydrolyse¹⁷).

Bildung der Kohlensäure bei Atmungs-, Gärungs- und Fäulnisprozessen durch niedere Organismen¹⁸). Die Quellen der CO₂-Entwicklung im Ackerboden liegen sowohl im Atmungsprozesse der Organismen wie in dem des Wurzelsystems¹⁹). CO₂ bildet sich als

1) Palladin, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 24, 97 [1906].

2) Schröder, Jahrb. f. wissensch. Botamk 44 [1909].

3) Zaleski u. Reinhard, Biochem. Zeitschr. 27, 450 [1910]. — Reinhard, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 28, 451 [1910].

4) Stich, Flora 1884, 74.

5) Krassnosselsky, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 23, 142 [1905]. — Smirnoff, Revue génér. de Botan. 15, 26 [1903].

6) Nabokich, Berichte d. Deutsch. botan. Geschschaft 26, 324, 326 [1908].

7) Breustein, Diss. Kiel 1887.

8) Palladin, Zeitschr. f. physiol. Chemie 42, 407 [1906].

Pfeffer, Landw. Jahrbücher 7 [1878]. — Mazé, Annales de l'Inst. Pasteur 14, 350 [1900];
 Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 128, 1608 [1899]. — Stoklasa, Zeitschr. f. physiol. Chemie 50, 303 [1906/07]. — Godlewski, Chem. Centralbl. 1904, I, 1655. — Berthelot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 128, 1366 [1899].

10) Palladin, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 23, 240 [1905]; 24, 97 [1906]. — Palladin u. Kostytschew, Zeitschr. f. physiol. Chemie 48, 214 [1906]. — Kostytschew, Berichte

d. Deutsch. botan. Gesellschaft 25, 188 [1907]; 26, 167 [1908].

11) Kostytschew, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 26, 167 [1908]; Biochem. Zeitschr.
15, 164 [1908'09]. — Boysen u. Jensen, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 26, 666 [1908].

12) Palladin, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 23, 240 [1905]. — Krassnosselsky, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 23, 142 [1905]. — Tscherniajew, Berichte d. Deutsch.

botan. Gesellschaft 33, 207 [1905].

¹³) Euler, Zeitschr. f. physiol. Chemie 59, 122 [1909]. — Shorey, Journ. Amer. Chem. Soc. 21, 45 [1899]. — Euler u. Bolin, Zeitschr. f. physiol. Chemie 61, 1 [1909]. — Lieben, Monatshefte f. Chemie 19, 333 [1898].

14) Zaleski, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 28, 319 [1910].

¹⁵) Puricwitsch, Botan. Centralbl. 58, 368 [1894]. — Mayer, Landw. Versuchsstationen 51, 336 [1899]. — Gerber, Annales Sc. nat. bot. 4, 153 [1897].

16) de Vries, Botan. Ztg. 42 [1884].

17) Urbain, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 139, 606 [1904].

18) Lafar, Handb. d. techn. Mykol. Jena 1904-1908.

19) Stoklasa, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 14, 723 [1905].

Endprodukt der Zersetzung in Böden¹); bildet sich stets bei der Fäulnis von Eiweißstoffen²); Ammoniumcarbonat aus peptonhaltigen Nährböden durch Bac. praepollens³); bei der Zersetzung schwefelhaltiger Substanzen durch Bakterien¹); aus Pferdemist durch Bakterien⁵); bei der natürlichen Wasserrotte des Flachses⁶); bei der Selbsterhitzung des Heus⁻). CO₂-Produktion bei der Stickstoffassimilation niederer Organismen⁶), durch Enzyme (Carbonascn) taus Bakterien⁶). Oxydation von Kohlenstoffverbindungen zu CO₂ und H₂O durch Azoobacter¹⁰). CO₂-Bildung durch Bakterien: aus Kohlehydraten bei der alkoholischen Gärung C₆H₁₂O₆ = 2 C₂H₆OH + 2 CO₂ neben Glycerin und Bernsteinsäure¹¹); bei der Milchsäuregärung aus Kohlehydraten durch Bact. lactis aerogenes¹²); bei der Buttersäuregärung aus stärkehaltigen Substanzen¹³) und Kohlehydraten¹4); bei der Cellulosegärung¹⁵) und aus andern Kohlehydraten durch Darmbakterien¹⁶); bei der Krappgärung¹⁻); bei der Vergärung der Harnsäure¹³); aus Kohlehydraten durch Bac. Plectridium pectinovorum¹⁰); aus Äpfelsäure durch Bact. lactis aerogenes²⁰); CO₂-Produktion durch Preßaft und Acetondauerpräparate²¹).

Assimilation der CO₂ durch Bakterien ²²), durch Thionsäurebakterien ²²); Nitratmikroben können ihre Kohlenstoffnahrung nur aus freier bzw. halbgebundener CO₂ decken ²⁴).

1) Wollny, Die Zersetzung der organischen Stoffe und die Humusbildung. Heidelberg 1897.

2) Hüfuer, Journ. f. prakt. Chemie [2] 11, 43 [1875]. — Bovet, Annales de Microgr. 2, 322 [1890]. — Nencki u. Sieber, Sitzungsber. d. Wiener Akad. 98, Abt. IIb, 417 [1889].

3) Maasen, Arbeiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 15, 500 [1899].

4) Murray u. Irvine, Transact. of the Royal Soc. of Edinburgh 37, 496 [1893].

5) Severin, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 3, 628 [1897]; 7, 369 [1901]; 13, 616 [1904].

6) Hodges, Dinglers Polytechn. Journ. 142, 306 [1856].

7) Emmerling, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1869 [1897]. - Boekhout

u. de Vries, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 12, 675 [1904]; [2] 15, 568 [1906].

8) Saida, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 19, 107 [1901]. — Winogradsky, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 116, 1385 [1893]; 118, 353 [1894]; Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 9, 43 [1902].

9) Palladin, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 23, 240 [1905]; 24, 97 [1906]; Zeitschr.

f. physiol. Chemie 47, 407 [1906].

10) Beijerinck, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 7, 561 [1901].

11) Saussure, Gilberts Annalen 29, 118, 268 [1808]. — Lechartier u. Bellamy, Jahresber. d. Chemie 1869, 1097; 1874, 950. — Pasteur, Jahresber. d. Chemie 1872, 852. — Müntz, Bulletin de la Soc. chim. 31, 138 [1879]. — Buchner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 568 [1898]. — Lindet u. Marsais, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 139, 1223 [1904].

12) Baginsky, Zeitschr. f. physiol. Chemie 12, 434 [1888]. — Kozai, Zeitschr. f. Hyg. 38,

386 [1901]. — Bodenhender, Vereins-Zeitschr. f. Rübenzuckerind. 23, 10 [1873].

13) Prazmowski, Untersuchungen über die Entwicklungsgeschichte und Fermentwirkung

einiger Bakterienarten. Leipzig 1880.

- 14) Perdrix, Annales de l'Inst. Pasteur 5, 286 [1891]. Botkin, Zeitschr. f. Hyg. 11, 42 [1892]. Graßberger, Archiv f. Hyg. 48, 1 [1904]. Schattenfroh, Archiv f. Hyg. 42, 251 [1902].
- 15) Omelianski, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 8, 193 [1902]; 11, 369; 12, 33 [1904].
 16) Tappeiner, Zeitschr. f. Biol. 19, 228 [1883]; 20, 52 [1884]; 24, 105 [1888]. Hoppe-Seyler, Zeitschr. f. physiol. Chemie 10, 401 [1886]. Hofmeister, Archiv f. wissensch. u. prak. Heilkunde 11, 1./2. Heft [1885]. Fremlin, Archiv f. Hyg. 19, 295 [1893]. Smith, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [1] 11, 367 [1892]. —Pammel, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 2, 633 [1896]. Lembke, Archiv f. Hyg. 26, 293 [1896]. Chantemesse u. Widal, Hyg. Rundschau 2, 382 [1892].

17) Schunck, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 309 [1898].

¹⁸ Sestini, Landw. Versuchsstationen 38, 157 [1890]. — Ulpiani, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma 12, 236 [1903].

19) Störmer, Diss. Leipzig 1904.

20) Emmerling, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1915 [1899].

21) Maximow, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 22, 225 [1904]. — Kostytschew, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 22, 207 [1904]. — Buchner, Zymasegärung. München-Berlin 1903. — Palladin, Zeitschr. f. physiol. Chemie 47, 407 [1906].

22) Winogradsky, Botan. Centralbl. 20, 165 [1884]. — Godlewski, Centralbl. f. Bakt.
u. Parasitenkde. [2] 2, 458 [1896]. — Nathanson, Mitteil. a. d. Zool. Station Neapel 15, 655 [1902].
— Beijerinck, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 11, 593 [1904]; [2] 25, 30 [1909]. — Hiltner
u. Störmer, Arbeiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 3, 445 [1903].

23) Nathanson, Mitteil. a. d. Zool. Station Neapel 15, 4 [1902].

²⁴) Omelianski, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 5, 473 [1899].

Autotrophe Assimilation des C aus CO2 durch Wasserstoff oxydierende Mikroben 1). Aus-

nutzung des ternären C durch Mikroben 2).

Wirkung der CO2 auf Enzyme und Mikroben. Die zuckerbildende Kraft der Diastase wird durch CO₂ gefördert³); die Invertasehydrolyse ebenfalls⁴); CO₂ schädigt das Wachstum der Hefezellen, in größerer Menge auch die Gärtätigkeit⁵). Die Kohlensäure, wie auch ihre Alkalisalze, können kaum als Antiseptica aufgefaßt werden 6); einzelne Bakterien werden im Wachstum gehindert, andere überhaupt nicht geschädigt?); CO₂-haltige Wässer sind nicht keimfrei⁸). CO₂ wirkt schädlich auf die Fortpflanzung von Citromyces, ruft Mißbildung bei Mucorarten hervor 9); CO $_2$ unter Druck (50 Atm.) wirkt auf Bakterien schädigend 10). Sterilisation organischer Flüssigkeiten durch CO2 unter hohem Druck¹¹); hocherhitzte CO2 (200-300) als Sterilisiermittel¹²). CO₂ als Konservierungsmittel¹³).

Verhalten gegen höher organisierte Organismen. CO2 hemmt das Wachstum der Seidenraupe (Sommerrasse Aurojiku) 14); wird assimiliert durch Schmetterlingspuppen 15). Resistenz

der Insekten und Ratten gegen CO2 16).

Bildung und Verhalten im tierischen Organismus¹⁷). Die Kohlensäure entsteht als Stoffwechselendprodukt überall in den Zellen. Die in den Geweben entwickelte CO₂-Spannung sucht sich mit derjenigen der umlicgenden Zellen und des Blutes auszugleichen; Diffusion in sauerstoffreiches, arterielles Blut, wodurch der CO2-Gehalt desselben von etwa 40% auf 50% gesteigert wird 18); 5% CO₂ etwa sind gelöst, das übrige chemisch gebunden. Über die Verteilung der CO₂ auf Plasma (Serum) und Blutkörperchen, erstes enthält mehr CO₂ (Rind, Pferd und Mensch)¹⁹). Zunahme des CO₂-Druckes erhöht namentlich bei geringen Drucken die Absorption durch das Plasma²⁰). Da die Menge des diffusiblen Alkalis im Serum beim Durchleiten von CO2 zunimmt, zerlegt diese die Alkalialbuminate und es entstehen Alkalicarbonate²¹). Die Kohlensäure ist aus dem Serum nur bis auf 1-5 Vol.-Proz. auspump-

1) Lebedeff, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 27, 598 [1909].

2) Mazé, Annales de l'Inst. Pasteur 16, 433 [1902].

3) Basmitz, Jahresber. d. Chemie 1878, 1155; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 1443 [1878]. — Mohr, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 1024 [1902].

4) Nasse, Archiv f. Hyg. **15**, 471 [1877]. 5) Ortloff, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] **6**, 676 [1900]. — Müller-Thurgau, Berichte üb. d. Verhandl. d. Weinbaukongresse in Trier 1889; in Mainz 1889, 90; in Worms 1890; in Mainz 1891, 128. — Lo priore, Jahrb. f. wissensch. Botanik 28, 531 [1895]. — Foth, Wochenschr. f. Brauerei **6**, 263 [1889]. — Hansen, Wochenschr. f. Brauerei **4**, 378 [1887]. — Holm, Zeitschr. f. d. ges. Brauwesen 12, 301 [1889]. — Aubry, Zeitschr. f. d. ges. Brauwesen 20, 631 [1897]. — Prior, Chemie und Physiologie des Malzes und Bieres 1896.

6) Frankland u. Ward, Proc. Roy. Soc. 51, 183 [1892].

7) Lopriore, Jahrb. f. wissensch. Botanik 28, 571 [1895]. — Fränkel, Zeitschr. f. Hyg. 5, 332 [1888]. — Frankland, Zeitschr. f. Hyg. 6, 13 [1889]. — Altana, Riv. dig. e san. publ. 18, 293 [1907].

8) Siedler, Apoth.-Ztg. 10, 788 [1895].

9) Lopriore, Jahrb. f. wissensch. Botanik 28, 531 [1895]. — Chapin, Flora 91, 348 [1902].

Brcfeld, Flora 56, 385 [1873].

10) Schaffer u. v. Freudenreich, Annales de Microgr. 4, 105 [1891]. — Sabazès u. Bazin, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 45, 909 [1893]. — Berghaus, Archiv f. Hyg. 62, 172 [1907]. — Hoffmann, Archiv f. Hyg. 57, 379 [1906].

11) d'Arsonval, Arch. de Physiol. 23, 382; 24, 374 [1893].

12) Pampe, D. R. P. 206 802 [1906].

13) Dehérain, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 202 [1898]. — Severin, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 13, 616 [1904]. — Rideal, Desinfection and disinfectants. London 1895. - Kolbe, Journ. f. prakt. Chemie [2] 26, 249 [1882].

¹⁴) Inouye, Journ. of the College of Agriculture Tokyo 2, 223 [1910].

15) v. Linden, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 141, 1258 [1905]; Archiv f. Anat. u. Physiol. 1909, 34. — v. Brücke, Archiv f. Anat. u. Physiol. 1908, 431; 1909, 204.

16) Langlois, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 54, 414 [1902].

17) Czapek, Biochemie der Pflanzen. Jena 1905. 1, 487. — Heinz, Handb. d. experim. Pathol. u. Pharmakol. Jena 1906. 2, I, 368. — Nagel, Handb. d. Physiol. d. Menschen. Braunschweig 1906. Bd. I.

18) Bohr, Handb. d. Physiol. d. Menschen. Braunschweig 1905. 1, I, 83.

19) Setschenow, Mémoires de l'Acad. de St. Petersbourg 26, 59 [1879]. — Kraus, Centralbl. f. Physiol. 12, 265 [1898]. — Frédéricq, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 84, 661 [1877]; 85, 48 [1878]. — Petry, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 3, 247 [1902/03].

²⁰) Jaquet, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 30, 311 [1892].

²¹) Zuntz u. Löwy, Archiv f. d. ges. Physiol. 58, 511 [1894]. — Gürber, Sitzungsber. d. Phys.-med. Gesellschaft Würzburg 1895, 28.

bar, sogar wenn der Druck gleich Null ist¹). Bindung im Blutserum²). Auch an die roten Blutkörperchen ist CO₂ gebunden, und zwar an einen anderen Teil des Hämoglobins als Sauerstoff, denn die Umwandlung des Hämoglobins in Methämoglobin beeinflußt die Bindungsverhältnisse der Kohlensäure nicht, wohl aber die des Sauerstoffs³). CO₂ setzt sich wahrscheinlich am Globin fest, vgl. Bindung an amphotere Aminokörper⁴), Bindung an die Hydroxylgruppen aliphatischer Verbindungen bei alkalischer Reaktion⁵). Die Alkalihämoglobinverbindung wird durch CO₂ erst bei einer 70 mm übersteigenden CO₂-Spannung erheblich gespalten⁶). Über die Menge der an Hämoglobin gebundenen Kohleusäure⁻). Normales Blut enthält nie soviel CO₂ als es chemisch zu binden vermag, mit reiner CO₂ geschüttelt vermag es bis 150% aufzunehmen⁶). Wirkung der CO₂ auf das Blut: Die Verteilung der Blutbestandteile wird so beeinflußt, daß das Serum alkalischer wirdゅ); die Viscosität des Blutes wird gesteigert. Gerinnung des Fibrinogens durch CO₂ ¹⁰). Im Blute vorhandene CO₂ vermag salicylsaures Natrium nicht zu zerlegen¹¹).

Zunahme der CO₂-Spannung führt zur Abnahme der Sauerstoffaufnahme durch den Blutfarbstoff¹²). Durch Abnahme der Blutalkalescenz kommt eine erhöhte CO₂-Spannung in den Geweben zustande und damit macht sich ein erregender Einfluß auf die Respiration geltend¹³). Wirkung der CO₂ auf die Atmung¹⁴). Der Gaswechsel in den Lungenalveolen ist auf die Gesetze der Gasdiffusion zurückzuführen¹⁵), doch da die CO₂-Spannung des arteriellen Blutes oft kleiner als die der Bifurkaturluft und andererseits die Sauerstoffspannung des arteriellen Blutes oft größer als die der Bifurkaturluft gefunden wurde, genügt die Diffusionserklärung nicht¹⁶). Alveolarer CO₂-Druck ist beim Manne etwa 80% höher als bei Frauen und Kindern¹⁷). Über die Ausscheidung der Kohlensäure durch die Lungen und ihr Verhältnis zur Sauerstoffaufnahme¹⁸). Einfluß niedriger Drucke auf die Atmung¹⁹). Die Exspirationsluft des

¹⁾ Pflüger, Die Kohlensäure des Blutes. Bonn 1864. S. II.

²⁾ Nagel, Skand. Archiv f. Physiol. 17, 194 [1905].

³) Bohr, Centralbl. f. Physiol. 4, 49 [1890]; Skand. Archiv f. Physiol. 3, 47, 188 [1892]; 8, 363 [1898].

⁴⁾ Siegfried, Zeitschr. f. physiol. Chemie 44, 85 [1905]; 46, 491 [1905].
5) Siegfried u. Howwjanz, Zeitschr. f. physiol. Chemie 59, 376 [1909].

⁶⁾ Zuntz, Centralbl. f. d. med. Wissensch. 5, 529 [1867].

⁷⁾ Bohr, Handb. d. Physiol. d. Menschen. Braunschweig 1905. 1, I, 115.

⁸⁾ Bert, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 87, 628 [1878].

Zuntz, Inaug.-Diss. Bonn 1868. — Spiro u. Henderson, Biochem. Zeitschr. 15, 114
 [1908].

¹⁰) Hammarsten, Malys Jahresber, d. Tierchemie 6, 21 [1877]. — Gautier, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 83, 275 [1876].

¹¹⁾ Köhler, Centralbl. f. d. med. Wissensch. 1876, Nr. 32.

¹²) Bohr, Hasselbach u. Krogh, Centralbl. f. Physiol. 17, 661 [1904]; Skand. Archiv f. Physiol. 16, 402 [1904].

¹³⁾ Jaquet, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 30 [1892].

¹⁴⁾ Heinz, Handb. d. experim. Pathol. u. Pharmakol. Jena 1906.
2, I, 489. — Friedländer u. Herter, Zeitschr. f. physiol. Chemie
2, 99 [1878]. — Zeehuisen, Ned. Tijdschr. v. Geneesk.
1901, II, 1186. — Benedicenti, Du Bois-Reymonds Archiv 1896, 408.

¹⁵) Wolffherg, Archiv f. d. ges. Physiol. 4, 465 [1871]; 6, 23 [1872]. — Nußbaum, Archiv f. d. ges. Physiol. 7, 296 [1873].

¹⁶) Bohr, Skand. Archiv f. Physiol. 2, 236 [1891].

¹⁷⁾ Fitzgerald u. Haldane, Journ. of Physiol. 32, 486 [1905].

¹⁸⁾ Pettenkofer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie, Suppl. 1, 1 [1862]. — Voit, Zeitschr. f. Biol. 11, 541 [1875]. — Sanson, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 82, 1003 [1876]. — Speck, Centralbl. f. d. med. Wissensch. 1876, Nr. 17. — Raoult, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 82, 1101 [1876]. — Grandis, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 9, I, 130 [1900]. — Gréhant, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 1882, 221. Compt. rend. de l'Acad. de Sc. 94, 1393 [1882]. — Hanriot u. Richet, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 1887, 307. — Lépine. Malys Jahresber. d. Tierchemie 12, 370 [1883]. — Mayer, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 137, 137 [1903]. — Johansson, Skand. Archiv f. Physiol. 14, 60 [1903]. — Wolpert, Archiv f. Hyg. 47, 26 [1903]. — Douglas u. Haldane, Journ. of Physiol. 38, 401, 420 [1909]. — Leimdörfer, Biochem. Zeitschr. 22, 45 [1909]. — Bohr, Skand. Archiv f. Physiol. 22, 221 [1909]; Centralbl. f. Physiol. 23, 243, 374 [1909]. — Robin, Bulletin de l'Acad. de Méd. de Paris [3] 62, 217 [1909]. — Durig, Jahresher. d. Tierchemie 39, 538 [1910]. — Löwy, Berl. klin. Wochenschr. 51, 2347 [1910]. — Bohr, Centralbl. f. Physiol. 21, 367 [1907]. — S. auch Handbücher von Heiuz u. Nagel.

¹⁹) Haldane u. Boycott, Journ. of Physiol. 37, 355 [1908]. — Ogier Ward, Journ. of Physiol. 37, 378 [1908].

Menschen enthält an CO₂ 3% (bis 7%, je nach dem Gehalt der Inspirationsluft). Der CO₂. Gehalt der Exspirationsluft als Maßder im Blute wirksamen CO₀-Spannung¹). Verschiedene Einflüsse auf die CO₂-Ausscheidung: Muskeltätigkeit steigert die CO₂-Produktion²); bei gleichzeitigem Hungerzustande nimmt sie ab3). Auffassung der CO2 als Hormon: Muskeltätigkeit erhöht die CO₂-Ausscheidung durch die Muskeln, erhöhte Spannung der CO₂ im Blute und erhöhte Tätigkeit des Atemzentrums erfolgt, es wird also diese chemische Korrelation, die Anpassung der Tätigkeit des Atemzentrums an die Bedürfnisse des Muskelsystems, durch die Entwicklung einer spezifischen Empfindlichkeit des Atemzentrums gegen CO2 ermöglicht4). Einfluß der Eiweißzersetzung auf die CO₂-Ausscheidung ⁵); Zufuhr verschiedener Zuckerarten steigern diese (Mensch per os) 6); beim Diabetiker erfolgt Herabsetzung wegen mangelhafter Verbrennung der Kohlehydrate, sie ist abhängig bei ihm von der Diät7); Einfluß der Temperatur⁸); der Ernährung⁹); Abnahme des CO₂-Gehaltes des Blutes bei Fieber¹⁰); natürlicher oder durch Hypnotica herbeigeführter Sehlaf ändern die Reaktionskurve der CO2 nicht wesentlich, außer Morphium; Herabsetzung der CO. Ausscheidung bei den durch Mikroben bedingten Infektionskrankheiten 11). Intravenöse Adrenalininjektion vermehrt die Ausscheidung, intraperitoniale vermindert sie (Hund, Kaninehen) 12). Abhängigkeit des Gaswechsels von Nerveneinflüssen (Schildkröte)¹³). CO₂-Ausseheidung bei Amphibien¹⁴); durch die Haut beim Menschen 15). — In der Lymphe ist eine geringere CO₂-Spannung als im venösen Blut 16). CO₂-Bildung im Muskel 17); es sind keine Fermente daran beteiligt 18). Sie entsteht durch Verbrennung leicht oxydabler Substanzen oder durch Spaltung einer im Muskel enthaltenen leicht zersetzlichen Substanz¹⁹). Nach Siegfried stammt die Kohlensäure aus Phosphorfleischsäure, nach Kemp dagegen von einer Oxydation des durch den Blutstrom zugeführten Oxydationsmaterials ²⁰). Die CO₂-Bildung im Organismus weist bedeutende Schwankungen auf ²¹). Fermentative CO₂-Abspaltung bei der Pankreasverdauung ²²). CO₂-Bildung in der toten Leberzelle 23). In lebenden Knochen ist nur eine geringe Menge locker gebundener CO2 vorhanden²⁴). Im normalen Harn tritt gebundene CO₂ gewöhnlich nicht auf, bei erhöhter Alkalescenz tritt sie im Harn als Alkalisalz auf²⁵); die Angaben über die Mengen der in 1 1

1) Löwy, Archiv f. d. ges. Physiol. 47, 601 [1890].

Starling, Centralbl. f. d. ges. Physiol. u. Pathol. d. Stoffw. [N. F.] 2, 163 [1907].
 Rubner, Beiträge z. Physiol. 1887, 259.
 Johansson, Billström u. Heigl, Skand. Archiv f. Physiol. 16, 263 [1904].

7) Voit, Physiologie des allgemeinen Stoffwechsels und der Ernährung. 1881. S. 227. — Livierato, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 25, 161 [1889]. - Weintraud u. Laves, Zeitschr. f. physiol. Chemie 19, 603, 629 [1894]. — v. Pettenkofer u. Voit, Zeitschr. f. Biol. 3, 380 [1867]. — Leo, Zeitschr. f. klin. Medizin 19 [1890].

8) Aubert, Archiv f. d. ges. Physiol. 26, 293 [1881]. — Finkler, Malys Jahresber. d. Tier-

chemie 12, 465 [1883]. — Oddi, Centralbl. f. d. med. Wissensch. 1891, Nr. 28.

9) Zuntz u. Mering, Archiv f. d. ges. Physiol. 15, 634 [1877]; 32, 173 [1883]. — Znntz u. Hagemann, Archiv f. d. ges. Physiol. 62, 295 [1895].

10) Minkowski, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 19, 209 [1885].

¹¹) Arloing, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 103, 610 [1886]. 12) Welecki, Malys Jahresber. d. Tierchemie 39, 542 [1910].

13) Maar, Skand. Archiv f. Physiol. 13, 269 [1902]. 14) Krogh, Skand. Archiv f. Physiol. 16, 378 [1904].

15) Schierbeck, Archiv f. Anat. u. Physiol. 1893, 116. — Anbert, Archiv f. d. ges. Physiol.

16) Straßhurg, Archiv f. d. ges. Physiol. 6, 65 [1872].

- 17) Stinzing, Archiv f. d. ges. Physiol. 18, 388 [1878]; 20, 189 [1879]; 23, 151 [1880]. Place, Revue intern. des Sc. 4, 560 [1879].
 - Pflüger u. Stinzing, Archiv f. d. ges. Physiol. 18, 381 [1878].
 Hermann, Tissot u. Fletscher, Journ. of Physiol. 28, 474 [1903].

²⁰) Physiologen-Kongreß Heidelberg 1907.

21) Hanssen, Biochem. Zeitschr. 23, 433 [1909].

- ²²) Emerson, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 1, 501 [1901/02]. ²³) Pellaconi, Boll. della R. Accad. med. di Roma **26** [1900].
- ²⁴) Pflüger, Archiv f. d. ges. Physiol. 15, 366 [1877]. 25) Sjöqvist, Nordisk medicinskt arkiv. Argang 1892.

Voit, Zeitschr. f. Biol. 2, 307, 488 [1866]. — Widlund, Skand. Archiv f. Physiol. 17, 290 [1905]. — Sondén u. Tigerstedt, Skand. Archiv f. Physiol. 6, 181 [1895]. — Johansson, Skand. Archiv f. Physiol. 11, 273 [1901]. — Hanriot u. Richet; Speck; Löwy; Mosso.

3) Koraen, Skand. Archiv f. Physiol. 16, 381 [1904].

normalem Harn gefundenen CO₂ sind verschieden¹); im Fieber vermehrt sich derGehalt des

Harns an CO2 2).

Günstiger Einfluß der Kohlensäure bei der experimentellen Parthenogenese 3). CO₂ wird vom Magen reichlich resorbiert und regt die Peristaltik im verdauenden Magen an, auch CO₂-haltige Flüssigkeiten 4). CO₂-haltiges Blut setzt die Herztätigkeit herab (Frosch) 6). CO₂-Durchströmung steigert in autolysierenden Lebern die Stickstoffbildung um 100% 6). Gefahren der CO₂-Narkose 7). Anästhesie durch eine Mischung von CO₂ + O 8). Toxische Wirkung auf Fische 9). Wirkung auf die Froschpupille 10). CO₂ als Hautreizmittel, Wirkung der CO₂-Bäder 11). Niedriger Luftdruck vermindert die Empfindlichkeit für CO₂ 12). Von der Haut aus wirkt CO₂ wahrscheinlich uicht toxisch 13). Die Äther der Kohlensäure wirken mehr oder weniger hypnotisch 14). Auf die künstliche Bebrütung übt CO₂ keinen schädlichen Einfluß aus 15).

Wirkungen einiger Carbonate auf den tierischen Organismus: (NH₄)₂CO₃ (Hund per os) vermehrt die Harnstoffausscheidung ¹⁶), (Kaminchen per os) befördert die Glykogenbildung (NH₂); Bildung von Harnstoff bei der Leberdurchblutung (Hund) mit (NH₂)₂CO₃ ¹⁸). Alkalicarbonate (Mensch per os) vermindern die Harnsäurebildung, vermehren dagegen die Harnstoffausscheidung und die roten Blutkörperchen ¹⁹); nach Passalsky werden die Produkte der unvollständigen Oxydation etwas reichlicher ausgeschieden, während die sonstige Ausscheidung im Harn unverändert bleibt ²⁰); Jawein dagegen findet die Menge des neutralen Schwefels vermehrt und bei großen Dosen ein Sinken der N-Assimilation ²¹); Begünstigung der organischen Oxydationen (Hund per os) ²²); Steigerung der Oxalsäureausscheidung (Hund per os) durch NaHCO₃ ²³); Na₂CO₃ (Mensch per os) bewirkt leichte Diurese ²⁴); Einfluß des Na₂CO₃ auf den menschlichen Stoffwechsel ²⁵); Hämolyse durch Na₂CO₃ ²⁶); Einfluß der

2) Ewald, Du Bois-Reymonds Archiv f. Physiol. 1873, 1.

3) Delage, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 135, 570, 605 [1902].

⁵) Ringer, Journ. of Physiol. 14, 125 [1894]. — Galeotti u. Signorelli, Attidella R. Accad. dei Lincei Roma [5] 18, II, 643 [1909]. — Jerusalem u. Starling, Journ. of Physiol. 40, 279

[1910].

6) Laqueur, Centralbl. f. Physiol. 22, 717 [1909].

7) Friedländer u. Herter, Malys Jahresber. d. Tierchemie 8, 320 [1879]. — Gréhant, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 1887, 52, 153, 542.

8) Bendersky, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 57, 458 [1904].

9) Jolget u. Regnard, Arch. de Physiol. [2] 4, 44, 584 [1877]. — Reuß, Zeitschr. f. Biol. 53, 555 [1910].

¹⁰) Auer, Amer. Journ. of Physiol. 23, 16 [1909].

11) Kisch, Prager med. Wochenschr. 30, 678, 696 [1905]. — Hornberger, Berl. klin. Wochenschrift 42, 680 [1905]. — Fellner, Berliner klin. Wochenschr. 42, 746 [1905]. — Liwschitz, Zeitschr. f. experim. Pathol. u. Ther. 4, 693 [1907]. — Goldscheider, Med. Klin. 1911, 766.

12) Mosso, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 13, 519, 591 [1904]; [5] 14, 291

[1905].

¹³) Chauvean u. Tissot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 132, 1532 [1901].
 ¹⁴) Brissemoret u. Joanin, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 52, 361 [1900].

¹⁵) Lourdel, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. **148**, 1059 [1909].

16) Hallervorden, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 10, 125 [1878].

17) Röhmann, Archiv f. d. ges. Physiol. 39, 21 [1886].

- 18) Salomon, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 97, 149 [1884].
- 19) Damourette u. Hyodes, Malys Jahresber. d. Tierchemie 11, 401 [1882].
 20) Passalsky u. Cruszewitsch, Malys Jahresber. d. Tierchemie 23, 427 [1894].

²¹) Jawein, Zeitschr. f. klin. Medizin 22, 43 [1893].

²²) Hougardy, Arch. intern. de Pharmacodyn. et de Thér. 13, 91 [1904].

²³) Hammerbacher, Archiv f. d. ges. Physiol. 33, 89 [1883].

²⁴) Beckmann, Centralbl. f. d. med. Wissensch. 1890, Nr. 15, 266.

²⁵) Kozerski, Inaug.-Diss. Dorpat 1890.

²⁶) Gros, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 63, 341 [1910].

¹⁾ Planer, Canstatts Jahresber. 1, 243 [1859]. — Pflüger, Archiv f. d. ges. Physiol. 2, 165 [1869]. — Wurster u. Schmidt, Centralbl. f. Physiol. 1, 421 [1887]. — Van Nuys u. Lyons, Amer Chem. Journ. 14, 16 [1891]; Jahresber. f. Physiol. 1892, 207. — Girard, Chem. Centralbl. 1898, II, 1139.

⁴⁾ Jaworski, Zeitschr. f. Biol. 20, 234 [1884]. — Loening. Zeitschr. f. klin. Medizin 56, 26 [1905]. — Polimarti, Archivio di farmacol. sperim. e science affini 4, 289 [1905]. — Coleschi, Archivio di farmacol. sperim. e science affini 4, 303 [1906]. — Bönninger, Münch. med. Wochenschr. 1904, Nr. 53. — Schierbeck, Skand. Archiv f. Physiol. 3 [1891].

Alkalicarbonate auf die Fibringerinnung¹); Einfluß des NaHCO₃ (per os) auf die Verdünnung der Galle²), auf die Acidosis³); Schwankungen des H₂O-Gehaltes des Organismus (Kuh per os) unter dem Einfluß von NaHCO₃⁴); Einfluß des Na₂CO₃ (Kaninchen per os oder intravenös) auf den respiratorischen Stoffwechsel⁵), auf die CO₂-Menge des Blutes⁶). Absonderung von CaCO₃ bei Eiterungen (Mensch)७); Bildung von CaCO₃ aus CaSO₄ im Organismus des Huhnesశ); CaCO₃-Bildung bei Verkalkung der Rückenmarkshaut⁶). CaCO₃ und MgCO₃ (Mensch per os) vermindern die Gesamtphosphorausscheidung im Haru, die N-Ausscheidung und Harnsäureausscheidung werden nicht becinflußt, die Darmfäulnis wird nicht verstärkt, der Harn bekommt harnsäurelösende Wirkung¹⁰); die Diurese wird etwas gesteigert (Lehmann); CaCO₃ sowie auch Na₂CO₃ üben auf den Eiweißstoffwechsel keinen wesentlichen Einfluß aus (Hund per os)¹¹). Günstige Einwirkung von CaCO₃ auf die Entwicklung des tierischen Organismus bei Darreichung von kalkarmer, phosphorsänrehaltiger Nahrung¹²).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farb- und geruchloses, nicht brennbares Gas. Verdichtet sich zu einer farblosen, beweglichen Flüssigkeit; Untersuchung und Beurteilung dieser 13); kritische Temperatur 31,1°, kritischer Druck 73,0 Atm. Bei weiterer Abkühlung erstarrt sie zu einer schneeigen Masse; Siedep. —78,2 bei 760 mm. Spez. Wärme (bei konstantem Druck) 0,20202 g-Cal. bei 20 ; die spez. Wärme nimmt mit der Temperatur zu¹⁴); Verdampfungswärme (für 1 kg verfl. Gas) 56,25 Cal. Spez. Gewicht bei $0^{\circ} = 0.9470$. Wird durch Wasser, Alkohol und Salzlösungen absorbiert, Absorption des CO₂ durch Kohle 15), bei niedriger Temperatur durch Holzkohle¹⁶). Flüssiges CO₂ ist ein gutes Lösungsmittel für leicht flüchtige organische Substanzen¹⁷). Durch den elektrischen Funken zerfällt CO₂ in CO und O. Durch Reduktionsmittel, z. B. glühendes Cu, Zinkstaub, Kohle, Magnesium wird CO₂ reduziert; Reduktion durch Metalle 18), durch Kohle 19); Reduktion zu Formaldehyd durch metallisches Magnesium in wässeriger Lösung²⁰), zu Ameisensäure bei gewöhnlicher Temperatur²¹), zu Methan, indem ein Gemenge von CO und CO₂ + H₂ über erhitztes, reduziertes Nickel geleitet wird 22), zu Kohle, durch Überleiten über erhitztes Natrium oder Kalium; Reduktion gebundener CO₂ zu Kohle²³); Reduktion durch nascierenden Wasserstoff führt stets zu Ameisensäure, nie zu Formaldehyd²⁴); elektrolytische Reduktionen²⁵); Reduktion

 Lewaschew, Zeitschr. f. klin. Medizin 7, 609; 8, 48 [1884]; Deutsches Archiv f. klin. Medizin 35, 93 [1884].

4) Gonin u. Andouard, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 56, 627 [1904].

- ⁵) Lehmann, Malys Jahresber. d. Tierchemie 15, 384 [1886].
 ⁶) Raimondi, Malys Jahresber. d. Tierchemie 14, 538 [1885].
 ⁷) Dunin, Malys Jahresber. d. Tierchemie 34, 936 [1905].
- 8) Irvine u. Woodhead, Chem. Centralbl. 1889, II, 469.
 9) Ludwig, Wiener med. Wochenschr. 31, Nr. 1 [1881].
- Lehmann, Berl. klin. Wochenschr. 1882, Nr. 21; 1894, Nr. 23. Strauß, Zeitschr.
 klin. Medizin 31, 492 [1897]. Herxheimer, Berl. klin. Wochenschr. 1897, Nr. 20, 423.

Ott, Zeitschr. f. Biol. 17, 165 [1881].
Weiske, Zeitschr. f. Biol. 31, 421 [1895].

13) Werder, Chem.-Ztg. 30, 1021 [1906].

14) Dixon, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 2419 [1905].

15) Geddes, Annalen d. Physik [4] 29, 797 [1909].
 16) Dewar, Chem. News 94, 137, 185 [1906].

- 17) Büchner, Zeitschr. f. physikal. Chemie 54, 665 [1906].
- ¹⁸) Lieben, Monatshefte f. Chemie 18, 582 [1897]. Kippenberger, Chem.-Ztg. 19, 1269 [1895]. Bach, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 479 [1898].

¹⁹) Bondouard, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 141, 252 [1905].

- 20) Fenton, Journ. Chem. Soc. 91, 687 [1907].
 21) Lieben, Monatshefte f. Chemie 16, 211 [1895].
- ²²) Sabatier u. Senderens, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 134, 514 [1902].
- 23) Haber u. Tolloczko, Zeitschr. f. anorgan. Chemie 41, 407 [1904].
 24) Löb, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 3593 [1904].
- 25) Bach, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 116, 1145 [1893]. Fenton, Journ. Chem. Soc. 91, 687 [1907]. Coehn u. Jahn, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 2836 [1904]. Ehrenfeld, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 4138 [1905].

Matthieu u. Urbain, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 82, 422, 515 [1875]. — Gautier, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 83, 275 [1875]. — Urbain, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 83, 543 [1875].

³⁾ Magnus-Levy, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 45, 409 [1901]. — Stadelmann, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 17, 419 [1883]; Deutsches Archiv f. klin. Medizin 37, 580 [1885]; 38, 302 [1886].

zu Formaldchyd und Zucker¹) oder Ameisensäure und Sauerstoff²) oder zu Glykolaldehyd³) durch die stille elektrische Entladung bei Gegenwart von H₂O; zu Formaldehyd durch ultraviolettes Licht bei Gegenwart von nascierendem Wasserstoff⁴); Zersetzung des trocknen CO₂ durch Radiumemanation oder ultraviolettes Licht in CO, O und C⁵).

Einwirkung von Gasen auf CO₂ ⁶). CO₂ + KH (Kaliumhydrür) = CO₂KH ⁷). Aus trocknem CO₂ und NaNH₂ entsteht Cyanamid und carbaminsaures Ammonium. Natriumamalgam (2%) bildet beim Erhitzen in CO₂ oxalsaures Natrium. Mit trocknem Ammoniak durch ein glühendes Rohr geleitet bildet CO₂ Harnstoff ⁸). CO₂ führt Stärke unter erhöhtem Druck in Dextrin oder Traubenzucker über ⁹). CO₂ und Jod bei Alkali- und Ammoniakgegenwart gibt Jodoform ¹⁰). Carboxylierung der Phenole mittels CO₂ ¹¹). Bindung an amphotere Aminokörper ¹²). — Die flüssige und feste CO₂ mischt sich nicht mit H₂O, aber mit Äther, CS₂, Terpentinöl. Flüssige CO₂ ist ein schlechter Leiter und chemisch nicht sehr different. Kalium zersetzt unter Aufbrausen; KOH oder NaOH entwickeln viel Wärme. — Kohlensäurehydrat CO₂ · 6 H₂O ¹³).

Salze der Kchlensäure: Sie bildet neutrale (normale) und saure Salze; die Alkalisalze sind wasserlöslich, die übrigen sind schwer löslich oder unlöslich in Wasser. Durch Mineralsäuren wird aus den Carbonaten die CO₂ ausgetrieben. Über die physiologischen Eigenschaften der Carbonate vgl. "Physiologische Eigenschaften" der Säure. Thermochemisches 14). — $(NH_4)HCO_3$ kommt im Guano, in Gaswässern und Gasleitungsröhren vor; $(NH_4)_2CO_3 + H_2O$; $\mathrm{NH_4HCO_3}$, $\mathrm{NH_4CO_2(NH_2)}$, Hirschhornsalz; $(\mathrm{NH_4)_4H_2(CO_3)_3} + \mathrm{H_2O}$. — $\mathrm{NaHCO_3}$ in vielen Mineralwässern; Na₂CO₃, Soda, in vielen Mineralwässern, in den Steppen Ungarns, in ostindischen Seen, als Verwitterungskruste an Tonschiefer, vulkanischen Gesteinen und Mauern. $\begin{array}{l} {\rm Na_2CO_3+4\ H_2O}\,, \quad {\rm Thermonatrit}; \quad {\rm Na_2CO_3+3\ H_2O}\,, \quad {\rm Schickendantz}; \quad {\rm Na_2CO_3+5\ H_2O}\,, \\ +\ 6\ {\rm H_2O}\,, \ +\ 7\ {\rm H_2O}\,, \ +\ 10\ {\rm H_2O}\,, \ +\ 15\ {\rm H_2O}; \ {\rm Na_4H_2(CO_3)_3+3\ H_2O}; \ {\rm KHCO_3}; \ {\rm K_2CO_3}\,, \ {\rm Pott-Na_4H_2(CO_3)_3+3\ H_2O}; \\ \end{array}$ asche, in Pflanzenaschen; $2 K_2 CO_3 + H_2 CO_3$; $KNaCO_3 + 6 H_2 O$. — $BeCO_3 + 4 H_2 O$; $\text{Be} \cdot \text{CO}_3 \cdot 2 \text{ BeO} + \text{H}_2\text{O}$. — $\text{Mg}(\text{HCO}_3)_2$ (?); MgCO_3 , Magnesit, löslich in CO_2 -haltigem H_2O unter Druck, in Verbindung mit $CaCO_3$ als Dolomit; $MgCO_3 + H_2O$, $+ 2 H_2O$ bis $+ 5 H_2O$; bildet Doppelsalze mit Na_2CO_3 , $(NH_4)_2CO_3$, K_2CO_3 , $CaCO_3$; $3 \text{ MgO} \cdot 2 \text{ CO}_2 + 3 \text{ H}_2O$; 4 MgO· 3 CO₂ + 4 H₂O oder 4 MgCO₃ · Mg(OH)₂ + 4 H₂O, Magnesia alba, Magn. carbonica, als Hydromagnesit am Vesuv, auf Negroponte, in New Jersey usw., $+6 \text{ H}_2\text{O}$, $+7 \text{ H}_2\text{O}$, $+8 \text{ H}_2\text{O}$; $5 \text{ MgO} \cdot 4 \text{ CO}_2 + 5 \text{ H}_2\text{O}$, $6 \text{ H}_2\text{O}$ bis $+ 12 \text{ H}_2\text{O}$, $16 \text{ H}_2\text{O}$; $6 \text{ MgO} \cdot 4 \text{ CO}_2 + 6 \text{ H}_2\text{O}$; 6 MgO· 5 CO₂ + 14 H₂O. — CaCO₃, als Kreide und Kalkstein amorph, als Marmor krystallinisch, als Kalkspat und Aragonit; findet sich in Pflanzenzellen, im Skelett der Tiere, in den Schalen der Mollusken, im Panzer der Krustentiere, in Korallen, gelöst in Quell- und Meerwasser; löslich in $\rm CO_2$ -haltigem $\rm H_2O$; $\rm CaCO_3 + 5~H_2O$. — $\rm SrCO_3$ als Strontianit. — $\rm BaCO_3$ als Witherit, in Verbindung mit CaCO₃ als Alstonit. — Zn(HCO₃)₂ + (?) H₂O; ZnCO₃, Zinkspat oder Galmei; $ZnCO_3 + H_2O$; $5ZnO \cdot 2CO_2 + H_2O$, $+ 4H_2O$; bildet Doppelsalze mit Alkalicarbonaten und mit ZnO. — CdCO $_3$, in H $_2$ O unlösliches Pulver. — Hg $_2$ CO $_3$; 4 HgOCO $_2$; 3 HgOCO $_2$; (NHg) $_2$ CO $_3 \cdot$ 2 H $_2$ O. — Y $_2$ (CO $_3$) $_3$ + 3 H $_2$ O; bildet Doppelsalze mit Na $_2$ CO $_3$ und $(NH_4)_2CO_3$. — $La_2(CO_3)_3 + 3 H_2O$, $+ 8 H_2O$. — Thallocarbonate: Tl_2CO_3 , neutrales Salz; $\text{Tl}_2\text{O} \cdot 2\text{CO}_2$, saures Salz; $2\text{Tl}_2\text{OCO}_2$, basisches Salz. — $\text{Ce}_2(\text{CO}_3)_3 + 5\text{H}_2\text{O}$, bildet Doppelsalze mit Na₂CO₃ und K₂CO₃; Ce(CO₃)₂ + 1 /₂ H₂O. — Di₂(CO₃)₃ + H₂O, + 6 H₂O. —

¹⁾ Löb, Zeitschr. f. Elektrochemie 12, 282 [1906].

²⁾ Losanitsch u. Jovitschitsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 136 [1897].

³⁾ Löb, Landw. Jahrbücher 35, 541 [1906].

⁴⁾ Stoklasa u. Zdobnicky, Chem.-Žtg. 34, 945 [1910]; Biochem. Zeitschr. 30, 432 [1911].

⁵⁾ Herchfinkel, Le Radium 6, 228 [1909]. — Cameron u. Ramsay, Journ. Chem. Soc. 93, 966 [1908]. — Chapman, Chadwick u. Ramsbottom, Journ. Chem. Soc. 91, 942 [1907]. — Berthelot u. Gaudechon, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 150, 1690 [1910].

⁶⁾ Hélier, Annales de Chim. et de Phys. [7] 10, 521 [1897].

⁷⁾ Moissan, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 134, 18, 261 [1902]; 136, 723 [1903].

⁸⁾ Mixter, Jahresber. d. Chemie 1882, 381; Amer. Chem. Journ. 4, 35 [1882].

⁹⁾ Bachet u. Savalle, Jahresber. d. Chemic 1878, 1154.

¹⁰⁾ Guérin, Journ. de Pharm. et de Chim. [6] 29, 54 [1909].

¹¹) Tijmstra, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 1375 [1905].

¹²⁾ Siegfried u. Neumann, Zeitschr. f. physiol. Chemie 54, 423, 437 [1908].

¹³⁾ Villard, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 119, 368 [1894].

¹⁴⁾ De Torrand, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 146, 511 [1908]. — Johnston, Journ. Amer. Chem. Soc. 30, 1357 [1908]. — Cameron u. Robinson, Journ. of physical. Chem. 12, 561 [1908].

 $\mathrm{Sm}_2(\mathrm{CO}_3)_3 + 3\,\mathrm{H}_2\mathrm{O}$, bildet Doppelsalze mit Alkalicarbonaten. — $\mathrm{Al}_2\mathrm{O}_3\cdot\mathrm{CO}_2;\,3\,\mathrm{Al}_2\mathrm{O}_3\cdot2\,\mathrm{CO}_2;$ 8 Al₂O₃ · 3 CO₂, bildet Doppelsalze mit Alkalioxyden. — 2 SnO · CO₂, zersetzlich. — PbCO₃, neutrales Salz als Cerussit, Weißbleierz, in antiken Bronzegegenständen; bildet Doppelsalze mit Alkalicarbonaten, CaCO₃, PbCl₂, PbBr₂, PbJ₂, PbSO₄; PbCO₃, saures Salz; 2 PbCO₃ · Pb(OH)₂, Hauptbestandteil des Bleiweißes; 2 PbO · CO₂ · H₂O. — MnCO₃, Manganspat, + H₂O. — CrCO₃; 4 Cr₂O₃ · CO₂ + H₂O, bildet Alkalidoppelsalze; 2 Cr₂O₃ · CO₂ + 6 H₂O; $\text{Cr}_2\text{O}_3 \cdot \text{CO}_2 + 4 \text{ H}_2\text{O}$; $\text{Cr}_2\text{O}_3 \cdot 2 \text{ CO}_2$. — $\text{UO}_2\text{CO}_3 \cdot 2 \text{ KCO}_3$. — FeCO_3 . — FeCO_3 . — H_2O , Spateisenstein, Eisenspat; $3 \text{ Fe}_2\text{O}_3\text{CO}_2 \cdot + 6 \text{ H}_2\text{O}$ (?). — NiCO_3 ; $2 \text{ NiO} \cdot \text{NiCO}_3 + 6 \text{ H}_2\text{O}$; 4 NiO \cdot NiCO₃ + 8 \hat{H}_2 O, + 5 \hat{H}_2 O; bildet Alkalidoppelsalze. CoCO₃; 3 CoO \cdot CoCO₃ + 4 \hat{H}_2 O; $CoCO_3 \cdot 3 Co(OH)_2 + H_2O$; $CoCO_3 \cdot 2 CoO \cdot + 3 H_2O = CoCO_3 \cdot 2 Co(OH)_2 + H_2O$; $2 CoCO_3 \cdot 2 CoCO_3 + H_2O$; $2 CoCO_3 \cdot 2 CoCO_3 + H_2O$; $2 CoCO_3 \cdot 2 CoCO_3 + H_2O$; $2 CoCOO_3 + H_2O$ $\cdot 3 \text{ CoO} + 4 \text{ H}_2\text{O}$; $2 \text{ CoCO}_3 \cdot 2 \text{ CoO} + 5 \text{ H}_2\text{O}$; bildet Alkalidoppelsalze. — 10 PdO· CO₂ + $10~\mathrm{H_2O.}-2~\mathrm{CuO\cdot CO_2}+\mathrm{H_2O}$, etwas löslich in $\mathrm{CO_2}$ -haltigem $\mathrm{H_2O}$; neutrales Cu-Carbonat existiert nur in Form von Doppelsalzen mit Na-K-NH₄-Zn-Pb-Carbonateu; basische Salze: $8 \text{ CuO} \cdot \text{CO}_2 + 5 \text{ H}_2\text{O}$; $6 \text{ CuO} \cdot \text{CO}_2$; $2 \text{ CuO} \cdot \text{CO}_2$, Mysorin; $2 \text{ CuO} \cdot \text{CO}_2 + \text{H}_2\text{O}$, Malachit ("Grünspan"); $2 \text{ CuO} \cdot \text{CO}_2 + 2 \text{ H}_2\text{O}$; $3 \text{ CuO} \cdot 2 \text{ CO}_2 + \text{H}_2\text{O}$; $\text{Cu}_2\text{CO}_3\text{(OH)}_2$; $6 \text{ CuO} \cdot$ $3 \text{ CO}_2 + 4 \text{ H}_2\text{O}$; $8 \text{ CuO} \cdot 5 \text{ CO}_2 + 7 \text{ H}_2\text{O}$. — $4 \text{ Ag}_2\text{CO}_3$; $2 \text{ Ag}_2\text{O} \cdot 2 \text{ CO}_2$; $4 \text{ Ag}_2\text{CO}_3 \cdot 4 \text{ NH}_3$: $Ag_2 \cdot CO_3 \cdot K_2CO_3$.

Ester der Kohlensäure: Die Kohlensäure bildet neutrale und saure Ester; die letzten sind bei gewöhnlicher Temperatur nur in Form ihrer Salze existenzfähig, die ersten bilden sich bei der Einwirkung von Alkyljodiden auf Silbercarbonat¹), aus Oxalsäureester (CO₂C₂H₅)₂ durch Einwirkung von Natrium, Kalium²) oder Natriumalkoholat³), aus Chlorameisensäureester ClCO₂C₂H₅ durch Natriumalkoholat⁴). Durch Alkali, konz. HJ oder HBr werden die Ester verseift. Mit wässerigem Ammoniak erhitzt liefern sie Carbaminsäureester und dann Harnstoff. PCl₅ wirkt unter Bildung von Chlorameisensäureester ein.

Methylester CO $^{
m OH}_{
m OCH_3}$. Aus flüssigem CO₂ und abs. Methylalkohol⁵); das Kaliumsalz entsteht bei der Elektrolyse einer wasserfreien Kaliumacetatlösung in Methylalkohol⁶). — Bei -79° eine gallertartige Masse, die bei -60° bis -57° schmilzt. Das K-Salz bildet feine Nadeln. — Mg(O · CO · OCH₃)₂.

Dimethylester CO ${\rm OCH_3 \over OCH_3}$. Aus Chlorameisensäure und Bleioxyd in der Hitze?); aus Chlorameisensäureester, H₂O und Pyridinbasen oder Chlorarbonylderivaten dieser und Alkohol*). Schmelzp. $+0.5^{\circ}$. Siedep. 89.7°; 91°. Spez. Gewicht 1,065 bei 17°.

Äthylester (Äthylkohlensäure) $CO < OC_2H_5$. Aus flüssiger CO_2 und abs. Äthylalkohol⁵). Schmelzp. —61 bis —57°. Das K-Salz $CO < OC_2H_5$ entsteht beim Einleiten von CO_2 in eine Lösung von KOH in abs. Alkohol⁹) oder bei der Elektrolyse von wasserfreiem Kahiumacetat in abs. Alkohol¹⁰); das Na-Salz $CO < OC_2H_5$ beim Einleiten von CO_2 in Natriumalkoholat¹¹) oder aus dem Diäthylester¹²).

Diäthylester CO ${\rm OC_2H_5 \atop OC_2H_5}$. Aus Chlorcyan und abs. Alkohol¹³); aus ätherschwefelsaurem Kalium beim Glühen mit äthylkohlensaurem Kalium¹⁴); aus o-Ameisensäureäther

1) Clermont, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 91, 375 [1854].

2) Ettling, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 19, 71 [1836]. — Löwig u. Weidmann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 36, 301 [1840].

 Geuther, Zeitschr. f. Chemie 1868, 656. — Cranston u. Dittmar, Zeitschr. f. Chemie 1870, 4.

- 4) Schreiner, Journ. f. prakt. Chemie [2] 22, 353 [1880]. Roese, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 205, 230 [1880].
 - 5) Hempel u. Seidel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 3001 [1898].

6) Habermann, Monatshefte f. Chemie 7, 549 [1886].

- 7) Councler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 1698 [1880].
- 8) Elberfelder Farbenfabriken, D. R. P. 117 625, 118 566 [1899].
- 9) Dumas u. Peligot, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 35, 284 [1840].

10) Habermann. Monatshefte f. Chemie 7, 543 [1886].

11) Beilstein, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 112, 124 [1859].

12) Genther, Jahresber. d. Chemie 1868, 513.

13) Würtz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 79, 286 [1851]. — Mulder, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 5, 83 [1886].

14) Chancel, Jahresber. d. Chemie 1851, 512.

durch Brom 1); aus Dibrommalonester 2). Siedep. 127—129°. Spez. Gewicht 0,9780 bei 20° . Beim Erhitzen mit NH₃ auf 100° entsteht Urethan, auf 180° Harnstoff 3). Additionsprodukte mit MgBr₂ und MgJ₂ 4). Chlorsubstitutionsprodukte 5).

Methyläthylester CO $^{\circ}$ OCH $_3$ $^{\circ}$ 0). Schmelzp. —14,5°. Siedep. 109,2°. Spez. Gewicht 1,002 bei 27°.

Äthylenester $CO < O \cdot CH_2 < O \cdot CH_2$. Aus Glykol und $COCl_2$ 7). Siedep. 238°; 152° bei 30 mm.

Löslich in H₂O, Alkohol, heißem Äther.

Aromatische Ester der Kohlensäure.8)

Kohlenoxyd.

Mol.-Gewicht 28,00.

Zusammensetzung: 42,86% C, 57,14% O.

CO.

Vorkommen: In den Fumarolengasen 9); in den Blut- und Respirationsgasen 10).

Bildung: Bei der Destillation der Steinkohle¹¹); beim Verbrennen von Kohle oder von C-haltigen Substanzen an der Luft oder beim Glühen organischer, sauerstoffhaltiger Verbindungen bei Luftabschluß (im Leuchtgase); bei der Gewimung von Metallen in Hochofengasen¹²); beim Glühen von Metalloxyden (ZnO, Fe₂O₃ u. a.) mit Kohle; aus CO₂ durch Reduktion mittels Kohle, Eisen, Zink in der Hitze; aus dem CO₂ der Luft durch Radiumemanation oder ultraviolettes Licht¹³), ebenso aus Aldehyden: CH₂O, CH₃CHO¹⁴); aus CO₂ durch den Induktionsfunken¹⁵) oder durch Erhitzen auf 1300° ¹⁶); beim Überleiten von Wasserdampf über glühende Kohlen entsteht ein Gemenge von H, CO und CO₂ ("Wassergas"): I. 2 H₂O + C = CO₂ + H₂; II. CO₂ + C = 2 CO¹⁷); beim Durchleiten eines Gemenges von CO₂ + H₂S durch glühende Röhren: CO₂ + H₂S = CO + H₂O¹⁸). Aus Chloroform durch Zersetzung mittels alkoholischer¹⁹) oder wässeriger KOH²⁰); aus Aldehyden durch heiße konz. H₂SO₄ ²¹); bei der Absorption von Sauerstoff durch Pyrogallol, Gallussäure, Gerbsäure in alkahischer Lösung²²);

1) Ladenburg u. Wichelhaus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 152, 165 [1869].

2) Curtiss, Amer. Chem. Journ. 19, 697 [1897].

3) Natanson, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 98, 287 [1856].

4) Menschutkin Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 39, 168 [1906].

⁵) Müller, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 258, 54 [1890]. — Cahours, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 47, 293 [1843].

6) Chancel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 79, 91 [1851]. — Schreiner, Jonrn. f. prakt. Chemie [2] 22, 354 [1880].

7) Vorländer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie **280**, 187 [1894]. — Nemirowski, Journ. f. prakt. Chemie [2] **28**, 439 [1883].

8) Bischoff u. v. Hedenström, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 3431 [1902].

9) Moissan, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 135, 1085 [1902].

10) De Saint-Martin, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 1036 [1898]. — Nicloux, Compt. rend de l'Acad. des Sc. 126, 1526, 1595 [1898]; 132, 1501 [1901]; Compt. rend. de la Soc. de Biol. 53, 953 [1901]; 54, 1167/69 [1902]. — Desgrez n. Nicloux, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 973 [1898]. — Dagegen: Buckmaster n. Gardner, Proc. Roy. Soc. 81, 515 [1909].

¹¹) Vignon, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 145, 1177 [1907].

12) Bunsen, Poggend. Annalen d. Physik 46, 193 [1839]; 50, 81 [1840].

13) Herchfinkel, Le Radium 6, 228 [1909]. — Löb, Zeitschr. f. Elektrochemie 12, 282 [1906].
 14) Berthelot u. Gaudechon, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 150, 1690 [1910]; 151, 478 [1910].

¹⁵) Hoffmann u. Buff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 113, 140 [1860]. — Deville, Jahresber. d. Chemie 1865, 61.

16) Deville, Jahresber. d. Chemie 1868, 31.

17) Long, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 192, 288 [1878]. — Naumann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 556 [1892].

18) Köhler, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 11, 205 [1878].

19) Moßler, Monatshefte f. Chemie 29, 573 [1908].

²⁰) Thiele u. Dent, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 302, 273 [1898].

²¹) Bistrzycki u. Fellmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 43, 772 [1910].

²²) Boussingault, Jahresber. d. Chemie 1863, 389.

aus organischen Säuren durch Einwirkung konz. oder rauchender Schwefelsäure¹), so zerfällt Oxalsäure in CO und CO₂, Ameisensäure oder Formiate entwickeln reines CO, ebenso Ferrocyankalium: Fe(CN)₆K₄ + 6 H₂SO₄ + 6 H₂O = 6 CO + FeSO₄ + 2 K₂SO₄ + 3 (NH₄)₂SO₄; ferner entsteht CO beim Erhitzen von Ameisensäure auf 150—160°, aus den Estern bei 300°, aus-Oxalsäurediäthylester bei 200—250°, aus Benzoin bei 280°²).

Darstellung: Durch Erhitzen von gepulvertem Ferrocyankalium mit konz. H₂SO₄ ³) oder von Cyankalium mit konz. H₂SO₄ ⁴). Durch Erhitzen gleicher Moleküle Glycerin und krystallisierter Oxalsäure auf 135°, oder durch Erhitzen von Oxalsäure oder Oxalaten mit konz. H₂SO₄, das Gas wird zur Reinigung von CO₂ durch KOH geleitet ⁵). Durch Überleiten von CO₂ über erhitzten Zinkstaub ⁶) oder über elektrisch glühend gemachte Kohle ⁷).

Durch Erhitzen eines Gemenges von Zinkstaub mit Kohle⁸).

Nachweis: In der Luft: Man leitet Luft über auf I50° erhitzte Jodsäure, das ausgeschiedene Jod wird durch Stärke nachgewiesen⁹). CO scheidet aus einer Palladiumchlorürlösung (PdCl₂) schwarzes Palladium ab oder schwärzt ein mit dieser Lösung befeuchtetes Papier¹⁰). Spektroskopischer Nachweis im Blute: Die zwischen den Linien D und E liegenden Absorptionsbanden des Kohlenoxydhämoglobins verändern sich durch Zusatz von Schwefelammon nicht, während die ähnlichen Banden des Oxyhämoglobins in eine verschmelzen¹¹); durch diese Methode sind noch 0,03% CO nachweisbar¹²); Apparat¹³). CO-haltige Muskeln behalten heim Aufkochen mit KOH ihre rote Farbe noch einige Stunden, während CO-freie Muskeln grau werden¹⁴). Arbeiten über den Nachweis in der Luft und im Blute¹⁵). Nachweis in der Gasanalyse durch Absorption des CO in Kupferchlorürlösung¹⁶).

Bestimmung: ¹⁷) Bestimmung kleiner Mengen in der Luft durch die Blutgasanalyse ¹⁸); durch Jodsäure 5 CO + 2 HJO₃ = $H_2O + CO_2 + J_2$, das Jod wird calorimetrisch bestimmt ¹⁹); durch die Verbrennungsanalyse ²⁰). Bestimmung größerer CO-Mengen erfolgt mittels Ab-

Bistrzycki u. v. Siemiradzki, Berichte d. Deutsch chem. Gesellschaft 39, 51 [1906].
 Bistrzycki u. Mauron, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 4370 [1907].

2) Engler n. Grimm, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 30, 2921 [1897].

3) Fownes, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 48, 38 [1843]. — Grimm u. Ramdohr, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 98, 128 [1856].

Wade u. Pauting, Jeurn. Chem. Soc. 23, 257 [1898].
 Dumas, Annales de Chim. et de Phys. [2] 33, 110 [1826].
 Noack, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 75 [1883].

7) Engels, D. R. P. 121 221 [1898].

Schwarz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 1141 [1886].
 Harpe u. Reverdin, Zeitschr. f. analyt. Chemie 28, 391 [1898].
 Potain u. Drouin, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 938 [1898].

Vogel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 792 [1877]; 11, 235 [1878]. — Fodor,
 Zeitschr. f. analyt. Chemie 20, 574 [1881]. — Gaglio, Zeitschr. f. analyt. Chemie 26, 669 [1887].

12) Hempel, Zeitschr. f. analyt. Chemie 18, 399 [1879].

13) Bertin u. Moitessier, Bulletin de la Soc. chim. [3] 6, 663 [1891].
14) Wachholz, Vierteljahrsschr. f. gerichtl. Medizin 31, Suppl. 12—34 [1907].

15) Salkowski, Zeitschr. f. physiol. Chemie 12, 227 [1888]. — Zuntz u. Kostin, Archiv f. Anat. u. Physiol., physiol. Abt. 1900, Suppl. 315. — Grünzweig u. Piechoniski, Malys Jahresber. d. Tierchemie 35, 142 [1906]. — Zuntz, Malys Jahresber. d. Tierchemie 30, 128 [1901]. — Kostin, Archiv f. d. ges. Physiol. 83, 572 [1901]. — v. Horoskiewicz u. Marx, Berl. klin. Wochenschr. 43, 1156 [1906]. — Schumm, Med. Klin. 4, 875 [1908]. — Ogier Ward u. Kohn-Abrest, Annales de Chim. analyt. appl. 13, 169, 218 [1908].

16) Drehschmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 2755 [1887]. — Lona-

tschewski, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 20, 108 [1888].

17) Abderhaldens Handb. d. biochem. Arbeitsmethoden. Berlin-Wien 1910. 3, 637.

18) Nicloux, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 132, 1501 [1901]. — Haldane, Journ. of Physiol.
18, 430 [1896]; 20, 521 [1896]. — Kostin, Archiv f. d. ges. Physiol. 83, 572 [1901]. — De Saint-Martin, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 139, 46 [1904]; 126, 1036 [1898]; Jonra. of Physiol. 1, 103 [1899]. — Gréhant, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 76, 233 [1873]; Malys Jahresber. d. Tierchemie 9, 288 [1880]. — De Dominicis, Vierteljahrsschr. f. gerichtl. Medizin 38, 326 [1909]. — Doepner, Zeitschr. f. Medizinalbeamte 22, 287 [1909].

Nicloux, Annales de Chim. et de Phys. [7] 14, 565 [1898]; Compt. rend. de l'Acad. des
Sc. 126, 746 [1898]; Arch. de Physiol. [5] 10, 382 [1898]. — Gautier, Compt. rend. de l'Acad. des
Sc. 126, 793, 931, 1299 [1898]; 128, 487 [1899]. — Kinnieut u. Sanford, Journ. Amer. Chem.
Soc. 22, 81 [1900]. — Lévy u. Pecoul, Compt. rend. de l'Acad. des
Sc. 142, 162 [1906].

²⁰) Zuntz u. Plesch, Biochem. Zeitschr. 11, 47 [1908]. — Plesch, Zeitschr. f. experim. Pathol. u. Ther. 6, 469 [1909].

sorption durch salzsaure oder ammoniakalische Kupferehlorürlösung 1); ferner durch die Verbrennungsanalyse auf elektrischem Wege oder mit glühender Platinspirale (1 Vol. CO gibt $^{1}/_{2}$ Vol. Kontraktion und bildet 1 Vol. $({\rm CO}_{2})^{2}$). Bestimmung des CO in verdorbener Luft 3); in ausgetrockneter Luft 4); im Leuchtgas 5); in Bergwerksgasen 6); im Stahl 7). Apparat zur CO-Bestimmung in der Luft 8). Trennung des CO von Methan und Wasserstoff in der Gasanalyse durch Oxydation zu $({\rm CO}_{2})$ mittels $({\rm CrO}_{3})$. Bestimmung der CO-Kapazität kleiner Blutmengen 10). CO-Methode zur Bestimmung der im Körper vorhandenen Blutmenge beruht auf Einatmung eines bekannten Volumens reinen CO und Bestimmung der Menge CO in 100 ccm Blut 11): M (Blutmenge) = $\frac{M}{100} = \frac{V}{p} \frac{({\rm Volumen \ CO})}{(100 \ {\rm ccm \ Blut})}$.

Physiologische Eigenschaften: Im assimilatorischen Gaswechsel entsteht kein Kohlenoxyd¹²). Assimilation von CO: (CO + CO₂ = 20:1) kann durch grüne Pflanzen assimiliert werden¹³), reines CO dagegen nicht¹⁴). Es sistiert die Keimung der Samen¹⁵); für Phanerogamen sind größere Mengen stark toxisch¹⁶); es wirkt direkt auf das Protoplasma¹⁷). Wirkung auf Kressesamen¹⁸).

Weinsäure und Oxalsänre (Hund intravenös injiziert) steigern den Kohlenoxydgehalt des Blutes ¹⁹), ebenso die Einfuhr von Glykose und Lävulose (0,03—0,43%) ²⁰). Der Ursprung des CO im Blute ist in der Oxalsäure zu suchen ²¹). Der CO-Gehalt des normalen Blutes wird durch Erstickung um etwa 50% herabgesetzt ²²). Nach einigen Autoren ²³) wird CO im tierischen Organismus (Mensch und Tier) nicht oxydiert, sondern zum größten Teil wieder ausgeschieden, während nach anderer Angabe ²⁴) CO durch den Organismus (Mäuse, Frösche, Mehlwürmer) zum größten Teil zerstört wird und diese Zerstörung wahrscheinlich in den Geweben und nicht im Blute stattfindet. In das Peritoneum injiziertes CO wird dort nicht wesentlich oxydiert, sondern schnell absorbiert und durch die Lunge ausgeschieden ²⁵). Im Blute absorbiertes CO wird zum Teil zu CO₂ oxydiert, zum Teil als CO exspiriert, so bei CO-Vergiftungen ²⁶). Über die Kohlenoxyddiffusion durch die Lunge und ihre Größe bei Ruhe und

¹⁾ Abderhaldens Handb. d. biochem. Arbeitsmethoden. Berlin-Wien 1910. 3, 646.

²⁾ Abderhaldens Handb. d. biochem. Arbeitsmethoden. Berlin-Wien 1910. 3, 647. — Spitta, Archiv f. Hyg. 46, 284 [1903].

³⁾ Jean, Journ. de Pharm. et de Chim. [6] 17, 418 [1903].

⁴⁾ Spitta u. Heise, Arheiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 34, 77 [1910].
5) Smits, Raken u. Terwogt, Zeitschr. f. analyt. Chemie 1900, 1002.

⁶⁾ Weißkopf, Chem. Centralbl. 1909, II, 1602.

⁷⁾ Goutal, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 149, 1129 [1909].
8) Goutal, Annales de Chim. analyt. appl. 15, 1 [1910].
9) Ludwig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 162, 47 [1872].

¹⁰⁾ Dreser, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 1908, Suppl. — Plesch, Deutsche med. Wochenschr. 1909, Nr. 6.

¹¹⁾ Haldane u. Smith, Journ. of Physiol. 25, 331 [1899]. — Zuntz u. Plesch, Biochem. Zeitschr. 11, 47 [1908]. — Plesch, Zeitschr. f. experim. Pathol. u. Ther. 6, 405 [1909]. — Haldane, Journ. of Physiol. 23, 232 [1907]. — Douglas, Journ. of Physiol. 23, 493 [1906].

¹²) Cörenwinder, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 60, 120 [1865]. — Boussingault, Annales scient. nat. [5] 10, 271 [1869].

¹³⁾ Bottomley u. Jackson, Proc. Roy. Soc. 72, 130 [1903].
14) Kraschéninnikoff, Revue génér. de Botan. 21, 177 [1909].

¹⁵⁾ Linossier, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 108, 820 [1889]. — Marcacci, Chem.-Ztg. 17, Rep. 169 [1893].

¹⁶⁾ Richards u. Mac Dougal, Bulletin Torr. Bot. Club 31, 57 [1904].

¹⁷⁾ Seeländer, Diss. Berlin 1909.
18) Paasch, Diss. Würzburg 1901.

¹⁹⁾ Lépine u. Boulud, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 60, 302 [1906].

²⁰) Sargeul, Thèse de Lyon 1905/06.

²¹⁾ Lépine u. Boulud, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 143, 374 [1906].

²²) Nicloux, Compt. rend. de la Soc. de Biol. **50**, 598 [1898].

²³⁾ Wachholz, Vierteljahrsschr. f. gerichtl. Medizin 31, Suppl. 12—34 [1907]. — Haldane, Journ. of Physiol. 20, 514 [1896]; 25, 225 [1900]. — Gréhant, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 103, 825 [1886]. — Gaglio, Annali di Chim. e di Farmac. [4. Ser.] 4, 156 [1886].

Wachholtz, Archiv f. d. ges. Physiol. 74, 174 [1899]; 75, 341 [1899].
 Bahel, Giornale della R. Accad. di Medicina di Torina 69, 179 [1906].

²⁶) Gruber, Malys Jahresher. d. Tierchemie 12, 374 [1883]. — Kreis, Malys Jahresher. d. Tierchemie 11, 387 [1882]. — De Saint-Martin, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 115, 835 [1892]; Archiv f. d. ges. Physiol. 26, 425 [1881]. — Zales ki, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 20, 34 [1885].

Arbeit 1). Mehlwürmer besitzen die Eigenschaft, aus CO-haltiger Atmosphäre CO zum Sehwinden zu bringen²). CO hemmt das Wachstum der Bakterien (Pyoeyanus, Cholerae)³). Es ist ein starkes Blutgift, indem es den Sauerstoff aus dem Blute verdrängt und seine Aufnahme verhindert durch Bildung einer sehwierig zersetzbaren, in krystallinischem Zustande isolierbaren Verbindung, dem Kohlenoxydhämoglobin COHb4). CO besitzt eine 200 mal stärkere Affinität zum Hämoglobin als Sauerstoff; wenn $V_o = \text{Prozentgehalt der Atmosphäre an O}$, $V_c = \text{Prozentgehalt}$ an CO, so ist der durch CO in Besehlag genommene Prozentanteil des körperwarmen Blutes $x=\frac{100}{0.006518\,V_o/V_c+1}$ 5). CO ist ein Gift für Atemzentren, die Ver-

bindung des CO mit Hämoglobin ist eine Verteidigungserseheinung 6). CO wirkt tödlich durch Reflexlähmung und Bildung von CO-Hämoglobin?). Toxische Dosis für Menschen ist erreieht, wenn 60-70% des Blutfarbstoffes an CO gebunden sind (bei 0,25% CO-Gebalt der Luft), für Kaninchen 80—90%, für Vögel 50—60%. Vergiftungskoeffizient 9). CO seheint direkt auf das Muskelgewebe einzuwirken (Waehholz), durch das Gehirn wird es bei Vergiftungen nicht aufgenommen 10). Es bewirkt außer der CO-Hämoglobinbildung auch noch eine Veränderung des Blutserums 11). CO-Vergiftung äußert sich auf den Eiweißstoffwechsel (Hund) durch vermehrte Kreatininausseheidung im Harn 12). Beim Kaninehen hat sie ein Sinken des CO₂- und O-Gehaltes des Blutes zur Folge, während der Milehsäuregehalt steigt ¹³); in den Muskeln der mehrere Male mit CO vergifteten Kaninehen nimmt die Phosphorfleisehsäure ab 14). CO-Vergiftung sistiert die Zuckerbildung in der Leber (Mensch und Tier) 15); sie vermag die Hippursäurebildung aus Benzoesäure herabzusetzen (Kaninchen); ein Einfluß auf die Harnstoffbildung existiert nicht 16). Glykosurie tritt nach CO-Vergiftung auf, wenn der betreffende Organismus Eiweiß zu zersetzen hat, sowohl Nahrungs- wie Körpereiweiß (Hund); Kohlehydratzufuhr bedingt keine Glykosurie 17). Bei Hühnern tritt nach CO-Vergiftung keine Glykosurie auf 18). Das Assimilationsvermögen für Traubenzucker wird durch CO-Vergiftung bei alimentärer Glykosurie herabgesetzt 19). Auftreten der Glykosurie nach CO-Vergiftung bei Verfütterung alkohollöslicher Verdauungsprodukte (Hungerhund)²⁰). Wirkung des CO auf den respiratorischen Stoffweehsel²¹), auf Blutgefäßsystem²²), Muskeln, Nervensystem, Körper-

2) Weiß, Archiv f. d. ges. Physiol. 112, 361 [1906]. 3) Frankland, Zeitschr. f. Hyg. 6, 13 [1889].

⁵) Hüfner, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 48 [1902].

6) Giacosa, Arch. intern. de Pharmacodyn. et de Thér. 15, 427 [1905].

7) Marcacci, Gazzetta degli Ospedali 1893, Nr. 2.

8) Dreser, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 29, 185 [1891]. — Hüfner, John. f. prakt. Chemie 30, 68 [1884].

9) Gréhant, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 55, 12 [1903]. — Lacassagne, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 55, 15 [1903].

10) Hoke, Archiv f. experim. Pathol. v. Pharmakol. 56, 201 [1907].

11) Patein, Journ. de Pharm. et de Chim. [6] 29, 417 [1909]. 12) Wolf u. Österberg, Biochem. Zeitschr. 16, 476 [1909].

13) Saiki u. Wakayma, Zeitsehr. f. physiol. Chemie 34, 96 [1901].

14) Bonanni u. Modigliani, Arch. di Farmacol. sperim. e science affini 3, 203 [1904].

¹⁵) Seegen, Intern. Beiträge z. inn. Medizin 1, 555 [1902]. ¹⁶) Araki, Zeitschr. f. physiol. Chemie 19, 422 [1894].

17) Straub, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 38, 139 [1896]. — Kahler, Prager med. Wochensehr. 1881, Nr. 48/49. — Pick, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 33, 305 [1894]. — Dagegen: Garofalo, Malys Jahresber, d. Tierchemie 26, 815 [1897].

18) Saito u. Katsuyama, Zeitschr. f. physiol. Chemie 32, 214 [1901].

¹⁹) Strasser, Wiener med. Presse **1894**. Nr. 28/29.

20) Rosenstein, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 40, 363 [1898]. — v. Vámossy, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 41, 273 [1898].

²¹) Bock, Malys Jahresber. d. Tierchemie 25, 438 [1896].

¹⁾ Bohr, Centralbl. f. Physiol. 23, 243, 359 [1909]. — A. u. M. Krogh, Centralbl. f. Physiol. 23, 351 [1909]; Skand. Archiv f. Physiol. 23 [1910]. — Haldane u. Douglas, Proc. Roy. Soc. 82 [1910]. - Löwy, Berl. klin. Wochenschr. 51, 2347 [1910].

⁴⁾ Hoppe - Seyler, Jahresber, d. Chemie 1867, 800. — Hüfner, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 46, 87 [1902]. — Haldane, Journ. of Physiol. 18, 430 [1896].

²²⁾ Ackermann, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 15. 401 [1858]. - Klebs, Archiv I. pathol. Anat. u. Physiol. 32, 450 [1862]. — Hürthle, Archiv f. d. ges. Physiol. 44, 561 [1888]. — Pick, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 42, 398 [1899].

temperatur, Herz, Lunge¹). Übergang des CO vom Foetus auf die Mutter²) und von der Mutter auf den Foetus³). Bestimmung der toxischen Dosis für verschiedene Tiere⁴). Kaltblüter sind sehr resistent gegen CO, da ihr Sauerstoffbedürfnis gering ist und bei niedriger Temperatur wenig Sauerstoff aus dem Hämoglobin durch CO verdrängt wird⁵). Leuchtgas ist giftiger als CO 6). Aufnahme von CO durch Leichen?). Über Kohlenoxydvergiftung 8); Wirkung, Symptome und Therapie⁹). — Uber die Aufnahme des CO in das Blut¹⁰) (vgl. auch oben). Reaktion des Kohlenoxydblutes 11). CO hält sieh sehr lange im Blute, auch bei vorgeschrittener Fäulnis 12); bei der Einwirkung von Fäulnis oder Pankreasferment bleibt es unverändert 13). Spektroskopisches Verhalten des Kohlenoxydblutes bei Fäulnis 14). Muskelhämoglobin bindet weniger CO als Bluthämoglobin 15). Mit CO verbindet sich auch noch nach der Abspaltung vom Eweiß als Hämochromogen der eisenhaltige Kern des Blutfarbstoffes 16); das spektrale Verhalten dieser Verbindung ist gleich dem des CO-Hämoglobins 17). Über Kohlenoxydhämochromogen 18). Im Hämoglobin ersetzt l Vol. CO I Vol. O 19). Es wird vom eisenhaltigen Teil des Hämoglobins gebunden 20). Der CO2 bindende Teil des Hämoglobins ist nicht der CO bindende²¹). Dissoziation des Kohlenoxydhämoglobins²²); CO kann durch Sauerstoff wieder verdrängt werden, wenn der Partialdruck des Sauerstoffs den des CO überwiegt 23). Beim Evakuieren gibt das CO-Hb schon sein CO wieder ab24); nach CO-Vergiftungen versehwindet CO verhältnismäßig sehnell wieder aus dem Blute 25). Licht besehleunigt die Methhämoglobinbildung Met-Hb aus Kohlenoxydliämoglobin²⁶). Dieses wird durch Schwefclammon nicht reduziert (Unterschied vom Methämoglobin), durch 0,025 proz. Chamäleonlösung nicht oxydiert zu Methämoglobin (Unterschied vom Oxyhämoglobin O2-Hb 27); Schwefelwasserstoff verändert gleichfalls nicht 28).

Mosso, Malys Jahresber. d. Tierchemie 30, 576 [1901].
 Nicloux, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 133, 67 [1901].

3) Gréhant u. Quinquaud, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 96, 330 [1883].

4) Gréhant, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 91, 858 [1880].

Kunkel, Centralbl. f. Physiol. 13, 565 [1899]. — Paasch, Inaug.-Diss. Würzhurg 1901.
 Ferchland u. Vahlen, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 48, 106 [1902]. — Kunkel, Sitzungsber. d. physikal.-chem. Gesellschaft Würzhurg 1903, 61. — Cividalli u. Chistoni, Lo Sperimentale 60, 333 [1906].

7) Straßmann u. Schulz, Berl. klin. Wochensehr. 1904, 1233.

8) Reetz, Diss. Berlin 1906. S. 40.

- 9) Kohert, Lehrbuch der Intoxikationen. Stuttgart 1906. 2, 868-880.
- 10) Gréhant, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 86, 895; 87, 193 [1878]; 114, 309 [1892]. Belky, Orvosi hetilap 1885, Nr. 18.

11) Rubner, Archiv f. Hyg. 10, 397 [1890].

12) Nieloux, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 55, 13 [1903].
13) Hoppe-Seyler, Zeitschr. f. physiol. Chemie 1, 121 [1877].

14) Raimondi, Riforma med. 1, Nr. 37/38 [1901].

- 15) Camus u. Pagniez, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 55, 837 [1903].
- 16) Hüfner u. Küster, Archiv f. Anat. u. Physiol., physiol. Abt. 1904, Suppl. 387.

17) Szigeti, Wiener klin. Wochenschr. 1893, 311.

- 18) Pregl, Zeitschr. f. physiol. Chemie 44, 173 [1905].
- ¹⁹) Hüfner, Archiv f. Physiol. **1895**, 209; Journ. f. prakt. Chemie **28**, 256 [1883]; **30**, 68 [1884].

²⁰) Hoppe - Seyler, Zeitschr. f. physiol. Chemie 13, 477 [1889].

²¹) Foà, Giornale della R. Accad. di Medicine di Torino 65, 6, 345 [1903].

²²) Camus u. Nicloux, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 53, 955 [1901]; 55, 792 [1903]. — Gréhant, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 132, 574, 951 [1901]; Compt. rend. de la Soc. de Biol. 54, 63 [1902]. — Montuori, Malys Jahresber. d. Tierchemie 30, 180 [1901]; Gazzetta intern. di Medizina 7, 311 [1904]. — Marshall, Zeitschr. f. physiol. Chemie 7, 81 [1882]. — Külz, Zeitschr. f. physiol. Chemie 7, 384 [1882/83]. — Hüfner, Du Bois-Reymonds Archiv 1895, 213.

²³) Hüfner u. Küster, Archiv f. Physiol. **1904**, 387. — Gréhant, Bulletin de l'Acad. de méd. de Paris [3] **59**, 507 [1908]. — Lüssem, Zeitschr. f. klin. Medizin **9**, 397 [1885]. — Bertins-

Sans u. Moitessier, Bulletin de la Soc. chim. [3] 9, 722 [1893].

24) Hoppe-Seyler u. Thierfelder, Handbuch der physiologisch- und pathologisch-

chemischen Analyse. Berlin 1903. S. 354.

²⁵) Wachholz, Vierteljahrsschr. f. gerichtl. Medizin 23, 223 [1902]. — Garnier, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 55, 761 [1903].

²⁶) Gröber, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 58, 343 [1908].

Weyl u. Anrep, Du Bois-Reymonds Archiv 1880, 227.
Salkowski, Zeitschr. f. physiol. Chemie 7, 114 [1882].

Physikalische und chemische Eigenschaften: Kohlenoxyd ist ein farb- und geruchloses Gas, welches mit hellblauer Flamme zu CO₂ verbrennt. Verflüssigung durch Kompression und darauffolgende Expansion 1). Bei —136° 150 Atm. Druck noch nicht flüssig. Siedep. —190° bei 760 mm; —139,5° bei 35,5 Atm.; —172,6° bei 4,6 Atm. Erstarrt bei —207° bei 100 mm. Spez. Gewicht 0,9674. Verbrennungswärme (bei konstantem Druck) 67,960 Cal. Molekularbrechungsvermögen 7,48. CO-Spektrum²). Absorption durch Wasser (1 l H₂O löst 0,0254 l CO bei 15°)³), Alkohol⁴), Blausäure⁵).

Durch den elektrischen Funkenstrom oder bei höherer Temperatur zerfällt CO in C und CO_2 °), beim Erlutzen in Gegenwart von Metalloxyden (Fe. Xi, Co) zerfällt es gleichfalls in C und CO_2 . Aus Wasser und CO entsteht durch dunkle, elektrische Entladung Ameisensäure, aus Wasserstoff und CO Formaldehyd, aus Ammoniak und CO Formamid, aus Methan und CO Acetaldehyd. Bei 250—300° beginnt schon aus Wasser und CO die Umsetzung zu CO_2 .

Kohlenoxyd wird durch Metalle (Na. K, Fe) in der Glübhitze reduziert: $3 \text{ CO} + \text{K}_2 = \text{K}_2 \text{CO}_3 + 2 \text{ C}$. Es ist selbst ein Reduktionsmittel: Ag_2O wird bei 60° , CuO bei 300° , PbO, SnO (nicht ZnO) zu Metallen reduziert, Alkalisulfate zu den betreffenden Sulfiden. Reduziert ammoniakalische Silberlösung schon in der Kälte. CrO_3 oxydiert CO zu CO_2 (Trennung von Wasserstoff und Sumpfgas) 7); Vereinigung von trocknem CO mit O im statu nascendi 8); Einwirkung von Ozon oder Wasserstoffsuperoyxd auf CO_9). Aus Natriumamid und CO entsteht in der Hitze NaCN. Verbindet sich direkt mit Chlor, Brom, Schwefel; mit Platin, Palladium, Kalihydrat und alkalischen Erden. Lagert sich bei höherer Temperatur an Alkoholate und erzeugt Säuren; bildet mit Natriumäthyl Diäthylketon CO (C_2H_5)₂. Hämoglobinverbindung siehe unter "Physiologische Eigenschaften".

Verbindungen des CO mit Metallsalzen: $3 \text{ CO} \cdot 4 \text{ Cu}_2\text{Cl}_2 + 7 \text{ H}_2\text{O}^{10}$). — CO · PtCl₂. Schmelzp. 195° ; $2 \text{ CO} \cdot \text{PtCl}_2$, Schmelzp. $142^\circ \cdot 11$). — $2 \text{ CO} \cdot \text{Cl}_2\text{PtCl}_2$ (Krystalle aus H_2O); $3 \text{ CO} \cdot 2 \text{ PtCl}_2$, Nadeln aus CCl₄ vom Schmelzp. $130^\circ \cdot 12$). — CO · PtCl₂ · P(OC₂H₅)₃ · 13). — COPtBr₂, rote Nadeln vom Schmelzp. $181-182^\circ$, löslich in H₂O unter Zersetzung · 12). — COPtJ₂, rote Krystalle aus Benzol vom Schmelzp. $140-150^\circ$ unter Zersetzung, löslich in Äther · 14). — COPtS, unbeständig; COPt(SCN)₂ + KSCN, Nadeln, löslich in Alkohol, zersetzlich beim Erwärmen mit H₂O · 8). — Fe(CO)₅, Nadeln bei — 21°. Siedep. $102,8^\circ$ bei 749 mm · 15).

- Co(CO)₄, Schmelzp. 42-46° unter Zersetzung.

Kohlenoxydnickel Ni(CO) $_4$ ¹⁶). Siedep. 43° bei 751 mm; fest bei -25°. Spez. Gewicht 1,35613 bei 0°. Löslich in Chloroform, Benzol, Alkohol. Wird von verdünnten Säuren oder Alkalien nicht angegriffen; oxydiert sich an der Luft zu $C_2O_3Ni_3 + 10 H_2O$. — Ni(CO) $_4$ ist stark giftig, weniger als 0,5% in der Luft wirken bereits toxisch ¹⁷); nach subcutaner Injektion bewirkt es Glykosurie und zentrale Lähmung ¹⁸). Das Hauptsymptom

 Ciamician, Monatshefte f. Chemie 1, 636 [1880]. — Wesendonck, Poggend. Annalen d. Physik [2] 17, 436 [1882].

Bunsen, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 93, 17 [1855].
Carius, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 94, 135 [1855].

5) Böttinger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 1122 [1877].

6) Deville, Jahresher. d. Chemie 1865, 61.

7) Ludwig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 162, 47 [1872].

8) Russell, Proc. Chem. Soc. 16, 42 [1900].

10) Berthelot, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 98, 392 [1856].

¹¹) Schützenberger, Jahresber. d. Chemie 1870, 381.

12) Pullinger, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 24, 2291 [1891].

13) Schützenherger u. Fontaine, Bulletin de la Soc. chim. 18, 104 [1872].
14) Mylius u. Förster, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 2434 [1891].
15) Mond u. Langer, Journ. Chem. Soc. 59, 1090 [1891]. — Dewar u. Jones, Proc. Chem.

16) Mond, Langer u. Quincke, Journ. Chem. Soc. 52, 751 [1890]. — Frey, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellsehaft 28, 2513 [1895].

17) Hanriot u. Richet, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 43, 185 [1891].

Cailletet, Jahresher. d. Chemie 1827, 68. — Wrohlewski u. Olszewski, Poggend. Annalen d. Physik [2] 20, 256 [1884].

 ⁹⁾ Jones, Amer. Chem. Journ. 30, 40 [1903]. — Waters, Amer. Chem. Journ. 30, 50 [1903].
 — Clausmann, Bulletin de la Soc. chim. [4] 1, 827 [1910].

Soc. **16** A, 558 [1905]; **29** A, 66 [1907]. — Van Breukeleveen u. ter Horst, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas **19**, 27 [1900].

¹⁸⁾ Kendrick u. Snodgrass, Brit. med. Journ. I, 1215 [1891]. — v. Vahlen, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 48, 117 [1902].

der Ni(CO)₄-Vergiftung besteht in der Temperaturherabsetzung 1). Zur Toxikologie des Ni(CO)₄ 2).

Kohlensuboxyd C₃O₂ = O: C: C: C: O. Aus Malonsäure durch Erhitzen mit P₂O₅ 3).

Schmelzp. —108°. Siedep. +7°. Spez. Gewicht 1,1137 bei 0°.

Chlorkohlenoxyd, Phosgen CO: Cl₂. Wird dargestellt aus Cl und CO⁴) oder aus CCl₄ und rauchender H₂SO₄⁵). Erstickend riechende Flüssigkeit vom Siedep. 8,2°. Spez. Gewicht 1,432 bei 0°. Wird durch H₂O zersetzt, bildet mit abs. Alkohol Chlorameisensäureester, mit Ammoniak Harnstoff, mit Salmiak Harnstoffchlorid. Einwirkung auf PH₃⁶). Verwendung zu Synthesen⁷). Giftig; Zersetzung im Organismus⁸).

Bromkohlenoxyd COBr₂ 9). Siedep. 64-65°. Spez. Gew. 2,48 bei 0°.

Kohlenoxysnlfid COS. Kommt in einigen Schwefelquellen vor ¹⁰). Wird dargestellt durch Einwirkung verdünnter H₂SO₄ auf KCNS oder NH₄CNS ¹¹), ferner durch Überleiten von erhitztem CO über Schwefel ¹²) oder CS über glühendes Kaolin ¹³). Reinigung ¹⁴). Quantitative Bestimmung ¹⁵). Geruchloses, leicht entzündliches Gas; brennt mit blauer Flamme. Wird bei 0° 12¹/₂ Atm. oder bei 17° 21,5 Atm. flüssig; beim Ausgießen fest. Löslich in Alkohol oder Äther, unlöslich in H₂O. Löst Schwefel. Bildet mit O (1¹/₂ Vol.) ein explosives Gemenge. Zerfällt bei Rotglut in CO und S. Organische Synthesen mittels COS ¹⁶). Unterschied von CS₂¹⁷). COS schädigt den tierischen Organismus ¹⁸), indem es das Nervensystem stark angreift ¹⁵).

Schwefelkohlenstoff CS₂. Bildet sich bei der Darstellung ätherischer Öle (Senföl)¹⁹). Wird dargestellt durch Überleiten von Schwefeldampf über glühende Kohle²⁰) oder aus Chlorkohlenstoff und Schwefelphosphor bei 200°²¹): 3 CCl₄ + 2 P₂S₅ = 3 CS₂ + 4 PSCl₃. — Reinigung¹⁷)²²). Nachweis²³) und Bestimmung²⁴). — Ätherisch riechende, stark lichtbrechende

2) Mittasch, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 49, 367 [1903]. — Armit, Journ.

of Hyg. 7, 526; 8, 566 [1907].

4) Wilm u. Wischin, Jahresber. d. Chemie 1868, 5. — Paternò, Jahresber. d. Chemie

1878, 229.

5) Erdmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 1993 [1893].

6) Höchster Farbwerke, D. R. P. 89 599; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, Ref. 1195 [1896].

7) Hofmann, Zeitschr. f. angew. Chemie 21, 1986 [1908].

8) R. Müller, Zeitschr. f. experim. Pathol. u. Ther. 9, 103 [1911]; Zeitschr. f. angew. Chemie 1910, 1489. — Gerlinger, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 47, 438 [1902].
9) Besson, Bulletin de la Soc. chim. [3] 13, 445 [1895]. — Emmerling, Berichte d. Deutsch.

chem. Gesellschaft 13, 873 [1880].

10) Than, Annalen d. Chemie u. Pharmazie, Suppl. 5, 245 [1867].

11) 110svay, Bulletiu de la Soc. chim. 37, 295 [1882]. — Klason, Journ. f. prakt. Chemie [2] 36, 69 [1887].

12) Salomon, Journ. f. prakt. Chemie [2] 5, 479 [1872].

13) Gautier, Jahresber. d. Chemie 1888, 535.
14) Weigert, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 1008 [1903].

15) Hempel, Zeitschr. f. anorgan. Chemie 14, 865 [1901].

- 16) Weigert, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 1007 [1903].
 17) Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 2, 74 [1869].
- 18) Schwalbe, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 105, 486 [1886]. Klason, Journ. f. prakt. Chemie [2] 36, 94 [1887]; Chem.-Ztg. 1890, Nr. 24.

19) Gadamer, Archiv d. Pharmazie 235, 53 [1897].
 20) Sidot, Bulletin de la Soc. chim. 13, 323 [1870].

²¹) Rathke, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 152, 200 [1869].

22) Friedburg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 1617 [1875]. — Ohach, Journ. f. prakt. Chemie [2] 26, 282 [1882]. — Chenevier, Zeitschr. f. analyt. Chemie 31, 68 [1892].

23) Melzer, Zeitschr. f. analyt. Chemie 37, 346 [1898]. — Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 1735 [1880]. — Grete, Aunalen d. Chemie u. Pharmazie 190, 211 [1878]. — Macagno, Zeitschr. f. analyt. Chemie 21, 133 [1882].

24) Schmitz - Dumont, Chem.-Ztg. 21, 487, 510 [1897]. — Goldberg, Zeitschr. f. angew. Chemie 1899, 75. — Müntz, Zeitschr. f. analyt. Chemie 23, 270 [1884]. — Fallières, Annales de

Chim. et de Phys. [6] 2, 134 [1884].

¹⁾ Kendrick u. Snodgrass, Brit. med. Journ. 1, 1215 [1891]. — v. Vahlen, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 48, 117 [1902].

³⁾ Diels, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 689 [1906]; 41, 82, 3426 [1908]. — Brodie, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 169, 271 [1873]. — Berthelot, Bulletin de la Soc. chim. 26, 102 [1876].

Flüssigkeit vom Siedep. 47°. Spez. Gewicht 1.2905 bei 0°. Löslich in organischen Solvenzien. Brennt mit blauer Flamme: mit Stickoxyd gemischt verbrennt es mit blendendweißem Lichte (Anwendung in der Photographie). Zerfällt hei Rotglut in C und S. Durch Einwirkung der dunklen, elektrischen Entladung auf ein Gemisch von CS2 und Hoder CO entsteht CS1). CS₂ ist giftig; Luft mit 5 Vol.-Proz. CS₂ wirkt toxisch auf Vögel, Reptilien, Säugetiere²). Es wirkt durch seine Lipoidlöslichkeit auf das Zentralnervensystem und auf das Blut3). Es dient als K₂CS₃ zur Vernichtung von Insekten (Phylloxera) und ist ein kräftiges Konservierungsund Desinfektionsmittel⁴). Wirkung auf Pflanzen⁵). — Darstellung von K₂CS₃⁶).

Oxalsäure (Äthandisäure).

Mol.-Gewicht 90,02.

Zusammensetzung: 26,67% C, 2,24% H, 71,09% O.

 $C_2H_2O_4 + 2H_2O$.

 $^{\text{COOH}}_{\text{COOH}} + 2 \, \text{H}_2\text{O}$.

Vorkommen: In Pflanzen?): In freiem Zustande selten, so in den Haaren von Cicer arietinum, in Boletus sulfurens, in vielen Pflanzen dagegen als Salz. Als Natriumsalz in Salicornia- und Salsolaarten; Kaliumoxalat (Kleesalz) im Zellsafte gelöst in vielen Oxalis- und Rumexarten, in Rheumblättern und Atropa Belladonna; Magnesiumoxalat bei zahlreichen Paniceen 8); Calciumoxalat in vielen Wurzeln (Rhabarber, Runkelrübe, Iris florentina, Radix Columbo) 9), in Zellmembranen bei Gymnospermen, Nyctaginaceen, Thallophyten, Algen, Flechten, Pilzen 10), Farnen, ferner bei Monokotyledonen und Dikotyledonen, Palmen, Konvolvulaceen, Leguminosen, Tomaten 11), in Aleuronkörnern 12). — Im tierischen Organismus findet sich die Säure im Blute von Frosch und Kröte als Calciumsalz, post mortem in der Darmschleimhaut 13); in Blasen- und Nierensteinen ("Maulbeersteine"); in den Harnen von Hund ¹⁴), Pferd ¹⁵), Mensch (pro die bis 20 mg) ¹⁶) normal als Calciumsalz und in pathologischen Harnen¹⁷) (vgl. "Physiologische Eigenschaften"); in den Exkrementen der Raupen; in der Leber des Kalbes (8-10 mg pro kg) und des Rindes (12 mg pro kg) 18), ferner in der Milz, Lunge und Thymusdrüse 19). In Gärbottichen findet sich Oxalsäure als Calciumsalz 20)

1) Losanitsch u. Jovitschitsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 138 [1897].

2) Cloetz, Jahresber. d. Chemie 1866, 120.

- 3) Kromer, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 145, 188 [1896]. Haupt, Arch. intern. de Pharmacodyn. et de Thér. 11, 155 [1903].
- 4) Zöller, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 9, 707 [1876]. Schiff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 828 [1876].

5) Bokorny, Pharmaz. Post 20, 281 [1903].

6) Přzibram u. Glücksmann, Monatshefte f. Chemie 13, 625 [1892].

7) Czapek, Biochemie der Pflanzen. Jena 1905. 2, 418.

8) Monteverde, Botan. Centralbl. 43, 329 [1890].

- 9) Tunmann, Zeitschr. f. physikal. Chemie 47, 1069 [1906].
- 10) Zopf, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 18, 32 [1900]. Banning, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 8, 395 [1902]. — Brefeld, Botanische Untersuchungen über Schimmelpilze. 1. Leipzig 1872. — Fritsch, Archiv d. Pharmazie 227, 193 [1889].

11) Albahary, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 145, 131 [1907].

- 12) Radlkower, zit. bei Holzmann, Flora 67, 497 [1877].
- 13) v. Vietinghoff-Scheel, Arch. intern. de Pharmacodyn. et de Thér. 8, 225 [1901].

14) Lüthje, Zeitschr. f. klin. Medizin 35, 271 [1898].

- 15) Feser u. Friedberger, Malys Jahresber. d. Tierchemie 4, 231 [1875].
- 16) Fürbringer, Deutsches Archiv f. klin. Mcdizin 18, 143 [1876]. Dunlop, Centralbl. f. med. Wissensch. 1896, 230. — Lommel, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 63, 599 [1899]. — Salkowski, Zeitschr. f. physiol. Chemie 29, 437 [1900]; Berl. klin. Wochenschr. 1900, Nr. 20; Centralbl. f. d. mcd. Wissensch. 1899, Nr. 16. — Autenrieth n. Barth, Zeitschr. f. physiol. Chemie 35, 327 [1902]. — Barth, Diss. Freiburg 1903. — Wesener, Archiv f. Verdauungskrankheiten 8, 174 [1902]. — Stradowsky, Archiv f. pathol. Anat. n. Physiol. 163, 404 [1901].

17) Fürbringer, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 16, Heft 5/6 [1875].
18) Salkowski, Zeitschr. f. physiol. Chemie 29, 448 [1899/1900]. — Pieralini, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 160, 173 [1900].

Cipollina, Berl. klin. Wochenschr. 1901, Nr. 20, 544.
 Will, Chem. Centralbl. 1910, I, 1560.

und im Saturationsschlamm der Zuckerfabriken 1). Als Mineral als oxalsaures Eisenoxydul (Humboldtin) in Braunkohlenlagern und als Calciumsalz (Whewellit).

Bildung: Über die Bildung der Oxalsäure durch Schimmelpilze und Bakterien siehe "Physiologische Eigenschaften". Durch Oxydation vieler organischer Verbindungen, besonders Kohlehydrate und Pflanzensäuren mittels Salpetersäure; durch Oxydation mehrwertiger Alkohole, oder von Aldehyden und Ketonen mittels KMnO₄ in stark alkalischer Lösung²); bei der Kalischmelze sauerstoffreicher Säuren (Citronensäure, Weinsäure, Ameisensäure), von Glykol, von Holz; durch Erhitzen von Natriumformiat unter Luftabschluß bei 400°3); bei der Oxydation von Leimstoffen, von Glutin und Thioglutan durch HNO₃4); bei Behandlung animalischer Substanzen mit HCl und KClO₃5); bei der Behandlung von Hirschhorn mit Barythydrat⁶); bei der Zersetzung von Eiweißkörpern⁷); aus Natriumfamalgam und CO₂ bei 360°8); aus Kaliumhydrür und CO₂ bei 80°9); oxalsaures Ammonium entsteht beim Aufbewahren wässeriger Cyanlösung oder aus Aceton und Blausäure durch Lichtwirkung ¹⁰). Cyan geht mit wässeriger Aldehydlösung ¹¹) oder konz. Salzsäure ¹²) in Oxamid über; Cyangas in abs. Alkohol geleitet, der mit HCl gesättigt, gibt Oxalsäurediäthylester ¹³).

Darstellung: Durch die Alkalischmelze von Holzspänen (240—250°) unter Zusatz von Kohlenwasserstoffen, Ausziehen mit H₂O, Eindampfen bis spez. Gewicht 1,35 und Reimigen des auskrystallisierenden Natriumoxalats über das Calciumsalz ¹⁴). Aus Kohlenhydraten durch Oxydation mittels HNO₃ hei Gegenwart von Sauerstoffüberträgern ¹⁵). Aus Cellulose ¹⁶) oder cellulosehaltigen Materialien ¹⁷) durch Oxydation. Aus Formiaten durch Erhitzen bei Alkaligegenwart oder im Vakuum oder durch Erhitzen von Gemischen von Formiaten mit Carhonaten ¹⁸) oder mit Borax ¹⁹). Darstellung von Oxalsäure neben Kryolith ²⁰). Darstellung im kleinen durch Erhitzen von Zucker oder Glycerin oder Stärke mit HNO₃ (1,245)²¹). Darstellung chemisch reiner Säure ²²). Darstellung aus Organen: Diese werden mit H₂O mehrfach ausgekocht und abgepreßt, das eingeengte Filtrat mit HCl angesäuert, mit Äther extrahiert, dieser abgedunstet und aus dem in H₂O gelösten Rückstand das Calciumsalz gewonnen. Die Reinigung der Oxalsäure kann durch Umkrystallisieren aus H₂O oder Alkohol erfolgen ²³).

Nachweis: Durch Darstellung des in Essigsäure unlöslichen, in Mineralsäuren löslichen Calciumsalzes nach vorhergehender Extraktion mit Äther; Nachweis im Harn²⁴). Nachweis bei

1) Andrlik, Zeitschr. f. Zuckerind. in Böhmen 25, 139 [1901].

2) Greifenhagen, Biochem. Zeitschr. 30, 151 [1910].

3) Merz u. Weith, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 1513 [1882].

4) Ssadikow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 41, 641 [1909]; Biochem. Zeitschr. 21, 35 [1909].

5) Van Melckebeke, Bulletin de l'Acad. roy. de méd. de Belg. 11, 572 [1877].

⁶) Bleunard, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 89, 953 [1879].
⁷) Zöller, Anzeiger d. Königl. Akad. d. Wissensch. 1874, Nr. 19.
⁸) Drechsel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 146, 140 [1868].
⁹) Meisen Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 140, 1200 [1868].

Moissan, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 140, 1209 [1905].
 Ciamician u. Silher, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 1671 [1905].

11) Liebig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 113, 246 [1860].

12) Schmitt u. Glutz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 1, 66 [1867].

13) Volhard, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 158, 118 [1871].

14) Capitaine u. v. Hertling, D. R. P. 84 230; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft
28, 1080, Ref. [1895]. — Possoz, Jahresber. d. Chemie 1858, 242. — Thorn, Journ. f. prakt. Chemie
[2] 8, 182 [1873].

¹⁵) Naumann u. Moeser, D. R. P. 183 022 [1905]; 208 999 [1907].
 ¹⁶) Lifschütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 1191 [1891].

- 17) Droste, D. R. P. 199583 [1906]. Dammer, Chem. Technologie d. Neuzeit. Stuttgart
- 1910. Bd. I, S. 656.
 18) Koepp & Co., D. R. P. 161 512 [1903]. Elektrochem. Werke, D. R. P. 204 895 [1906].
 Goldschmidt, D. R. P. 111 078 [1897].
 - 19) Boehringer & Söhne, D. R. P. Nr. 229 853 [1908].

20) Muth, D. R. P. 214 040 [1908].

²¹) Thompson, Jahresber. d. Chemie 1847/48, 498.

22) Schmatolla, Apoth.-Ztg. 16, 194 [1901].

- 23) Riechelmann, Chem. Centralbl. 1897, I, 539. Siebold, Jahresber. d. Chemie 1875, 519. Stolba, Jahresber. d. Chemie 1874, 571.
- 24 Salkowski, Zeitschr. f. physiol. Chemic 10, 120 [1886]. Neubauer, Zeitschr. f. analyt. Chemie 8, 521 [1869]. Autenrieth u. Barth, Zeitschr. f. physiol. Chemie 35, 327 [1902].

Gegenwart von Carbonaten oder Sulfiten 1). Durch Erhitzen mit äthylschwefelsaurem Kalium 2).

Eisenchlorid als Reagens auf Oxalsäure3).

Bestimmung: Bestimmung der Oxalsäure in Harn und Geweben beruht auf der Darstellung des Calciumoxalats, nachdem die mit HCl angesäuerte Flüssigkeit eingeengt und mit Äther extrahiert ist4); Bestimmung im Harn nach Neubauer5), nach Autenricth und Barth 6). Bestimmung in Exkrementen 7), im Blut 8). Bestimmung bei Pilzgärungen beruht auf der Reduktion von Kaliumpermanganat durch Oxalsäure, 1 ccm 1/10 n-KMnO4 = 45,01 mg Oxalsäure 9). Bestimmung der Oxalsäure durch Titration mit KMnO₄ in saurer Lösung 10). Oxalsäurebestimmung in Pflanzenteilen 11), in sauren Rübenblättern 12), in Früchten und Gemüsen 13). Zur Fällung als Calciumsalz 14).

Physiologische Eigenschaften: Oxalsäurebildung in Pflanzen: Das Calciumoxalat ist ein pflanzliches Ausscheidungsprodukt, in kalkfreien Nährböden können aber auch oxalatfreie Pflanzen gezogen werden (Caryophyllaceen) 15). Die Entstehung der Oxalatkrystalle erfolgt ausschließlich in Vakuolen des Protoplasmas 16); Bildung in Laubblättern 17). Gehalt einzelner Pflanzen an Oxalsäure 18). Der Gehalt ist im Sommer bei verschiedenen Pflanzen größer als im Herbst 19). Beim Keimen bleibt der Gehalt der Rübensamenknäule an Calciumoxalat unverändert, während Alkalioxalat verschwindet²⁰). Niedrige Temperatur erzeugt erhöhte Säurebildung 21). Nitrate als Stickstoffnahrung der Pflanzen bilden reichlich, Ammonsalze wenig Oxalsäure²²). Über den Verbrauch in den Blättern während des Wachstums abgelagerter Oxalatdrüsen 23). Die Pflanzen können den einmal als Oxalat deponierten Kalk nicht mehr nutzbar machen; nicht der Überschuß von Oxalsäure (von CO₂-Assimilation herrührend) wird gebunden, sondern der Überschuß an Kalk, dieser und nicht die Assimilation übt einen direkten Einfluß auf die Krystallbildung 24). Die Muttersubstanz der Säure in Pflanzen ist nicht bestimmt, vielleicht Kohlehydrate; Oxalsäure als Abbau und Oxydationsprodukt in

1) Nath Das, Chem. News 99, 302 [1909].

2) Castellana, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 14, 465 [1905].

3) Rosenthaler, Archiv d. Pharmazie 241, 479 [1903].

4) Salkowski, Zeitschr. f. physiol. Chemie 29, 437 [1904]. — Mac Lean, Zeitschr. f. physiol. Chemie 60, 20 [1909]. — Dakin, Journ. of biol. Chemistry 3, 57 [1907]. — Stradomsky, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 163, 404 [1901]. — Serkowski u. Mozdzenski, Zeitschr. f. physiol. Chemie **70**, 264 [1911].

5) Neubauer, Zeitschr. f. analyt. Chemie 8, 521 [1869]. — Fürbringer, Archiv f. klin. Medizin 18, 154 [1876]. — Czapek, Prager Zeitschr. f. Heilkde. 2, 350 [1881].

- 6) Autenrieth u. Barth, Zeitschr. f. physiol. Chemie 35, 327 [1902]. Dagegen: Mac Lean, Zeitschr. f. physiol. Chemie 60, 20 [1909].
 - 7) Marfori, Annali di Chim. e di Farmacol. 12, 250 [1890]. 8) Gaglio, Annali di Chim. e di Farmacol. [4] 4, 156 [1886].
- 9) Pringsheim, Abderhaldens Handb. d. biochem. Arbeitsmethoden. Berlin-Wien 1910.
- 10) Baxter u. Zanetti, Amer. Chem. Journ. 33, 500 [1905]. Schröder, Zeitschr. f. öffentl. Chemie 15, 321 [1909].
- 11) Berthelot u. André, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 101, 354 [1885]; Zeitschr. f. analyt. Chemie 27, 403 [1888].

12) Bülow, Landw. Jahrbücher 47, 359 [1900].

13) Albahary, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 144, 1232 [1907]. — Cipollina, Berl. klin. Wochenschr. 1901, Nr. 20, 544.

14) Murmann, Österr. Chem.-Ztg. [2] 12, 305 [1909]. ¹⁵) Amar, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. **136**, 901 [1903].

16) Wakker, Botan. Centralbl. 33, 360 [1888]. — Pringsheim, Jahrb. f. wissensch. Botanik 19, 423 [1888].

17) Schimper, Botan. Ztg. 1888, 81, 97, 113, 129, 145. 18) Czapck, Biochemie der Pflanzen. Jena 1905. 2, 421.

19) Berthelot u. André, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 102, 995, 1043 [1886]; Annales de Chim. et de Phys. [6] 10 [1887].

²⁰) Doby, Landw. Versuchsstationen 70, 155 [1909].

²¹) Mayer, Landw. Versuchsstationen 18, 426 [1875].

Benecke, Botan. Ztg. 61, 79 [1903].

23) Wehmer, Botan. Ztg. 1891, 149; Berichte d. Deutsch. botan. Geschschaft 7, 216 [1889]; 9, 218 [1891]; Botan. Centralbl. 1889, 141; Landw. Versuchsstationen 40, 109, 439

²⁴) Amar, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. **137**, 1301 [1903]; Annales scient. nat. Bot. [8]

19, 195 [1904].

grünen Pflanzen 1); Bedeutung für die CO₀-Assimilation 2). — Toxicität der Oxalsäure für die roten Epidermisschuppen höherer Pflanzen3); Einfluß des Calciumoxalats auf Rübenwurzelkrankheiten4).

Bildung durch niedere Organismen und Verhalten gegen diese. Oxalsäurebildung findet durch Aspergillus niger und andere Pilze in kalkfreien Nährböden wenig statt, nach Zusatz von Ammoniumnitrat oder Alkalinitrat als Stickstoffquelle dagegen reichliche Bildung, auch nach Zusatz von Alkali oder eines Kalksalzes; auf Säurezusatz (Ammonsulfat oder Ammonchlorid) unterbleibt die Bildung; bei höherer Temperatur wird sie vom Pilze verbrannt (über 30°), sie ist also ein Produkt unvollkommener Oxydation und als intermediäres Produkt des abbauenden Stoffwechsels anzusehen⁵). Bildung der Oxalsäure aus Kohlehydraten, "Oxalsäuregärung", besonders durch Aspergillus niger 6), durch Hefearten, Saccharomyces Hansenii 7); Bildung bei der alkoholischen Gärung durch verschiedene Organismen 8); Bildung von Ammonoxalat aus Aminosäuren durch Aspergillus niger 9); auf Peptonlösungen durch Pilze 10); in Gelatinekulturen von Penicillium glaucum und anderen Pilzen 11); in rubidiumhaltigen Nährlösungen durch Aspergillus niger 12) und in eisenhaltigen bei Ammoniumnitratgegenwart 13); auf Peptonlösungen und weinsaurem Ammonium durch Mucorarten 14); Bildung freier Oxalsäure durch Aspergillus 15), durch Sterigmatocystis nigra 16). Wird die Atmung der Schimmelpilze durch Reizstoffe erhöht, so wird die Oxalsäureansammlung verringert 17). Oxalsäurebildung aus organischen Säuren durch Bakterien (aus Essigsäure, Glykolsäure, Milchsäure, Malonsäure, Brenzweinsäure) 18); aus Alkoholen 18); aus Kohlehydraten, Stärke, Dextrin¹⁸); bei der Spaltungsatmung von Bakterien¹⁹). Nährwert der Oxalsäure für gewisse Schimmelpilze²⁰), als Nährstoff für Harnsäurebakterien²¹), für Actinomyces odorifer 22); Zersetzung durch Allescheria 23), durch Penicillium glaucum 24); Abspaltung von Am-

¹⁾ Czapek, Biochemie der Pflanzen. Jena 1905. 2, 423.

²⁾ Inghilleri, Zeitschr. f. physiol. Chemie 71, 105 [1911].

³⁾ Stracke, Chem. Centralbl. 1905, II, 1034.

⁴⁾ Doby, Chem. Centralbl. 1909, I, 88.

⁵⁾ Wehmer, Botan. Ztg. 49, 233 [1891]; Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 9, 163 [1891]; Chem.-Ztg. 21, 1022 [1897]; Beiträge zur Kenntnis einheimischer Pilze 1 [1893]; 2 [1895].
Hansen, Annals of botany 11, 549 [1895].
Wehmer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 269, 383 [1892]; Berichte d. Deutsch. botan.

Gesellschaft 9, 163, 223 [1891]; Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. 3, 102 [1897]; Sitzungsher. d. Kgl. Akad. d. Wissensch. Berlin 1893, 519. — Zopf, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 7. 95 [1889]. — De Bary, Botan. Ztg. 44, 400 [1886].

⁷⁾ Emmerling, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 10, 273 [1903]. — Zopf, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 7, 94 [1889]. — Banning, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 8, 395 [1902].

⁸⁾ Zopf; Prior, Chemie und Physiologie des Malzes und Bieres. Leipzig 1896. S. 397.

⁹⁾ Emmerling, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 10, 273 [1903]. — Heinze, Botan. Centralbl. 1904, 95, 89. Ref.; Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 14, 9 [1905]. — Wehmer, Botan. Centralbl. 51, 337 [1892].

¹⁰⁾ Nitinsky, Jahrb. f. wissensch. Botanik 40, 1 [1904]. — Wehmer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 269, 383 [1892]; Chem.-Ztg. 19, 2088 [1895].

¹¹⁾ Hansen, Flora 72, 88 [1889].

Benecke, Jahrh. f. wissensch. Botanik 28, 487 [1895].

¹³) Wehmer, Botan. Ztg. **49**, 233 [1891].

¹⁴) Wehmer, Botan Ztg. 49, 70 [1891]. — Calmette, Annales de l'Inst. Pasteur 6, 605 [1892]. — Kostytschew, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 20, 331 [1902].

¹⁵⁾ Wehmer, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 24, 381 [1906].

¹⁶⁾ Charpentier, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 141, 367 [1905]. — Wehmer, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 15, 688 [1906].

¹⁷⁾ Ono, Journ. of the College of sc. of Agriculture Tokyo 13, 141 [1900].

¹⁸⁾ Banning, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 8, 395 [1902]. — Zopf, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 18, 32 [1900].

¹⁹) Kostytschew, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 20, 327 [1902].

²⁰) Bruhne, Zopfs Beiträge zur Physiologie und Morphologie niederer Organismen 4, I [1891]. — Wehmer, Botan. Ztg. 49, 233 [1891].

²¹) Beijeriuck, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 6, 193 [1900].

²²) Salzmann, Diss. Königsherg 1902.
²³) Laborde, Annales de l'Inst. Pasteur 11, I [1897].

²⁴) Wehmer, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 9, 163, 223 [1891]; Annalen d. Chemie u. Pharmazie 269, 383 [1892].

moniak aus Oxamid durch Amidose¹): nach Nägeli ist Oxalsäure oder Oxamid als Kohlenstoffquelle für Bakterien untauglich²), nach Reinke für gewisse Pilze tauglich³); oxalsaures Ammonium und Oxaminsäure als Stickstoffquelle für Bakterien⁴). Durch die gewöhnlichen Bodenbakterien⁵), sowie durch Fäulnisprozesse⁶) wird Oxalsäure nicht angegriffen. Oxalsäure wirkt hemmend auf die Entwicklung vieler Bakterien⁷); Einfluß auf die Farbstoffbildung fluorescierender Bakterien⁸); tötet in 10 proz. Lösung die Hefe⁹); wirkt nicht (0,5 proz.) auf Maltase ein¹⁰); toxische Wirkung auf Milzbrandsporen¹¹); auf Paramaecium aurelia in 0,0001 Normallösung¹²); Förderung der Keimung der Conidien von Aspergillus durch Oxalsäure¹³); für Sproß-, Schimmel- oder Spaltpilze ist Oxalsäure im allgemeinen nicht giftig¹⁴).

Bildung und Verhalten der Oxalsäure im tierischen Organismns. Im gesunden Organismus findet keine oder nur sehr geringe Bildung von Oxalsäure statt, häufig dagegen in pathologischen Fällen 15). — Über "Oxalurie"16). Ernährung mit gemischter Kost bewirkt im menschlichen Harn eine größere Oxalsäureausscheidung als Fleischnahrung, bei reichlicher Fettzufuhr wird weniger ausgeschieden als bei vorwiegender Kohlehydratzufuhr 17); nach Roubitschek dagegen vermehrt größere Fleischzufuhr die Ausscheidung 18). Nach Klemperer sind pflanzliche Nahrungsstoffe die hauptsächlichsten Oxalsäurebildner 19), nach Bakhoven die Kohlehydrate, ein großer Teil der Säure wird als intramediäres Stoffwechselprodukt weiter oxydiert 20). Lang andauernde Glucosefütterung ruft beim Hunde Oxalurie hervor 21); nucleinreiche Kost und Leim 22), Gelatine 23), oxalsäurehaltige Nahrungsmittel 24), Natriumoxalat (subcutan injiziert) 25) steigern die Ausscheidung; in geringeren Mengen scheinen jedoch Kohlehydrate, sowie eiweißreiche Kost (Hund) keinen Einfluß auf die Oxalsäurebildung zu haben 26); Klemperer fand, daß ein Teil der Säure unabhängig von der Nahrung entstand 19). Zunahme nach Allantoinfütterung (Kaninchen) 27); Harnsäure per os (Hund, Kaninchen) vermehrt nicht 28); bei Infektionskrankheiten tritt vermehrte Ausscheidung ein 29), bei alimentärer

1) Shibata, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 5, 384 [1904].

2) v. Nägeli, Untersuchung über niedere Pilze. München-Leipzig 1882. S. 67.

Reinke, Untersuchungen a. d. Botan. Inst. Göttingen 3, 11 [1883].
 Czapek, Beiträge z. chem. Physiol. n. Pathol. 1, 538; 2, 570 [1902].

5) Vitali, Chem. Centralbl. 1896, I, 47.

6) Vitali, Bolletino Chim. Farmac. 1895, Nr. 21.

7) Maaßen, Arbeiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 12, 390 [1895].

8) Jordan, Botan. Gazette 27, 19 [1899].

9) Will, Zeitschr. f. d. ges. Brauwesen 16, 151, 411 [1893]; 12, 43 [1894]. — Löw, Münch. med. Wochenschr. 39, 370 [1892]. — Lebedur, Chem. Centralbl. 1901, I, 1445. — v. Vietinghoff-Scheel, Arch. intern. de Pharmacodyn. et de Thér. 8, 225 [1901].

Bokorny, Chem. Ztg. 25, 502 [1901]; 26, 701 [1902].
 Paul v. Krönig, Zeitschr. f. Hyg. 25, 1 [1897].

Barrat, Journ. Chem. Soc. 74, 100 [1904].
 Duggar, Botan. Gazette 31, 38 [1901].

14) Löw, Münch. med. Wochenschr. 39, 570 [1892].

- 15) Baldwin, Journ. Expt. Med. 5, 27 [1900]. Gaglio, Malys Jahresber. d. Tierchemie 13, 196 [1884]; 14, 427 [1885].
- 16) v. Noordens Handb. d. Pathol. des Stoffw. Berlin 1907. 2, 490. Rouhitschek, Prager med. Wochenschr. 1910, 283. Serkowskiu. Mozdzenski, Ztschr. f. physiol. Chemie 70, 264 [1911].

17) Stradomsky, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 163, 404 [1901].

18) Roubitschek, Prager med. Wochenschr. 35, 283 [1910].

19) Klemperer u. Tritschler, Zeitschr. f. klin. Medizin 44, 337 [1902].

20) Bakhoven, Malys Jahresber. d. Tierchemie 32, 362 [1903].

21) Baldwin, Journ. Expt. Med. 5, 27 [1900].

22) Salkowski, Berl. klin. Wochenschr. 37, 20, 434 [1900]. — Lommel, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 63, 599 [1899].

23) Mohr n. Salomon, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 70, 486 [1901].

²⁴) Pierallini, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 160, 173 [1900]. — Abeles, Wiener klin. Wochenschr. 1892, Nr. 19/20.

²⁵) Abeles, Wiener klin. Wochenschr. 1892, Nr. 19/20.

26) Lüthje, Zeitschr. f. klin. Medizin 35, 271 [1898]. — Lourmel, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 63, 599 [1899].

27) Luzzatto, Zeitschr. f. physiol. Chemie 38, 537 [1903].
 28) Luzzatto, Zeitschr. f. physiol. Chemie 37, 225 [1903].

29) Mayer, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 90, 425 [1907]. — Mohr u. Salomon, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 70, 486 [1901]. — Autenrieth u. Barth, Zeitschr. f. physiol. Chemie 35, 327 [1902]. — Gegen Mayer s. Franke, Centralbl. f. inn. Medizin 29, 1157 [1908].

Glucosurie, sowie bei Adrenalinglucosurie und den verschiedenen Diabetesformen nicht, in letztem Falle kann jedoch auch Vermehrung eintreten¹); Ausscheidung bei Phthisis²), bei Lipomatosis univ.³). Die Säure kann im Tierorganismus entstehen aus Glucuronsäure, Glucose, Glykolsäure, Glyoxylsäure⁴), aus Zuckersäure, Malonsäure⁵), aus Äthylenglykol, Harnsäure⁶), aus Parabansäure⁸), aus Glykokoll, Kreatin⁹); eine bestimmte Muttersubstanz ist nicht festgestellt, von einem Teil der im Organismus gebildeten Säuren ist es Harnsäure¹⁰). Zwischen Indican, Harnsäure und Oxalsäure besteht kein quantitativer Zusammenhang; nimmt die Menge der sauren Phosphate im Harn zu, so nimmt die Oxalsäureausscheidung gleichfalls zu und umgekehrt¹¹). Am meisten Oxalsäure enthält die Milz, diese wie auch vielleicht Leber⁶) und Muskeln können Oxalsäure aus Harnsäure durch Oxydation bilden¹²); auch Gärungsvorgänge im Darmkanal kommen vielleicht für die Bildung der Säure in Betracht¹³). Sie ist kein Produkt der Leher-Urikolyse (Mensch)¹⁴).

In den tierischen Organismus eingeführte Oxalsäure wird nach einigen Autoren nicht verbramt 15), nach anderen dagegen zum größten Teil verbrannt (Kaninchen per os) 16) 17) 18). Nach subcutaner Injektion (Kaninchen) erhält man $1^{1/2}$ 0 der Säure wieder 19); je nachdem der Organismus (Kaninchen) reicher (Haferkalkfütterung) oder ärmer (reine Haferfütterung) an Kalk ist, kann durch ihn die resorbierte Oxalsäure unschädlich gemacht werden 19); sie geht als Calciumsalz in das Blut über 20). Nach Eingabe per os oder subcutan beim Hund oder Huhn findet man die Säure quantitativ im Harn wieder 15). Alle Substanzen, die intermediär Oxalsäure bilden im Organismus, werden unverbrannt als solche ausgeschieden 21). Durch den Organismus der Wiederkäuer wird Oxalsäurc zerstört 17). Durch den menschlichen Organismus wird Oxalsäure zum größten Teil zu CO2 oxydiert, im Harn und Faeces finden sich nur Spuren wieder 18); im Organismus kommt nicht nur durch geformte, sondern auch durch ungeformte Fermente eine Zerstörung der Säure zustande; bei Menschen mit herabgesetzten, oxydativen Funktionen (Diabetikern) ist diese Oxalatzerstörung durch die Körperenzyme offenbar gering, da die Ausscheidung bei ihnen größer ist 22); die Vorstufe der Oxalsäurebildung im tierischen Organismus ist wahrscheinlich die Oxalursäure (Salkowski). Durch Leberbrei wird die Säure nicht zerstört⁸). Zersetzung des Natriumsalzes durch Blut, Oxalsäurewirkung²³).

2) Franke, Centralbl. f. inn. Medizin 29, 1157 [1908].

3) Kisch, Berl. klin. Wochenschr. 1892, Nr. 15.

⁵) Lüthje, Zeitschr. f. klin. Medizin **35**, 271 [1898].

6 Salkowski, Berl. klin. Wochenschr. 37, 20, 434 [1900]. — Lommel, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 63, 599 [1899].

7) Pohl, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 37, 415 [1896]. — Adler, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 56, 207 [1907]. — Jastrowitz, Biochem. Zeitschr. 28, 34 [1910].

8) Pohl, Zeitschr. f. experim. Pathol. u. Ther. 8, 308 [1910].

9) Lommel, Deutsches Archiv f. kin. Medizin 63, 599 [1899]. — Klemperer u. Tritschler, Zeitschr. f. klin. Medizin 44, 337 [1902].

10) Tomaszewski, Zeitschr. f. experim. Pathol. u. Ther. 7, 215 [1909].
11) Serkowski u. Mozdzenski, Zeitschr. f. physiol. Chemie 70, 264 [1911].

12) Cipollina, Berl. klin. Wochenschr. 38, 544 [1901]. — Jastrowitz, Biochem. Zeitschr.
 28, 34 [1910].

13) Baldwin, Journ. Expt. Med. 5, 27 [1900].

14) Stookey u. Leonard, Proc. Soc. Exp. Biol. a Med. 5, 123 [1908].

15) Pohl, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 37, 415 [1896]; Zeitschr. f. experim. Pathol. u. Ther. 8, Heft 1 [1910]. — Gaglio, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 23, 235 [1887];
 31, 281 [1893].

16) Autenrieth n. Barth, Zeitschr. f. physiol. Chemie 35, 327 [1902]. — Dakin, Journ. of biol. Chemistry 3, 57 [1907].

17) Zuntz u. Nathusius, Biedermanns Centralbl. f. Agriculturchemie 26, 533 [1897].

¹⁸) Marfori, Ann. di Chim. e Farmacol. **12**, 250 [1890]; **25**, 5 [1897].

- Hildebrandt, Zeitschr. f. physiol. Chemie 35, 141 [1902].
 Mills, Malys Jahresber. d. Tierchemie 15, 200 [1886].
- ²¹) Pohl, Zeitschr. f. experim. Pathol. u. Ther. 8, 308 [1910], gegen Tomaszewski, Zeitschr. f. experim. Pathol. u. Ther. 7, 215 [1909].

22) Kobert, Lchrbuch der Intoxikationen. Stuttgart 1906. 2, 69ff. — v. Moraczewski,

Zeitschr. f. klin. Medizin 51, 475 [1904].

¹⁾ Luzzatto, Malys Jahresber. d. Tierchemie 34, 914 [1905]. — v. Moraczewski, Zeitschr. f. klin. Medizin 51, 475 [1904].

⁴⁾ Dakin, Journ. of biol. Chemistry 3, 57 [1907]. — Meyer, Zeitschr. f. klin. Medizin 47, 1./2. Heft [1902].

²³⁾ Klemperer, Internat. Beiträge z. inn. Medizin 2, 195 [1902].

Die Oxalsäure und ihre Salze sind giftig. Die lokale Wirkung ist eine ätzende; die entfernte Wirkung, welche bei der starken Resorptionsfähigkeit des Organismus für die Säure und deren Alkalisalze rasch eintritt, bezieht sich auf Blut, Zentralnervensystem und Herz, wahrscheinlich durch Entziehung des für den Lebensprozeß nötigen Calciums. Die Wirkung äußert sich durch Verminderung der Gerinnungsfähigkeit des Blutes (0,6 g genügen, dem Blute den Calciumgehalt zu entziehen), seiner Alkaleseenz und Zunahme des Zuckergehaltes: Stoffweehsel und Körpertemperatur sinken, wie die Leistungsfähigkeit des Muskels; die Harnkanälchen der Niere werden durch Calciumoxalat verlegt, der Harn enthält Eiweiß, Zylinder und Oxalatkrystalle; Tod durch diastolischen Herzstillstand tritt ein 1). Oxalsäurehaltige Nahrungsmittel können Veranlassung zu ehronischer Vergiftung sein; beim Genuß oxalsäurehaltiger Organe (Milz, Lunge u. a.) scheidet der menschliche Organismus nicht nur von ihm gebildete, sondern auch präformierte Oxalsäure der Nahrung aus (Kohert). Oxalsäure per os (Tier) bewirkt vermehrte Harnsäureausscheidung 2). Abführende Wirkung 3). Natriumoxalat ist für Hühner subcutan injiziert giftig, per os nicht 4); chronische Vergiftung bei ihnen und deren Beziehung zur Ätiologie und Beriberi⁵). Oxalsäurevergiftung tritt nach Futtermitteln (Rübenblättern) auf, wenn die Bedingungen für die Unschädlichkeit des Futters (Zusatz von CaCO3) nicht erfüllt sind 6). Die Lähmung des Froschherzens durch Oxalsäurevergiftung kann durch Calcium- oder Strontiumzufuhr nachträglich aufgehoben werden; diese Gegenwirkung beruht nicht auf Entfernung der Säure, sondern auf Ersatz verloren gegangener Zellbestandteile 7). Alkalioxalatlösung vermindert die Kohlensäureabgabe des überlebenden Froschherzens 8). Kaliumoxalat vermehrt die koagulierende Wirkung der Schlangengifte für Fibrinogenlösungen 9).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Oxalsäure krystallisiert in monoklinen Säulen vom Schmelzp. 98° (+ 2 $\rm H_2O$); bei 100° oder beim Stehen über konz. $\rm H_2O$ wasserfrei 10) vom Schmelzp. 189.5° , $186-187^{\circ}$, 184.3° . Sublimiert bei $150-160^{\circ}$ unzersetzt, bei stärkerem Erhitzen tritt Zersetzung ein in $\rm H_2O$, $\rm CO$, $\rm CO_2$, $\rm HCO_2H$, bei hoher Temperatur in $\rm CO_2$ und $\rm CO$. Spez. Gewicht 1,653 bei $18,5^{\circ}/4^{\circ}$. Spez. Wärme ($\rm H_2O$ -freie Säure) = 0,2941 + 0,00167 A. Molekularbrechungsvermögen (+ 2 $\rm H_2O$) = 37,62; ($\rm H_2O$ -frei) = 25,6. Lösungswärme (für 1 Mol. krystallinische Säure) = 8,560 Cal. Molekularverbrennungswärme 60,2 Cal. Dissoziation 11). Elektrisches Leitungsvermögen 12); Elektrolyse 13); Absorptionsspektrum 14). — 1n $\rm H_2O$ löslich bei 15° 7 T., bei 65° 37 T.; in 2,5 T. Alkohol (kalt) löslich, leicht in heißem unter teilweiser Bildung von Oxaläther; in Äther löslich (1,26: 100). Über Zersetzung und Haltbarkeit von Oxalsäurelösungen 15). Wasserentziehende Mittel zerlegen die Säure in $\rm CO_2$ und $\rm CO$; die reduzierende Wirkung der Säure beruht auf diesem Zerfall. Einfluß

 Montuori, Rend. della R. Accad. d. sc. di Napoli 12 [1901], gegen Abeles, Wiener klin. Wochenschr. 1892, Nr. 19/20.

3) Chiari, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 63, 434 [1910].

4) v. Vietinghoff - Scheel, Arch. intern. de Pharmacodyn. et de Thér. 8, 225 [1901].

⁵) Treutlein, Verhandl. d. phys.-med. Gesellschaft zu Würzburg [N. F.] 38, 323 [1907].

⁶) Caspari, Biedermanns Centralbl. f. Agriculturchemie 26, 529 [1897].
 ⁷) Januschke, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 61, 375 [1909].

8) Thunberg, Skand. Archiv f. Physiol. 22, 430 [1909].

9) Mellanby, Journ. of Physiol. 38, 442 [1909].

10) Fischer, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 27, Ref. 80 [1894].

11) Lescoeur, Annales de Chim. et de Phys. [6] 11, 431 [1887].

12) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 281 [1889].

¹³) Bunge, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 78 [1876]. — Petersen, Chem. Centralbl. 1897, II, 519. — Salzer, Zeitschr. f. Elektrochemie 8, 893 [1902].

14) Spring, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 16, 1 [1897].

15) Carles, Zeitschr. f. Chemie 1870, 576. — Villiers, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 124,
 1349 [1897]. — Hemptinne, Zeitschr. f. physikal. Chemie 25, 298 [1898]. — Jorisson, Chem.
 Centralbl. 1898, II, 1084; Zeitschr. f. angew. Chemie 1899, 521.

¹⁾ Koch, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 14, 152 [1881]. — Murset, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 19, 335 [1885]. — Neuberger, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 27, 46 [1890]. — Fränkel, Zeitschr. f. klin. Medizin 2, 664 [1881]. — Krohl, Malys Jahresber. d. Tierchemie 21, 442 [1892]. — Gene, Inaug. Diss. Würzburg 1891. — Harnack u. v. d. Leyen, Zeitschr. f. physiol. Chemie 29, 205 [1900]. — Decottignies, Thèse de Paris 1902. S. 132. — Corbey, Arch. intern. de Pharmacodyn. et de Thér. 10, 293 [1902]. — Kobert, Lehrbuch der Intoxikationen. Stuttgart 1906. 2, 69 ff.

von Katalysatoren bei der Oxydation der Lösungen¹). Oxydation der Oxalsäure durch MnO₂ + verdünnte H₂SO₄ zu CO₂ (Analyse des Braunsteins)²), durch KMnO₄ bei 35—40° zu CO₂ (Titerstellung der Permanganatlösung), durch Silberoxyd zu CO₂ ³). Oxalsäure reduziert Goldlösung, Jodsäure, Chromsäure, Eisenoxydsalze; Verhalten gegen festes Kaliumbichromat ⁴). Zink und Schwefelsäure reduzieren zu Glykolsäure; elektrolytische Reduktion zu Glykolsäure ⁵). SOCl₃ wirkt wasserentzichend auf Oxalsäure ⁶). Entwässerte Säure ist zu Kondensationsreaktionen verwendbar ⁷). Verhalten gegen Königswasser ⁸).

Salze der Oxalsäure: 9) Sie bildet neutrale, saure und Doppelsalze. In H₂O löslich sind nur die Alkalisalze. Die neutralen Salze reagieren neutral (Anwendung in der Alkalimetrie). Die übrigen Salze sind löslich in Mineralsäuren. Beim Glühen werden sie zersetzt. — (CO₂NH₄)₂ $+ H_2O$; (COOH) · (COONH₄) $+ H_2O$. — Hydroxylaminsalz: $(NH_2OH)_2 \cdot (COOH)_2$. — Saures Hydrazinoxalat: (NH₂)₂(COOH)₂. — (CO₂Li)₂; (CO₂H) · (CO₂Li). — (CO₂Na)₂; (CO₂Na) \cdot (CO₂H) + H₂O. — (CO₂K)₂ + H₂O; (COOK)(CO₂H) + H₂O, + $^{1}/_{2}$ H₂O; Sauerkleesalz: $(CO_2K) \cdot (CO_2H)_2 + 2 H_2O [+ (CO_2H)(CO_2K)]. - (CO_2Rb)_2 + 2 H_2O; (CO_2H)(CO_2Rb).$ $(CO_2)_2Be + 3H_2O$, bildet Doppelsalze¹⁰). $-(CO_2)_2Mg + 2H_2O$; Doppelsalze. $-(CO_2)_2Ca + H_2O$, + 3 H₂O, unlöslich in H₂O und Essigsäure (Trennung von Ca und Mg in der Analyse); Vorkommen in der Natur siehe oben; Doppelsalze. $(CO_2)_2Sr + H_2O_1 + 2^{1}/2 H_2O_2$ [(CO_2H)] $(CO_2)_{12}Sr + 2 H_2O. - (CO_2)_{2}Ba + H_2O, + 2 H_2O; (C_2O_4H)_{2}Ba + 2 H_2O. - (CO_2)_{2}Zn$ + 2 H₂O. — (CO₂)₂Cd, + 3 H₂O; Doppelsalze. (CO₂Hg)₂; (CO₂)₂Hg, explosiv; Doppelsalze. — Aluminiumdoppelsalze 11). — $(C_2O_4)_3Y_2 \cdot 9H_2O$. — $(C_2O_4)_3La_2 \cdot 9H_2O$; $(C_2O_4La)_3 \cdot 11H_2O$; $C_2O_4La \cdot 3 H_2O.$ — TlH(CO_2)₄ + 3 $H_2O.$ — TlH₂(CO_2)₅ + 3 $H_2O.$ — Titanoxalate 13). — Zinkoniumoxalate¹⁴). — Thoriumoxalate¹⁵). — $(C_2O_4)_3Ce_2 \cdot 10 \text{ H}_2O$, 9 H_2O , 11 H_2O ; $C_2O_4Ce_2$ $\cdot 3 \,\mathrm{H}_2\mathrm{O}$. — $(\mathrm{CO}_2)_2\mathrm{Sn}$; Doppelsalze 13). — $(\mathrm{CO}_2)_2\mathrm{Pb}$; Doppelsalze 16). — $(\mathrm{C}_2\mathrm{O}_4\mathrm{H})_3\mathrm{Bi} \cdot 7^{1/2}\,\mathrm{H}_2\mathrm{O}$, $6 \text{ H}_2\text{O}$; $(\text{C}_2\text{O}_4)_3\text{Bi}_2 \cdot \text{H}_2\text{O}$; $(\text{COOH})(\text{CO}_2) \cdot \text{BiO}$; $(\text{HO}) \cdot \text{Bi}(\text{CO}_2)_2$; Doppelsalze¹⁷). — $(\text{COOK})_3$ $(CO_2)_3As \cdot 3H_2O$. — Antimonoxalate ¹⁸). — $(C_2O_4)_3Di_2 \cdot 10H_2O$; Doppelsalze ¹⁹). — $(C_2O_4)_3Cr_2$ · 3 $\rm H_2O$; Doppelsalze¹⁹). — $(\rm C_2O_4)_3\rm Sm_2\cdot 10~H_2O$; Doppelsalze¹⁹). — $(\rm C_2O_4)_3\rm Cr_2\cdot 6~H_2O$, zerfließliche, schwarze Krystalle; Doppelsalze. — Molybdänoxalate 20). — Wolframoxalate (Rosen-

2) Schröder, Zeitschr. f. öffentl. Chemie 16, 270 [1910].

3) Kempf, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 3963 [1905].

4) Werner, Journ. Chem. Soc. 53, 609 [1888].

5) Avery u. Dales, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2236 [1899].

6) Meyer, Monatshefte f. Chemie 22, 415 [1901].

7) Anschütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 1078 [1884]; Annalen d. Chemie u. Pharmazie 226, 15 [1884].

8) Longi, Gazzetta chimica ital. 11, 506 [1881].

9) Lenssen u. Souchay, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 99, 31 [1856]; 100, 308 [1856];
102, 35 [1857]; 103, 308 [1857]; 105, 245 [1858]. — Rammelsberg, Jahresber d. Chemie 1854, 387; 1855, 463. — Schabus, Jahresber d. Chemie 1854, 392. — Nichols, Zeitschr. f. Chemie 1870, 532. — Wyrenhoff, Bulletin de la Soc. Franc. Minéral 24, 110 [1901]. — Elektrochem. Werke, D. R. P. 144 150 [1902].

10) Wyronhoff, Bulletin de la Soc. Franc. Minéral 25, 71 [1902].

11) Collin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 3, 315 [1870]. — Rosenheim, Zeitschr. f. auorgan. Chemie 11, 182 [1896].

12) Rabe u. Steinmetz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 4447 [1902]. — Abegg

u. Spencer, Zcitschr. f. anorgan. Chemie 37, 88 [1903]; 46, 406 [1905].

13) Péchard, Bulletin de la Soc. chim. [3] 11, 30 [1894]. — Stähler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 2619 [1905].

14) Venable u. Baskerville, Journ. Amer. Chem. Soc. 19, 13 [1897].

¹⁵) Brauner, Journ. Chem. Soc. **73**, 951 [1898].

16) Reis, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1174 [1881]. — Pelouze, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 42, 206 [1842].

17) Heintz, Aunalen d. Chemie u. Pharmazie 111, 205 [1859]. — Allan, Journ. Amer. Chem. Soc. 25, 728 [1903].

18) Svenssen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 3, 314 [1870]. — Rosenheim, Zeitschr. f. anorgan. Chemie 20, 290 [1899].

¹⁹) Clève, Bulletin de la Soc. chim. **43**, 364 [1885].

Atterberg, Jahresber. d. Chemie 1872, 262. — Péchard, Compt. rend. de l'Acad. des
 Sc. 108, 1052 [1889]. — Roseuheim, Zeitschr. f. anorgan. Chemie 4, 362 [1893]; 21, 16 [1899].

¹⁾ Jorisson u. Reicher, Zeitschr. f. physikal. Chemie 31, 142 [1899]. — Seekamp, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 122, 113 [1862].

heim). — Uranoxalate¹); Doppelsalze. — $(CO_2)_2Mn \cdot 2^1/_2 H_2O$. $3 H_2O$. — $(CO_2)_2Fe \cdot 2 H_2O$; $(CO_2)_6Fe_2 + 7 Fe_2O_3 + 9 H_2O$; Doppelsalze. — $(CO_2)_2Co \cdot 2 H_2O$; Doppelsalze²). — $(CO_2)_2Ni \cdot 2 H_2O$; Doppelsalze³). Rhuteniumoxalate⁴). — $(COOH)_2(CO_2)_2Pd$; Doppelsalze⁵). — Platindoppelsalze⁶); Platoxalsäure $Pt(OC_2O_2OH)_2 \cdot 2 H_2O$. — Iridinmoxalat²). — $6 Cu(CO_2)_2 \cdot H_2O$; Doppelsalze. — $(CO_2Ag)_2$, explodiert bei 140°, Doppelsalze.

Derivate der Oxalsäure: Monomethylester (COOH) · (COOCH₃). Ans dem Diäthylester und Kaliummethylat in Methylalkohol⁸). Siedep. 108—109° bei 12 mm. Schmelzp.

zwischen 30 und 40°.

Dimethylester (COOCH₃)₂. Durch Lösen von bei 100° getrockneter Säure in heißem Methylalkohol⁹). Schmelzp. 54°. Siedep. 163,3°.

Monoäthylester (COOH)(COOC₂H₅). Aus wasserfreier Oxalsäure und abs. Alkohol bei

135° 10). Siedep. 117° bei 15 mm. Wird durch H2O gespalten.

Diäthylester $(COOC_2H_5)_2$. Durch Einleiten von Alkoholdampf in ein Gemisch wasserfreier Säure und abs. Alkohols bei $100^{\circ}11$). Siedep. 185° ; 186° ; 85° hei 10.8 mm. Spez. Gewicht 1.08563 bei 15° . Wird durch heißes H_2O gespalten.

Methyläthylester (CO₂CH₃) · (CO₂C₂H₅). Aus (CO₂CH₃)(COCl) und Äthylalkohol

bei 0° 12). Siedep. 173,7°.

 $COOCH_2$

Äthylenester | Schmelzp. 143°. Siedep. 197° bei 3 mm ¹³).

Menthylester $(CO_2C_{10}H_{19})_2$. Schmelzp. 67°. $[\alpha]_D = -104,00^\circ$ (c = 5 in CHCl₃)¹⁴). Oxalylchlorid $(COCl)_2$. Aus Oxalsäure¹⁶) oder Diäthyloxalat¹⁶) und PCl₅. Siedep. 70°.

Raucht an der Luft.

Oxaminsäure (COOH) · (CONH₂). Durch Oxydation von Aminosäuren, Leim, Eiweiß, Milchsäure, Äpfelsänre u. a. durch KMnO₄ in ammoniakalischer Lösung ¹⁷). Darstellung aus saurem Ammoniumoxalat bei 140° ¹⁸), aus Oxamäthan NH₂C₂O₂OC₂H₅ durch NH₃ ¹⁹). Schmelzp. 210° unter Zersetzung. Löslich in H₂O, wenig in abs. Alkohol. Die Oxaminsänre geht (per os oder injiziert) in den Hundeharn znm größten Teil als solche oder als Calciumsalz ²⁰), ein Teil scheint in Harnstoff überzugehen ²¹); die Säure selbst ist ungiftig, während ihr Äthylester giftig ist (Schwarz). — Salze ²²).

1) Rosenheim; Kohlschütter u. Rossi, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34,

1472, 3619 [1901].

2) Jörgensen, Journ. f. prakt. Chemie [2] 23, 251 [1881]; Zeitschr. f. anorgan. Chemie 11, 418, 435 [1896]; 17, 460 [1898]. — Wehrmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 2325 [1891]; Zeitschr. f. anorgan. Chemie 4, 133 [1893]. — Copaux, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 134, 1214 [1902].

3) Rautenberg, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 113, 360 [1860].

4) Leidié, Annales de Chim. et de Phys. [6] 17, 309 [1889]. — Jörgensen, Journ. f. prakt. Chemie [2] 34, 422 [1886].

⁵) Vèzes, Bulletin de la Soc. chim. [3] 21, 172 [1899].

6) Söderbaum, Bulletin de la Soc. chim. 45, 188 [1886]. — Werner, Zeitschr. f. anorgan. Chemie 12, 50 [1896]. — Vèzes, Bulletin de la Soc. chim. [3] 19, 875 [1898]; 21, 481 [1899]. — Blondel, Annales de Chim. et de Phys. [8] 6, 81 [1905].

7) Palmaer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 3815 [1890].
 8) Salomon, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 1509 [1875].

9) Erlenmeyer, Jahresber. d. Chemie 1874, 572.

10) Anschütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2413 [1883].

Steyrer u. Seng, Monatshefte f. Chemie 17, 614 [1896].
 Wiens, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 253, 295 [1889].

- 13) Bischoff u. Walden, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 2941 [1894].
- Hilditch, Journ. Chem. Soc. 95, 1578 [1909]. Tschugaeff, Berichte d. Deutsch. chem.
 Gesellschaft 35, 2474 [1902]. Zelikow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 1378 [1904].
 Staudinger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 3558 [1908]. Jones u. Tasker,

Proc. Chem. Soc. 24, 271 [1908].

16) Fauconnier, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 11, 110 [1892].

17) Halsey, Zeitschr. f. physiol. Chemie 25, 325 [1898]. — Kutscher u. Schenk, Berichte
 d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 2928 [1904]; 38, 455 [1905].

¹⁸) Ost u. Mente, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 3229 [1886].
¹⁹) Oelkers, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 1569 [1889].

20) Ebstein u. Nicolaier, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 148, 366 [1897]. — Halsey, Zeitschr. f. physiol. Chemie 25, 325 [1898].

21) Schwarz, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 37, 440 [1896]; 41, 60 [1898].
 22) Engström, Jahresber. d. Chemie 1856, 453. — Bacaloglio, Jahresber. d. Chemie 1860, 244.

Oxamid (CO₂NH₂)₂. Sekundäres Oxydationsprodukt von Eiweiß¹); aus Ammonoxalat durch Erhitzen²), aus Cyanverbindungen³). Schmelzp. 417—419° unter Zersetzung (im geschlossenen Röhrehen). Sublimiert bei 205°. In H₂O wenig löslich. Der tierische Organismus ist nicht imstande, Oxamid zu verbrennen, Bildung von Harnsand und steinartigen Konkrenenten⁴); bei Säugetieren ruft es Glucosurie hervor⁵).

0ximid $\stackrel{CO}{CO}$ NH. Aus Oxaminsäure, PCl_5 , $POCl_3$ durch Erwärmen 6). Wenig in H_2O lösliche Prismen.

Nitril, Dicyan (CN)₂. Kommt in Hochofengasen in geringer Menge vor; bildet sich beim Glühen von Cyanquecksilber?). Farbloses Gas von stechendem Geruch, welches mit roter Flamme brennt. Bei —25° flüssig. Siedep. —21°; bei —34° fest (Krystalle). Spez. Gewicht 0,866.

Oxalursäure.

Mol.-Gewicht 132,04.

Zusammensetzung: 27,26% C, 3,06% H, 48,47% O, 21,21% N.

$$C_3H_4O_4N_2$$
.

Vorkommen: Im normalen, menschlichen Harn als Ammoniumsalz 8).

Bildung: Aus Eiweißkörpern durch Oxydation mittels KMnO4 9); aus Methyluraeil

Darstellung: Aus dem Harn 14) 15).

Nachwels: Das Ammonsalz wird durch $CaCl_2$ aus H_2O erst in der Hitze und zwar als Ca-Oxalat gefällt,

Physiologische Eigenschaften: In den Tierkörper eingeführte Säure wird in Oxalsäure übergeführt und vollkommen verbrannt ¹⁵). Das Ammoniumsalz erzeugt hei Säugetieren (per os und subcutan) Glykosurie ⁵). Oxalursäure ruft hei innerlicher Verabreichung keine Vergiftung hervor ¹⁸).

1) Kutscher u. Schenk, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 455 [1905].

2) Dumas, Annales de Chim. et de Phys. [2] 44, 129 [1830]; 54, 240 [1833].

3) Attfield, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 128, 128 [1863]. — Playfair, Jahresber. d. Chemie 1849, 293.

4) Ehstein u. Nicolaier, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 148, 366 [1897].

5) Krohl, Arbeiten a. d. Pharmaz. Inst. zu Dorpat 7, 130 [1891].

6) Ost n. Mente, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 3229 [1886].

7) Gay - Lussac, Gilberts Annalen 53, 139 [1816]. — Jacque min, Annales de Chim. et de Phys. [6] 6, 140 [1885].

 Schunck, Jahresber. d. Chemie 1866, 749. — Neubauer, Zeitschr. f. analyt. Chemie 7, 225 [1868].

Seemann, Zeitschr. f. physiol. Chemie 44, 229 [1905].
 Offe, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 353, 267 [1907].

- 11) Liebig u. Wöhler, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 26, 287 [1838].
- 12) Strecker, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 113, 53 [1860].
 13) Henry, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 4, 644 [1871].
- Salkowski, Zeitschr. f. physiol. Chemie 29, 437 [1900].
 Luzzatto, Zeitschr. f. physiol. Chemie 37, 225 [1903].

16) Neuberg, Diss. Dorpat 1893.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Weißes, in H2O schwer lösliches Krystallpulver. Molekulare Verbrennungswärme 207,7 Cal. Elektrisches Leitungsvermögen 1). Geht durch längeres Kochen mit H2O in Oxalsäure und Harnstoff über. POCl3 bei 200° führt in Parabansäure über²).

Salze: 3) $C_3H_3NH_4O_4N_2$, in heißem H_2O lösliche, seidenglänzende Nadeln. — $C_3H_3NaO_4N_2$, schwer löslich in H_2O . — $C_3H_3KO_4N_2 + H_2O$, löslich in H_2O . — $C_3H_2CaO_4N_2 + H_2O$, $+2 H_2 O_1 - C_3 H_2 Ba O_4 N_2 + 2 H_2 O_2 - C_3 H_3 Pb O_4 N_2 - C_3 H_3 Ag \cdot O_4 N_2$, Nadeln aus $H_2 O_2$

Äthylester $H_5C_2O_2C\cdot CO\cdot NHCONH_2$. Aus dem Silbersalz und CH_3J 4). Nadeln (aus Äther) vom Schmelzp. 177-178° (unter Zersetzung). Fast nnlöslich in kaltem H2O.

Amid (Oxalan) H₂N·OC·CONHCONH₂. Durch Oxydation von Leim und Hühnereiweiß⁵)⁶); aus Alloxan⁷); aus Oxalursäureester⁸). Nadeln (aus H₂O) vom Zersetzungsp. um 310°; sublimiert bei 260°. Unlöslich in Alkohol, Äther, kalter konz. HCl; aus konz. H₂SO₄-Lösung durch H₂O fällbar. Zerfällt durch Kochen mit H₂O in Oxalsäure, Harnstoff, Ammoniak.

Formyloxalursäure HO₂C·CO·NHCONH·OHC + 3 H₂O (bei 100°). Aus Oxalsäure und Formylharnstoff⁹). Nadeln (aus H₂O) vom Schmelzp. 175[°] (unter Aufschäumen). Löslich in H₂O, wenig in Alkohol.

Malonsäure (Propandisäure).

Mol.-Gewicht 104,04,

Zusammensetzung: 34,60°, C. 3,88% H, 61,52°, O.

 $C_3H_4O_4$.

COOH

CH₂

Vorkommen: In Runkelrüben als Calciumsalz; in den Inkrustationen der Verdampfungsapparate von Zuckerfabriken 10).

Bildung: Bei der Oxydation von Allylen oder Propylen mittels KMnO₄¹¹), von Quercit mittels KMnO₄ ¹²), von Äpfelsäure ¹³) oder Fleischmilchsäure ¹⁴) mittels K₂Cr₂O₇; aus Barbitursäure CH₂ CONH CO durch heißes Alkali¹⁵); aus Cyanessigsäure durch Kochen mit

Säuren oder Alkalien 16); ans Acetontricarbonsäureester durch Alkali 17); aus Hexabrommethyläthylketon 18); aus β -Dichloracrylsäureester CCl₂: CH · CO₂C₂H₅ 19).

1) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 287 [1889].

2) Grimaux, Annales de Chim. et de Phys. [5] 11, 367 [1877].

3) Waage, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 118, 30 [1861].

4) Grimaux, Bulletin de la Soc. chim. 21, 157 [1874]. — Salomon, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 374 [1876].

5) Seemann. Zeitschr. f. physiol. Chemie 44, 229 [1905].

6) Zickgraf, Zeitschr. f. physiol. Chemie 41, 259 [1904]. - Kutscher u. Schenk, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 2928 [1904]; 38, 455 [1905].

7) Schischkow u. Roesing, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 106, 255 [1858]. — Strecker. Annalen d. Chemie u. Pharmazie 113, 48 [1860].

8) Salomon, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 375 [1876]. 9) Gorski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 2048 [1896].

10) Lippmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1183 [1881].

11) Berthelot, Annalen d. Chemie u. Pharmazie, Suppl. 5, 97 [1867].

12) Kiliani u. Schäfer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 1763 [1896].

13) Dessaignes, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 107, 251 [1858].

14) Dossios, Zeitschr. f. Chemie 1866, 449.

15) Baever, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 130, 143 [1864].

16) Kolhe, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 131, 349 [1864]. — Müller, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 131, 352 [1864].

17) Willstätter, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1284 [1899].

18) Demole, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11. 1714 [1878]. 19) Wallach u. Hunäus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 193, 25 [1878]. **Darstellung:** Durch Zerlegung von aus chloressigsaurem Kalium und Cyankalium gebildeter Cyanessigsäure durch konz. HCl und Einleiten von HCl-Gas¹) oder durch Kochen mit Alkali²). Darstellung aus Chloressigsäureäthylester und KCN und Zerlegung durch HCl³).

Bestimmung der Malonsäure und ihrer Salze durch KMnO₄ in schwefelsaurer Lösung ⁴). Chronometrische Methode mit Hilfe von Mercuriacetat ⁵).

Physiologische Eigenschaften: Malonsäure kann durch Hefen assimiliert werden 6); das Ammonsalz als Nährstoff für Aspergillus niger 7). Einwirkung auf die alkoholische Gärung 8). Überführung in Oxalsäure durch Bakterien 9); Vergärung durch Bakterien der Harnsäure 10). Sie wird als solche oder als Natriumsalz per os verabreicht oder subeutan oder intravenös injiziert zum größten Teil vom tierischen Organismus (Hund) verbrannt, ein kleiner Teil scheint unverändert oder als Oxalsäure in den Harn überzugehen 11). Sie ist etwas giftiger als Essigsäure, wahrscheinlich infolge der Kohlensäure, die sich im Organismus aus ihr bildet 12). Malonsäure ist ein Harnsäurebildner (Huhn per os) 13); sie vermehrt die Harnsäure um ca. 100%, wahrscheinlich wird sie nicht direkt von der Leber in diese umgewandelt, sondern über Tartronsäure. Malonsäurelösung vermindert die CO₂-Abgabe im überlebenden Froschmuskel 14).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Die Malonsäure bildet Blättehen vom Schmelzp. 132°; 130,3°. Molekulare Verbrennungswärme 207,9 Cal. Spez. Wärme 0,2473 + 0,0₂144 t. Neutralisationswärme ¹⁵). Elektrisches Leitungsvermögen ¹⁶). Elektrolyse ¹⁷). Esterifizierung ¹⁸). Zerfällt beim Erhitzen in CO₂ und CH₃COOH. Löslich in H₂O (73,5: 100 bei 20°), in Alkohol und Äther (8: 100 bei 15°). Über 66° spaltet die Säure in wässeriger Lösung CO₂ ab unter Bildung von Essigsäure. HNO₃ spaltet 2 Mol. CO₂ ab. Durch PCl₅ entsteht das Chlorid. Einwirkung von Jod in Pyridinlösung auf Malonsäure ¹⁹). Malonsäure und ihre Ester kondensieren sich leicht mit Aldehyden ²⁰); mit Furfurol bei Gegenwart von Aminsäuren bei 100° ²¹); die dialkylierten Malonsäuren dagegen reagieren nicht mit ihnen ²²). Charakteristische Reaktion: Erwärmt man Malonsäure mit Essigsäureanbydrid, entsteht eine gelbrote Säure C₁₁H₄O₈, die in Eisessig gelöst gelhgrüne Fluorescenz hervorruft.

Salze: 23) Sie sind meist in H_2O schwer löslich, abgesehen von den Alkalisalzen. — $CH_2(CO_2H)(CO_2Li)$; $CH_2(CO_2Li)_2$. — $CH_2(CO_2NH_4)_2$. — $CH_2(CO_2H)(CO_2Na)$, + H_2O ,

2) Conrad, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 204, 125 [1880].

3) Petriew, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 10, 64 [1878].

4) Durand, Annales de Chim. analyt. appl. 8, 330 [1903].
5) Denigès, Annales de Chim. et de Phys. [8] 12, 394 [1907].

6) Laurent, Annales de la Soc. Belg. de Microscopie 14, 29 [1890].

7) Czapek, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 1, 538 [1902].

8) Rosenblatt u. Rozenhand, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 149, 309 [1909].

Banning, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 8, 395 [1902].
 Ulpiani u. Cingolani, Gazzetta chimica ital. 34, 11, 377 [1905].

11) Pohl, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 37, 413 [1896]. — Marfori, Annali di Chim. e Farmacol. 23, 193 [1896]. — Dessaignes, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 107, 251 [1858]. — Heymans, Archiv f. Anat. u. Physiol. 1889, 168. — Krohl, Arbeiten a. d. Pharmakol. Inst. zu Dorpat 7, 130 [1891].

12) Fodera, Arch. di Farmacol. sperim. 14 [1894].

13) Wiener, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 2, 42 [1902]. — Conrad, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 204, 25 [1880]

Thunberg, Skand. Archiv f. Physiol. 22, 430 [1909].
 Massol, Annales de Chim. et de Phys. [7] i, 184 [1894].

16) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 272 [1889]. — Bethmann, Zeitschr. f. physikal. Chemie 5, 402 [1890]. — Korthright, Amer. Chem. Journ. 18, 369 [1896].

17) Petersen, Zeitschr. f. physikal. Chemie 33, 698 [1900].

18) Phelps u. Tillotson jun., Amer. Journ. of Sc. [4] 26, 243, 253 [1908].
19) Ortoleva, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 9, I, 214 [1900].

²⁰) Knoevenagel, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 31, 2596 [1898].

²¹) Dakin, Journ. of hiol. Chemistry 7, 49 [1909].

²²) Claison u. Crimson, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 218, 144 [1883]. — Komnenos, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 218, 168 [1883].

23) Finkelstein, Annaleu d. Chemie u. Pharmazie 133, 338 [1865]. — Haushofer, Jahresber.
d. Chemie 1881, 699. — Massol, Annales de Chim. et de Phys. [7] 1, 185 [1894]; Berichte d. Deutsch.
chem. Gesellschaft 22, II, 400 [1889]. — Scholz, Monatshefte f. Chemie 29, 439 [1908].

¹) Bourgoin, Bulletin de la Soc. chim. 33, 574 [1880]. — Phelps u. Tillotson, Amer. Journ. Sc. Silliman [4] 26, 267 [1908].

 $+ \frac{1}{2} H_2 O$; $CH_2(CO_2Na)_2 + H_2 O$. $- CH_2(CO_2H)(CO_2K) + \frac{1}{2} H_2 O$; $CH_2(CO_2K)_2 + 2 H_2 O$. $- \text{CH}_2(\text{CO}_2)_2\text{Mg} + \frac{1}{2}\text{H}_2\text{O}, + \text{H}_2\text{O}, + 2\text{H}_2\text{O}. - \text{CH}_2(\text{CO}_2)_2\text{Ca}, + 2\text{H}_2\text{O}, + 4\text{H}_2\text{O}. CH_2(CO_2)_2Sr. - CH_2(CO_2)_2Ba + 2H_2O. - CH_2(CO_2)_2Zn + 2H_2O. + 2^{1/2}H_2O. - CH_2$ $(CO_2)_2Cd_1 + 4H_2O_1 + 12H_2O_2 - Hg-Verbindungen_1)_2 - [CH_2(CO_2)_2]_3La_2 + 5H_2O_2 - Hg-Verbindungen_1$ $\begin{array}{l} [\mathrm{CH_2(CO_2)_2]_3Y_2 + 5\,H_2O}, \ + 8\,H_2O}. \ - \ [\mathrm{CH_2(CO_2)_2]_3Pr_2 + 6\,H_2O}. \ - \ [\mathrm{CH_2(CO_2)_2]_3Nd_2} \\ + 5\,H_2O}. \ - \ [\mathrm{CH_2(CO_2)_2]_3Sa + 6\,H_2O}. \ - \ [\mathrm{CH_2(CO_2)_2]_3Gd_2} + 8\,H_2O}. \ - \ [\mathrm{CH_2(CO_2)_2]_3Er_2} \\ \end{array}$ $+ 10 \text{ H}_2\text{O}. - [\text{CH}_2(\text{CO}_2)_2]_3\text{Ce}_2 + 5 \text{ H}_2\text{O}. + 6 \text{ H}_2\text{O}; [\text{CH}_2(\text{CO}_2)_2]_3\text{Ce}_2. \text{ CH}_2(\text{CO}_2\text{H})_2 + 6 \text{ H}_2\text{O}.$ — $CH_2(CO_2)_2Pb$, löslich in Essigsäure. — $[CH_2(CO_2)_2]_3CrK_3 + 3H_2O$, löslich in H_2O . — $\mathrm{CH}_2(\mathrm{CO}_2)_2 \cdot \mathrm{UrO}_2 + 3 \,\mathrm{H}_2\mathrm{O}$, unlöslich in $\mathrm{H}_2\mathrm{O}$. — $\mathrm{CH}_2(\mathrm{CO}_2)_2\mathrm{Mn} + 2 \,\mathrm{H}_2\mathrm{O}$. — $\mathrm{CH}_2(\mathrm{CO}_2)_2\mathrm{Co}$ $+2 H_2 O. - CH_2 (CO_2)_2 Ni + 2 H_2 O. - CH_2 (CO_2)_2 Cu + 3 H_2 O. + Cu. - CH_2 (CO_2 Ag)_2.$ Brucinsalz: $(C_{23}H_{26}O_4N_2)_2 \cdot C_3H_2(CO_2H)_2 + 3H_2O$, Schmelzp. $102^{\circ 2}$). Salze aromatischer Basen 3).

Derivate: Dimethylester CH₂ CO₂CH₃. Siedep. 181,5°. Spez. Gewicht 1,16028 bei 15°.

Monoäthylester ${
m CH_2 < CO_2H \atop CO_2C_2H_5}$. Aus dem Diäthylester durch KOH in abs. alkoholischer Lösung⁴). Spez. Gewicht 1,201 bei 0°.

Diäthylester $\mathrm{CH_2} < \frac{\mathrm{CO_2C_2H_5}}{\mathrm{CO_2C_2H_5}}$. Entsteht durch Einleiten von HCl in eine abs. alkoholische Lösung von Calciummalonat⁵) oder aus Cyanessigsäure durch Behandeln mit abs. Alkohol und konz. Schwefelsäure 6). Schwelzp. —49,8°. Siedep. 197,7—198,2°; 198,4°. Spez. Gewicht 1,06104 bei 15°. Einwirkung von Natrium 7). Die Einführung von Alkoholradikalen in die CH₂-Gruppe der Ester erfolgt über Natriummalonester: CHNa(CO₂C₂H₅)₂ $+ JCH_3 = NaJ + CH(CH_3) \cdot (CO_2C_2H_5)_2$; viele Verbindungen, die auf den Ester selbst nicht einwirken, reagieren mit der Natriumverbindung 8). Darstellung der Natriumverbindungen CHNa(CO₂C₂H₅)₂ ⁹), CNa₂(CO₂C₂H₅)₂ ¹⁰). Durch Kondensation des Esters mit Harnstoff entsteht Barbitursäure CH $_2$ CO $_1$ NH $_2$ CO, deren Dialkylierung zu Schlafmitteln

führt: "Veronal" C_2H_5 $C_2O \cdot NH$ CO^{11}). Schmelzp. 191°, schwer löslich in Wasser; "Medinal" $\frac{C_2H_5}{C_2H_5}$ CCO·NH CO 12), leicht löslich in H_2O .

Malonsäureanhydrid, Kohlensuboxyd OC: C: CO. Aus Malonsäure durch Erhitzen mit P₂O₅ ¹³). Schmelzp. —108°. Siedep. 7°. Spez. Gewicht 1,1137 bei 0°.

Malonylchlorid CH2(COCl)2. Aus Malonsäure durch Erwärmen mit SOCl2 und Destillation im Vakuum 14), daneben entsteht das Monochlorid 15) (Schmelzp. 65° unter Zersetzung). Siedep. 58° bei 27 mm.

2) Hilditch, Journ. Chem. Soc. 95, 1578 [1909].

4) Freund, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 780 [1884]. 5) Conrad, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 204, 126 [1880].

7) Willstätter, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1273 [1899].

8) Michael, Journ. f. prakt. Chemie [2] 35, 349, 449 [1887].

10) Bischoff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2782 [1884]. - Vorländer u.

v. Schilling, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1876 [1899].

12) E. Fischer u. Dilthey, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 335, 340 [1904]. - Steinitz, Therapie d. Gegenwart 1908, Juli; Münch. med. Wochenschr. 1909, Nr. 41. - Ebstein, Münch. med. Wochenschr. 1909, Nr. 3.

13) Diels, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 689 [1906]; 41, 82, 3426 [1908]. 14) Auger, Annales de Chim. et de Phys. [6] 22, 347 [1891]. — Asher, Berichte d. Deutsch.

¹⁾ Biilmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 2571 [1902]. — Biilmann u. Witt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 1067 [1909].

³⁾ Anselmino, Berichte d. Deutsch. pharmaz. Gesellschaft 13, 494 [1903].

⁶⁾ Noyes, Journ. Amer. Chem. Soc. 18, 1105 [1896]. — Venable u. Claisen, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 218, 131 [1883].

⁹⁾ Conrad; Nef, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 266, 113 [1891]. — Conrad u. Gast, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1339 [1898].

Conrad u. Guthzeit, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2849 [1882].
 E. Fischer u. v. Mering, Therapie d. Gegenwart 44, 96 [1903].
 E. Fischer u. Dilthey. Annalen d. Chemie u. Pharmazie 335, 334 [1904]. — Gröber, Biochem. Zeitschr. 31, I [1911].

chem. Gesellschaft 30, 1023 [1897]. 15) Staudinger u. Ott, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 2208 [1908].

Malonylamid CII₂(CONH₂)₂. Aus dem Diäthylester und wässerigem Ammoniak¹). Nadeln vom Schmelzp. 170. Löslich in H₂O, unlöslich in abs. Alkohol.

Nitril CH₂(CN)₂. Aus Cyanacctamid²). Siedep. 198; 99° bei 11 mm. Löslich in H₂O,

Alkohol, Äther.

Substitutionsprodukte: Monochlormalonsäure CHCl(CO₂H)₂. Aus der Säure in Äther durch Sulfurylchlorid3); durch Verseifung des durch Einleiten von Chlor in Malonester dargestellten Diäthylesters 4). Schmelzp. 133°. Löslich in H₂O, Alkohol, Äther.

Dichlormalonsäure, Dimethylester 5), Diäthylester 6).

Monobrommalonsäure CHBr(CO₂H)₂. Aus der Säure in Äther durch Brom³); aus Dibrommalonsäure durch Natriumamalgam?). Nadeln vom Schmelzp. ca. 113° unter CO₂-Entwicklung. Löslich in Alkohol, Äther.

Dibrommalousäure CBr₂(CO₂H)₂ ³) ⁷). Farblose Prismen vom Schmelzp. 130—131°;

147°; luftbeständig.

Chlorbrommalonsäure, Dimethylester³), Diäthylester⁶).

Dijodmalonsäure CJ₂(CO₂)₂ 8). Schmelzp, 119—120° unter Zersetzung. Löslich in H₂O. Nitrosomalonsäure OH · N : C(CO₂H)₂. Aus Violursäure durch Erwärmen mit KOII 9). In H₂O löslich. Nadeln vom Schmelzp. 139° unter Gasentwicklung; explosiv.

Isonitrosomalonsäure $HO \cdot N : C(CO_2H)_2$. Aus Dimethylviolursäure 10).

Nitromalonsäure, Dimethylester $CH(NO_2)(CO_2CH_3)_2$. Öl 11). Oxazomalonsäure $O < N > C(CO_2H)_2$ 12).

Thiomalonsäure CH₂(COSH)₂. Sehr unbeständig ¹³).

Gewöhnliche Bernsteinsäure (Butandisäure).

Mol.-Gewicht 118,06.

Zusammensetzung: 40,66% C, 5,13% H, 54,21% O.

 $C_4H_6O_4$.

СООН

CH₂

CH.

COOH

Vorkommen: Im Bernstein 14); im fossilen Holz, im Holz von Goupia tomentosa 15); in Braunkohlen; in Coniferenzapfen 16); ferner im Kraut von Lactuca virosa und sativa 17), von Chelidonium majus 18); im Wermuth 19); in den Blättern von Atropa Belladonna $(0.6\%)^{20}$;

1) Freund, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 133 [1884].

2) Hesse, Amer. Chem. Journ. 18, 726 [1896].

3) Conrad u. Reinbach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 1813 [1902].

4) Conrad u. Guthzeit, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 605 [1882]. — Conrad u. Bischoff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 209, 219 [1881].

5) Zincke u. Kegel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 244 [1890].

6) Conrad u. Brückner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 2993 [1891].

7) Petriew, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 10, 65 [1878]. 8) Willstätter, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 1374 [1902].

9) Baeyer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 131, 292 [1864].

10) Andreasch, Monatshefte f. Chemie 16, 773 [1895].

¹¹) Franchimont u. Klobbie, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 8, 283 [1889].

¹²) Traube, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1795 [1895]; Annalen d. Chemie u. Pharmazie 300, 104 [1898].

13) Auger u. Billy, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 136, 555 [1903].

14) Tschirch u. Aweng, Archiv d. Pharmazie 232, 60 [1894].

Dunstan u. Henry, Journ. Chem. Soc. 13, 226 [1898].
 Reich, Jahresher. d. Chemie 1847/48, 499.

17) Köhnke, Berzelius' Jahresber. 25, 443 [1846]; Archiv d. Pharmazie 39, 153 [1844].

18) Schmidt, Archiv d. Pharmazie 224, 531 [1886]. — Zwenger, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 114, 350 [1860].

19) Wermuth, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 48, 122 [1843]. — Luck, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 54, 118 [1845]. — Zwenger, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 48, 122 [1843].

²⁰) Kunz, Archiv d. Pharmazie 23, 721 [1840].

in Papaver somniferum und Eschscholtzia¹); in etiolierten Wicken²); in unreifen Trauben³); in Stachelbeeren, Johannisbeeren, Äpfeln, Bananen⁴); Tomaten⁵); auf der Rinde des Maulbeerbaumes, hier vielleicht als Gärungsprodukt der in dem Baume vorkommenden Äpfelsäure⁶); in Flechten⁻) und Pilzen˚8); in Orites excelsa (Proteacee) als Aluminiumsalz⁶); im Extractum Secalis¹⁰); im Safte der Zuckerrüben; in der Bierhefe¹¹); bei der Hefegärung des Traubenzuckers, nicht bei der Zymasegärung mit Preßsaft;¹²) in saurer Milch¹³); in sauren Gurken¹⁴); in den Proteinkörnern von Ricinusgloboiden¹⁵) — Bei Tieren findet sich die Bernsteinsäure: in Echinokokkenbälgen¹⁶); im Wollschweiß der Schafe¹¬); in der Thymusdrüse des Kalbes und in der Schilddrüse und Milz des Rindes¹⁶); im Liebigschen Fleischextrakt¹ゥ); im normalen Harn des Rindes, Pferdes, Kaninchens, des Menschen, besonders nach Asparagincinnahme²o); im Darminhalt²¹); in pleuritischen Exsudaten²²); als Produkt steriler Gewebsautolyse²³).

Bildung: Bildung der Bernsteinsäure durch Fäulnis- oder Gärungsprozesse siehe unter "Physiologische Eigenschaften". — Durch Oxydation organischer Substanzen (Fette) mittels HNO₃, so aus Stearinsäure ²⁴), aus japanischem Bienenwachs ²⁵), aus Walrat ²⁶), aus Sebacinsäure und Azelainsäure ²⁷); aus Erucasäure durch Hydrierung ²⁸); durch Oxydation der Buttersäure mittels HNO₃ ²⁹) oder Brom bei 210° ³⁰); aus Furfurol C₅H₄O₂ durch Oxydation ³¹); aus Essigsäure durch Oxydation mittels Kaliumpersulfat ³²); aus Glutaminsäure

1) Walz, Neues Jahrbuch der Pharmazie 15, 22; Jahresber. d. Chemie 1860, 263.

2) Cossa, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 1357 [1875].

3) Brunner u. Brandenburg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 982 [1876].

4) Czapek, Biochemie der Pflanzen. Jena 1905. 2, 434.

Albahary, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 145, 131 [1907].
Goldschmiedt, Monatshefte f. Chemie 3, 136 [1882].

7) Cappola, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 578 [1880].

8) Schmieder, Archiv d. Pharmazie 224, 641 [1886]. — Chodat u. Chuit, Arch. des Sc. phys. et natur. [3] 21, 385 [1889].

9) Smitz, Chem. News 88, 135 [1903].

- Engeland u. Kutscher, Centralbl. f. Physiol. 24, 589 [1910].
 Löw u. Nägeli, Sitzungsber. d. Münch. Akad., 4. Mai 1878.
 E. u. H. Buchner u. Hahn, Die Zymasegärung. München 1902.
- ¹³) Blumenthal, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 146, 65 [1896]. Kozai, Zeitschr. f. Hyg. 38, 386 [1901].

14) Aderhold, Landw. Jahrhücher 18, 69 [1899].

- Gram, Landw. Versuchsstationen **57**, 257 [1903].
 Heintz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie **76**, 369 [1850].
- 17) Buisine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 106, 1426 [1888].
 18) Gorup, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 98, 28 [1856].

¹⁹) Kutscher u. Steudel, Zeitschr. f. physiol. Chemie 38, 101 [1903]; 39, 375 [1903]. — Baur u. Barschall, Arbeiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 24, 552 [1906]. — Dagegen: Siegfried,

Zeitschr. f. physioł. Chemie 39, 126 [1903].

²⁰) Meißner, Zeitschr. f. ration. Medizin [3] 24, 97 [1865]. — Koch, Zeitschr. f. ration. Medizin 24, 264 [1865]. — Meißner u. Chepard, Entstehung der Hippursäure. Hannover 1866. — Hilger, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 171, 208 [1874]. — Rudzki, Malys Jahresber. d. Tierchemie 6, 37 [1877]. — Vgl. dagegen: Salkowski, Archiv f. d. ges. Physiol. 4, 95 [1871]. — v. Longo, Zeitschr. f. physiol. Chemie 1, 213 [1877]. — Radziejewski, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 43, 178 [1868].

21) Mac Fadyen, Nencki u. Sieber, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 28, 311

²²) Brieger, Zeitsebr. f. physiol. Chemie 5, 368 [1881].

23) Magnus - Levy, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 2, 261 [1902]. — Blumenthal, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 137, 539 [1894].

²⁴) Bromeis, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 35, 90 [1840]; 37, 292 [1841].

25) Sthamer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 43, 346 [1842]. — Ronalds, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 43, 356 [1842].

²⁶) Radeliff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 43, 351 [1842].

²⁷) Arppe, Annalen d. Chemie u. Pharmazie **95**, 242 [1855]; Jahresber. d. Chemie **1864**, 377.

Vavon, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 149, 997 [1909].
 Dessaignes, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 74, 361 [1850].

30) Friedel u. Machuca, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 120, 283 [1861].

³¹) Cross, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 33, 3132 [1900].

32) Moritz u. Wolffenstein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2534 [1899].

 $CH_2 \cdot CH \cdot NH_2CO_2H$ durch H₀O₂ 1); durch Erhitzen der Crassulaceenäpfelsäure mit HJ, J $CH_2 \cdot CO_2H$

und rotem Phosphor auf 100° 2); durch Reduktion der Äpfelsäure oder Weinsäure mittels HJ3) oder der Fumarsäure oder Maleinsäure mittels Natriumamalgam⁴); aus Acetylendicarbonsäure $CO_2H \cdot C \equiv C \cdot CO_2H$ durch Natriumamalgam 5); aus Äthylencyanid $C_2H_4(CN)_2$ durch Alkalien oder Säuren 6); aus Maleinaldehydsäure OHC · CH : CH · CO₂H durch Erwärmen mit KCN 7); durch Erhitzen von Äthylentricarbonsäure C₅H₆O₆ auf 160°8); aus Bromessigsäure und Silber bei 130°9); aus Halogenessigsäurecster entstehen die Ester durch Quecksilherein wirkung 10); aus β-Chlorpropionsäurcester 11); aus dem Kaliumsalz des Malonsäureäthylesters durch Elektrolyse 12); durch die Kalischmelze aus Milchzucker, arabischem Gnmmi 13) oder Carminsäure 14); bei der trocknen Destillation vieler Harze 15); aus Tetrabrommethron-

 $HO_{\circ}C \cdot CBr_{\circ}C \cdot O \cdot C \cdot CHBr_{\circ}$ säure $H \cdot C = C \cdot CO_9H$

Darstellung: Durch Destillation des Bernsteins (bei 280°) 17). Aus weinsaurem Kalk durch Gärung 18). Aus äpfelsaurem Kalk durch Gärung 19). Darstellung aus dem Harn durch Barytfällung und Ausschütteln des schwefelsauren Filtrats mit Äther 20). Darstellung aus tierischen Organen durch Eindampfen des mit Alkohol-Äther ausgeschüttelten, angesäuerten Auszuges mit H₂O und Bleihydrat, Trennung von unlöslichem milchsauren Blei mittels H₂O, Fällung nach abermaligem Eindampfen aus Eisessig durch HoS und Eindampfen des die Bernsteinsäure enthaltenden Filtrates ²¹); oder man fällt das Säuregemisch in schwach ammoniakalischer Lösung mit AgNO₃ ²²).

Nachweis: Wird Bernsteinsäure mit saurem, schwefelsaurem Kali erhitzt, so sublimieren weiße, zum Husten reizende Dämpfe. Mit einigen Kubikzentimetern Ammoniak stark eingedampfte Bernsteinsäurelösung licfert mit Zinkstaub geglüht Dämpfe, welche einen mit HCl befeuchteten Fichtenspan dunkelrot färben (Pyrrolreaktion) 23). — Auch die Salze (Fe, Al, Ba, Pb) weden zum Nachweis benutzt²⁴).

Bestimmung: Bestimmung der Bernsteinsäure in Abwesenheit von anderen organischen Säuren durch Fällung des alkoholischen Auszuges mit Kalkmilch und Bestimmung als Silber-

1) Dakin, Journ. of hiol. Chemistry 5, 409 [1909].

2) Aberson, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1437 [1898].

3) Schmitt, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 114, 106 [1860]. — Dessaignes, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 115, 120 [1860].

4) Kekulé, Annalen d. Chemie u. Pharmazie, Suppl. 1, 133 [1861/62]. 5) Bandrowski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 2212 [1879]

- 6) Simpson, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 118, 375 [1861]. 7) Fecht, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 1272 [1905]. 8) Bischoff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 2162 [1880].
- 9) Steiner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 184 [1874].

10) Vandevelde, Chem. Centralbl. 1898, I, 438. 11) Wichelhaus, Zeitschr. f. Chemie 1867, 247.

12) Brown u. Walker, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 261, 115 [1891]. 13) Hlasiwetz u. Barth, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 138, 76 [1866].

14) Hlasiwetz u. Grahowski, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 141, 340 [1867].

15) Tschirch u. Weigel, Archiv d. Pharmazie 238, 387, 411 [1900]. — Tschirch u. Brüning, Archiv d. Pharmazie 238, 487, 616, 630, [1900]. — Tschirch u. Koritschoner, Archiv d. Pharmazie 240, 568, 570 [1902]. — Tschirch u. Niederstadt, Archiv d. Pharmazie 239, 167 [1901]. — Tschirch u. Koch, Archiv d. Pharmazie 240, 202, 272 [1902].

¹⁶) Trefiljew u. Mangubi, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 41, 875 [1909].
¹⁷) Liebig u. Wöhler, Poggend. Annalen d. Physik 18, 163 [1827].
¹⁸) König, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 172 [1882].

- 19) Liehig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 70, 104, 363 [1849]. Kohl, Jahresber. d. Chemie 1855, 466.
- ²⁰) Salkowski, Archiv f. d. ges. Physiol. 4, 95 [1871]. Meißner u. Jolly, Zeitschr. f. ration. Medizin [3] 24, 97 [1865].

²¹) Blumenthal, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 137, 539 [1894].

22) Wolf, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 4, 254 [1904]. ²³) Neuberg, Zeitschr. f. physiol. Chemie 31, 574 [1901].

24) Macagno, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 257 [1875]. — Schmitt u. Hiepe, Zeitschr. f. analyt. Chemie 21, 536 [1882].

salz¹). Bei Gegenwart von Weinsäure und Äpfelsäure beruht das Verfahren zur Bestimmung der Bernsteinsäure auf der völligen Unlöslichkeit des bernsteinsauren Bariums in Alkohol von bestimmtem Prozentgehalt, der völligen Zerstörung der wein- und äpfelsauren Salze durch KMnO₄ in schwefelsaurer Lösung und der Extraktion der Bernsteinsäure aus wässeriger Lösung durch Äther²). Bestimmung der Bernsteinsäure neben Weinsäure beruhend auf der verschiedenen Löslichkeit der Mg-Salze³). Trennung und Bestimmung neben Milchsäure beruhend auf der Unlöslichkeit des Bariumsuccinats in Alkohol⁴). Bestimmung neben Milchsäure und Weinsäure beruhend auf der verschiedenen Löslichkeit der Silbersalze⁵). Bestimmung neben Glutarsäure, Adipinsäure, Pimelinsäure durch Überführung in Bernsteinsäureanhydrid und darauffolgender Vakuumdestillation ⁶). Bestimmung im Wein neben Alkohol und Glycerin 7); als Ag-Salz 8); Bestimmung in Fruchtsäften neben anderen Säuren 9), in gegorenen Flüssigkeiten 10).

Physiologische Eigenschaften: Als Stoffwechselprodukt von Bakterien wird Bernsteinsäure sowohl aus Kohlchydraten als auch aus Eiweißstoffen und organischen Säuren gebildet ¹¹). Durch Gärungsprozesse entsteht sie bei der alkoholischen Gärung des Zuckers durch Hefe ¹²), sie wird micht aus diesem gebildet, sondern durch einen autolytischen Prozeß aus der Hefe ¹³), nach Ehrlich aus Glutanunsäure ¹⁴):

COOH	COOH	$H \cdot COOH$	
$H \cdot C \cdot NH_2$	HC · OH	$H \cdot C : O$	COOH
CH₂ →	ĊH.	→ CH ₂ →	ĊH ₂
CH ₂	ĊH.	$ m \overset{\cdot}{CH_{o}}$	ĊH ₂
COOH	COOH	COOH	COOH

Auch bei der Gärung mittels Hefepreßsaftes entsteht die Säure ¹⁵); ferner aus Glucose und Saccharose durch Bact. vulgare ¹⁶), durch Bact. prodigiosum ¹⁷), durch den Cholcrabacillus ¹⁸); bei der Milchsäuregärung der Glucose, des Milchzuckers, des Mannits ¹⁹); bei der Buttersäuregärung von Kohlehydraten der Milch ²⁰); aus Milchzucker durch Bact. coli ²¹);

1) Buchner u. Rapp, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 1528 [1901].

2) Kunz, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 6, 721 [1903]. — v. d. Heide u. Steiner, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 17, 291 [1909]; Arbeiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 32, 304 [1909]. — Prandi, Stazioni sperim. agr. ital. 38, 503 [1905].

3) Makowka, Riedels Berichte 1908, 44. — v. Ferentzy, Chem.-Ztg. 31, 1118 [1907].
 4) Müller, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 1204 [1896]. — Guerbet, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 60, 168 [1906].

5) Bordas u. v. Raczcowski, Journ. de Pharm. et de Chim. [6] 7, 407 [1898].

6) Bouveault, Bulletin de la Soc. chim. [3] 19, 562 [1898].

7) Heiduschka u. Quincke, Archiv d. Pharmazie 245, 458 [1907].

8) Rau, Zeitschr. f. analyt. Chemie 32, 484 [1893].

9) Jörgensen, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 13, 241 [1907]; 17, 396 [1909].

¹⁰) Laborde u. Moreau, Chem. Centralbl. 1899, II, 794. — Pozzi-Escot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 147, 600 [1908].

11) Blumenthal, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 137, 539 [1894]. — Teixeira - Mendes, Chem. Centralbl. 1885, 531. — Hoppe-Seyler, Zeitschr. f. physiol. Chemie 2, 13 [1879].

12) Schmidt, Handwörterbuch der Chemie 3, 224 [1848]; Jahresber. d. Chemie 1847/48, 466. — Pasteur, Annales de Chim. et de Phys. [3] 58, 324 [1860]; Annalen d. Chemie u. Pharmazie 105, 264 [1858]; Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 46, 179 [1858]. — Rau, Archiv f. Hyg. 14, 235 [1892].

13) Kunz, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr. u. Genußm. 12, 641 [1906].

14) Ehrlich, Biochem. Zeitschr. 18, 391 [1909].

15) Buchner u. Rapp, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 1527 [1901].

16) Bienstock, Archiv f. Hyg. 39, 390 [1901].

17) Lihorius, Zeitschr. f. Hyg. 1, 115 [1886]. — Scheurlen, Archiv f. Hyg. 26, 1 [1896]. — Bienstock, Archiv f. Hyg. 39, 390 [1901].

18) Bovet, Annales de Microgr. 3, 353 [1891].

19) Frey, Schweiz. Wochenschr. f. Pharmazie 29, 111 [1891]. — Bertrand u. Weisweiller, Annales de l'Inst. Pasteur 20, 977 [1906]. — Kozai, Zeitschr. f. Hyg. 38, 404 [1901]. — Emmerling, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 2477 [1900]. — Blumenthal u. Wolff, Malys Jahresber. d. Tierchemie 36, 244 [1907].

20) Botkin, Zeitschr. f. Hyg. 11, 421 [1892]. — Bienstock, Archiv f. Hyg. 39, 390 [1901].

²¹) Grimbert, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 48, 192, 684 [1896].

aus Saccharose durch Stäbchenbakterien; aus Disacchariden durch Bac. pneumoniae¹); aus Xylose durch den Pneumonie-Kokkus Fr.²); aus Dulcit und Mannit durch Bac. ethaceto-succinicus³); aus Kohlehydraten (außer d-Fructose) durch den Mannitbacillus⁴); aus Kohlehydraten durch den Pilz Allescheria Gayoni⁵); ferner aus Glycerin durch Bac. boocopricus⁶); aus Glycerin oder Äthylalkohol durch Bac. ethaceticus⁷); bei der Gärung von Weinsäure⁸); aus Äpfelsäure durch Bac. lactis aerogenes⁹); bei der Gärung von äpfelsaurem Calcium mit Hefe¹⁰) oder faulem Käse¹¹); bei der Krappgärung¹²); bei der Mucorgärung durch Mucorarten¹³); bei der Vergärung ausgelaugten Hanfes¹⁴); in alter käsig gewordener Milch durch Mikroorganismen¹⁵); aus der Milch durch das Yoghurtenzym¹⁶); im Wein bildet sich durch Fruchtätherhefen Bernsteinsäureäthylester¹⁷).

Bernsteinsäure bilbet sich durch Fäulnisbakterien, ferner aus Eiweißstoffen 18), bei der Leberfäulnis aus Glykogen 19), aus Blutfibrin durch Streptokokken 20), aus Leucin 21), Glutaminsäure 22), Asparagin und Asparaginsäure durch Fäulnis 23); aus eitronensaurem Natrium durch faulende Fleischflüssigkeit 24); aus peptonhaltigen Nährböden bildet sich durch Bac. praepollens das Ammoniumsalz der Bernsteinsäure 25); aus Ammoniumtartrat durch Fäulnisbakterien 26); aus Asparagin durch abgetötete Bakterien 27); die Säure bildet sich hauptsächlich erst in den letzten Stadien der Fleischfäulnis 28); die Bildung in Liebigs Fleischextrakt erfolgt wahrscheinlich durch Bakterienwirkung im fertigen Extrakt (vgl. "Vorkommen") 29).

Die Bernsteinsäure ist ein Nährstoff für Hefen³⁰) und beeinträchtigt (0,6%) ihre Gärtätigkeit nicht³¹). Assimilation durch Sacch. Kefyr³²); von Mykodermaarten wird sie stark

1) Grimbert, Annales de l'Inst. Pasteur 9, 840 [1895].

2) Grimbert, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 48, 191, 260 [1896]; Annales de l'Inst. Pasteur 10, 708 [1896].

3) Frankland, Journ. Chem. Soc. 60, 254 [1892].

4) Gayon u. Dubourg, Annales de l'Inst. Pasteur 15, 527 [1901].

5) Laborde, Annales de l'Inst. Pasteur 11, I [1897].

6) Emmerling, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 2726 [1896].

7) Frankland, Chem. News **63**, 136 [1891]; Journ. Chem. Soc. **59**, 253 [1891]; **60**, 432, 437 [1892].

8) König, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 211 [1881]; 15, 172 [1882].

9) Emmerling, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1915 [1899]; 33, 2477 [1900].

10) Liebig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 70, 104, 363 [1849].

¹¹) Dessaignes, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 70, 102 [1849]; Jahresber. d. Chemie 1850, 376.

12) Schunck, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 309 [1898].

13) Fitz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 1352 [1876]. — Emmerling, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 454 [1897].

14) Störmer, Diss. Leipzig 1904.

15) Blumenthal, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 137, 539 [1894].

16) Bertrand u. Weisweiller, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 351, 486 [1907].

17) Lindner, Mikroskopische Betriebskontrolle in den Gärungsgewerben. Berlin 1901. S. 109,
 380. — Windisch, Die chemische Untersuchung und Beurteilung des Weines. 1896. S. 42-43.
 18) E. u. H. Salkowski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 189 [1880].

19) Ekunina, Journ. f. prakt. Chemie [2] 21, 479 [1880].

²⁰) Emmerling, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1863 [1897].

21) Blumenthal Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 137, 539 [1894]. — Wolff, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 4, 254 [1903]. — Brieger, Zeitschr. f. physiol. Chemic 5, 366 [1881].

22) Brasch u. Neuberg, Biochem. Zeitschr. 13, 299 [1908]. — Borchardt, Zeitschr. f.

physiol. Chemie 59, 96 [1909].

²³) Neuberg u. Cappezzuoli, Biochem. Zeitschr. 18, 424 [1909].

- ²⁴) Fitz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 42 [1878]; 12, 1890 [1879].
- ²⁵) Maaßen, Arbeiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 15, 500 [1899].
 ²⁶) König, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 211 [1881].

²⁷) Nawiasky, Archiv f. Hyg. 66, 209 [1908].

- Wolff, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 4, 254 [1903].
 Wolff, Malys Jahresber. d. Tierchemie 34, 566 [1905].
- 30) Beijerinck, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. 11, 68 [1892]. Laurent, Annales de la Soc. Belg. de Microscopie 14, 29 [1890]; Annales de l'Inst. Pasteur 2, 113 [1888].
 31) Hayduck, Zeitschr. f. Spiritusind. 4, 341 [1881].

32) Beijerinck, Botan. Centralbl. 51, 44 [1892].

angegriffen¹); Assimilation durch Actinomyces odorifer²); auch Algen und Bakterien dient sie als Kohlenstoffquelle³); Nährwert für Schimmelpilze⁴); Ammonsuccinat, Succinamid, Succinimid als Nährstoff für Aspergillus niger⁵); aus bernsteinsaurem Calcium entsteht durch Gärung mit Mikrozymaskreide und etwas Fleisch CO₂ und Propionsäure⁶); durch Sproß- und Schimmelpilze kann die Säure in Milchsäure übergeführt werden ⁷). Einfluß der Säure auf die Farhstoffhildung fluorescierender Bakterien⁶).

Im tierischen Organismus kann die Bernsteinsäure möglicherweise aus Asparagin entstehen, da sie nach Einnahme von Asparagin im Harn (Kaninchen) auftritt 9) und Asparagin selbst durch Gärung in Bernsteinsäure, CO₂ und NH₃ übergeht 10). Die Bernsteinsäure — sowohl wie Asparagin — werden (per os verabreicht) vom tierischen Organismus vollkommen verbrannt 11). Vom diabetischen Organismus wird sie ebenso verbrannt wie vom gesunden 12). Auftreten von Bernsteinsäure in der Leber nach Leukämie 13). Sie ist kein Produkt animaler Zellen, sondern der Mikroorganismen 14). Sie ist kein Harnsäurebildner (Huhn per os) 15). Oxydation der Bernsteinsäure zu i-Äpfelsäure durch Tiergewebe C₄H₆O₄ + O = C₄H₆O₅; Steigerung der Sauerstoffaufnahme, Verminderung der CO₂-Abgabe (des überlebenden Froschmuskels) 16). Die verdünnten Lösungen der Säure und ihrer Salze sind nicht giftig. Die Säure wirkt als Darmreiz 17); ihre Dämpfe reizen die Halsorgane. Toxische Dosis 0,45—0,5 g (Frosch), das Natriumsalz ist wemiger giftig 18).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Krystalle vom Schmelzp. 185°; Siedep. 235° unter Anhydridbildung. Spez. Gewicht 1,552; 1,554. Molekulare Lösungswärme —6,68 Cal., in H₂O —6,38 Cal. Neutralisationswärme 25,6 Cal. Spez. Wärme 0,2518 + 0,00152 t. Molekulare Verbrennungswärme 354,7 Cal. Elektrisches Leitungsvermögen ¹⁹). Elektrolyse ²⁰). Einwirkung der dunklen elektrischen Entladung auf die Säure und ihre Salze ²¹). In H₂O löslich 5:100, in abs. Alkohol 7:100, in Äther 1,25:100. Durch längeres Kochen der Säure bildet sich das Anhydrid der Acetondiessigsäure C₇H₁₀O₅; in wässeriger Lösung geht die Säure bei Gegenwart von Uranoxyd in Propionsäure und CO₂ über. KMnO₄ oxydiert in neutraler, nicht in saurer, Lösung zu Oxalsäure und CO₂. Die Kalischmelze liefert Oxalsäure und Essigsäure. Verhalten gegen Brom ²²), gegen Essigsäureanhydrid ²³); durch Erhitzen mit Glycerin entstehen Acrolein und Acrylsäure ²⁴) Erhitzen mit Kalkhydrat ²⁵); trockne Destillation des

2) Salzmann, Diss. Königsberg 1902.

3) Bokorny, Archiv f. d. ges. Physiol. 64, 280 [1896]; 66, 126 [1897].

5) Czapek, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 1, 538; 2, 570 [1902].

6) Béchamp, Zeitschr. f. Chemie 1870, 371.

7) Meißner, H. Bericht d. Kgl. Württemb. Weinbau-Versuchsanstalt Weinsberg 1904, 69.

8) Jordan, Botan. Gazette 27, 19 [1899].

¹⁰) Miquel, Bulletin de la Soc. chim. [2] **31**, 101 [1879].

12) Baumgarten, Zeitschr. f. experim. Pathol. u. Ther. 2, 53 [1905].
13) Salkowski, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 81, 166 [1880].

¹⁴) Blumenthal, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 31, 539 [1894].

15) Wiener, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 2, 42 [1902].

17) Bokai u. Schmiedeberg, Archiv d. Pharmazie 24, 157 [1840].

18) Heymans, Du Bois-Reymonds Archiv 1889, 168.

19) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 272 [1889].

21) Berthelot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 686 [1898].

22) Urech, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 195 [1880].
23) Fittig, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 30, 2148 [1897].

²⁴) De Coninck u. Raynaud, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 135, 1351 [1902].

¹⁾ Meißner, Württemb. Wochenbl. f. Landwirtsch. 1901, 755. — Will u. Leherle, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 28, 1 [1910].

⁴⁾ Went, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 1, 544 [1901]. — Bruhne, Zopfs Beiträge z. Physiol. u. Morphol. niederer Organismen 4, 1 [1894].

Rudzki, St. Petersburger med. Wochenschr. 1876, Nr. 29. — Hilger, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 171, 208 [1881].

¹¹) v. Longo, Zeitschr. f. physiol. Chemie 1, 213 [1877]. — Marfori, Annali di Chim. e Farmacol. 23, 193 [1896].

¹⁶) Batelli u. Stern, Biochem. Zeitschr. 30, 172 [1910]. — Thunberg, Skand. Archiv f. Physiol. 22, 430 [1909]; 24, 23 [1910].

²⁰⁾ Petersen, Chem. Centralbl. 1897, II, 519. — Kekulć, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 131, 79 [1864]. — Bourgoin, Bulletin de la Soc. chim. 21, 1695 [1874].

²⁵⁾ Kolbe, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 119, 173 [1861]. — Hanriot, Bulletin de la Soc. chim. 45, 79 [1886].

Kalksalzes 1). Kondensation mit Aldehyden und Ketonen 2), mit Sulfocarbanilid 3), mit Cochemillesänre 4), mit Santalol 5). Arylester 6) und Aminderivate 7) der Bernsteinsäure.

Salze:8) Die Alkalisalze sind in H_2O leicht löslich, unlöslich in kaltem Alkohol, die übrigen Salze sind in H_2O schwer löslich oder unlöslich. — $(CH_2)_2(CO_2H)(CO_2NH_4)$; $(CH_2)_2(CO_2NH_4)_2$. — $(CH_2)_2(CO_2H)$ $(CO_2Na) + 3$ H_2O ; $(CH_2)_2(CO_2Na)_2 + 6$ H_2O . — $(CH_2)_2(CO_2H)$ $(CO_2K) + 2$ H_2O ; $(CH_2)_2(CO_2K)_2 + 3$ $H_2O(+2$ $H_2O)$. — $(CH_2)_2(CO_2Be)_2 + 2$ H_2O ; $(CH_2)_2(CO_2)_2$ H_2

Derivate: Monomethylester $CH_2 \cdot CO_2CH_3 \atop CH_2 \cdot CO_2H$ 12). Krystalle vom Schmelzp. 57—58°.

Siedep. 151° bei 20 mm. Löslich in ${\rm H_2O}$ und organischen Solvenzien.

Dimethylester $(CH_2)_2(CO_2CH_3)_2$. Schmelzp. 19°. Siedep. 195,3°; 80° bei 10—11 mm.

Spez. Gewicht 1,12077 bei 20°.

Monoäthylester (CH₂)₂ · (CO₂H)(CO₂C₂H₅). Aus dem Anhydrid und abs. Alkohol durch Kochen ¹³) oder aus der Säure und Alkohol bei Gegenwart von Sulfaten (Fe oder Ni) ¹⁴). Öl vom Siedep. 172° bei 42 mm. Darstellung des Kalium- ¹⁵) und Natriumsalzes ¹⁶).

Diäthylester (CH₂)₂(CO₂C₂H₅)₂. Durch Einleiten von HCl in eine alkoholische Bernsteinsäurelösung ¹⁷) oder durch längeres Kochen von der Säure in Alkohol bei H₂SO₄-Gegenwart. Schmelzp. —20,8°. Siedep. 218°; 215°; 216,5°. Die Verseifung verläuft in zwei Stadien ¹⁸).

Methyläthylester (CH₂)₂(CO₂CH₃)(CO₂C₂H₅). Aus dem Silbersalz des Monoäthylesters

und CH₃J ¹⁹). Siedep. 208°.

Saurer Äthylenester $\mathrm{HO_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot OCH_2\cdot CH_2OH}$. Aus der Säure und Glykol bei 195—200° 2°). In $\mathrm{H_2O}$ und Alkohol lösliche Krystalle,

2) Stobbe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 2236 [1904]; Annalen d. Chemie u.

Pharmazie 308, 67 [1899].

3) Dains, Journ. Amer. Chem. Soc. 22, 181 [1900].

4) Liehermann u. Voswinckel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 3344 [1904].

⁵) J. D. Riedel, D. R. P. 208 637 [1908].

6) Bischoff u. Hedenström, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 4079 [1902].

7) Auwers, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 309, 316 [1900].

8) Döpping, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 47, 253 [1843]. — Fehling, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 49, 154 [1844]. — Salzer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 3025 [1883]. — Smith, Chem. News 88, 135 [1903].

9) Hoogewerff u. van Dorp, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 18, 212 [1899].

10) Reynolds, Journ. Chem. Soc. 73, 701 [1898].

11) Anselmino, Berichte d. Deutsch. pharmaz. Gesellschaft 13, 494 [1903].

¹²) Bouveault, Bulletin de la Soc. chim. [3] 29, 1043 [1903]. — Sudborough u. Sprankling, Journ. Chem. Soc. 85, 534 [1904].

13) Heintz, Jahresber. d. Chemie 1859, 280.

¹⁴) Bogojawlewski u. Narhutt, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 38, 3344 [1905].

¹⁵) v. Miller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 2431 [1895].

- ¹⁶) Blaise, Bulletin de la Soc. chim. [3] 21, 643 [1901].
 ¹⁷) Fehling, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 49, 154 [1844].
- 18) Knoblauch, Zeitschr. f. physikal. Chemie 26, 96 [1898].
 19) Köhler, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 221, 88 [1883].

²⁰) Lourenco, Annales de Chim. et de Phys. [3] **67**, 293 [1863].

¹⁾ Funaro, Gazzetta chimica ital. 11, 274 [1881]. — Feist, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 738 [1895]. — Metzner u. Vorländer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1885 [1898].

Neutraler Äthylenester $C_4H_4O_4 \cdot C_2H_4$. Aus dem sauren Ester bei 300°1); aus dem Silbersalz und Äthylenhromid2). Nadeln vom Schmelzp. 88-90° (aus Alkohol). Löslich in CHCl₃, unlöslich in Äther.

Succinin $(CH_2)_2(CO_2)_2OH \cdot C_3H_5 = \begin{pmatrix} CH_2 \cdot CO \cdot H_2C \\ CH_2 \cdot CO \cdot H_2C \end{pmatrix}$ CH · OH. Aus Glycerin und

Bernsteinsäure bei 200°3). Sirup, löslich in Alkalien.

Phenylester (CH₂)₂(CO₂H)(CO₂C₆H₅). Aus dem Anhydrid und Phenol durch Erhitzen. Nadeln vom Schmelzp. 98°4).

Diphenylester (CH₂)₂(CO₂C₆H₅)₂. Aus der Säure und Phenol bei Gegenwart von POCl₃ durch Erhitzen 4) 5). Schmelzp. 121°. Wird im Organismus, wie durch Pankreas gespalten 5).

Benzylester (CH₂)₂(CO₂H)(CO₂CH₂C₆H₅). Aus dem Anhydrid und Benzylałkohol

durch Kochen 4). Schmelzp. 59°.

Dibenzylester (CH₂)₂(CO₂CH₂C₆H₅)₂. Aus dem Chlorid und Benzylalkohol 4). Schmelzp. 41-44°. Siedep. 238° bei 14 mm.

Menthylester⁶), Bornylester⁷) und Santalylester⁸) der Bernsteinsäure.

Bernsteinsäurechlorid (Succinylchlorid) (CH₂)₂(COCl)₂. Aus der Säure und 2 Mol. PCl₅ 9). Schmelzp. 16—17°. Siedep. 103—104° bei 25 mm. Über die Konstitution 10):

$$\begin{array}{ccc} \operatorname{CH}_2 \cdot \operatorname{COCl} & \operatorname{oder} & \operatorname{CH}_2 \cdot \operatorname{C} \cdot \operatorname{Cl}_2 \\ \operatorname{CH}_2 \cdot \operatorname{COCl} & \operatorname{oder} & \operatorname{CH}_2 \cdot \operatorname{C} \cdot \operatorname{Cl}_2 \\ \end{array} > O \, .$$

Anhydrid $\overset{\text{CH}_2 \cdot \text{CO}}{\overset{\text{CH}_2 \cdot \text{CO}}{\text{CH}_2 \cdot \text{CO}}}$ O. Aus Bernsteinsäure und Acetylchlorid bei 50 $^{\circ}$ 11); aus der Säure durch POCl₃ bei 100-120° 12), durch SOCl₂ 13), durch PCl₅ 12), durch P₂O₅ 14). Nadeln

(aus abs. Alkohol) vom Schmelzp. 118—119°; 119—120°. Siedep. 261°; 131° bei 10 mm. Spez. Gewicht 1,10357 bei 20°. Beim Erhitzen mit Harnstoff entsteht Succinursäure, dann Succinimid.

Peroxyd C₄H₄O₄. Aus dem Chlorid und Natriumsuperoxydhydrat bei niedriger Temperatur¹⁵). Explosive Krystalle. Unlöslich in Alkohol.

Succinamiusäure (CH₂)₂(CO₂H)(CONH₂). Aus dem Anhydrid und Ammoniak 16); aus Succinimid 17). Krystalle vom Schmelzp. 154°. Salze 18).

s-Succinamid (CH₂)₂(CONH₂)₂. Aus den Estern durch wässeriges Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur¹⁹). Nadeln vom Schmelzp, 242-243°. Löslich in heißem H₀O, unlöslich in Alkohol oder Äther.

a-Succinamid $(CH_2 \cdot C(NH_2)_2)_{19}$ $(CH_2 \cdot CO \cdot O)_{19}$. Schmelzp. 90° .

1) Lourenco, Annales de Chim. et de Phys. [3] 67, 293 [1863]. 2) Vorländer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 280, 177 [1894].

3) Funaro u. Danesi, Jahresber. d. Chemie 1880, 799.

⁴) Bischoff u. v. Hedenström, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 4073 [1902]. Rasinski, Journ. f. prakt. Chemie [2] 26, 63 [1882].

5) Nencki, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 20, 367 [1886].

6) Arth, Annales de Chim. et de Phys. [6] 7, 483 [1886]. — Zelikow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 1379 [1904]. — Hilditch, Journ. Chem. Soc. 95, 1578 [1909].

7) Haller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, Ref. 575 [1889].

8) Knoll & Co., D. R. P. 201 369 [1906].

9) Gerhardt u. Chiozza, Annalen d. Chemic u. Pharmazie 87, 293 [1853]. - Möller, Journ. f. prakt. Chemie [2] 22, 208 [1880].

10) Vorländer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 2268 [1897]. 11) Blaise, Bulletin de la Soc. chim. [3] 21, 643 [1899].

12) Volhard, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 242, 150 [1887]. - Negri, Gazzetta chimica ital. 26, I, 77 [1896].

¹³) H. Meyer, Monatshefte f. Chemie 22, 315 [1901]. 14) Bakunin, Gazzetta chimica ital. 30, II, 340 [1900].

- 15) Vanino u. Thiele, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1724 [1896].
- 16) lloogewerff u. van Dor p, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 18, 361, Anm. [1899]. 17) Menschutkin, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 162, 175 [1872].
- 18) Teuchert, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 134, 136 [1865].

¹⁹) Anger, Annales de Chim. et de Phys. [6] 22, 324 [1891].

Succinimid CH₂·CO NH. Aus der Säure und Ammoniak bei 200°1); durch Destillation von bernsteinsaurem Ammoniak2); aus dem Nitril durch Hydrierung3). Krystalle (aus Aceton) vom Schmelzp. 125—126°; Siedep. 287—288°. Löslich in H₂O oder Alkohol. Passiert den Organismus zum kleinen Teil unverändert4). Biuretreaktion des Imids5).

Nitril (CH₂)₂(CN)₂. Aus Äthylenbromid und KCN 6). Schmelzp. 54,5°; 51-52°. Siedep. 158—160° bei 20 mm; 265—267°. Löslich in H₂O oder Alkohol.

Succinursaure (CH₂)₂(COOH) · (CO · NH · CO · NH₂). Aus dem Anhydrid und Harnstoff bei 120—130°7). Schuppen (ans H₂O) vom Schmelzp. 211—211,5° (bei schnellem Erhitzen); 203-205°. Zerfällt bei der Destillation in das Imid, NH3 und CO28). Löslich in heißem H₂O und Eisessig.

Succinyldiharnstoff (CH₂)₂(CO · HNCONH₂)₂. Aus dem Chlorid und Harnstoff (1:2 Mol.) durch Erhitzen 9). Farbloses Pulver. Schwer löslich in heißem H₂O.

CHCl·CO₂H CH₂·CO₂H . a) i-Säure aus Fumarsäure ¹⁰) Substitutionsprodukte: Chlorbernsteinsäuren

oder Maleinsäureanhydrid¹¹) durch Erhitzen mit einer bei 0° gesättigten Lösung von HCl in Eisessig bei 100°. Schmelzp. 151—152°. Löslich in H₂O, schwer in CHCl₃. — b) d-Säure ¹²) aus l-Äpfelsäure durch PCl₅ bei CHCl₃-Gegenwart ¹³). Krystalle (aus Benzol) vom Schmelzp. 176° (unter Zersetzung). Löslich in H_2O , Alkohol, Äther. $[\alpha]_D = +20.27^\circ$ (für H_2O c = 6.66). — c) l-Säure¹²) aus Asparaginsäure¹⁴); aus Eieralbumin durch konz. HCl und NaNO₂¹⁵). Prismen vom Schmelzp. 176° . $[\alpha]_{D} = -19.67^{\circ}$ (für $H_{2}O$ c = 9.3%).

 $\mathrm{CHCl}\cdot\mathrm{CO_2H}$ CHCl \cdot CO $_2$ H . a) 2, 3-Säure aus Fumarsäure durch Chlor 16). Dichlorbernsteinsäuren

Prismen vom Schmelzp. 215° (unter Zersetzung). Löslich in Äther und Alkohol, schwer in Benzol, Ligroin. — b) Allo-2, 3-Säure aus ihrem Anhydrid und H₂O ¹⁷). Prismen (aus H₂O) vom Zersetzungsp. 170°. Löslich in H₂O, Äther, schwerer in Alkohol. Salze 18).

 $CHBr \cdot COOH$ $\rm \dot{CH}_2 \cdot COOH$. a) i-Säure durch Bromierung der Bernstein-Brombernsteinsäuren

säure bei Gegenwart von rotem Phosphor¹⁹). Schmelzp, 160—161°. In H₂O löslich. Natriumamalgam reduziert zu Bernsteinsäure; Koehen mit H_2O führt in Äpfelsäure über 20). — b) d-Säure²¹), der Dimethylester eutsteht aus Äpfelsäuredimethylester durch PBr₃ ²²). Siedep. 129° bei 23 mm. $[\alpha]_0 = +50.83^\circ$. — c) l-Säure²¹) aus Asparaginsäure¹⁴). Prismen (aus H₂O) vom Schmelzp, 172° (unter Zersetzung). Übergang in d-Äpfelsäure ²³), in d-Asparaginsäure 24).

- 1) Tafel u. Stern, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 2224 [1900].
- 2) Fehling, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 49, 196 [1844].

3) Bogert u. Eccles, Journ. Amer. Chem. Soc. 24, 20 [1902]. 4) Koehne, Diss. Rostock 1894.

5) Tschugajew, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 1973 [1907].

6) Fauconnier, Bulletin de la Soc. chim. 50, 214 [1888].

7) Pike, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 6, 1104 [1873].

8) Dunlap, Amer. Chem. Journ. 18, 336 [1896].

- Conrad, Journ. f. prakt. Chemie [2] 9, 301 [1874].
 Anschütz u. Bennert, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 642 [1882].
- ¹¹) Perkin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 1074 [1882].
- Walden, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1853 [1899].
 Walden, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 215 [1893].
- Walden, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 134 [1896].
 Jochem, Zeitschr. f. physiol. Chemie 31, 119 [1901].

- 16) Kirchhoff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 280, 211 [1894].
 17) Michael u. Tissot, Journ. f. prakt. Chemie [2] 46, 392 [1892].
- v. d. Riet, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 280, 219 [1894].
 Volhard, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 342, 145 [1887].

- 20) Tanatar, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 233, 39 [1893].
 21) Walden, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1855 [1899].
- ²²) Walden, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1291 [1895]. ²³) Walden, Berichte d. Deutsch. chcm. Gesellschaft 30, 2795 [1897].
- ²⁴) Fischer u. Raske, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 1051 [1907].

 $CHBr \cdot COOH$

Dibrombernsteinsäuren † . — a) 2, 3-Säure aus Bernsteinsäure¹); aus CHBr·COOH.

Fumarsäure²). Schmelzp. 255—256° (unter Zersetzung). Löslich in heißem H₂O, Alkohol, Äther. Zersetzung durch H₂O³). — b) Isodibrombernsteinsäure aus Maleinsäureanhydrid und Brom⁴). Schmelzp. 160°; 166—167°. Löslich in H₂O.

Jodbernsteinsäure C₄H₅JO₄. Bei Einwirkung von Jod auf den Saft unreifer Früchte⁵);

aus Bernsteinsäure und Jod bei HgO-Gegenwart im Rohr⁶).

Sulfobernsteinsäure $(HSO_3) \cdot CO_2H$ $CH_2 \cdot CO_2H$. Aus der Säure und SO_3 7). In H_2O , Alkohol

oder Äther löslicher Sirup.

Isoberusteinsäure, Äthylidenbernsteinsäure $CH_3 \cdot CH(CO_2H)_2$. Aus α -Brompropionester und KCN 8); aus Natriummalonester und CH_3J^9). Schmelzp. $120-121^{-10}$); 135° 11). Löslich in H_2O , leichter in Alkohol oder Äther.

Glutarsäure, normale Brenzweinsäure.

Mol.-Gewicht 132,08.

Zusammensetzung: 45,43° C, 6,12° H, 48,45° O.

 $C_5H_8O_4$.

COOH $\dot{C}H_2$ $\dot{C}H_2$ $\dot{C}H_2$ $\dot{C}H_2$ $\dot{C}OOH$

Vorkommen: Im Rübensafte; im Waschwasser der rohen Schafwolle¹²); im jauchigen Eiter¹³).

Bildung: Durch Oxydation von Stearinsäure $C_{18}H_{36}O_2$, von Ölsäure $C_{18}H_{34}O_2$ ¹⁴), von Sebacinsäure $C_{10}H_{18}O_4$ ¹⁵), von Cyclohexanol $C_6H_6OH \cdot H_6$ ¹⁶), von Glykol ¹⁷) mittels HNO₃; von Pyridin mittels H_2O_2 ¹⁸); von Cyclopentenolacetat $CH_2 \cdot CH_2$ CH₂ · CH₂

2) Michael, Journ. f. prakt. Chemie [2] 52, 295 [1895].

⁴) Kekulé, Annalen d. Chemie u. Pharmazie, Suppl. 2, 89 [1862/63]. — Kirchhoff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 280, 207 [1894].

5) Brunner u. Chuard, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 600 [1886].
 6) Brunner u. Chuard, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 200 [1897].

7) Fehling, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 38, 285 [1841].

8) Pusch, Archiv d. Pharmazie 232, 188 [1894].

9) Meyer u. Bock, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 347, 93 [1906].

10) Salzer, Journ. f. prakt. Chemic [2] 57, 503 [1898].

11) Wislicenus u. Kiesewetter, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 797 [1894].

Buisine, Malys Jahresber. d. Tierchemie 17, 160 [1888].
 Brieger, Zeitschr. f. physiol. Chemie 5, 369 [1881].

14) Carette, Bulletin de la Soc. chim. 46, 65 [1886].
 15) Carette, Bulletin de la Soc. chim. 45, 270 [1886].

16) Bouveault u. Locquin, Bulletin de la Soc. chim. [4] 3, 437 [1908].

17) Gustavson, Journ. f. prakt. Chemie [2] 54, 101 [1896].

Wolffenstein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 2777 [1892].
 Mannich u. Hâncu. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 564 [1908].
 Conrad u. Guthzeit, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 222, 254 [1884].

²¹) Wislicenus u. Limpach, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 192, 128 [1878].

¹⁾ Gorodetzky u. Hell, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 1731 [1888].

³⁾ Lossen, Riebensahm u. Reisch, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 292, 298 [1896]; 300, 1 [1898].

Trioxyglutarsäure C5H8O2 durch Reduktion mittels Natriumamalgam1); durch Reduktion von Dioxypropenyltricarbonsäure C₃H₃(OH)₂(CO₂H)₃²); aus n-Propylencyanid CH₂(CH₂CN)₂ durch HCl 3); aus Acetylglutarsäureester durch alkoholische KOH 4); aus Dicarboxylglutarsäure 5) oder dem Tetraäthylester 6); aus Methylendimalonsäureester 7); aus Cyclopentan 8); aus Hydroresorcin⁹). Elektrolytische Synthese¹⁰).

Darstellung: Durch 3—4 stündiges Erhitzen von n-Propylencyanid (1 Vol.) mit rauchender HCl (11/2 Vol.) auf 100° 13). Trennung der Glutarsäure von Bernsteinsäure, Adipinsäure,

Pimelinsäure 11). Darstellung aus jauchigem Eiter 12).

Physiologische Eigenschaften: Glutarsäure (als Na-Salz verfüttert) geht nur in geringer Menge in den Harn über, der größte Teil wird im Organismus oxydiert 13). Sie ist ein Ahbauprodukt der Glutaminsäure C₃H₅(NH₂)(CO₂H)₂ aus Eiweiß. Beeinflussung des Phloridzindiabetes: Sie setzt die Acetonkörperausscheidung, Glykosurie und N-Ausscheidung herab

(Hungerhund) 14). Besitzt keine Giftwirkung (Kobert).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Prismen vom Schmelzp. 97,5°. Siedep. 302-304°; 200° bei 20 mm. Molekulare Verbrennungswärme 517,2 Cal. Elektrisches Leitungsvermögen 15). Spez. Wärme 0,2620 + 0,00180 t; (der geschmolzenen Säure) 0,6580 + 0,0142 t. Schmelzwärme 36,8 Cal. Brechungsvermögen 16). Lösungs- und Neutralisationswärme 17). Löslich in H₂O (1:1,20 bei 14°), in Alkohol oder Äther. Einwirkung von Brom auf Glutarsäure im Rohr bei 120°18). Phenyl- u. Benzylester 19); Acide 20); Menthylester 21).

Salze: $(CH_2)_3(CO_2H)(CO_2NH_4)$; $(CH_2)_3(CO_2NH_4)_2$. — $(CH_2)_3(CO_2Na)(CO_2H) + 2 H_2O$; $\begin{array}{l} ({\rm CH_2})_3({\rm CO_2Na})_2 + {}^1/_2 \; {\rm H_2O.} \quad - \; ({\rm CH_2})_3({\rm CO_2H})({\rm CO_2K}) + {\rm H_2O}; \; ({\rm CH_2})_3({\rm CO_2K})_2 + {\rm H_2O.} \quad - \\ ({\rm CH_2})_3({\rm CO_2})_2 {\rm Mg} + 3 \; {\rm H_2O.} \quad - \; ({\rm CH_2})_3({\rm CO_2})_2 {\rm Ca} + 4 \; {\rm H_2O}, \; {\rm in \; \; kaltem \; H_2O \; leichter \; löslich \; als} \end{array}$ in heißem. — (CH₂)₃(CO₂)₂Ba + 5 H₂O, in H₂O lösliche Nadeln. — (CH₂)₃(CO₂)₂Zn, in kaltem $\mathrm{H_2O}$ leichter löslich als in heißem. — $(\mathrm{CH_2})_3(\mathrm{CO_2})_2\mathrm{Pb} + \mathrm{H_2O}$. — $(\mathrm{CH_2})_3(\mathrm{CO_2})_2\mathrm{Cu} + \mathrm{1/_2H_2O}$ $-(CH_2)_3(CO_2Ag)_2$, Nadeln aus H_2O .

Dimethylester (CH₂)₃(CO₂CH₃)₂. Aus der Säure in Methylalkohol durch HCl ²²). Siedep. 214°, 93,5—94,5° bei 13 mm. Spez. Gewicht 1,09337 bei 15°.

Äthylester (CH₂)₃(CO₂H)(CO₂C₂H₅). Aus dem Anhydrid und abs. Alkohol in der Kälte²³). In H₂O unlöslicher Sirup.

Diäthylester $(CH_2)_3(CO_2C_2H_5)_2$. Siedep. 236,5—237° (Reboul).

Chlorid (CH₂)₃(COCl)₂. Siedep. 216—218° (Reboul); 100° bei 15 mm ²²).

Auhydrid (CH₂)₃ CO O. Aus der Säure²⁴) oder dem Silbersalz²³) durch Acetylchlorid. Nadeln vom Schmelzp. 150° bei 10 mm. Schwer löslich in Äther.

1) Nierenstein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 1122 [1908].

2) Kiliani, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 640 [1885]. 3) Reboul, Annales de Chim. et de Phys. [5] 14, 501 [1878].

4) Vorländer u. Knötzsch, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 294, 318 [1897]. — Wislicenus u. Limpach, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 192, 128 [1878].

5) Perkin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 1055 [1886]. — Conrad u. Guth-

zeit, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 222, 254 [1884].

8) Dressel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 256, 177 [1890].

7) Knoevenagel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 2346 [1894]. 8) Markownikow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 975 [1897].

9) Vorländer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1878 [1899]. 10) Vanzetti u. Coppadoro, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 12, II, 209 [1903].

11) Bouveault, Bulletin de la Soc. chim. [3] 19, 562 [1898]. 12) Brieger, Zeitschr. f. physiol. Chemie 5, 369 [1881].

13) Marfori, Annali di Chim. e Farmacol. 23, 193 [1896]. 14) Baer u. Blum, Deutsche med. Wochenschr. 34, 1543 [1908]; Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 10, 80 [1907]. - Wilenko, Deutsche med. Wochenschr. 34, 1385, 1897 [1908].

15) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 283 [1889].

16) Eykman, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 12, 275 [1893]. 17) Massol, Annales de Chim. et de Phys. [7] 1, 204 [1894].

18) Paolini, Gazzetta chimica ital. 32, I, 402 [1902].

19) Bischoff u. v. Hedenström, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 4084 [1902].

²⁰) Curtius, Journ. f. prakt. Chemie [2] **62**, 189 [1900]. ²¹) Hilditch, Journ. Chem. Soc. 95, 1578 [1909].

- ²²) Meerburg, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 18, 367 [1899].
- ²³) Markownikow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 9, 283 [1877]. ²⁴) Mol, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 26, 373 [1907].

Amid (CH₂)₃(CONH₂)₂ 1). Schmelzp. 175°. Löslich in H₂O.

Imid (CH₂)₃ CO NH. Aus der Säure und NH₃ ²) oder Acetomitril ³) oder aus ihrem Nitril ⁴). Krystalle (aus Alkohol) vom Schmelzp. 151—152°. Sublimierbar, Unlöslich in Äther.

Nitril (CH₂)₃ $\frac{\rm CN}{\rm CN}$. Aus Trimethylenbromid und KCN ⁵). Schmelzp. —29°. Siedep. 285—287,4°; 142° bei 10 mm.

a-Chlorglutarsäure ${\rm CH_2 \cdot CO_2H}$. Aus Glutaminsäure durch HCl und NaNO $_2$ 6). Schmelzp. 100°. Löslich in ${\rm H_2O}$, Alkohol, Äther; unlöslich in Benzol, Petroläther. Durch ${\rm H_2O}$ zersetzlich.

β-Bromglutarsäure CHBr $\stackrel{\cdot}{\text{CH}_2\text{CO}_2\text{H}}$. Aus β-Oxyglutarsäure durch HBr bei 100 7) oder aus Glutaconsäure durch HBr bei 40 im Rohr⁸). Schmelzp. 139—140 (H₂O-frei). Dibromglutarsäure. ⁹)

Brenzweinsäure Methylbernsteinsäure CH₃CH(CO₂H)·CH₂(CO₂H). Kommt in der Natur nicht vor. Sie entsteht aus Weinsäure durch trockne Destillation ¹⁰). Prismen vom Schmelzp. 112°. Löslich in H₂O, Alkohol, Äther. Sie läßt sich in zwei optisch aktive Säuren zerlegen ¹¹). Überführung in Oxalsäure durch Bakterien ¹²).

Isobrenzweinsäuren kommen ebenfalls nicht vor. 1. α -lsobrenzweinsäure, Äthylmalonsäure $\mathrm{CH_3CH_2CH(CO_2H)_2}^{12}$). Schmelzp. 111.5° ($\mathrm{H_2O}$ -frei). Löslich in $\mathrm{H_2O}$, Alkohol, Äther. — 2. β -Isobrenzweinsäure, Dimethylmalonsäure ($\mathrm{CH_3}$)₂: C: ($\mathrm{CO_2H}$)₂ ¹⁴). Schmelzp. $192-193^{\circ}$ (unter Zersetzung). Löslich in $\mathrm{H_2O}$ und Äther, schwer in Alkohol.

Adipinsäure.

Mol.-Gewicht 146,10.

Zusammensetzung: 49,28% C, 6,91% H, 43,81% O.

 $C_6H_{10}O_4$.

COOH CH_2 CH_2 CH_2 CH_2 CH_2 COOH

Vorkommen: Im Rübensaft 16).

Bildung: Durch Oxydation von Sebacinsäure (CH₂)₈(CO₂H)₂ oder von Fetten (Schweinefett, Cocosnußöl u. a.) mit HNO₃ ¹⁶); durch Oxydation bestimmter Fraktionen italienischer

1) Pinner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 2943 [1890].

2) Bernheimer, Gazzetta chimica ital. 12, 281 [1882].

3) Seldner, Amer. Chem. Journ. 17, 533 [1895].

4) Bogert u. Eccles, Journ. Amer. Chem. Soc. 24, 20 [1902].

5) Henry, Bulletin de la Soc. chim. 43, 618 [1885].
 6) Jochem, Zeitschr. f. physiol. Chemie 31, 118 [1900].

7) Wislicenus, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2047 [1899].
8) Ssemenow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 31, 386 [1899].

9) Reboul u. Bourgoin, Bulletin de la Soc. chim. 27, 348 [1877].

10) Béchamp, Zeitschr. f. Chemie 1870, 371. — Bourgoin, Annales de Chim. et de Phys.
 [5] 12, 419 [1877].

11) Ladenhurg, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 28, 1170 [1895]; 29, 1254 [1896].

12) Banning, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 8, 395 [1902].

13) Wislicenus u. Urech, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 165, 93 [1873]. — Schey, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 16, 356 [1897].

¹⁴) Markownikow, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 182, 336 [1876]. — Thorne, Journ. Chem. Soc. 39, 543 [1881].

15) Lippmann, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellsehaft 15, 1156 [1882].

¹⁶) Laurent, Annales de Chim. et de Phys. [2] 66, 166 [1837]. — Bromeis, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 35, 105 [1840]. — Majaguti, Annales de Chim. et de Phys. [3] 16, 84 [1846].

Erdöle¹); durch Oxydation von Cyclohexanon $C_6H_4(O) \cdot H_6$ mittels KMnO₄²) oder HNO₃³) oder von Campherphoron $C_9H_{14}O$ mittels Chromsäuregemisch⁴); aus Schleimsäure⁵), Zuckersäure⁶), Isozuckersäure⁷) durch Reduktion mittels HJ oder Natriumamalgam; aus Muconsäure (CH)₄ · (CO₂H)₂ durch Natriumamalgam⁸); aus β -Jodpropionsäure CH₂J · CH₂CO₂H und Silber bei $100-160^{\circ}$ ⁹); aus Dibrom- oder Dijodbutan-1, 4 ¹⁰), aus Pytrolidin ¹¹), aus α -Tetrahydronaphtylamin ¹²); weitere Bildungsweisch ¹³); elektrolytische Synthesen ¹⁴).

Darstellung: Durch Oxydation der Sebaeinsäure mittels HNO₃ ¹⁵). Durch Oxydation der um 80° siedenden Fraktion der kaukasischen Naphta mittels HNO₃ ¹⁶). Durch Oxydation des Cyclohexanols C₆H₁₁OH mittels HNO₃ ¹⁷) oder mittels KMnO₄ in alkalischer Lösung ¹⁸). Aus Chlorpropylcyanid ClCH₂CH₂CN und Natriummalonester und Verseifung des entstandenen Cyanpropylmalonesters (Siedep. 170—175° bei 40 mm) durch verdünnte H₂SO₄ ¹⁹). Elektrolytische Darstellung ²⁰). Trennung der Adipinsäure von Bernsteinsäure, Glutarsäure, Pimelinsäure ²¹).

Physiologische Eigenschaften: Adipinsäure wird durch den tierischen Organismus nur

zu ca. 50% verbrannt 22). Vermindert die Acetonkörperausscheidung 22).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Prismen oder Tafeln vom Schmelzp. I48°; 149—149,5°; 150°; 153—153,5°. Siedep. 265° bei 100 mm, 205,5° bei 10 mm. Molekulare Verbrennungswärme 668,6 Cal. Elcktrisches Leitungsvermögen 23). Wenig löslich in $\rm H_2O$ (1,4:100 $\rm H_2O$ bei 15°), leicht in Alkohol, weniger in Äther. Bildet leicht übersättigte Lösungen. Krystallisiert unzersetzt aus heißer konz. $\rm HNO_3$. Beim Erhitzen des Ca-Salzes mit Ca(OH)_2 erfolgt Spaltung in $\rm C_4H_{10}$ und CaCO_3; durch Destillation des Ca-Salzes entsteht Cyclopentanon $\rm C_5H_8O$.

Salze: ²⁴) Einige Salze sind in kaltem H_2O löslicher als in heißem. Acidität der sauren Salze ²⁵). — $(CH_2)_4(CO_2NH_4)_2$. — $(CH_2)_4(CO_2Na)_2 + 2 H_2O$, $+ \frac{1}{2} H_2O$. — $(CH_2)_4(CO_2K)_2$, zerfließlich; $(CH_2)_4(CO_2K)_2 + (CH_2)_4(CO_2H)(CO_2K)$. — $(CH_2)_4(CO_2)_2Mg + 4 H_2O$. — $(CH_2)_4(CO_2)_2Ca + H_2O$. — $(CH_2)_4(CO_2)_2Sr + \frac{1}{2} H_2O$. — $(CH_2)_4(CO_2)_2Ba$. — $(CH_2)_4(CO_2)_2Zn + 2 H_2O$. — $(CH_2)_4(CO_2)_2Cd + 2 H_2O$. — $(CH_2)_4(CO_2)_2Hg$. — $(CH_2)_4(CO_2)_2Pb$, Blätter aus H_2O . — $(CH_2)_4(CO_2)_2Mn + H_2O$. — $(CH_2)_4(CO_2)_2Ni + 4 H_2O$. — $(CH_2)_4(CO_2)_2Co + 4 H_2O$.

1) Balbiano, Gazzetta chimica ital. 32, I, 437 [1902].

2) Rosenlew, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 2202 [1906].

Hollemann, van der Laan u. Slijper, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 24.
 [1905]. — Mayer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 275, 363 [1893].

4) Kachler, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 164, 82 [1872]. 5) Crum - Brown, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 125, 19 [1863].

- 6) De la Motte, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1572 [1879].
 7) Tiemann u. Haarmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 1266 [1886].
- 8) Rupe, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 256, 16 [1890]. Marquardt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 2, 385 [1869].
 - Wislicenus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 149, 221 [1869].
 Hamonet, Compt. reud. de l'Acad. des Sc. 132, 345 [1901].

¹¹) v. Braun, Chem. Centralbl. 1909, II, 1993.

- 12) Bamberger u. Althausse, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 1895 [1888].
 13) Willstätter, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 663, 3283 [1895]. Roth,
- Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1179 [1896]. Montemartini, Gazzetta chimica ital. 26, II, 263 [1896]. Lean u. Lees, Journ. Chem. Soc. 71, 1067 [1897].
- 14) Brown u. Walker, Aunalen d. Chemie u. Pharmazie 261, 117 [1891]. Vauzetti u. Coppadoro, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 12, II, 209 [1903].

15) Arppe, Zeitschr. f. Chemie 1865, 300. — Dieterle u. Hell, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2221 [1884]. — Dagegen: Ince, Journ. Chem. Soc. 67, 155 [1895].

Markownikow, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 302, 34 [1898]. — Aschan, Berichte
 Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1769 [1899].

17) Bouveault u. Locquin, Bulletin de la Soc. chim. [4] 3, 437 [1908].

18) Mannich u. Hâncu, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 575 [1908].

19) Mellor, Proc. Chem. Soc. 16, 215 [1900].

20) Bouveault, Bulletin de la Soc. chim. [3] 29, 1038 [1903].
21) Bouveault, Bulletin de la Soc. chim. [3] 19, 562 [1898].

Baer u. Blum, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 101 [1908].
 Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 283 [1889].

24) Arppe, Zeitschr. f. Chemie 1865, 301. — Dieterle u. Hell, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2222 [1884].

25) Smith, Zeitschr. f. physikal. Chemie 25, 193 [1898].

 $+2 H_2O$ aus heißer Lösung gefällt. $-(CH_2)_4(CO_2)_2Cu$, $+H_2O$, $+2 H_2O$. $-(CH_2)_4(CO_2Ag)_2$, flockiger Niederschlag.

Derivate: Methylester (CH₂)₄·(CO₂H)·(CO₂CH₃)¹). Siedep. 162° bei 10 mm. Schmelzpunkt von 3° an.

Dimethylester (CH₂)₄(CO₂CH₃)²). Siedep. 112° bei 10 mm. Schmelzp. 8°.

Äthylester (CH₂)₄(CO₂H)(CO₂C₂H₅) ³). Schmelzp. 29°. Siedep. 160° bei 7 mm.

Diäthylester (CH₂)₄(CO₂C₂H₅)₂ 4). Siedep. 245°.

Chlorid (CH₂)₄(COCl)₂ ⁵). Siedep. 125—128° bei 11 mm (nicht ganz unzersetzt).

Anhydrid (CH₂)₄ CO O. Aus dem Natriumsalz und Chlorid der Säure⁵). Nadeln aus Benzol vom Schmelzp, 95-100°: 98°.

Adipinaminsäure (CH₂)₄ · (CO₂H)(CONH₂). Aus dem Anhydrid und NH₃ 6). Nadeln

aus H₂O vom Schmelzp. 125—136°.

Amid (CH₂)₄(CONH₂)₂ ⁷). Krystalle vom Schmelzp. 220°; 222°. In H₂O wenig löslich. Nitril (CH₂)₄(CN)₂ 8). Schmelzp. +1°. Siedep. 180—182° bei 2 mm.

Anilid C₁₈H₂₀O₂N₂. Aus der Säure und Anilin bei 240° 9). Unlöslich in Äther.

β-Acetyladipinsäure (CH₂)₃(CH · OCCH₃)(CO₂H)₂. Platten aus Äther vom Schmelzp. 102°. Löslich in H₂O oder Alkohol ¹⁰).

3, 4-Diehloradipinsäure HO₂C · CH₂ · CHCl · CHCl · CH₂CO₂H. Aus Hydromuconsäure durch Chlor in Eisessiglösung 11). Nadeln (aus H₂O) vom Schmelzp. 200° (unter Zersetzung). Leicht löslich in Alkohol.

β-Bromadipinsäure HO₂C·CH₂CHBrCH₂CH₂CO₂H. Aus Hydromuconsäure und HBr 12).

Prismen vom Schmelzp. 147°. In H₂O wenig löslich.

Bromadipinsäure (CH₂)₃(CHBr)(CO₂H)₂ vom Schmelzp. 131°. Aus Adipinsäure und

Brom bei 160⁻¹³). Durch H₂O teilweise zersetzlich.

Dibromadipinsäuren. 2, 3-Säure HO₂C · (CH₂)₂(CHBr)₂CO₂H existiert als Dimethylester ¹⁴). — 2, 5-Säure HO₂C · CHBr(CH₂)₂CHBrCO₂H vom Schmelzp. 191° ¹³) ¹⁵), Säulen aus ${
m H_2O};~192-193\,^{\circ}\,{}^{16}$). — 2, 5-Säure vom Schmelzp. 138—139 $^{\circ}\,{}^{15}$). — 3, 4-Säure ${
m HO_2C\cdot CH_2}$ (CHBr)₂CH₂CO₂H ¹⁴), Nadeln vom Schmelzp. 190° (unter Zersetzung).

Tribromadipinsäure (CH₂)(CHBr)₃(CO₂H)₂ ¹⁷), Nadeln vom Schmelzp. 177—180°.

Tetrabromadipinsäure (CHBr)₄(CO₂H)₂ ¹⁴). Blätter aus verdünntem Alkohol vom Zersetzungsp. gegen 250°. Löslich in Äther, heißem Alkohol.

Azelainsäure.

Mol.-Gewicht 188,16.

Zusammensetzung: 57,40% C, 8,59% H, 34,01% O.

CoH16Os.

2) Bouveault, Bulletin de la Soc. chim. [3] 29, 1038, 1043 [1903]. 3) Blaisc u. Koehler, Bulletin de la Soc. chim. [4] 7, 215 [1910].

4) Arppe, Zeitschr. f. Chemie 1865, 301. — Dieterle u. Hell, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17. 2222 [1884].

5) Etaix, Annales de Chim. ct de Phys. [7] 9, 370 [1896]. 6) Etaix, Annales de Chim. et de Phys. [7] 9, 375 [1896].

7) Etaix, Annales de Chim. et de Phys. [7] 9, 402 [1896]. — Aschan, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1772 [1899].

8) Thorpe, Journ. Chem. Soc. 95, 1901 [1909]. — Hamonet, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 132, 345 [1901]. — Henry, Bulletin de l'Acad. roy. de Belg. 1901, 367.
 Bödtker, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 2765 [1906].

¹⁰) Simonsen, Journ. Chem. Soc. **91**, 184 [1907].

11) Ruhemann, Journ. Chem. Soc. 57, 939 [1890]. 12) Willstätter u. Hollander, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 1818

13) Gal u. Gay - Lussac, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 155, 250 [1870].

¹⁴) Rupe, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 256, 22 [1890].

¹⁵) Rosenlew, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 2090 [1904].

¹⁶) Rondel Le Sueur, Journ. Chem. Soc. 93, 716 [1908].

17) Limpricht, Annalen d. Chemic u. Pharmazie 165, 269 [1873].

¹⁾ Bouveault u. Locquin, Bulletin de la Soc. chim. [4] 3, 432 [1908].

COOH $\begin{array}{c}
CH_2\\
(CH_2)_5\\
CH_2\\
COOH
\end{array}$

Bildung: Azelainsäure bildet sich beim Ranzigwerden der Fette und der Ölsäure¹); durch Oxydation von Ricinusöl²), Cocosöl³), chinesischem Wachs⁴) mittels HNO₃, des Keratins (Hornspäne) mittels KMnO₄⁵), der Oxystearinsäure CH₃(CH₂)₇CH · OH(CH₂)₈CO₂H mittels CrO₃⁸); durch Zersetzung des Ozomids des Ricinolsäuremethylesters⁷); aus Dibrompentan⁸); aus 2. 8-Dimethylsäure-Nonandisäure⁹) und aus Pelargylamidazelainsäure¹⁰).

Darstellung: Durch Oxydation des Ricinusöles mittels HNO₃ ¹¹) oder des durch Verseifen aus Ricinusöl gewonnenen Ricinoleins mittels alkalischer Permanganatlösung ¹²). Darstellung aus dem Ozonid der Ölsäure ¹³).

Physiologische Eigenschaften: Durch den tierischen Organismus ist die Säure nur zu ca. 50% verbrennbar; Einfluß auf die Acetonkörperausscheidung ¹⁴). Giftigkeit der beim Ranzigwerden der tierischen Fette und Öle entstehenden Oxyfettsäuren ¹⁵).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Blätter oder Nadeln vom Schmelzp. 106,2°. Siedep. über 360° (unter Bildung von Anhydrid), 225,5° bei 10 mm. Molekulare Verbrennungswärme 1140,1 Cal. Elektrisches Leitungsvermögen 16). Brechungsvermögen 17). Neutralisationswärme (mit KOH) 41,53 Cal. Löslich in heißem H₂O, in Alkohol leicht, in Äther. Destillation des Kalksalzes 18). Glühen mit Kalk 19).

Derivate: Diäthylester $(CH_2)_7(CO_2C_2H_5)_2$. Aus der Säure und Alkohol durch 20stündiges Erwärmen bei Gegenwart von H_2SO_4 ²¹). Siedep. 291—292°.

Anhydrid (CH₂)₇ CO O. Aus der Säure durch längeres Kochen mit Acetylchlorid²²). Schmelzp. 52—53°; 56—57°. Unlöslich in Ligroin.

1) Scala, Stazioni sperim. agr. ital. 30, 613 [1898].

Arppe, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 124, 86 [1862].
Wirz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 104, 261 [1857].

4) Buckton, Jahresber. d. Chemie 1857, 303.

5) Lissizin, Zeitschr. f. physiol. Chemie 62, 226 [1909].

6) Shukoff u. Schestakoff, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 35, 1 [1903].

7) Haller u. Brochet, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 150, 496 [1910].

8) Braun, Chem. Centralbl. 1909, II, 1993.

9) Haworth u. Perkin, Journ. Chem. Soc. 65, 104 [1894].

- 10) Spieckermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 813 [1896].
- ¹¹) Gantter u. Hell, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1552 [1881]. Derlon, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1938 [1898].

12) Maquenne, Bulletin de la Soc. chim. [3] 21, 1061 [1899].

¹³) Harries u. Türk, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 3742 [1906]. — Molinari u. Fenaroli, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 2789 [1908].

14) Baer u. Blum, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 101 [1908].

15) Stockmeyer, Vierteljahrsschr. f. Nahr.- u. Genußm. 1889, 428.

18) Bethmann, Zeitschr. f. physikal. Chemie 5, 401 [1890].

- 17) Eykman, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 12, 275 [1893].
 18) Harries u. Tank, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 4555 [1907].
- 19) Harries u. Tank, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 4555 [1907].
 19) Derlon, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1960 [1898].
- ²⁰) Arppe, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 124, 95 [1862]; Zeitschr. f. Chemie 1865, 296.
 Gantter u. Hell, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1552 [1881].

21) Miller, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 31, 421 [1899].

²²) Anderlini, Gazzetta chimica ital. 24, I, 476.

Diphenylester (CH₂)₇(CO₂C₈H₅)₂. Aus dem Chlorid und Phenol bei 160⁻¹). Nadeln (aus Alkohol) vom Schmelzp. 48-49°. Löslich in Äther und Benzol.

Menthylester $(CH_2)_7(CO_2C_{10}H_{19})_2^2$. Öl vom Siedep. 254—256° bei 20 mm. Links-

drehend.

Chlorid (CH₂)₇(COCl)₂ 3). Siedep. 165° bei 13 mm; 166° bei 18 mm.

Azelainaminsäure (CH₂)₇(CO₂H)(CONH₂) 4). Nadeln vom Schmelzp. 93—95°.

Amid (CH₂)₇(CONH₂)₂ ⁵). Prismen vom Schmelzp. 175—176°.

Nitril (CH₂)₇(CN)₂. Aus dem Amid durch PCl₅ 6). Öl vom Siedep, 195—196° bei 20 mm. Unlöslich in H₂O, löslich in Alkohol oder Äther.

α, α-Dibromazelainsäure (HO₂C)·CHBr(CH₂)₅·CHBr(CO₂H). Aus der Säure, Brom und rotem Phosphor. Öl⁷).

Thioazelainsänre (CH₂)₇(COSH)₂ 1). Nadeln (aus Äther) vom Schmelzp. 72—74°.

Sebacinsäure.

Mol.-Gewicht 202,18.

Zusammensetzung: 59,35% C, 8,99% H, 31,66% O.

C10H18O4. COOH CH₂ $(CH_2)_6$ CH_2 COOH

Bildung: Die Sebacinsäure bildet sich beim Ranzigwerden der Fette und der Ölsäure⁸); durch Oxydation von Walrat, Stearinsäure⁹), Convolvulinsäure, Jalapin, Jalapinsäure¹⁰) mittels HNO₃, von Oxystearinsäure (CH₃CH₂)₇CHOH(CH₂)₈CO₂H mittels CrO₃ ¹¹); bei der trocknen Destillation der Ölsäure 12) oder bei der Destillation des Ricinusöles mit Kalihydrat 13); aus 2. 9-Dimethylsäure-Dekandisäure¹⁴); durch Elektrolyse einer wässerigen Lösung des Kaliumsalzes des Korksäureäthylesters entsteht der Diäthylester 15).

Darstellung: Aus Ricinusöl durch die Natronschmelze 16).

Physiologische Eigenschaften: Nur zu 50% durch den tierischen Organismus verbrennbar, der nicht verbrannte Teil wird im Harn wieder ausgeschieden; Einfluß auf die Acetonkörperausscheidung 17). Sebacinsäurediäthylester erhöht die Atemgröße (Kaninchen per os 2-3 ccm), lähmt in größeren Dosen die Nervenzentron¹8). Giftigkeit der beim Ranzigwerden der tierischen Fette und Öle entstehenden Oxyfettsäuren 19).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Blättchen oder federartige Krystalle vom Schmelzp. 133—133,5°. Siedep. 232° bei 10 mm. Molekulare Verbrennungswärme 1291,9 Cal.;

2) Hilditch, Journ. Chem. Soc. 95, 1578 [1909].

9) Arppe, Zeitschr. f. Chemie 1865, 296.

¹⁾ Bouchonnet, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 140, 1599 [1905].

³⁾ Etaix, Annales de Chim. et de Phys. [7] 9, 398 [1896]. 4) Etaix, Annales de Chim. et de Phys. [7] 9, 402 [1896].

⁵⁾ Solonina, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 28, 558 [1896].

⁶⁾ Solonina, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 29, 410 [1897].
7) Neuberg, Biochem. Zeitschr. 1, 282 [1906].
8) Scala, Stazioni sperim. agr. ital. 30, 613 [1898].

¹⁰⁾ Mayer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 83, 143 [1852]; 95, 160 [1855]. -- Nelson u. Bayne, Jahresber. d. Chemie 1874, 625.

Shukoff u. Schestakoff, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 35, 1 [1903].

¹²⁾ Redtenbacher, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 35, 188 [1840]. 13) Bouis, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 80, 303 [1851]; 97, 34 [1856].

¹⁴⁾ Haworth u. Perkin, Journ. Chem. Soc. 65, 600 [1892]. 15) Brown u. Walker, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 261, 121 [1891].

Witt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 220 [1874].
 Baer u. Blum, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 11, 101 [1908].
 Vogel, Archiv f. d. ges. Physiol. 67, 141 [1867].

¹⁹⁾ Stockmeyer, Vierteljahrsschr. f. Nahr.- u. Genußm. 1889, 428.

1295,3 Cal. Elektrisches Leitungsvermögen ¹). Brechungsvermögen ²). Neutralisationswärme ³). Elektrolyse ⁴). In H₂O wenig, in Alkohol oder Äther leicht löslich. Beim Glühenmit Kalk entsteht Sebacin C₁₀H₁₈, Valeraldehyd und Önanthol. HNO₃ oder KMnO₄ oxydieren zu Adipinsäure, Glutarsäure, Bernsteinsäure; CrO₃ -Gemisch ist ohne Wirkung. Durch Chlor entstehen im Sonnenlichte Chlorsebacinsäuren ⁵). Acide ⁶).

Dimethylester (CH₂)₈(CO₂CH₃)₂. Nadeln oder Tafeln (aus Äther) vom Schmelzp. 38°;

36°. Siedep. 288° (nicht unzersetzt) 8).

Äthylester (CH₂)₈(CO₂H)(CO₂C̄₂H̄₅). Aus der Säure und Alkohol bei Gegenwart von konz. H₂SO₄ 8).

Diäthylester $(CH_2)_8(CO_2C_2H_5)_2$ 8). Siedep. 307—308°. Erstarrt bei 4—5°.

Sebacin $(CH_2)_8(CO_2)_2(OH)_4(C_3H_5)_2$. Aus der Säure und Glycerin bei 200 9). Krystalle.

Dimenthylester (CH₂)₈(CO₂C₁₀H₁₉)₂ ¹⁰). Öl vom Siedep. 256—258° bei 20 mm. Linksdrehend.

Anhydrid (CH₂)₈ $\stackrel{CO}{CO}$ O. Aus dem Chlorid und Natriumsalz bei 200°11). Warzen (aus Benzol) vom Schmelzp. 78°; 74,5°.

Chlorid (CH₂)₈(COCl)₂ ²³). Siedep. 203° bei 30 mm.

Sebaminsäure (CH₂)₈(CO₂H)(CONH₂). Aus dem Ester und Ammoniak 12) oder durch Destillation des Ammoniumsalzes 13). Schmelzp. 170° . Löslich in Alkohol und heißem H₂O.

Amid $(CH_2)_8(CONH_2)_2$. Aus der Säure und Rhodanammonium bei 155—160° ¹⁴); aus dem Chlorid ¹⁵). Schmelzp. 208°. Löslich in heißem H_2O oder Alkohol.

Nitril $(CH_2)_8(CN)_2$. Aus dem Amid durch Destillation mit PCl_5 ¹⁶). Siedep. 199—200° bei 15 mm.

Dianilid (CH₂)₈(CONHC₆H₅)₂. Schmelzp. 198° 17).

2, 9-Dibromsebacinsäure $\mathrm{HO_2C}\cdot\mathrm{CHBr}(\mathrm{\tilde{C}H_2})_8\mathrm{CHBr}\cdot\mathrm{CO_2H}$. Aus der Säure und Brom bei Phosphorgegenwart ¹⁸). Schmelzp. 136°; 117,5—119 ¹⁹). Löslich in Alkohol, Äther, unlöslich in Ligroin, $\mathrm{C_2S}$.

Tetrabromsebaeinsäure (CH₂)₄(CHBr)₄(CO₂H)₂ ¹⁸). Blätter (aus Alkohol) vom Schmelzp. 165°. Löslich in Äther, unlöslich in Petroläther.

Thapsiasäure, Tetradekamethylendicarbonsäure.

Mol.-Gewicht 286,30.

Zusammensetzung: 67,06% C, 10,59% H, 22,35% O.

$C_{16}H_{30}O_4$.

1) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 284 [1889].

- 2) Eykman, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 12, 275 [1893].
- Massol, Bulletin de la Soc. chim. [3] 17, 746 [1897].
 Petersen, Zeitschr. f. physikal. Chemie 33, 698 [1900].

5) Carlet, Jahresber. d. Chemie 1853, 429.

6) Curtius, Journ. f. prakt. Chemie [2] 62, 212 [1900].

7) Nelson, Journ. Chem. Soc. 27, 301 [1874].

- 8) Nelson, Jahresber. d. Chemie 1876, 576.
- 9) Berthelot, Annales de Chim. ct de Phys. [3] 41, 293 [1854].

10) Hilditch, Journ. Chem. Soc. 95, 1578 [1909].

¹¹) Auger, Annales de Chim. et de Phys. [6] 22, 363 [1891].

12) Rowney, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 83, 123 [1852].
 13) Kraut, Jahresber. d. Chemie 1863, 358.

- 14) Solonina, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gcsellschaft 28, 558 [1896].
- 15) Aschan, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2350 [1898].
 16) Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 2252 [1892].
- ¹⁷) Bénech, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. **130**, 920 [1900].
- 18) Weger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 1212 [1894].

¹⁹) Claus, Journ. f. prakt. Chemie [2] 51, 337 [1895].

COOH $\begin{array}{c}
CH_2\\
(CH_2)_{12}\\
CH_2\\
COOH
\end{array}$

Vorkommen: In den Wurzeln von Thapsia garganica L.1).

Darstellung: Aus den getrockneten Thapsiawurzeln durch Extraktion mit Äther; das Kaliumsalz fällt nach 24 Stunden aus der alkalischen Lösung¹). Aus der Juniperinsäure

CH₂(OH)(CH₂)₁₄ · COOH durch Oxydation mittels Chromsäure in Eisessig²).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schuppen (aus Alkohol) vom Schmelzp. 124°. Löslich in Alkohol, schwerer in Äther, fast unlöslich in Wasser oder Benzol. Destilliert unzersetzt. Durch Kochen mit Essigsäureanhydrid entsteht das Anhydrid $C_{16}H_{28}O_3$ (vom Schmelzp. 71°, aus Benzol)¹).

 $(CH_2)_{14}(CO_2K)_2 + (H_2O)_x$, Prismen. — $(CH_2)_{14}(CO_2)_2Ca$, amorph, unlöslich in H_2O . —

(CH₂)₁₄(CO₂Ag)₂, unlöslicher Niederschlag.

Diäthylester $(CH_2)_{14}(CO_2C_2H_5)_2$. Farblose Krystalle vom Schmelzp. 39°. Löslich in Alkohol oder Äther 2).

Fumarsäure (trans-Butendisäure).

Mol.-Gewicht 116,04.

Zusammensetzung: 41,37% C, 3,49% H, 55,14% O.

 $\mathbf{C_4H_4O_4}$. $\mathbf{HOOC} \cdot \mathbf{C} \cdot \mathbf{H}$ $\mathbf{H} \cdot \mathbf{C} \cdot \mathbf{COOH}$

Vorkommen: In Fumaria officinalis³), Lichen islandicus⁴), in Glaucium luteum⁵), im Kraut von Corydalis bulbosa⁶), ferner in verschiedenen Schwämmen⁷), als Calciumsalz in Hutpilzen⁸), in Speisepilzen (Trüffel, Champignon, Schwarzmorchel) und im Fliegenpilz⁹).

Bildung: Aus Äpfelsäure COOH·CH(OH)·CH₂·COOH durch Bac. fluorese. liquefac. ¹⁰), beim Erhitzen auf 150°11), beim Kochen mit HCl¹²), mit HBr¹³), mit NaOH¹⁴); aus äpfelsaurem Calcium durch PCl₅ und Zersetzen des gebildeten Chlorids mit H₂O ¹⁵); bei der Vakuumdestillation von Crassulaceen-Äpfelsäure¹⁶); aus Brombernsteinsäure durch Erhitzen ¹³); durch Eindampfen einer alkoholischen Lösung von Jodhernsteinsäure¹⁷); aus Brombernsteinsäuren, JK und Cu bei 150° ¹⁸); aus Sulfobernsteinsäure durch die Kalischmelze ¹⁹); Malein-

1) Canzoneri, Gazzetta elumica ital. 13, 514 [1883]; Pharmaz. Ztg. 1884, 375.

2) Bougault, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 150, 874 [1910].

3) Winckler, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 4, 230 [1833]. — Demarcay, Annales de Chim. et de Phys. 56, 429 [1834].

4) Pfaff, Berzelius' Jahresber. 7, 216 [1826].

⁵) Probst, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 31, 248 [1839].
⁶) Wicke, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 87, 225 [1853].

7) Dessaignes, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 89, 120 [1854]. — Bolley, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 86, 44 [1853].

8) Riegel, Jahresber. f. prakt. Pharmazie 7, 222 [1843]; 12, 168 [1846]. — Dessaignes, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 37, 382 [1853].

9) Zopf, Schenks Handbuch der Botamik. Breslau 1890. 4.

10) Emmerling u. Reiser, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 700 [1902].

¹¹) Lassaigne, Annales de Chim. et de Phys. [2] 11, 93 [1819]. — Pelouze, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 11, 265 [1834].

12) Dessaignes, Jahresber. d. Chemie 1856, 463.

13) Kekulé, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 130, 21 [1864].

14) Fichter u. Dreyfus, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 1453 [1900].

15) Perkin u. Duppa, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 112, 24 [1859].
16) Aberson, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1440 [1898].

17) Bruuner u. Chuard, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 201 [1897].

18) Swarts, Jahresber. d. Chemie 1868, 259.

19) Messel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 157, 20 [1871].

 $HO_2C \cdot CH$ | lagert sich leicht in Fumarsäure um 1); aus Maleinsäure durch Erhitzen .

mit konz. Rhodankaliumlösung²), durch Einwirkung der beim Erwärmen von arseniger Säure mit HNO₃ sich entwickelnden Gase³); aus Asparaginsäure CH₂·CH(NH₂)(CO₂H)₂ durch konz. HCl und NaNO₂ ⁴); aus Asparagin CH₂·CH(NH₂)(CO₂H)(CONH₂), CH₃J und KOH ⁵); aus Proteinstoffen durch Einwirkung von konz. Königswasser⁶); aus Protocetrarsäure durch Spaltung mittels Alkali⁷); aus malonsaurem Silber und Dichlor- oder Dibromessigsäure ⁸) sowie durch Kondensation von Malonsäure mit Glyoxylsäure bei Pyridingegenwart synthetisch⁹); aus Äthylentricarbonester¹⁰); aus β-Dichlorpropionester und KCN ¹¹); Bildung der Ester¹²).

Darstellung: Aus Äpfelsäure durch portionsweises Erhitzen auf 140—150° 40 Stunden, Lösen in heißem H₂O und Wiederholung des Verfahrens mit dem eingedampften Filtrat ¹³). Aus Brombernsteinsäurebromid CH₂ · CHBr · (CO₂Br)₂ durch Behandeln mit heißem H₂O ¹⁴). Trennung der Fumarsäure von der Maleinsäure über das Cersalz ¹⁵).

Physiologische Eigenschaften: Fumarsäure kann durch Hefen (Sarcina flava) assimiliert werden¹6); als Nährstoff (C-Quelle) für Schimmelpilze¹7), so nutzt Penicillium glaueum die Fumarsäure aus, die Maleinsäure dagegen nicht; als Nährstoff für Bakterien¹8). Niedere Pilze, Algen usw. gehen durch Einwirkung einer 1—2 proz. Fumarsäurelösung zugrunde, für höhere Tiere aber ist die Säure nicht giftig im Gegensatz zur isomeren, labilen Maleinsäure ¹9). Steigerung der Sauerstoffaufnahme der Tiergewebe durch Fumarsäure ²0), isolierte Tiergewebe oxydieren Fumarsäure zu CO₂ und H₂O wie der lehende Organismus, Einwirkung von Alkohol, Aceton, CH₂O, HCN, As₂O₃ u. a. vernichtet diese Fähigkeit der Gewebe, Sauerstoff und NaCl (in geringer Menge) steigert sie ²¹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Nadeln, Prismen oder Blätter vom Schmelzp. 286—287° (im geschlossenen Röhrchen); sublimiert bei 200°. Spez. Gewicht 1,625. Elektrisches Leitungsvermögen ²²). Neutralisationswärme (durch NaOH). Lösungswärme —5,901Cal., Verbrennungswärme 319,28 Cal., 320,7 Cal. Elektrizitätseinwirkung ²³). In H₂O wenig löslich, in

Alkohol (1:21) löslich. Geht durch Erhitzen über 200° in Maleinsäureanhydrid über \parallel CH · CO CH · CO durch stärkeres Erhitzen in CO₂ und CO ²⁴). Aus Maleinsäureanhydrid entsteht durch PCl₅

Fumarsäureanhydrid. Isomerisation der Fumarsäure zu Maleinsäure in alkoholischer Lösung

2) Michael, Journ. f. prakt. Chemie [2] 52, 323 [1895].

6) Mühlhäuser, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 101, 176 [1857].

7) Hesse, Journ. f. prakt. Chemie [2] 57, 300 [1898].

Komnenos, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 218, 169 [1883].
 Döbner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 53 [1901].
 Traube, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 4942 [1907].

11) Werigo u. Tanatar, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 174, 368 [1874].

¹²) Michael u. Schultheß, Journ. f. prakt. Chemie [2] 43, 591 [1891]. — Curtius u. Koch, Journ. f. prakt. Chemie [2] 38, 477 [1888].

13) Baever, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 676 [1885].

¹⁴) Volhard, Annalen d. Chemie u. Pharmazie **242**, 158 [1887]; **268**, 256 [1892].

15) Rimbach u. Kilian, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 368, 110 [1909].
16) Laurent, Annales de la Soc. belg. de Microscopie 14, 29 [1890]. — Boersch, Diss. Er-

¹⁷) Buchner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 1161 [1892]. — Dox, Journ. of biol. Chemistry 8, 265 [1910].

18) Maaßen, Arheiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 12, 390 [1895].

19) Ishizuka, Bulletin of the College of Agricult. Tokyo 2, Nr. 7 [1896].

Batelli u. Stern, Biochem. Zeitschr. 30, 172 [1910].
 Batelli u. Stern, Biochem. Zeitschr. 31, 478 [1911].
 Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 380 [1889].

¹⁾ Tanatar, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 273, 33 [1893]. — Skraup, Monatshefte f. Chemie 12, 112 [1891]. — Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 4266 [1903].

Schmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 3241 [1900].
 Ducceschi, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 1, 339 [1901].
 Körner u. Menozzi, Gazzetta chimica ital. 13, 352 [1883].

 ²³⁾ Berthelot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 687 [1898].
 24) De Coninck, Bulletin de l'Acad. roy. de Belg. 1903, 633.

durch die Uviollampe¹). KMnO₄ oxydiert in saurer Lösung zu HCO₂H und CO₂²). Reduktion mittels Natriumamalgam oder konz. JH führt in Bernsteinsäure über, ebenso Zink und KOH oder elektrolytische Reduktion³). Aus Fumarsäure und NaOH entsteht bei längerem Erhitzen auf 100° i-Äpfelsäure. Mit Brom verbindet sie sich zu Dibrombernsteinsäure. Einwirkung von Ammoniak (spez. Gewicht 0,908) bei 120—130° führt zu Asparaginsäure-äthylester⁴). Beim Kochen von Fumarsäure mit Anilin entsteht kein Anilid (Unterschied von Maleinsäure). Kondensation mit C₆H₅CHO ⁵). Einwirkung von Acetylchlorid⁶). Aromatische Ester: Phenyl-. Benzyl-⁷), Menthylester⁸). Derivate der p-Aminophenole⁹). Fumarsäure als quantitatives Trennungsmittel des Thoriums von anderen, seltenen Erden¹⁰).

Dimethylester (CH)₂(CO₂CH₃)₂ ¹⁴). Prismen vom Schmelzp, I02°. Siedep, 192°. Schwer

löslich in kaltem Alkohol oder Äther.

Äthylester (CH)₂(CO₂H)(CO₂C₂H₅). Aus Fumarsäure durch I proz. alkoholischer HCl ¹⁵). Schmelzp. 66°; 70°. Siedep. 147° bei 16 mm. Löslich in Alkohol, Äther.

Diäthylester $(CH)_2(CO_2C_2H_5)_2$ ¹⁶). Siedep. 218,5°.

Äthylenester (CH)₂(CO₂C₂H₄)₂. Aus dem Silbersalz und Äthylenbromid bei 100° ¹⁷). Peroxyd C₄H₂O₄ ¹⁸). Unbeständiges, bei 80° explosives Pulver. Unlöslich in Alkohol. Explodiert heftig durch Anilineinwirkung.

Chlorid (CH)₂(CO₂Cl)₂. Aus der Säure durch SOCl₂19) oder Phtalylchlorid²⁰); aus Äpfelsäure, Fumarsäure oder Maleinsäureanhydrid durch PCl₅²¹). Siedep, 160°; 60° bei 14 mm.

1) Stoermer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 4865 [1909].

2) Perdrix, Bulletin de la Soc. chim. [3] 23, 645 [1900].

3) Kekulé, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 131, 85 [1864]. — Paal u. Gerum, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 2273 [1908].

4) Stadnikow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 41, 900 [1909].

5) Mayrhofer u. Nemeth, Monatshefte f. Chemie 24, 80 [1903].

- 6) Anschütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 2792 [1881]. Perkin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 1073 [1882].
 - 7) Bischoff u. v. Hedenström, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 4084 [1902].

8) Minguin, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 140, 946 [1905].

9) Piutti, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 17, I, 635 [1908]; [5] 18, II, 312 [1909].

10) Metzger, Journ. Amer. Chem. Soc. 24, 901 [1902].

11) Rieckher, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 49, 31 [1844]. — Carius, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 142, 153 [1867]. — Rimbach u. Kilian, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 368, 110 [1910].
12) Tanatar, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1477 [1896]. — Posucr, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 4305 [1903].

13) Curtius u. Försterling, Journ. f. prakt. Chemie [2] 51, 598 [1895].

14) Osipow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft II, 288 [1879]. — Curtius u. Koch, Journ. f. prakt. Chemie [2] 38, 477 [1888]. — Buchner u. v. d. Heide, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 345 [1901].

15) Anschütz u. Drugmau, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 2651 [1897].

16) Henry, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 156, 177 [1870]. — Anschütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 1644 [1878]; 12, 2282 [1879]. — Gorodetzky u. Ilell, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 1801 [1888]. — Dubreuil, Compt. rend. de l'Acad. dcs Sc. 139, 870 [1904].

17) Vorländer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 280, 188 [1894].

18) Vanino u. Thiele, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1726 [1896].

19) H. Meyer, Monatshefte f. Chemie 22, 415 [1901].

²⁰) Van Dorp, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 25, 96 [1906].

21) Perkin u. Duppa, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 112, 26 [1859]. — Kekulé, Annalen d. Chemie u. Pharmazie, Suppl. 2, 86 [1862/63]. — Perkin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 2548 [1881].

Fumaraminsäure (CH)₂(CO₂H)(CONH₂). Aus Asparagin in KOH und CH₂J+CH₃OH ¹), aus 1-Bromsuccinaminsäure²). Schmelzp. 217°.

Diamid (CH)₂(CO₂NH₂)₂ ³). Schmelzp. gegen 266°. Löslich in heißem H₂O.

Chlorinmarsäure $\mathrm{HO_2C\cdot C\cdot Cl: CH\cdot CO_2H.}$ Aus Weinsäure oder Traubensäure durch PCl₅4); aus 2, 3-Dichlorbernsteinsäure durch konz. KOH bei 0°5). Tafeln (aus Eisessig) vom Schmelzp. 192°. Sublimierbar. Zersetzt sich beim Kochen. Löslich in H₂O, Alkohol, Äther, kaum löslich in Benzol. Salze6).

Bromfumarsäure $\mathrm{HO_2C\cdot CBr: CH\cdot CO_2H}$. Aus Dibrombernsteinsäure durch Erhitzen mit H₂O und HCl 7). Schmelzp. 185—186°; 179°. Löslich in H₂O, Alkohol, Äther.

Natriumamalgam reduziert über Fumarsäure zu Bernsteinsäure.

Jodfumarsäure HO₂C·CJ: CH·CO₂H. Prismen (aus Äther) vom Schmelzp. 193 bis 194° 8) (unter Zersetzung); [182—184°] 9).

Muconsäure.

Mol.-Gewicht 142,06.

Zusammensetzung: 50, 68% C, 4,27% H, 45,05% O.

 $C_6H_8O_4$. COOH CH. CH ĽH. соон

Vorkommen: Im Hunde- und Kaninchenharn nach Benzolfütterung 10).

Bildung: Aus β, γ-(3, 4)-Dibromadipinsäure HO₂C · CH₂ · CHBr · CHBr · CH₂ · CO₂H oder deren Ester durch Kochen mit alkoholischem Kali 11); aus meso-α, δ-Dibromadipinsäure¹²); aus Glyoxal- und Malonsäure: OHC·CHO + 2 CH₂(CO₂H)₂ = 2 CO₂ + \dot{H}_2 O $+ (CH)_4(CO_2H)_2$ 13).

Darstellung: Isolierung aus dem Harn 14).

Physiologische Eigenschaften: Entsteht nach Benzolfütterung im Hundeorganismus, nicht nach Tyrosinfütterung; aus 3 g Benzol 0,2 g Säure. Die Säure (subcutan injiziertes Natriumsalz) wird vom Kaninchenorganismus bis auf 1% verbrannt 10).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Nadeln vom Zersetzungspunkt gegen 320 ; bei $289-290^{\circ}10$); von 272° ab12); bei $292^{\circ}13$). In H₂O oder Äther wenig löslich, leicht in heißem Alkohol oder Eisessig. Mit Brom entsteht Tetrabromadipinsäure. Natriumamalgam reduziert zu β, γ-Dihydromuconsäure.

4) Perkin u. Duppa, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 115, 105 [1860]. — Perkin, Journ.

Chem. Soc. 53, 695 [1888].

5) Michael u. Tissot, Journ. f. prakt. Chemie [2] 46, 393 [1892].

Kauder, Journ. f. prakt. Chemie [2] 31, 30 [1885].
 Michael, Journ. f. prakt. Chemie [2] 52, 301 [1895].
 Thiele, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 369, 119 [1909].

¹⁾ Grieß, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 2118 [1879].

²⁾ Piutti, Gazzetta chimica ital. 27, 1, 144 [1897].
3) Hagen, Annalen d. Chemic u. Pharmazie 38, 275 [1841]. — Curtius u. Koch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 2461 [1886]. — Körner u. Menozzi, Gazzetta chimica ital. 17, 172 [1887]. — Hell u. Poliakoff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 643 [1892].

⁹⁾ v. Bandrowski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2697 [1882].

10) Jaffé, Zeitschr. f. physiol. Chemie 62, 58 [1909].

11) Rupe, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 256, 23 [1890]. — Ruhemann u. Blackman, Journ. Chem. Soc. 57, 373 [1890]. — H. Meyer, Monatshefte f. Chemie 22, 777 [1901].

12) Le Sueur u. Haas, Journ. Chem. Soc. 97, 173 [1910].

13) Döhner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 1147 [1902].

¹⁴⁾ Jaffé, Zeitschr. f. physiol. Chemie 62, 65 [1909].

Salze: $(CH)_4(CO_2K)_2$, löslich in H_2O . — $(CH)_4(CO_2)_2Ba$. — $(CH)_4(CO_2)_2Pb$. — $(CH)_4(CO_2Ag)_2$.

Dimethylester (CH)₄(CO₂CH₃)₂. Aus dem Silbersalz und Jodmethyl¹)²). Nadeln

(aus Alkohol) vom Schmelzp. 158°.

Diäthylester (CH)₄(C \overline{O}_2 C₂H₅)₂ ³). Tafeln (aus verdünntem Alkohol) vom Schmelzp. 63—64°. Siedep. 165—185° bei 29°.

Dimenthylester (CH)₄(CO₂C₁₀H₁₉)₂ ⁴). Schmelzp. 168°. Linksdrehend.

Diamid (CH)₄(CO₂NH₂)₂. Aus β , γ -Dibromadipinsäureester durch konz. NH₃ 3). Tafeln (aus Alkohol) von Zersetzungsp. 240° an.

Dichlormucousäuren $C_6H_4Cl_2O_4$ 5). 1. α -Säure 6), sublimiert bei 260°, ohne zu schmelzen. In heißem H_2O oder in Alkohol lösliche weiße Nadeln. — 2. β -Säure 7). Nadeln (aus HCl) vom Schmelzp. 189°. In H_2O löslich.

1) Döbner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 1147 [1902].

4) Hilditch, Journ. Chem. Soc. 95, 1570 [1909].

5) Radulescu, Bulet. Societ. de Stiințe din Bucuresti 16, 191 [1907].

Rupe, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 256, 23 [1890]. — Me yer, Monatshefte f. Chemie 22, 777 [1901].

³⁾ Ruhemann u. Blackman, Journ. Chem. Soc. 57, 373 [1890].

⁶⁾ Bode, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 132, 95 [1864]. — Limpricht, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 165, 260 [1873]. — Wichelhaus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 135, 251 [1865].
7) Ruhemann u. Elliott, Journ. Chem. Soc. 57, 931 [1890].

C. Drei- und mehrwertige zweibasische Säuren (Oxydicarbonsäuren).

Von

Albrecht Thiele-Berlin.

Gewöhnliche Äpfelsäure, 1-Äpfelsäure, Oxybernsteinsäure.

Mol.-Gewicht 134,05.

Zusammensetzung: 35,81% C, 4,52% H, 59,67% O.

C4H6O5.

COOH

но . Ё . н

 $H \cdot \dot{C} \cdot H$

COOH

Vorkommen: Die Äpfelsäure ist im Pflanzenreiche sehr verbreitet, sowohl an Basen gebunden wie auch als Salz. In Äpfeln, Kirschen, Heidelbeeren, Erdbeeren, Berberizen, Tomaten¹), im Safte unreifer Vogelbeeren (neben Citronen- und Weinsäure)²), in Rheumarten, in unreifen Trauben³); in den Beeren von Hippophae rhamnoides (Sanddorn)⁴); als Ca-Salz in den Beeren von Rhus coriaria⁵), im Hauslauch (Sempervivum tectorum)⁶), im Euphorbium²), im Kraute von Chelidomium majus⁶), in den Tabaksblättern⁶); ferner in Hutpilzen, Pfifferling¹⁰) und Farnen¹¹); in Fettpflanzen¹²); in der Medicago-Laccase aus Medicago sativa¹³); im Honig (Coniferen-, Blütenhomig)¹⁴); in Tamarinden¹⁶); in Fruchtsäften¹⁶) und in französischen Weinen¹⁷). Im Wollschweiß der Schafe¹⁶) (2—5% Trockenrückstand der Waschwässer).

- 1) Albahary, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 145, 131 [1907].
- Liehig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 5, 141 [1833].
 Ordonneau, Bulletin de la Soc. chim. [3] 6, 261 [1891].
- 4) Erdmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 3351 [1899].
- 5) Trommsdorff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 10, 328 [1834].
 8) Braconnot, Annales de Chim. et de Phys. [2] 6, 239 [1817]; 8, 149 [1818]; 51, 329 [1832].
- 7) Bracon not, Annales de Chim. et de Phys. 68, 44 [1808]. Tschirch u. Paul, Archiv d. Pharmazie 243, 249 [1905].
- 8) Haitinger, Monatshefte f. Chemie 2, 485 [1881]. Litzenmeyer, Diss. Erlangen 1878.
 9) Vauquelin, Annales de Chim. et de Phys. 71, 139 [1809]. Goupil, Annales de Chim. et de Phys. [3] 17, 503 [1846].
- 10) Braconnot, Annales de Chim. et de Phys. 65, 277 [1808]; 70, 255 [1809]. Fritsch, Archiv d. Pharmazie 227, 193 [1889]. Schmieder, Archiv d. Pharmazie 224, 641 [1886].
- 11) Regnault. Annales de Chim. et de Phys. [2] 62, 208 [1836]. Belzung u. Poirault, Journ. de Botan. 1892, 286.
 - André, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 140, 1708 [1905].
 Euler u. Bolin, Zeitschr. f. physiol. Chemie 61, 1 [1909].
- Hilger, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 8, 110 [1904]. Farnsteiner, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 15, 598 [1908].
 - 15) Adam, Zeitschr. d. Österr. Apoth.-Vereins 43, 797 [1905].
 - 16) Kunz u. Adam, Zeitschr. d. Österr. Apoth.-Vereins 44, 243 [1906].
 - 17) Mayer, Zeitschr. f. öffentl. Chemie 15, 15 [1909].
- 18) Buisine, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 188 [1888]; Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 106, 1426 [1888]; 107, 789 [1888].

Bildung: Aus Bernsteinsäure durch Bac, aerogenes¹); aus Weinsänre durch HJ²); beim Behandeln von Asparagin oder Asparaginsäure mit HNO₂³); aus d-Halogenbernsteinsäuren durch Einwirkung von Alkalien oder Erdalkalien oder aus l-Säuren durch H₂O, Ag₂O, HgO, Hg₂O⁴).

Darstellung: Aus dem Safte unreifer Vogelbeeren durch Darstellung des Calciumsalzes und Reinigung über das Bleisalz⁵). Aus den Stengeln der Rhabarberpflanze⁶). Ans den Beeren des Sauerdorns (Berberis vulgaris)⁷). Aus den Fruchtzapfen des Gerbersnmachs

(Rhus coriaria)8). Isolierung der (i-Säure) aus Muskelgeweben9).

Nachweis: Das Calciumsalz fällt nicht bei Gegenwart von $\rm NH_4Cl$, sonst aus konz. Lösung des Natriummalats durch $\rm CaCl_2$ beim Kochen oder Zusatz von Alkohol. Gegenwart von Äpfelsäure verhindert die Fällung der Schwermetalloxyde durch Alkali durch Bildung löslicher Doppelsalze¹⁰). Mit β -Naphtol in konz. $\rm H_2SO_4$ entsteht grüngelbe Färbung, die beim Erhitzen in Gelb, auf $\rm H_2O$ -Zusatz in Orange übergeht¹¹). Nachweis in Fruchtsäften¹²); neben Citronensäure¹³).

Bestimmung: Äpfelsäure reduziert in alkalischer oder neutraler Lösung beim Kochen Palladiumchlorid (1 g Säure = 0,294 g Pd)¹⁴). Bestimmung im Wein¹⁴)¹⁵); die bisherigen Methoden genügen nach v. d. Heide und Steiner nicht¹⁶); im Cideressig¹⁷), in Fruchtsäften¹⁸), in Nahrungsmitteln¹⁹). Bestimmung neben Alkohol und Glycerin²⁰). Bestimmung der Äpfelsäure neben Weinsäure, Citronensäure, Bernsteinsäure, Oxalsäure²¹); die bisherigen Methoden genügen nicht²²) außer der von Jörgensen. Volumetrische Bestimmung der Äpfelsäure mit Eisenoxydlösung und Ammoniak, beruhend auf Doppelsalzbildung²³).

Physiologische Eigenschaften: Bei Crassulaceen bildet sich die Säure nachts und wird in den Blättern aufgespeichert, um wieder durch das Sonnenlicht oxydiert zu werden, die entstandene CO₂ wird wieder zum Aufbau der Kohlehydrate benutzt, durch deren Oxydation die Säure wahrscheinlich entsteht; zur nächtlichen Anhäufung ist vorherige Belichtung notwendig, höhere Temperaturen beschleunigen die Bildung resp. Zerstörung der Säure²⁴). Reduktion der Crassulaceen-Äpfelsäure durch Licht²⁵). Äpfelsäuregärung in der Wein-

1) Emmerling u. Reiser, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1915 [1899].

2) Dessaignes, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 117, 134 [1861].

3) Piria, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 68, 348 [1848].

4) Walden, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 135 [1896]; 30, 3148 [1897]; 32, 1833, 1853 [1899].

⁵) Liebig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 38, 259 [1841].

6) Castoro, Landw. Versuchsstationen 55, 423 [1902].
7) Lenssen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 3, 966 [1870]. — Graeger, Jahresber.
d. Chemie 1872, 796.

S) Reinsch, Zeitschr. f. Chemie 1866, 221.

9) Batelli u. Stern, Biochem. Zeitschr. 30, 177 [1910].

- 10) Coray u. Wislicenus, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 342 [1876]. Hofmeister. Annalen d. Chemie u. Pharmazie 189, 27 [1877].
 - Pinerua, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 124, 292 [1897].
 Kunz. Zeitschr. d. Österr. Apoth.-Vereins 43, 749 [1905].

13) Broeksmit, Pharmaceutisch Weekblad 42, 637 [1905].

- Hilger, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 4, 49 [1901].
 Kuuz, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 6, 721 [1903].
- 16) v. d. Heide u. Steiner, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr. u. Genußm. 17, 307 [1909].

17) Leach u. Lythgoe, Amer. Chem. Journ. 26, 375 [1904].

- 18) Mestrezat, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 143, 185 [1906]; Annales de Chim. analyt. appl. 12, 173 [1907].
- ¹⁹) Albahary, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 144, 1232 [1907]. Cowles, Journ. Amer. Chem. Soc. 30, 1285 [1908]. Pozzi Escot. Bulletin de la Soc. chim. de Belg. 32, 413 [1908].

²⁰) Heiduschka u. Quincke, Archiv d. Pharmazic 245, 458 [1907].

²¹) Hartsen, Zeitschr. f. analyt. Chemie 15, 373 [1876]. — Barfoed, Zeitschr. f. analyt. Chemie 7, 403 [1868]. — Jörgensen, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 13, 241 [1907]; 17, 396 [1909].

²²) v. Spindler, Chem.-Ztg. 27, 1263 [1903].

²³) Juette, Zeitschr. f. analyt. Chemie 7, 489 [1868].

24) Mayer, Landw. Versuchsstationen 30, 217 [1884]. — De Vries, Botan. Ztg. 1884, 337;
Botan. Jahresberichte 1884, I. 65. — Kraus. Abhandl. d. Naturf.-Gesellschaft Halle 16, 393
[1886]. — Aubert, Revue génér. de Botan. 2, 369 [1890]; Bulletin de la Soc. botan. 37, 135
[1890]. — Girard u. Lindet, Bulletin de la Soc. chim. [3] 19, 585 [1898].

²⁵) Mayer, Landw. Versuchsstationen 51, 336 [1900].

bereitung¹). Einfluß auf die Gärtätigkeit der Hefe²); sie wird durch Hefen assimiliert³), sie ist ein Glykogenbildner für die Hefezellen⁴); als Nährstoff für Schimmelpilze⁵) und Bakterien⁶); für Actinomyces odorifer⁻); auf 10 proz. Lösung der Säure wachsen noch auf Nährlösungen Aspergillus niger und Penicillium glaucum (Wehmer); wird von Mycodermenverschieden stark angegriffen⁶); Überführung in Milchsäure durch Schimmelpilze⁶); Bac. lactis aerogenes zerlegt in Buttersäure, Essigsäure, CO₂ ¹⁰); Bac. fluorescens liquef. führt in Fumarsäure über¹¹¹); äpfelsaures Calcium gibt mit drei verschiedenen Spaltpilzen drei verschiedene Gärungsprodukte: Bernsteinsäure, Propionsäure, Buttersäure¹²); derjenige Pilz, welcher in Bernsteinsäure, Essigsäure und CO₂ überführt, setzt auch Glycerin in Gärung¹³).

Durch den tierischen Organismus wird Äpfelsäure verbrannt. Malamid findet sich nach Eingabe per os im Hundeharn wieder ¹⁴). Äpfelsäure ist kein Harnsäurebildner (Huhn per os) ¹⁵). Steigerung der Sauerstoffaufnahme der Tiergewebe durch Äpfelsäure ¹⁶). Isolierte Tiergewebe oxydieren die Säure zu CO₂ + H₂O wie der lebende Organismus ¹⁷). — Die Säure als Reizmittel für die Spermatozoiden von Equisetum arvense und palustre ¹⁸). Widerstandsfähigkeit der roten Epidermiszellen von Sempervivum tectorum gegen Äpfelsäure ¹⁹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Konfiguration 20). Zerfließliche Nadeln vom Schmelzp. 100° . Spez. Gewicht 1,595; von H_2O -Lösungen bei 20° 21). $[\alpha]_D = -5,17^{\circ}$ (für Aceton c = 13,3), $[\alpha]_D^{\circ} = -2,78^{\circ}$ (für Holzgeist c = 30); Gegenwart von Uranylsalz erhöht die optische Drehung stark 22); Drehungsvermögen unter verschiedenen Verhältnissen 23). Durch Kochen mit überschüssigem, alkoholischem KOH wird die Säure racemisiert 24). Neutralisationswärme 25). Absorptionsspektrum 26). Elektrisches Leitungsvermögen 27). Einwirkung der dunklen elektrischen Entladung 28). Beim Erhitzen auf 100° geht die Säure in Anhydro-l-äpfelsäure $C_8H_{10}O_9$ üher, bei $120-130^{\circ}$ in Fumarsäure, bei $175-180^{\circ}$ in Maleinsäure, bei 200° in Maleinsäureanhydrid; bei 180° in Vakuum bildet sich neben Maleinsäure Malid $C_{10}H_8O_8$ 29). Elektrolyse führt zu Aldehyd, CO_2 und CO. Kaliumbichromat oxydiert zu Malonsänre, HNO_3 zu Oxalsäure, $KMnO_4$ in der Wärme zu Aldehyd, bei vorsichtiger Oxy-

2) Kayser, Annales de l'Inst. Pasteur 10, 51 [1896].

4) Laurent, Annales de l'Inst. Pasteur 2, 113 [1888].

⁵) Went, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 7, 544 [1901]. — Walden, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 2889 [1897]. — Wehmer, Botan. Zeitschr. 49, 233 [1891].

6) Beijerinck, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitemkde. [2] 6, 193 [1900]. — Maaßen, Arbeiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 12, 390 [1895].

7) Salzmann, Diss. Königsberg 1902.

- Meißner, Bericht d. Königl. Württemb. Weinbau-Versuchsanstalt Weinsberg 1904,
 Will u. Leberle, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 28, 1 [1910].
 - Meißner, Bericht d. Königl. Württemb. Weinbau-Versuchsanstalt Weinsberg 1904, 69.
 Emmerling, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1915 [1899].

11) Emmerling u. Reiser, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 700 [1902].

- ¹²) Fitz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 1348 [1876]; 10, 276 [1877]; 11, 1890 [1878].
 - ¹³) Fitz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft **12**, 474 [1879].
 - Salkowski, Zeitschr. f. physiol. Chemie 1, 1 [1877].
 Wiener, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 2, 42 [1902].

Batelli u. Stern, Biochem. Zeitschr. 30, 172 [1910].
 Batelli u. Stern, Biochem. Zeitschr. 31, 478 [1911].

18) Sidforss, Berichte d. Deutsch. hotan. Gesellschaft 23, 314 [1905].

19) Stracke, Chem. Centralbl. 1905, 1I, 1034.

- 20) Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1378 [1896].
 21) Schneider, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 207, 262 [1881].
- 22) Walden, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 2889 [1897]. 23) Nasini u. Gennari, Gazzetta chimica ital. 25, I, 422 [1895].
- Mc Kenzie u. Thompson, Journ. Chem. Soc. 87, 1004 [1905].
 Massol, Annales de Chim. et de Phys. [7] 1, 208 [1894].
- 26) Spring, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 16. 1 [1897].
- 27) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 370 [1889].
 28) Berthelot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 688 [1898].
- ²⁹) Walden, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2716 [1899].

¹⁾ Rosenstiehl, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 147, 150 [1908]. — Mestrezat, Journ. de Pharm. et de Chim. [6] 28, 13 [1908].

³⁾ Laurent, Annales de la Soc. belg. de Microscopie 14, 29 [1890]. — Artari, Abhandl. d. Naturf.-Gesellschaft Halle 21, 113 [1897]. — v. Schuckow, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 2, 601 [1896]. — Meißner, Landw. Jahrbücher 30, 497 [1901].

dation zu Oxalessigsäure $\mathrm{HO_2C} \cdot \mathrm{CH_2} \cdot \mathrm{CO} \cdot \mathrm{CO_2H^{\,1}}$). JH reduziert zu Bernsteinsäure; durch HBr entsteht Brombernsteinsäure; Natrium in alkoholischer Lösung erzeugt Hydroäpfelsäure. Durch Erhitzen mit HCl, HBr oder durch Kochen mit NaOH entsteht Fumarsäure²). Einwirkung von $\mathrm{H_2SO_4}^{\,3}$). PCl₅ bildet Fumarsäureehlorid. Einwirkung von Alkyljodiden auf das Silbersalz⁴). Bildet Kondensationsprodukte mit Formaldehyd⁵), mit Phenolen bei Gegenwart von $\mathrm{H_2SO_4}^{\,6}$), mit Benzaldehyd⁷). Beim Erhitzen mit Glycerin entsteht Acrolein und $\mathrm{CO_2}^{\,8}$). Bildung von Äpfelsäurenitrat durch Nitrierung der Säure⁹). Titration mit Helianthin ¹⁰).

Salze: 11) Die Malate gehen beim Erhitzen auf 200-250° in Salze der Fumarsäure über. Die sauren Salze krystallisieren leichter und sind meist schwerer löslich als die neutralen. $CH(OH)CH_2(CO_2H)(CO_2NH_4)$. — $CH(OH)CH_2(CO_2H)(CO_2Li) + H_2O_1 + 6 H_2O_2 + CH(OH)$ $\cdot \text{CH}_2(\text{CO}_2\text{Li})_2 + \text{H}_2\text{O}$. — $\text{CH}(\text{OH})\text{CH}_2(\text{CO}_2\text{H})(\text{CO}_2\text{Na}) + \text{H}_2\text{O}$, $+ 2 \text{H}_2\text{O}$; $\text{CH}(\text{OH})\text{CH}_2$ $\cdot (\text{CO}_2\text{Na})_2 + \frac{1}{2}\text{H}_2\text{O} \cdot - \text{CH}(\text{OH})\text{CH}_2(\text{CO}_2\text{H})(\text{CO}_2\text{K}) + \frac{31}{2}\text{H}_2\text{O}; \text{CH}(\text{OH})\text{CH}_2(\text{CO}_2\text{K})_2 + \text{H}_2\text{O}.$ $\begin{array}{lll} & - \text{CH(OH)CH}_2(\text{CO}_2\text{H})(\text{CO}_2\text{Rb}) + 3^{1/2} \text{ H}_2\text{O}. & - \text{[CH(OH)CH}_2 \cdot (\text{CO}_2\text{H})(\text{CO}_2)]_2\text{Mg} + 2 \text{ H}_2\text{O}; \\ & \text{CH(OH)CH}_2(\text{CO}_2)_2\text{Mg} + 3 \text{ H}_2\text{O}, & + 5 \text{ H}_2\text{O}. & - \text{[CH(OH)CH}_2(\text{CO}_2\text{H})(\text{CO}_2)]_2\text{Ca} + 3 \text{ H}_2\text{O}, \\ & \text{CH(OH)CH}_2(\text{CO}_2\text{H})(\text{CO}_2)_2\text{Mg} + 3 \text{ H}_2\text{O}, & + 5 \text{ H}_2\text{O}. & - \text{[CH(OH)CH}_2(\text{CO}_2\text{H})(\text{CO}_2)]_2\text{Ca} + 3 \text{ H}_2\text{O}, \\ & \text{CH(OH)CH}_2(\text{CO}_2\text{H})(\text{CO}_2)_2\text{Mg} + 2 \text{ H}_2\text{O}, & + 5 \text{ H}_2\text{O}. & - \text{[CH(OH)CH}_2(\text{CO}_2\text{H})(\text{CO}_2)]_2\text{Ca} + 3 \text{ H}_2\text{O}, \\ & \text{CH(OH)CH}_2(\text{CO}_2\text{H})(\text{CO}_2)_2\text{Mg} + 2 \text{ H}_2\text{O}, & + 5 \text{ H}_2\text{O}. & - \text{[CH(OH)CH}_2(\text{CO}_2\text{H})(\text{CO}_2)]_2\text{Ca} + 3 \text{ H}_2\text{O}, \\ & \text{CH(OH)CH}_2(\text{CO}_2\text{H})(\text{CO}_2)_2\text{Mg} + 2 \text{ H}_2\text{O}, & + 5 \text{ H}_2\text{O}. & - \text{[CH(OH)CH}_2(\text{CO}_2\text{H})(\text{CO}_2)]_2\text{Ca} + 3 \text{ H}_2\text{O}, \\ & \text{CH(OH)CH}_2(\text{CO}_2\text{H})(\text{CO}_$ + 6 H₂O, zersetzt sich bei 60°; CH(OH)CH₂(CO₂)₂Ca, + H₂O, + 3 H₂O; Bestimmung des Calciumsalzes im rohen Weinstein ¹²). — [CH(OH)CH₂(CO₂H)(CO₂)]₂Sr + 6 H₂O; CH(OH)CH₂(CO₂)₂Sr + $1^{1}/_{2}$ H₂O, + 4 H₂O. — CH(OH)CH₂(CO₂)₂Ba + H₂O, leicht löslich; fällt aus heißer Lösung wasserfrei aus. — [CH(OH)CH₂(CO₂H) · (CO₂)]₂Zn + 2 H₂O, löslich in H₂O; $\begin{array}{l} \text{CH(OH)CH}_2(\text{CO}_2)_2\text{Zn} + 3 \text{ H}_2\text{O}; \\ \text{CH(O+)CH}_2(\text{CO}_2)_2]_2\text{Zn}_3 + 5 \text{ H}_2\text{O}. \\ + 3 \text{ H}_2\text{O}; \\ \text{CH(OH)CH}_2(\text{CO}_2\text{Pb})_2. \\ - \text{CH(OH)CH}_2(\text{CO}_2\text{H})_2 \cdot 2 \text{ TiO}_2. \\ - \text{[CH(OH)CH}_2(\text{CO}_2)_2]_3 \end{array}$ $Th_2(OH)_2$. $-[CH(OH)CH_2(CO_2)_2]_3Ce_2 + CH(OH)CH_2(CO_2H)_2 + 6H_2O$. $-CH(O \cdot)CH_2(CO_2)_2$ · Bi + H_2O . — $[CH(OH)CH_2(CO_2)(CO_2NH_4)]_4 2 Sb_2O + [CH(OH)CH_2(CO_2H)(CO_2)]_4Sb_2O$ $+20 \text{ H}_2\text{O}$, löslich in H_2O ; $[\text{CH}(\text{OH})\text{CH}_2(\text{CO}_2)(\text{CO}_2\text{K})]_4 2 \text{Sb}_2\text{O} + [\text{CH}(\text{OH})\text{CH}_2(\text{CO}_2\text{H})(\text{CO}_2)]_4$ $Sb_2O + 7 H_2O$; $[CH(OH)CH_2(CO_2H)(CO_2)]_6K_4(SbO)_3 + 3 H_2O$, löslich in H_2O . — $[CH(OH)CH_2(CO_2H)(CO_2)]_6K_4(SbO)_3 + 3 H_2O$, löslich in H_2O . $CH_2(CO_2NH_4)(CO_2)]_2MoO_2; [CH(OH)CH_2(CO_2Na)(CO_2)]_2MoO_2 + 3 H_2O; CH(O \cdot)CH_2(CO_2)_2Na) = 0$ $\cdot \text{MoO}_2 + 1^{1/2} \text{H}_2\text{O}; [\text{CH}(\text{OH})\text{CH}_2(\text{CO}_2\text{K})_2]_2 \text{MoO}_2 + 2 \text{H}_2\text{O}. - [\text{CH}(\text{OH})\text{CH}_2(\text{CO}_2)(\text{CO}_2\text{NH}_4)]_2$ $WO_2 + 1^1/_2 H_2O$, löslich in H_2O ; $[CH(OH)CH_2(CO_2)(CO_2Na)]_2WO_2$, löslich in H_2O ; loslich in H_2O $\begin{array}{l} {\rm CH_2(CO_2)(CO_2K)]_2WO_2},\ {\rm Nadeln\ aus\ (Alkohol),\ l\"oslich\ in\ H_2O.} \\ {\rm --[CH(OH)CH_2(CO_2)(CO_2H)]_2} \\ {\rm Mn\ +-2\ H_2O};\ {\rm --CH(OH)CH_2(CO_2)_2Mn\ +-3\ H_2O},\ {\rm ---[CH(OH)CH_2(CO_2)_2]_3Fe_2} \\ \end{array}$ $+2 \text{ Fe}(OH)_3 + H_2O; [CH(OH)CH_2(CO_2)_2]_3 \text{Fe}_2; CH(OH)CH_2(CO_2)_2 \text{Fe}. - [CH(OH)CH_2(CO_2)_2]_3 \text{Fe}_3$ $(CO_2H)(CO_2)]_2Co + 2H_2O; CH(OH)CH_2(CO_2)_2Co + 3H_2O. - [CH(OH)CH_2(CO_2H)(CO_2)]_2$ $Ni + H_2O$. $-[CH(OH)CH_2(CO_2H)(CO_2)]_2Cu + H_2O$, $+ 2H_2O$; $CH(OH)CH_2(CO_2)_2Cu + H_2O$, löslich in H₂O. — CH(OH)CH₂(CO₂Ag)₂, löslich in heißem H₂O unter Schwärzung.

Dimethylester $CH(OH)CH_2(CO_2CH_3)_2$. Durch Einleiten von HCl in eine methylalkoholische Lösung der Säure bei -18° 10). Siedep. 129° bei 11 mm; 122° bei 12 mm. Links-

drehend. Bildet ein in Alkohol lösliches Calciumsalz.

Diäthylester $\rm CH(OH)CH_2(CO_2C_2H_5)_2$ $^{13}).$ Siedep. 129—132 ° bei 11 mm; 129 ° bei 12 mm. Linksdrehend.

Triäthylester CH(O · C₂H₅)CH₂(CO₂C₂H₅)₂ ¹⁴). Siedep. 118—120° bei 15 mm.

1) Denigès, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 130, 32 [1900].

2) Dessaignes, Jahresber. d. Chemie 1856, 463. — Kekulé, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 130, 21 [1864]. — Fichtner u. Dreyfus, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 1453 [1900].

3) Weith, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 1744 [1877]. — Markownikow, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 182, 351 [1876].

4) Purdie u. Lander, Journ. Chem. Soc. 73, 287 [1898]. — Purdie u. Neave, Journ. Chem. Soc. 91, 1517 [1910].

5) De Bruyn u. van Ekenstein, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 21, 310 [1902].

6) Pechmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 929, 1649 [1884].
7) Mayrhofer u. Nemeth, Monatshefte f. Chemie 24, 80 [1903].

8) De Coninck u. Raynaud, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 135, 1351 [1902].

9) Duval, Bulletin de la Soc. chim. [3] 29, 678 [1903].

10) Astruc, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 130, 253 [1900].

11) Liebig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 5, 141 [1833]; 26, 135 [1838]. — Hagen, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 38, 257 [1841]. — Traube, Zeitschr. f. Krystallographie 31, 160 [1899]. — Smith, Zeitschr. f. physikal. Chemie 25, 193 [1898]. — Otto, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 127, 177 [1863]. — Rosenheim, Zeitschr. f. anorgan. Chemie 35, 424 [1903]. — Henderson, Orr u. Whitehead, Journ. Chem. Soc. 35, 548 [1899].

Ordonneau, Bulletiu de la Soc. chim. [3] 23, 9 [1900].
 Frankland u. Wharton, Journ. Chem. Soc. 75, 338 [1899].

¹⁴⁾ Andreoni, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 1394 [1880].

Dipropylester $\rm CH(OH)CH_2(CO_2C_3H_7)_2$ 1). Siedep. 150° bei 12 mm. Anhydro-1-äpfelsäure, Malomalsäure

Durch Erhitzen der Säure bei Luftzutritt auf 100° oder bei 25 mm auf 160° 2). Zähflüssige, weiße Masse. [α]_D = -21.4° (für Aceton c = 5.6); -16.3° (für H₂O c = 4). Wird durch Kochen mit H₂O verseift.

der Säure auf 210° oder im Vakuum auf 180° 3 Stunden 3). Porzellanartige Masse; löslich in Aceton. $\lceil \alpha \rceil_D = -24.6^\circ$ (für Aceton c = 6); -17.5° (für H_2O c = 5).

Acetyläpfelsäure $CH(OCH_3CO)CH_2(CO_2H)_2$. Aus seinem Anhydrid durch H_2O ⁴). Schmelzp. 132°. Wird durch H_2O verseift. Ester ¹).

zu Acetylessigsäure.

Malaminsäure $\rm HO_2C\cdot CH(OH)CH_2(CONH_2)$ 6). Aus d-Chlorbernsteinsäure. Prismen (aus abs. Alkohol) vom Schmelzp. 146° ; $148,5-149^\circ$ (l- β -Säure); $[\alpha]_D=-9,33$ (für $\rm H_2O$ c = 3). Löslich in $\rm H_2O$, Alkohol, Äther.

Malauid CH(OH)CH₂(CONH₂)₂ ⁶) ⁷). Prismen (aus H₂O). Schmelzp. 156 bis 157.

 $[\alpha]_{\rm D} = -37.9^{\circ}$ (für ${\rm H_2O} \ {\rm c} = 5$).

Chloräpfelsäure CH(OH)CHCl(CO₂H)₂. Aus Fumarsäure durch Chlorwasser beim Stehen⁸). Krystalle vom Schmelzp. 143°. Ester⁹).

Bromäpfelsäure CH(OH)CHBr(CO₂H)₂. Aus Fumarsäure und Brom im Sonnenlicht ⁸). Schmelzp. 132°, 134°. Löslich in H₂O, Alkohol, Äther. — Ester ⁹).

Thioapfelsaure CH(SH)CH₂(CO₂H)₂ ¹⁰). Schmelzp. 148°, 150°.

d-Äpfelsäure.

 $\begin{array}{c} \mathbf{C_4H_6O_5.} \\ \mathbf{COOH} \\ \vdots \\ \mathbf{H \cdot \mathring{C} \cdot OH} \\ \mathbf{H \cdot C \cdot H} \\ \vdots \\ \mathbf{COOH} \end{array}$

Bildung: Durch Spaltung der i-Äpfelsäure mittels Cinchonin¹¹); aus d-Asparagin durch HNO₂ ¹²); aus d-Aminobernsteinsäure durch heißes Baryt ¹³); aus d-Weinsäure durch 11J ¹⁴); aus Chlorbernsteinsäuren ¹⁵).

1) Anschütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1952 [1885].

2) Walden, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2707, 2710 [1899].

3) Walden, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2713 [1899].

4) Anschütz u. Bennert, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 254, 165 [1889].

5) Anschütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 2791 [1881]; Annalen d. Chemie u. Pharmazie 254, 166 [1889].

6) Curtius u. Koch, Journ. f. prakt. Chemie [2] 38, 480 [1888]. — Lutz, Diss. Rostock 1899; Chem. Centralbl. 1900, II, 1013.

7) Pasteur, Jahresber. d. Chemie 1853, 411.

Lossen, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 348, 261 [1906]. — Johnsen, Chem. Centralbl. 1907, I, 1587.

Walden, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 30, 523 [1898]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1291 [1895].

10) Billmann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 339, 351 [1905].

Bremer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 351 [1880].
 Piutti, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 1693 [1886].

¹³) Walden u. Lutz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 2797 [1897].

14) Bremer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 1594 [1875].

15) Walden, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 3149 [1897]; 32, 1833, 1855 [1899].

Darstellung: Aus d-Chlorbernsteinsäure durch heiße Silbernitratlösung¹).

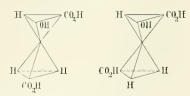
Physikalische und chemische Eigenschaften: $[\alpha]_D = +5,2^{\circ}$ (für Aceton c=16); =+2.92 (für $CH_3OH \ c=30$). PCl_5 führt in 1-Chlorbernsteinsäure über. Malaminsäure und Amid²).

Crassulaceen-Äpfelsäure.

Mol.-Gewicht 134,05.

Zusammensetzung: 35,81% C, 4,52% H, 59,67% O.

C4H6O5.



Crassulaceen-Äpfelsäure l-Äpfelsäure

Vorkommen: In Crassulaceen-Arten 3).

Darstellung: Durch Auskochen von Crassulaceen (Echeveria secunda glauca oder Sedum purpurasceus) mit H_2O und Reinigung über das Blei- und Calciumsalz³).

Physiologische Eigenschaften: Vgl. l-Äpfelsäure.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farbloser Sirup, der bei 100° in das Anhydrid (Malid) $C_8H_8O_8$ übergeht. Durch trockne Destillation entstehen das Anhydrid, CO_2 , CO, Aldehyd und wenig Fumarsäure und Malcinsäure. Die Rechtsdrehung der Säure (in H_2O) geht nach Eindampfen in Linksdrehung (in H_2O) über; die Salze drehen gleichfalls links. Durch Reduktion mittels HJ entsteht Bernsteinsäure.

[CH₂CH(OH)(CO₂H)(CO₂)]₂Ca + 6 H₂O, in kaltem H₂O löslicher als in heißem. — CH₂CH(OH)(CO₂)₂Ba, Nadeln. — CH₂CH(OH)(CO₂)₂Pb + 3 H₂O, Blätter oder Nadeln. — CH₂CH(OH)(CO₂Ag)₂, amorph.

Dimethylester CH₂CH(OH)(CO₂CH₃)₂. Aus der Säure in CH₃OH durch Einleiten

von HCl. Öl vom Siedep. 162° bei 25 mm.

Anhydrosäure $\text{HO}_2\text{C} \cdot \text{CH}(\text{OH})\text{CH}_2\text{COOHC} \cdot \text{COOH} \cdot \text{CH}_2\text{COOH} (?)^4$). Bildet ein Silbersalz.

Anhydrid (Malid) $\frac{O\cdot OCCH_2CHCO_2H}{HO_2C\cdot HC\cdot CH_2\cdot CO}.$ Durch Erhitzen der Säure auf 110°

oder Vakuumdestillation 2). Krystalle.

Amid CH₂CH(OH)(CONH₂)₂. Aus dem Dimethylester durch Erhitzen der alkoholischen Lösung mit Ammoniak auf 100°. Krystalle vom Schmelzp. 174—178°. Löslich in H₂O, schwer in Alkohol.

Inaktive Äpfelsäure (i-Säure).

Mol.-Gewicht 134,05.

Zusammensetzung: 35,81° C, 4,52% H, 59,67° O.

i-Äpfelsäure

2) Lutz, Chem. Centralbl. 1900, II, 1013.

¹⁾ Walden, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 136 [1896].

³⁾ Aberson, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1432 [1898]. — Kraus, Abhandl. d. Naturf.-Gesellschaft Halle 16, 393 [1886].

⁴⁾ Aberson, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1444 [1898].

Vorkommen: In den Blättern der gemeinen Esche (Fraxinus excelsior)1) als Calcium-

salz2). In den Waschwässern der rohen Schafwolle3).

Bildung: Aus Bernsteinsäure durch Oxydation mittels Tiergewebe 4); aus Brombernsteinsäure und Silberoxyd 5) oder aus brombernsteinsaurem Kalium im Rohr mit H2O bei 100°6); aus i-Asparaginsäure durch HNO₂7); beim Erhitzen von Fumarsäure 8) oder Maleinsäure 9) mit NaOH auf 100° oder mit H₂O auf 150-200°; durch Reduktion der Traubensäure mittels HJ 10); weitere Bildungsweisen vgl. Literatur 11).

Darstellung: Isolierung aus Muskelgeweben 4).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Krystalle vom Schmelzp. 130-131°. Spez. Gewicht 1,601 bei 20° . Affinitätskonstante K = 0,040. Elektrisches Leitungsvermögen 12). Optisch inaktiv. Spaltung der i-Säure in d- und l-Säure über das Cinchominsalz¹³). Zerfällt durch Erhitzen auf 200° in Fumarsäure, Maleinsäure, H₂O ¹⁴).

Salze: Diese gleichen in Zusammensetzung und Verhalten denen der l-Säure. — CH₂CH (OH)(CO₂H)(CO₂NH₄) + H₂O, durch Vermischen gleicher Teile der sauren Ammoniumsalze der d- und 1-Säure 15); geht bei 74° in ein Gemisch der Salze der d- und 1-Säure über 15). — $\mathrm{CH_2CH(OH) \cdot (CO_2Na)_2}$. — $\mathrm{CH_2CH(OH)(CO_2)_2Ca}$, + $\mathrm{H_2O}$. — $\mathrm{CH_2CH(OH)(CO_2)_2Ca}$ $+ CH_2CH(OH) \cdot (CO_2H)_2 + H_2O. - CH_2CH(OH)(CO_2)_2Pb + 1^{1/2}H_2O. - CH_2CH(OH)$ (CO₂Ag)₂, kaum löslich in heißem H₂O.

Diäthylester CH₂CH(OH)(CO₂C₂H₅)₂. Aus Oxalessigester durch Reduktion mittels

Natriumamalgam in ätherischer Lösung 17). Siedep. 253-256°.

i-β-Malaminsäure CH₂CH(OH)(CO₂H)(CONH₂). Aus i-Brombernsteinsäure ¹⁸). Schmelzpunkt 148°.

Amid CH₂CH(OH)(CONH₂)₂ ¹⁸). Schmelzp. 163—164°.

Methylätheräpfelsäure, Methoxylbernsteinsäure $HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH(OCH_3) \cdot CO_2H$. 1. i-Säure 19). Schmelzp. 108°. — 2. d-Säure 19) 20). Prismen vom Schmelzp. 88—90°. [α]_D $= +32,79^{\circ}$ (für $H_2Oc = 16,7$), $= +64,45^{\circ}$ (für Essigäther c = 20). -3. l-Säure 19). Schmelzp. 89°. $[\alpha]_D = -32,94$ °. Ester (Purdie, Williamson).

Äthylätheräpfelsäure, Äthoxylbernsteinsäure HO₂C·CH₂·CH(OC₂H₅)CO₂H. 1. i-Säure²¹). Schmelzp. 86°. Löslich in H₂O, Alkohol, Äther. — 2. d-Säure¹⁸). Prismen vom Schmelzp.

1) Gintl, Jahresber. d. Chemie 1868, 800.

2) Garot, Jahresber. d. Chemie 1853, 409.

3) Buisine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 106, 1426 [1888]. 4) Batelli u. Stern, Biochem. Zeitschr. 30, 172, 177 [1910].

⁵) Kekulé, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 117, 126 [1861]; 130 24 [1864].

6) Tanatar, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 273, 37 [1893]. 7) Pasteur. Annalen d. Chemie u. Pharmazie 82, 330 [1852].

8) Jungfleisch, Bulletin de la Soc. chim. 30, 147 [1878]. — Pictet. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 2648 [1881]. - Anschütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1950 [1885]. — Skraup, Monatshefte f. Chemie 12, 113 [1891]. — Loydl, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 192, 80 [1878]. — Bremer, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 4, 181 [1885].

9) van't Hoff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 2713 [1885].

10) Bremer, Bulletin de la Soc. chim. 25, 6 [1876].

11) Werigo u. Tanatar, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 174, 368 [1874]. — Tanatar, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 160 [1880]. — Wislicenus, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24. 3417 [1891]; 25, 2448 [1892]. — Garzarolli, Monatshefte f. Chemie 12, 563 [1891]. - Döbner u. Segelitz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 2733 [1905]. - Sabanejew, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 216, 275 [1883].

¹²) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 371 [1889].

13) Bremer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 352 [1880]. 14) van't Hoff, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 4, 419 [1885].

15) van't Hoff, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 4, 130 [1885].

16) van't Hoff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 528 [1898] — Kenrick, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1749 [1897].

17) Wislicenus u. Kaufmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1325 [1895].

18) Lutz, Chem. Centralbl. 1900, II, 1013.

19) Purdie, Journ. Chem. Soc. 47, 863-867 [1885]; 59, 469 [1891]. — Purdie u. Marshall, Journ. Chem. Soc. 63, 218 [1893].

20) Purdie u. Bolam, Journ. Chem. Soc. 67, 946 [1895]. — Purdie u. Williamson, Journ.

Chem. Soc. 67, 959 [1895].

²¹) Purdie u. Walker, Journ. Chem. Soc. 63, 229 [1893]. — Purdie, Journ. Chem. Soc. **39**, 348 [1881]; **47**, 865 [1885].

76—80°. $[\alpha]_D = +33°$. Ester (Purdie, Williamson). — 3. l-Säure¹). $[\alpha]_D^{70} = -31,14°$

(für H_2O c = 8,0588). Ester²).

Isoäpfelsäure $CH_3C(OH)(CO_2H)_2$. Aus Bromisobernsteinsäure durch Erwärmen mit Baryt ³) oder Silberoxyd ⁴); aus α -Cyanmilchsäure ⁵); aus Diacetylcyanid ⁶). Krystalle vom Zersetzungsp. um 140° Inaktiv. Löslich in H_2O , Alkohol, Äther. Beim Erhitzen auf 160° zerfällt die Säure in i-Milchsäure und CO_2 .

α -Oxyglutarsäure.

Mol.-Gewicht 148,08.

Zusammensetzung: 40,52% C, 5,46% H, 54,02% O.

 $C_5H_8O_5$. COOH CH(OH) CH_2 CH_2

COOH

Vorkommen: In der Zuckerrübenmelasse 7).

Bildung: Aus Casein durch Oxydation mittels Salpetersäure 8); aus Glutaminsäure CO₂H·CH·NH₂(CH₂)₂CO₂H⁹) durch salpetrige Säure; aus Glutarsäure und Brom im Einschlußrohr bei 115—120° 5—6 Stunden und Behandeln des Reaktionsproduktes mit ZnCO₃ 1°).

Darstellung: Aus Glutaminsäure in verdünnter Salzsäure durch Kaliumnitrit 11).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Zerfließliche Krystalle vom Schmelzp. 72°; die Säure krystallisiert schwierig. In Wasser oder Alkohol leicht löslich. Bei 100° geht sie in das Anhydrid über.

Salze: $C_5H_6O_5Mg + 4 H_2O$. — $C_5H_6O_5Ca + \frac{1}{2} H_2O$. — $(C_5H_7O_5)_2Zn$. $(+2 H_2O)$; in H_2O löslich, verliert bei 115° 2 H_2O und geht beim Erwärmen seiner wässerigen Lösung in $C_5H_6O_5Zn$ über. — $C_5H_6O_5Zn + 3 H_2O$, schwer löslich in H_2O . — $C_5H_6O_5Pb + \frac{1}{2} H_2O$. — $C_5H_6O_5Ag_9$, Nadeln aus H_2O .

Anhydrid $C_5H_6O_4$. Zerfließliche Nadeln vom Schmelzp. 49—50° (Wolff). Löslich in H_2O , Alkohol, schwer in Äther. Jodwasserstoff reduziert zu Glutarsäure; Kochen mit

H₂O führt wieder in Oxyglutarsäure über. — (C₅H₅O₄)₂Ba, löslich in H₂O.

Mesoxalsäure, Dioxymalonsäure.

Mol.-Gewicht 136,04.

Zusammensetzung: $26,46^{\circ}_{0}$ C, $2,97^{\circ}_{0}$ H, $70,57^{\circ}_{0}$ O.

 $C_3H_4O_6$.

COOH

HO -C OH

COOH

2) Purdie u. Pitkeathly, Journ. Chem. Soc. 75, 175 [1899].

3) Pusch, Arehiv d. Pharmazie 232, 199 [1894].

5) Pommerehne, Archiv d. Pharmazie 237, 116 [1899].

6) Brunner, Monatshefte f. Chemie 13, 835 [1892].

Ritthausen, Journ. f. prakt. Chemie 103, 239 [1868].
 Paolini, Gazzetta chimica ital. 32, I, 402 [1902].

¹¹) Wolff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 260, 128 [1890]. — Markownikow, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 182, 348 [1876].

Purdie u. Walker, Journ. Chem. Soc. 63, 229 [1893]. — Purdie, Journ. Chem. Soc. 39, 348 [1881]; 47, 865 [1885].

⁴⁾ Schmöger, Journ. f. prakt. Chemie [2] 14, 81 [1876]; 19, 168 [1879]; 24, 38 [1881].

 ⁷⁾ Lippmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15. 1156 [1882].
 8) Hahermann u. Ehrenfeld, Zeitschr. f. physiol. Chemie 35, 231 [1902].

Vorkommen: In der Medicago-Laccase aus Medicago sativa1).

Bildung: Beim Kochen von Alloxan $CO \stackrel{\mathrm{NH} + CO}{\mathrm{NH} + CO} CO$ oder Alloxansäure mit Baryt 2);

aus Dibrommalonsäure durch Barytwasser in der Hitze3); aus Amidomalonsäure durch Jod4); aus Glycerin durch Erwärmen mit Wismutnitrat 5); aus Dihydroxymaleinsäure HOOC · C(OH) · C(OH) · COOH durch Oxydation mittels Quecksilberoxyd in der Kälte 5); aus Dibrombrenztraubensäure ${
m CHBr_2CO\cdot COOH^7}$); aus Kaffursäure ${
m C_6H_9O_4N_3}$ durch konz. Bleiessiglösung 8).

Darstellung: Aus alloxansaurem Barium durch kurzes Kochen mit Wasser 9). Aus

Dibrommalonsäure durch Kochen mit Barytwasser, Silberoxyd oder Natronlauge 10).

Physiologische Eigenschaften: Mesoxalsäure bedingt nach Eingabe per os (bei Hülmern) Vermehrung der Harnsäure um 100%; wahrscheinlich wird sie zuerst zu Tartronsäure reduziert, welche dann über Dialursäure in Harnsäure übergeht 11):

$$(HO)_{2}C \stackrel{CO_{2}H}{\subset}_{CO_{2}H} \rightarrow (HO)H \cdot C \stackrel{CO_{2}H}{\subset}_{CO_{2}H} \rightarrow (HO)H \cdot C \stackrel{CO \cdot HN}{\subset}_{CO \cdot HN} \nearrow CO \rightarrow CO \stackrel{NH \cdot C}{NH \cdot C} \cdot HN$$

$$Tartronsäure Dialursäure Harnsäure$$

Vergärung der Mesoxalsäure durch das Bacterium der Harnsäure 12).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Zerfließliche Nadeln vom Schmelzp. 115°; 119—120° (unter Zersetzung). Molekulare Verbrennungswärme 128,3 Cal. Löslich in Alkohol und Äther. In H2O-Lösung zerfällt sie beim Eindampfen in CO und Oxalsäure oder bei längerem Kochen der konz. H₂O-Lösung entsteht CO₂ und Glyoxalsäure quantitativ. Mesoxalsäure reduziert in der Wärme ammoniakalische Silberlösung. Natriumamalgam reduziert zu Tar-

tronsäure. Beim Erhitzen mit Harnstoff auf 100° entsteht Allantoin CO $\stackrel{\text{NH-CH-NH}}{\text{NH-CO}}$ CO .

 $m H_2S$ erzeugt in einer mit Silberoxyd versetzten Mesoxalsäurelösung $m CO_2$, Thioglykolsäure und Thiodiglykolsäure. Mit Hydroxylamin entsteht Nitrosomalonsäure. Verbindet sieh mit Alkalidisulfiten.

Salze: $(OH)_2 : C \cdot (CO_2NH_4)_2$, Nadeln. — $(OH)_2 : C : (CO_2Na)_2$, Blättchen. — $(OH)_2C$ · (COOH) · (COOK) + H₂O, zerfließliche Nadeln. — (OH)₂C(CO₂)₂Ca, + 3 H₂O, Zersetzungspunkt 210°. — $(OH)_2C(CO_2)_2 \cdot Ba$, + $^1/_2H_2O$, Zersetzungsp. 120° . — $PbO_2 \cdot C \cdot (CO_2)_2Pb$ + $\rm H_2O.$ — $\rm (OH)_2C(CO_2SbO)(CO_2K) + \rm H_2O$, Prismen. — $\rm (OH) \cdot C \cdot O \cdot (CO_2)_2Bi$, Tafeln. — $\rm (OH)_2C(CO_2Ag)_2$, amorpher Niederschlag, der in Nadeln übergeht; zerfällt beim Kochen mit H₂O in CO₂, Oxalsäure und Silber.

Dimethylester (OH)₂: C: (CO₂CH₃)₂. Aus Malonsäuremethylester durch Salpetrig-

säureanhydrid 13). Schmelzp. 79°; 81° 14). Löslich in H₂O oder Alkohol. Diäthylester (OH)₂C : (CO₂C₂H₅)₂. Aus dem Silbersalz und Äthyljodid 15); aus dem Malonsäureester durch Stickoxyd bei einer Temperatur von —15° 16). Schmelzp. 57°. Siedep. 140—145° bei 50 mm¹⁷); zerfällt bei der Destillation im Vakuum¹⁸).

Diamid (OH)₂C: (CONH₂)₂. Aus dem Diäthylester durch wässeriges Ammoniak 15).

Gelbliche, zerfließliche Tafeln.

Phenylhydrazon C₉H₈O₄N₂. Nadeln vom Schmelzp. 165—175° (unter Zersetzung) 19). Reduziert Fehlingsche Lösung in der Kälte nicht.

1) Euler u. Bolin, Zeitschr. f. physiol. Chemie 61, 1 [1909].

- 2) Liebig u. Wöhler, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 26, 298 [1838]. 3) Petriew, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 10, 72 [1878].
- 4) Baeyer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 131, 298 [1864].
- ⁵) Causse, Bulletin de la Soc. chim. [3] 11, 694 [1894].

6) Fenton, Journ. chem. Soc. 87, 804 [1905].

- 7) Wichelhaus, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 1, 265 [1867].
- 8) E. Fischer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 215, 283 [1882].

9) Deichsel, Jahresber. d. Chemie 1864, 640.

10) Conrad u. Reinbach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 1819 [1902].

11) Wiener, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 2, 42 [1902].

- 12) Ulpiani u. Cingolani, Gazzetta chimica ital. 34, II, 377 [1905]. 13) Curtiss u. Tarnowski, Journ. Amer. Chem. Soc. 30, 1264 [1908].
- 14) Bouveault u. Wahl, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 137, 196 [1903].
- 15) Petriew, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 10, 75 [1878].

16) Curtiss, Amer. Chem. Journ. 33, 603 [1905].

17) Conrad u. Brückner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 3000 [1891]. 18) Anschütz u. Parlato, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 3615 [1892].

19) Behrend u. Schultz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 365, 29 [1909].

Gewöhnliche Weinsäure, d-Weinsäure.

Mol.-Gewicht 150,06.

Zusammensetzung: 31,99° C. 4,04% H. 63,97% O.

 $C_4H_6O_6$. COOH $\mathbf{H} \cdot \mathbf{\tilde{C}} \cdot \mathbf{OH}$ но∙ё∙ н COOH

Vorkommen: Die Weinsäure ist im Pflanzenreiche sehr verbreitet, sie ist meist an Kalium oder Calcium gebunden; sie findet sich in Trauben, Vogelbeeren, Tamarinden 1), Tomaten 2), Ananas, Gurken, Kartoffeln, schwarzem Pfeffer; in Leguminosenfrüchten 3); in Weintraubenblättern 4); in Pilzen 5), Flechten 6), Farnen, im Rübensaft.

Bildung: Bei der Vergärung von Obst- und Traubensäften durch Apiculatushefen 7); durch Oxydation von Kohlehydraten, so durch Oxydation von Milchzucker⁸), Rohrzucker, Zuckersäure, Sorbin, arabischem Gummi 9), Glykose und Stärke 10) mittels HNO3; bei längerem Erwärmen (24 Stunden) von Methyltetrose mit HNO₃ 11); durch Oxydation von Bernsteinsäure, l-Äpfelsäure mittels H₂O₂, oder aus glycerinsaurem Kalium durch CO₂ unter Druck 12); aus Oxaläther in alkoholischer Lösung durch Natriumamalgam 13).

Darstellung¹⁴): Aus Weinstein, welcher sich bei der Gärung des Mostes aus dem Alkohol abscheidet; der aus H₂O umkrystallisierte Weinstein wird durch Kochen mit Kreide in das neutrale weinsaure Kalium übergeführt: $2 C_4 H_5 K O_6 + Ca CO_3 = C_4 H_4 Ca O_6 + C_4 H_4 K_2 O_6$ + $\mathrm{CO_2} + \mathrm{H_2O}$; aus der wässerigen Lösung wird die Weinsäure dann als Calciumsalz durch CaCl₂ ausgefällt und dieses durch H₂SO₄ zerlegt und die Weinsäure mittels Tierkohle gereinigt. — Weinsäuredarstellung aus den Mutterlaugen der Weinsteinfabrikation 15); aus den Rückständen der Weinbereitung 16); aus dem Säuregemisch der Rosinenvinasse 17).

Nachweis: Man gibt zu einer weinsauren Lösung ein Eisenoxydsalz, darauf einige Tropfen H₂O₂ und überschüssiges Alkali: Violettfärbung (Schwermetalle müssen abwesend sein, ebenso oxydierende Substanzen)¹⁸). Durch Erwärmen von Weinsäure mit Resorein + konz. H₂SO₄ auf 125° entsteht gleichfalls violette Färbung (Nitrate oder Nitrite müssen abwesend sein) 19). Mit β-Naphtol in H₂SO₄ entsteht eine blaue Färbung²⁰). Nachweis durch Kochen mit Kobalti-

1) Adam, Zeitschr. d. Österr. Apoth.-Vereins 43, 797 [1905.]

2) Albahary, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 145, 131 [1907]. 3) Heckel u. Schlagdenhauffen, Journ. de Pharm. et de Chim. 19, 11 [1889]. - Müller,

Archiv d. Pharmazie 221, 42 [1883].

4) Piti, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 6, 1313 [1873].

5) Fritsch, Archiv d. Pharmazie 227, 193 [1889].
6) Zopf, Die Pilze. Breslau 1890.

7) Müller - Thurgau, Jahresber. d. Schweiz. Versuchsanstalt in Wädenswiel 1896/97, 50.

8) Liebig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 113, I [1860].

9) Dessaignes, Annalen d. Chemie u. Pharmazie, Suppl. 2, 242 [1862/63]. — Horne mann, Jahresber. d. Chemie 1863, 381.

10) Kiliani, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 205, 175 [1880].

11) Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1378 [1896].

¹²) Zinno, Moniteur scient. [4] 16, II, 493 [1902].

13) Debus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 166, 124 [1873].

14) Hölhling, Jahresber. d. Chemie 1896. — Fischer, Handbuch der chemischen Technologic. Leipzig 1902. 2, 17. — Dammer, Chem. Technologie d. Neuzeit. Stuttgart 1910. Bd. I, S. 666.

15) Carles, Bulletin de la Soc. chim. [4] 7, 583 [1910].

¹⁶) Janson, Chem. Industrie 32, 719 [1909].

17) Béis, Bulletin de l'Assoc. des Chim. de sucre et dist. 27, 1202 [1910].

18) Fenton, Zeitschr. f. analyt. Chemie 21, 123 [1881].

19) Mohler, Bulletin de la Soc. chim. [3] 4, 728 [1890]. — Denigès, Zeitschr. f. analyt. Chemie 35, 588 [1896]; Bulletin de la Soc. clim. [4] 5, 323 [1909]. — Wolff, Chem. Centralbl. 1899, I1, 569.

²⁰) Pinerua, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. **124**, 291 [1897].

hexaminchlorid CoCl₃ 6 NH₃ 1); durch Reduktion von Mennige²); durch Pyrogaliol³); durch Eisenchlorid 4), durch Kaliumbichromat 5). Nachweis bei Gegenwart von Borsäure mittels KFl 6), bei Gegenwart von Oxalsäure 7), von Citronensäure 8) 9). Die Weinsäure gibt mit essigsaurem Kalium einen schwerlöslichen Niederschlag von Weinstein, CaCl., fällt aus der Lösung neutraler weinsaurer Sałze weinsaures Calcium, Ammoniak verzögert die Fällung, der Niederschlag löst sich in Alkali und fällt beim Kochen gelatinös aus 10). CaSO4 fällt freie Weinsäure nicht.

Quantitative Bestimmung: Bestimmung der Weinsäure, beruhend auf der Bildung des Calciumsalzes C₄H₄CaO₆ + 8 H₂O ¹¹), auf der Unlöslichkeit des Zinksalzes in alkoholischer Essigsäure 12), auf der Unlöslichkeit des Wismutsalzes in Essigsäure 13). Bestimmung neben andern organischen Säuren: Jörgenschsche Bestimmung 14); Bestimmung neben Äpfelsäure und Bernsteinsäure 15), neben Bernsteinsäure 16), neben Citronensäure 17). Polarimetrische Bestimmung 18). Bestimmung der Weinsäure im Wein 19), in der Weinhefe 20), im Weinstein 21), in Weintrestern²²), in weinsäurehaltigen Rohmaterialien²³), in Fruchtsäften²⁴), in Früchten und Gemüsen 25). Oxalsäuremethode 26). Mikrochemischer Nachweis der verschiedenen Modifikationen der Weinsäure und quantitative Trennung²⁷),

1) Braun, Zeitschr. f. analyt. Chemie 7, 349 [1868].

2) Ganassini, Bollet. Chim. Farmac. 42, 513 [1903]. — Tagliarini, Bollet. Chim. Farmac. 46, 493 [1907].

3) Carletti, Bollet. Chim. Farmac. 48, 441 [1909].

- 4) Rosenthaler, Archiv d. Pharmazie 241, 479 [1903]. ⁵) Cailletet, Archiv d. Pharmazie 213, 468 [1878]. 6) Barfoed, Zeitschr. f. analyt. Chemie 3, 292 [1864].
- 7) Palladini, Gazzetta chimica ital. 30, 446 [1900]. Fresenius, Zeitschr. f. analyt. Chemie 38, 33 [1899].
 - 8) Paris, Stazioni sperim. agrarie ital. 33, 486 [1901]. 9) Fenton, Zeitschr. f. analyt. Chemie 21, 123 [1881].
 - 10) De la Source, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 175 [1896].

¹¹) Kling, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. **150**, 616 [1910].

12) Ley, Pharmaz. Ztg. 49, 149 [1904].
13) Chapman u. Whitteridge, The Analyst 32, 163 [1907].

14) Jörgensen, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 13, 241 [1907]; 17, 396 [1909]. 15) v. Ferentzy, Chem. Ztg. 31, 1118 [1907]. — Gowing - Scopes, The Analyst 33, 315 [1908].

16) Makowka, Riedels Berichte 1908, 44.

17) Borntraeger, Zeitschr. f. analyt. Chemie 37, 477 [1898]. — v. Spindler, Pharmaz. Ztg. 1904, Nr. 10 u. 13.

18) Colson, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 160 [1896]. — Richardson u. Gregory, Journ.

Soc. Chem. Ind. 22, 405 [1903]. — Kenrick, Journ. Amer. Chem. Soc. 24, 928 [1902].

19) Jay, Bulletin de la Soc. chim. [3] 17, 626 [1897]. — Briand, Chem. Centralbl. 1897, II, 919. — De la Source, Chem. Centralbl. 1898, 1, 149. — Berthelot u. Fleuricn, Zeitschr. f. analyt. Chemie 3, 216 [1864]. — Kayser, Zeitschr. f. analyt. Chemie 23, 29 [1884]. — Musset, Zeitschr. f. analyt. Chemie 24, 279 [1885]. — Ferrari, Zeitschr. f. analyt. Chemie 24, 279 [1885]. — Astruc u. Mahoux, Bulletin de la Soc. chim. [4] 3, 840 [1908]. — Mestrezat, Annales de Chim. analyt. appl. 13, 433 [1908]. — Semichon, Chem. Centralbl. 1909, H, 735. — Andouard, Chem. Centralbl. 1909, II, 2042.

20) Oliveri, Gazzetta chimica ital. 14, 453 [1884]. — Hubert, Moniteur scient. [4] 16, 1

[1902]. — Philips, Zeitschr. f. analyt. Chemie 29, 577 [1890].

²¹) Fleischer, Zeitschr. f. analyt. Chemie 12, 328 [1873]. — Hubert, Moniteur scient. [4] 16, I [1902]. — Carles, Journ. de Pharm. et de Chim. [6] 25, 617 [1907]. — Vogel u. Braun, Zeitschr. f. analyt. Chemie 7, 149 [1868]. — Scheurer-Kestner, Bulletin de la Soc. chim. 29, 451 [1878].
 22) Ehrmann u. Lovat, Österr. Chem.-Ztg. 5, 121 [1902].

23) Eckstein, Chem. Ztg. 22, 351 [1898]. — Goldenberg, Zeitschr. f. analyt. Chemie 37, 312 [1898]. — Weigert, Zeitschr. f. analyt. Chemie 23, 357 [1884]. — Moszczewski, Chem. Centralbl. 1898, I, 1040. — Carles, Bulletin de la Soc. chim. [4] 5, 567 [1909]; Annales de Chim. analyt. appl. 11, 58 [1906]. — Ordonneau, Bulletin de la Soc. chim. [4] 7, 1034 [1910]. — Heczko. Zeitschr. f. analyt. Chemie 50, 12 [1911].

²⁴) Jörgensen, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 13, 241 [1907]; 17, 396 [1909].

- Mestrezat, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 143, 185 [1906].

25) Albahary, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 144, 1232 [1907].

- 26) Warington, Journ. Chem. Soc. 28, 25 [1875]. Grosjean, Journ. Chem. Soc. 35, 341 [1879]. — Klein, Zeitschr. f. analyt. Chemie 24, 379 [1885]. — Borntraeger, Zeitschr. f. analyt. Chemie 25, 327 [1886]; 26, 711 [1887].
- 27) Holle mann, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 17, 69 [1898]. Winther, Zeitschr. f. physikal. Chemie 56, 465 [1906].

Physiologische Eigenschaften: Die Gärung von weinsaurem Kalk1); dieser wird von Bac. tartaricus in peptonhaltiger, sowie peptonfreier Lösung vergoren bei Gegenwart Paste urscher Nährflüssigkeit zu Essigsäure, Bernsteinsäure, CO2 und H2); zu gleichen Produkten vergärt faulendes Fibrin das Kalksalz 3); Vergärung von Calciumtartrat zu CO2 und H2O4); bei Gegenwart fermentierender Ammonnitratlösung zu Propionsäure, Essigsäure, CO₂ 5); Vergärung durch Spaltpilze zu Bernsteinsäure, Propionsäure, Buttersäure, Essigsäure und Äthylalkohol 6); die mit der Weinsäure verbundene Basis ist für die Gärung beeinflussend 5). Vergärung von Ammontartrat in peptonhaltiger Lösung bei Gegenwart Pasteurscher Nährflüssigkeit zu Bernsteinsäure, Essigsäure, CO₂ ²) ⁵); durch Bact. Rhizopus nigricans zu Alkohol⁷). Assimilation der d- und l-Weinsäure durch Hefen⁸). d-Weinsäure als Nährstoff für Hefen 9), für Pilze 10), auch bei Gegenwart von Ammonnitrat 11), für Schimmelpilze 12), für Bakterien¹³), für Actinomyces odorifer¹⁴). Die l-Weinsäure wird von Penicillium glaucum schwerer angegriffen als die d-Weinsäure; darauf beruht, daß inaktive Weinsäurelösung durch den Pilz in l-Weinsäure übergeht 15); ebenso wird die l-Säure von Monilia candida weniger angegriffen 16). Einzelne Bakterien, Botrytis tenella und Bac, mycoides, verzehren d- und l-Weinsäure gleich schnell¹⁷). Von Mycodermen wird Weinsäure wenig zerstört¹⁸). Die Denitrifikation salpeterhaltiger Erde durch Bakterien wird durch Anwesenheit von Tartraten begünstigt 19). Weinsäurezusatz schädigt den Gärningsvorgang im Preßsaft wenig 20). Kulturhefen sind gegen Weinsäuren empfindlicher als Krankheitshefen 21). Auf Torulaarten wirkt die Säure (4 proz.) nicht ein 22). Wirkung auf Diastase 23). Einfluß auf die Farbstoffbildung finorescierender Bakterien 24).

Der menschliche Organismus besitzt in höherem Maße die Fähigkeit Weinsäure zu verbrennen als der tierische (Hund, Kaninchen), die Hauptmenge wird jedenfalls durch beide zerstört. Die weinsauren Alkalidoppelsalze werden teils verbrannt, teils im Harn ausgeschieden (Hund per os), und zwar erscheinen die isomeren Weinsäuren folgendermaßen im Harn wieder: 25,6-29,3% d-Weinsäure, 24,7-42% Traubensäure, 2,7-6,4% l-Weinsäure, 2,4-6,7% Mesoweinsäure 25) 26); die Traubensäure wird am wenigsten oxydiert im Organismus, sie erleidet auch keine Spaltung, denn die ausgeschiedene Säure ist maktiv²⁶). Von Diabetiker wird d-Weinsäure ebenso wie vom Gesunden verbrannt 27). Giftigkeit der stereo-

1) Pasteur, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 46, 615 [1858]; 56, 416 [1863]. 2) Grimbert u. Fiequet, Journ. de Pharm. et de Chim. [6] 7, 97 [1898].

3) Hoppe-Seyler, Zeitsehr. f. physiol. Chemie 2, 1 [1877].

- 4) Emmerling, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 21, 317 [1908]. 5) König, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 14, 211 [1881].
- 6) Fitz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 474 [1879]. Limpricht u. Uslar, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 94, 321 [1855].

7) Kostytschew, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 20, 327 [1902]. 8) Laurent, Annales de la Soe. belge de Mieroseopie 14, 29 [1890].

- 9) Artari, Abhandl. d. Naturf.-Gesellsehaft Halle 21, 113 [1897]. v. Sehukow, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 2, 601 [1896]. — Meißner, Landw. Jahrbücher 30, 497 [1901].
- 10) Bail, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 8, 567 [1902]. Linossier u. Roux. Arch. de Med. exp. 2, 62 [1890].

¹¹) Nägeli, Untersuehungen über niedere Pilze. München-Leipzig 1882. S. 67.

12) Bruhne, Zopfs Beiträge f. Physiol. u. Morphol. niederer Organismen 4, I [1894]. Went, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] **?**, 544 [1901]. — Wehmer, Botan. Ztg. **49**, 233 [1891]. — Nikitinski, Jahrb. f. wissensch. Botank **40**, 1 [1904].

13) Maaßen, Arbeiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 12, 390 [1895]. — Pasteur. Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 46, 635 [1858]. — Cohn. Beiträge z. Biologie d. Pflanzen 1, 127 [1870].

14) Salzmann, Diss. Königsberg 1902.

- 15) Pasteur, Compt. rend. de l'Acad. des Se. 51, 298 [1860]. 16) Pfeffer, Jahrb. f. wissensch. Botanik 28, 205 [1895].
- 17) Pfeffer, Jahrb. f. wissenseh. Botanik 28, 206 [1895].
- 18) Meißner, Bericht d. Königl. Württemb. Weinbau-Versuchsanstalt Weinsberg 1904, 72. 19) Gayon u. Dupetit, Compt. rend. de l'Aead. des Sc. 95, 644 [1882].

- Buehner, Zymasegärung. München-Berhn 1903.
 Hansen, Compt. rend. de Labor. de Carlsberg 3, 24 [IS91].
- ²²) Will, Zeitschr. f. d. ges. Brauwesen **26**, 284 [1903]. ²³) Katz, Jahrb. f. wissenseh. Botanik 31, 533 [1898].

²⁴) Jordan, Botan. Gazette 27, 19 [1899].

²⁵) Pohl, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 37, 413 [1896].

²⁶) Brion, Zeitschr. f. physiol. Chemie **25**, 283 [1898].

27) Baumgarten, Zeitsehr. f. experim. Pathol. u. Ther. 2, 53 [1905].

isomeren Weinsäuren 1). Selektive Resorption des einen oder anderen aktiven Komponenten findet im Darm nicht statt 2). Die Weinsäuren beschleunigen zunächst die Koagulation des Blutserums durch Wärme, verzögern dann und beben sie schließlich auf 3). Einnahme von 5—10 g d-Weinsäure setzt die Alkalescenz des Blutes um 16% herab 4). Einfluß des neutralen weinsauren Natriums auf Blut- oder Caseingerinnung 5). Die Wirkung der Weinsäure als Abführmittel beruht auf der calciumfällenden Eigenschaft der Säure 6); Seignettesalz (Tartarus natronatus) dient als Abführmittel. Das BO-Doppelsalz (Tartarus boraxatus) wird, da der Organismus es reichlicher absorbiert und es teilweise durch die Niere unverbrannt ausscheidet, als Diureticum verwendet. Das SbO-Doppelsalz (Tartarus stibiatus) wirkt reizend auf die Magenwandungen und ist als Brechmittel eingeführt.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Konfiguration der Weinsäure?). Säulen vom Schmelzp. 168—170 (in Metaweinsäure übergehend). Spez. Gewicht 1,7598 bei 20°. Lösungswärme =-3,270 Cal.; -3,596 Cal. Molekularbrechungsvermögen 45,78. Verbrennungswärme (für 1 g) = 1,745 Cal. Elektrisches Leitvermögen 8). Molekularrefraktion 9). $\lceil \alpha \rceil_D^{15} = +5.93^{\circ}$ (für H_2O 50%), $[\alpha]_D = +10.87$ (für H_2O 20%) 10). Drehungsvermögen in organischen Lösungsmitteln 11). Beeinflussung des Drehungsvermögens durch chemische Substanzen 12), durch die Temperatur¹³). Drehungsvermögen der Salze¹⁴). Absorptionsspektrum¹⁵). Affinitätskonstante K = 0,097. Löslichkeit in H_2O^{-16}) (132: 100 H_2O bei 15° löslich); in abs. Alkohol löslich (20:100 bei 15°), in Äther (0,4:100 bei 15°). In übersättigter, wässeriger Lösung sinkt die d-Drehung auf 0° und geht dann in l-Drehung über. Spez. Gewicht der wässerigen Lösungen 17). Einwirkung der Elektrizität 18). Weinsäure ist stark pyroelektrisch. Bei der Elektrolyse der Säure entstcht CH₃CO₂H, CO₂ und H; bei der einer konz. Lösung des Dikaliumsalzes entsteht das Monosalz, Ameisensäure, CH₂O, CO₂ und CO ¹⁹). Photochemische Zersetzung zu Ameisensäure, CO₂ und H₂O ²⁰); bei Gegenwart von Ur₂O₃ zu Bernsteinsäure, Äpfelsäure, Aldehyd, CO₂ und CO ²¹). Beim Erhitzen der Säure auf 150° und darüber entsteht das Anhydrid²²). Destillation der Weinsäure liefert Brenzweinsäure, Brenztraubensäure, Essigsäure, Uvinsäure und Nebenprodukte²³); Destillation mit Glycerin hauptsächlich Akro-

1) Chabrié, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 116, 1140 [1893].

2) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 4, 437 [1908].

3) Buglia u. Karczag, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 18. 11, 374, 474 [1909].

4) Freudberg, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 125, 566 [1891].

b) v. Vietinghoff - Scheel, Arch. intern. de Pharmacodyn. et de Thér. 10, 145 [1902].

⁶) Chiari, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 63, 434 [1910].
⁷) E. Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1378 [1896].

8) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 371 [1889]. — Bischoff u. Walden, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 1819 [1899].

9) Gladstone u. Hibbert, Journ. Chem. Soc. 71, 824 [1897].

10) Thomsen, Journ. f. prakt. Chemie [2] 32, 218 [1885]. — Landolt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 6, 1075 [1873].

11) Pribram, Monatshefte f. Chemie 9, 488 [1864].

12) Pribram, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 9 [1889]. — Long, Zeitschr. f. physikal. Chemie 4, 663 [1890]. — Thomsen, Journ. f. prakt. Chemie [2] 35, 145 [1887]. — Landolt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 2329 [1880]. — Biot, Jahresber. d. Chemie 1850, 169. — Walden, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 2889 [1897].

13) Krecke, Jahresber. d. Chemie 1872, 154.

14) Pribram u. Glücksmann, Monatshefte f. Chemie 14, 739 [1893]. — Kanonnikow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 22, 369 [1890]. — Sonnenthal, Monatshefte f. Chemie 12, 611 [1891]. — Purdie u. Barhour, Chem. Centralbl. 1901, II, 191. — Patterson, Proc. Chem. Soc. 20, 142, 162 [1904].

¹⁵) Spring, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 16, I [1897].

16) Leidie, Zeitschr. f. analyt. Chemie 22, 269 [1883].

17) Marchlewski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 1560 [1892].

¹⁸) Berthelot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. **126**, 688 [1898].

19) v. Miller u. Hofer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 468 [1894].

²⁰) Duclaux, Annales de l'Inst. Pasteur 6, 593 [1892].

²¹) Seekamp, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 278, 373 [1894].

Frémy, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 29, 144 [1839]; 78, 308 [1851]. — Laurent u. Gerhardt, Jahresber. d. Chemie 1847/48, 508. — Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 125, 129 [1863].

23) Simon, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 131, 586, 618 [1900]. — Völckel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 89, 57 [1854]. — Bourgoin, Bulletin de la Soc. chim. 29, 309 [1878].

lein und CO₂ ¹); Destillation mit Glaspulver²). Erhitzen mit wenig H₂O auf 175° führt zu Traubensäure und Mesoweinsäure³), mit n-HCl auf 120—140° zu Antiweinsäure; Kochen mit verdünnter HCl oder H₂SO₄ zu Traubensäure, Mesoweinsäure, Brenzweinsäure; Kochen (2 St.) mit 30 proz. NaOH zu Traubensäure und Mesoweinsäure. Durch Oxydation der Weinsäure entsteht HCO₂H; durch MnO₂ bei SO⁺ Acetaldehyd⁴); durch Erhitzen mit rauchender H₂SO₄ CO und etwas CO₂, daneben Glykolsäure, Brenztraubensäure, Traubensäure; durch konz. H₃PO₄ bildet sich CO und CO₂. Weinsäure reduziert alle Lösungen cdler Metalle; aus ammoniakalischer Silberlösung scheidet sie Ag unter Spiegelbildung ab in Oxalsäure übergehend. JH reduziert zu Äpfelsäure, dann zu Bernsteinsäure; mit BrH entsteht Monobrombernsteinsäure; FeSO₄ reduziert zu Isoarabinsäure C₆H₁₀O₅; aus weimsaurem Eisenoxydul entsteht durch H₂O₂ Dioxymaleinsäure. PCl₅ erzeugt Chlorfumarsäurechlorid. Überführung der Weinsäure in Oxalessigsäure ⁵). Die H-Atome der beiden an CH gebundenen OH-Gruppen werden durch Metalle selten vertreten. Bei der Einwirkung organischer Säurechloride entstehen Verbindungen der Weinsäure mit organischen Säuren. Einwirkung von CH₂O + HCl auf Weinsäure⁶), Dimethylensäure:

 $\begin{array}{c} {\rm COO} \\ {\rm CHO} \\ {\rm CHO} \end{array} > {\rm CH}_2$ $\begin{array}{c} {\rm CHO} \\ {\rm COO} \end{array} > {\rm CH}_2$

Schmelzp. 296⁻⁷); Diformalweinsäuren ⁸). Wirkung der Weinsäure auf Phosphate ⁹). Weinsäure verhindert die Fällung von CuO und anderer Metalloxyde aus alkalischer Lösung, indem

sie lösliche Doppelsalze bildet: C₂H₂(O₂Cu)(CO₂K)₂ 10).

Salze (Tartrate): Drehungsvermögen s. oben. Acidität der sauren Salze 10). Rotationsdispersion¹¹). Brechungsvermögen¹²). — $C_4H_5O_6NH_4$. löslich in H_2O ; $C_4H_4O_6(NH_4)_2$. — $Hydroxylaminsalz: C_4H_6O_6(NH_2OH)_2. - C_4H_5O_6Li + H_2O; C_4H_4O_6Li_2. - C_4H_5O_6Na + H_2O;$ ${\rm C_4H_4O_6Na_2 + 2\,H_2O}\,,\, +\, 3\,{\rm H_2O};\, {\rm C_4H_4O_6NH_4Na} \,+\, 4\,{\rm H_2O}\,,\, {\rm spaltet\,\, sich\,\, bei\,\, 59^{\circ}\, 13});\, {\rm C_4H_4O_6LiNa}$ + 2 H₂O. — Weinstein (Cremor tartari) C₄H₅O₆K kommt in Weintrauben und Tamarinden vor; Darstellung: Der beim Gären des Mostes sich absetzende Weinstein wird gereinigt durch Löscn in heißem H₂O unter Zusatz von Ton und Eiweiß und Umkrystallisieren aus (HClhaltigem) H₂O. In H₂O wenig lösliche (0,45:100 bei 15°) Krystalle. Eigenschaften 14). Bestimmung im Wein 15). Abführmittel. — $C_4H_4O_6K_2 + \frac{1}{2}H_2O$. — $C_4H_4O_6NH_4K$; C₄H₄O₆LiK + H₂O. — Seignettesalz (Rochellesalz): C₄H₄O₆NaK + 4 H₂O, Krystalle in ${
m H_2O}$ löslich (1 : 1.7 bei 6°), spaltet sich bei 55° in Natrium- und Kaliumtartrat; Abführmittel (Pulvis acrophorus laxans) 15—20 g per os. — (C₄H₄O₆K)₂TeO. — C₄H₅O₆Rb, löslich in heißem H_2O ; Trennung des Rb vom C_5 ; $C_4H_4O_6Rb_2$; $C_4H_4O_6NaRb + 4H_2O$. $-C_4H_5O_6C_5$. $C_4H_4O_6Be + 3H_2O$; Berylliumtartrate 16). — $(C_4H_5O_6)_2Mg$; $C_4H_4O_6Mg + 4H_2O$; $C_4H_2O_6Mg_2$ $+3 \text{ H}_2\text{()}^{17}$); Doppelsalze. — $(\text{C}_4\text{H}_5\text{O}_6)_2\text{Ca}$. in H_2O wenig löshch. — $\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6\text{Ca} + 4 \text{ H}_2\text{O}$. kommt in Weintrauben und Sennesblättern vor; in H₂O wenig löslich (1:350 bei 100), in kalter NaOH oder KOH löslich, in der Hitze ausfallend, in weinsauren Alkalien und Ammonsalzen löslich; entsteht aus Weinstein beim Digerieren mit CaSO₄; Doppelsalz mit äpfelsaurem

2) Liebermann, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 15, 428 [1882].

3) Jungfleisch, Jahresber. d. Chemie 1872, 515.

4) Leonici, Stazioni sperim. agrarie ital. 43, 33 [1909].

Wohl u. Oesterlin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 1139 [1901].
 Henneberg u. Tollens, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 292, 53 [1896].

7) Sternberg, Pharmaz. Ztg. 46, 1003 [1901].

8) De Bruyn u. van Ekenstein, Recneil des travaux chim. des Pays-Bas 20, 331 [1901].
9) Quartaroli, Stazioni sperim. agrarie ital. 38, 83 [1905].

10) Smith, Zeitschr. f. physikal. Chemie 25, 193 [1898].

Kümmell, Poggend. Annalen d. Physik [2] 43, 509 [1891].
 Kanonnikow, Journ. f. prakt. Chemie [2] 31, 350 [1885].

13) Gernez, Jahresber. d. Chemie 1866, 404.

14) Heidenhain, Zeitschr. f. analyt. Chemie 22, 689 [1888]. — Wenger, Amer. Chem. Journ. 14, 625 [1892]. — Ostwald, Journ. f. prakt. Chemie [2] 29, 50 [1884]. — Pribram u. Glücksmann, Monatshefte f. Chemie 19, 161 [1898].

15) De la Source, Annales de Chim. analyt. appl. 5, 281 [1900].

16) Rosenheim, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 3424 [1899].

17) Mayer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 101, 166 [1857].

De Coninck u. Raynaud, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 135, 1351 [1902]. — Jowanowitsch, Monatshefte f. Chemie 6, 476 [1885].

Calcium¹). — $C_4H_4O_6Sr + 4H_2O$, $+ 3H_2O$; Doppelsalze. — $C_4H_4O_6Ba + H_2O$; Doppelsalze. — $C_6H_4O_6Zn + 2H_2O$; $C_4H_2O_6Zn_2 + {}^1/_2H_2O$?). — Boraxsalze³); Boraxweinstein (Tartarus boraxatus offic.) ist wahrscheinlich ein Gemenge, er wird dargestellt durch Eindampfen einer mit Weinstein versetzten Boraxlösung. — $(C_4H_4O_6)_3La_2 + 3H_2O$, $+ 9H_2O$. — $(C_4H_4O_6)_3Sm_2 + 6H_2O$. — $C_4H_5O_6Tl$; $C_4H_4O_6Tl_2$. — $(C_4H_2O_6)Zr_3(OH)_8 + 6H_2O$. — Salze der Titan- und Zinnweinsäure⁴). — $C_4H_4O_6Sn$, in H_2O löslich. — $(C_4H_4O_6)_3Ca_2 + 6H_2O$. — $C_4H_4O_6Pb$; $C_4H_2O_6Pb_2 + H_2O$ 5); $(C_4H_3O_6)_2Pb_3$ 6). — $(C_4H_4O_6)_3Ca_2 + 6H_2O$. (?); $(C_4H_4O_6)_3K_2Th_2$. — Arsentartrate 7). — $(C_4H_5O_6)_3Sb + 4H_2O$. in H_2O löslich; $(C_4H_4O_6)_3Sb_2 + 6H_2O$, aus H_2O durch Alkohol gefällt; $C_4H_3O_6Sb$. Antimonyltartrate 8); Brechweinstein

$$\begin{array}{c} \text{HO}_2\text{C} \cdot \text{CH}(\text{CHOH} \cdot \text{CO}_2\text{K})\text{O} \cdot \text{SbOH} \\ \text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6\text{K}(\text{SbO}) + \frac{1}{2}\text{H}_2\text{O} = & & & \text{9} \\ \text{HO}_2\text{C} \cdot \text{CH}(\text{CHOH} \cdot \text{CO}_2\text{K})\text{O} \cdot \text{SbOH} \end{array}$$

(Tartarus stibiatus), dargestellt aus arsenfreiem Antimonoxyd und reinem Weinstein durch Digerieren mit $\rm H_2O$; in $\rm H_2O$ löshich; unsicheres Bandwurmmittel, welches leicht zu Antimonvergiftungen führen kann $\rm ^{10}$), vor allem zur Lähmung der Darmgefäße; 0,2 g ev. toxisch für erwachsenen Menschen; wirksam gegen Trypanosomiasis bei Ratten $\rm ^{11}$); Einwirkung von Anilin-Brechweinstein auf die Schlafkrankheit $\rm ^{12}$). — $\rm (C_4H_4O_6)_3Di_2+6H_2O$. — $\rm (C_4H_4O_6)_3Bi_2+6H_2O$; $\rm C_8H_9O_{12}Bi+3H_2O$; Bi-Tartrate $\rm ^{13}$). — Chromsalze $\rm ^{14}$). — Uransalze $\rm ^{16}$). — Molybdän- und Wolframsalze $\rm ^{16}$); — Mangansalze $\rm ^{17}$). — $\rm C_4H_4O_6Fe^{-18}$); $\rm (C_4H_4O_6)_3Fe_2$]; $\rm _{2}+3Fe(OH)_3+3H_2O$; Doppelsalze $\rm ^{19}$); der offizinelle Eisenweinstein ist wahrscheinlich weinsaures Eisenoxydulkalium, dargestellt durch Digerieren von Weinstein mit Eisenfeilspänen und $\rm H_2O$. — Kobaltsalze $\rm ^{20}$). — Nickelsalze $\rm ^{21}$). — $\rm C_4H_4O_6Cu+3H_2O$; CuO-Alkalitartrate $\rm ^{22}$); Fehlingsche Lösung enthält wahrscheinlich CuO-K-Na-Ditartrate $\rm ^{23}$).

1) Ordonneau, Bulletin de la Soc. chim. [3] 6, 262 [1891].

Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 125. 146 [1863]. — Frisch, Jahresber. d. Chemie 1866, 401.

3) Duve, Jahresber. d. Chemie 1869, 540.

·4) Henderson, Orr u. Whitehead, Journ. Chem. Soc. 25, 555 [1899].

5) Erdmann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 21, 14 [1837].

6) Frisch, Jahresber. d. Chemie 1866, 400.

7) Werther, Journ. f. prakt. Chemie 32, 409 [1844]. — Henderson u. Ewing, Journ.

Chem. Soc. 67, 103 [1895].

8) Clarke u. Stallio, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 1788 [1880]. — Du mas u. Piria, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 64, 358 [1847]. — Clarke u. Evans, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2385 [1883]. — Peligot, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 64, 282 [1847]. — Knapp, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 32, 76 [1839].

9) Hale, Journ. Amer. Chem. Soc. 24, 828 [1902].

10) Böhm u. Unterberger, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 2 [1874]. — Prunier, Bulletin de la Soc. chim. [3] 23, 101 [1900].

11) Plimmer, Proc. Roy. Soc. 80B, 1, 11 477 [1908]. — Levaditi u. v. Knaffl - Lenz.

Chem. Centralbl. 1909, II, 1004.

12) Laveran, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 149, 546 [1909].

13) Schwarzenberg, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 61, 244 [1847]. — Fischer u. Grützner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, Ref. 884 [1894]. — Rosenheim u. Vogelsang, Zeitschr. f. anorgan. Chemie 48, 205 [1906].

14) Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 125, 145 [1863]. — Malaguti, Annalen d. Chemie

u. Pharmazie 48, 244 [1843].

- 16) Peligot, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 56, 231 [1845]. Frisch, Jahresber. d. Chemie 1866, 401.
- ¹⁶) Henderson u. Barr, Journ. Chem. Soc. 69, 1455 [1896]. Rosenheim, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 707 [1900].
 - 17) Schahus, Jahresher. d. Chemie 1854, 396. Descamps, Zeitschr. f. Chemie 1870, 317.

18) Dułk, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 2, 62 [1832].

¹⁹) Méhu, Jahresber. d. Chemie 1813, 569. — Wittstein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 236 [1847].

Jörgensen, Journ. f. prakt. Chemie [2] 18, 239 [1878].
 Fabian, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 103, 248 [1857].

22) Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 123, 46 [1862]. — Werther, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 52, 301 [1844]. — Bullnheimer u. Seitz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2347 [1899]. — Masson u. Steele, Journ. Chem. Soc. 75, 729 [1899].

²³) Bullnheimer u. Seitz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2350 [1899].

 $C_4H_5O_6Ag + H_2O$; Silbersalze 1). Weinsaures Kreatinin: $C_4H_6O_6 \cdot (C_1H_7ON_3)_2$, in H_2O lösliche Nadeln vom Zersetzungsp. 207-209°.

Derivate: Methylester HO₂C · (CHOH)₂CO₂CH₃ ²). Prismen vom Schmelzp. 76°.

 $[\chi]_{0}^{17.5} = +16.05$ (für H_2O c = 21).

Dimethylester H₃CO₂C(CHOH)₂CO₂CH₃. Aus der Säure und CH₃OH durch Sättigung mit HCl bei 0° und darauffolgendem Erwärmen im Vakuum auf 100°3). Krystalle vom Schmelzp. 48°. Siedep. 280°; 158,5° bei 12 mm. $[\alpha]_D^{20} = +2.14°$ (in flüssigem Zustande).

Äthylester HO₂C(CHOH)₂CO₂C₂H₅. Aus der Säure und abs. Alkohol bei 60—70° 4). Zerfließliche Krystalle vom Schmelzp. 90°. Drehungsvermögen ⁵). Salze ⁶).

Diäthylester $C_2H_5O_2C \cdot CH(OH)_2CO_2C_2H_5$ 7). Siedep. 280°; 157° bei 11 mm. $[\alpha]_D =$

 $+5,25^{\circ}$ (für Äther c = 1,388). Salze 8).

l-Dimenthylester $H_{19}C_{10}O_2C \cdot CH(OH)CH(OH)CO_2C_{10}H_{19}$. Aus Äthyltartrat und Menthol durch HCl bei $120-130^{\circ}$ 9). Schmelzp. $74-75^{\circ}$. $d_{100} = 0.9920$.

Tartraminsäure HO₂C · CH(OH)CH(OH)CONH₂ 10). Sirup.

Tartramid H₂NOC·CH(OH)CH(OH)CONH₂. Aus Methyltartrat im methylalkoholischer Lösung durch Ammoniak 11) 10). Schmelzp. 195° (unter Zersetzung). Rechtsdrehend. Löslich in H₂O, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther.

Diäthoxybernsteinsäure HO₂C · CH(OC₂H₅)CH(OC₂H₅)CO₂H. Durch Verseifen aus dem Diäthylester¹²). Prismen vom Schmelzp. 126—128°. Löslich in H₂O, Äther, Alkohol,

schwer in Benzol.

Glycerinweinsäure C₃H₅(OH)₂C₄H₄O₅(OH). Aus Weinsäure und Glycerin bei 100° 13). Einbasische Säure, welche wasserlösliche Salze bildet.

Diformalweinsäure OOC · CH(O)CH(O) · COO 14). Schmelzp. 296°.

--CH₂----CH₂-

Erythritweinsäure. 15) - Mannitweinsäure. 16)

Nitroweinsäure HO₂CCH(NO₃)CH(NO₃)CO₂H. Durch Nitrierung der Weinsäure 17). Unbeständige, seidenartige Krystalle. — Ester 18).

Acetylweinsäurediäthylester C₂H₅O₂C·CH(OOCCH₃)CH(OH)CO₂C₅H₅. Aus Weinsäurediäthylester und Acetylchlorid 19). Öl, in H_2O schwer löslich. $[\alpha]_D = +2,4^{\circ}$ (für Alkohol e = 1,2767).

Diacetylweinsäure HO₂CCH(O · OC · CH₃)CH(O · OCCH₃)CO₂H. Aus der Säure und Acetylchlorid durch längeres Kochen und Lösen des entstandenen Anhydrids in H₂O ²⁰).

1) Dumas u. Piria, Aunalen d. Chemie u. Pharmazie 44, 90 [1842].

3) Anschütz u. Pictet, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 1176 [1880].

4) Guerin, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 22, 248 [1837].
5) Fayollat, Bulletin de la Soc. chim. [3] 11, 185 [1894].

6) Mulder, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 8, 370 [1889].

7) Anschütz u. Pictet, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 1176 [1880]. — Frankland u. Mc Crae, Journ. Chem. Soc. 13, 310 [1898].

8) Mulder, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 8, 370 [1889]; 9, 250 [1890]; 14. 281

[1895].

9) Patterson u. Taylor, Proc. Chem. Soc. 21, 15 [1905].

10) Grote, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 130, 203 [1864]. 11) Frankland u. Slator, Journ. Chem. Soc. 83, 1349 [1903]. 12) Purdie u. Pitkeatley, Journ. Chem. Soc. 75, 159 [1899].
 13) Desplats, Jahresber. d. Chemie 1859, 500.

14) Sternberg, Pharmaz. Ztg. 46, 1003 [1901]. — De Bruyn u. van Ekenstein, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 20, 331 [1901].

¹⁵) Berthelot, Annales de Chim. et de Phys. [3] **54**, 84 [1858]. ¹⁶) Berthelot, Annales de Chim. et de Phys. [3] 47, 330 [1856].

17) Demole, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 1789 [1877]. — Kckulé, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 221, 245 [1883]. - Behrend u. Osten, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 343, 152 [1906].

18) Frankland, Journ. Chem. Soc. 83, 154 [1903]. — Henry, Berichte d. Deutsch. chem.

Gesellschaft 3, 532 [1870].

19) Perkin, Annalen d. Chemie u. Pharmazie, Suppl. 5, 283 [1867].

20) Pilz, Jahresber, d. Chemie 1861, 368. - Perkin, Annalen d. Chemie u. Pharmazie, Suppl. 5, 287 [1867].

²⁾ Guerin, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 22, 248 [1837]. — Tannhäuser, Zeitschr. f. Krystallographie 45, 183 [1908]. — Marckwald u. Karczag, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 1518 [1909].

Schmelzp. 58° (+ 3 H₂O). Löslich in H₂O oder Alkohol, wenig in CHCl₃. Drehungsvermögen 1). Ester 1)2). Anhydrid 3).

Metaweinsäure C₄H₆O₆. Entsteht beim Schmelzen von Weinsäure 4). Zerfließliche

Masse, Löslich in H.O. Bildet Salze.

Linksweinsäure (l-Säure).

 $C_4H_6O_6$. COOH $HO \cdot \overset{*}{C} \cdot H$ $H \cdot \overset{*}{C} \cdot OH$ COOH

Bildung: Aus dem traubensauren Natrium-Ammoniumsalz durch Spaltung 5); aus

1-Aldehydglycerinsäure

CHO HCOH COOH

durch HCN-Anlagerung und Verseifung durch H2SO4 6).

Darstellung: Aus der Traubensäure über das Cinchoninsalz?).

Physiologische Eigenschaften: Assimilation der l-Weinsäure durch Hefen 8); Oxydation durch Schimmelpilze⁹); als Nährstoff für Bac. mycoides¹⁰), für Penicillium glaucum¹¹) (vgl. d-Weinsäure). Durch den tierischen Organismus wird die Säure größtenteils verbrannt, 2,7 bis 6,4% erscheinen im Hundeharn wieder (per os)12). 1-Weinsäure wirkt stark auf das Herzzentrum nach intravenöser Injektion (Hund) 13).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Die 1-Weinsäure hat das gleiche spez. Gewicht, Schmelzpunkt, Löslichkeit, Krystallform wie die d-Säure; sie ist entgegengesetzt pyroelektrisch und dreht (in H₂O gelöst) die Polarisationsebene des Lichtes so viel nach links, wie eine gleich konz. Lösung der d-Säure nach rechts; aus der konz. Lösung gleicher Teile d- und l-Säure scheidet sich Traubensäure aus. Elektrisches Leitungsvermögen = 466.

Die Salze unterscheiden sich von denen der d-Säure durch Drehung und Löslichkeit 14), nicht in der Zusammensetzung.

Dimethylester. 15) — Diamid. 16)

Traubensäure, Paraweinsäure (r-Säure).

Mol.-Gewicht 150,06.

Zusammensetzung: 31,99% C, 4,04% H, 63,97% O.

 $C_4H_6O_6 + H_2O$.

1) Freundler, Annales de Chim. et de Phys. [7] 4, 245 [1895].

2) Wislicenus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 129, 187 [1864]. 3) Wohl u. Oesterlin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 1139 [1901]. - Anschütz u. Pictet, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 1178 [1880].

4) Laurent u. Gerhardt, Jahresber. d. Chemie 1847/48, 508.

5) Pasteur, Annales de Chim. et de Phys. [3] 28, 56 [1850]. — Bichat, Bulletin de la Soc. chim. 46, 54 [1886]. — Jungfleisch, Jahresber. d. Chemie 1883, 1084.

6) Neuherg u. Silhermann, Zeitschr. f. physiol. Chemie 44, 134 [1905].

- 7) Marckwald, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 42 [1896]. Kling, Bulletin de la Soc. chim. [4] 7, 774 [1910].
 - 8) Laurent, Annales de la Soc. Belg. de Microscopie 14, 29 [1890]. 9) Herzog u. Meier, Zeitschr. f. physiol. Chemie 59, 57 [1909].
 - 10) Pfeffer, Jahrb. f. wissensch. Botanik 28, 206 [1895].
 - 11) Pasteur, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 51, 298 [1860].

¹²) Brion, Zeitschr. f. physiol. Chemie **25**, 283 [1898].

- 13) Karczag, Zeitschr. f. Biol. 53, 218 [1909].
- 14) Gernez, Jahresher. d. Chemie 1866, 400. Pasteur, Jahresher. d. Chemie 1853, 418. - Chwolles, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 783 [1898].
- ¹⁵) Anschütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1399 [1885]. Hintze, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 247, 113 [1888].
 - 16) Pasteur, Jahresber. d. Chemie 1853, 416.

$$\begin{array}{c|cccc} COOH & COOH \\ \hline H \cdot \mathring{C} \cdot OH & HO \cdot \mathring{C} \cdot H \\ \hline HO \cdot \mathring{C} \cdot H & H \cdot \mathring{C} \cdot OH \\ \hline COOH & COOH \\ \hline d \cdot Weinsäure & 1 \cdot Weinsäure \\ \hline r \cdot Weinsäure \end{array}$$

Vorkommen: Im Traubensaft zuweilen neben d-Weinsäure.

Blldung: Die Mutterlauge des aus H2O umkrystallisierten, rohen Weinsteins enthält saures, traubensaures Kalium¹); aus der Weinsäure durch Kochen mit Säuren²) oder H₂O, besonders bei Gegenwart von Tonerde3); durch Vermischen äquivalenter Mengen d- und l-Säure 4) oder ihrer Cinchoninsalze bei 170°5). Durch Oxydation von Kohlehydraten (Dulcit, Mannit, Rohrzucker, Schleimsäure, Gummi, Inulin) mittels HNO₃ 6); durch Oxydation von β-Vinylacrylsäure CH₂: CH · CH : CH · CO₂H mittels 1 proz. KMnO₄ bei 0°7); durch Oxydation von Fumarsäure mittels KMnO₄ 8); aus Dibrombernsteinsäure HO₂CCHBr · CHBr · CO₂H durch Ag₂O ⁹) oder aus isodibrombernsteinsaurem Silber durch Kochen mit H₂O ¹⁰); aus Desoxalsäure C₂H · (OH)₂(CO₂H)₃ durch Kochen mit H₂O ¹¹); durch Reduktion von Glyoxylsäure CHO · CO₂H mit Zinkstaub und verdünnter Essigsäure 12); aus r-Diaminobernsteinsäure durch HNO₂ 13); aus Glyoxal (CHO)₂ und HCN entsteht das Nitril 14).

		ler Traube	_		UXai	(0110)2 und	. 11(Nicinj.
$\mathrm{CH}_2\cdot\mathrm{OH}$		CH_2		COOH		COOH		СООН	СООН
CH ₃	→	$\ddot{\mathrm{CH}}_{2}$	\rightarrow	CH_2	>	$_{ m CHBr}$	→	CHBr -	→ CH
ļ				$\mathrm{CH_2}$		CH_2		CHBr	ĊН
			В	COOH ernsteinsäu		COOH Brom-	Dil	COOH prombernsteinsäur	COOH re Fumarsäure
			→		f	pernsteinsäure		¥	2
СНО		СООН		CN				CO	HC
СНО	>	СНО	>	снон			->-	CH	ОН
				снон				CH	ОН
Glyoxal	G	lyoxylsäure		CN				CO	OH ensäure
,		.,,							Κ,
				COONa		$COOC_2H_5$		$(COOC_2H_5)_2$	$(COOH)_2$
CO	>	HCOONa	→	COONa	->	COOC ₂ H ₅	->	COH -	· C·OH
								СНОН	СНОН
								COOC ₂ H ₅	соон
						Oxaläther			Desoxalsäure

1) Jungfleisch, Bulletin de la Soc. chim. 21, 146 [1874].

2) Dessaignes, Jahresber. d. Chemie 1856, 463; Bulletin de la Soc. chim. 5, 356 [1863]. — Jungfleisch, Bulletin de la Soc. chim. 18, 203 [1872].

3) Jungfleisch, Bulletin de la Soc. chim. 30, 191 [1878].

4) Pasteur, Annales de Chim. et de Phys. [3] 28, 56 [1850].

5) Pasteur, Jahresber. d. Chemie 1853, 422.

6) Carlet, Jahresber. d. Chemie 1860. 249; 1861, 367. — Hornemann, Jahresber. d. Chemie 1863, 381. — Kiliani, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 205, 165.

7) Döbner, Berichte d. Deutsch. chem. Geschlschaft 35, 1136 [1902].

8) Kekulé u. Anschütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 2150 [1880]; Annalen d. Chemie u. Pharmazie 226, 191 [1884].

9) Pasteur, Annalen d. Chemie u. Pharmazie, Suppl. 2, 242 [1862/63]. — Jungfleisch, Bulletin de la Soc. chim. 19, 198 [1873].

10) Demuth u. Meyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 268 [1888].

Löwig, Jahresber. d. Chemie 1861, 605. — Klein, Journ. f. prakt. Chemie [2] 20, 157 [1879].
 Genvresse, Bulletin de la Soc. chim. [3] 7, 226 [1892].

13) Farchy u. Tafel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 1989 [1876].

14) Pollak, Monatshefte f. Chemie 15, 480 [1894]. — Strecker, Zeitschr. f. Chemie 1868, 216. — Schöyen, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 132, 168 [1864].

Darstellung: Aus d-Weinsäure durch Kochen mit Natronlauge 1).

Reaktionen: Die Säure und ihre Salze sind inaktiv. Traubensäure fällt die Lösungen der Kalksalze, auch Gipslösung (Weinsäure nicht). Das Ca-Salz löst sich in HCl und ist sofort durch Ammoniak fällbar (Unterschied von Weinsäure). Das traubensaure Na-NH₄-Salz spaltet sich beim Krystallisieren in d- und l-weinsaures Salz.

Quantitative Bestimmung der Tranbensäure neben d- und i-Weinsäure 2).

Physiologische Eigenschaften: Zerlegung des Natrium-Ammoniumsalzes der Traubensäure in d- und l-weinsaure Salze durch die Lebenstätigkeit niederer Pilze³); Spaltung der Säure oder ihrer Salze in d- und l-Säure und Zerstörung der d-Säure durch Schimmelpilze⁴), durch Penicillium glaucum⁶); Spaltung durch Bakterien⁶); die Zerstörung der Säure ist durch Aspergillus niger am größten bei einer Temperatur von 35° 7). Die Traubensäure wird von den Weinsäuren im tierischen Organismus am wenigsten oxydiert, im Hundeharn findet sich nach Einnahme per os 24,7—42% der Säure wieder⁸). Nach intravenöser Injektion (Hund) wirkt sie auf das Herzzentrum⁹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Trikline Krystalle vom Schmelzp. 203 bis 204° (+ H₂O); 205—206° (unter Zersetzung). Die Traubensäure ist eine spaltbare Zusammenlagerung von + und — Weinsäure. Spez. Gewicht I,6873; 1,697 (+ H₂O); 1,7782 (H₂O-frei) bei 7°. Molekulare Verbrennungswärme = 278,4 Cal. (+ H₂O); 279,5 Cal. (H₂O-frei). Neutralisationswärme (durch KOH) = +25,735 Cal. Lösungswärme = -5,8 Cal.; 7,065 Cal.; 6,9 Cal. (H₂O-frei); 5,4 Cal. (H₂O-frei). Spaltung der Säure in verdümnten Lösungen ¹⁰). Elektrisches Leitungsvermögen ¹¹). Löslichkeit in H₂O ¹²), die r-Säure ist weniger löslich als d-Säure. Spez. Gewicht der Lösungen ¹³). Löslich in Alkohol (1:48). Das Verhalten der Traubensäure beim Erhitzen oder gegen Reagenzien ist dem der Weinsäure völlig gleich. Auf 130—140° mit n-HCl erhitzt geht sie teilweise in Mesoweinsäure über.

 $\begin{array}{l} \textbf{Salze}^{\ 14}) \, (\text{Racemate}); \, \text{Spaltung der Salze in die der d- und l-Weinsäure}^{\ 15}), \, & -\text{C}_4\text{H}_5\text{O}_6\text{NH}_4; \\ \text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6(\text{NH}_4)_2. \, & -\text{C}_4\text{H}_5\text{O}_6\text{Na} + \text{H}_2\text{O}}, \, \, \text{löslich in } \, \text{H}_2\text{O}; \, \, \text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6\text{Na}_2, \, \, \text{löslich in } \, \text{H}_2\text{O}. \, \, -\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6\text{NH}_4\text{Na} + \text{H}_2\text{O}. \, & -\text{C}_4\text{H}_5\text{O}_6\text{K}, \, \, \text{leichter in } \, \text{H}_2\text{O} \, \, \text{löslich als Weinstein; } \, \text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6\text{K2}, \\ \text{H}_2\text{O}, \, + 2\,\text{H}_2\text{O}. \, & -\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6\text{NaK}, \, + 3\,\text{H}_2\text{O}, \, + 4\,\text{H}_2\text{O}, \, \, \text{löslich in } \, \text{H}_2\text{O}. \, - \, \text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6\text{Rb}; \\ \text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6\text{Rb}_2 + 2\,\text{H}_2\text{O}. \, & -\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6\text{Mg} + 5\,\text{H}_2\text{O}, \, \, \text{löslich in } \, \text{H}_2\text{O}. \, - \text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6\text{Ca} + 4\,\text{H}_2\text{O}. \\ \text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6\text{ST} + 4\,\text{H}_2\text{O}. \, & -\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6\text{Mg} + 2^{1/2}\,\text{H}_2\text{O}, \, + 5\,\text{H}_2\text{O} \, \, \text{bei } 0^\circ, \, \, \text{kaum löslich in } \, \text{H}_2\text{O}. \, - \\ \text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6\text{Cd}. \, & -\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6\text{Rd}, \, + 2^{1/2}\,\text{H}_2\text{O}, \, \, \text{löslich in } \, \text{H}_2\text{O}. \, - \text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6\text{Na} \\ \text{Cd}. \, & -\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6\text{NH}_4 \cdot (\text{AsO}) + ^{1/2}\,\text{H}_2\text{O}, \, \, \text{löslich in } \, \text{H}_2\text{O}, \, \, \text{coshich in } \, \text{H}_2\text{O}. \, - \text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6\text{Na} \\ \text{O}_6\text{NH}_4 \cdot (\text{AsO}) + ^{1/2}\,\text{H}_2\text{O}, \, \, \text{löslich in } \, \text{H}_2\text{O}. \, - \text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6\text{K}(\text{SbO}) + ^{1/2}\,\text{H}_2\text{O}, \, \, \text{löslich in } \, \text{H}_2\text{O}. \, - \text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6\text{K}(\text{SbO}) + ^{1/2}\,\text{H}_2\text{O}, \, \, \text{löslich in } \, \text{H}_2\text{O}. \, - \text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6\text{K}(\text{SbO}) + ^{1/2}\,\text{H}_2\text{O}, \, \, \text{löslich in } \, \text{H}_2\text{O}. \, - \text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6\text{K}(\text{SbO}) + ^{1/2}\,\text{H}_2\text{O}, \, \, \text{löslich in } \, \text{H}_2\text{O}. \, - \text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6\text{K}(\text{SbO}) + ^{1/2}\,\text{H}_2\text{O}, \, \, \text{löslich in } \, \text{H}_2\text{O}. \, - \text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6\text{Ca} + 2\,\text{H}_2\text{O}, \, \, \text{löslich in } \, \text{H}_2\text{O}. \, - \text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6\text{Ca} + 2\,\text{H}_2\text{O}, \, \, \text{löslich in } \, \text{H}_2\text{O}. \, - \text{C}_4\text{H}_4\text{O}_6\text{Ca} + 2\,\text{H}_2\text{O}, \, \, \text{löslich in } \, \text{H}_2\text{O}. \,$

Methylester HO₂C · CH(OH)CH(OH)CO₂CH₃ ¹⁶). In H₂O lösliche Krystalle.

Hollemann, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 12, 66 [1898].
 Pasteur, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 46, 615 [1858]; 51, 298 [1860].

5) Pastenr, Jahresber. d. Chemie 1860, 250.

7) Condelli, Gazzetta chimica ital. 34, II, 86 [1904].

9) Karczag, Zeitschr. f. Biol. **53**, 218 [1909].

10) Raoult, Zeitschr. f. physikal. Chemie 1, 186 [1887].

11) Bischoff n. Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 8, 465 [1891].

¹²) Leidie, Zeitschr. f. analyt. Chemie **22**, 269 [1883].

13) Marchlewski, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 25, 1560 [1892].

¹⁾ Hollemann, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 17, 83 [1898].

⁴⁾ Pfeffer, Jahrb. f. wissensch. Botanik 28, 205 [1895]. — Ulpiani u. Condelli, Gazzetta chimica ital. 30, 1, 382 [1900]. — Mc Kenzie u. Harden, Proc. Chem. Soc. 19, 48 [1903]. — Herzog u. Meier, Zeitschr. f. physiol. Chemie 59, 57 [1909].

⁶⁾ Lewkowitsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1568 [1883].

⁸⁾ Pohl, Archiv f. experim. Pathol. n. Pharmakol. 37, 413 [1896]. — Brion, Zeitschr. f. physiol. Chemie 25, 283 [1898].

¹⁴⁾ Fresenius, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 41, 1 [1842]. — Schloßberg, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 1082 [1900]. — Raoult, Zeitschr. f. physikal. Chemie 1, 186 [1887]. — van't Hoff u. Müller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2206 [1898]; 32, 858 [1899].

¹⁶⁾ Gernez, Zeitschr. f. Chemie 1866, 754.

¹⁶⁾ Guérin, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 22, 252 [1837].

Dimethylester $\rm H_3CO_2C \cdot CH(OH)CH(OH)CO_2CH_3$. Entsteht durch Zusammenschmelzen der d- und l-Dimethylester ¹). Krystalle (aus Alkohol) vom Schmelzp. 85°; Siedep. 282°; 158° bei 11,5 mm.

Äthylester $\mathrm{HO_2C}\cdot\mathrm{CH(OH)CH(OH)CO_2C_2H_5}^2$). Zerfließliche Krystalle.

Diäthylester H₅C₂O₂C · CH(OH)CH(OH)CO₂C₂H₅ ¹). Siedep. 157° bei 11,5 mm. Monoformaltraubensäure HO₂C · CHO · CH₂OHC · CO₂H₅ . Schmelzp. 148° ³).

Nitrotraubensäure ${\rm HO_2C\cdot CH(NO_3)CH(OH)CO_2H~^4)}$. In abs. Alkohol lösliche Krystalle,

Diacetyltranbensäureanhydrid OCCH(OOCCH3)CH(OOCCH3)CO. Aus der Säure und

Acetylchlorid⁵). Schmelzp. 126°; 122—123°. Inaktiv. Nitril NC·CH(OH)·CH(OH)CN⁶).

Inaktive Weinsäure, Mesoweinsäure (i-Säure).

 $C_4H_6O_6+H_2O$.

СООН Н · Ç · ОН СООН

Bildung: Aus d-Weinsäure durch längeres Kochen mit H₂O oder HCl 7) oder durch Erlitzen im Rohr auf 165° mit H₂O 8); aus weinsaurem Cinchonin bei 170° 9); durch Oxydation von Glycerin¹0). Erythrit C₄H₆(OH)₄ ¹¹). Sorbin C₆H₁₂O₆ ¹²), Lävulose C₆H₁₂O₆ ¹³); ferner durch Oxydation von Phenol in alkalischer Lösung bei 0° ¹⁴); von Maleinsäure durch KMnO₄ ¹⁵); aus Aldehydglycerinsäure HO₂C · CH(OH)CHO durch HCN-Anlagerung und Verseifung mittels H₂SO₄ ¹⁶); aus Dibrombernsteinsäure durch Ag₂O ¹²) oder Diamidohernsteinsäuren durch HNO₂ ¹³); aus Trichloracetyldibrompropionsäure CCl₃CO(CHBr)₂CO₂H ¹³).

Darstellung: Aus d-Weinsäure durch Kochen mit NaOH 20).

Bestimmung der i-Säure, d-Säure und Traubensäure nebeneinander²¹).

1) Anschütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1398 [1885]. — Pictet, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 1178 [1880].

2) Guérin, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 22, 252 [1837].

3) De Bruyn u. van Ekenstein, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 21, 310 [1902].

4) Dessaignes, Jahresber. d. Chemie 1857, 306.

5) Perkin, Annalen d. Chemie u. Pharmazie, Suppl. 5, 289 [1867].

6) Pollak, Monatshefte f. Chemie 15, 480 [1894].

7) Dessaignes, Bulletin de la Soc. chim. 5, 356 [1863].

8) Jungfleisch, Bulletin de la Soc. chim. 19, 901 [1873]. — Meißner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1576 [1897].

9) Pasteur, Jahresber. d. Chemie 1853, 423.

10) Przybytek, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 13, 330 [1881].

¹¹) Przybytek, Journ. d. russ. plysikal.-chem. Gesellschaft 12, 209 [1880]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1412 [1884].

12) Dessaignes, Annalen d. Chemie u. Pharmazie, Suppl. 2, 245 [1862/63].

13) Smith u. Tollens, Berichte d. Deutsch. chem. Gcsellschaft 33, 1277 [1900]. — Kiliani, Berichte d. Deutsch. chem. Gcsellschaft 14, 2530 [1881].

14) Döbner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 1755 [1891].

15) Kekulé n. Anschütz, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 14, 713 [1881].

16) Neuberg n. Silbermann, Zeitschr. f. physiol. Chemie 44, 134 [1905].

17) Jungfleisch, Bulletin de la Soc. chim. 19, 198 [1873]. — Pasteur, Annalch d. Chemie u. Pharmazie, Suppl. 2, 242 [1862/63].

18) Lehrfeld, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1819 [1881]. — Farchy u. Tafel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 1986 [1893].

19) Kckulé u. Strecker, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 223, 189 [1884].

20) Hollemann, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 17, 83 [1898].
21) Winter, Zeitschr. f. physikal. Chemie 56, 465 [1906]. — Hollemann, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 17, 66 [1898].

Physiologische Eigenschaften: Oxydation durch Schimmelpilze1). Die i-Säure wird vom tierischen Organismus (Hund per os) zum größten Teil, bis auf 2,4-6,7%, verbrannt2).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Tafeln vom Schmelzp. 140° (H2O-frei). Spez. Gewicht I,666. Die i-Säure gleicht der Traubensäure. Diese entsteht aus ihr bei 200° 3) oder bei 175° bei Gegenwart von H₂O oder bei 130-140° bei Gegenwart von n-HCl. Die i-Säure fällt Gipslösung nicht.

Salze, 4) Methylester, 5) Dimethylester, 5) Diathylester, 6) Monoformalantiweinsäure, 7) Nitril. 8)

1) Herzog u. Meier, Zeitschr. f. physiol. Chemie 59, 57 [1909].

2) Brion, Zeitschr. f. physiol. Chemie 25, 283 [1898].

- 3) Dessaignes, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 136, 212 [1865].
- 4) Dessaignes, Annalen d. Chemie u. Pharmazie, Suppl. 2, 246 [1862/63]. Tanatar, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 1383 [1880].
 - b) Marckwald u. Karczag, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 1518 [1909].

 - 6) Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 20, 385 [1896].
 7) De Bruyn u. van Ekenstein, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 21, 310 [1902].
 8) Pollak, Monatshefte f. Chemie 15, 471 [1894].

D. Dreibasische Säuren (Tricarbonsäuren).

Von

Albrecht Thiele-Berlin.

Tricarballylsäure.

Mol.-Gewicht 176,08.

Zusammensetzung: 40,89% C, 4,59% H, 54,52% O.

 $C_6H_8O_6$.

COOH

 $H\cdot C\cdot H$

 $H \cdot C \cdot COOH$

 $H \cdot C \cdot H$

COOH

Vorkommen: In unreifen Runkelrühen (nicht in der frischen Rübe)¹); in den Verdampfungsapparaten der Zuckerfabriken²).

Bildung: Durch Oxydation der Gallussäure $C_6H_2(OH)_3(CO_2H)$ mittels $KClO_3 + HCl^3$), der Diallylessigsäure $(CH_2: CH \cdot CH_2)_2: CH \cdot COOH$ mittels verdünnter HNO_3^4); durch

Reduktion der Aconitsäure $HO_2C \cdot CH : C \stackrel{\angle CO_2H}{CH_2 \cdot COOH}$ mittels Natriumamalgam 5) oder durch elektrolytische Reduktion 6); aus Citrazinsäure $HO_2C \cdot C \stackrel{\angle CH = C(OH)}{CH - C(OH)} N$ durch

Kochen mit Sn + HCl 7); aus den Diäthylestern der Malonsäure oder Fumarsäure durch Natriumäthylat und darauffolgendes Kochen mit verdünnter HCl 8); aus $_{\alpha}$ -Epidichlorhydrin CH $_2$ Cl \cdot C \cdot Cl \cdot CH $_2$ 9), aus $_{\beta}$ -Chlor- $_{\alpha}$ -(oder- $_{\beta}$ -)Crotonsäureester CH $_3$ CCl \cdot CH \cdot CO $_2$ CQ $_2$ H $_5$ 10) durch Kochen mit alkoholischer KCN und Verseifen durch KOH; aus Allyltricyanid C $_3$ H $_5$ (CN) $_3$ durch Kali 11); aus Acetyltricarballylsäureester durch Kali 12); aus Cyantricarballylsäureester 13); weitere Bildungsweisen 14).

Darstellung: Durch Reduktion der Aconitsäure mittels Natriumamalgam und Reinigung der Säure über das Bleisalz und Umkrystallisieren aus Äther¹⁵).

1) Lippmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 707 [1878].
2) Lippmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1649 [1879].

3) Schreder, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 177, 292 [1875].

- 4) Wolff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 201, 53 [1880].
 5) Dessaignes, Annalen d. Chemie u. Pharmazie, Suppl. 2, 188 [1862/63].
- 6) Marie, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 136, 1331 [1903].
 7) Behrmann u. Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2692 [1884].
- 8) Auwers, Köbner u. Meyenburg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 2889 [1891].
- 10) Claus, Annalen d. Chemic u. Pharmazie 191, 63 [1878]. Claus u. Lischke, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1089 [1881].
 - Simpson, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 136, 272 [1865].
 Miehle, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 190, 322 [1878].

9) Claus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 170, 131 [1873].

- 13) Bone u. Sprankling, Journ. Chem. Soc. 81, 29 [1902].
 14) Bischoff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 2164 [1880]; 29, 1279, 1742 [1896].
- 15) Wichelhaus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 132, 62 [1864]. Emery, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 2920 [1889].

Physikalische und chemische Eigenschaften: Krystalle vom Schmelzp. 162—164°: 165°; 166°. Teilweise unzersetzt sublimierbar. Molekulare Verbrennungswärme (hei konstantem Druck) = 516,3 Cal. Neutralisationswärme¹). Elektrische Leitfähigkeit²). Löslich in H₂O (40,5: 100 H₂O hei 14°), in Alkohol, schwer in Äther. Bildet mit Säureanhydriden Ketodilactone³). Hydrazid und Azid⁴).

 $\begin{array}{l} \textbf{Salze:}^5) \ C_3H_5(CO_2H)_2(CO_2NH_4) + C_3H_5(CO_2H)(CO_2NH_4)_2; \ C_3H_5(CO_2NH_4)_3 + H_2O. \ - C_3H_5(CO_2Li)_3 + 2\ H_2O. \ - C_3H_5(CO_2H)_2(CO_2Na) + H_2O; \ C_3H_5(CO_2H)(CO_2Na)_2 + H_2O, \ + 2\ H_2O; \ C_3H_5(CO_2H)_2(CO_2N) + 2\ H_2O; \ C_3H_5(CO_2H)_2(CO_2N) + 2\ H_2O; \ C_3H_5(CO_2H)_2(CO_2N) + C_3H_5(CO_2H)_2(CO_2N)_2 + \frac{1}{2}H_2O; \ C_3H_5(CO_2N)_3 + H_2O. \ - \frac{1}{2}H_5(CO_2H)(CO_2N)_2 + \frac{1}{2}H_2O; \ C_3H_5(CO_2N)_3 + H_2O. \ - \frac{1}{2}H_5(CO_2)_3 \\ - \frac{1}{2}C_3H_5(CO_2)_3 \\ -$

 $\textbf{Methylester} \quad \text{CH}_2(\text{COOH}) \\ \text{CH}(\text{COOH}) \\ \cdot \\ \text{CH}_2(\text{CO}_2 \\ \text{CH}_3) \quad \text{und} \quad \text{CH}_2(\text{COOH}) \\ \cdot \\ \text{CH}(\text{COOCH}_3) \\$

· CH₂(COOH). Öle⁶). Bilden Silbersalze.

Trimethylester $C_3H_5(CO_2CH_3)_3$ 6) 7). Siedep. 205—208° bei 48 mm; 150° hei 13 mm. Spez. Gewicht 1,1381 bei 0°; 1,18221 bei 20°.

Triathylester C₃H₅(CO₂C₂H₅)₃. Siedep. 295—305°.

Glycerintricarballylsäure $\rm C_9H_{18}O_8$ 8). Durch Erhitzen der Säure mit Glycerin auf 200°.

Trichlorid C₃H₅(COCl)₃ 9). Siedep. 140° hei 14 mm.

Tricarballylaminsäure $C_3H_5(CO_2H)_2(CONH_2)$. Aus dem Anhydrid und Ammoniak in ätherischer Lösung ¹⁰). $C_3H_5(CO_2H)(CO_2NH_4)(CONH_2)$.

Triamid $C_3H_5(CONH_2)_3$ ¹¹). Prismen (aus H_2O) vom Schmelzp. $205-207^\circ$ (unter Zersetzung). Unlöslich in Alkohol.

Anhydrid $C_3H_5(CO_2H) < CO \\ CO > O$. Aus der Säure beim Erhitzen mit Acetylchlorid oder im Vakuum 10). Nadeln (aus Eisessig) vom Schmelzp. 131—132°. Löslich in H_2O , Alkohol.

Anhydrosäure.5) Siedep. 215-225° bei 45 mm.

Chlortricarballylsäuretrimethylester C₃H₄Cl(CO₂CH₃)₃ 12). Öl.

Bromtricarballylsäure C₃H₄Br(CO₂H)₃. Aus Aconitsäure durch Erhitzen auf 100° mit bei 0° gesättigter HBr ¹³). Krystalle (aus Äther). Durch H₂O zersetzlich.

Dibromtricarballylsäureester $C_3H_3Br_2(CO_2H)(CO_2C_2H_5)_2^{14}$) und $C_3H_3Br_2(CO_2C_2H_5)_3^{15}$).

Aconitsäure.

Mol.-Gewicht 174,06.

Zusammensetzung: 41,37% C, 3,48% H, 55,15% O.

C6H5O6.

¹⁾ Massol, Annales de Chim. et de Phys. [7] 1, 212 [1894].

²⁾ Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 10, 563 [1892]. — Walker, Journ. Chem. Soc. 61, 707 [1892].

³⁾ Fittig, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 2145 [1897].

⁴⁾ Curtius, Journ. f. prakt. Chemie [2] 62, 232 [1900].

⁵⁾ Guinochet, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, II, 146 [1890].

⁶⁾ Bone u. Sprankling, Journ. Chem. Soc. 81, 29 [1902].

⁷⁾ Emery, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 2922 [1889].
8) Simpson, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 136, 274 [1865].

Emery, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 2921 [1889].
 Emery, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 597 [1891].
 Emery, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 2923 [1889].

¹²⁾ Hunaeus, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 1750 [1876].
13) Sabanejew, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 8, 290 [1876].

Ruhemann u. Allhusen, Journ. Chem. Soc. 65, 9 [1894].
 Michael u. Tissot, Journ. f. prakt. Chemie [2] 52, 342 [1895].

COOH $H \cdot C \cdot H$ $C \cdot COOH$ $C \cdot H$ COOH

Vorkommen: In Aconitumarten1), in Equisetum fluviatile2) als Calciumsalz; in den Blättern von Adonis vernalis als Calcium- oder Kaliumsalz³); in Achillea Millefolium⁴); im Kraut von Delphinium consolida⁵); im Runkelrübensafte⁶); im Zuckerrohrsafte und Kolonialzucker 7).

Bildung: Aus Citronensäure HO₂C · CH₂ · (OH) · C · (COOH) · CH₂ · CO₂H durch Erhitzen für sich, auch im Rohr⁸), oder längeres Kochen mit HCl⁹) oder HBr¹⁰) oder mit HCl im Rohr auf 130—140° 11); aus Aconitoxalsäuretriäthylester durch alkoholisches Kali 12); aus α -Cyanaconitsäureäthylester $CN \cdot CH(CO_2C_2H_5) \cdot C \cdot (CO_2C_2H_5) : CH \cdot CO_2C_2H_5$ durch Hydrolyse mit sauren Verseifungsmitteln 13); aus Acetylendicarbonsäurediäthylester und Natriummalonsäurediäthylester 14); aus Dibromacetobernsteinsäureester durch Erhitzen mit

 ${\rm BaCO_3\ und\ Ba(OH)_2\ ^{15});\ aus\ Citrazinamid\ H_2N\cdot OC\frac{CH\cdot C(OH)}{CH\cdot C(OH)}N\ durch\ Erhitzen\ mit}$ KOH auf 150° 16). Synthese aus Oxalsäure und Malonsäure (Methylocitronensäure) 17).

Darstellung: Aus Citronensäure durch schnelles Erhitzen, bis der Luftkühler mit öligen Tropfen besetzt ist, Erhitzen des erhaltenen Produktes während einiger Stunden mit H₂O, bis die erkaltende Masse krystallinisch und darauffolgendes Behandeln mit Äther 18). Aus Citronensäure durch Behandeln mit Mineralsäuren 19), auch bei höherer Temperatur (140°) 20). Aus Acetyleitronensäureanhydrid durch alkoholisches Kali²¹) oder Acetyleitronensäuretriäthylester durch Erhitzen auf 250-280° 22).

Physiologische Elgenschaften: Aconitsaures Calcium geht bei der Gärung mit Käse in Bernsteinsäure über 23). Ungiftig (2 g subeutan injiziert, Kaninchen).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Konstitution 24). Blättchen vom Schmelzp. 191° (unter Zersetzung). Molekulare Verbrennungswärme 481,319 Cal. Elektrische Leitfähigkeit ²⁵). Löslich in H₂O (18,6: 100 H₂O bei 13°), in 80 proz. Alkohol (1: 2 bei 12°), in Äther (Trennung von Citronensäure). Beim Erhitzen mit $\mathrm{H_2O}$ auf 180° oder für sich über 191°

2) Baup, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 77, 293 [1851]. 3) Linderos, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 182, 365 [1876].

4) Zanon, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 58, 21 [1846]. — Hlasiwetz, Jahresber. d. Chemie 1857, 331.

5) Wicke, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 30, 98 [1854].

6) Lippmann, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1650 [1879].

7) Parsons, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 4, 39 [1882]. — Behr, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 351 [1877].

8) Kämmerer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 139, 269 [1866].

9) Dessaignes, Jahresher. d. Chemie 1856, 463. 10) Mercadante, Jahresber. d. Chemie 1871, 597.

11) Hergt, Jahresher. d. Chemie 1873, 596.

12) Claisen u. Hori, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 120 [1891].

13) Rogerson u. Thorpe, Proc. Chem. Soc. 22, 87 [1906]. ¹⁴) Michael, Journ. f. prakt. Chemie [2] 49, 21 [1894].

15) Conrad, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellsehaft 32, 1007 [1899].

16) Ruhemann u. Orton, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 1271 [1894]. ¹⁷) Anschütz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 323, 228 [1903]. — Anschütz u. Clarke, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 306, 28 [1899].

18) Pawolleck, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 178, 153 [1875].

19) Hentschel, Journ. f. prakt. Chemie [2] 35, 205 [1887].

²⁰) Hunaeus, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 1751 [1876].

²¹) Easterfield u. Sell, Journ. Chem. Soc. **61**, 1007 [1892].

²²) Ansehütz u. Klingemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1954 [1875].

²³) Dessaignes, Jahresber. d. Chemie 1850, 375.

24) Ruhemann u. Orton, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 27, 3456 [1894].

25) Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 10, 570 [1892]. — Walker, Journ. Chem. Soc. 16, 770 [1892].

¹⁾ Braconnot, Annales de Chim. et de Phys. 65, 277 [1808]. — Benneracheidt, Berzehus' Jahresher. 10, 189 [1831].

zerfällt die Säure in Itaconsäure $C_3H_4(CO_2H)_2$ und CO_2 . KMn O_4 oxydiert in saurer Lösung zu HCOOH und CO_2 ¹). Natriumamalgam reduziert zu Tricarballylsäure. Verbindet sich bei 100° mit rauchender HBr zu Bromtricarballylsäure und mit HClO zu Chlorcitronensäure.

Salze: ²) $C_6H_4O_6(NH_4)_2$; $C_6H_3O_6(NH_4)_3$, H_2O -löslich beide Salze. — $C_6H_3O_6Li_3+2$ H_2O . — $C_6H_4O_6Na_2+H_2O$ (?); $C_6H_3O_6Na_3+H_2O$. — $C_6H_5O_6K$; $C_6H_4O_6K_2+H_2O$, wasser-lösliche Salze; $C_6H_3O_6K_3+2$ H_2O , zerfließlich. — $(C_6H_3O_6)_2Mg_3+3$ H_2O , in H_2O löslich. — $C_6H_4O_6Ca+H_2O$; $(C_6H_3O_6)_2Ca_3+3$ H_2O , +6 H_2O , in H_2O schwer löslich; eine Lösung der Säure gibt beim Kochen mit überschüssigem Kalkwasser keinen Niederschlag (Unterschied von Citronensäure). — $(C_6H_3O_6)_2Sr_3+3$ H_2O . — $(C_6H_5O_6)_2Ba$, in H_2O löslich; $(C_6H_3O_6)_2Ba_3$, +3 H_2O . — $(C_6H_3O_6)_2Zn_3+3$ H_2O ; wird dargestellt im Rohr bei $110-130^\circ$ aus der Säure und 2 100° in 100° 100°

Trimethylester (H₃CO₂C)H₂C · C(CO₂CH₃) : CH(CO₂CH₃). Aus der Säure in Methyl-

alkohol durch HCl 3). Siedep. 270-271°; 161° bei 14 mm 4).

Triäthylester ($H_6C_2O_2C)CH_2 \cdot C \cdot (CO_2C_2H_6)$: $CH(CO_2C_2H_6)$. Siedep. 275°; 171° bei 14 mm. Reaktionen 6).

Anhydrid OC · CH2 · C(COO) : CH(CO2H) (?). Aus der Säure durch Kochen mit über-

schüssigem Acetylchlorid 6). Würfel (aus Benzol) vom Schmelzp. 95°. Löslich in Alkohol, Äther.

Chlorid ClOC · CH $_2$ · C(COCl) : CH(COCl). Aus der Säure + POCl $_3$ durch PCl $_6$ 7). Siedep. 155—157° bei 20 mm.

Amid $H_2NOC \cdot CH_2C(CONH_2)$: $CH(CONH_2)$ 8). Nadeln (aus H_2O) vom Zersetzungsp. über 260°. Löslich in heißem H_2O , unlöslich in Alkohol, Äther.

1) Perdrix, Bulletin de la Soc. chim. [3] 23, 645 [1900].

3) Hunaeus, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 1750 [1876].

6) Ruhemann, Journ. Chem. Soc. 69, 530 [1896].

6) Easterfield u. Sell, Journ. Chem. Soc. 61, 1009 [1892].

²⁾ Regnault, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 19, 148, 152 [1836]. — Crasso, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 34, 60 [1840]. — Baup, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 37, 293 [1851]. — Otto, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 127, 180 [1863]. — Guinochet, Bulletin de la Soc. chim. 37, 519 [1882].

⁴⁾ Anschütz u. Klingemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1954 [1885].

⁷⁾ Michael u. Tissot, Journ. f. prakt. Chemie [2] 52, 343 [1895].
8) Hotter, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 1078 [1889].

E. Vier- und mehrwertige, dreibasische Säuren (Oxytricarbonsäuren).

Von

Albrecht Thiele-Berlin.

Citroneusäure (Oxytricarballylsäure).

Mol.-Gewicht 192,08.

Zusammensetzung: 37,48% C, 4,21% H, 58,31% O.

 $C_6H_8O_7 + H_2O$.

COOH

 $H \cdot C \cdot H$

 $HO \cdot C \cdot COOH$

 $H \cdot C \cdot H$

COOH

Vorkommen: Die Citronensäure ist im Pflanzenreiche sehr verbreitet. Sie findet sich frei oder neben wenig Äpfelsäure in den Früchten von Citrus medica und Citrus Aurantium, in Vaccinium oxycoccus (Moosbeere) 1), V. macrocarpum (1.4%) 2), Oxycoccus palustris (2—2,8%) 3), in Vaccinium vitis idaea (Preiselbeere) 4), in Drosera intermedia 4), in Tuber cibarium 5), in Leguminosensamen 6), in Lupinensamen 7); neben Äpfelsäure in den Früchten von Ribes grossularia (Stachelbeere), Ribes rubrum (rote Johannisbeere), Vaccinium Myrtillus (Heidelbeere), Rubus idaeus (Himbeere), Rubus chamaemorus, in größerer Menge im Kraut von Chelidonium majus 8), in der Medicago-Laccase aus Medicago sativa 9); neben Äpfelsäure und Weinsäure in den Vogelbeeren 10), in Tomaten 11), im Marke der Tamarinden; als Salz (Ca- oder K-Salz) im Tabak, im Liberiakaffee 12), im Milchsaft von Lactuca sativa. Ferner findet sich Citronensäure in der Krappwurzel 13), in den Blättern von Rubia tinctorum 14), in Pilzen 15), in den Eicheln 16), in den unreifen Früchten von Solanum Lycopersicon 17), im

2) Ferdinand, Jahresber. d. Agrikulturchemie 1880, 98.

4) Stein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1603 [1879].

6) Ritthausen, Journ. f. prakt. Chemie [2] 29, 357 [1884].

7) Belznng, Journ. de Botan. 5, 25 [1891].

8) Haitinger, Monatshefte f. Chemie 2, 485 [1881].

16) Braconnot, Jahresber. d. Chemie 1849, 486.

¹⁾ Scheele 1784. — As parin, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 35, 811 [1903].

³⁾ Kossowicz, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 19, 273 [1887].

⁵⁾ Léfort, Journ. de Pharm. et de Chim. [3] 29. 190 [1856]; 31, 440 [1857].

Euler u. Bolin, Zeitschr. f. physiol. Chemie 61, 1 [1909].
 Liebig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 5, 141 [1833].
 Albahary, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 145, 131 [1907].

¹²⁾ Gorter, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 372, 237 [1910].
13) Rochleder, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 80, 322 [1851].

<sup>Willigk, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 82, 343 [1852].
Dessaignes, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 89, 120 [1854].</sup>

¹⁷⁾ Bertagnini, Jahresher. d. Chemie 1855, 478. — Plummer, Jahresher. d. Chemie 1860, 562.

Frühlingssaft des Weinstocks neben Weinsäure¹), in der Zuckerrübe²) (als Calciumsalz)³), im Zuckerrohr⁴), im Safte der Zuckerhirze (als Magnesiumsalz)⁵), im Saturationsschlamm neben Oxalsäure⁸), in Fruchtsäften⁷) und im Wein⁸). — In der normalen Kuh-, Ziegen- und Stutenmilch [0,9—1,0 g⁹), 1,0—1,5 g¹⁰), 0,6—0,8 g¹¹) in 1 l]. In der Frauenmilch¹⁰). Im Käse¹²).

Bildung: Durch die Citronensäuregärung der Kohlehydrate durch Citromyces Pfefferianus, Citromyces glaber, Pcnicillium luteum, Mucor piriformis ¹³); aus Dextrose durch Hyphomyceten ¹⁴): $C_6H_{12}O_6+O_3=C_6H_8O_7+2$ $H_2O_2-Synthesen$ der Citronensäure: Der Äthylester entsteht durch Kondensation von Bromessigester $BrCH_2 \cdot COOC_2H_5$ mit Oxalessigester $H_5C_2O_2C \cdot CH_2CO \cdot CO_2C_2H_5$ bei Gegenwart von Zink ¹⁵); aus β -Dichloraceton:

das Nitril, welches dann durch HCl verseift wird, entsteht beim Kochen von dichloroxyisobuttersaurem Natrium mit KCN ¹⁶); der Triäthylester entsteht durch Kondensation von Äthylbromacetat BrCH₂ · COOC₂H₅ mit Oxalsäurediäthylester (COOC₂H₅)₂ ¹⁷); aus Acetondicarbonsäureester CO(CH₂CO₂C₂H₅)₂ und HCN entsteht das Nitril, welches durch Erhitzen mit konz. HCl in Citronensäure übergeführt wird ¹⁸):

Darstellung: Durch Gärung von Citronensaft, Zusatz von Kalk (oder Magnesia), kochendheiße Filtration und Zerlegung des Calciumsalzes mittels H_2SO_4 ¹⁹); Ausbeute aus Citronen 5-6%, roten Johannisbeeren 1% ²⁰), Preiselbeeren 1-1,2% ²¹), aus 1 l unreifen Maulbeeren 26-27 g ²²). Durch Citronensäuregärung des Zuckers unter Zusatz von Kreide; Ausbeute: 50% des Zuckers werden in Citronensäure übergeführt ²³). Trennung der Citronensäure von der Äpfelsäure über das unlösliche, saure citronensaure Chininsalz ²⁴); Trennung über die

1) Wittstein, Jahresher. d. Chemie 1857, 520.

3) Schrader, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 121, 370.

4) Shorey, Justs botan. Jahresber. 1894, I, 442.

5) Carr, Chem. Centralbl. 1893, II, 499.

6) Andrlik, Zeitschr. f. Zuckerind. in Böhmen 24, 645 [1900].

7) Kunz u. Adam, Zeitschr. d. Österr. Apoth.-Vereins 44, 243 [1906].

- 8) Hubert, Annales de Chim. analyt. appl. 13, 139 [1908]. Astruc, Annales de Chim. analyt. appl. 13, 224 [1908].
 - 9) Henkel, Malys Jahresber. d. Tierchemie 1889, 94.
 - 10) Scheibe, Landw. Versuchsstationen 39, 143 [1891].
 - ¹¹) Vaudin, Annales de l'Inst. Pasteur 8, 502 [1894].
 - 12) Winterstein, Zeitschr. f. physiol. Chemie 41, 485 [1904].
- 13) Wehmer, Bulletin de la Soc. chim. [3] 9, 728 [1893]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesell-schaft 27, Ref. 448 [1894]; Chem.-Ztg. 21, 1022 [1897]. Buchner u. Wüstenfeld, Biochem. Zeitschr. 17, 395 [1909].
 - ¹⁴) Wehmer, Sitzungsber. d. Kgl. Akad. d. Wissensch. Berlin 1893, 519.
 - 15) Lawrence, Journ. Chem. Soc. 71, 457 [1897].
 - 16) Grimaux u. Adam, Bulletin de la Soc. chim. 36, 21 [1881].
 - 17) Ferrario, Gazzetta chimica ital. 38, II, 99 [1908].
 - 18) Dünschmann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 261, 151 [1891].
 - Perret, Bulletin de la Soc. chim. 5, 42 [1866].
 Tilloy, Berzelius' Jahresher. 8, 245 [1829].
 - ²¹) Graeger, Jahresber. d. Chemie 1873, 590.
 - ²²) Wright u. Petersou, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 152 [1878].
 - ²³) Wehmer, Chem.-Ztg. 21, 1022 [1897]; 33, 1281 [1909]; Chem. Centralbl. 1910, II, 1748.
 - ²⁴) Lindet, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 1162 [1896].

Behr, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 351 [1877]. — Michaelis, Jahresber.
 d. Chemie 1851, 394.

Bariumsalze1). Trennung von der Weinsäure, indem diese in Weinstein übergeführt wird, welcher aus essigsaurer, alkoholischer Lösung ausfällt 2).

Nachweis: Durch 6stündiges Erhitzen mit überschüssigem Ammoniak im Rohr auf 110-120°, das Reaktionsprodukt wird nach einigen Stunden blau und nach Tagen grün am Tageslicht 3). Nachweis durch Oxydation zu Aceton mittels KMnO₄ 4) oder zu Acetondicarbonsäure, Ketonfärbung b) oder Überführung in ihr Quecksilbersalz:

$$\begin{array}{ccc} \mathrm{CH_2}\!-\!\mathrm{CO} & \mathrm{O} \\ \mathrm{CO} & \mathrm{Hg}\,^6); \\ \mathrm{CH_2}\!-\!\mathrm{CO} \cdot \mathrm{O} \end{array}$$

Jodoformreaktion 7). Die Säure gibt in schwefelsaurer Lösung mit β-Naphtol Blaufärhung, die beim Erhitzen nicht in Grün übergeht (Unterschied von Weinsäure)8). FeCl3 als Reagens auf Citronensäure 9). Zum Nachweis der Citronensäure neben Weinsäure sind am geeignetsten die Methoden 10) von Deniges 6), ev. Modifikation von v. Spindler 11) und von Mann 3), Salze: Charakteristisches Bariumsalz (C₆H₅O₇)₂Ba₃ + 3¹/₂ H₂O ¹²); das Calciumsalz ist löslich in Salmiak, wird durch Kochen unlöslich; das Bleisalz (durch Bleizucker gefällt) ist in Ammoniak löslich; die sauren Kaliumsalze sind in H₂O leicht löslich (Unterschied von Weinsäure). Nachweis in Früchten und Gemüsen 13), in der Milch 14), im Wein 15), in Frucht-Nachweis von Weinsäure in Citronensäure 17). Prüfung auf Reinheit der säften 16). Citronensäure 18).

Quantitative Bestimmung: Bestimmung der Säure (bei Abwesenheit anderer Säuren) durch Fällung aus alkoholischer Lösung als Bariumsalz¹⁹). Die Bestimmung als Calciumsalz auch bei Abwesenheit anderer organischer Säuren ist ungenau²⁰). Bestimmung nach Jörgensen bei Anwesenheit von Bernsteinsäure, Äpfelsäure, Weinsäure²¹). Bestimmung in der Milch 22), in Handelscitraten 23), im Citronensaft (als Ca-Salz) 24). Bestimmung der bei der Oxydation zu Aceton (mittels KMnO₄) abgespaltenen CO₂ ²⁵).

1) Brocksmit, Pharmaceutisch Weekblad 42, 637 [1905]. 2) Fleischer, Zeitschr. f. analyt. Chemie 13, 328 [1874].

3) Sabanin, u. Laskowsky, Zeitschr. f. analyt. Chemie 17, 74 [1878]. — Mann, Zeitschr. f. analyt. Chemie 24, 202 [1885].

4) Stahre, Zeitschr. f. analyt. Chemie **36**, 195 [1897]. 5) Merk, Pharmaz. Ztg. **1903**. 894.

6) Denigès, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 128, 680 [1899]; Annales de Chim. et de Phys. [7] 18, 382, 413 [1899].

7) Brocksmit, Pharmaceutisch Weckblad 41, 401 [1904]; 42, 637 [1905].

8) Pinerua, Chem. News 75, 61 [1897]; Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 124, 291 [1897].

Rosenthaler, Archiv d. Pharmazie 241, 479 [1903].
 Paris, Staziom sperim. agrarie ital. 33, 486 [1900].

11) v. Spindler, Chem.-Ztg. 28, 15 [1904].
 12) Kämmerer, Zeitschr. f. analyt. Chemie 8, 298 [1869].

13) Albahary, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 144, 1232 [1907].

14) Denigès, Pharmaz, Centralhalle 39, 396 [1898]. — Wöhlk, Zeitschr. f. analyt. Chemie 41, 77 [1902].

15) Kunz, Chem. Centralbl. 1899, II, 733. — Mößlinger, Chem. Centralbl. 1899, I, 549. — Schindler, Zeitschr. f. landw. Versuchswesen in Osterr. 5, 1053 [1902]. — Devarda, Chem.-Ztg. 1904, Nr. 13. — Robin, Annales de Chim. analyt. appl. 9, 453 [1904]. — Krug, Zeitschr. f. Unters.

 d. Nahr.- u. Genußm. 11, 155, 394 [1906]. — Favrel, Annales de Chim. analyt. appl. 13, 177 [1908].
 16) Jörgensen, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 13, 241 [1907]. — Hempel u. Friedrich, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 12, 725 [1906]. — Ülpiani, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 15, II, 517 [1906].

17) v. Spindler, Chem.-Ztg. 28, 15 [1904].

18) Pusch, Archiv d. Pharmazie 222, 316 [1884]. — Hill, Pharmac. Journ. [4] 30, 245 [1910].

¹⁹) Creuse, Jahresber. d. Chemie **1873**, 970.

v. Spindler, Chem.-Ztg. 22, 1263 [1903].
 Jörgensen, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 13, 241 [1907]; 12, 396 [1909].

²²) Scheibe, Landw. Versuchsstationen 39, 153 [1891]. — Denigès, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 54, 197 [1902]. — Beau, Revue génér. du lait 3, 385 [1904].

²³) Olivieri, Gazzetta chimica ital. 32, II, 138 [1902]. ²⁴) Gadais, Bulletin de la Soc. chim. [4] 5. 287 [1909]. ²⁵) Weijer, Pharmaceutisch Weekblad 46, 990 [1909].

Physiologische Eigenschaften: Über die Citronensäuregärung und -gärungspilze1) (vgl. "Bildung"). Die Bildung der Citronensäure durch Citromyces aus Kohlehydraten geschieht wahrscheinlich sowohl direkt, als auch durch proteolytischen Zerfall von Eiweißkörpern des Protoplasmas 2); als Eiweißabbauprodukt von alten Zellen 3). Die Säure bildet sich durch Citromyces nicht nur bei Mangel an N-haltigem Material, sondern auch beim Fehlen von Fe, P, Zn, K4). Citronensäure kann durch Hefen assimiliert werden 5); die Gärfähigkeit der Hefe wird durch 0,2-0,4 proz. Lösung etwas verzögert 6); Mycodermen greifen die Säure stark an 7), ebenso Rhabarberpilze (Torulen)8); die sie bildenden Pilze zersetzen die Säure auch wieder (Wehmer); Citronensäure als Nährstoff für Saccharomyces Zopfii 9) und andere Hefen 10), für Schimmelpilze 11), für Actinomyces odorifer 12); als Stickstoffquelle für Pilze bei Gegenwart von Ammoniumnitrat 13); als Nährstoff für Bakterien 14), für Harnsäurebakterien 15), für Denitrifikationsbakterien 16). Bierhefe vergärt Calciumcitrat zu Buttersäure, Essigsäure, CO₂ und H ¹⁷); bei der Gärung mit faulem Käse wird Essigsäure, CO₂, H ¹⁸) und mit Mandelkleienauszug Essigsäure und CO2 19) gebildet; in Berührung mit Heuwaschwasser und CaCO₃ entstebt aus Calciumcitrat Äthylalkohol, Essigsäure und wenig Bernsteinsäure 20); Natriumcitrat wird durch faulende Fleischflüssigkeit zu Bernsteinsäure und Essigsäure abgebaut 21), auch zu Buttersäure und CO2 22). Überführung im Milchsäure durch Sproß- und Schimmelpilze²³). Einfluß der Citronensäure auf die Farbstoffbildung fluorescierender Bakterien 24).

Citronensäure findet sich als normaler Bestandteil des tierischen Organismus in der Kuh-, Ziegen-, Stuten- und Frauenmilch (vgl. "Vorkommen"); die Mengen wechseln nach der Tierart und stehen in bestimmtem Verhältnis zum Phosphorgehalt ²⁵); beim Erhitzen nimmt der Citronensäuregehalt der Milch ab ²⁶). Die Säure stammt weder aus der Nahrung noch von der Cellulosegärung, sondern ist direkt ein Produkt der Milchdrüse ²⁷). Vom tierischen Organismus wird die Citronensäure verbrannt; größere Dosen werden vom menschlichen Organismus weniger verbrannt als solche der Weinsäure, aber besser als die der Oxalsäure (Moroschini, Wöhler) ²⁸). In ihrer toxischen Wirkung ist sie der Oxalsäure ähnlich, auch bei ihr beruht diese wahrscheinlich auf ihrer Affinität zu Kalksalzen ²⁹). Verminderung der

2) Wüstenfeld, Diss. Berlin 1908.

3) Mazé u. Perrier, Annales de l'Inst. Pasteur 18, 553 [1904]; Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 139, 311 [1904].

4) Mazé, Annales de l'Inst. Pasteur 23, 830 [1909].

6) Laurent, Annales de la Soc. Belge de Microscopie 14, 29 [1890].

6) Kayser, Annales de l'Inst. Pastcur 10, 51 [1896]. — Behrens, Wochenschr. f. Brauerei 13, 802 [1896].

7) Meißner, Württemb. Wochenbl. f. Landw. 1901, 755.

- Bail, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 8, 567 [1902].
 Artari, Abhandl. d. Naturf.-Gesellschaft Halle 21, 113 [1897].
 v. Schukow, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 2, 601 [1896].
- ¹¹) Wehmer, Botan. Ztg. 49, 233 [1891]. Went, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 7, 544 [1901].

12) Salzmann, Diss. Königsberg 1902.

13) v. Nägeli, Untersuchungen über niedere Pilze. München-Leipzig 1882. S. 67.

Maaßen, Arbeiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 12, 390 [1895].
Beijerinck, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 6, 193 [1900].

16) Jensen, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [2] 5, 716 [1899].

¹⁷) Personne, Jahresber. d. Chemie 1853, 414.

18) How, Jahresber. d. Chemie 1852, 469. — Hoppe - Seyler, Zeitschr. f. physiol. Chemie 2, 1 [1878].

19) Buchner, Jahresber. d. Chemie 1851, 376.

- ²⁰) Fitz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 1896 [1878].
- 21) Fitz, Berichte d. Deutsch. cbcm. Gesellschaft 11, 42 [1878]; 12, 1890 [1879].

²²) Phipson, Jahresber. d. Chemie 1862, 312.

²³) Meißner, Bericht d. Königl. Württemb. Weinbau-Versuchsanstalt Weinsberg 1904, 69.

²⁴) Jordan, Botan. Gazette 27, 19 [1899].
 ²⁵) Vaudin, Malys Jahresber. d. Tierchemie 27, 260 [1898].

26) Die udonné, Malys Jahresber. d. Tierchemie 33, 313 [1904].
27) Scheibe, Landw. Versuchsstationen 39, 143 [1891].

²⁸) Kobert, Lehrbuch der Intoxikationen. Stuttgart 1906. S. 113.

²⁹) v. Vietinghoff - Scheel, Arch. intern. de Pharmacodyn. et de Thér. 10, 145 [1902].

Herzog u. Polotzky, Zeitschr. f. physiol. Chemie 59, 125 [1909]. — Wehmer, Chem.-Ztg. 21, 1022 [1897]; 33, 1281 [1909]; Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 11, 333 [1893].

Harnstoffausscheidung und Acidität des Harns durch Citronensäure (per os), sie ruft also eine Verminderung der Verbrennung, hauptsächlich der Eiweißstoffe, im Organismus hervor¹). Ferner tritt eine reduzierende Substanz bei Citronensäurevergiftung im Harn (Mensch) auf, die kein Zucker ist; bei Kaninchen (per os) treten keine Ketoverbindungen (Aceton usw.) im Harn auf²). Das Natriumsalz (Kaninchen per os oder injiziert) ruft Darmperistaltik hervor 3). Beim Frosch tritt nach vorübergebendem Erregungszustande Herzlähmung ein 4). Einfluß des Natriumcitrats auf die Blut- und Caseingerinnung 5)6); Einfluß auf den Zellstoffwechsel?). Steigerung der Sauerstoffaufnahme der Tiergewebe durch Citronensäure 8); isolierte Tiergewebe oxydieren die Säure zu ${
m CO_2 + H_2O}$ wie der lebende Organismus 9). Das phagocytäre Vermögen der Pferdeblutleukocyten bleibt durch Behandlung der Leukocyten mit 0,2 proz. Natriumcitrat-Natriumchloridlösung intakt 10). Trinatriumcitrat hemmt die spezifische Wirkung des Calciumions auf das durchblutete Herz 11). Citronensäure als Ersatzmittel für HCl bei Subaciden 12). Als Gichtmittel — dessen Wert aber sehr zweifelhaft 13) wurde "Citarin", anhydromethylencitronensaures Natrium in die Therapie eingeführt ¹⁴). Natriumcitrat ist eine antiketogene Substanz 15). Citronensäure als Konservierungsmittel 16), das Natriumsalz wirkt nicht antiseptisch 17); "Itrol", Argentum citricum, als Antisepticum 18). Verschiedene Resistenz von Pflanzenwurzeln gegen eine 0,1—0,01 proz. Citronensäurelösung 19).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Prismen (aus Wasser + H₂O) vom Schmelzp. 153° (bei 130° H₂O-frei). Spez. Gewicht 1,542; 1,553. Molekularbrechungsvermögen 67,11. Molekulare Verbremungswärme (+ H₂O) 472,6 Cal., (H₂O-frei) 474,6 Cal. Lösungs- und Neutralisationswärme ²⁰). Elektrische Leitfälugkeit ²¹). Molekularrefraktion ²²). Einwirkung auf die photographische Platte²³). Optisch inaktiv. Alkalibindungsvermögen ²⁴). Löslich in H₂O (1: ³/₁ H₂O), spez. Gewicht ²⁵), Siedepunkte ²⁶) der Lösungen; die wasserfreie Säure krystallisiert aus kaltem H₂O wasserfrei. Löslich in Alkohol (76: 100 abs.; 53: 100 90 proz. bei 15°), in Äther (9 kryst. Säure: 100).

Beim Erbitzen liefert die Säure stechend riechende Dämpfe. Bei 175° geht sie unter H_2O -Abspaltung in Aconitsäure über, bei der trocknen Destillation in Citraconsäure, Itaconsäure $C_3H_4(CO_2H)_2$ und CO_2 ; bei der Destillation mit Kalk liefert das Natriumsalz Propionaldehyd oder Aceton²⁷); letztes entsteht auch aus einer mit 1_{O}° Ur₂O₃ versetzten 5 proz.

1) Schmitt, Malys Jahresber. d. Tierchemie 32, 662 [1903].

2) Sabbatani, Chem. Centralbl. 1899, II. 23.

Auer, Amer. Journ. of Physiol. 17, 15 [1906].

- 4) Januschke, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 61, 363 [1909]. Busquet u. Pachon, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 66, 247, 285 [1909].
- 5) v. Vietinghoff-Scheel, Arch. intern. de Pharmacodyn. et de Thér. 10, 145 [1902].
 6) Wright, Journ. of Pathol. and Bacteriol. 1893, 434. Mac Callum, Amer. Journ. of Physiol. 10, 101 [1903].

7) Demoor, Malys Jahresher. d. Tierchemie 39, 555, 1230 [1910].

8) Batelli u. Stern, Biochem. Zeitschr. 30, 172 [1910].
9) Batelli u. Stern, Biochem. Zeitschr. 31, 478 [1911].

10) Hekma. Biochem. Zeitschr. 11, 177 [1908].

11) Busquet u. Pachon, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 148, 575 [1909].

12) Roemheld, Therapie d. Gegenwart 51, 285 [1910].

13) Brugsch, Therapie d. Gegenwart 1905, Nr. 12.

¹⁴) Leibholz, Deutsche med. Wochenschr. 1903, Nr. 39. — Berendes, Berichte d. Deutsch. pharmaz. Gesellschaft 13, 374 [1903].

15) Lichtwitz, Therapeut. Monatshefte 25, 81 [1911].

16) d'Amélio, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 85, 531 [1877].

17) Schulz, Deutsche med. Wochenschr. 1883, 398.

18) Crédé, Centralbl. f. Chir. 43 [1896].

¹⁹) Aso, Flora **100**, 311 [1910].

²⁰) Massol, Annales de Chim. et de Phys. [7] 1, 214 [1894].

21) Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 10. 568 [1892]. — Walker, Journ. Chem. Soc. 61, 708 [1892]. — Charters, Journ. of physical. Chemie 9, 110 [1905].

22) Gladstone u. Hilbert, Journ. Chem. Soc. 71. 824 [1897].

- 23) Strong, Amer. Chem. Journ. 42, 147 [1909].
 24) Degener, Chem. Centralbl. 1897, II, 936.
- 25) Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 113, 190 [1860]. Gerlach, Jahresber. d. Chemie 1859, 44.
 - ²⁶) Gerlach, Zeitschr. f. analyt. Chemie **26**, 467 [1887]; Jahresber. d. Chemie **1859**, 48.

²⁷) Freyde, Monatshefte f. Chemie 4, 151 [1883].

wässerigen Citronensäurelösung durch Sonnenlicht 1). Beim Erhitzen mit H₂O oder verdünnter H₂SO₄ auf höhere Temperaturen (160°, 170°) entstehen neben H₂O und CO₂ Itaconsäure oder Aconitsäure²); auch durch HCl beim Kochen oder im Rohr bei 140-150° entsteht Aconitsäure, bei 190-200° Diconsäure C9H10O6 neben CO2 und CO; Einwirkung von HBr (Siedep. 126°) hildet gleichfalls Aconitsäure, HJ daneben auch Citraconsäure³). 20 proz. Citronensäurelösung führt durch 30stündiges Kochen Maltose in Glucose über 4).

Beim Erwärmen von Citronensäure mit konz. H₂SO₄ (1:2) auf dem Wasserbade entsteht Acetondicarbonsäure CO: (CH₂CO₂H)₂ und Ameisensäure, bei längerem Erwärmen Aceton, CO₂ + CO, und eine Säure C₅H₈SO₅⁵). Beim Erhitzen mit sirupdicker H₃PO₄ entweicht CO₂ + CO. Konz. HNO₃ oxydiert zu Oxalsäure; durch rauchende HNO₃ + konz. H₂SO₄ (1:2) entsteht Nitrocitronensäure (NO₃, CO₂H)C(CH₂CO₂H)₂ ⁶). KMnO₄ oxydiert in saurer Lösung zu Ameisensäure und CO₂ 7), sonst zu Acetondicarbonsäure und weiter zu Oxalsäure 8). MnO₂ + H₂SO₄ oxydiert zu Aceton und CO₂. Chlor wirkt unter Bildung von Perchloraceton C₃Cl₆O auf die Säure ein, aus dem Natriumsalz entsteht außerdem Chloroform. Brom wirkt im Sonnenlicht oder bei 100° nicht ein, aus wässeriger Kahumcitratlösung bildet es Pentabromaceton; PCl₅ bildet aus der Säure das Chlorid C₆H₈O₆Cl₂. Einwirkung von POCl₃ 9). Durch die Kalischmelze entstehen Oxalsäure und Essigsäure. Natrium wirkt auf eine alkoholische Säurelösung nicht ein. Mentholester 10). Anilinverbindungen 11).

Salze: 12) Die Citronensäure bildet drei Reihen von Salzen (Citrate). Über optisch aktive Ammonium- und Natriumsalze 13). Acidität der sauren Salze 14). Einfluß der citronensauren Salze auf die Fällung von Metalloxyden 15). — C₆H₂O₇NH₄; C₆H₆O₇(NH₄)₂; C₆H₅O₇(NH₄)₃ $+ H_2O_1 - C_6H_7O_7Na_1 + H_2O_2 + C_6H_6O_7Na_2 + H_2O_3 + 2^{1/2}H_2O_3 + C_6H_5O_7Na_3 + 5^{1/2}H_2O_3$ $+3 \, \mathrm{H_2O}$, in $\mathrm{H_2O}$ löslich, in Alkohol schwer löslich. — $\mathrm{C_6H_7O_7K}$, $+2 \, \mathrm{H_2O}$; $\mathrm{C_6H_6O_7K_2}$; C₆H₅O₇K₃ + H₂O, bildet Ammonium und Natriumdoppelsalze. — (C₆H₅O₇)₂Mg₃ + 14 H₂O (bei 210° H_2O -frei), löslich in H_2O , Abführmittel; $(C_6H_4O_7)_6H_2Mg_{11} + 13 H_2O$; $(C_6H_5O_7)_2$ $(NH_4)_4Mg + 2 H_2O. - C_6H_6O_7Ca + H_2O. + 4 H_2O. (C_6H_7O_7)_2Ca + 3 H_2O. (C_6H_6O_7)_2Ca_3$ + 4 H₂O (bei 130° + 2 H₂O, bei 185° H₂O-frei), wird dargestellt aus den Alkalisalzen durch CaCl2, aus der freien Säure durch Kochen mit überschüssigem Kalkwasser, das Salz löst sich beim Erkalten zum Teil; $(C_6H_5O_7)_2Ca_3 + 7H_2O. - C_6H_6O_7Sr + H_2O; (C_6H_5O_7)_2Sr_3 + 5H_2O.$ $-(C_6H_6O_7)_2Ba_2+(C_6H_6O_7)_2Ba_3+7H_2O;$ $(C_6H_5O_7)_2Ba_3+7H_2O,+5H_2O,$ geht durch längeres Erhitzen mit Bariumacetat auf dem Wasserbade über in (C₆H₅O₇)₂Ba₃ + 3¹/₂ H₂O₇, dessen Krystallform charakteristisch ist ¹⁶). — $(C_6H_6O_7)_2Zn_2 + (C_6H_5O_7)_2Zn_3 + 2H_2O;$ $(C_6H_5O_7)_2Zn_3 + 2H_2O$, in H_2O schwer löslich; $(C_6H_5O_7)_2(NH_4)_4Zn$. — $(C_6H_5O_7)_2Cd_3$, + 10 H₂O, + 5 H₂O aus heißer Lösung; $(C_6H_4O_7)_5H_2Cd_9 + 18H_2O_7 + 27H_2O_8 - (C_6H_5O_7)_2$ $(NH_4)_4Hg. - (C_6H_5O_7)_2(NH_4)_4(OH)Al. - C_6H_5O_7La + 3^1/_2H_2O; (C_6H_5O_7)_2La_2 + 7H_2O.$ $C_6H_6O_7TI$. — $C_6H_5O_7Cc + 3^{1/2}H_2O$; $(C_6H_5O_7)_2Ce_2 + H_2O$. — $C_6H_5O_7Sm + 6H_2O$. — $C_6H_5O_7Pr^{17}$). — $(C_6H_5O_7)_2Y_2 + 5H_2O_7$. — $(C_6H_6O_7K)_2TiO_7 + H_2O_7^{18}$). — $(C_6H_6O_7)Zr_2$

6) Champion u. Pellet, Bulletin de la Soc. chim. 24, 448 [1875].

7) Perdrix, Bulletin de la Soc. chim. [3] 23, 645 [1900].

10) Zelikow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 34, 721 [1902]; Berichte d. Deutsch.

13) Schiavon, Gazzetta chimica ital. 31, I, 536 [1901]. 14) Smith, Zeitschr. f. physikal. Chemie 25, 193 [1898].

¹⁸) Henderson, Journ. Chem. Soc. **15**, 557 [1899].

¹⁾ Seekamp, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 278, 374 [1894].

²⁾ Pawolleck, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 178, 152 [1875]. 3) Kämmerer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 139, 269 [1866]. 4) Pieraerts, Bulletin de l'Assoc. des Chimistes 26, 562 [1909].

⁵⁾ v. Pechmann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 261, 151 [1891]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2542 [1884].

⁸⁾ Wöhlk, Zeitschr. f. analyt. Chemie 41, 77 [1902]. — Deniges, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 130, 32 [1900]. - Fleischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 5, 353 [1872]. 9) Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 172, 360 [1874].

chem. Gesellschaft 37, 1374 [1904]. ¹¹) Bertram, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 1615 [1905].

¹²⁾ Heldt, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 47, 157 [1843]. — Kämmerer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 148, 294 [1868]; 170, 176 [1873]. — Landrin, Annales de Chim. et de Phys. [5] 25, 245 [1882]. — Hensser, Jahresber. d. Chemie 1853, 412.

¹⁵⁾ Spiller, Jahresber. d. Chemie 1857, 569. — Lebaigue, Jahresber. d. Chemie 1864, 689. 16) Kämmerer, Zeitschr. f. analyt. Chemie 8, 298 [1869].

¹⁷⁾ Baskerville u. Turrentine, Journ. Amer. Chem. Soc. 26, 46 [1904].

 $(NH_4)_3^{-1}$. = $C_6H_5O_7Th(OH)^2$. - $(C_6H_6O_7NH_4)_2SnO + \frac{1}{2}H_2O$. - $C_6H_6O_7Pb + H_2O$. in H_2O löslich; $(C_6H_5O_7)_2Pb_3$. $+H_2O$, $+3H_2O$; $C_6H_4O_7Pb_2^3$), $+2H_2O$, $+H_2O$ bei 100°; $(C_6H_5O_7)_2Pb_3 + 2PbO + 3H_2O$; $(C_6H_5O_7)_2Pb_3 \cdot PbO$ 4). — Arsenalkalidoppelsalze 5). — Antimonalkalidoppelsalze⁸) ⁶). — $C_6H_5O_7Bi$ ⁷). — $C_6H_5O_7Mn + H_2O_7 + \frac{1}{2}H_2O_7$ $(C_6H_5O_7)_2Mn_3 + 9H_2O$; $(C_6H_4O_7)_3H_2Mn_5 + 15H_2O$; $(C_6H_4O_7)_4H_2Mn_7 + 18H_2O$; $(C_6H_5O_7)_2$ $(NH_4)_4Mn$. - $C_6H_6O_7Fe + H_2O_8$; $C_6H_5O_7Fe + 1^{1/2}H_2O_7 + 3H_2O_7$ wird dargestellt durch Lösen von Eisenoxydhydrat in Citronensäure⁹), wird in der Medizin verwendet; $(C_6H_8O_7)_6 + 7 \text{ Fe}(OH)_3 + 9 H_2O; (C_3H_4O)_3\text{Fe}(CO_2)_3\text{Fe}(CO_2K)_6;$ Eisenammonium citrate 10) (Schiff, Rother, Landrin). $-(C_6H_5O_7)_2Co_3 + 14H_2O$; $(C_6H_5O_7)_2(NH_4)_4Co + 4H_2O$. $(C_6H_5O_7)_2Ni_3 + 14 H_2O; (C_6H_5O_7)_2(NH_4)_4Ni + 4 H_2O.$ Cu-Citrate¹¹); $C_6H_4O_7Cu_2$ $+2^{1}/_{2}$ H₂O, +2 H₂O bei 100°. H₂O-frei bei 150°; (C₆H₄O₇)₃H₂Cu₅ + 15 H₂O; (C₆H₅O₇)₂ $(NH_4)_4Cu + 2H_2O. - C_6H_6O_7Ag_2; C_6H_6O_7Ag_3^{12}; C_6H_5O_7Ag_3 + NH_3 + 1^{1/2}H_2O^{13});$ C₆H₄O₇CaAg₂. — Molybdäncitronensaure Salze ¹⁴). — Salze der Wolframcitronensäure ¹⁴). — Borcitronensäure C₁₂H₁₅(BoO)O₁₄ + H₂O und Salze ¹⁵). — Aromatische Citrate ¹⁶).

Derivate: Methylester (HO₂C)CH₂ · C · (OH)(COOH) · CH₂(CO₂CH₃). Aus Citronensäure in Methylalkohol durch HCl-Gas, es entstehen Mono-di-trimethylester 17). Das Calcium-

salz ist in H₂O löslich, in Alkohol unlöslich ¹⁸).

Dimethylester (H₃CO₂C)CH₂ · C(OH)(CO₂H) · CH₂(CO₂CH₃) ¹⁷) ¹⁸). Schmelzp. 125 bis 126° 19). In H₂O wenig löslich. Das Ca-Salz ist in Alkohol löslich.

Trimethylester (H₃CO₂C)CH₂C(OH)(CO₂CH₃)CH₂(CO₂CH₃) 17). Schmelzp. 78,5—79°.

Siedep. 283—287°; 176° bei 16 mm. Zersetzlich durch heißes H₂O.

Äthylester (HO₂C)CH₂ · C(OH)(CO₂H)CH₂(CO₂C₂H₅). Aus dem Triäthylester durch Natriumamalgam²⁰); aus Citronensäure und Essigäther²¹). Krystalle oder Öl²²). Löslich in H₂O, Alkohol, Äther. Salze 20) 21).

Diäthylester (C₂H₅O₂C)CH₂C(OH)(CO₂H)CH₂(CO₂C₂H₅)²⁰). — C₁₀H₁₅O₇Na, zer-

fließlich.

Triäthylester (H₅C₂O₂C)CH₂C(OH)(CO₂C₂H₅)CH₂(CO₂C₂H₆). Durch Sättigen einer alkoholischen Lösung der Säure mit HCl 23) oder durch Erwärmen der Säure mit Alkohol und H₂SO₄ ²⁴). Öl vom Siedep. 294°; 185° bei 17 mm.

Tetraäthylester (H₅C₂O₂C)CH₂C(OC₂H₅)(CO₂C₂H₅)CH₂(CO₂C₂H₅). Aus dem Triäthylester durch Natrium und C₂H₅J (Conen). Siedep. 237-238° bei 145-150 mm. In H₂O wenig löslich. Wird verseift durch alkoholisches Kali.

1) Harris, Amer. Chem. Journ. 20, 871 [1898].

 Haber, Monatshefte f. Chemie 18, 695 [1897]. 3) Otto, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 127, 179 [1863].

4) Krug, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 127, 180 [1863]. 5) Henderson, Journ. Chem. Soc. 67, 1034 [1895].

6) Thaulow, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 27, 334 [1838].

7) Rother, Jahresber. d. Chemie 1826, 564. — Bartlett, Zeitschr. f. Chemie 1865, 350. - Cavazzi, Gazzetta chimica ital. 14, 289 [1884]. — Telle, Archiv d. Pharmazie 246, 484 [1908].

8) Siboni, Bolletino Chim. Farmac. 44, 625 [1905].

9) Rieckher, Jahresber. d. Chemie 1873, 594. — Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 125, 147 [1863].

10) Martinotti u. Cornelio, Bolletino Chim. Farmac. 40, 445, 481 [1901].

11) Pickering, Journ. Chem. Soc. 97, 1837 [1910].

12) Liehig, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 26, 118 [1838]. — Reychler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2263 [1884].

13) Wöhler, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 97, 18 [1856].

14) Henderson, Journ. Chem. Soc. 75, 546 [1899]. 18) Scheihe, Jahresher. d. Chemie 1879, 664.

¹⁶) Anselmino, Berichte d. Deutsch. pharmaz. Gesellschaft 13, 151 [1903].

17) Evre, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 60, 325 [1846].

18) Demondesir, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 80, 302 [1851].

19) Schroeter u. Schmitz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 2085 [1902].

²⁰) Claus, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 867 [1875]. ²¹) Kreitmair, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 737 [1875].

²²) Petriew u. Eghis, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 7, 159 [1875].

23) Heldt, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 47, 195 [1843]. — Pehal, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 98, 67 [1856]. — Conen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1653 [1879]. ²⁴) Malaguti, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 21, 267 [1837].

Citronensaure Glycerine aus Citronensäure und Glycerin bei höherer Temperatur (bis 170°)1), bei niederer Temperatur entsteht Glycerincitronensäure2).

Methylencitronensäure $CH_2 \stackrel{OC: (CH_2CO_2H)_2}{\bigcirc CO}$. Aus der Säure und CH_2O bei Gegentonensäure CH_2O be

wart von HCl 3). Schmelzp. 208°. — Das Hexamethylentetraminsalz ("Neu-Urotropin", "Helmitol") wurde in die Therapie eingeführt als Blasendesinficiens.

Glykosecitronensäure C₂₁H₂₈O₂₃. Aus den Komponenten bei 120°4).

Acetyleitroneusäure (HO₂C)CH₂ · C(OOCCH₃)(CO₂H)CH₂(CO₂H). Aus dem Anhydrid beim Auflösen in H₂O 5). Schmelzp. 138—140°. Löslich in H₂O. — Ester 6). — Anhydrid aus Citronensäure und Acetylchlorid?). Prismen (aus Chloroform-Aceton) vom Schmelzp. 115°; 121°. Löslich in Äther, schwer in Benzol; zerfällt bei der Vakuumdestillation.

Chlorid C₉H₈O₆Cl₂. Aus der Säure durch PCl₅ 8). Zerfällt an feuchter Luft in Säure

und HCl.

Citromonaminsäure (HO₂C)CH₂C(OH)(CO₂H)CH₂(CONH₂). Aus dem Trimethylester der Citronensäure durch wässeriges Ammoniak⁹). Schmelzp. 138°. Löslich in H₂O, weniger in Alkohol, unlöslich in Äther.

Diaminsäure (H₂NOC)CH₂C(OH)(CO₂H)CH₂(CONH₂) ⁹). Schmelzp. 158°.

Citramid (H₂NOC)CH₂C(OH)(CONH₂)CH₂(CONH₂) 9). Schmelzp. 210—215° (bräunt sich bereits von 200° ab). Löslich in H₂O, unlöslich in Alkohol, Äther. Geht beim Erhitzen mit konz. H_2SO_4 oder HCl in Citrazinsäure $C \subset CH : C(OH) \subset N$ über 10).

Chloreitronensäure C₆H₇ClO₇. Aus Acomitsäure durch HClO ¹¹). Unbeständiger Sirup. Methyläthercitronensäure (HO₂C)CH₂C(OCH₃)(CO₂H)CH₂(CO₂H) 12). Krystalle (aus Eisessig) vom Schmelzp. 176-178° (unter Zersetzung). Löslich in H₂O oder Alkohol, unlöslich in Benzol.

Oxycitronensäure.

Mol.-Gewicht 208,08.

Zusammensetzung: 34,60% C, 3,88% H, 61,52% O.

C6H8O8.

COOH

 $\mathbf{H} \cdot \mathbf{C} \cdot \mathbf{H}$

 $HO \cdot C \cdot COOH$

 $H \cdot C \cdot OH$

COOH

Vorkommen: Im Runkelrühensaft 13).

Blldung: Aus Chlorcitronensäure C₆H₂ClO₂ durch Kochen mit Ca(OH)₂ 14).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Allmählich zu Nadeln erstarrender Sirup. Optisch inaktiv. Leicht löslich in H₂O, Alkohol, Äther.

2) Bemmelen, Jahresber. d. Chemie 1858, 434.

4) Berthelot, Annales de Chim. et de Phys. [3] 54, 81 [1858].

5) Easterfield u. Jell, Journ. Chem. Soc. 61, 1005 [1892]. 6) Hunaeus, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 1750 [1876]. — Wislicenus, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 129, 192 [1864]. — Anschütz u. Klingemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1954 [1885].

7) Klingemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 984 [1889]. - Easterfield

u. Sell, Journ. Chem. Soc. 61, 1003 [1892].

8) Skinner u. Ruhemann, Journ. Chem. Soc. 55, 236 [1889]

9) Behrmann u. Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2686 [1884].

10) Schneider, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 670 [1888]. ¹¹) Pawolleck, Annalen d. Chemic u. Pharmazie 178, 155 [1875].

12) Anschütz u. Clarke, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 306, 34 [1899]. 13) Lippmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1078 [1883].

14) Pawolleck, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 178, 157 [1875].

¹⁾ Bemmelen, Jahresher. d. Chemie 1856, 603. — Lourenço, Annales de Chim. et de Phys. [3] 67, 313 [1863].

³⁾ Chem. Fabrik auf Aktien (vorm. E. Schering), D. R. P. 129 255 [1901]; Chem. Centralbl. 1902, I, 299, 738; 1908, I, 1589.

Salze: Die Alkalisalze krystallisieren nicht; $[(OH)_2C_3H_3(CO_2)_3]_2Ca_3 + 9 H_2O$, $+ 10 H_2O$, schwer in H_2O , leichter in verdünnter Essigsäure lösliche Krystalle; bei 210° H_2O -frei. — $[(OH)_2C_3H_3(CO_2)_3]_2Ba_3 + 5 H_2O$, unlöslich in H_2O oder Alkohol. — $C_6H_4Cd_2O_8 + 3 H_2O$, in H_2O wenig lösliche Tafeln.

Atripasäure.

Mol.-Gewicht 270,06.

Zusammensetzung: 26,66% C, 2,24% H, 71,10% O.

 $C_6H_6O_{12} + 6H_2O$.

Vorkommen: In der Zuckerrübe1).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Monokline Krystalle. Reduktion mittels Natrinmamalgam führt in Oxycitronensäure $C_6H_8O_8$ über.

¹⁾ Savary, Jahresber. d. Chemie 1884, 1442.

Säuren der aromatischen Reihe.

Von

Max Dohrn und Albrecht Thiele-Berlin.

Einleitung.

Die aromatischen Säuren leiten sich vom Benzol und seinen Homologen durch Ersatz eines oder mehrerer Wasserstoffatome durch die Carboxylgruppe ab; je nach der Anzahl der vorhandenen Carboxylgruppen bezeichnet man sie als ein- oder mehrbasische Säuren.

Die in der Natur vorkommenden aromatischen Säuren finden sich größtenteils im Pflanzenreiche, entweder frei oder als Salze oder Ester, ferner werden sie als direkte Oxydations- oder Spaltungsprodukte pflanzlicher Stoffe erhalten. Die wenigen, im tierischen Organismus vorkommenden Säuren bilden sich in diesem fast ausschließlich als Abkömmlinge von Eiweißstoffen.

Im Stoffwechsel werden die aromatischen Säuren teils verbrannt, teils unverändert, meistens aber mit Glykokoll gepaart im Harn ausgeschieden. Sie besitzen nicht die stark ätzende Wirkung der Sauerstoffsäuren der aliphatischen Reihe, wohl aber kommen vielen von ihnen Protoplasma schädigende Eigenschaften zu, welche sie zum antiseptischen Gebrauche tauglich machen.

Die aromatischen Säuren sind feste, krystallinische, teilweise sublimierbare, in Wasser schwer, in Alkohol leichter lösliche Körper. Durch Reduktion werden sie in die entsprechenden Aldehyde bzw. Alkohole bis zu den Kohlenwasserstoffen übergeführt. Sie bilden analog den Säuren der Fettreihe Derivate (Salze, Ester, Chloride, Anhydride, Amide), sind aber gleichzeitig als Benzolderivate fähig wie das Benzol, durch Ersatz der Wasserstoffatome (Cl., Br., J., NO₂, NH₂, SO₃H, OH, N₂) Substitutionsprodukte zu bilden.

A. Gesättigte einbasische Säuren.

Dihydrobenzoesäuren.

Mol.-Gewicht 124,08.

Zusammensetzung: 67,70% C, 6,51% H, 25,79% O.

$$C_7H_8O_2 = C_6H_7COOH$$
.

CH
$$\begin{array}{c} \text{CH} \\ \text{H}_2\text{C} & \begin{array}{c} 4 \\ \end{array} & \begin{array}{c} 3 \\ \end{array} \text{CH} \\ \text{H}_2\text{C} & \begin{array}{c} 1 \\ \end{array} & \begin{array}{c} 2 \\ \end{array} \text{CH} \\ \text{C} \cdot \text{COOH} \end{array}$$

Vorkommen: Als Ester im Perubalsam [Myroxylon Pereirae Baill. 1)].

Darstellung: Aus dem Säuregemisch des Perubalsams¹); aus 1²-Tetrahydrobenzoesäuredibromid durch alkoholisches Kali²).

1) Thoms, Archiv d. Pharmazie 237, 271 [1899].

²⁾ Aschan, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 2622 [1891].

Physikalische und chemische Eigenschaften: Prismen aus H_2O . Schmelzp. 73°; 79-80° (Thoms).

Amid C₆H₇CONH₂ durch Reduktion aus Benzamid 1). Blättehen aus H₂O vom

Schmelzp. 153°.

∠1^{1,3} - Dihydrobenzoesäure C₆H₇COOH vom Schmelzp. 94—95°, aus ⊥1^{1,3} - Dihydrobenzaldehyd durch Silbernitrat bei Gegenwart von Natronlauge und Ammoniak2), kommt in der Natur nicht vor. Sie ist schwer löslich in H₂O; flüchtig mit Wasserdämpfen; geht beim Erhitzen in Benzoesäure über; reduziert Silberlösung.

Amid C₆H₇CONH₂ ²). Schmelzp. 105°. Löslich in H₂O.

Sedanolsäure, 2-Pentylol-(2¹)-Cyclohexen-(2)-Carbonsäure-(1).

Mol.-Gewicht 212,20.

Zusammensetzung: 67,86% C, 9,52% H, 22,62% O.

$$C_{12}H_{20}O_3$$
.

$$C_{12}H_{20}O_3\,.$$
 CH
$$H_2C_4\overset{3}{\underset{2}{\longrightarrow}}C\cdot CH\cdot OH\cdot CH_2CH_2CH_2CH_3$$

$$H_2C^5\overset{1}{\underset{6}{\longrightarrow}}CH\cdot COOH$$
 CH2

Bildung: Durch Verseifen der hochsiedenden Bestandteile des Sellerieöls, wobei das

Sedanolid, das Lacton der Sedanolsäure, in diese übergeht³).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Weiße Nadeln vom Schmelzp. 88-89°. Löslich in Äther, Benzol, warmem Ligroin, unlöslich in H₂O. Geht leicht in Sedanolid über. Reduziert KMnO₄ in alkalischer Lösung⁴). Natriumalkoholat führt in o-Oxyamylhexahydrobenzoesäure $C_{12}H_{22}O_3$, Schmelzp. 131°, über. — $C_{12}H_{19}AgO_3$.

Sedanolid.

Mol.-Gewicht 194,18.

Zusammensetzung: 74,16% C, 9,36% H, 16,48% O.

$$C_{12}H_{18}O_2$$

$$\begin{array}{c} C_{12}H_{18}O_2.\\ CH\\ H_2C\\ CCH\cdot CH\cdot CH_2CH_2CH_2CH_3\\ H_2C\\ CH\cdot CO\\ \end{array}$$

Vorkommen: Sedanolid ist das riechende Prinzip des Sellerieöls3).

Darstellung: Durch Destillation reiner Sedanolsäure.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farbloses Öl von Selleriegeruch. Siedep. 185° bei 17 mm. Spez. Gew. bei $24.5^{\circ} = 1.03833$. $[\alpha]_{D} = -23.66^{\circ}$. Brechungskoeffizient D = 1,49234 5). Geht durch wässeriges Alkali in die zugehörige Oxysäure über. Durch Oxydation entsteht neben Fettsäuren o-Oxyamylbenzoesäure C₁₂H₁₆O₃. Schmelzp. 71—72°. Einwirkung von KCN 4).

1) Hutchinson, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 177 [1891].

 Einhorn, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 2886 [1890]; 26, 454 [1893]. 3) Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 497 [1897].

4) Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1420, 1432 [1897].

5) Ciamician u. Silber, Gazzetta chimica ital. 28, I, 478 [1898].

Sedanonsäure, 2-Pentanoyleyelohexen-(6)-Carbonsäure-(1).

Mol.-Gewicht 210,18.

Zusammensetzung: 68,51% C, 8,65% H, 22,84% O.

$$\begin{array}{c} C_{12}H_{18}O_3\,.\\ CH_2\\ H_2C_4 & {}^3 \quad {}_{2}CH\cdot CO\cdot CH_2CH_2CH_2CH_3\\ H_2C_5 & {}^{1}C\cdot COOH \end{array}$$

Bildung: Aus den hochsiedenden Bestandteilen des Sellerieöls durch Verseifung 1). Physikalische und chemische Eigenschaften: Weiße Krystalle vom Schmelzp. 113°. Löslich in Alkohol oder Eisessig, schwer in Äther oder Benzol, unlöslich in $\mathrm{H}_2\mathrm{O}$. Oxydation liefert Fettsäuren. Acetylchlorid führt in das Anhydrid über

$$\begin{array}{c} \operatorname{CH}_2 \\ \operatorname{H}_2 \operatorname{C} \\ \operatorname{H}_2 \operatorname{C} \end{array} \xrightarrow{\operatorname{CH} \cdot \operatorname{C} : \operatorname{CH} \cdot \operatorname{CH}_2 \cdot \operatorname{CH}_2 \operatorname{CH}_3} \\ \operatorname{C} \operatorname{C} \operatorname{C} \\ \operatorname{C} \operatorname{C} \operatorname{C} \\ \end{array}$$

welches charakteristischen Selleriegeruch besitzt und als solches wahrscheinlich im Sellerieöl enthalten ist; durch Verseifung mit Alkali erhält man die Säure zurück. Natriumalkoholat führt die Sedanonsäure in o-Oxyamylhexahydrobenzoesäure über, Natriumamalgam reduziert zu einer Säure $C_{12}H_{20}O_3$. — $C_{12}H_{17}AgO_3$, käsiger Niederschlag, umkrystallisiert aus H_2O . Phenylhydrazon $C_{12}H_{18}O_2$: $N \cdot NHC_6H_5$. Schmelzp. 130—131°. Unbeständig. Oxim $C_{12}H_{18}O_2$: $\tilde{N} \cdot OH$. Schmelzp. 128°. Löslich in heißem Benzol.

Beuzoesäure.

Mol.-Gewicht 122,06.

Zusammensetzung: 68,82% C, 4,96% H, 26,22% O.

$$C_7H_6O_2 = C_6H_5COOH$$
.

Vorkommen: Im Benzoeharz; im Perubalsam und Tolubalsam; im Bibergcil; im Drachenblutharz frei und als Resitannolester³); in der Siambenzoe frei und als Resinolester⁴); in den Preiselbeeren⁵); in den Blättern von Pinguicula vulgaris⁶); in den Pappelarten als Glykosid (Populin)⁷); im Champacaöl⁸); im Ylang-Ylangöl und Canangaöl⁹); im Zimt-

¹⁾ Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 500 [1897].

²⁾ Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1419 [1897].

Tschirch, Die Harze und die Harzbehälter. Leipzig 1906. S. 271; Archiv d. Pharmazie 245, 380 [1907].

⁴⁾ Tschirch, Die Harze und die Harzbehälter. Leipzig 1906. S. 211.

Low, Journ. f. prakt. Chemie [2] 19, 312 [1879]. — Kanger, Archiv f. experim. Pathol. n. Pharmakol. 50, 46 [1903]. — Mason, Journ. Amer. Chem. Soc. 27, 613 [1905].

⁶⁾ Loew u. Aso. Bull. of the Coll. of Agricult Tokyo 7, 411 [1906].
7) Braconnot, Annales de Chim. et de Phys. [2] 44, 296 [1830].

⁸⁾ Bericht der Firma Schimmel & Co. 1882, I, 7.

⁹⁾ Bericht der Firma Schimmel & Co. 1893, Il, 45.

⁷⁵

blätteröl¹); im Pferdeharn als Hippursäure; im Herbivorenharn als Hippursäure²); im Kaninchenharn und manchmal im Hundeharn; im Diabetikerharn³); im Wollschweiß der Schafe; in der Nebenniere⁴); im Sekrete insektenfressender Wasserschlauchgewächse (Utricularien)⁵).

Bildung: Durch Oxydation von Benzol 6), Toluol, Benzylalkohol, Benzaldehyd, Zimtsäure; aus Benzotrichlorid $C_6H_5C \cdot Cl_3$ durch Wasser oder Bleiacetat 7); aus Sulfobenzoesäuren durch überhitzten Wasserdampf 8); aus phtalsaurem Kalk 9); aus Brombenzol; aus Benzolsulfonsäure und Anilin; aus Benzanilid; aus Benzamid; aus Phenylmagnesiumbromid durch CO_2 10); durch elektrolytische Oxydation des Benzoins $C_6H_5CH \cdot OH - CO \cdot C_6H_5$ 11) oder des Phenanthrens $C_{14}H_{10}$ 12); aus Hippursäure durch HCl oder durch Spaltung mittels Pilze 13); bei der Zersetzung von Eiweißkörpern 14); der Benzoesäurephenolester aus Steinkohlenteer 15); aus Benzol und CO_2 16); ans Peroxyprotsäure als Spaltungsprodukt 17); aus dem Coniferin des Wiesenheus durch Oxydation mit KMnO4 oder in vitro 18); aus Tyrosin durch Gärung 19); aus Glykosiden durch Enzymwirkung 20).

Darstellung: Aus zimtsäurefreier Siambenzoe durch Digerieren mit Kalk oder Soda ²¹); durch Behandeln des eingedampften Pferdeharns mit HCl; aus phtalsaurem Kalk C₆H₄(CO₂)₂Ca durch Erhitzen mit Ca(OH)₂ auf 330—350° oder aus phtalsaurem Ammonium ²²) durch Erhitzen, Destillation über gelöschtem Kalk und Kochen des gebildeten Benzonitrils C₆H₅CN mit NaOH; aus dem Benzonitril des Steinkohlenteers ²³). Die technische Darstellung erfolgt durch Oxydation des Toluols; aus Benzotrichlorid durch Erhitzen mit Wasser in geschlossenen Gefäßen ²⁴) oder bei Gegenwart von Eisensalzen durch Erhitzen auf 90—95° ²⁵); aus Benzylchlorid durch HNO₃ ²⁶); auch aus Substitutionsprodukten des Naphthalins ²⁷).

Bestimmung: Qualitativer Nachweis der Benzoesäure: als Dinitrobenzoesäure²⁸); Auftreten einer braungelben Fällung der neutralen Alkalisalze durch Eisenchforid²⁹); durch Sublimation²⁹); durch Reduktion mit Natriumamalgam zu Bittermandelöl²⁹); Nachweis in

1) Weber, Archiv d. Pharmazie 230, 232 [1892].

2) Hoppe-Seyler, Archiv f. d. ges. Physiol. 12, 1 [1876].

3) Thesen, Wiener med. Wochenschr. 1895, Nr. 49.

4) Stadelmann, Zeitschr. f. physiol. Chemie 18, 380 [1894].

5) v. Luetzelburg, Flora 100, 145 [1910].

6) Carius, Annales d. Chemie 148, 51 [1868]. — Friedel, Crafts, Annales de Chim. et de Phys. [6] 14, 441 [1888].

Bodroux, Bulletin de la Soc. chim. [3] 21, 332 [1899].
 Fahlberg, D. R. P. 101 682; Chem. Centralbl. 1899, 1, 1173.

9) Depouilly, Annalen d. Chemie, Suppl. 4, 128 [1867].

¹⁰) Meyer u. Tögel, Annalen d. Chemie 342, 55 [1906]. — Houben u. Kesselkaul, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 2519 [1902]. — Spencer u. Stokes, Journ. Chem. Soc. London 93, 68 [1908].

11) Drake Law, Proc. Chem. Soc. London 22, 197 [1906].

Höchster Farbwerke, D. R. P. 152 063 [1904].
 Pfeffer, Pflanzenphysiologie. Leipzig 1897—1904.

14) Zöller, Anzeiger d. Königl. Akademie in Wien 1824, Nr. 19.

15) Goldschmiedt, Monatshefte f. Chemie 28, 1091 [1907].

16) Schorigin, Berichte d. Deutseh. chem. Gesellschaft 41, 2723 [1908].

¹⁷) Maly, Monatshefte f. Chemie 9, 255 [1888].

18) Schulz, Mitteil. d. landwirtschaftl. Inst. d. Universität Breslau 3, 515 [1905].

19) Traetta-Mosea, Gazzetta chimica ital. 40, I, 86 [1910].

²⁰) Windisch, Arheiten a. d. Kaiserl. Gesundheitsamt 11, 285 [1895].

²¹) Wagner, Jahresber, d. Chemie 1880, 1289. — Hager, Commentar zur Pharmaeopoea Germanica 1, 43 [1872].

²²) Laurent, Jahresber. d. Chemie 1868, 549.

²³) Elberfelder Farbfabr. D. R. P. 109 122; Chem. Centralbl. 1900, II, 359.

²⁴) Rad, Dinglers polytechn. Journ. 231, 538 [1879]. — E. Jacobsen, Jahresber. d. Chemie 1881, 1272. — Dammer, Chem. Technologie d. Neuzeit. Stuttgart 1910. Bd. I. S. 680.

- ²⁵) Schultze, D. R. P. 82 927; 85 493; Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 4, 143, 145 [1894 95].
- ²⁶) Grimanx n. Lauth, Bulletin de la Soc. chim. [2] 7, 106 [1867]. Lunge, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 1275 [1877].
- ²⁷) Basler chemische Fabrik, D. R. P. 136 410; Chem. Centralbl. **1902**, H. 1371. D. R. P. 138 790, 139 956, 140 999; Chem. Centralbl. **1903**, I, 546, 857, 1106.
 - ²⁸) Mohler, Bulletin de la Soc. chim. [3] 3, 415 [1890].

29) Lehmann, Chem.-Ztg. 32, 1, 949 [1908].

Früchten und Harzen¹); in Konserven²); in der Butter³); in Fleisch und Fetten⁴); Unterscheidung der pharmazeutisch verwendeten Benzoesäuren⁵); Unterscheidung der Benzoesäure und Hippursäure durch Natriumhypobromit in alkoholischer Lösung⁶); Trennung der Benzoesäure und Zimtsäure ²); Nachweis der Benzoesäure, Zimtsäure und Sahicylsäure nebeneinander⁶); im Benzoeharz⁶); in der Nahrungsmittelanalyse¹⁰). Trennung der Benzoesäure und Hippursäure aus tierischen Geweben oder Flüssigkeiten (quantitative Bestimmung der Hippursäure)¹¹): Zerkleinerte tierische Organe werden mit lauwarmem Wasser völlig extrahiert, aus den neutralen oder schwach angesäuerten Extraktionen wird das Eiweiß und der größte Teil des Fettes durch Koagulation des ersten entfernt und das mit Soda schwach alkalisch gemachte Filtrat zum Sirup eingeengt und mit viel Alkohol versetzt. Das verdnnstete alkoholische Filtrat wird mit $\rm H_2O$ aufgenommen, mit HCl stark angesäuert, filtriert und mehrere Male mit Essigäther ausgeschüttelt. Dieser wird abgedampft, der Rückstand in Petroläther aufgenommen; Hippursäure bleibt zurück, Benzoesäure und Fett gelöst.

Die quantitative Bestimmung der Benzoesäure erfolgt auf Grund ihrer Flüchtigkeit mit Wasserdampf oder ihrer Löslichkeit in Äther und Petroläther¹²). Benzoylgruppen werden quantitativ durch Verseifung der betreffenden Verbindung mit NaOH in methylalkoholischer Lösung, darauffolgender Wasserdampfdestillation unter Zusatz von Phosphorsäure (spez. Gew. 1,104) und Titration bestimmt 13). Quantitative Bestimmung der Benzoesäure in Nahrungs-12) und Genußmitteln¹⁴); in der Milch¹⁵) und gegorenen Getränken¹⁶); in Saucen¹⁷); in Beeren 18); Kuhharn 19). Trennung der Benzoesäure von der Hippursäure bei Gegenwart von Benzoylglucuronsäure 20): 200—300 ccm Harn werden mit Mononatriumphosphat schwach angesäuert, auf $\frac{1}{3}$ — $\frac{1}{5}$ eingedampft, zum erkalteten Urin einige Kubikzentimeter 20 proz. $\mathrm{H_2SO_4}$ zugefügt und die abgeschiedenen Säuren abgesaugt. Nachdem mit Eiswasser gewaschen und gewogen, wird die freie Benzoesäure mit Petroläther extrahiert und gewogen; Differenz ist die Hippursäure. Die schwefelsauren Filtrate und Waschwässer werden mit Ammonsulfat fast gesättigt und filtriert, darauf mit konz. Ammonsulfat nachgewaschen, das Filtrat (200-400 ccm) völlig mit Äther extrahiert, der ätherische Rückstand in NaOH gelöst, mit H₂SO₄ versetzt und mit Petroläther die freie Benzoesäure extrahiert. Die Hippursäure wird im wässerigen Rückstande durch Kochen mit starker KOH zerlegt und die frei gewordene Benzoesäure nach Ansäuern in Petroläther gelöst und auf Hippursäure umgerechnet. — Modifizierung dieses Verfahrens für hippursäurereiche menschliche Harne (Brugsch). — Quantitative Trennung der Benzoesäure und Zimtsäure²¹).

Physiologische Eigenschaften: Die Dämpfe der Benzoesäure reizen zum Husten und bedingen Katarrhe der Atmungsorgane. — Im Organismus paart die Benzoesäure sich mit Glyko-

1) Nestler, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 27, 63 [1909].

2) Guarnieri, Stazioni sperimentali agrarie italiane 38, 906 [1905].

- 3) Halphen, Journ. de Pharm. et de Chim. [6] 28, 201 [1908]. Robin, Annales de Chim. anal. appl. 13, 431 [1908].
 - 4) Fischer n. Gruenert Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 17, 721 [1909].
 - 5) Cormimboeuf u. Grosman, Annales de Chim. anal. appl. 11, 243, 462 [1906].
- Belloni, Annales de Chim. anal. appl. 11, 370 [1906].
 - 6) Denigès, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 107, 662 [1888].
 - 7) De Jong, Pharmacentisch Weekblad 45, 1115 [1908].
 - 8) v. d. Heide u. Jakob, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 19, 137 [1909].
 - Hagemeister, Archiv d. Pharmazie 200, 217 [1872].
 Scoville, Amer. Journ. of Pharmacy 29, 549 [1907].
- ¹¹) Bunge u. Schmiedeberg, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 6, 233 [1876]. Lewsinki, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 61, 88 [1909].
 - 12) Lehmann, Chem.-Ztg. 32, I, 949 [1908].
- 13) Meyer u. Hartmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 3956 [1905]. R. u. H. Meyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 2965 [1895].
 - 14) Genersich, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr. u. Genußm. 16. 209 [1908].
- 15) Meissl, Zeitschr. f. analyt. Chemie 1882, 531. Horn, Zeitschr. f. chem. Industrie 1882, Nr. 24.
 - 16) Robin, Aunales de Chim. anal. appl. 14, 53 [1909].
- 17) La Wall u. Bradschaw, Amer. Journ. of Pharmacy 80, 171 [1908]. Mott West, Chem. Centralbl. 1909, II, 1168. Hillger, Chem. Centralbl. 1910, I. 773.
 - 18) Griebel, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 19, 241 [1910].
 - 19) Liechti n. Mooser, Landwirtsch. Jahrbücher d. Schweiz 11, 580 [1907].
 - ²⁰) Magnus Levy, Biochem. Zeitschr. 6, 523 [1907].
 - ²¹) De Jong, Recneil des travaux chim. des Pays-Bas 28, 342 [1909].

koll und erscheint im Harn als Hippursäure $C_6H_5CO \cdot NHCH_2COOH$ (vgl. Hippursäure und Wiechowski)¹), daneben entsteht wenig Bernsteinsäure. Nach Einnahme größerer Mengen der Säure oder ihres Natriumsalzes (etwa 40 g) tritt sie in Verbindung mit Glucuronsäure im Harn auf²); Auftreten dieser Glucuronsäureverbindung im Hammelharn³). Nach Zufuhr von Natriumbenzoat soll im Hundeharn auch freie Benzoesäure ausgeschieden werden⁴), was jedoch bestritten wird⁵). Im Harn der Schafe erscheint Benzoesäure mit Wiesenheu verfüttert als Hippursäure, mit solchen Futtermitteln jedoch verfüttert, die keine Hippursäurebildungsfähigkeit besitzen oder ihr entgegenwirken, als Benzoesäure⁶). Ort der Hippursäurebildung bei Mensch und Hund, nicht bei Herbivoren, ist die Niere⁷). Hippursäurespaltendes Enzym in der Niere von Hunden und Schweinen⁸). Beeinträchtigung der Benzoesäureausscheidung als Hippursäure bei Nierenaffektionen⁹) (siehe auch: Hippursäure). Im Organismus der Vögel geht die Benzoesäure in Ornithursäure (Dibenzoyldiaminovaleriansäure)

$$CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot COOH$$

 $NH(COC_6H_5)$ $NH(COC_6H_5)$

über 10); der Vogelorganismus vermag auch bei gleichzeitiger Glykokollfütterung die Hippursäuresynthese nicht auszuführen 11). — Benzoesäure oder Natriumbenzoat erzeugen eine vermehrte Harnstoff- und Schwefelsäureausscheidung im Harn 12), auf die Harnsäureausscheidung ist die Säure ohne Einfluß 13), während ihr Natriumsalz eine Verminderung hervorrufen soll 14). Über das Auftreten einer reduzierenden Substanz im Benzoesäureharn 15). In den menschlichen Organismus eingeführte Benzoesäure geht nicht in den Schweiß über 16); im mütterlichen Organismus geht sie in die Frucht über 17). Als pathologisches Stoffwechselprodukt tritt sie im Diabetikerharn auf 18); beim Kaninchen findet im Fieberzustand erhöhte Benzoesäureausscheidung statt 19). — Die Benzoesäure besitzt diuretische Wirkung 20); in größeren Mengen (10 g) in den Organismus eingeführt, setzt sie die Erregbarkeit des Zentralnervensystems herab, verursacht bei Fröschen Lähmungen 21); ihr Einfluß auf rheumatische Polyarthritis 22). — Auf die Autolyse der Leber wirkt sie günstig ein 23). Das Na-Salz verzögert die

2) Lewinski, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 51, 397 [1904].

3) Magnus - Levy, Biochem. Zeitschr. 6, 502 [1907].

4) Brugsch u. Hirsch, Zeitschr. f. experim. Pathol. n. Therapie 3, 663 [1906]. — Brugsch n. Tsuchija. Zeitschr. f. experim. Pathol. n. Therapie 5, 731, 737 [1900].

u. Tsuchija, Zeitschr. f. experim. Pathol. n. Therapie 5, 731—737 [1909].

5) Seo, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 58, 440 [1908]. — Lewinski, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 61, 88 [1909]. — Dakin, Journ. of biol. Chemistry 7, 103 [1910].

6) Weiske, Zeitschr. f. Biol. 12, 241 [1876].

7) Bunge u. Schmiedeberg, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 6, 233 [1876]. — Salomon u. Salkowski, Zeitschr. f. physiol. Chemie 3, 365 [1879).

8) Schmiedeberg u. Minkowski, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 14, 379 [1881];

17, 453 [1883].

9) Jaarsveld u. Stokvis, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 10, 268 [1879]. — Rem Picci, Bolletino della R. Accademia Medica di Roma 30, 1 [1903]. — Kronecker, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 16, 344 [1883].

¹⁰) Jaffé, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 10, 1925 [1877]: 11, 406 [1878].

¹¹) Yoshikawa, Zeitschr. f. physiol. Chemie 68, 79 [1910].

12) E. Salkowski, Zeitschr. f. physiol. Chemie 1, 1 [1877]; Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol.
78, 530 [1879]. — C. Virchow, Zeitschr. f. physiol. Chemie 6, 78 [1882]. — Kumagawa, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 113, 134 [1888].

13) Lewandowski, Zeitschr. f. klin. Medizin 40, 202 [1901]. — Ulrici, Archiv f. experim.

Pathol. u. Pharmakol. 46, 321 [1901].

Noel - Paton, Journ. of Anat. and Physiol. 20, 114 [1887].
 E. Salkowski, Zeitschr. f. physiol. Chemie 4, 135 [1880].

16) Hoffmann, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 7, 233 [1877].

17) Gusserow, Archiv f. Gynakologie 13, 56 [1878]. — Mooser, Zeitschr. f. physiol. Chemie 63, 155 [1909].

18) Thesen, Wiener med. Wochenschr. 1895, Nr. 49.

19) Weyl u. Anrep, Zeitschr. f. physiol. Chemie 4, 169 [1880].

20) Přibram, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 51, 372 [1904].

²¹) Kohert, Lehrbuch der Intoxikationen. Stuttgart 1906, S. 115.

Senator, Zeitschr. f. klin. Medizin 1, 243 [1880].
 Kikkoji, Zeitschr. f. physiol. Chemie 63, 109 [1909].

¹⁾ Wiechowski, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 2, 204 [1905].

Labgerinnung1). Über die gärungshemmende Wirkung der Benzoesäure2). Die Ammoniumsalze sind durch Hefe nicht assimilierbar³). Über Assimilation durch Schimmelpilze⁴). Infolge ihrer antiseptischen Eigenschaften wurde die Benzoesäure als Nahrungskonservierungsmittel empfohlen und eingeführt, da sie selbst in größeren Dosen (10 g pro die) unschädlich ist 5). Wirkung auf Bakterien⁶). — Die Benzoylgruppe ist ein wesentlicher Bestandteil wichtiger Lokalanästhetica (Cocain, Tropacocain, Encain, Novocain, Alypin).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Glänzende Nadeln oder Blätter aus Wasser. (Die Säure wird gereinigt, indem man sie aus 25 T. heißen Wassers unter Zusatz von Tierkohle umkrystallisiert oder durch Kochen mit verdünnter HNO₃). Schmelzp. 121,4° Geringe Verunreinigung drückt den Schmelzpunkt sehr stark herab. Krystallform 7). Siedep. 249,2° bei 760 mm; 132.5° bei 10 mm. Sublimiert schon bei 100°. Spez. Gew. 1,0838 bei 121,4°; 1,2659 bei 15°; im flüssigen Zustande bei t° = $1,0800 - 0,0_3$ 328 (t - 121,4) - $0,0_3$ 111 (t - 121,4)²; 1,337 bei gewöhnlicher Temperatur; = 1,292. Molekularbrechungsvermögen 58,04; 54,02 s). Spezifische Wärme (der festen Substanz) 0,1946 + 0,00250 · t; (der geschmolzenen Substanz) 0,3473 + 0,00262 t. Schmelzwärme 19,2 Cal. Molekulare Verbrennungswärme 775,3 Cal.; Verbrennungswärme (von 1 g Säure bei konstantem Volumen) in Luft 6,333 Cal., in vacuo 6,328 Cal. 9). Dissoziationskonstante $k=7,3\cdot 10^{-5}$. Lösungs- und Neutralisationswärme 10), Lösungswärme in Alkohol¹¹), Auflösungsgeschwindigkeit¹²); Löslichkeit in H₂O bei 0°1:640; bei 50° 1:388; bei 75° 1:219. Elektrisches Leitungsvermögen 13). Diffusionskoeffizient 14). Ebullioskopisches Verhalten 15), Absorptionsspektren der Säure und ihrer Salze 16). Geschwindigkeit der Esterbildung¹⁷). Verseifungsgeschwindigkeit¹⁸).

Die Benzoesäure ist mit Wasserdämpfen flüchtig. Durch die Natronschmelze oder durch Glüben mit Kalk oder beim Durchleiten durch glühende Röhren zerfällt sie in CO2 und Benzol; durch die Kalischmelze entstehen Oxysäuren. Durch Sonnenlichteinwirkung bei Gegenwart von Eisensalzen entsteht Salicylsäure 19). Durch Oxydationsmittel

¹⁾ Bokorny, Chem.-Ztg. 25, 3 [1901].

²⁾ v. Meyer u. Kolbe, Journ. f. prakt. Chemie [2] 12, 178 [1875]. — Ducháček, Biochem. Zeitschr. 18, 211 [1909]. — Sartori, Pharmaz. Ztg. 49, 934 [1908]. — v. d. Heide u. Jakob, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 19, 137 [1909]. - Wehmer, Chem.-Ztg. 23, 163

³⁾ Laurent, Annales de la Soc. Belg. de Microscopie 14, 29 [1890].

⁴⁾ v. Nägeli, Untersuchungen über niedere Pilze. München-Leipzig 1882. S. 67. — Reinke, Untersuchungen a. d. botan .Inst. zu Göttingen 3, 11 [1883]. — Czapek, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 3, 47 [1903].

⁵⁾ Salkowski, Berliner klin. Wochenschr. 1875, Nr. 22. - Polenske, Arbeiten a. d. Kais. Gesundheitsamte 20, 567 [1903]. — Soxhlet, Wiener landwirtschaftl. Ztg. 1876, 303. — Kickton, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 13. 534 [1907]. — v. Vietinghoff-Scheel, Chem.-Ztg. 33. 181 [1909]. — Lehmann, Chem.-Ztg. 32, 949 [1908]. — Gerlach. Physiol. Wirkungen der Benzoesäure u. des benzoes. Natriums. Wiesbaden 1909. — Nestler u. Bernhard, Dic Umschau 13, 1016 u. 1086 [1909]. — Dagegen: Wiley, U. S. Departm. of Agricult. Bull. 84, 1043 [1908].

⁶⁾ Hatzfeld, Inaug.-Diss. Würzburg 1908. — Herter, Journ. of hiol. Chemistry 7, 59 [1909]. — v. Luetzelburg, Flora 100, 145 [1910].
 Negri, Gazzetta chimica ital. 26, I, 63 [1897].

⁸⁾ Kanonnikow, Journ. f. prakt. Chemie [2] 31, 349 [1885]. — Eykman, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 12, 184 [1893].

⁹⁾ E. Fischer u. Wrede, Sitzungsher. d. Königl. Preuß. Akad. d. Wissenschaften, Berlin 1908, S. 129.

¹⁰⁾ Berthelot, Annales de Chim. et de Phys. [4] 29, 329, 346 [1873].

¹¹⁾ Tanatar, Zeitschr. f. physikal. Chemie 27, 172 [1898].

<sup>Bruner u. Tolloczko, Zeitschr. f. physikal. Chemie 35. 286 [1900].
Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 246 [1889]. — Schaller, Zeitschr. f. physikal.</sup> Chemie **35**, 298 [1898].

¹⁴⁾ Eucken, Zeitschr. f. physikal. Chemie 59, 72 [1907].
15) Bruner, Zeitschr. f. physikal. Chemie 35, 286 [1900]. — Bruni u. Berti, Atti della Accademia dei Lincei [5] 9, I, 398 [1889].

¹⁶⁾ Hartley u. Hedley, Proc. Chem. Soc. London 23, 31 [1907].

¹⁷⁾ Kellas, Zeitschr. f. physikal. Chemie 24, 221 [1898]. — Wegscheider, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 1054 [1906].

¹⁸) Blan u. Wallis, Annalen d. Chemie 345, 261 [1906].

¹⁹⁾ Neuberg, Biochem. Zeitschr. 27, 271 [1910].

entstehen CO₂, Ameisensäure, Bernsteinsäure, Phtalsäure 1); durch Wasserstoffsuperoxyd entstehen aus der Benzoesäure Oxysäuren, diese Oxydation ist analog den Gewebeoxydationen im Tierkörper, z. B. von Benzol zu Phenol²). Verhalten der Säure gegen Reduktionsmittel³): Natriumamalgam erzeugt in heißer, wässeriger Lösung Benzylalkohol, Tetrahydrobenzoesäure und Hexahydrobenzoesäure⁴), glühender Zinkstaub Bittermandelöl⁵) und Jodwasserstoffsäure bei $275-280^{\circ}$ zunächst Toluol, dann C_7H_{14} und C_6H_{12} ; über elektrolytische Reduktion der Benzoesäure und derivate⁶). Reduktionsmethoden der Benzoesäure zu Hexahydrobenzoesäure $CH_2 \stackrel{CH_2-CH_2}{\sim} CHCOOH$. Schmelzp. 30,5°—31°7). wirkung der Benzoesäure auf Pinen entstehen Camphen, Terpilen und Campfenolbenzoate⁸). Durch Acetylchlorid bei 200° oder Essigsäureanhydrid bilden sich das Chlorid und Anhydrid 9). Benzoesäure und Leucin, auf 200° erhitzt, ergeben Leucinmid C₆H₁₁ON und eine der Hippursäure analoge Säure 10). Durch Dimethylsulfat wird Benzoesäure methyliert 11); über Esterifizierung durch alkoholische Salzsäure 12), durch Diazomethan 13). Über Sulfurierung der Benzoesäure bei HgSO₄-Gegenwart 14).

Durch Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf Benzoesäure oder von Sulfurylchlorid auf Natriumbenzoat entsteht Benzoylchlorid 15); aus dem Kaliumsalz und Bromeyan Benzonitril 16). Brom oder Jod wirken auf Silberbenzoat unter Bildung von m-Brom- oder Jodbenzoesäure ein. Über das Verhalten der Salze beim Erhitzen 17).

Salze der Benzoesäure: 18) Uber saure Salze und deren Derivate 19). Löslichkeit der Benzoate in H_2O^{20}). $NH_4C_7H_5O_2$, Rhomben. — $LiC_7H_5O_2$, Blättchen. — $NaC_7H_5O_2+H_2O_3$. löslich in H_2O und Alkohol 21). — $KC_7H_5O_2+3H_2O$; $KC_7H_5O_2+C_7H_6O_2$, Blätter aus Alkohol, — $Mg(C_7H_5O_2)_2 + 3 H_2O$, löslich in H_2O , — $Ca(C_7H_5O_2)_2$, in H_2O lösliche Nadeln. — $Sr(C_7H_5O_2)_2 + H_2O_2 - Ba(C_7H_5O_2)_2 + 2 H_2O_3 Blättehen_2 - Be_4O(C_7H_5O_2)_6; Be_{10}O_9(C_7H_5O_2)_{22}.$ $Zr_4O_5(C_7H_5O)_6$. — $Zn(C_7H_5O_2)_2$, in H_2O lösliche Tafeln. — $Cd(C_7H_5O_2)_2+2$ H_2O . — Hg(C₇H₅O₂)₂. Schmelzp. 165°, löslich in H₂O und Alkohol. Beim Erhitzen auf 170° lagert sich Mercuribenzoat um in das Anhydrid der o-Oxymercuribenzoesäure C₆H₄—CO₂Hg²²);

2) Dakin u. Herter, Journ. of biol. Chemistry 3, 419 [1907].

4) Baeyer, Annalen d. Chemie 140, 296 [1866]. — Aschan, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 1865 [1891].

5) Berthelot, Jahresber. d. Chemie 1867, 346.

6) Mettler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 1745 [1905]: 41, 4148 [1908].

7) Markownikow, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 25, 3357 [1892]. — Spatjew u. Philipow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 1001 [1908]. - Willstätter u. Mayer, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 41, 1475 [1908].

8) Bouchardat u. Lafont, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, Ref. 904 [1891].

9) Anschütz, Annalen d. Chemie **226**, 7 [1894].

- 10) Destrem. Bulletin de la Soc. chim. de Paris [2] 30, 481 [1878].
- ¹¹) Graebe, Annalen d. Chemie **340**, 244 [1905]. 12) Kailan, Monatshefte f. Chemie 27, 543 [1906].

13) Wegscheider u. Gehringer, Monatshefte f. Chemie 24, 364 [1903].

14) Dimroth u. v. Schmaedel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 2411 [1907].

¹⁵) Carius, Annalen d. Chemie **106**, 299 [1858]. 16) Cahours, Annalen d. Chemie 108, 319 [1858].

17) Franchimont, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 5, 909 [1872]. — Behr, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 5, 971 [1872]. — Richter, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 6, 876 [1873]. — Conrad, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 6, 1395 [1873]. — Radziszewski u. Sokolowski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 143 [1874]. — Pfankuch, Journ. f. prakt. Chemie [2] 6, 110 [1872]. — List, Annalen d. Chemie 90, 190 [1854]. — Ettling, Annalen d. Chemie 53, 88 [1845].

18) Sestini, Bulletin de la Soc. chim. de Paris [2] 13, 488 [1870].

19) Farmer. Proc. Chem. Soc. London 19, 274 [1903]. — Journ. Chem. Soc. London 83. 1440 [1903].

²⁰) Paietta, Boll. chim. farm. **45**, 485 [1906].

²¹) Hager, Zeitschr. f. analyt. Chemie **22**, 109 [1883].

¹⁾ Carius, Annalen d. Chemie 148, 72 [1868]. - Shepard u. Meissner, Jahresber, d. Chemie 1866, 398.

³⁾ Herrmann, Annalen d. Chemie 132. 75 [1864]. — Langguth, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 2062 [1905].

²²) Dimroth, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 2870 [1902].

 $\text{Al}_2(\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_2)_3(\text{OH})_3 + \text{H}_2\text{O}$, löslich in H_2O . — Salze seltner Erden 1): $\text{Sc}(\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_2)_3$. — $La(C_7H_5O_2)_3 + 3H_2O$. — $Ce(C_7H_5O_2)_3 + 3H_2O$: $Ce_2(C_6H_5CO_2)_6$, wenig löslich in H_2O . SbCl₅ bildet Doppelsalze mit Benzoesäure²). — $Sn(C_7H_5O_2)_2 + H_2O$; $9 Sn(OH)_4C_7H_6O_2 + 9 H_2O$. — $Pb(C_7H_5O_2)_2 + H_2O$, Blättchen in H_2O löslich; $Pb(C_7H_5O_2)_2$ 2 PbO; $Pb(C_7H_5O_2)C_2H_3O_2$ 3 PbO. = $Bi(C_7H_5O_2)_3$. = $Cr(C_7H_5O_2)_2$; $Cr(C_7H_5O_2)_3 + x$ H₂O, geht beim Kochen mit H_2O über in $Cr_2(C_7H_5O_2)_4(OH)_2 + 2 H_2O$. — $Mn(C_7H_5O_2)_2 + 4 H_2O$, in H_9O wenig löslich. $-Fe(C_7H_5O_2)_2$ (?); $Fe(C_7H_5O_2)_3(OH)_3 + 6H_2O$. $-Co(C_7H_5O_2)_2 + 2H_2O$. - $Ni(C_7H_5O_2)_2 + 3 H_2O.$ — $Cu(C_7H_5O_2)_2 + 2 H_2O.$ Tafeln aus $H_2O.$ — $AgC_7H_5O_2.$ Blättchen aus Wasser, sehr sehwer löslich in Alkohol, absorbiert 2 Mol. Ammoniak; (C₆H₅CO)₂OAgJO³). Hydroxylaminbenzoat NH₂OHC₇H₆O₂ ⁴). — Harnstoffbenzoat CO(NH)₂ · C₇H₆O₂ , Blätter, durch H₂O zersetzlich; wird dargestellt aus Harnstoff und Benzoesäure in alkoholischer Lösung⁵). — Benzoyläthylnitrolsäure CH₃C(NO₂); NOCOC₆H₅⁶). Schmelzp. 137°. Blättehen (aus Toluol), unlöslich in H₂O, schwer in Äther. — Anilinbenzoat C₆H₅COONH₃C₆H₅ 7). Schmelzp. 90°, löslich in H₂O und Alkohol. — Piperazinbenzoat C₄H₁₀O₂(C₇H₆O₂)₂ 8). — Brucinbenzoat $C_{23}H_{26}O_4N_2 \cdot C_7H_6O_2 + 2^{1/2}H_2O$. Schmelzp. 94,5°, löslich in H_2O und Alkohol. — Cinchonin benzoat $C_{19}H_{22}ON_2C_7H_6O_2$, Schmelzp. 186° und $C_{19}H_{22}ON_2 \cdot C_7H_6O_2$ + 2 H₂O, Schmelzp. 145°. — Additionsprodukte der Benzoesäure⁹).

Derivate der Benzoesäure:

Benzoesänremethylester.

Mol.-Gewicht 136,08.

Zusammensetzung: 70,55° C, 5,94° H, 23,51° O.

$$C_8H_8O_2 = C_6H_5CO_2CH_3.$$

$$\begin{array}{c} \operatorname{CH} \\ \operatorname{HC} & \operatorname{CH} \\ \operatorname{HC} & \operatorname{CH} \\ \operatorname{C} \cdot \operatorname{CO}_2 \operatorname{CH}_3 \end{array}$$

Vorkommen: Im Tuberosenblütenöl¹⁰); in der Cotorinde¹¹); im Nelkenöl¹²); im Ylang-Ylang-Öl (Uvaria odorata)¹³).

Bildung: Der Ester bildet sich bei der pyrogenen Zersetzung der Benzoe 14).

Darstellung: Durch Einwirkung von Salzsäuregas auf Benzoesäure in methylalkoholischer Lösung¹⁵); durch Einwirkung von Methylalkoholdämpfen auf Benzoesäure bei Gegenwart von H₂SO₄ ¹⁶); aus Benzoylchlorid und Methylalkohol ¹⁷); aus Benzoesäure durch Chlorkohlensäuremethylester ¹⁸).

1) Vanino u. Hartl, Journ. f. prakt. Chemie [2] 74, 142 [1906]. — Rosenheim u. Hertzmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 810 [1907].

2) Rosenheim u. Loewenstamm, Berichte d. Deutsch. cbem. Gesellschaft 35, 1115 [1902].

- 3) Bunge, Journ. d. russ. phys.-chem. Gesellschaft 41, 455 [1909].
- 4) Ssabanejew, Chem. Centralbl. 1899, II, 32.
- Dessaignes, Jahresber. d. Chemie 1857, 545.
 Jones, Amer. Chem. Journ. 20, 8 [1898].
- 7) Lloyd u. Soudborough, Journ. Chem. Soc. London 75, 596 [1899].

8) Astrue, Bulletin de la Soc. chim. [3] 35, 169 [1906].

- 9) Hoogewerff u. van Dorp, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 18, 213 [1899]; 21, 349 [1902].
- ¹⁰) Hesse, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 1460 [1903]; Bericht d. Firma Schimmel & Co. 1903, I, 75; II, 68.
 - 11) Hesse, Journ. f. prakt. Chemic [2] 72, 245 [1905].

¹²) Bericht d. Firma Schimmel & Co. 1902, 1, 44.

- ¹³) Bericht d. Firma Schimmel & Co. 1901, II, 58; 1902, I, 64.
- ¹⁴) Jacobsen, Archiv d. Pharmazie 222, 336 [1884]. Bericht d. Firma Schimmel & Co. 1901, II, 58; 1902, I, 64.

¹⁵) Carius, Annalen d. Chemie **110**, 210 [1859].

¹⁶) Phelps u. Osborne, Amer. Journ. of Sc. [4] 25, 39 [1908].

17) Lumsden, Journ. Chem. Soc. London 87, 90 [1905].

18) Einhorn, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 2772 [1909]. — Herzog, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 2557 [1909]. — Thoms, Arbeiten a. d. pharm. Inst. d. Univers. Berlin 7, 70 [1910].

Physikalische und chemische Eigenschaften: Siedep. 195,5° bei 768 mm Druck; 198,6° ¹). Spez. Gew. bei 15° 1,103²); 1,0942³). Verbrennungswärme 943,976 Cal. Magnetisches Drehungsvermögen 12,76 bei 11,5°. Mittlere spezifische Wärme zwischen t° und t₁° = 0,363 + 0,0₃375(t + t₁). Elektrische Leitfähigkeit⁴). Dielektrizitätskonstante⁵). Dampfspannungskurve⁶). Der Ester wird durch Kalilange verseift: er ist im Rohr noch bei 300° beständig. Durch Einwirkung von HNO₃ entstehen m- und o-Nitrobenzoesäureester; durch KMnO₄ wird er nicht oxydiert in der Kälte, er läßt sich dadurch von den übrigen Bestandteilen der ätherischen Öle reinigen. Mit MgBr₂, AlBr₃ ⁻) und mit o-Phosphorsäure⁶) geht er Verbindungen ein. Über elektrolytische Reduktion des Esters⁶). — Benzoesäuremethylester findet Verwendung als Heilmittel gegen die Malaria in Japan (Kettenhofen) und in der Parfümerie.

Åthylester C₆H₅COOC₂H₅. Man kocht die Säure drei Stunden in abs. Alkohol bei Gegenwart von 10 g konz, H₂SO₄ ¹⁰). Andere Darstellungsarten vgl. Methylester. Siedep. 211,2°; 211,8°. Spez. Gew. bei 16° 1,0502 ¹¹); bei 15° 1,0509 (Lumsden). — Der Äthylester bildet sich bei Einwirkung von Alkohol auf die Bleiniederschläge des Harns nach Fütterung von Natriumbenzoat ¹²).

Propylester $C_6H_5COOC_3H_7$ ¹³). Siedep. 230,7°. Spez. Gew. bei 15° 1,0276. Isopropylester $C_6H_5COOCH(CH_3)_2$ ¹³). Siedep. 218,5°. Spez. Gew. bei 15° 1,0172.

Geranylbenzoat.

C₆H₅CO₂C₁₀H₁₇ ¹⁴).

Vorkommen: Im Ylang-Ylang-Öl und Canangaöl.

Darstelling: Aus Geraniol und Benzoylchlorid 15). Siedep. 194—195° bei 12 mm.

Durch Verseifung entstehen die Komponenten.

Glycerinbenzoate. a) Glycerinmonobenzoat $C_3H_5(OH)_2CO_2C_6H_5$ aus Benzoesäure und Glycerin durch 15—20stündiges Erhitzen auf 275°. Öl, löslich in Alkohol und Äther¹6). — b) Dibenzoat $C_3H_5OH(C_6H_5CO_2)_2$ ¹³). Sehmelzp. 70°; löslich in Alkohol und Äther¹²). Tribenzoat $C_3H_5(C_6H_5CO_2)_3$ ¹6). Sehmelzp. 76°.

Benzoesäurebenzylester.

Mol.-Gewicht 212,12.

Zusammensetzung: 79,200°, C, 5,71°, H, 15,09°, O.

$$C_{14}H_{12}O_2 = C_6H_5CO_2CH_2C_6H_5.$$
 CH
 HC
 CH
 CH

1) Lumsden, Journ. Chem. Soc. London 87, 90 [1905].

2) Stohmann, Rodatz u. Herzberg, Journ. f. prakt. Chemie [2] 36, 4 [1887].

3) Taverne, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 17, 96 [1898].

4) Bartoli, Gazzetta chimica ital. 24, II, 161 [1895].

⁵) Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 308 [1897]. — Löwe, Annalen d. Physik 66, 394 [1900].

6) Kahlbaum, Zeitschr. f. physikal. Chemie 26, 612 [1898].

7) Menschutkiu, Iswiestja d. Petersburger polytechn. Inst. 1905, 4, 101 [1906]. — Kablukow u. Ssachanow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 41, 1755 [1910].

8) Raikow, Chem.-Ztg. 24, 368 [1900].

- Mettler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 3692 [1904].
 E. Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 3253 [1895].
- Linnemann, Annalen d. Chemie 160, 208 [1871].
 Siebert, Inaug.-Diss. Königsberg 1901, S. 43.

13) Linnemann, Annalen d. Chemie 161, 28 [1872].

¹⁴) Reychler, Bulletin de la Soc. chim. [3] **11**, 407, 576, 1045 [1894]; **13**, 140 [1895].

15) Bacon, The Philippine Journ, of Sc. 3, 65 [1908]. — Erdmann u. Huth, Journ f. prakt. Chemie [2] 56, 6 [1897]; Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 31, 358 [1844].

16) Kraut, Annalen d. Chemie 152, 130 [1869]. — Tschirch u. Trog. Archiv d. Pharmazie
 232, 70 [1894]. — Tschirch, Pharmaz. Ztg. 1899, 77.

Vorkommen: Im Perubalsam¹) und Perubalsamöl²); im Tuberosenöl³); im Ylang-

Ylang-Öl (siehe Benzoesäure); im Tolubalsam⁴) und Tolubalsamöl⁵); im Neroliöl⁶).

Bildung: Der Ester bildet sich bei der pyrogenen Zersetzung der Benzoe⁷); aus Benzaldehyd, Natrium und Benzylalkohol⁸); aus Benzaldehyd im Benzol durch Natronhydrat bei Wasserausschluß⁹); durch Erwärmen von Nitrobenzoylbenzylamin mit Alkohol¹⁰).

Darstellung: 200 g Benzaldehyd werden mehrere Tage auf dem Wasserbade mit einer Lösung von 1,5 g Natrium in genügend Benzylalkohol crhitzt. Man säuert die Lösung mit Eisessig (10 g) an und fällt mit Wasser*). 2 $C_6H_5CHO + C_6H_5CH_2ONa = C_6H_5C(OC_7H_7)_2ONa = C_6H_5CO_2CH_2C_6H_5 + C_6H_5CH_2ONa$.

Physikalische und chemische Eigenschaften. Schmelzp. unter 20°. Blättehen. Siedep. 323—325°. Spez. Gew. 1,114 bei 18,5°. Schwer flüchtig mit Wasserdampf; wird durch Alkali glatt verseift. Mit Natriummethylat entsteht C₆H₅C(CH₃ONa)OCH₂C₆H₆. Der Ester bildet Chlor-Nitro-Aminoverbindungen 11).—In der Medizin findet er Verwendung gegen Scabies.

Benzoesäurephenylester $C_6H_5CO_2C_6H_5$ wird dargestellt, indem man Phosphoroxychlorid auf ein geschmolzenes Gemenge von Phenol und Benzoesäure tropfen läßt 12). Schmelzp. 68–69°. Siedep. 314°. Löslich in warmem Alkohol. Wird im Organismus durch Pankreassaft gespalten 13).

Thymolester $C_6H_5CO_2C_{10}H_{13}$ aus Thymol und Benzoylchlorid¹⁴). Schmelzp. 33°. Naphtolester $C_6H_5CO_2C_{10}H_7^{-15}$). a) α -Derivat. Schmelzp. 56°, löslich in Äther.

b) β -Derivat. Schmelzp. 107°; Nadeln löslich in Chloroform und heißem Alkohol, schwer in Äther. Verwendung als Darmantisepticum ("Benzonaphtol").

Brenzeafechinmonobenzoat C₆H₅CO₂C₆H₄OH ¹⁶). Schmelzp. 130—131°.

Brenzeatechindibenzoat $(C_6H_5CO_2)_2C_6H_4$ aus Brenzeatechin und Benzoylchlorid 17).

Schmelzp. 84°. Löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in H₂O.

Guajacolbenzoat ("Benzosol") C₆H₅CO₂C₆H₄OCH₃ aus Guajacolnatrium und Benzoylchlorid ¹⁸). Schmelzp. 60—61°, 57° ¹⁹). Löslich in Äther und Chloroform und Alkohol, fast unlöslich in H₂O. Antisepticum. Beeinflussung der Zuckerbestimmung im Harn durch Benzosol ²⁰). Vermehrung der Schwefelsäuren im Harn nach Benzosoleinnahme ²¹).

Resorcinmonobenzoat C₆H₅CO₂C₆H₄OH aus Resorcin und Benzoylchlorid bei Pyridin-

gegenwart²²). Schmelzp. 135—136°. Löslich in Eisessig.

Resorcindibenzoat $(C_6H_5CO_2)_2C_6H_4$. Aus Resorcin und Benzoylchlorid bei Gegenwart von Zinkstaub²³); aus Resorcin und Benzoesäure durch POCl₃²⁴). Schmelzp. 117°. Tafeln aus Alkohol.

2) Thoms, Archiv d. Pharmazie 237, 271 [1899].

⁵) Busse, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 830 [1876].

6) Hesse, Journ. f. prakt. Chemie [2] 64, 259 [1901].7) Jacobsen, Archiv d. Pharmazie 222, 336 [1884].

8) Claisen, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 20, 647 [1887].
9) Kohn u. Trautom, Journ. Chem. Soc. London 25, 1155 [1899].

10) v. Pechmann, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 31, 2645 [1898].

11) Paal u. Bodewig, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 2962 [1892]. — O. u. G. Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 726 [1891].

12) Rasinski, Journ. f. prakt. Chemie [2] 26, 62 [1882]. — Bakunin, Gazzetta chimica ital. 30, H, 357 [1900]. — Bodroux, Bulletin de la Soc. chim. [3] 23, 54 [1900].

13) Nencki, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 20, 367 [1886].

14) Engelhardt, Zeitschr. f. Chemie 1869, 44.
15) Maikopar, Zeitschr. f. Chemie 1869, 216.

16) O. N. Witt u. Mayer, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 1076 [1893].

17) Nachbaur, Annalen d. Chemie 107, 247 [1858].

18) Höchster Farbwerke D. R. P. 55 280. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 2, 549 [1890].

19) Nencki u. v. Heyden, D. R. P. 57 941. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 3, 831 [1890].

20) Jolles, Wiener med. Blätter 1893, Nr. 9. — Palma, Berliner klin. Woehenschr. 1893, Nr. 46.

²¹) v. Jaksch, Berliner klin. Wochensehr. 1893, Nr. 9.

²²) Einhorn u. Hollandt, Annalen d. Chemie 301, 104 [1898].

²³) Errera, Gazzetta chimica ital. 15, 261 [1885].

²⁴) Rasiński, Journ. f. prakt. Chemie [2] **26**, 64 [1882].

Kraut, Annalen d. Chemie 152, 130 [1869]. — Tschirch u. Trog, Archiv d. Pharmazie 232, 70 [1894]. — Tschirch, Pharmaz. Ztg. 1899, 77.

³⁾ Hesse, Berichte d. Dentsch. ehem. Gesellschaft 36, 1459 [1903].
4) Tschirch u. Oberländer, Archiv d. Pharmazie 232, 559 [1894].

Hydrochinoumonobeuzoa
f $\rm C_6H_5CO_2C_6H_4OH^{\,1}).$ Schmelzp. 162—163°. Nadeln aus Alkohol.

Hydrochinondibenzoat ($C_6H_5CO_2$) $_2C_6H_4$ ²). Schmelzp. 199°. Nadeln aus Alkohol. Orcindibenzoat ($C_6H_5CO_2$) $_2C_6H_3CH_3$ aus Orcin und Benzoesäure durch POCl $_3$ ³). Nadeln, Schmelzp. 88°. Löslich in Alkohol und Äther.

Kreosolbenzoat C₆H₅CO₂C₆H₃(CH₃OCH₃). Schmelzp. 75°.

Eugenolbenzoaf $C_6H_5CO_2C_6H_3(OCH_3)CH_2CH: CH_2$ aus Eugenol und Benzoylchlorid⁴). Schmelzp. 69—70°⁵). Nadeln aus Alkohol. Wird durch Chromsäure zu Benzoylvanillinsäure (Schmelzp. 178°) oxydiert.

Isoengenolbenzoat C₆H₅CO₂C₆H₃(OCH₃)CH : CH · CH₃ ⁶). Schmelzp. 103—104°.

Löslich in Alkohol und Äther.

Diisoeugenolbeuzoat ($C_6H_5CO_2$) $_2C_{20}H_{22}O_4$?). Schmelzp. 161° (aus Alkohol). Löslich in Äther und Benzol.

Pyrogallolmonobenzoat C₆H₅CO₂C₆H₃(OH)₂ 8). Schmelzp. 140° (aus CHCl₃).

Pyrogalloldibenzoat (C₆H₅CO₂)₂C₆H₃OH. Schmelzp. 108° (aus Toluol).

Pyrogalloltribenzoat $(C_6H_5CO_2)_2C_6H_3$ °). Schmelzp. 89—90°. Prismen aus Ałkohol. Phloroglueintribenzoat $(C_6H_5CO_2)_3C_6H_3$ 1°). Schmelzp. 173—174°. Schuppen, fast unlöslich in Alkohol.

Sautalolbenzoat wird dargestellt aus Santalol und Benzoylchlorid bei Pyridingegenwart¹¹). Siedep. 236—238° bei 15 mm. Spez. Gew. 1,047 bei 15°.

Menthylbenzoaf $C_6H_5CO_2C_{10}H_{19}$ aus Menthol und Benzoesäureanhydrid bei $160-170^{\circ}1^2$). Schmelzp. $54-55^{\circ}$. Siedep. 180° bei 15 mm. $[\alpha]_D=-90.72$ (in 20°_{0} alkoholischer Lösung). Bornylbenzoate $C_6H_5CO_2C_{10}H_{17}$. d- und 1-Bornylbenzoat Schmelzp. $25.5^{\circ}1^3$).

Glycerinformaldehydbenzoaf $C_6H_5CO_2 \cdot CH$ $CH_2 \cdot O$ CH_2 existiert in zwei Modifikationen 14). α -Verb. Schmelzp. 72°. — β -Verb. Öl vom Siedep. 270—280°. In H_2O kaum löslich.

Dibenzoafe von Aldehyden und Ketonen. 15)

Isovalerylaldehydbenzoat $(C_6H_5CO_2)_2CH\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2^{-16})$. Schmelzp. 111°. Siedep. 264°. Unlöslich in H_2O .

Benzoylameisensäure $C_6H_5CO \cdot COOH$ aus Benzoyleyanid durch HCl^{17}); aus reiner Mandelsäure durch alkalisches $KMnO_4$ ¹⁸). Schmelzp. 65—66°. Löslich in H_2O . Geht durch Einwirkung von Hefe in l-Mandelsäure über ¹⁹).

Benzoylessigsäure $C_6H_5\mathrm{COCH_2COOH}$ aus Phenylpropiolsäureäthylester 20). Schmelzp. $102-103^\circ$ unter Zersetzung. Nadeln aus Benzol + Ligroin. Löslich in Alkohol und Äther, schwer in $H_2\mathrm{O}$. Die Benzoylessigsäure bildet sich als intermediäres Zwischenprodukt bei der

1) O. N. Witt n. Johnson, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 26, 1909 [1893].

²) Döbner, Annalen d. Chemie **210**, 263 [1881].

3) Rasiński, Journ. f. prakt. Chemie [2] 26, 65 [1882].

4) Cahours, Annalen d. Chemie 108, 312 [1858].

5) Tiemann u. Kraaz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15. 2067 [1882].

6) Merck, D. R. P. 103 581; Chem. Centralbl. 1899, H, 927.

7) Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 2874 [1891]; 15, 2068 [1882].

8) Einhorn u. Hollandt, Annalen d. Chemie 301, 105 [1898].

9) Scraup, Monatshefte f. Chemie 10, 391 [1889]

¹⁰) Hlasiwetz, Annalen d. Chemie 119, 201 [1861]. — Skraup, Monatshefte f. Chemie 10, 722 [1889].

¹¹) Knoll & Co., D. R. P. 173 240 [1905].

12) Beckmann, Annalen d. Chemie 262, 31 [1891].

13) Haller, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 108, 410 [1889]; 109, 31 [1889]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, Ref. 575 [1889].

¹³) Schulz u. Tollens, Annalen d. Chemie 289, 30 [1896]; Beriehte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 27, 1894 [1894].

¹⁵) Wegscheider u. Späth, Monatshefte f. Chemie 30, 825 [1910].

¹⁶) Guthrie u. Kolbe, Annalen d. Chemie 109, 298 [1859].

17) Hübner u. Buchka, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 10, 479 [1877]. — Claisen, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 10, 430, 845 [1877].

18) Evans, Amer. Chem. Journ. 35, 115 [1906].

Rosenthaler, Biochem. Zeitsehr. 14, 238 [1900].
 Baever u. Perkin, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 16, 2128 [1883]. — Perkin, Journ. Chem. Soc. London 45, 174 [1884].

Verbrennung von α - oder β -Phenylaerylsäure durch den tierischen Organismus¹). Sie geht

nach Eingabe per os in den Hundeharn als Hippursäure²).

 β -Benzoylpropionsäure $C_6H_5CO \cdot CH_2CH_2COOH$ aus Bernsteinsäureanhydrid durch Erwärmen mit Aluminiumchlorid in Benzol³). Nadeln aus H_2O oder Alkohol. Schmelzp. 116°. Löslich in Alkohol. Äther, Benzol. Geht in den Harn als Phenacetursäure²).

Beuzoylacrylsäure C_6H_5COCH : $CH \cdot COOH$ aus Maleinsäureanhydrid durch $AlCl_3$ in Benzol³) oder durch Erwärmen von Brombenzoylpropionsäure mit wasserfreiem Natriumacetat in Eisessig⁴). Blättchen aus H_2O vom Schmelzp. 64°; aus Toluol in Nadeln vom Schmelzp. 99°. Löslich in Alkohol oder Äther.

Benzoylglykolsäure $C_6H_5CO_2 \cdot CH_2 \cdot COOH$ aus Hippursäure in alkalischer Lösung

durch Chlorgas⁵). Prismen, in Alkohol, Äther und heißem H₂O löslich.

Benzoylbrenztraubensäure C₆H₅CO·CH₂COCOOH. Prismen aus Benzol vom Schmelzp, 156—158° unter CO₂-Entwicklung. Löslich in Alkohol, schwer in Wasser⁶).

Benzoylmilehsäure C₆H₅CO₂CH · CH₃COOH aus Benzoesäure und Milchsäure bei 180° oder aus Calciumlactat und Benzoylchlorid bei 110°7). Tafeln vom Schmelzp. 112°. Löslich in Alkohol, Äther oder heißem H₂O. Wird durch Kochen mit H₂O oder H₂SO₄ gespalten.

Benzoylglyeeriusäure C₆H₅CO·OCH₂CH·OHCOOH und HO·CH₂·CH(OC₆H₅CO)COOH

existiert als Methyl- und Äthylester 8).

Benzoylunalousäure $C_6\dot{H}_5CO \cdot HC(COOH)_2$ aus Benzoylehlorid und Na-Malonester 9). Benzoylapfelsäure $COOH \cdot CH(OC_6H_5CO)CH_2 \cdot COOH$. Rhomben aus Il_2O 10).

Benzoylweinsäure COOH(O · C₆H₅CO)CH(OH) · COOH aus Weinsäure und Benzoesäure bei 150°11). In Wasser lösliche Krystalle, in Alkohol schwerer als Benzoesäure löslich.

Dibenzoylweiusäure $C_6H_5CO_2CH(COOH)CH(COOH)O_2C\cdot C_6H_5+H_2O^{-12}$). Nadeln vom Schmelzp. 90°. Löslich in Alkohol.

Benzoyltraubensäure C₄H₅(C₆H₅CO)O₆ existiert als Diäthylester ¹³).

Dibenzoylglueuronsäure (C₆H₅CO)₂O₇C₆H₈ aus Benzoylchlorid und Glueuronsäure in alkalischer Lösung¹⁴). Amorph, Schmelzp, 107°. Löslich in heißem Alkohol, unföslich in H₂O.

Benzoylbenzoesäuren $C_6H_5CO \cdot C_6H_4COOH$. 1. o-Verbindung aus Phtalsäureanhydrid durch Erwärmen mit AlCl₃ in Benzol ¹⁵). Nadeln aus $H_2O(+H_2O)$ vom Schmelzp. [85 bis 87°] 94—95° ¹⁶); verliert bei 110° das Krystallwasser und schmilzt dann bei 127°. Löslich in heißem H_2O . — 2. m-Verbindung aus Benzoylchlorid und Äthylbenzoat durch $ZnCl_2$ ¹⁷). Nadeln vom Schmelzp. 161—162°. Sublimiert in Blättchen. Löslich in Alkohol oder Äther. — 3. p-Verbindung aus Benzyltoluol durch Oxydation ¹⁸). Blättchen aus H_2O vom Schmelzp. 194°. Sublimierbar. Löslich in Alkohol oder Äther.

Benzoylanthrauilsäure $NH(C_6H_5CO) \cdot C_6H_4 \cdot COOH$ aus o-Amidobenzoesäure und Benzoylehlorid ¹⁹). Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 178°; 181° ²⁰); $179-181^{\circ}$ ²¹). Löslich in Alkohol oder Äther.

in Aikonoi oder Ather.

1) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 6, 235 [1909].

2) Knoop, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 6, 159 [1904.05].

3) Gabriel u. Colman, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 398 [1899].

4) Bougault, Annales de Chim. et de Phys. [8] 15, 491 [1908].

5) Gößmann, Annalen d. Chemie 90, 181 [1854].

6) Baeyer u. Claisen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 2184 [1887]. — Claisen u. Brömme, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 1132 [1888].

7) Sokolow u. Strecker, Annalen d. Chemie 80, 42 [1851].

8) Frankland u. Maegregor, Journ. Chem. Soc. London 69, 112 [1896].

Bischoff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1044 [1883]. — Claisen, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 291, 72 [1896].

10) Dupare n. Pearce, Zeitschr. f. Krystallographie 27, 610 [1897].

11) Dessaignes, Jahresber. d. Chemie 1857, 307.

12) Piktet, Jahresber. d. Chemie 1882, 855.

- 13) Perkin, Annalen d. Chemie, Suppl. 5, 278 [1867].
- 14) Thierfelder, Zeitschr. f. physiol. Chemie 13, 275 [1889].
- 15) Gräbe u. Ullmann, Annalen d. Chemie 291, 9 [1896].
- 16) Stobbe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 3372 [1907].

¹⁷) Senef, Annalen d. Chemie 220, 250 [1883].

18) Zineke, Annalen d. Chemie 161, 98 [1872]. — Plaskuda, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 987 [1874]. — Rotering, Jahresber. d. Chemie 1875, 595.

19) Brückner, Annalen d. Chemie 205, 130 [1880].

- 20) Pschorr u. Wolfes, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 3403 [1899].
- ²¹) Angeli u. Angelico, Gazzetta chimica ital. 30, II, 277 [1900].

 β -Benzoylzimtsäure C₆H₅C·(COC₆H₅): CH·COOH existiert in zwei Modifikationen: α -Verbindung vom Schmelzp. 139°, β -Verbindung vom Schmelzp. 167°1).

5-Benzoylsalieylsäure $(C_6H_5CO)C_6H_3 < {OH \over COOH}$. Der Äthylester wird dargestellt aus Salicylsäureester und Benzoylchlorid durch AlCl₃ in CS_2 -Lösung²). Tafeln oder Nadeln aus Alkohol vom Sehmelzp. 207—210°. Wird durch Eisenchlorid violett gefärbt.

Benzoylfluorid C₆H₅COFl aus Benzoylchlorid und KFlHFl oder ZnFl₂ ³) oder AgFl bei

190°4). Siedep. 154—155°.

Benzoylchlorid $C_6H_6COCl.$ Mol.-Gewicht 140,51. Zusammensetzung: 59,78% C. 3.59% H. 11,39% O. 25,24% Cl.

Darstellung: Aus Benzoesäure und PCl₅ ⁵); aus Natriumbenzoat und Chlorschwefel oder POCl₃ ⁶); aus Benzoesäure, Natriumchlorid und Kaliumpyrosulfat ⁷); aus Oxalyl-

chlorid durch AlCl₃ 8). Siedep. 197,2°; 199°. Spez. Gew. 1, 2187 bei 15°.

Stechend riechende, sehr reaktionsfähige Flüssigkeit. Wichtiges Reagens. Beim Erhitzen mit Jodkalium entsteht Benzoyljodid, mit Cyanquecksilber Benzoylcyanid, mit Kupferwasserstoff Bittermandelöl; beim Stehen mit NH₄HCO₃ entstehen Benzamide, mit Hydrazinhydrat Benzoylhydrazin C₆H₅CONH·NH₂, mit Kaliumcyanat Benzonitril und Kyaphenin C₃N₃(C₆H₅)₃; beim Erhitzen mit Bariumoxyd auf 140—150° entsteht Benzoesäureanhydrid; durch Einwirkung konz. II₂SO₄ entsteht Benzoylschwefelsänre, beim Erwärmen Sulfobenzoesäure; durch PCl₅ bei 200° entsteht Benzotrichlorid, durch Reduktionsmittel Benzylalkohol. — Benzoylierung von Albumosen⁹), der Harnstoffe der Infektionskranken¹⁰), des Urochroms im Harn¹¹) durch Benzoylchlorid; Cystinnachweis¹²), Nachweis von Kohlehydraten¹³), von Diaminen¹⁴) im Harn durch Benzoylchlorid.

Benzoylbromid C₆H₅COBr aus Benzoesänre und PBr₃¹⁵). Siedep. 218—219°.

Benzoyljodid C₆H₅COJ aus Benzoylchlorid und Jodkalium ¹⁶). Blättrige Krystalle, die sich beim Schmelzen zersetzen (?).

Benzoesäureanhydrid $(C_6H_5CO)_2O$ aus Benzoylchlorid und wasserfreier Oxalsäure durch Erwärmen ¹⁷) oder durch Kochen von Benzoesäure mit Essigsäureanhydrid ¹⁸); aus Natriumbenzoat durch S_2Cl_2 ¹⁹). Prismen vom Schmelzp. 42°. Siedep. 360°. Löslich in Alkohol und Äther. Das Anhydrid zeigt die antiseptischen Eigenschaften der Säure; es vermindert die Ausscheidung der Ätherschwefelsäuren und erscheint im Harn als Hippursäure ²⁹). Nicht branchbar als Fleischkonservierungsmittel ²¹). $C_{15}H_{20}ON_2S_2$, Schmelzp. 175°, aus dem Anhydrid und Taurin bei 250° ²²).

1) Thiele u. Straus, Annalen d. Chemie 319, 171 [1901].

2) Limpricht, Annalen d. Chemie 290, 164 [1896].

3) Borodin, Annalen d. Chemie 126, 60 [1896]. — Meslans u. Girardet, Bulletin de la Soc. chim. [3] 15, 878 [1896].

4) Guénez, Bulletin de la Soc. chim [3] 5, 887 [1891].

- 5) Cahours, Annalen d. Chemie **70**, 40 [1849].
 6) Carius, Annalen d. Chemie **106**, 302 [1858].
 7) Beketow, Annalen d. Chemie **109**, 256 [1859].
- Staudinger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 3558 [1908].
 Schrötter, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 1950 [1889].
- ¹⁰) Kerry u. Kobler, Wiener klin. Wochenschr. 1891, Nr. 29. Lehmann, Zeitschr. f. physiol. Chemie 17, 404 [1893].

11) Thudichum, Chem. News 68, 275 [1893].

12) Goldmann u. Baumann, Zeitschr. f. physiol. Chemie 12, 254 [1888].

- ¹³) Wedenski, Zeitschr. f. physiol. Chemie 13, 122 [1889]. Skraup, Monatshefte f. Chemie 10, 389 [1889].
 - 14) Udranski u. Baumann, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 31, 2744 [1888].
 - ¹⁵) Claisen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 2473 [1881].
- ¹⁶) Liebig u. Wöhler, Annalen d. Chemie 3, 266 [1832]. Thiele, Annalen d. Chemie 369, 119 [1909].

17) Anschütz, Annalen d. Chemie 226, 15 [1884].

¹⁸) Autenrieth, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 184 [1901]. — Kauffmann u. Luterbacher, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 3483 [1909].

19) Denham, Journ. Chem. Soc. London 95, 1235 [1909].

²⁰) E. Salkowski, Centralbl. f. d. med. Wissenschaft 1887, Nr. 51; Jahresber. d. Tierchemie 31, 752 [1902]. — Jolin, Skand. Archiv f. Physiol. 1, 442 [1889].

²¹) E. Salkowski, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 157, 416 [1899].

22) Tauber, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 4, 323 [1903].

Benzoylsuperoxyd (C₆H₅CO₂)₂O₂ aus Benzoylchlorid und Na₂O₂ ¹). Schmelzp. 103,5°. Löslich in Alkohol, Äther und Benzol, wenig in H₂O. Verpufft beim Erhitzen. Zersetzt sich im Organismus durch Magensaft, Pankreassaft und Galle unvollständig zu Benzoesäure¹). Antisepticum²).

Benzovlwasserstoffsuperoxyd C₆H₅CO · O · OH aus Benzovlsuperoxyd durch Natrium³). Schmelzp. 41-43°. Sehr flüchtig; löslich in organischen Lösungsmitteln. Starkes

Oxydationsmittel.

Benzoylacetylsuperoxyd C6H5CO2 · OCOCH3 aus Benzaldehyd und Essigsäureanhydrid 4). Schmelzp. 37-39°, Nadeln aus Ligroin; löslich in Äther und Chloroform, schwer in Alkohol, fast unlöslich in H₂O. In Lösung leicht zersetzlich. Bei 95—100° explosiv. Antisepticum ("Benzoson")5). — Wirkung auf die photographische Platte 6).

Benzoylnitrat C₆H₅CO₂NO₂ aus Benzoylchlorid und Silbernitrat bei niedriger Tempe-

ratur?). Leicht zersetzliches Öl. Nitrierungsmittel⁸). Wirkung auf Amine⁹).

Benzamid C₆H₅CONH₂ entsteht aus Hippursäure durch Kochen mit Bleisuperoxyd und Wasser¹⁰); wird dargestellt aus Benzoylchlorid und Ammoniak¹¹), durch Erhitzen von Benzoesäure und Rhodanammonium auf 150-170°12) oder von Benzonitril mit Kalihydrat in alkoholischer Lösung 13). Monokline Tafeln, Schmelzp. 130°14); 128°. Spez. Gew. 1,341 bei 4°. Molekulare Verbrennungswärme 851,9 Cal. Elektrisches Leitungsvermögen 15). Löslich in Alkohol, Äther, heißem Benzol und heißem Wasser. Durch wasserentziehende Mittel oder durch PCI5 in der Hitze geht es in Benzonitril über; beim Erhitzen mit Brom und H2O auf 120° entsteht m-Brombenzoesäure; durch Einwirkung 40 proz. Formaldehydlösung auf Benzamid entsteht n-Methylolbenzamid C₆H₅CONHCH₂OH ¹⁶) (Tafeln aus verdünntem Alkohol vom Schmelzp. 104—106°). Bildet Salze, Derivate und Substitutionsprodukte. Benzamid ruft alkoholartige Narkose hervor 17); Einführung von Alkylgruppen in die NH₂-Gruppe beeinträchtigt diese Wirkung 18). Wird durch das Enzym der Leber gespalten. Im menschlichen Organismus erfolgt Spaltung in NH₃ und C₆H₅COOH ¹⁹), im tierischen Organismus (Hund) veranlaßt Benzamid eine gesteigerte Harnstoff- und Schwefelsäureausscheidung 20). Benzamid tritt im Hundeharn auf nach Einnahme von Benzaldehyd und Natriumbenzoat 21). — Die Semicarbazidverbindung ("Kryogenin"), ein weißes, bitterschmeckendes Pulver vom Zersetzungsp, über 120°, welches in H₂O wenig löslich ist, findet Verwendung als Antipyreticum.

Dibenzamid (C₆H₅CO)₂NH aus Benzonitril durch P₂O₅ und konz. H₂SO₄ ²²), aus Benzamidnatrium und Benzoylchlorid²³) oder Benzoesäureäthylester²⁴). Rhomben aus Benzol.

Frey, Pharmaz. Centralhalle 40, 209 [1899].

4) Nef, Annalen d. Chemie 298, 280 [1897]. — Baeyer u. Villiger, Berichte d. Deutsch.

chem. Gesellschaft 33, 1583 [1900].

⁵) Freer, Amer. Chem. Journ. 27, 161 [1905]; Chem. Centralbl. 1903, 1, 351.

6) Brooks, Chem. Centralbl. 1910, I, 720.

7) Francis, Proc. Chem. Soc. London 21, 302 [1873].

8) Francis, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 3798 [1906]. 9) Butler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 3804 [1906].

10) Fehting, Annalen d. Chemie 28, 48 [1838]. - Schwarz, Annalen d. Chemie 25, 195 [1850].

11) Lehmann, Zeitschr. f. physiol. Chemie 17, 406 [1893].

- 12) Kekulé, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 6, 113 [1873].
- 13) Rabaut, Bulletin de la Soc. chim. [3] 21, 1076 [1899]. 14) Lumsden, Journ. Chem. Soc. Londou 87, 90 [1905].

15) Bertoli, Gazzetta chimica ital. 15, 400 [1885]. 16) Einhorn, Annalen d. Chemie 343, 207 [1905].

- 17) Nehelthau, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 36, 451 [1895].
- Kohert, Lehrbuch der Intoxikationen. Stuttgart 1906, S. 117.
 Nencki, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 1, 420 [1873].

²⁰) E. Salkowski, Zeitschr. f. physiol. Chemie 1, 1 [1877].
²¹) Cohn, Zeitschr. f. physiol. Chemie 14, 203 [1890].
²²) E. Fischer u. Troschke, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 708 [1880].

²³) Titherley, Journ. Chem. Soc. London **79**, 395 [1901]. — Blacher, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 2355 [1895].

²⁴) Titherley, Proc. Chem. Soc. London 18, 186 [1870].

¹⁾ Nencki u. Zaleski, Zeitschr. f. physiol. Chemie 27, 493 [1899]. — Pechmann u. Vanino, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 1511 [1894].

³⁾ Baeyer u. Villiger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 858 [1900]. - Loevenhart, Therapeut. Monatshefte 19, 426 [1905].

Schmelzp. 148. Löslich in Äther, Alkohol, Chloroform und Benzol. Wirkt narkotisch wie Benzamid. Erscheint nach Einnahme des Natriumsalzes als Hippursäure im Harn¹).

Tribeuzamid (C₆H₅CO)₃N aus Benzamidnatrium und Benzoylchlorid²). Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 207—208°; 202°. Sublimiert unzersetzt. Tribenzamid bildet sich bei der Benzovlierung des Harns3).

Benzoylauilid C₆H₅CONHC₆H₅ durch Erhitzen molekularer Mengen von Benzoesäure oder Benzoesäureanhydrid und Anilin auf 180-225°4). Blättehen, Sehmelzp, 160-161°. Destilliert unzersetzt. Schwer löslich in Äther.

Benzoylharnstoff C6H5CONHCONH2 aus Harnstoff und Benzoylehlorid oder Benzoesäureanhydrid 5). Blätter aus Alkohol vom Schmelzp. 215°. Löslich in Alkohol, heißem $\rm H_2O$ und Alkohol. Wird im Organismus gespalten, die Benzocsäure erseheint als Hippursäure im Harn 1).

Dibenzoylharustoff (C₆H₅CONH)₂CO aus Benzamid und Phosgen COCl₂ bei 170° 6) oder aus Guanidinearbonat, Benzoylehlorid und NaOH 7). Nadeln aus Eisessig, Schmelzp. 210°.

Benzoylurethan C6H5CONHCOOC2H5 aus Urethan und Benzoylchlorid bei Pyridingegenwart8). Schmelzp. 110-1113.

Benzoyleyanid C₆H₅COCN aus Benzoesäureanhydrid und KCN bei 190°9). Tafeln, Schmelzp. 32-33°. Siedep. 206-208°. Zerfällt durch Alkali in Blausäure und Benzoesäure,

Bisbenzoylcyanid

$$\begin{array}{c} H_5C_6C\cdot CN \\ O_5 \bigcirc O \\ H_5C_6C\cdot CN \end{array}$$

entsteht durch Eintragen von C6H5COCI in eine gekühlte Lösung von wasserfreier Blausäure und Pyridin 10). Schmelzp. 99-100° (aus Methylalkohol). Siedep. 220° bei 15 mm.

Tribenzoyleyanid (C₆H₅COCN)₃. Nadeln vom Schmelzp. 194°11) (Nef).

Benzoylisoeyanaf C₆H₅CO · N : CO aus Benzoylchlorid und Silbereyanat ¹²). Schmelzp. 25—26°. Siedep. 88° bei 10 mm.

Benzoyleyanamid C₆H₅CONHCN aus Natriumeyanamid und C₆H₅COCl in ätheriseher Lösung 13). Schmelzp. 126°. Prismen aus Aceton.

Benzoylrhodanid C₆H₅CO · N : CS aus Rhodanblei und Benzoylehlorid 14).

Benzhydroxamsäure C₆H₅C: (NOH) · OH aus Hydroxylamin und Äthylbenzoat bei Gegenwart von Natriumäthylat¹⁵). In Alkohol und H₂O lösliche Blättehen oder Tafeln. Sehmelzp. 124-125°.

Dibenzhydroxamsäure (C₆H₅CO)₅: NOH aus Benzoylchlorid und Hydroxylamin 16), auch bei Sodagegenwart¹⁷); aus Benzhydroxamsäure und KCN¹⁸). Nadeln oder Prismen. Schmelzp. 155-156° 19); 158-159°; 161°. Löslich in heißem Alkohol.

1) Koehne, Inaug.-Diss. Rostock 1894, S. 39.

2) Curtius, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 3041 [1890]. 3) Ellinger u. Riesser, Zeitschr. f. physiol. Chemie 62, 271 [1909].

4) Nägeli, Bulletin de la Soc. chim. [3] 11, 893 [1894]. - R. Meyer u. Sundmacher, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2123 [1899].

5) Zinin, Annalen d. Chemie 92, 404 [1854]. — Gauther, Zeitschr. f. Chemie 1868, 305.
 6) E. Schmidt, Journ. f. prakt. Chemie [2] 5, 58 [1872].

7) Walther n. Wlodkowski, Journ. f. prakt. Chemie [2] 59, 269 [1899].

8) v. Peeh mann u. Vanino, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 2383 [1895].

9) Nef, Annalen d. Chemie 287, 306 [1895]. — Wislicen us u. Schäfer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 4169 [1908].

10) Claisen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1024 [1898]. — Diels u. Pillow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 1893 [1908].

11) Diels u. Stein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 1655 [1907].

12) Billeter, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 3218 [1903].

13) Gerlich, Journ. f. prakt. Chemie [2] 13, 272 [1876]. — Buddens, Journ. f. prakt. Chemie [2] 42, 84 [1890].

14) Dixon, Journ. Chem. Soc. London 75, 379 [1899].

15) Haurenaud, Beriehte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 22, 1272 [1889]. - Franzen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 2465 [1909].

¹⁶) Lossen, Annalen d. Chemie **161**, 351 [1872].

¹⁷) Mohr, Journ. f. prakt. Chemie [2] **71**, 133 [1905]. 18) Marquis, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 140, 1398 [1905].

19) Franzen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 2465 [1909].

Benzoylacetoxim C₆H₅CO·NO: C(CH₃)₂ (stabile Form) aus Benzoylchlorid und Acetoxim oder Acetoximnatrium¹). Tafeln aus Äther. Schmelzp. 43—44°. — C₆H₅CON/O C(CH₃). (labile Form) Öl²).

Benzonitril, Phenylcyanid.

Mol.-Gewicht 103,06.

Zusammensetzung: 81,51° C, 4,90° H, 13,59° N.

$$\begin{array}{c} C_6H_5CN,\\ CH\\ HC & CH\\ HC & CH\\ \hline C\\ C : N \end{array}$$

Vorkommen: Im Steinkohlenteeröl3). Bildet sich bei der trocknen Destillation von Ammoniumbenzoat4) oder Einwirkung wasserentziehender Mittel5); aus Benzamid durch Phosgen⁶) oder Phosphorpentoxyd⁷); aus Benzoesäure und Rhodankalium⁸); durch Destillation von Anilin und Oxalsäure⁹); aus Formaldehyd durch Zinkstaub im Wasserstoffstrom ¹⁰); aus Benzol und Cyangas¹¹) oder Chloreyan¹²); aus Hippursäure bei 240° ¹³).

Darstellung: Wird dargestellt aus Benzoesäure und Bleirhodanid 14) oder aus Diazobenzolchlorid, Kupfersulfat und KCN in wässeriger Lösung 15).

Physiologische Eigenschaften. Benzonitril ist ein Blutgift; in den tierischen Organismus eingeführt, verursacht es heftige Krämpfe und Herzlähmung, jedoch ist die Wirkung vom Magen aus unsicher 16). Die Ausscheidung der Ätherschwefelsäuren im Harn wird vermehrt (per os beim Hunde) 16).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Siedep. 190-191° bei 760 mm; 69° bei 10 mm. Schmelzp. —12,9°. Spez. Gew. 1,0102 bei 15°; 1,0230 bei 0°. Molekulare Verbrennungswärme 865,9 Cal. Molekulares Brechungsvermögen 51,24. Magnetisches Drehungsvermögen 11,85 bei 15,7°. Molekulare Siedepunktserhöhung 36,5°. Dielektrizitätskonstante 17). Löslich in Alkohol und Äther und in (100 T.) heißem H₂O. — Beim Kochen mit Kalilauge zerfällt Benzonitril in C_6H_5COOH und NH_3 ; durch verdünnte Kalilauge bei 40° bildet es Benzamid. Beim Behandeln mit rauchender Schwefelsäure entstehen Sulfosäuren, bei gewöhnlicher Temperatur Kyaphenin (C₆H₅CN)₃, bei Zusatz von H₂O Dibenzamid; durch Säurechloride bei Gegenwart von Aluminiumchlorid entstehen Basen, beim Erwärmen mit AlCl₃ Kyaphenin, dieses entsteht auch beim Kochen mit Zinkäthyl oder durch Natriumeinwirkung. Alkoholische Salzsäure und Zink oder heiße Natriumäthylatlösung 18) reduzieren

¹⁾ Jauny, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 171 [1883].

²⁾ Schmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 3227 [1898].

³⁾ Krämer u. Spilker, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 23, 83 [1890].

⁴⁾ Fehling, Annalen d. Chemie 49, 91 [1844].

⁵⁾ Wöhler, Annalen d. Chemie 192, 362 [1878]. — Anschütz u. Schultz, Annalen d. Chemie 196, 48 [1879]. — Henry, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 2, 307 [1869].

⁶⁾ Einhorn u. Mettler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 3647 [1902].

⁷⁾ Hofmann v. Buckton, Annalen d. Chemie 100, 155 [1856]. 8) Letts, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 5, 673 [1872].

Hofmann, Annalen d. Chemie 142, 125 [1867].
 Gasiorowski u. Merz, Zeitschr. f. Chemie 1868, 33.

¹¹⁾ Merz u. Weith, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 753 [1877].

¹²⁾ Friedel u. Crafts, Annales de Chim. et de Phys. [6] 1, 528 [1884].

¹³⁾ Limpricht u. Uslar, Annalen d. Chemie 88, 133 [1853]. — Gößmann, Annalen d. Chemie 100, 74 [1856].

¹⁴⁾ Krüß, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1766 [1884]. - Tingle, Amer. Chem. Journ. 1, 35, 87 [1906]. — Reid, Amer. Chem. Journ. 43, 162 [1910].

¹⁵⁾ Sandmeyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2653 [1884].

¹⁶⁾ Giacosa, Zeitschr. f. physiol. Chemie 8, 95 [1883]; Annal. di chim. med.-farm. [4] 1, 105

¹⁷) Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 309 [1897].

¹⁸⁾ Mendius, Annalen d. Chemie 121, 144 [1862]. — Spica, Jahresber. d. Chemie 1880. 413. — Bamherger u. Lodter, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 1709 [1887].

zu Benzylamin. Katalytische Reduktion¹). Verbindet sich mit Metallehloriden²), mit HBr, H₂S, Hydrazin.

Substitutionsprodukte der Benzoesäure: Halogensubstitutionsprodukte. Diese werden direkt durch Chlorieren, Bromieren usw. der Benzoesäure dargestellt, es entstehen dabei meist die m-Derivate, oder durch Oxydation der Substitutionsprodukte des Toluols oder der Honologen (oder Derivate) des Benzols mit einer Seitenkette, ferner aus den Amino- (oder Nitro-) benzoesäuren durch Überführung in die Diazoderivate und Ersatz des Stickstoffs durch Halogen; die Halogene sind an den Benzolkern ebenso fest gebunden wie in den Substitutionsprodukten des Toluols (Halogen im Kern). Durch die Alkalischmelze, leichter durch Natriumamalgam gelingt ihre Entfernung. Eintritt von Halogen in den Kern steigert die Giftwirkung der Benzoesäure³) (analog der Salicylsäure). Die hämolytische Wirkung isomerer substituierter Benzoesäuren⁴).

Fluorbenzoesäuren C₆H₄Fl·COOH.

o-Fluorbenzoesäure. Aus o-Fluortoluol durch Oxydation 5); aus o-Diazoaminobenzoesäure durch FlH 6). Nadeln aus $\rm H_2O$ vom Schmelzp. $117-118\,^\circ$. Löslich in Alkohol und Äther. — $\rm Ca(C_6H_4FlCO_2)_2$. — $\rm Ba(C_6H_4FlCO_2)_2 + \rm H_2O$, löslich in $\rm H_2O$.

m-Fluorbenzoesäure. Aus dem Diazopiperidid der m-Aminobenzoesäure durch HFl 5); aus m-Diazoaminobenzoesäure durch rauchende HFl 6). Blättehen aus H₂O. Schmelzp. 123—124°. Elektrisches Leitungsvermögen 7). Geht in den Hundeharn über als m-Fluorhippursäure 8). — $C_6H_4FlCO_2Na$. — $(C_6H_4FlCO_2)_2Ca + 3H_2O$, löslich in H₂O. — $(C_6H_4FlCO_2)_2Ba + 3H_2O$. — $C_6H_4FlCO_2Ag$.

p-Fluorbenzoesäure. Durch Oxydation des p-Fluortoluols 5), vermittels Chromsäure bei 160° 9); aus p-Diazoaminobenzoesäure durch rauchende HFl 6). Prismen aus H₂O. Schmelzp. 182° . Mit Wasserdämpfen flüchtig. Löslich in Alkohol, Äther und heißem H₂O. Wird durch konz. HNO₃ nitriert. — $(C_6H_4FlCO_2)_2Ca + 3H_2O$, löslich in H₂O. — $(C_6H_4FlCO_2)_2$ Ba $+ 2H_2O$, löslich in H₂O. — $C_6H_4FlCO_2Ag$.

Chlorbenzoesäuren C₆H₄ClCOOH.

o-Chlorbenzoesäure. Aus Anthrauilsäure durch Diazotierung mit NaNO $_2$ bei Gegenwart von HCl und Eintragen in eine Kupferchloridlösung 10); aus Benzoesäure durch Chlorierung mittels Alkali und Chlor oder Hypoehlorit 11); aus o-Chlorhippursäure durch HCl; aus Cl-Substanzen, aromatischen Kohlenwasserstoffen durch Organomagnesiumverbindung 12). Nadeln. Schmelzp. 139°; 140°. Elektrisches Leitungsvermögen 7). Löslich in Alkohol, Äther und heißem 12 0. Natriumamalgam führt in Benzoesäure über. — Chlorbenzoesäuren finden sich im Kaninchenharn nach Einnahme von Chlortoluolen 13 1). o-Chlorbenzoesäure findet sich nach Einnahme fast quantitativ im Harn wieder; sie ist weniger giftig als die p-Verbindung 14 1). — 14 1, 14 2 15 3 H20. — 14 4 ClCO2 14 2 ClCO2 14 2 Ba (auch 14 3 H2O), löslich in H2O. — 15 6 C6 H4ClCO2Ag.

m-Chlorbenzoesäure. Aus Benzoesäure durch Erhitzen mit MnO₂ und rauehender HCl im Rohr auf 150° ¹⁵); aus m-Aminobenzoesäure durch Diazotierung und Kochen mit Kupferchlorürlösung ¹⁶). Prismen. Sehmelzp. 153°; 158°. Wenig löslich in H₂O. Elektrisches Leitungsvermögen ¹⁷). Natriumamalgam reduziert zu Benzoesäure. Geht in den Harn als

4) Vandevelde, Biochem. Zeitschr. 5, 358 [1907].

¹⁰) Graebe, Annalen d. Chemie **276.** 54 [1893].

11) Lossen, D. R. P. 146 174 [1902].

17) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 255 [1889].

¹⁾ Paal u. Roth, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 42, 1541 [1909].

Henke, Annalen d. Chemie 106, 284 [1858]. — Ramberg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 2578 [1907].

³⁾ Hildebrandt, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 3, 365 [1902]; Zeitschr. f. physiol. Chemie 43, 278 [1904].

⁵⁾ Swarts, Bulletin roy. Belg., Classe des sc. 1907, 941.
6) Paternò u. Olivieró, Gazzetta chimica ital. 12, 91 [1882].

⁷⁾ Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 258 [1889].
8) Coppola, Gazzetta chimica ital. 13, 521 [1883].

⁹⁾ Wallach, Annalen d. Chemie 235, 263 [1886].

¹²⁾ Bodroux, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 136, 1138 [1903].

<sup>Hildebrandt, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 3, 365 [1902].
Hildebrandt, Archiv f. Anat. u. Physiol. physiol. Abt. 1901, 543.</sup>

¹⁵) Hübner u. Weiß, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 6. 175 [1873].
¹⁶) Hollemann u. Lebmkuhl, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 19, 201 [1900].

m-Chlorhippursäure. — $(C_6H_4ClCO_2)_2Ca + 3H_2O_2 - (C_6H_4ClCO_2)_2Ba + 4H_2O_3$ löslich in

 $H_2O. - C_6H_4ClCO_2Ag.$

p-Chlorbenzoesänre. Durch Oxydation von p-Chlortoluol mit KMnO₄ in wässeriger Lösung¹) oder mit MnO₂ und verdünnter H_2SO_4 ²). Sublimiert in Tafeln oder Prismen. Schmelzp. 243°; 235°³). Löslich in Alkohol und Äther, fast unlöslich in H_2O . Spez. Gew. 1,541 bei 24°. Elektrisches Leitungsvermögen (Ostwald). — $C_6H_4ClCO_2Na$. — $(C_6H_4ClCO_2)_2$ Ca + 3 H_2O . — $(C_6H_4ClCO_2)_2Ba$ + 4 H_2O . — $C_6H_4ClCO_2Ag$.

Brombenzoesäuren C₆H₄BrCOOH.

o-Brombenzoesäure. Darstellung analog der o-Chlorverbindung aus Anthranilsäure⁴). Nadeln aus H₂O; Schmelzp. 150°; 148°. Elektrisches Leitungsvermögen (Ostwald). Löslich in Alkohol, Äther und heißem H₂O. — Salze⁵).

m-Brombenzoesäure. Aus Benzoesäure, Brom und H₂O durch Erhitzen auf 130—160° während einiger Tage⁶); aus Benzoesäure und HOBr durch Schütteln⁷); aus Benzoesäure und Brom bei 260° bei Gegenwart von Eisen⁸). Nadeln; Schmelzp. 155°. Löslich in Al-

kohol und Äther. Elektrisches Leitungsvermögen (Ostwald). — Salze 9).

p-Brombenzoesäure. Aus p-Bromtoluol durch Oxydation mittels Kaliumbichromat 10). Nadeln aus Äther oder Blättehen aus $\mathrm{H}_2\mathrm{O}$. Schmelzp. 252°. Löslich in Alkohol und Äther. Geht in den Harn als p-Bromhippursäure. $(\mathrm{C}_6\mathrm{H}_4\mathrm{BrCO}_2)_2\mathrm{Ca} + \mathrm{H}_2\mathrm{O}$. — $(\mathrm{C}_6\mathrm{H}_4\mathrm{BrCO}_2)_2\mathrm{Ba}$, löslich in $\mathrm{H}_2\mathrm{O}$. — $(\mathrm{C}_6\mathrm{H}_4\mathrm{BrCO}_2)_2\mathrm{Ph} + \mathrm{H}_2\mathrm{O}$. — $\mathrm{C}_6\mathrm{H}_4\mathrm{BrCO}_2\mathrm{Ag}$.

Jodbenzoesäuren C₆H₄JCOOH.

o-Jodbenzoesäure. Aus o-Jodtoluol durch Oxydation mit verdünnter HNO_3 ¹¹). Nadeln. Schmelzp. 162°. Löslich in Alkohol, Äther, schwer in H_2O . Findet sich im Hundeblut nach Verfütterung von Jodalbuminen ¹²). In verdünnter Lösung injiziert unschädlich ¹³). $(C_6H_4JCO_2)_2Ca + 2H_2O$. — $(C_6H_4JCO_2)_2Ba + 6H_2O$, löslich in H_2O .

m-Jodbenzoesäure. Aus m-Aminobenzoesäure in schwefelsaurer Lösung durch konz. Jodkaliumlösung und Einleiten von HNO2 in der Hitze¹⁴). Nadeln. Schwelzp. 186—187°. Schwer löslich in H₂O. Elektrisches Leitungsvermögen¹⁵). Rauchende HNO3 erzeugt Jodosobenzoesäure $C_6H_4(JO)COOH$. — $C_6H_4JCO_2Na + H_2O$. — $(C_6H_4JCO_2)_2Mg + 4 H_2O$. — $(C_6H_4JCO_2)_2Ca + 2 H_2O$. — $(C_6H_4JCO_2)_2Ba + 4 H_2O$.

p-Jodbenzoesäure. Durch Oxydation von p-Jodtoluol mittels Chromsäure¹⁶). Blättchen, Schmelzp. 265—266°. $C_6H_4JCO_2Na + \frac{1}{2}H_2O$. — $C_6H_4JCO_2K$. — $(C_6H_4JCO_2)_2Ca + H_2O$. — $(C_6H_4JCO_2)_2Sr + H_2O$. — $(C_6H_4JCO_2)_2Ba + \frac{1}{2}H_2O$. — $(C_6H_4JCO_2)_2Ca + H_2O$.

Nitrobenzoesäuren C₆H₄NO₂COOH.

Die Darstellung der Nitrobenzoesäuren erfolgt durch Nitrierung der Benzoesäure, dabei entsteht wesentlich die m-Verbindung, weniger o- und p-Verbindung; die Nitrile der drei Säuren entstehen beim Eintragen der Lösungen von o-, m-, p-Nitrodiazobenzolchlorid in eine Lösung von Kaliumkupfereyanür¹⁷), die Nitrile verseift man durch NaOH.

Über hämolytische Wirkungen der Nitrobenzoesäuren¹⁸), die o-Verbindung wirkt am stärksten hämolytisch. Gegen Reduktionsmittel verhalten die Nitroverbindungen sich wie das Nitrobenzol. Löslichkeit und Analyse von Gemischen der drei Nitrobenzoesäuren¹⁹).

1) Ullmann, Amer. Chem. Journ. 16, 533 [1894].

2) Montague, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 24. 105 [1905].
3) Taverne, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 25, 50 [1906].

4) Graebe, Annalen d. Chemie 276, 56 [1893].
5) Rahlis, Annalen d. Chemie 198, 99 [1879].

- 6) Hübner, Ohly u. Philipp, Annalen d. Chemie 143, 233 [1867].
 7) Stark, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 43, 670 [1910].
- 8) Wheeler u. Mac Farland, Amer. Chem. Journ. 19, 364 [1897].

9) Reinecke, Zeitschr. f. Chemie 1866, 367.

- ¹⁰ Jackson u. Rolfe, Amer. Chem. Journ. 9, 84 [1887]. Errera, Gazzetta chimica ital. 12, 213 [1887].
 - 11) Kekulé, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 1007 [1874].
 12) Mosse u. Neuberg, Zeitschr. f. physiol. Chemie 37, 427 [1902/03].
 - 13) Loevenhart u. Grove, Journ. Pharm. and exper. Ther. 1910, 1, 289.

14) Grothe, Journ. f. prakt. Chemie [2] 18, 324 [1878].

15) Bethmann, Zeitschr. f. physikal. Chemie 5, 389 [1890].

16) Körner, Zeitschr. f. Chemie 1868, 327.

17) Sandmeyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1492 [1885].

18) Vandevelde, Biochem. Zeitschr. 5, 358 [1907].

¹⁹) Hollemann, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 17, 329, 335 [1898]; 18, 268 [1899]; Zeitschr. f. physikal. Chemie 31, 79 [1900].

o-Nitrobenzoesäure. Durch Nitrierung der Benzoesäure mittels Salpeter und konz. Schwefelsäure¹); durch Oxydation von o-Nitrotoluol²); aus o-Nitrobrenztraubensäure durch KMnO₄³); aus o-Nitrotoluol⁴) und o-Nitrobenzaldehyd⁵) durch den tierischen Organismus neben Uronitrotoluolsäure $C_{14}H_{19}O_3N_{10}+2^1/_2H_2O$. Isolierung aus dem Harn⁶). — Nadeln aus H_2O ; Schmelzp. 147°. Spez. Gew. 1,575 bei 4°. Neutralisationswärme 17,266 Cal. Elektrisches Leitungsvermögen⁷). Löslich in Alkohol und Äther, wenig in H_2O , schwer löslich in Benzol und Ligroin. Reduktion der Säure durch alkalische Zinnoxydullösungen⁶), durch Zinkstaub und Natronlauge⁶); Veresterung¹⁰). Schmeckt intensiv süß. o-Nitrobenzoesäure tötet in I proz. Lösung Algen und Infusionstiere¹¹¹). — $(C_6H_4NO_2CO_2)_2Ca+2H_2O$, in H_2O löslich. — $(C_6H_4NO_2CO_2)_2Ba+3H_2O$, löslich in H_2O . — $(C_6H_4NO_2CO_2)_2Pb+H_2O$. — $C_6H_4NO_2CO_2Ag$, löslich in H_2O .

m-Nitrobenzoesäure. Durch Nitrierung der Benzoesäure durch HNO₃ (1,5)¹²); aus m-Nitrobenzaldehyd durch Hypochlorite bei Alkaligegenwart¹³); Trennung der o- von der m-Verbindung¹⁴). Blättchen aus H₂O oder Tafeln aus Alkohol. Schmelzp. 141° (stabile Modifikation), außerdem existieren noch zwei labile Modifikationen¹⁵). Spez. Gew. 1,494 bei 4°. Elektrisches Leitungsvermögen (Ostwald). Lösungs- und Neutralisationswärme¹⁶). Löslich in Alkohol und Äther, wenig in H₂O. Geht in den Harn als m-Nitrohippursänre¹⁷).

Salze 18).

p-Nitrobenzoesäure (Nitrodracylsäure). Tritt im Harn auf nach Verfütterung von p-Nitrotoluol, Isolierung 19). Wird dargestellt aus p-Nitrotoluol durch $\mathrm{KMnO_4}$ in wässeriger Lösung 20), oder durch $\mathrm{CrO_3}$ in schwefelsaurer Lösung 21), oder durch elektrolytische Oxydation bei Gegenwart von Mangansalzen 22). Blättchen aus $\mathrm{H_2O}$ vom Schmelzp. 238°. Elektrisches Leitungsvermögen 7). Neutralisationswärme (durch Natronlauge) 18,787 Cal. Wenig löslich in $\mathrm{H_2O}$, Alkohol und Äther, unlöslich in Ligroin. Zinkstaub und nachfolgende Behandlung mit Eisenchloridlösung führen in p-Nitrosobenzoesäure über $\mathrm{C_6H_4NOCOOH~^{23}}$). Salze 24).

Aminobeuzoesäuren C6H4NH2COOH.

Von den Aminosäuren findet sich die o-Aminobenzoesäure und diese nur als Ester in der Natur. Die Aminosäuren werden durch Reduktion der betreffenden Nitroverbindungen dargestellt oder aus den Acetyl-Toluidinen durch KMnO₄ bei Gegenwart von Magnesiumsulfat ²⁵).

 Ernst, Jahresber. d. Chemie 1860, 299. — Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 862 [1877]. — Grieß, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 1871 [1877].

²) Monnet, Rèverdin u. Nölting, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 443 [1879].
Lauth, Bulletin de la Soc. chim. [3] 31, 133 [1904]; Badische Anilin- u. Sodafabrik, D. R. P. 179 589 [1899].

3) Reißert, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1041 [1897].

4) Jaffé, Zeitschr. f. physiol. Chemie 2, 47 [1878].

5) Sieber u. Smirnow, Monatshefte f. Chemie 8, 88 [1887].

6) Jaffé, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft **?**, 1673 [1874]; Zeitschr. f. physiol. Chemie **?**, 47 [1878].

7) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 259 [1889].

8) Goldschmidt u. Eckardt, Zeitschr. f. physiol. Chemie 56, 385 [1906].

Freundler, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 138, 289 [1904]; Bulletin de la Soc. chim. [3]
 449 [1904].

¹⁰) Kailan, Annalen d. Chemie **351**, 186 [1907].

¹¹) Bokorny, Chem.-Ztg. 20, 963 [1898].

¹²) Hübner, Annalen d. Chemie 222, 72 [1883].

- ¹³) Badische Anilin- u. Sodafabrik, D. R. P. 211 959 [1908].
- 14) Taverne, Recucil des travaux chim. des Pays-Bas 17, 100 [1898].

15) Bodewig, Jahresber. d. Chemie 1879, 677.

¹⁶) Luginin, Annales de Chim. et de Phys. [5] 17. 259 [1879].

17) Bertagnini, Annalen d. Chemie 28, 100 [1851].

¹⁸) Mulder, Annalen d. Chemie 34, 297 [1840]. — Sokolow, Jahresher, d. Chemie 1864, 343. — Lloyd u. Sudborough, Journ. Chem. Soc. London 75, 594 [1899]. — Salkowski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 1258 [1877].

19) Jaffé, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 1673 [1874].

²⁰) Michael u. Norton. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 580 [1877].

²¹) Schlosser u. Skraup, Monatshefte f. Chemie 2, 519 [1881].

²²) Böhringer & Söhne, D. R. P. 117 129 [1899].

²³) Alway, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 333 [1904].

²⁴) Beilstein u. Wilbrand, Annalen d. Chemie 128, 258 [1863]. — Sokolow, Jahresber, d. Chemie 1864, 343. — Sałkowski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 25 [1876].

25) Villmanu u. Uzbachian, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 1797 [1903].

In physiologischer Beziehung sind die Aminosäuren wenig different (per os); Eintritt von Methyl in die Amidogruppe steigert die Giftigkeit; die o-Verbindung ist am stärksten hämolytisch wirksam¹). Die Aminosäuren sind fest, löslich in H₂O; sie geben Verbindungen mit Basen und Mineralsäuren (nicht mit Essigsäure; Abscheidung der Aminosäuren aus Salzen); der Amidwasserstoff kann durch Säureradikale ersetzt werden. Uber Löslichkeit, Reaktion und Verhalten der Säuren²).

o-Aminobenzoesäure, Anthrauilsäure.

Mol.-Gewicht 137,08.

Zusammensetzung: 61.28°_{0} C, 5.16°_{0} H, 23.34°_{0} O, 10.22°_{0} N.

$$\begin{array}{c} C_7H_7O_2N = C_6H_4NH_2COOH\,.\\ \\ CH\\ HC - CH\\ HC - C+NH_2\\ \hline C+COOH \end{array}$$

Vorkommen siehe Methylester.

Bildung: Aus Indigo beim Kochen mit KOH 3).

Darstellung: Aus o-Nitrobenzoesäure durch Reduktion⁴); aus Indigo $C_{16}H_{10}N_2O_2^{5}$); ferner aus o-Nitrotoluol $C_6H_4(NO_2)CH_3^{-6}$), aus Phtalylhydroxylamin $C_6H_4(CO)_2: N\cdot OH$ durch Soda⁷), aus Sulfoanthranilsäure⁸), aus Phtalimid $C_6H_4(CO)_2 \times NH^{-9}$), Phtalehlorimid¹⁰), Phtalhydroxylaminsäure $C_6H_4(CO)HCO\cdot HN\cdot OH^{-11}$), aus o-Chlorbenzoesäure¹²).

Physiologische Eigenschaften: Tritt im Harn unverändert auf; verursacht nach subcutaner Einführung Glykosurie bei Menschen und Hunden, bei Fröschen Lähmung des Zentralnervensystems ¹³). Sie wirkt von den Aminobenzoesäuren am stärksten hämolytisch (Vandevelde). Die acetylierten Ester erscheinen im Harn ohne Acetylgruppe ¹⁴).

Physikalische und che mische Eigenschaften: Blättchen vom Schmelzp. 144° bis 145°. Sublimiert gegen 100° . Elektrisches Leitungsvermögen 15). Neutralisationswärme (durch Natronlauge) 17,163 Cal. Leicht löslich in Alkohol, weniger in $\rm H_2O$ und Äther. Die wässerige Lösung schillert blau und ist von süßem Geschmack. Über Fluorescenz verschiedener Lösungen 16), Anthranilsäure zerfällt bei einstündigem Erhitzen auf $205-210^\circ$ in Anilin und $\rm CO_2$; sie ist durch Reduktionsmittel spaltbar; Natrium in Fuselöllösung reduziert zu o-Aminohexahydrobenzoesäure $\rm C_6H_{10}NH_2COOH^{17}$). In Chinolinderivate überführbar durch Erhitzen mit Benzophenon oder durch Kochen mit Benzaldehyd und Brenztraubensäure. Durch Einwirkung von Formaldehyd entstehen Methylenanthranilsäure $\rm C_6H_4N$: $\rm CH_2COOH$, Schmelzp.

2) Oechsner de Coninck, Annales de Chim. et de Phys. [7] 4, 528 [1895]; Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 120, 100 [1895].

3) Fritsche, Annalen d. Chemie 39, 83 [1841].

4) Freundler, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 138, 289 [1904]. — E. Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 2063 [1896]. — Goldberger, Chemisches Centralbl. 1900. II, 1014.

⁵) Liebig, Annalen d. Chemie **39**, 91 [1841].

6) Löb, Zeitschr. f. Elektrochemie 8, 775 [1902]. — Preuß u. Binz, Zeitschr. f. anorgan. Chemie 1900, 385. — Badische Anilin- u. Sodafabrik, D. R. P. 114 839 [1899]. — Höchster Farbwerke, D. R. P. 136 788 [1902]. — Basler Chemische Fabrik, D. R. P. 130 301, 130 681 [1901].

7) Basler Chemische Fabrik, D. R. P. 130302. — Friedländer VI, 151 [1901].

8) Kalle & Co., D. R. P. 146 716 [1902].

 Badische Anilin- u. Sodafabrik, D. R. P. 55 988 [1890]. — Basler Chemische Fabrik, D. R. P. 139 218 [1902].

Höchster Farbwerke, D. R. P. 133 950 [1901].
 Höchster Farbwerke, D. R. P. 136 788 [1902].

- ¹²) Höchster Farbwerke, D. R. P. 145 604 [1904].
- 13) Bericht d. Firma Schimmel & Co. 1903. Hildebrandt, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 3, 365 [1902/03].

14) Kobert, Lehrbuch der Intoxikationen. Stuttgart 1906, S. 119.

15) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 261 [1889].

16) Pawlewski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1693 [1898].

¹) Vandevelde, Biochem. Zeitschr. **5**, 358 [1907]. — Hildebrandt, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. **3**, 365 [1902/03]; **7**, 432 [1905/06].

¹⁷⁾ Einhorn u. Meyenberg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 2470 [1894].

165°1), 150°2), oder Methylendianthranilsäure HOOCC₆H₄NH·CH₂·NHC₆H₄COOH, Schmelzp. 157°3); diese Verbindungen besitzen desinfizierende Eigenschaften. Einwirkung von POCl₃ 4), von COCl₂ 5) auf Anthranilsäure. Reduktion durch Natriumamalgam zu o-Aminobenzylalkohol⁶). Veresterung durch alkoholische HCl⁷), durch Dimethylsulfat⁸), Vergleich der verschiedenen Methoden⁹). Kondensiert sich mit Malonsäurediäthylester¹⁰), mit p-Dimethylaminobenzaldehyd 11), mit Brenztraubensäure 12), mit Bernsteinsäureanhydrid 13). Findet Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen.

Salze¹⁴): Ba(C₇H₆O₂N)₂, löslich in H₂O. — Pb(C₇H₆O₂N)₂, löslich in H₂O und Alkohol.

 $Cn(C_7H_6O_2N)_2$, unlöslich in H_2O . — $AgC_7H_6O_2N$.

Verbindungen mit Säuren 15): C₇H₇O₂N, HCl, Schmelzp. 193—194° unter Zersetzung. — $C_7H_7O_2N$, HNO_3 . — $(C_7H_7O_2N)_2$, $H_2SO_4 + 2H_2O$. Schmelzp. 188°. — $C_7H_7O_2N$, H_3PO_4 . — Oxalat: (C₇H₇O₂N)₂, (COOH)₂.

Verbindungen mit Alkaloiden 16); Anthranilsaures Brucin CoaHo6O4NoC7H7O2N+11 HoO4

Schmelzp. 132°.

Anthranilsaures Cinchonin $C_{19}H_{22}ON_2C_7H_7O_2N$, Schmelzp. 166—167°; $C_{19}H_{22}ON_2$ $(C_7H_7O_2N)_2 + 2\frac{1}{2}H_2O$, Schmelzp. 97—98°

Anthranilsäuremethylester.

Mol.-Gewicht 151,10.

Zusammensetzung: 63,54% C, 6,01% H, 21,18% O, 9,27% N.

$$\begin{aligned} C_8H_9O_2N &= C_6H_4 {\stackrel{\textstyle NH_2}{\textstyle CO_2CH_3}} \cdot \\ & CH \\ & HC {\stackrel{\textstyle >CH}{\textstyle CH}} \\ & HC {\stackrel{\textstyle >C}{\textstyle C}} \cdot NH_2 \\ & C \cdot CO \cdot OCH_3 \end{aligned}$$

Vorkommen: Im Citrusblütenöl¹⁷), im Jasminblütenöl¹⁸), im Bergamotteblätteröl¹⁹), im Tuberosenblütenöl²⁰), im Ylang-Ylangöl²¹), im Neroliöl²²), im Gardeniaöl²³), in süßen Pomeranzenschalen 24) und Orangeschalen öl 25).

1) Farbwerke Mühlheim, D. R. P. 117 924 [1899].

2) Badische Anilin- u. Sodafabrik, D. R. P. 158 090 [1903]. — Heller u. Fiesselmann, Annalen d. Chemie 324, 118 [1902]. - Goldschmidt, Chem.-Ztg. 26, 179 [1902].

3) Heller, D. R. P. 138 393 [1901].

- 4) Uhlfelder, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 1824 [1903]. Ansehütz u. Schmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 3463-3470 [1902].
 - 5) Erdmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2166 [1899]. 6) Langguth, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 2062 [1905].

7) Kailan, Monatshefte f. Chemie 27, 997 [1906].

8) Ullmann, Annalen d. Chemie 327, 104 [1903]. — Willstätter u. Kahn, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 401 [1904].

9) Houhen u. Brassert, Berichte d. Deutseh. chem. Gesellsehaft 39, 3233 [1906].

¹⁰) v. Pollack, Monatshefte f. Chemie **26**, 327 [1905].

¹¹) Pawlewski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 2353 [1908].

12) Kowalski u. v. Niementowski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1190 [1897].

13) Auwers, Annalen d. Chemic 292, 191 [1896].

14) Hübner n. Petermann, Annalen d. Chemie 149, 148 [1869].

15) Kubel, Annalen d. Chemie 102, 236 [1857].

¹⁶) Hilditch, Journ. Chem. Soc. London **93**, 1388 [1908].

17) Walbaum, Journ. f. prakt. Chemie [2] 59, 350 [1899]. - E. u. H. Erdmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1213 [1899]. — Bericht d. Firma Schimmel & Co. 1900, I, 906; II, 969. ¹⁸) Hesse, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2611 [1899]; 33, 1585 [1900]; 34,

291 [1901]; 32, 1457 [1904]. — Erd mann, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 2281 [1901].

 Gouilly, Chem. Centralbl. 1902, II, 1207.
 Bericht d. Firma Schimmel & Co. 1903, I, 74; II, 68. — Hesse, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 1459 [1903].

²¹) Bericht d. Firma Schimmel & Co. 1903, I, 79.

- ²²) Bericht d. Firma Schimmel & Co. 1903, II, 52; Chem. Centralbl. 1899, I, 1043. ²³) Parone, Bolletino ehem. farmae. 41, 489; Chem. Centralbl. 1902, II, 703.
- ²⁴) Bericht d. Firma Schimmel & Co. 1900, I, 18.

²⁵) Schimmel & Co., Chem. Centralbl. 1900, I, 906.

Darstellung: Aus Anthranilsäure durch Salzsäure in methylalkoholischer Lösung¹) oder durch Esterifizierung der Säure mittels konz. Schwefelsäure2); ferner aus Acetanthranil-

säure oder deren Salze³), oder aus Isatosäureanhydrid C_6H_4 durch Methylalkohol

bei 140°4).

Bestimmung: Titration des diazotierten Esters mit β-Naphtol 5). — Quantitative Bestimmung in ätherischen Ölen⁵): Der Ester wird als in trocknem, kaltem Äther unlösliches Sulfat gefällt, die gebundene Schwefelsäure durch Titration mit $\frac{n}{2}$ KOH bestimmt und aus der beim darauffolgenden Verseifen mit alkoholischer KOH verbrauchten Anzahl (a) ccm $\frac{n}{2}$ KOH und dem Gewicht (S) des angewandten Öles der Gchalt (x) des Öles an Ester berechnet nach der Formel $x = \frac{100 \cdot a \cdot 0.0755}{6}$. — Nachweis des Esters durch Phenylisosulfocyanat⁶).

Physikalische und che mische Eigenschaften: Flächenreiche Krystalle. Schmelzp. 25,5°; Siedep. 124—125° bei 9 mm (Ester aus Neroliöl); Schmelzp. 24,5°; Siedep. 132° bei 14 mm (Ester synthetisch dargestellt). Spez. Gew. bei 15° 1,168. Löslich in Alkohol, Äther und Mineralsäuren, weniger in H2O. Mit Wasserdämpfen flüchtig?). Durch Verseifung entstehen die Komponenten. Einwirkung von Formaldehyd 8). Ein mit HCl befeuchteter Fichtenspan wird durch den Ester orange gefärbt. Der Geruch des Esters ist orangeblütenähnlich

Salze: C₈H₉O₂NHCl, Schmelzp. 178° unter Zersetzung. — (C₈H₉O₂NHCl)₂PtCl₄,

Nadeln. In $\rm H_2O$ schwer löslich. — $\rm C_8H_9O_2NH_2SO_4$. — Pikrat; Nadeln. Schmelzp. $105-106\,^{\circ}$ 9). Anthranilsäureäthylester $\rm C_6H_4NH_2CO_2C_2H_5$. Aus Anthranilcarbonsäure in alkoholischer Lösung durch Salzsäuregas 10). Schmelzp. 13°. Siedep. 266—268°. — C₆H₄NH₂CO₂C₂H₅HCl, Nadeln vom Schmelzp. 170°. Sublimiert nicht unzersetzt. Wenig löslich in Alkohol, unlöslich in Äther. Gibt an H₂O alle HCl ab.

Phenylester C₆H₄NH₂CO₂C₆H₅ ⁷). Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 70°. Löslich in

Alkohol und Äther.

Anhydrid, Anthranil C_6H_4 $\stackrel{\text{NH}}{\underset{\text{CO}}{\mid}}$ 11). Aus o-Aminobenzaldehyd durch Oxydation 12)

oder aus o-Nitrobenzaldehyd durch Reduktion 13). Öl. Siedep. 210—215° unter Zersetzung. Löslich in Alkohol. Mit Wasserdämpfen flüchtig; riecht nach Pflanzenbasen und Bittermandelöl, verharzt leicht an der Luft; Erwärmen mit Natronhydratlösung führt es in Anthranilsäure über; reduziert Silberlösung und ist selbst reduzierbar zu o-Aminobenzaldehyd durch Ferrosulfat und Ammoniak.

Amid C₆H₄NH₂CONH₂ ¹⁰). Blätter vom Schmelzp. 108°. Löslich in Alkohol und heißem Wasser.

Nitril C₆H₄NH₂COCN ¹⁴). Schmelzp. 50—51°; 47°.

Meyer, Monatshefte f. Chemie 25, 1201 [1904].
 E. u. H. Erdmann, D. R. P. 113 942 [1899].

4) Erdmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2169 [1899]. — Bredt u. Hof,

Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 28 [1900].

6) Froundler, Bulletin de la Soc. clum. [3] 31, 882 [1904]. 7) Schmidt, Journ. f. prakt. Chemie [2] 36, 374 [1887]. 8) Mehner, Journ. f. prakt. Chemie [2] 65, 533 [1902].
9) Bericht d. Firma Schimmel & Co. 1904, II, 67.

10) Kolbe, Journ. f. prakt. Chemie [2] 30, 474 [1884]. — Bamberger u. Goldberger,

12) Bamherger u. Demuth, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 829 [1903].

¹⁾ E. u. H. Erdmann, D. R. P. 110 386 [1898]. - Walhaum, Journ. f. prakt. Chemie [2] 59, 350 [1899].

⁵⁾ Erdmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 24 [1902]. — Hesse u. Zeitschel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 296 [1901]; 35, 2355 [1902].

Annalen d. Chemie 305, 362 [1899].

11) Heller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 4178 [1903]; Journ. f. prakt. Chemie [2] 77, 145 [1908]; [2] 80, 320 [1909]. — Schmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36. 2459 [1903]. — Bamberger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 819, 829 [1903]; 42, 1647 bis 1723 [1909]; 43, 122 [1910]; Journ. f. prakt. Chemic [2] 81, 254 [1910]. — Brühl, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 3634 [1903].

¹³⁾ Friedländer u. Henriques, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15. 2105 [1882]. 14) Pinnow u. Sämann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 624 [1896]. — Baerthlein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 1714 [1877].

N-Methylanthranilsäure C_6H_4 $COOH^3$. Blättchen vom Schmelzp. 177°; 179°. Wird dargestellt aus Anthranilsäure und Jodmethyl in abs. methylalkohol. Lösung bei Gegenwart von Kalihydrat 1) oder Soda 2). Löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in H_2O . Durch die Kalischmelze entsteht Indigo, beim Erhitzen mit Natriumamid über 300° Indoxyl. 3)

N-Methylanthranilsäuremethylester $C_6H_4 \setminus COOCH_3$ kommt in der Natur vor im ätherischen Öl der Früchte von Citrus madurensis, Mandarinenöl⁴), und im Rautenöl⁵). Der Ester entsteht beim Sättigen der methylalkoholischen Lösung der Säure mit HCl und nachträglichem Erwärmen (Schultz und Flachsländer), oder aus der Säure durch Kochen mit Schwefelsäure und Methylalkohol (Walbaum). In der Kälte erstarrendes Öl. Schmelzp. 18,5—19,5°. Siedep. 256°6); bei 15 mm 130—131°. Spez. Gew. bei 15° 1,120. Von nur schwacher physiologischer Wirkung 7). Der Ester besitzt Jasmingeruch. Chlorhydrat und Sulfat in H₂O leicht löslich. — $(C_9H_{11}O_2N)_2H_2PtCl_6$.

N-Methylanthranilsäure
äthylester $C_6H_4 < NHCH_3 \over CO_2C_2H_5$. Siedep, gegen 270° (Zacharias).

N- Dimethylanthranilsäure $\rm C_6H_4$ $\rm ^{NH(CH_3)_2}_{\rm CO_2H}$. Nadeln. Schmelzp. 175° s). Stärker toxisch als die p-Verbindung 9).

N-Äthylanthranilsänre $C_6H_{4\times COOH}^{-NHC_2H_5}$. Nadeln. Schmelzp. 152—153° 10).

N-Diäthylanthranilsäure $C_6H_4\frac{N(C_2H_5)_2}{COOH}$. Schmelzp. 120—121°11).

N-Benzylanthranilsäure C_8H_4 $\stackrel{\rm NHCH_2C_6H_5}{\rm COOH}$. Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 176°12); 173°13).

N-Phenylanthranilsäure $C_6H_4 \times COOH$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. $181^{\circ}1^4$); $183-184^{\circ}1^5$).

Acetylauthranilsäure C_6H_4 (NHCOCH₃). Nadeln. Schmelzp. 185° ¹⁶); 192° ¹⁷); 179° ¹⁸). Löslich in heißem H_2O und Alkohol, in Äther und Benzol. Wird dargestellt durch Oxydation von Acet-o-Toluid mit KMnO₄ bei Magnesiumsulfatgegenwart ¹⁹). — Der Methylester, ein geruch- und geschmackloses Pulver, erscheint nach Verfütterung im Harn als Anthranilsäuremethylester ²⁰).

 Fortmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 55, 123 [1897]. — Zacharias, Journ. f. prakt. Chemie [2] 43, 449 [1891].

2) Schultz u. Flachsländer, Zeitschr. f. Farben- u. Textilchemie 1, 353 [1902]. — Ullmann u. Uzbachian, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 1797 [1903]. — Höchster Farbwerke, D. R. P. 145 604 [1902].

3) Höchster Farbwerke, D. R. P. 137 208 [1901], 139 393 [1901].

4) Walbaum, Journ. f. prakt. Chemie [2] 62, 135 [1900]. — Bericht d. Firma Schimmel & Co. 1900, II, 28. — Charabot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 132, 85 [1902]. — Charabot u. Laloue, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 137, 996 [1903]; Bulletin de la Soc. chim. [3] 31, 195 [1904]. — Hesse, Chem. Zeitschr. 2, 403 [1903].

5) Bericht d. Firma Schimmel & Co. 1901, II, 47.

6) Schroeter u. Eisleb, Annalen d. Chemie 367, 101 [1909].

7) Kleist, Bericht d. Firma Schimmel & Co. 1903, I, 125.

8) Lauth, Bulletin de la Soc. chim. [3] 9, 970 [1893].

9) Hildebrandt, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 9, 470 [1907].

H. Meyer, Monatshefte f. Chemie 21, 931 [1900].
 H. Meyer, Monatshefte f. Chemie 25, 487 [1904].

12) Henze, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 3059 [1899].

13) Houben u. Brassert, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 39, 3233 [1906].

14) Graebe u. Lagodzinski, Annalen d. Chemic 276, 43 [1893].

15) Ullmann Annalen d. Chemic 355, 312 [1907].

16) Bedson, John. Chem. Soc. London 37, 752 [1880].

17) Schultz u. Flachsländer, Zeitschr. f. Farben- u. Textilchemie 1, 353 [1902].

18) Gärtner, Annalen d. Chemie 336, 229 [1904].

19) Badische Anilin- n. Sodafabrik, D. R. P. 94629. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 4, 146.

²⁰) Bericht d. Firma Schimmel & Co. **1903**, II, 121.

Authrauilearbonsäure (Isatosäureanhydrid) C_6H_4 wird dargestellt durch Oxydation von Isatin durch Chromsäure in Eisessiglösung¹); aus anthranilsaurem Natrium und Chlorkohlenoxyd²), aus Carboxyanthranilsäureisomonoäthylester durch Acetylchlorid³). Tafeln aus Aceton. Schmelzp. 240°. Schwer löslich. Zerfällt bei längerem Kochen mit H_2O in CO_2 und Anthranilsäure.

Uranthranilsäure NH2CONHC6H4COOH. Aus salzsaurer o-Aminobenzoesäure und

Kaliumeyanat4).

Benzoylanthranilsäure $C_6H_4 < NHCOC_6H_5$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 177°; aus der Säure und Benzoylchlorid 5).

m-Aminobenzoesäure (Benzaminsäure). Wird dargestellt aus m-Nitrobenzoesäure durch H₂S in Ammoniaklösung⁶); bildet sich bei der Reduktion von 3-Nitrophtalsäure⁷). Krystallwarzen vom Schmelzp. 174°. Spez. Gew. bei 4°1,5105. Elektrisches Leitungsvermögen (Ost wald). Lösungs- und Neutralisationswärme⁸). Löslich in Alkohol, Äther und heißem H₂O. Ist durch Oxydations- und Reduktionsmittel spaltbar; beim Glühen mit Ätzkali entstehen Anilin, CO₂ und NH₃. Schmeckt süß. — Geht (per os) teils unverändert, teils als Aminohippursäure und als Uraminobenzoesäure in den Harn⁹) (Mensch, Hund, Kaninchen). Bildet eine Reihe von Salzen mit Mineralsäuren¹⁰). — C₆H₄NH₂CO₂Na. — (C₆H₄NH₂CO₂)₂Mg + 7 H₂O. — (C₆H₄NH₂CO₂)₂Ca + 3 H₂O, löslich in H₂O. — (C₆H₄NH₂CO₂)₂Sr + 2 H₂O. — (C₆H₄NH₂CO₂)₂Ba + 4 H₂O. — (C₆H₄NH₂CO₂)Zn. — (C₆H₄NH₂CO₂)₂Pb. — (C₆H₄NH₂CO₂)Cu. — C₆H₄NH₂CO₂Ag + H₂O.

Derivate und Substitutions produkte der m-Aminobenzoesäure 11 : m-Aeetaminobenzoesäure $^$

m-Uraminobenzoesäure $\mathrm{NH_2CONHC_6H_4COOH}$ im Kaninchenharn nach Einnahme von m-Aminobenzoesäure; Isolierung aus dem Harn¹⁶). Wird dargestellt aus salzsaurer m-Säure und der äquivalenten Menge Kaliumcyanat¹⁷). Blättehen aus Alkohol. Schmelzp. 269—270°. Wenig löslich in $\mathrm{H_2O}$ und Äther. Beim Erhitzen auf höhere Temperatur entstehen Harnstoffbenzoesäuren $\mathrm{CO(NHC_6H_4COOH)_2}$.

E. Meyer, Journ. f. prakt. Chemie [2] 30, 485 [1884]. — Schmidt, Journ. f. prakt. Chemie [2] 36, 385 [1887].

Erdmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2163 [1899].
 Bredt u. Hof. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 27 [1900].

⁴⁾ Grieß, Journ. f. prakt. Chemie [2] 5, 371 [1872].
5) Brückner, Annalen d. Chemie 205, 130 [1880].

⁶⁾ Gerhard, Annalen d. Chemie **91**, 188 [1854]. — Zinin. Berzelius' Jahresber. **26**, 450 [1847]. — Schiff, Annalen d. Chemie **101**, 94 [1857]. — Beilstein u. Wilbrand, Annalen d. Chemie **128**, 265 [1863].

⁷⁾ Faust, Annalen d. Chemie 160, 61 [1871].

⁸⁾ Louguinine, Annales de Chim. et de Phys. [5] 17, 259 [1879].

⁹⁾ E. Salkowski, Zeitschr. f. physiol. Chemie 7, 113 [1882/83].

 ¹⁰⁾ Cahours, Annales de chim. et de Phys. [3] 53, 322 [1858]. — Voit, Annalen d. Chemie
 99, 102 [1856]. — Beilstein u. Wilbrand, Annalen d. Chemie 128, 265 [1863]. — Gerland, Annalen d. Chemie 86, 152 [1853]. — Hübner u. Petermann, Annalen d. Chemie 147, 263 [1868]. — Harbordt, Annalen d. Chemie 123, 190 [1862].

¹¹) Chancel, Jahresber. d. Chemie **1849**, 358; **1850**, 449. — Schiff, Annalen d. Chemie **201**, 366 [1880]. — Grieß, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft **5**, 1038 [1872]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft **8**, 325, 861 [1875].

¹²⁾ Jaffé u. Hilbert, Zeitschr. f. physiol. Chemie 12, 315 [1888].

¹³⁾ Cohn, Zeitschr. f. physiol. Chemie 17, 287 [1893].

¹⁴) Foster, Annalen d. Chemie 117, 165 [1861].

¹⁵⁾ Oddo u. Manuelli, Gazetta chimica ital. 26, II, 484 [1896].

E. Salkowski, Zeitschr. f. physiol. Chemie 1, 93 [1882/83].
 Menschutkin, Annalen d. Chemie 153, 84 [1870].

p-Aminobenzoesäure. Die p-Säure bildet sich aus p-Nitrobenzoesäure durch Schwefelammonium1) oder Zinn und HCl2): wird dargestellt aus p-Acetaminobenzoesäure durch konz. HCl 3) oder aus Oxysuccinyl-p-Aminobenzoesäure durch Kochen mit HCl 4). Krystalle vom Schmelzp. 186—187°. Löslich in H₂O, Alkohol und Äther. Elektrisches Leitungsvermögen (Ostwald). Neutralisationswärme (des Natriumsalzes) 16,181 Cal. Im Gegensatz zu der o- und m-Verbindung geschmacklos. Durch rauchende HNO3 entsteht Pikrinsäure C₆H₂(NO₂)₃OH, konz. HCl oder HJ bewirken CO₂-Abspaltung. Natrium in Fuselöllösung reduziert zu p-Aminoliexahydrobenzoesäure C₆II₁₀NH₂COOH ⁵). Kondensationsprodukt mit Formaldehyd: C_6H_4 $\stackrel{N: C\dot{H}_2}{COOH}$, H_2O . Zersetzungsp. 207°6). Die p-Aminobenzoylgruppe ist ein wesentlicher Bestandteil wichtiger Lokalanästhetica; p-Aminobenzoesäureäthylester, "Anästhesin" siehe unten. — p-Aminobenzoyldiäthylaminoäthanol, HCl, "Novocain" $\rm C_6H_4$ $\rm \stackrel{NH_2HCl}{CO_2C_2H_4N(C_2H_5)_2}$ 7). Schmelzp. 156°. Löslich in $\rm H_2O$ und Alkohol. Weniger giftig als Cocain und Stovain. - Dimethylaminobenzoyldimethyläthylcarbinol, HCl, "Stovain" $\text{HCl}(\text{CH}_3)_2: \text{N} \cdot \text{H}_2\text{C} \times \text{OCOC}_6\text{H}_5 \text{ s})$, in H_2O löslich. Schüppchen vom Schmelzp. 175°. — $Salze^9): (C_6H_4NH_2CO_2)_2Ba, l\"{o}slich\ in\ H_2O.\ -C_6H_4NH_2CO_2PbCH_3CO\ (charakteristisches\ Salz).$ p-Aminobeuzoesäuremethylester $C_6H_4 < \frac{NH_2}{COOCH_3}$. Tafeln. Schmelzp. 112° 10).

p-Aminobenzoesäureäthylester ("Anästhesin") C_6H_4 $\stackrel{NH_2}{CO_2C_2H_5}$ 11). Nadeln vom Schmelzp. 91°. Löslich in Alkohol und Äther, wenig in H_2O . Wirkt anästhesierend 12); ungiftig. Wird erst bei längerem Kochen mit H_2O oder durch Erwärmen mit Alkali verseift. — $C_9H_{11}O_2NHCl$, "Anästhesin hydrochloricum", in H_2O leicht löslich. Nadeln von stark anästhesierender Wirkung. — Das p-phenolsulfosaure Salz ("Subcutin"), Schmelzp. 195°, wird gleichfalls als Anaestheticum und Desinficiens angewandt 13).

p-Aminobenzoesäureamid $C_6H_4 < \frac{NH_2}{CONH_2}$. Schmelzp. 182—183° 14).

p-Methylaminobenzoesäure C₆H₄ NHCH₃ findet sich im Kaninchenharn nach Fütterung von p-Dimethyltoluidin¹⁵) oder p-Dimethylaminobenzaldehyd¹⁶). Aus p-Säure, KOH und CH₃J durch vierstündiges Kochen in Methylalkohol¹⁵); aus dem Magnesiumsalz des Methylanilins durch 20stündiges Erhitzen auf 140—200°¹⁷); aus der p-Säure durch Methylsnlfat ¹⁰). Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 161°¹⁸); 144°¹⁰); 155—157°¹⁶).

p-Dimethylaminobenzoesäure C_6H_4 $\stackrel{\sim}{\sim} \frac{N(CH_3)_2}{COOH}$. Nadeln vom Schmelzp. 235—236° 19) 20) 238° 18).

1) Fischer, Annalen d. Chemic 127, 142 [1863].

Beilstein u. Wilbrand. Annalen d. Chemie 128, 264 [1863].
 Kaiser, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 2943 [1885].
 Michael, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 578 [1877].

5) Einhorn u. Meyenberg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 2833 [1894].

6) H. u. E. Euler, Arkiv för Kemi 1, 347 [1904].

7) Höger, Apothek.-Ztg. 20, 886 [1905]. — Braun, Deutsche med. Wochenschr. 31, 1667 [1905].
8) Fournean, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 138, 766 [1904]; Journ. de Pharm. et de Chim.
[6] 20, 481 [1904].

9) Beilstein u. Geitner, Annalen d. Chemic 139, 16 [1866]. — Ladenburg, Berichte d.

Deutsch. chem. Gesellschaft 6, 130 [1873].

10) Johnston, Proc. Chem. Soc. London 78, 82 [1906].

- 11) Limpricht u. Saar, Annalen d. Chemie 303, 278 [1898]. Einhorn u. Oppenheimer, Annalen d. Chemie 311, 158 [1900].
- ¹²) v. Noorden. Berl. klin. Wochenschr. 1902, Nr. 17. Ammelburg, Berichte d. Deutsch. pharmaz. Gesellschaft 14, 20 [1903].

13) Ritsert, Pharmaz. Ztg. 54, 797 [1909].

14) Beilstein u. Reichenbach, Annalen d. Chemie 132, 144 [1864].
15) Hildebrandt, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 7, 432 [1805/06].
16) Jaffé, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 1208 [1905].

17) Houben, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 3978 [1904].

¹⁸) Houben, Schottmüller u. Brassert, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42. 3729 [1909].

19) Johnston, Proc. Chem. Soc. London 21, 156 [1873].

²⁰) Michler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 401 [1876].

 $N(CH_3)_3$

p-Trimethylaminobenzoesäure C_6H_4 Tafeln vom Schmelzp. 255° 1). Giftiger als die Dimethylverbindung²).

p-Athylaminobenzoesäure C₆H₄NH(C₂H₅)COOH. Schmelzp. 195° (aus H₂O) 3). p-Diäthylaminobenzoesäure $C_6H_4 \stackrel{N(C_2H_5)_2}{COOH}$. Blättchen. Schmelzp. 188°4).

NHCH3CO p-Acetaminobenzoesäure C₆H₄ COOH Nadeln. Schmelzp. 250° 5). Löslich in Alkohol.

p-Uramidobenzoesäure NH₂CONHC₆H₄COOH. Blättchen. Löslich in heißem Alkohol6).

Hydrazinbenzoesänren NH₂NHC₆H₄COOH.

o-llydrazinbenzoesäure. Aus salzsaurer Anthranilsäure durch Diazotierung mit Natriumnitrit, Zusatz einer konz. schwach alkalischen Lösung von überschüssigem Natriumsulfit, Behandeln mit Zinkstanb und Essigsäure, Einleiten von HCl unter Kühlung und Zerlegung des gebildeten Hydrochlorids durch Natrinmacetat 7). Nadeln aus H₂O. Schmelzp. 249°8). Besitzt starke Reduktionsfähigkeit. Bildet mit Säuren wie mit Basen Salze.

m-llydrazinbenzoesäure. Aus m-Aminobenzoesäure⁹). Zersetzungsp. 186°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. Reduziert Fehlingsche Lösung.

p-Hydrazinbenzoesäure. Aus p-Aminobenzoesäure 10). Nadeln aus $\rm H_2O$. Schmelzp. $220-225\,^{\circ}$ unter Aufschäumen. Löslich in heißem $\rm H_2O$.

Thiobenzoesäuren C2H6OS.

(1-)Thiolbeuzoesäure C₆H₅COSH. Aus dem Natriumsalz durch HCl 11). Das Kaliumsalz wird dargestellt durch Eintragen von Benzoylchlorid in eine kalte, mit H₂S gesättigte alkoholische Lösung von Kalihydrat 12). — Das Ammoniumsalz entsteht aus Ammoniak und Benzoyldisulfid 13). — Schweffig riechendes Öl, das unter Eiskühlung erstarrt. Schmelzp.

gegen 24°. Mit Wasserdampf flüchtig. Unlöslich in H_2O , in organischen Solventien löslich. (β -)Thionbenzoesäure $C_6H_5CS \cdot OH + \frac{1}{2}H_2O$. Aus β -Benzylidensulfid C_6H_5CHS durch HNO₃¹⁴). Nadeln aus Alkohol oder Benzol. Verliert bei 110° das Krystallwasser. Lös-

lich in heißem H₂O, leicht in Alkohol oder Äther.

Dithiobenzoesäure C₆H₅CS·SH. Aus Benzotrichlorid C₆H₅CCl₃ und Schwefelkalium in alkoholischer Lösung 15). Leicht zersetzliches, dunkelviolettrotes Öl. Unlöslich in H₂O, löslich in Alkohol oder Äther. Wird an der Luft harzig. Charakteristisches Bleisalz, rote Krystalle aus Benzol¹¹).

Sulfohenzoesäuren C_6H_4 / HSO_3 sind sehr beständige Verbindungen; man erhält sie durch Oxydation der Sulfonsäuren der Kohlenwasserstoffe oder durch Behandeln der Diazoderivate der Aminobenzoesäuren mit alkoholischer schwefliger Säure.

o-Sulfobenzoesäure Ans o-Toluolsulfonsäureamid durch Chamäleonlösung im CO₂-Strom 16); aus Benzoesäuresulfinid ("Saccharin") durch Kochen mit verdünnter H₂SO₄ 17).

1) Michael u. Wing, Amer. Chem. Journ. 7, 195 [1885/86].

2) Hildebrandt, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 7, 432 [1805/06].

3) Houben, Schottmüller u. Brassert, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 3729 [1909];

4) Michler u. Gradmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 1912 [1876].

5) Kaiser, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 2942 [1885].

- 6) Grieß, Journ. f. prakt. Chemie [2] 5, 369 [1872].7) E. Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 680 [1880].
- 8) Acree, Amer. Chem. Journ. 37, 361 [1907]. 9) Roder, Annalen d. Chemie 236, 164 [1886]. 10) Fischer, Annalen d. Chemic 212, 337 [1882].
- 11) Fromm u. Schmoldt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 2861 [1907].
- 12) Kym, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 3533, Anm. [1899]. Engelhardt, Latschinow u. Malyschew, Zeitschr. f. Chemie 1868, 353.

13) Busch u. Stern, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 2150 [1896].

14) Fleischer, Annalen d. Chemie 140, 236 [1866].

15) Engelhardt, Latschinow u. Malyschew, Zeitschr. f. Chemie 1868, 456. - Fleischer, Annalen d. Chemie 140, 240 [1866]. - Klinger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 862 [1882].

16) Fahlberg u. List, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 245 [1888].

17) Krannich, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 33, 3485 [1900].

Nadeln aus $\rm H_2O$. Schmelzp. 134°; 141° (wasserfrei); Schmelzp. 69° (+ 4 $\rm H_2O$); 70° (+ 3 $\rm H_2O$)¹). Löslich in $\rm H_2O$ und Alkohol, wenig in Äther. Salze²).

Methylester SO₃HC₆H₄CO₂CH₃ ³). Athylester SO₃HC₆H₄CO₂CH₃ ⁴).

Anhydrid $C_6H_4 \times CO$ O. Schmelzp. 118—119°5); 129,5°6).

Dichloride 7) C_6H_4 COCl . Schmelzp, 79° (stabiles Chlorid); C_6H_4 $C:Cl_2$ O . Schmelzp. 40° (labiles Chlorid).

o-Sulfamidbenzoesäure C_6H_4 $\stackrel{SO_2NH_2}{COOH}$. Nadeln oder Prismen. Schmelzp. 153—155°8). Schmeckt nicht süß.

o-Sulfamidbenzoesäureanhydrid, o-Benzoesäuresulfinid, "Saccharin", C_6H_4 "CO NH wird dargestellt aus o-Toluolsulfamid durch Oxydation mittels KMnO₄ 9). Nachweis von Saccharin 10).

Physiologische Eigenschaften: Saccharin ist intensiv süß, 300 mal süßer als Rohrzucker. Einfluß des Saccharins auf die Verdauung 11), wirkt schwach antiseptisch und stört selbst in größeren Mengen die Magenverdanung kaum 12). Saccharin geht als solches in den Harn über 13); Gewinnung daraus 14). Gegenwart von Saccharin stört im diabetischen Harn die Glucosereaktion 15). Ersatz des Wasserstoffs in der NH-Gruppe beeinträchtigt den süßen Geschmack des Saccharins, im Kern dagegen nicht: das Äthylderivat C₆H₄ SO₂ NC₂H₅ ist geschmacklos, Methylsaccharin CH₃C₆H₄ NH sehr süß.

Bestimmung des Saccharins in den verschiedenen Nahrungsmitteln 16).

Physikalische und chemische Eigenschaften; Schmelzp. 220°. Sublimierbar. Leicht löslich in Alkohol, Äther und heißem Wasser. Durch die Kalischmelze entsteht Salicylsänre; wird durch Oxydationsmittel oder nascierenden Wasserstoff bei gewöhnlicher Temperatur nicht angegriffen, HNO₃ oxydiert in der Wärme die SO₂-Gruppe zu H₂SO₄. Salze ¹⁷); Ester ¹⁸).

m-Sulfobenzoesäure. Aus Benzoesäure und rauchender Schwefelsäure durch 5stündiges Erhitzen auf 210° ¹⁹); aus m-Sulfaminobenzoesäureäthylester durch 90 proz. Schwefelsäure ²⁹).

1) Taverne, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 25, 50 [1906].

2) Remsen, Dohme u. Coates, Amer. Chem. Journ. 11, 335 [1889]; 12, 311 [1895].

3) Remsen u. Dohme, Amer. Chem. Journ. 11, 342 [1889].

4) Sohou, Amer. Chem. Journ. 20, 261 [1898]. — List n. Stein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1660 [1898].

5) Fahlberg u. Barge, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 22, 757 [1889].

6) Sohou, Amer. Chem. Journ. 20, 257 [1898].

7) List n. Stein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1653 [1898]. — Holmes, Amer. Chem. Journ. 25, 203 [1901].

8) Fahlberg u. List, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 245 [1888].

9) Brackett u. Hoyes, Amer. Chem. Journ. 9, 405 [1887]. — Fahlberg, D. R. P. 35 211

[1884], 35 717 [1884], 64 624 [1891], 103 298 [1895].

10) Börnstein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 3396 [1888]; Zeitschr. f. analyt. Chemie 22, 165 [1888]. — Gautter, Zeitschr. f. analyt. Chemie 32, 309 [1893]. — Riegler, Pharmaz. Centralhalle 41, 463 [1900]. — Parmeggiani, Bolletino chem. farmac. 42, 37 [1908].

11) E. Salkowski, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 120, 325 [1890].

¹²) Stutzer, Deutsch-Amer. Apotheker-Ztg. 1885. Nr. 14. — Kobert, Lehrbuch der Intoxikationen. Stuttgart 1906, S. 120.

13) Huijgens, Diss. Amsterdam 1890.

14) E. Salkowski, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 105, 46 [1885].

15) Körtke, Inaug.-Diss. München 1899.

¹⁶) Testoni, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 18, 577 [1909].

17) Fahlberg u. List, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 20, 1597 [1887]. — Remsen u. Palmer, Amer. Chem. Journ. 8, 224 [1886]. — Noyes, Amer. Chem. Journ. 8, 180 [1886]. — Defournel, Bulletin de la Soc. chim. [3] 25, 322 [1901].

18) Brackett, Amer. Chem. Journ. 9, 406 [1887]. - Fahlberg u. List, Berichte d. Deutsch.

chem. Gesellschaft 20, 1597 [1887].

19) Offermann, Annalen d. Chemie 280, 6 [1894]. — Barth, Annalen d. Chemie 148, 33 [1868].

²⁰) Taverne, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 25, 50 [1906].

Hygroskopische Krystalle. Schmelzp. 98° ($+2 H_2O$), 141° (wasserfrei). — Salze¹); Chlorid²); Ester (α - und β -Verbindung)³).

m - Sulfamidobenzoesäure C_6H_4 $\stackrel{\textstyle <}{\sim} COOH^2$. Schuppen. Schmelzp. 246—247°4); 233°5). Löslich in Alkohol.

p-Sulfobenzoesäure. Durch Sulfurierung und nachfolgende Oxydation mit $K_2Cr_2O_7$ von Toluol 6); aus p-Sulfaminobenzoesäure durch konz. H_2SO_4 7). Nadeln. Schmelzp. 94° (+ 3 H_2O); 159—160° (wasserfrei). Löslich in H_2O , Alkohol und Äther. Salze 8).

p-Toluylsäure, 4-Methylbenzoesäure.

Mol.-Gewicht 136,08.

Zusammensetzung: $70.55^{o'}_{.0}$ C, $5.94^{o'}_{.0}$ H, $23.51^{o'}_{.0}$ O.

$$C_8H_8O_2 = p\text{-}CH_3 \cdot C_6H_4COOII$$
.



Bildung: Durch Oxydation von Cymol $\mathrm{CH_3} \cdot \mathrm{C_6H_4} \cdot \mathrm{CH}(\mathrm{CH_3})_2^{10}$), von Terpentinöl und überhaupt von Terpinen $\mathrm{C_{10}H_{16}}^{11}$), des Turmerols $\mathrm{C_{70}H_{28}O}$ der Curcumawurzel 12), mit verdümnter HNO₃. Durch Oxydation von p-Xylol $\mathrm{C_6H_4}(\mathrm{CH_3})_2^{13}$); aus p-Bromtoluol $\mathrm{C_6H_4BrCH_3}$ durch $\mathrm{CO_2}$ und Natrium 14), durch Chlorameisenester und Natriumamalgam entstehen p-Toluylsäureester 15); aus Toluol, Chlorzink, Eisessig und POCl₃ bei 110° 16); durch Erhitzen des Polynitrils Kyatolin $\mathrm{C_{24}H_{21}N_3}$ mit konz. HCl auf 220° 17).

Darstellung: Durch Kochen von p-Xylol oder Cymol mit verdünnter HNO₃, Behandeln des Natriumsalzes mit Zinn nnd Salzsäure und Destillation mit Wasserdämpfen¹⁸). — Durch die Kalischmelze von p-toluyl-o-benzoesaurem Natrium CH₃C₆H₄COC₆H₄CO₂Na ¹⁹). — Aus p-Toluylsäurenitril durch Erhitzen mit 60 Volumproz. H₂SO₄ ²⁰).

1) Fehling, Annalca d. Chemie 27, 322 [1838].

2) Limpricht u. Uslar, Annalen d. Chemie 102, 250 [1857].

3) Wegscheider, Monatshefte f. Chemic 23, 339 [1902]. — Limpricht u. Uslar, Annalen d. Chemie 106, 50 [1858]. — Keferstein, Annalen d. Chemie 106, 250 [1858].

4) Limpricht u. Uslar, Annalen d. Chemie 106, 36 [1858].

⁵) Griffin, Amer. Chem. Journ. **19**, 180 [1897].

6) Remsen, Annalen d. Chemie 178, 279 [1875]. — Hart, Amer. Chem. Journ. 1, 342 [1879/80].

7) Taverne, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 25, 50 [1906].

Wiesinger u. Vollbrecht, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 1715 [1877].
 E. Salkowski, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 110, 613 [1887].

¹⁰) Noad, Annalen d. Chemie **63**, 289 [1847].

¹¹) Hirzel, Zeitschr. f. Chemie **1866**, 205.

¹²) Jackson u. Warren, Amer. Jem. Journ. 18, 111 [1896]. — Siehe dagegen: Rupe, Lucksch u. Steinbach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 2515 [1909].

13) Beilstein u. Yssel, Annalen d. Chemie 137, 302 [1866].

Kekulé, Annalen d. Chemie 137, 184 [1866].
 Würtz, Annalen d. Chemie, Suppl. 7, 126 [1870].

16) Frey u. Horowitz, Journ. f. prakt. Chemic [2] 43, 114 [1891].

- 17) Scholl u. Nörr, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 1055 [1900].
- 18) Kekulé u. Dittmar, Annalen d. Chemie 162, 339 [1872]. Brückner, Annalen d. Chemie 205, 113 [1880].

19) Friedel u. Crafts, Bulletin de la Soc. chim. 35, 508 [1881].

²⁰) Herb, Annalen d. Chemie **258**, 9 [1890].

Physikalische und chemische Eigenschaften: Geht in den Harn (Hund) als p-Tolursäure¹). Nadeln vom Schmelzp. 176—177°; 180°. Siedep. 264°; 274—275°. Molekulare Verbrennungswärme 927,4 Cal. Elektrisches Leitungsvermögen 2). Esterbildung 3). Löslich in Alkohol, Äther und heißem $\rm H_2O$. Mit Wasserdämpfen flüchtig. Chromsäure oxydiert zu Terephtalsäure C₆H₄(COOH). Elektrolytische Oxydation der p-Säure⁴). Natrium in $\mathrm{CH_3}\cdot\mathrm{CH}\cdot\mathrm{CH_2}\cdot\mathrm{CH_2}$

Amylalkohol reduziert zu Hexahydro-p-Toluylsäure $CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot COOH^{5}$

Salze: CH₃C₆H₄CO₂NH₄, Blätter aus Alkohol 6). — CH₃C₆H₄CO₂K. — (C₆H₃C₆H₄CO₂)₂Mg $+3 \text{ H}_2\text{O}$. — $(\text{CH}_3\text{C}_6\text{H}_4\text{CO}_2)_2\text{Ca} + 3 \text{ H}_2\text{O}$ (Beilstein, Yssel). — $(\text{CH}_3\text{C}_6\text{H}_4\text{CO}_2)_2\text{Ba}$ $(\text{Noad})_{1} + 2 \text{ H}_{2}\text{O}_{1}, \text{ Nadeln}^{7})_{2} = (\text{CH}_{3}\text{C}_{6}\text{H}_{4}\text{CO}_{2})_{2}\text{Cu}_{2} = \text{CH}_{3}\text{C}_{6}\text{H}_{4}\text{CO}_{2}\text{Ag} \text{ (Noad)}_{2}$

Methylester CH₃C₆H₄CO₂CH₃. Schmelzp. 34—35°. Siedep. 217°8).

Äthylester CH₃C₆H₄CO₂C₂H₅ (Noad). Siedep. 235,5°.

Phenylester CH₃C₆H₄CO₂C₆H₅ aus o-Toluylsalicylsäureanhydrid ⁹). Blättchen vom Schmelzp. 71-72°.

Eugenolester $CH_3C_6H_4CO_2C_9H_8OCH_3$. Nadeln ¹⁰). Chlorid $CH_3C_6H_4COCl$ aus Toluol und Chlorkohlenoxyd durch Einwirkung von Aluminiumchlorid¹¹). Siedep, 214—216°; 224—226° bei 720 mm ¹²); 107° bei 8 mm ¹³); 102° bei 15 mm ¹⁴).

Anhydrid $(CH_3C_6H_4CO)_2$: O. Schmelzp. 95° 15).

Amid CH₃C₆H₄CONH₂. Schmelzp. 156° ¹⁶); 158—159° ¹⁷). Löslich in Alkohol oder heißem H₂O.

p-Tolursäure CH₃C₆H₄CO · HNCH₂COOH tritt im Hundeharn auf nach Eingabe von p-Toluylsäure 18); wird dargestellt aus dem Chlorid, Glycin und NaOH 19). Rhomben aus Alkohol vom Schmelzp. 161—162°. Wärmewert für konstanten Druck: 1168,1 Cal. Löslich in Alkohol oder heißem $\rm H_2O$, schwer in Äther. — $\rm (C_{10}H_{10}NO_3)_2Ca+3~H_2O$, löslich in heißem $H_2O. - (C_{10}H_{10}NO_3)_2Ba + 5H_2O. - C_{10}H_{10}NO_3Ag. - Athylester, Nadeln aus Ligroin$ vom Schmelzp. 69° 20).

Nitril CH₃C₆H₄CN aus dem p-Diazotoluolsalz und Kupfercyanürcyankaliumlösung ²¹). Schmelzp. 38°; 29,5°; Siedep. 217,6°; 215°.

Isoeyanid CH₃C₆H₄NC. Schmelzp. 21°. Siedep. 99° bei 32 mm ²²).

p-Tolhydroxamsäure CH₃C₆H₄C(NOH)OH. Blättchen aus Alkohol vom Schmelzp, 148° unter Zersetzung 23).

1) Kraut, Annalen d. Chemie 98, 360 [1856].

3) Kellas, Zeitschr. f. physikal. Chemie 24, 221 [1898].

4) Labhardt u. Zschoche, Zeitschr. f. Elektrochemie 8, 93 [1902].

6) Lossen, Annalen d. Chemie 298, 72, Anm. [1897].

8) Frischli, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 615 [1879].

9) Kraut, Jahresher. d. Chemie 1858, 406.

10) Cahours, Annalen d. Chemie 108, 323 [1858].

13) Frankland u. Wharton, Journ. Chem. Soc. London 69, 1311 [1896]. ¹⁴) Frankland u. Aston, Journ. Chem. Soc. London 15, 494 [1899].

15) Frankland u. Wharton, Journ. Chem. Soc. London 75, 344 [1899].

16) Gattermann u. Schmidt, Annalen d. Chemie 244, 51 [1888].

17) Hollemann, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 6, 78 [1887].

18) Kraut, Annalen d. Chemie 98, 360 [1856].

19) Gleditsch u. Möller, Annalen d. Chemie 250, 378 [1889]. ²⁰) Rügheimer u. Fehlhaher, Annalen d. Chemie 312, 69 [1900].

²¹) Herb, Annalen d. Chemie 258, 9 [1890].

²⁾ Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 270 [1889]. - Schaller, Zeitschr. f. physikal. Chemie 25, 497 [1898].

⁵⁾ Markownikoff u. Serebrjakoff, Journ. f. prakt. Chemie [2] 49, 76 [1894]. — Einhorn u. Willstätter, Annalen d. Chemie 280, 160 [1894].

⁷⁾ Buchka u. Irish, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 1764 [1887].

¹¹) Ador u. Crafts, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 2176 [1877]. 12) Ador u. Rilliet, Berichte d. Dentsch. ehem. Gesellschaft 12, 2298 [1879].

²²) Nef, Annalen d. Chemie **270**, 320 [1892]. — Smith, Amer. Chem. Journ. **16**, 374 [1894].

²³) Lossen, Annalen d. Chemie **281**, 176 [1894].

6-Fluortoluylsäure CH₃ · C₆H₃FlCOOH aus 6-Nitrotoluylsäure¹). Schuppen vom Schmelzp. 160—161° (aus verdünntem Alkohol).

Chlortoluvlsäuren CH₃C₆H₃ClCOOH.

5-Chlortoluylsäure durch Oxydation von Chlorcymol mit Braunstein und verdünnter H₂SO₄²). In Alkohol löslich, in heißem H₂O schwer. Schmelzp. 199-201°.

6-Chlortoluylsäure aus 6-Chlorcymol durch HNO₃ 3). Nadeln vom Schmelzp. 155° bis

155,5°. Löslich in Alkohol oder Äther.

Bromtoluvlsäuren CH₃C₆H₃BrCOOH.

5-Bromtoluylsäure durch Oxydation von Bromcymol4) oder Brom-p-Xylol5) oder Brom-p-Äthyltoluol⁶) mit CrO₃ und H₂SO₄; aus p-Toluylsäure durch Brom⁷). Nadeln aus H₂O vom Schmelzp. 203,5—204°.

6-Bromtoluylsäure. Das Nitril entsteht aus 6-Brom-p-Toluidin 8).

205-206°. Löslich in Alkohol.

6-Jodtoluylsäure aus 6-Aminotoluylsäure 9). Nadeln aus H₂O vom Schmelzp. 127°.

Nitrotoluylsäuren CH3 · C6H3(NO2)COOH.

5-Nitrotoluylsäure aus Cymol durch konz. HNO₃ 10); aus p-Toluylsäure durch rauchende HNO₃ 11). Prismen aus Alkohol vom Schmelzp. 189-190°. Löslich in Alkohol.

6-Nitrotoluvisäure aus dem Nitril CH₂C₆H₃(NO₂)CN durch HCl ¹²). Nadeln aus H₂O vom Schmelzp. 164—165°. Sublimierbar. Löslich in Alkohol oder Äther.

Aminotoluylsäuren CH₃C₆H₃(NH₂)COOH.

5-Aminotoluylsäure aus 5-Nitrotoluylsäure durch Zinn und HCl 13). Nadeln, Schmelzp.

164-165°. Löslich in H_2O .

6-Aminotoluylsäure (Homoanthranilsäure) aus der 6-Nitrotoluylsäure durch Zinn und Salzsäure (Niementowski, Noycs). Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 177° unter CO₂-Abspaltung. Löslich in heißem Alkohol oder Äther.

Sulfotolnylsäuren CH3C6H3(SO3H)COOH.

5-Sulfotoluylsäure (+ 2 H₂O) aus der p-Toluylsäure durch SO₃¹⁴); aus Cymolsulfonsäure durch CrO₃ und H₂SO₄ oder durch HNO₃ 15). Nadeln vom Zersetzungsp. 185—190°.

Löslich in H.O, weniger in Alkohol, unlöslich in Äther.

6-Sulfotoluylsäure (+ 3 H₂O) durch Oxydation von Thiothymol mit HNO₃ 16); aus p-Toluidin-6-Sulfonsäure 17); das Ammoniaksalz entsteht aus p-Toluylsulfinid (Methylsaccharin) durch verdünnte HCl ¹⁸). Prismen aus H₂O vom Schmelzp. 158°; 181—182° (bei 135° wasserfrei). Schwer löslich in Äther und Benzol.

1) Paternò u. Oliveri, Gazzetta chimica ital. 12, 93 [1882].

3) Fileti u. Crosa, Gazzetta chimica ital. 16, 290 [1886].

4) Landolph, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 5, 268 [1872]. 5) Jannasch u. Dieckmann, Annalen d. Chemie 171, 83 [1874].

6) Morse u. Remsen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 225 [1878].

7) Brückner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 407 [1876]. 8) Claus u. Kunath, Journ. f. prakt. Chemie [2] 39, 486 [1889]. 9) Klöppel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 1734 [1893].

10) Noad, Annalen d. Chemie 63, 267 [1847]. — Fittica, Annalen d. Chemie 172, 309 [1874].

15) Remsen u. Burney, Amer. Chem. Journ. 2, 411 [1880/81]. — R. Meyer u. Bauer, Annalen d. Chemie 220, 18 [1883].

16) Fittig, Annalen d. Chemie 172, 329 [1874].

17) Randall, Amer. Chem. Journ. 13, 258 [1891].

²⁾ Fleischer u. Kekulé, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 6, 1090 [1873]. — Gerichten, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 366 [1878].

Fittig u. Ramsay, Annalen d. Chemie 168, 251 [1873].
 Niementowski u. Rozański, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 1993 [1888]. Noyes, Amer. Chem. Journ. 10, 476 [1888].
 13) Ahreus, Zeitschr. f. Chemie 1869, 104.
 14) Fischli, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 616 [1879].

¹⁸⁾ Weber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 1741 [1892].

o-Tolnylsäure, 2-Methylbenzoesäure. CH₃ · C₆H₄ · COOH.

Wird dargestellt aus Phtalid C_6H_4 $\stackrel{CH_2}{CO}$ O durch Erhitzen mit JH und gelbem Phosphor im CO_2 -Strom¹); aus o-Toluylnitril $CH_3C_6H_4CN$ ²); aus Naphthalinderivaten³). Nadeln aus H_2O vom Schmelzp. 103.5-104°. Siedep. 258-259° bei 751 mm. Mit Wasserdämpfen flüchtig. Löslich in Alkohol oder heißem H_2O . — Geht in den Hundeharn als o-Tolursäure.

o-Tolursäure (o-Toluylglycin) CH₃C₆H₄CH·HNCH₂COOH tritt im Hundeharn auf nach Einnahme von o-Xylol oder o-Toluylsäure⁴); entsteht ferner aus o-Toluylsäurechlorid⁵) und Glycin in alkalischer Lösung⁴). Krystalle vom Schmelzp. 162,5°. Wärmewert für konstanten Druck: 1168,2 Cal. — Äthylester, Nadeln aus H₂O vom Schmelzp. 55°6).

m-Toluylsäure, 3-Methylbenzoesäure.

CH₃ · C₆H₄COOH.

Aus m-Xylol durch Oxydation?). Prismen aus H₂O vom Schmelzp. 110,5°; 108—109°. Siedep. 263°. Geht in den Harn als m-Tolursäure.

m-Tolursäure (m-Toluylglycin) $\text{CH}_3\text{C}_6\text{H}_4\text{CO} \cdot \text{HNCH}_2\text{COOH}$. Im Hundeharn nach Eingabe von m-Xylol oder m-Toluylsäure⁴). Entsteht ferner aus m-Toluylsäurechlorid, Glycin und Natronlauge. Blättchen aus H_2O vom Schmelzp. 139°. Wärmewert für konstanten Druck: 1167,6 Cal. — $(\text{CH}_3\text{C}_6\text{H}_4\text{CO} \cdot \text{HN} \cdot \text{CH}_2\text{CO}_2)_2\text{Ca} + 5 \text{ H}_2\text{O}$.

Cuminsäure, p-Isopropylbenzoesäure.

Mol.-Gewicht 164,12.

Zusammensetzung: 73,12° C, 7,38° H, 19,50° O.

$$C_{10}H_{12}O_2 = (CH_3)_2CHC_6H_4COOH.$$

$$\begin{array}{c} \text{C} \cdot \text{CH} & \overset{\text{CH}_3}{\text{CH}_3} \\ \text{HC}_5 & \overset{4}{_3} \text{CH} \\ \text{HC}_6 & \overset{2}{_2} \text{CH} \\ \overset{\text{C}}{_{COOH}} \end{array}$$

Bildung: Cuminsäure findet sich im Hundeharn nach Einnahme von Cymol⁸); bildet sich ferner aus Cymol C₃H₇C₆H₄CH₃ durch Oxydation mittels Luftsauerstoffs, wenn seine mit Pottasche versetzte Lösung dem Sonnenlicht ausgesetzt wird⁹); aus Bromcumol C₃H₇C₆H₄Br durch CO₂ und Na⁻¹⁰); durch Oxydation des Cuminol C₃H₇C₆H₄CHO⁻¹¹); aus p-Propenylbenzoesäure CH₂: C(CH₃)C₆H₄COOH durch Natriumamalgam oder Isopropenylbenzoesäure

Racine, Annalen d. Chemie 239, 72 [1887].
 Cahn, Annalen d. Chemie 240, 280 [1887].

³⁾ Kalle & Co., D.R.P. 79 028. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 4, 147. — Fierdländer u. Rüdt. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1611 [1896].

⁴⁾ Gleditsch u. Möller, Annalen d. Chemie 250, 378 [1889].

⁵) Klages u. Stickroth, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1561 [1899].

⁶⁾ Rügheimer u. Fehlhaber, Annalen d. Chemie 312, 74 [1900].

Brückner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 406 [1876]. — Renter, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 17, 2028 [1884].

⁸⁾ Neneki u. Ziegler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 5, 749 [1872]. — Jacobsen, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 12, 1512 [1879]. — Schulz, Jahresber. d. Tierchemie 11, 221 [1882].

⁹⁾ Schulz, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 24, 361, 447 [1888].

¹⁰⁾ R. Meyer, Journ. f. prakt. Chemie [2] 34, 100 [1886].

¹¹⁾ Gerhardt n. Cahours, Annalen d. Chemie 38, 74 [1841].

durch HJ 1); aus Sabinensäure C₁₀H₁₆O₃ durch Vakuumdestillation²); aus Dihydrocuminsäure C₁₀H₁₄O₂ durch Oxydation³).

Darstellung: Aus Römisch-Kümmelöl (Cuminum cyminum) durch die Kalischmelze und

Zerlegung des Salzes mit HCl⁴) oder aus Cuminol durch Oxydation mit KMnO₄ ⁵).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Prismatische Tafeln aus Alkohol oder trikline Krystalle. Schmelzp. 116—117°. Siedet unzersetzt. Spez. Gew. 1,1625 bei 4°. Molekulare Verbremungswärme 1239,3 Cal. Neutralisationswärme (durch NaOH) 13,808 Cal. Molekularbrechungsvermögen 80,14. Elektrisches Leitungsvermögen 6). Löslich in Alkohol und Äther, wenig in H₂O. Wird durch Chromsäure und Schwefelsäure oder Kaliumpermanganat zu Terephtalsäure C₆H₄(COOH)₂^{1,4} oxydiert; durch Reduktion mittels Natrium in Amylalkohol entsteht Hexahydrocuminsäure (CH₃)₂CHC₆H₁₀COOH ⁷). Mit Kalk destilliert entsteht Cumol C3H2C6H5.

Salze: (Beilstein u. Kupfer) In H₂O sind die Salze fast unlöslich. — (C₃H₇C₆H₄CO₂)₂ $Mg + 6 H_2O$, Blätter. $-(C_3H_7C_6H_4CO_2)_2Ca + 5 H_2O$, Nadeln. $-(C_3H_7C_6H_4CO_2)_2Ba + 2 H_2O$,

Blätter. — $C_3H_7C_6H_4CO_2Ag$.

Äthylester $C_3H_7C_6H_4CO_2C_2H_5$. Siedep. 263,6°8).

Phenylester C₃H₇C₆H₄CO₂C₆H₅ aus Cuminylchlorid und Phenolkalium 9). Schmelzp. 57-58°.

Eugenolester C₃H₇C₆H₄CO₂C₆H₃(OCH₃)C₃H₅. Entsteht aus dem Chlorid und Eugenol bei Alkaligegenwart 10). Tafeln.

Cuminylchlorid C₃H₂C₆H₄COCl aus der Säure durch PCl₅ ¹¹). Siedep. 256—258°.

Cuminylanhydrid (C₃H₇C₆H₄CO₂)O aus dem Chlorid und dem Natriumsalz der Säure¹²), Öl.

Beuzoecuminsäureauhydrid C₃H₇C₆H₄CO₂OCC₆H₅ aus Benzoylchlorid und dem Kaliumsalz der Cuminsäure¹³). Dickflüssiges Öl.

Cuminylsuperoxyd (C₃H₇C₆H₄CO₂)O₂. Explosive Nadeln aus Äther¹⁴).

Cuminamid C₃H₇C₆H₄CONH₂ aus Cuminylchlorid und festem Ammoniumcarbonat ¹⁵). Tafeln oder Nadeln vom Schmelzp. 153—154°. Löslich in Alkohol und Äther, wenig in H₂O.

Cuminanilid $C_3H_7C_6H_4CONHC_6H_5$ aus dem Chlorid und Anilin 16). Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 159°. Schwer löslich in Äther.

Cumonitril C₃H₇C₆H₄CN aus Cuminsäure und Rhodankalium¹⁷); aus Cuminaldoxim¹⁸) durch Essigsäureanhydrid¹⁸) oder α-Cuminaldoximbenzoat durch HCl ¹⁹). — Siedep. 299°.

Substitutionsprodukte: 3-Chloreuminsäure C3H7C6H3ClCOOH aus Chloreymol durch Kochen mit Salpetersäure 20). Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 122—123°.

3-Bromeuminsäure C₃H₇C₆H₃BrCOOH aus Cuminsäure durch Brom²¹) oder aus Bromcymol durch HNO₃ ²⁰). Schmelzp. 151—152°. Löslich in Äther.

1) R. Meyer u. Rosicki, Annalen d. Chemie 219, 279, 285 [1883].

Beilstein n. Kupfer, Annalen d. Chemie 170, 302 [1873].
 R. Meyer, Annalen d. Chemie 219, 244 [1883].
 Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 271 [1889].

7) Markownikow, Journ. f. prakt. Chemie [2] 57, 95 [1898].

8) Perkin, Journ. Chem. Soc. London 69, 1238 [1896].

- 9) Scrugham, Annalen d. Chemie 92, 318 [1854]. 10) Cahonrs, Annalen d. Chemie 108, 323 [1858]. 11) Cahours, Annalen d. Chemie 70, 45 [1849].
- 12) Gerhardt, Annalen d. Chemic 87, 77 [1853].
- ¹³) Kahn, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 36, 2535 [1903].

¹⁴) Brodie, Jahresber. d. Chemie 1863, 317.

15) Gerhardt u. Chiozza, Annalen d. Chemie 87, 299 [1853].

16) Cahours, Annalen d. Chemie 70, 46 [1849].

- 17) Letts, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 5, 674 [1872] ¹⁸) Flatow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 2006 [1897].
- 19) Minnumi, Gazzetta chimica ital. 26, I, 460 [1896].
- 20) Gerichten, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 365 [1878]. Fileti u. Crosa, Gazzetta chimica ital. 16, 288 [1886].
 - ²¹) Gerichten, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 1719 [1878].

²⁾ Semmler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 1466 [1900]. 3) Baeyer u. Villiger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1927 [1896]; Bericht d. Firma Schimmel & Co. 1904, II, 41; 1905, I, 36.

Brompropylbeuzoesäure C₃H₆BrC₆H₄COOH entsteht beim Erhitzen von Cuminsäure auf 120° 1). Krystalle aus Ligroin.

Nitrocuminsänren $C_3H_7C_6H_3\cdot NO_3\cdot COOH$.

2-Nitroeuminsäure aus o-Nitroeumenylaerylsäure durch CrO₃ in Eisessig²). Tafeln aus Essigsäure vom Schmelzp. 99°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol.

2-Nitrocuminsäure durch Auflösen von Cuminsäure in Salpetersäure³); aus Nitrocuminol oder Nitroacetocuminol durch Oxydation⁴). Schuppen aus Alkohol. Schmelzp. 158°. Löslich in Alkohol und Äther.

 $A\,min\,o\,cumin\,s\,\ddot{a}\,uren\ C_{3}H_{7}C_{6}H_{3}=\frac{NH_{2}}{COOH}\,.$

2-Aminoenminsäure aus 2-Nitroeuminsäure durch Ferrosulfat und Ammoniak²). Blätter oder Tafeln.

3-Aminocuminsäure. Bei der Reduktion von 3-Nitrocuminsäure mit Schwefelammonium entstehen zwei Modifikationen 5): Schmelzp. $129\,^\circ$, stabile Form; Schmelzp. $104\,^\circ$, labile Form. Durch Erhitzen mit $\rm H_2O$ geht die stabile in die labile Verbindung über, beim Aufbewahren die labile in die stabile. Löslich in Alkohol, Äther und heißem $\rm H_2O$.

3-Sulfocuminsäure $C_3H_7C_6H_3 \stackrel{\textstyle <}{\sim} SO_3H$ aus Cuminsäure durch Schwefelsäureanhydrid 6).

Schmelzp. 160°.

Cuminursäure $C_3H_7C_6H_4CONHCH_2COOH$ aus dem Chlorid und Glykokoll bei Alkaligegenwart?) oder aus dem Chlorid und Glycinsilber8). Findet sich im Hundeharn nach Einnahme von Cymol9); der alkalisch eingedampfte Harn wird mit HCl übersättigt und mit Äther extrahiert. Wird aus der wässerigen Lösung der Salze in Schuppen gefällt. Schmelzp. 168°. Löslich in Alkohol und heißem H_2O , schwer in Äther. — $(C_3H_7C_6H_4CONHCH_2CO_2)_2Ca + 3H_2O$, Nadeln in H_2O schwer löslich. $(C_3H_7C_6H_4CONHCH_2CO_2)_2Ba + H_2O$. — $C_3H_7C_6H_4CONHCH_2CO_2C_2H_5$. Nadeln aus Äther. Schmelzp. 49°.

Phenylessigsäure, A-Toluylsäure.

Mol.-Gewicht 136,08.

Zusammensetzimg: 70,55% C, 5,94% H, 23,51% O.

 $C_8H_8O_2 = C_6H_5CH_2COOH$.

 $\begin{array}{c} \text{CH} \\ \text{HC}_{5} \stackrel{4}{\longrightarrow} \text{CH} \\ \text{HC}_{6} \stackrel{2}{\longrightarrow} \text{CH} \\ \text{C} \cdot \text{CH}_{2} \cdot \text{COOH} \end{array}$

Vorkommen: Entsteht aus Eiweiß bei länger andauernder Fäulnis neben Hydrozimtsäure.

Bildung: Aus Albuminaten durch Fäulnis¹⁰), so aus Serumalhumin¹¹), oder von Wolle mit Pankreasdrüse¹²); aus dem Protein des Baumwollensaatmehles¹³); aus Phenylpropion-

Czumpelik, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 3, 478 [1870].
 Widman, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 269 [1886].

3) Fileti, Gazzetta chimica ital. 11, 15 [1881]. — Alexejew, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 12, 112 [1885].

4) Widman, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2548 [1882]; 21, 2232 [1888].
5) Fileti, Gazzetta chimica ital. 11, 12 [1881]. — Lippmann u. Lange, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 1661 [1880].

6) Widman, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 2275 [1889].
7) Rügheimer u. Fehlhaber, Annalen d. Chemie 312, 75 [1900].

8) Cahours, Annalen d. Chemie 109, 31 [1859].

Jacobsen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1512 [1879].
 E. Salkowski, Zeitschr. f. physiol. Chemie 9, 229, 491, 507 [1885].

11) H. u. E. Salkowski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 649 [1879]; Zeitschr. f. physiol. Chemie 2, 161 [1883].

12) H. Salkowski, Zeitschr. f. physiol. Chemie 2, 420 [1878].

13) König u. Spieckermaun, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 4, 721 [1901]; 6, 193 [1903]; 11, 178 [1905]. säure durch Fäulnis¹); bei der Leimgärung²); durch die Kalischmelze der Atropasäure $C_6H_5C<\frac{CH_2}{COOH}^3$); beim Kochen von Vulpinsäure $C_{19}H_{14}O_5$ mit Barythydrat⁴); beim Kochen von Mandelsäure $C_6H_5\cdot CH(OH)\cdot COOH$ mit HJ und P⁵); durch Kochen von Benzyleyanid $C_6H_5CH_2CN$ mit Kali⁶); beim Schmelzen von Phenylmalonsäure $C_6H_5CH(COOH)_2$ 7); aus Chloressigsäureester und Brombenzol durch Erhitzen mit Kupfer auf 180 — 200°8); aus Benzoylameisensäure $C_6H_5CO\cdot COOH$ durch Erhitzen mit HJ und rotem Phosphor auf 160°9); beim Erhitzen von Aeetophenon $C_6H_5CO\cdot CH_3$ mit gelbem Schwefelammon auf 200 — 220°¹0); aus Benzylehlorid $C_6H_5CH_2Cl$ und Magnesium durch CO_2 ¹¹); durch Einwirkung von alkoholischem Kali auf α -Phenylaeetessigester¹²) oder auf ω -Äthoxy- ω -Chlorstyrol¹³). Beim Kochen von Mandelsäurenitril mit $H_2N\cdot NH_2$ in Alkohol entsteht das Nitril¹¹). Aus dem Kondensationsprodukt Benzaldehyd-Hippursäure durch Kochen mit 10^{10} 0 NaOH¹⁵).

Darstellung: Aus Phenylchloressigsäure C₆H₅CHCl·COOH durch Zinkstaub in ammoniakalischer Lösung ¹⁶) oder aus Benzyleyanid und Sehwefelsäure ¹⁷). Darstellung aus Fäulnisgemischen ¹⁸): Die Säure wird neben der β-Phenylpropionsäure (Hydrozimtsäure) von den flüchtigen Fettsäuren durch fraktionierte Destillation oberhalb 260° als Öl getrennt, durch Verreiben mit Zinkoxyd werden die Säuren in ihre Zinksalze übergeführt, welche durch ihre versehiedene Löslichkeit in Wasser (phenylessigsaures Zink ist leichter löslich) trennbar sind. Durch Zersetzen des Salzes mit HCl erhält man die freie Säure. — Isolierung aus Hühnerharn ¹⁹).

Physiologische Eigenschaften: Die Phenylessigsäure geht per os eingenommen in den Harn als Phenaeetursäure ²⁰). Sie ruft im Organismus (des Kaninchens) eine Steigerung des Eiweißzerfalls hervor, die Gesamtschwefelsäure nimmt zu, die gebundene Schwefelsäure ab ²¹). Im Organismus des Alkaptonurikers geht sie nicht in Homogentisinsäure über ²²). Geht im Vogelorganismus (Huhn per os) in Phenaeetornithursäure C₆H₅CH₂OCNH·CH₂(CH₂)₂CH (NHCOCH₂C₆H₅)CO₂H über ¹⁹). Sie ist kein Nährstoff, sondern sogar ein Bakteriengift, Wirkung auf Fäulnisbakterien ²³).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Dünne Blättehen vom Schmelzp. 76,5°. Siedep. 265,5°; bei 12 mm Druek 144—145°. Spez. Gew. bei 83° 1,0778, bei 4° 1,228. Molekulare Verbrennungswärme (für konstanten Druck) 933,4 Cal. Schmelzwärme ²⁴). Molekulares Breehungsvermögen 60,89. Elektrisches Leitungsvermögen ²⁵). Magnetisches Drehungs-

1) Baumann, Zeitschr. f. physiol. Chemie 7, 282 [1882/83].

 Neneki, Monatshefte f. Chemie 10, 908 [1889]. — Selitrenny, Centralbl. f. d. mediz. Wissenschaften 118, 870 [1890].

3) Kraut, Annalen d. Chemie 148, 242 [1868].

4) Möller u. Strecker, Annalen d. Chemie 113, 64 [1860].

5) Brown, Zeitschr. f. Chemie 1865, 443.

- 6) Cannizzaro, Annalen d. Chemie 96, 247 [1855].
- 7) Wislicenus, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 27, 1094 [1894].
- Zineke, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 2, 738 [1869].
 Claisen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 847 [1877].
- 10) Houben u. Kesselkaul, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 2519 [1902].
- 11) Beckh, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 3163 [t898].

¹²) Nef, Annalen d. Chemie 308, 318 [1899].

- 13) Purgotti, Gazzetta chimica ital. 25, I, 120 [1896].
- ¹⁴) Spiegel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 239 [1881].
- Mauthner, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 370, 368 [1909]. Erlenmeyer, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 271, 164 [1892].
- ¹⁶) Mann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1645 [1881]. Städel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 1951 [1886].
 - ¹⁷) E. u. H. Salkowski, Zeitschr. f. physiol. Chemie 8, 47 [1883]; 9, 491 [1885].
- ¹⁸) Willgerodt u. Merk, Journ. f. prakt. Chemie [2] 80, 192 [1909]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 534 [1888].

19) Totani, Zeitschr. f. physiol. Chemie 68, 75 [1910].

20) E. u. H. Salkowski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 653 [t879]; Zeitschr. f. physiol. Chemie 9, 229 [1883].

21) E. Salkowski, Zeitschr. f. physiol. Chemie 12, 222 [1888].

Neubauer u. Falta, Zeitschr. f. physiol. Chemie 42, 81 [1904].
Wernich, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 38, 51 [1879].

24) Brunner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 2106 [1894].

25) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 270 [1889]. — Dittrich, Journ. f. prakt. Chemie
 [2] 53, 368 [1896].

vermögen 12,47 bei 16,2°. Esterifikationskonstante¹). Dielektrizitätskonstante²). Die Säure ist leicht löslich in heißem H₂O, noch leichter in Alkohol oder Äther. — Oxydationsmittel wie Brom, Salpetersäure, Mangandioxyd oxydieren zu Substitutionsprodukten der ound p-Reihe. Der Wasserstoff der CH₂-Gruppe ist durch Radikale ersetzbar. Beim Erhitzen des Natriumsalzes mit Benzaldehyd und Essigsäureanhydrid entsteht Phenylzimtsäure $C_6H_5CH : C(C_6H_5) \cdot COOH.$ — Katalyse³).

Salze: $Ca(C_8H_2O_9)_2 + 3H_9O_1$, Nadeln. löslich in H_9O_1 und Alkohol; Ba $(C_8H_2O_9)_2 + 3H_9O_1$ löslich in H_2O und Alkohol. — $Pb(C_8H_7O_2)_2 + H_2O$. — $AgC_8H_7O_2$. Blättehen. — $C_6H_5CH_2SiO_2H^4$), Schmelzp. 65—66°, löslich in Äther. Brucinsalz 5): $C_{23}H_{26}O_4N_2 \cdot C_8H_8O_2$ $+1\frac{1}{2}$ H₂O, Schmelzp. 130—131°. — Cinchoninsalz: $C_{19}H_{22}ON_2(C_8H_8O_2)_2 + 2\frac{1}{2}$ H₂O.

Derivate: Methylester C₆H₅CH₅COOCH₃ 6). Siedep. 220°. Spez. Gew. 1,044 bei 16°. Afhylester C₆H₅CH₅COOC₆H₅ aus Phenylessigsäure durch konz. H₅SO₄ in Alkohol?) oder aus Benzylcyanid durch HCl in Alkohol⁸). Siedep. 227—228°. Spez. Gew. 1,0462 bei 15°.

Propylesfer C₆H₅CH₂COOC₃H₇ 9). Siedep. 238°. Spez. Gew. 1,0142 bei 18°.

Phenylester C₆H₅CH₂CO₂C₆H₅ ¹⁰). Schmelzp. 35° (aus Äther). Unlöslich in H₂O, löslich in Alkohol.

Benzylester C₆H₅CH₂CO₂CH₂C₆H₅ ¹¹). Kommt im Neroliöl vor ¹²). Siedep. 317—319°. Spez. Gew. 1,0938 bei 17°. Wird dargestellt aus Benzylchlorid und Kaliumacetat in alkoholischer Lösung. Verseifung, schon längeres Kochen mit Wasser, führt wieder in die Kompo-

Menthylesfer $C_6H_5CH_2CO_2C_{10}H_{19}$ 13). Siedep. 197° bei 15 mm. 216° bei 39 mm. $[\Lambda]_{D}^{20} = -67.57^{\circ}$) (e = 9.99), $d_{20} = 0.8888$.

Chlorid C₆H₅CH₂COCl aus der Säure durch PCl₅ in Chloroformlösung ¹⁴). Siedep. 95—96°

bei 12 mm. Spez. Gew. 1,16817 bei 20°.

Anhydrid (C₆H₅CH₂CO)₂O aus dem Chlorid und Silbersalz in ätherischer Lösung 15); aus dem Silbersalz und S₂Cl₂ ¹⁶). Schmelzp. 72,5°. Prismen aus Äther.

Phenylacefylperoxyd (C₆H₅CH₂CO)₂O₂ aus dem Chlorid und Natriumperoxydhydrat-

lösung 17). Schmelzp. 41°. Tafeln aus Äther, löslich in Alkohol und Äther.

Amid C₆H₅CH₂CONH₂ aus Benzyleyanid durch Schwefelsäure 18) oder Natriumsuperoxyd 19). Schmelzp. 154—155°. Siedep. 262° bei 250 mm. Löslich in Alkohol und heißem H₂O. Geht Verbindungen ein mit Aldehyden und Ketonen. Wirkt schwach hypnotisch.

Phenacetursäure.

Mol.-Gewicht 193,11.

Zusammensetzung: 62,14°, C, 5,75°, H, 24,86°, O, 7,25°, N.

 $C_{10}H_{11}NO_3 = C_6H_5CH_9CO \cdot HNCH_9COOH.$

1) Sudborough u. Lloyd, Journ. Chem. Soc. London 75, 478 [1899].

2) Drude, Zeitschr. f. physikal, Chemie 23, 310 [1897].

3) Senderens, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 150, 702 [1910]. 4) Melzer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 3390 [1908].

5) Hilditch, Journ. Chem. Soc. London 93, 1388 [1908].

- 6) Radziscewski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 2, 208 [1869].
- 7) Volhard, Annalen d. Chemie 296, 2, Ann. 2 [1897]. 8) W. Wislicenus, Annalen d. Chemie 296, 361 [1897].
- 9) Hodgkinson, Journ. Chem. Soc. London 34, 483 [1878].

¹⁰) Weisl, Monatshefte f. Chemie **26**, 977 [1905].

11) Slawik, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 7, 1056 [1874].

12) Hesse u. Zeitschel, Journ. f. prakt. Chemie 64, 259 [1901]; 66, 481, 511 [1902]. — Bericht

d. Firma Schimmel & Co. 1902, I, 47; 1I, 61.

- 13) Tschugaeff, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 31, 1778 [1898]. Cohen u. Briggs, Proc. Chem. Soc. London 18, 172 [1902]. - Rupe, Annalen d. Chemie 369, 311
 - ¹⁴) Anschütz u. Berns, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 1389 [1887].

15) Anschütz, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 20, 1391 [1887].

16) Denham, Journ. Chem. Soc. London 95, 1235 [1909].

- ¹⁷) Vanino u. Thiele, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1727 [1896].
- ¹⁸) Purgotti, Gazzetta chimica ital. **20**, 173, 593 [1890]. 19) Deinert, Journ. f. prakt. Chemie [2] 52, 432 [1895].

CH HC
$$^{\circ}$$
CH HC $^{\circ}$ CH $^{\circ}$ CH CH $^{\circ}$ CH $^{\circ}$ CH $^{\circ}$ CH $^{\circ}$ CH $^{\circ}$ CH $^{\circ}$ COOH

Vorkommen: Im normalen Pferdeharn (Il enthält 0,5-0,8 g) und zuweilen im Menschenharn 1). Im Herbivorenharn 2). Im Hundeharn nach Einnahme von aromatischen Säuren (vgl. Bildung).

Bildung: Aus Phenylessigsäureanhydrid oder -chlorid und Glykokoll in alkalischer Lösung³). Aus der Säure durch den tierischen Organismus (Hund)⁴); außer nach Einnahme von Phenylessigsäure, auch nach der von Phenylbuttersäure, Phenylpropionsäure, Benzoy!propionsäure, Phenylisocrotonsäure⁵) durch den Organismus des Hundes. Nach subcutaner Einführung von Phenylacetaldehyd C₆H₅CH₂CHO ⁶), von Phenylacetonitril⁷), von Aceton oder Benzylaceton⁶) im Hundeharn. Die Säure stammt (im Herbivorenorganismus) aus den in Eiweißstoffen enthaltenen, nicht hydroxylierten Benzolringen²).

Darstellung: Der bei alkalischer Reaktion eingedampfte Harn wird mit Phosphorsäure angesäuert und mit Äther extrahiert (Knoop). — Gewinnung aus normalem Pferdeharn nach Trennung von Hippursäure⁸). - Synthetische Darstellung durch Eintragen von kaltem Phenylessigsäurechlorid in eine stark alkalische, zum Gefrieren abgekühlte Lösung von Glykokoll in Wasser, Zusatz von Natronlauge his zur vollkommenen Lösung und Fällen mit Salzsäure; zur Reinigung wird der getrocknete Niederschlag mit Äther gewaschen und aus Alkohol oder Wasser umkrystallisiert 3).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Blättchen aus Alkohol oder Wasser vom Schmelzp, 143°. Zersetzt sich bei 190-200°. Löslich in Alkohol und Essigäther, schwer in Benzol, Äther und Wasser. Wärmewert für konstanten Druck 1165,2 Cal. Beim Kochen mit HCl entstehen die Komponenten. Kondensation mit Benzaldehyd 9).

Salze der Phenacetursäure 10): $Ca(C_{10}H_{10}NO_3)_2 + H_2O$, löslich in H_2O . — $Zn(C_{10}H_{10}NO_3)_2$. löslich in heißem H_2O_* — $Pb(C_{10}H_{10}NO_3)_2 + H_2O_*$ schwer löslich in heißem H_2O_* — $Cu(C_{10}H_{10}NO_3)_2 + H_2O_*$ — $AgC_{10}H_{10}NO_3$, amorph und unlöslich.

Derivate: Methylester 10) C₆H₅CH₂CONHCH₂CO₂CH₃, Krystalle aus Alkohol. Schmelzp.

86,5°. Löslich in Alkohol, warmem Äther, Chloroform, unlöslich in CS₂.

Äthylester C₆H₅CH₂CONHCH₂CO₂C₂H₅. Schmelzp. 79° (aus Alkohol).

n-Propylester C₆H₅CH₂CONHCH₂CO₂C₃H₇. Blättchen aus H₂O. Schmelzp. 31°. Amid C₆H₅CH₂CONHCH₂CONH₂. Säulen aus verdünntem Alkohol. Schmelzp. 174°. Löslich in heißem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. Hg(C₁₀H₁₁N₂O₂)₂. Nadeln.

Nitril C₆H₅CH₂CONHCH₂CN ¹¹). Schmelzp. 90,5°. In H₂O wenig löslich.

Substitutionsprodukte der Phenacetursäure: p-Nitrophenacetursäure 10) $C_6H_4NO_2 \cdot CH_2$ · CONHCH₂COOH, Nadeln aus H₂O vom Schmelzp. 173°. Löslich in heißem H₂O und Alkohol, unlöslich in Äther. Wird dargestellt durch Nitrierung der Säure.

p-Aminophenaeetursäure C₆H₄NH₂CH₂CONHCH₂COOH. Blättchen aus Alkohol vom Zersetzungsp. 200°. Löslich in H₂O und Alkohol. Entsteht durch Reduktion der Nitroverbin-

dung mittels H₂S.

Phenaceturylaminoessigsäure aus Glycin und Phenylessigsäurechlorid. Schmelzp. 173-174°. Blättchen aus verdünntem Alkohol. Löslich in heißem Alkohol und H₂O, unlöslich in Äther.

1) E. Salkowski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 3010 [1884]; 12, 653 [1879].

2) Vasiliu, Mitteil. d. landw. Inst. d. königl. Univers. Breslau 1909, 703.

3) Hotter, Journ. f. prakt. Chemie [2] 38, 98 [1888]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 81 [1887].

4) E. u. H. Salkowski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 653 [1879].

⁵) Knoop, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 6, 150 [1905].
 ⁶) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 6, 221, 235 [1909.]

7) Giacosa, Zeitschr. f. physiol. Chemie 8, 95 [1883].

8) E. Salkowski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 3010 [1884]; Zeitschr. f. physiol. Chemie 9, 229 [1885].

9) Erlenmeyer jun., Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2239 [1898]. 10) Hotter, Journ. f. prakt. Chemie [2] 38, 98 [1888].

11) Klages u. Haack, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 1646 [1903].

Phenylessigsäurenitril, Benzyleyanid.

Mol.-Gewicht 117,08.

Zusammensetzung: 81,99% C, 6,04° H, 11,97% N.

$$C_8H_7N = C_6H_5CH_2CN$$
.

$$\begin{array}{c} CH \\ HC & CH \\ HC & CH \\ \hline C \\ \dot{C}H_2 \cdot C : N \end{array}$$

Vorkommen: Im ätherischen Öl der Kapuzinerkresse (Tropaeolum majus)¹) und der Gartenkresse²), aber nur dann an Stelle von Benzylsenföl, wenn bei der Bereitung des Öles ungenügend zerkleinertes Kraut mit Wasserdampf destilliert ist³). Wahrscheinlich auch in Orangeblüten⁴).

Darstellung: Aus Benzylchlorid und Cyankalium durch Kochen 5); bildet sich ferner beim Kochen einer alkoholischen Lösung von Mandelsäurenitril $C_6H_5CH(OH)CN$ mit Hydrazin

H₂N·NH₂ ⁶); aus Phenylessigsäurehydrazid durch Erhitzen auf 230—240 ° ⁷).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. —24,6°. Siedep. 233,5°; 107 bis 108° bei 12 mm. Spez. Gew. 1,0214 bei 15°. Molekulare Verbrennungswärme (flüssig) 1023,8 Cal. Molekulares Brechungsvermögen 57,68. Magnetisches Drehungsvermögen 12,47 bei 15,2°. Dielektrizitätskonstante⁸). Einwirkung der Elektrizität⁹). Benzyleyanid liefert mit Benzaldehyd und Natriumäthylat α -Phenylzimtsäurenitril $C_6H_5CH: C(C_6H_5)CN$; mit Phenylhydrazin entsteht Benzoylphenylhydrazin; durch Behandeln der ätherischen Lösung mit Natrium entsteht Bisbenzyleyanid $C_6H_5CH_2\cdot C\cdot NHCHC_6H_5CN$ 10), mit Säureester und Natriumäthylat Ketonitrile 11), durch Erhitzen mit Salicylaldehyd Phenylcumarin $C_6H_4CH: C(C_6H_5)$ 12).

Durch Reduktion entstehen Phenyläthylamin $C_6H_5NHC_2H_5$ und Basen. Reagiert lebhaft mit Zinkäthyl. Durch Salpetersäure (1,5) entsteht o-Nitrobenzyleyanid ¹³). Benzyleyanid als Ausgangsmaterial zur Darstellung von i-Phenylalanin ¹⁴). Benzyleyanidkupferchlorür ($C_6H_5CH_2CN$)₄Cu₂Cl₂ ¹⁵). — Kondensation mit Fumarsäurcester ¹⁶), mit Nitrosodimethylanilin in alkoholischem Kali ¹⁷). — $C_6H_5CHNaCN$ and $C_6H_5CH(C_2H_5) \cdot CN$ ¹⁸).

Substitutionsprodukte der Phenylessigsäure: 2-Chlorphenylessigsäure Cl·C₆H₄CH₂COOH. Aus ihrem Amid durch $\rm HNO_2^{-19}$). Nadeln aus $\rm H_2O$ vom Schmelzp. 95°. — Nitril ClC₆H₄CH₂CN. Siedep. 240—242°.

- 1) Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 518 [1874].
- 2) Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 1293 [1874].
 3) Gadamer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2337 [1899]; Archiv d. Pharmazie 237, 114 [1899].
- 4) Hesse u. Zeitschel, Journ. f. prakt. Chemie [2] 66, 507 [1902]. Bericht d. Firma Schimmel & Co. 1903, II, 55.
 - ⁵) Cannizzaro, Amalen d. Chemie 96, 247 [1855].
 ⁶) Purgotti, Gazzetta chimica ital. 25, 1, 120 [1895].
 ⁷) Stollé, Journ. f. prakt. Chemie [2] 69, 366 [1904].
 - 8) Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 309 [1897].
 - Berthelot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 786 [1898].
 E. v. Meyer, Journ. f. prakt. Chemie [2] 52, 114 [1895].
 - Walter u. Schickler, Journ. f. prakt. Chemie [2] 55, 305 [1897].
 Walter u. Wetzlich, Journ. f. prakt. Chemie [2] 61, 194 [1900].
 - ¹²) Watter u. Wetzhen, Journ. 1. prakt. Chemie [2] **61**, 194 [1900].

 ¹³) H. Salkowski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft **17**, 507 [1884].
 - K noop, Beiträge z. chem. Physiol. n. Pathol. 6, 150 [1905].
 Rabaut, Bulletin de la Soc. chim. [3] 19, 787 [1898].
 - 16) Henze, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 966 [1900].
 - 17) Ehrlich u. Sachs, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2344 [1899].
 18) Bodroux u. Taboury, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 150, 531 [1910].
 - 19) Mehner, Journ. f. prakt. Chemie [2] 62, 556 [1900].

4-Chlorphenylessigsäure ClC₆H₄CH₂COOH. Aus a-Toluylsäure und Chlor im Sonnenlicht¹) oder aus 4-Nitrophenylessigsäure²). Nadeln aus H₂O. Schmelzp. 105—106°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol. Nitril ClC₆H₄CH₂CN. Siedep. 265—267°3).

Phenylehloressigsäure C₆H₅·CHClCOOH. Inaktive Säure aus Mandelsäure durch PCl₅ bei 140°4), aus Phenylaminoessigsäure durch NaNO2 in konz. HCl 5), aus blausaurem Bittermandelöl durch bei 0° gesättigte HCl bei 100° c). Schmelzp. 78°. Löslich in Alkohol und Äther. — Rechtsdrehende Säure aus l-Mandelsäure und PCl₅ durch Erhitzen auf 160°7). Krystalle aus Ligroin. Schmelzp. $56-58^{\circ}$. $\lceil \alpha \rceil_D = +132,13^{\circ}$ (für Benzol, c=3,33).

Bromphenylessigsäuren BrC₆H₄CH₂COOH. 1. o-Säure aus Phenylessigsäure, Brom und HgO neben der p-Säure 8). Krystalle aus Eisessig. Schmelzp. 103-104°. Löslich in Alkohol und Äther. 2. m-Säure aus Brom-4-aminophenylessigsäure 9). Nadeln aus H₂O . Schmelzp. 100—101°. Nitril 10). 3. p-Säure entsteht durch Bromieren der Phenylessigsäure 1) oder aus dem Nitril¹¹). Nadeln. Schmelzp. 114°. Löslich in Alkohol und Äther. — Nitril, Schmelzp. 47°.

Phenylbromessigsäure C₆H₅CHBrCOOH. Inaktive Säure, entsteht aus dem Bromid durch H₂O¹²), ferner aus Mandelsäure durch rauchende HBr bei 120—130°. Schmelzp. 83—84°¹³). Rechtsdrehende Säure aus l-Mandelsäure durch Erhitzen mit PBr₅ auf 100° 14). Krystalle aus CS₂. Schmelzp. 76-78°. $[\alpha]_D = +45,40$ (für Benzol, c = 8).

Jodphenylessigsäuren JC₆H₄CH₂COOH. 1. o-Säure aus dem Nitril durch rauchende Salzsäure bei 100° 15). Nadeln aus H₂O, Schmelzp, 95—96°; 110°. Löslich in Alkohol und Ather. 2. p-Säure aus dem Nitril wie die o-Verbindung 16). Platten aus H₂O, Schmelzp. 135°. Löslich in Alkohol und Äther. — Nitril JC₆H₄CH₂CN. Schmelzp. 50,5°.

Nitrophenylessigsäuren NO₂C₆H₄CH₂COOH. 1. o-Säure aus Phenylessigsäure durch Nitrieren 17); aus o-Nitrophenylbrenztraubensäure durch Oxydation 18). Nadeln aus H.O., Schmelzp. 141°. — Nitril $NO_2C_6H_4$ CH_2CN aus Benzylcyanid durch HNO_3 19). Nadeln. Schmelzp. 84°. 2. m-Säure aus dem Nitril 20). Nadeln aus H_2O , Schmelzp. 120°. — Nitril, Schmelzp. 61°19). 3. p-Säure aus Phenylessigsäure durch Einwirkung kalter, rauchender Salpetersäure ²¹) oder aus dem Nitril durch rauchende Salzsäure ²²). Nadeln, Schmelzpunkt 151—152°. Löslich in Alkohol, schwer in H₂O. — Nitril NO₂C₆H₄CH₂CN aus Benzylcyanid durch HNO₃ ²³). Schmelzp. 116°.

Aminophenylessigsänren NH₂C₆H₄CH₂COOH. 1. o-Säure ist nicht in freiem Zustande bekannt. Ihr Anhydrid ist das Oxindol C_6H_4 $\stackrel{CH_2}{NH}$ CO. Darstellung aus Dioxindol C_6H_4 CH(OH) CO durch Erwärmen mit Natriumamalgam in saurer Lösung 24); aus der

- 1) Radziszewski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 2, 208 [1869].
- 2) Petrenko, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 2240 [1892].
- 3) Walter u. Wetzlich, Journ. f. prakt. Chemie [2] 61, 184 [1900].
- 4) Bischoff u. Walden, Annalen d. Chemie 279, 122 [1894].
- 5) Jochem, Zeitschr. f. physiol. Chemie 31, 119 [1900].
- 6) Spiegel Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 239 [1881]. R. Meyer, Annalen d. Chemie 220, 42 [1883].
 - 7) Walden, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1295 [1895].
 - 8) Bedson, Journ. Chem. Soc. London 37, 94 [1880].
 - 9) Gabriel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 841 [1882].
 - 10) Jackson u. White, Jahresber. d. Chemie 1880, 482.

 - Jackson u. Lowery, Amer. Chem. Journ. 3, 247 [1881-82].
 Hell u. Weinzweig, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 2447 [1895].
 - 13) Glaser u. Radziszewski, Zeitschr. f. Chemie 1868, 142.
 - 14) Walden, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1420 [1898].
 - 15) Maberg u. Robinson, Amer. Chem. Journ. 4, 102 [1882].
- 16) Maberg u. Jackson, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 56 [1878]; Amer. Chem. Journ. 2, 253 [1880].
 - 17) Radziszewski, Berichte d. Déutsch. chem. Gesellschaft 3, 648 [1870].
 - 18) Reissert, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1041 [1897].
 - 19) H. Salkowski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 507 [1884].
 - ²⁰) Gabriel u. Borgmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2064 [1883].
 - ²¹) Maxwell, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1765 [1879].
- ²²) Gabriel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 834 [1882]. ²³) Gabriel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 2342 [1881]. — Pschorr, Wolfes u. Buckow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 170 [1900].
 - ²⁴) Baeyer u. Knop, Annalen d. Chemie 140, 29 [1866].

o-Nitroverbindung durch Zinn und Salzsäure¹) oder durch Zinkstaub²); aus Indol durch Sulfurylchlorid³); aus Acetylphenylhydrazin und Kalk bei 200—220°⁴). — Nadeln aus H₂O. Schmelzp. 120°, 126°, I20—125°; Siedep. 195° bei 17 mm ⁵). Oxydiert sich an der Luft allmählich zu Dioxindol. Bei subcutaner Einführung ungiftig; der Harn (Hund, Mensch) enthält nach Eingabe per os oxydierte Farbstoffe 6). 2. m-Säure aus m-Nitrophenylessigsäure durch Sn und HCl7). Nadeln aus H₂O. Schmclzp. 148—149°. 3. p-Säure aus p-Nitrophenylessigsäure wie vorher⁸). Blättchen, Schmelzp. 199—200°. Löslich in Alkohol und heißem H₂O.

Phenylaminoessigsäure, α-Aminophenylessigsäure C₆H₅CHNH₂COOH s. Phenylglycin. Phenylsulfoessigsäure C₆H₅CHSO₃HCOOH. Die Ester erhält man aus Phenylbromessigsäureester durch Alkalisulfite9).

Phenylpropionsäuren.

Mol.-Gewicht 150,10.

Zusammensetzung: 71.95° C. 6,73° H, 21.32° O.

C9H10O2.

3-Phenylpropiousäure. Hydrozimtsäure. Benzylessigsäure. C6H5CH9CH9COOH.

CH

HC
$$_{5}^{-4}$$
 $_{3}^{-}$ CH

HC $_{5}^{-6}$ $_{1}^{-2}$ CH

C—CH $_{2}$ · CH $_{2}$ COOH

Vorkommen: Im Liquidambarsckrete und als Essigester im Cassiaöl¹⁰); im Verdauungs-

kanale der Rinder (Panseninhalt mit Hen gefütterter Rinder). 11)

Bildung: Aus Zimtsäure C₆H₅ · CH : CH · COOH durch Natriumamalgam 12), durch Wasserstoff hei Gegenwart von kolloidalem Palladium 13) oder Platin 14), durch konz. HJ bei 100° 15); durch clektrolytische Reduktion der Zimtsäurc 16); durch 20stündiges Kochen von Zimtsäure mit Natriumamylat 17); aus zimtsaurem Natrium durch Reduktion unter Druck bei Gegenwart von CuO 18); die Ester der Hydrozimtsäure entstehen aus den zimtsauren Estern durch katalytische Hydrierung¹⁹); beim Erhitzen von Benzylmalonsäure $C_6H_5CH_2CH_1COOH_2$ bei 180° 20); aus Phenyläthylketon $C_6H_5COCH_2CH_3$ durch gelbes Schwerer felammonium bei 200—220° 21); aus Rottlerin C₃₃H₃₀O₉, dem Hauptbestandteil der Kamala,

2) Reissert, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 3921 [1908].

3) Mazzara u. Borgo, Gazzetta chimica ital. 35, II, 320 [1905]. 4) Brunner, Monatshefte f. Chemie 18, 531 [1898].

5) Wahl u. Bagard, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 149, 132 [1909].

6) Masson, Jahresber. d. Tierchemie 4, 221 [1875].

7) Gabriel u. Borgmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16. 2065 [1883].

8) Radziszewski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 2, 209 [1869].

Papilisky, Jahresber. d. Chemie 1880, 856.
 Schimmel & Co., Chem.-Ztg. 13, 1357 [1889].
 Tappeiner, Jahresber. d. Tierchemie 15, 280 [1886]; Zeitschr. f. Biol. 2, 236 [1886].

12) Alexejew u. Erlenmeyer, Annalen d. Chemie 121, 375 [1862].

15) Popow, Zeitschr. f. Chemie 1865, 111.

16) Mettler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 2933 [1906].

19) Darzens, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 144, 328 [1907].

²⁰) Conrad, Annalen d. Chemie **204**, 176 [1880].

¹⁾ Baeyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 583 [1878]. — Königu. Reissert, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 793 [1899].

¹³⁾ Paal u. Hartmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 3930 [1909]. 14) Paal u. Gerum, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 2273 [1908].

¹⁷⁾ Diels u. Rhodius, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 1072 [1909]. 18) I patjew, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 2097 [1909].

²¹⁾ Willgorodt u. Merk, Journ. f. prakt. Chemie [2] 80, 192 [1909].

durch 10stündiges Erhitzen mit Zinkstaub und Natronlauge 1). β-Phenylpropionsäure bildet sich ferner hei der Pankreasfäulnis von Eiweiß neben Buttersäure und Valeriansäure2); bei der Fäulnis von Rinderhirn neben Fettsäuren 3) und bei der Fäulnis von Fibrin 4); bei der Fäulnis von Eiweißstoffen neben Phenylessigsäure⁵); bei der Leimgärung⁶). Sie tritt nicht im Harn, wohl aber in den Faeces auf.

Darstellung: Aus Zimtsäure (1 T.) durch einstündiges Kochen mit JH vom Siedepunkt 127° (4 T.) und rotem Phosphor (1/3 T.) und Destillation der entstandenen Säure, Destillat über 280° wird besonders aufgefangen?). — Trennung von Benzoseäure vermittels des

Zinksalzes⁸). — Nachweis von Hydrozimtsäure neben Allozimtsäure⁹).

Physiologische Eigenschaften: β-Phenylpropionsäure findet sieh nach Einnahme per os im Harn (Hund) als Hippursäure 10). Nach subeutaner Eingabe von β -phenylpropionsaurem Natrium (0,3-0,5 g pro Kilogramm Körpergewicht) treten im Harn β-Phenyloxypropionsäure und Acetophenon neben Hippursäure und Benzoesäure auf; Dakin erklärt die Oxydation im tierischen Organismus folgendermaßen 11):

 $C_6H_5CH_2COOH \ (\beta\text{-Phenylpropions}\\ \text{aure}) \to \ C_6H_5CHOHCH_2COOH \ (\beta\text{-Phenyl-}\beta\text{-oxypropions}\\ \text{aure}) \to C_6H_5CHOHCH_2COOHCH_2COOHCH_2COOHCH_2C$

 $C_6H_5COCH_2COOH$ (Benzoylessigsäure) $\rightarrow C_6H_5COCH_3$ (Acetophenon) C_6H_5COOH (Benzoesäure) $\rightarrow C_6H_5CONHCH_2COOH$ (Hippursäure).

(Versuche bei Hunden und Katzen.) β-Phenylpropionsäure setzt die Eiweißzersetzung herab, vermindert also die Harnstoffausscheidung (per os beim Meerschweinchen) 12). Geht im Organismus des Alkaptonurikers nicht in Homogentisinsäure über 13). Die Säure wirkt stärker antiseptisch als Phenol oder Phenylessigsäure 14). Wirkung auf Fäulnisbakterien 15).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Monokline Prismen aus Alkohol oder Nadeln aus $\rm H_2O$. Schmelzp. 48,7°. Siedep. 279—280°. Spez. Gew. 1,07115 bei 48,7°/0°. Ausdehnung $V_t = 1 + 0.0_370048$ (t -48.7) + 0.0_510869 (t -48.7). Molekularbrechungsvermögen 68,41. Molekulare Verbrennungswärme 1085,5 Cal. Elektrisches Leitungsvermögen 16). Löslich in H₂O (1:120 bei 20°), leichter in heißem H₂O und in Alkohol; mit Wasserdämpfen Krystallisationsgeschwindigkeit 17). Krystallographische Untersuehung 18). — Chromsäure oxydiert zu Benzoesäure; die Natronschmelze spaltet in Benzol, Diphenyl $(C_6H_5)_2$ und CO₂. Aus den Derivaten entstehen durch H₂SO₄ Ketone, nicht aus der Säure selbst. Durch P_2O_5 entsteht ein Kohlenwasserstoff $C_{18}H_{12}$. Veresterung durch alkoholische Salzsäure 19). — Katalyse 20).

1) Telle, Archiv d. Pharmazie 244, 441 [1906].

3) Stöckly, Journ. f. prakt. Chemie [2] 24, 17 [1881]. — Nencki, Monatshefte f. Chemie

10, 506, 908 [1889].

4) H. u. E. Salkowski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 653 [1879].

6) Nencki, Monatshefte d. Chemie 10, 908 [1889].

8) E. Salkowski, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 147, 1 [1897].

9) Michael u. Garner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 900 [1903]. E. u. H. Salkowski, Zeitschr. f. physiol. Chemie 7, 169 [1882/83]. — Schotten, Zeitschr.

f. physiol. Chemie 8, 60 [1883/84]. 11) Dakin, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 4, 404 [1908]. — Journ. of biol. Chemistry

4, 419 [1908]; 5, 173 [1908]; 413 [1909]; 6, 203 [1909]. — Friedmann, Med. Klin. 1911, 1088. 12) Desgrenz u. Guede, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 140, 882 [1904].

13) Neubauer u. Falta, Zeitschr. f. physiol. Chemic 42, 81 [1904].

14) Parry Laws, Journ. of Physiol. 17, 360 [1895].

15) Wernieh, Archiv f. pathol. Anat. u. Physiol. 78, 51 [1879].

¹⁶) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 271 [1889].

17) Friedländer u. Tammann, Zeitschr. f. physikal. Chemie 24, 152 [1898].

18) Boeris, Zeitschr. f. Krystallographie 40, 104 [1904]. ¹⁹) Kailan, Monatshefte f. Chemie 28, 1137/1163 [1907].

²⁾ E. u. H. Salkowski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 107 [1879]; Zeitschr. f. physiol. Chemie 9, 491 [1885]; 10, 150 [1886].

⁵⁾ H. Salkowski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 321 [1885]; Zeitschr. f. physiol. Chemie 7, 450 [1883]. — König u. Spieckermann, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 4, 721 [1901]; 6, 193 [1903]; 11, 178 [1905].

⁷⁾ Gahriel u. Zimmermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 1680 [1880].

²⁰) Senderens, Compt. rend. de l'Acad. des Se. 150, 702 [1910].

Salze: 1) C₆H₅CH₂CH₂COONH₄, leicht löslich in H₂O. — C₆H₅CH₂CH₂COOK. $(C_6H_5CH_2CH_2CO_2)_2Ca + 2 H_2O$, löslich in H_2O . — $(C_6H_5CH_2CH_2CO_2)_2Ba + 2 H_2O$, löslich in H_2O . lich in H_2O . — $(C_6H_5CH_2CH_2CO_2)_2Zn + 2 H_2O$. — $(C_6H_5CH_0CH_0CO_2)_3Pb + H_2O$. — (C₆H₅CH₂CH₂CO₂)₂Cu, schwer löslich in H₂O. — C₆H₅CH₂CH₂CO₂Ag, amorphes, schwer löslich in H₂O. liches Pulver.

Derivate: Methylester C₆H₅CH₂CO₂CH₂CO₂CH₃ ²). Siedep. 238-239°. Spez. Gew. 1,0455 bei 0°.

Äthylester C₆H₅CH₂CH₂CO₂C₂H₅ ²). Aus Natrium, Essigäther und Benzylehlorid ³). Siedep. 247,2°. Spez. Gew. I,0343 bei 0°, I,0212 bei 15°.

Benzylester C₆H₅CH₂CH₂CO₂CH₂C₆H₅. Aus Benzylchlorid und dem Silbersalz der Säure 1). Siedep. 290-300°; 190-195° bei 10 mm. Schwer verseifbar durch Alkali. Zerfällt durch Erhitzen mit Na in Zimtsäure und Toluol.

Menthylester C₆H₅CH₂CH₂CO₂C₁₀H₁₉. Aus der Säure und überschüssigem SOCl₂ auf dem Wasserbad und Erhitzen des Gemisches nach Aufhören der HCl-Entwicklung mit Menthol auf 120° 5). Prismen, Schmelzp. 28°, 32° 6); Siedep. 210—212° bei 25 mm; 203° bei 15 mm⁷). $[\alpha]_D^{20} = -58.48^{\circ}$ (für Benzol, c = 9.93).

Bornylester C₆H₅CH₂CO₂C₁₀H₁₇. Wird analog dem Menthylester dargestellt⁵).

Siedep. 205-207° bei 20 mm.

Chlorid C₆H₅CH₂CH₂COCl. Aus der Säure und PCl₅ in Chloroformlösung⁸). Sieden. 117—119° bei 13 mm; 113,5—114° bei 13,5—14,5 mm 9), 225° bei 760 mm.

Amid C₆H₅CH₂CH₂CONH₂. Entsteht beim Erhitzen von Ammoniakgas in die geschmolzene Säure bei 180-200° 10). Schmclzp. 99°, 105° 11).

Nifril C₆H₅CH₂CH₂CN. Kommt im ätherischen Öl der Brunnenkresse vor (Nasturtium officinale) 12). Bildet sich aus Hydrozimtaldoxim C₆H₅CH₂CH₂CH: N·OH durch Essigsäureanhydrid oder Acetylchlorid 13); beim Erhitzen von Benzylacetat mit Na auf 135° 14). Siedep. 261°. Spez. Gew. 1,0014 bei 18°.

Hydrozimthydroxamsäure C₆H₅CH₂CH₂C·OH: NOH. Nadeln aus Benzol vom Schmelzp. 78° 15).

Substitutionsprodukte: Chlorhydrozimtsäuren $C_6H_4<\stackrel{C1}{<}_{CH_2CH_2COOH}$.

o-Chlorhydrozimtsäure. Entsteht beim Kochen von o-Chlorzimtsäure und JH bei Gegenwart von rotem Phosphor 16). Nadeln oder Blätter aus H₂O von Schmelzp. 96,5°.

m-Chlorhydrozimtsäure. Entsteht analog der o-Säure aus m-Chlorzimtsäure 16) oder durch Natriumamalgam 17). Blättehen aus Ligroin vom Schmelzp. 77—78°.

p-Chlorhydrozimtsäure. Durch Reduktion der p-Chlorzimtsäure (Gabriel, Herzberg); aus der p-Aminohydrozimtsäue¹⁸). Schmelzp. 124°.

β-Chlorhydrozimtsäure C₆H₅CHClCH₂COOH ¹⁹). Aus β-Phenylmilchsäure C₆H₅ CH₂ · CH(OH)COOH durch rauchende HCl 20); aus Zimtsäure 21). Blättehen vom Schmelzp. 126°.

1) Erlenmeyer, Annalen d. Chemie 137, 327 [1866].

2) Kailan, Monatshefte f. Chemie 28, 1137/1163 [1907].

3) Lesemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 758 [1877].

4) Bacon, Amer. Chem. Journ. 33, 68 [1904]. — Conrad u. Hodgkinson, Annalen d. Chemie 193, 300 [1878].

5) Hilditch, Proc. Chem. Soc. London 23, 287 [1907].

6) Rupe, Annalen d. Chemie 369, 311 [1909].

7) Tschugaeff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1778 [1898]. 8) Taverne, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 16, 39, Ann. [1897].

9) Mohr, Journ. f. prakt. Chemic [2] 71, 305 [1904].

10) Weermann u. Jongkees, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 25, 238 [1905]. — Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 2740 [1885].

11) Taverne, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 17, 195 [1898].

12) Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 520 [1874]. — Gadamer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2339 [1899].

13) Dollfus, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 1971 [1893]. 14) Conrad u. Hodgkinson, Annalen d. Chemie 193, 300 [1878].

15) Thiele u. Pickard, Annalen d. Chemie 309, 197 [1899].

16) Gabriel u. Herzberg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2037 [1883]. 17) Miller u. Rohde, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 23, 1892 [1890].

18) Miersch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 2112 [1892].

19) Erlenmeyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1610 [1879].

²⁰) Glaser, Annalen d. Chemie **147**, 95 [1868].

21) Erlenmeyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1867 [1881].

Dichlorhydrozimtsäure C_6H_5 CHCICHCICOOH (Zimtsäuredichlorid) ¹). Beim Einleiten von Chlor in eine CS_2 -Zimtsäurelösung entsteht die i-Säure. Blättehen vom Schmelzp. $167-168^{\circ}$.

Bromhydrozimtsäuren $C_6H_4 < {
m Br \over CH_2CH_2COOH}$ ·

o-Bromhydrozimtsäure. Entsteht beim Kochen von o-Bromzimtsäure mit JH und rotem Phosphor²). Schuppen aus Eisessig. Schmelzp. $98-99^{\circ}$.

m-Bromhydrozimtsäure. Aus m-Bromzimtsäure²). Prismen aus Essigsäure. Schmelzp.

74,5—75°.

p-Bromhydrozimtsäure. Aus Hydrozimtsäure und Brom in der Kälte³). Nadeln aus

Alkohol. Schmelzp. 136°. Siedep. 250° bei 30 mm.

 $\alpha\text{-Bromhydrozimts\"{a}ure}$ Ce $^{\rm H}_{\rm 5}{\rm CH_2CHBrCOOH}$. Aus Benzylbrommalons\"{a}ure bei 105° unter 10—15 mm Druck⁴). Siedep. 138—141° bei 0,2 mm. Schmelzp. 48—49°. Wird durch Brucin in die optisch aktiven Komponenten zerlegt.

 β -Bromhydrozimtsäure $C_6H_5CHBrCH_2COOH$. Aus β -Phenylmilchsäure und rauchender

HBr 5); aus Zimtsäure durch HBr 6). Sehmelzp. 137°.

Dibromhydrozimtsäure C_6H_5 CHBrCHBrCOOH (Zimtsäuredibromid). Aus Zimtsäure durch Brom in ätherischer Lösung entsteht die i-Säure?). Schmelzp. 261°. Spaltung in die optisch aktiven Komponenten 8).

Jodhydrozimisäuren C₆H₄ CH₂CH₂COOH ·

o-Jodhydrozimtsäure. Aus o-Jodzimtsäure durch HJ und rotem Phosphor (Gabriel, Herzberg). Blätter aus H₂O. Schmelzp. 102—103°.

m-Jodhydrozimtsäure. Durch Reduktion der m-Jodzimtsäure (Gabriel, Herz-

berg). Blättchen. Sehmelzp. 65-66°.

p-Jodhydrozimtsäure. Durch Reduktion der p-Jodzimtsäure. Prismen aus H2O.

Schmelzp. 140-141°.

 $\beta\text{-Jodhydrozimts\"{a}ure}$ C $_6H_5\text{CHJCH}_2\text{COOH}$. Aus $\beta\text{-Phenylmilchs\"{a}ure}$ und rauchender HJ (Glaser); aus Zimts\"{a}ure durch HJ (Fittig, Binder). Krystalle aus CS $_2$ vom Schmelzp. 119—120°.

Nitrohydrozimtsäuren C_6H_4 CH_2CH_2COOH .

o-Nitrohydrozimtsäure. Aus 2-Nitro-4-aminohydrozimtsäure durch Äthylnitril⁹); aus o-Nitrobenzylmalonsäurediäthylester durch HCl bei 145° ¹⁰). Nadeln aus H₂O. Schmelzp. 115°.

m-Nitrohydrozimtsäure. Aus 3-Nitro-4-aminohydrozimtsäure¹¹). Nadeln aus H₂O

vom Schmelzp. 117-118°.

p-Nitrohydrozimtsäure. Aus Hydrozimtsäure durch $\rm HNO_3$ neben o-Säure 12). Nadeln aus $\rm H_2O$ vom Schmelzp. 163—164 °.

Aminohydrozimtsäure C_6H_4 $\stackrel{NH_2}{\sim} CH_2CH_2COOH$.

2) Gabriel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2215 [1882].

5) Glaser, Annalen d. Chemie 147, 96 [1868].

7) Michael, Journ. f. prakt. Chemie [2] 52, 292 [1895]. — Fittig u. Binder, Annalen d. Chemie 195, 140 [1879].

8) Liehermann u. Hartmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 829, 1664 [1893]. — Hirsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 887 [1894].

9) Gabriel u. Zimmermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 1680 [1880].

10) Reissert, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 635 [1896].

Liebermann u. Finkenbeiner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 2235 [1895].

³⁾ Glaser, Annalen d. Chemie 143, 341 [1867]. — Gabriel u. Zimmermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 1683 [1880].

⁴⁾ E. Fischer u. Carl, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 3996 [1908]. — E. Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 3062 [1904].

⁶⁾ Fittig u. Binder, Annalen d. Chemie 195, 132 [1879]. — Anschütz u. Kinnicutt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 1221 [1878].

¹¹⁾ Gabriel u. Steudemann, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 15, 846 [1882].

¹²⁾ Glaser u. Buchanan, Zeitschr. f. Chemie 1869, 193. — Beilstein u. Kuhlberg, Annalen d. Chemie 163, 132 [1872].

 σ -Aminohydrozimtsäure. Das Anhydrid: Hydrocarbostyril C_6H_4 | cnt-csteht aus σ -Nitrozimtsäureester durch Reduktion 1) oder beim Schmelzenvon Hydrocarbostyril

styril-\(\beta\)-carbons\(\text{aure}^2\)). Prismen aus Alkohol vom Schmelzp. 163\(^\circ\). Sehr best\(\text{andig}\).

m-Aminohydrozimfsäure. Aus m-Nitrozimfsäure durch Reduktion³). Schmelzp. 84—85° (aus H₂O).

p-Aminohydrozimtsäure Aus p-Nitrozimtsäure und Ammoniak durch Ferrosulfat³); aus p-Nitrozimtsäureäthylester durch Reduktion⁴). Prismen aus H₂O vom Schmelzp, 131°.

A-Aminohydrozimtsäure C₆H₅CH₂CHNH₂COOH s. Phenylalanin.

 $\beta\text{-Aminohydrozim(s\"aure}$ C $_6\text{H}_5\text{CHNH}_2\text{CH}_2\text{COOH}$. Aus Phenyl- $\beta\text{-Brompropions\"aure}$ und konz. Ammoniak bei 0°5). Schmelzp. 120—121° (aus H $_2\text{O}$).

Sulfohydrozimfsäuren C_6H_4 SO_3H CH_2CH_2COOH .

m-Sulfohydrozimtsäure. Aus 4-Brom-3-sulfohydrozimtsäure durch Natriumanualgam 6). a-Sulfohydrozimtsäure C₆H₅CH₂CHSO₃HCOOH. Aus Zimtsäure und Kaliumsulfit 7). ln H₂O und Alkohol lösliche Krystalle.

α-Phenylpropionsäure, Hydratropasäure.

 $\mathrm{CH_3CH} \cdot \mathrm{C_6H_5COOH}$.

Bildung: Aus Atropasäure $C_6H_5C \stackrel{CH_2}{COOH}$ durch Natriumamalgam⁷); aus Acetophenon-cyanhydrin durch Erhitzen auf 150—160° mit JH und rotem Phosphor⁸); beim Schmelzen von Phenylmethylmalonsäure⁹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Siedep. $264-265^{\circ}$. Elektrisches Leitungsvermögen 10). Wenig löslich in $\rm H_2O$; mit Wasserdämpfen flüchtig. Wird durch KMnO₄ zu Atrolactionsäure $\rm CH_3 \cdot C(OH)C_6H_5COOH$ oxydiert.

 $(CH_3CHC_6H_5CO_2)_2Ca + 3H_2O. - (CH_3CHC_6H_5CO_2)_2Ba + 2H_2O$, löslich in $H_2O. - CH_3CHC_6H_5CO_2Ag$, löslich in $H_2O.$

Methylester CH₃CHC₆H₅CO₂CH₃, Siedep. 221°¹¹). Äthylester CH₃CHC₆H₅CO₂C₂H₅, Siedep. 230°. Amid CH₃CHC₆H₅CONH₂, Schmelzp. 91—92°8). Nifril CH₃CHC₆H₅CN 8)¹²), Siedep. 230—232°.

γ -Phenylbuttersäure, β -Benzylpropionsäure.

Mol.-Gewicht 164,12.

Zusammensetzung: 73,12° C, 7,38° H, 19,50° O.

 $C_{10}H_{12}O_2 = C_6H_5CH_2CH_2CH_2COOH.$

HC $_{5}$ $_{3}$ CH
HC $_{6}$ $_{1}$ $_{2}$ CH $_{7}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{2}$ CH $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{5}$ $_{6}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{5}$ $_{6}$ $_{7}$ $_{7}$ $_{1}$ $_{1}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{5}$ $_{5}$ $_{6}$ $_{7}$

- 1) Friedländer u. Weinberg, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 15, 1423 [1882].
- 2) Reissert, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 667 [1896].
- 6) Gabriel u. Steudemann, Berichte d. Deutsch. ehem Gesellschaft 15, 846 [1882].
- 4) Stöhr, Annalen d. Chemie 225, 59 [1884].
- ⁵) Posen, Annalen d. Chemie **195**, 144 [1879].
- 6) Göring, Jahresber. d. Chemie 1877, 860.
 7) Valet, Annalen d. Chemie 154, 63 [1870].
- 8) Janssen, Annalen d. Chemie 250, 136 [1889].
- 9) W. Wislicenus u. Goldstein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 816 [1895].
- 10) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 271 [1889].
- 11) Neure, Annalen d. Chemie 250, 152 [1889].
- ¹²) V. Meyer, Annalen d. Chemie 250, 123 [1889]. Oliveri, Gazzetta chimica ital. 18, 574 [1888].

Bildung: Aus dem Carlinen der Eberwurzel (Carlina acaulis) durch Oxydation mittels $\mathrm{KMnO_4}^{\, 1}$). — Entsteht ferner durch Reduktion der Phenyloxybuttersäure $\mathrm{C_6H_5CHOH} \cdot \mathrm{CH_2CH_2COOH}$ durch HJ bei $150\,^{\circ}\,^{\circ}$), der β , γ -Phenylcrotonsäure $\mathrm{C_6H_5CH} : \mathrm{CH} \cdot \mathrm{CH_2COOH}$ durch Natriumamalgam in der Wärme 3), der Phenyl- α -oxycrotonsäure $\mathrm{C_6H_5CH} : \mathrm{CH} \cdot \mathrm{CHOHCOOH}$ durch Natriumamalgam 4) oder längeres Erhitzen mit konz. JH und rotem Phosphor auf $160\,^{\circ}\,^{\circ}$); aus Phenylbutyrolacton $\mathrm{C_6H_5CHCH_2CH_2CO}$ durch HJ und rotem Phosphor

phor⁶); aus primärer Phenyläthylmalonsäure C₆H₅CH₂CH₂CH_{(COOH)₂} durch Erhitzen auf 140°⁷); beim Kochen von Phenylparaconsäure mit HJ und rotem Phosphor⁶).

Darstellung: 8) Benzaldehyd wird mit wasserfreiem Natriumsuccinat und Essigsäureanhydrid 15—20 Stunden auf 125—130° erhitzt, unter vermindertem Druck destilliert (Abgabe von CO₂) und die entstandene Phenyl-β, γ-crotonsäure (Schmelzp. 86°) aus CS₂ umkrystallisiert und durch Natriumamalgam in alkalischer Lösung reduziert. — Darstellung aus 1-Phenyl, 3-Brompropan durch Kombination mit Magnesium und Behandeln mit CO₂: $C_6H_5CH_2CH_2CH_2Br \rightarrow C_6H_5(CH_2)_3MgBr \xrightarrow{CO_2} C_6H_5(CH_2)_3CO_2MgBr \xrightarrow{H_3O} C_6H_5(CH_2)_3COOH + Mg(OH)Br^{10}$).

Physiologische Eigenschaften: γ -Phenylbuttersäure wird durch den tierischen Organismus (Hund) als Phenacetursäure im Harn ausgeschieden. Nach subcutaner Verabreichung tritt im Harn (Katze) neben Phenacetursäure p-Phenyl- β -oxybuttersäure $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CHOH \cdot CH_2 \cdot COOH$ auf 11). Sie besitzt eine stärker antiseptische Wirkung als die Phenylpropionsäure 12).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Flache Blättchen aus H_2O vom Schmelzpunkt 51°, 51,7°. Sie dep. 290°, 165° bei 10 mm. Spez. Gew. 1,1366 bei 20°. Löslich in Alkohol, Äther oder warmem H_2O . — $[C_6H_5(CH_2)_3CO_2]_2Ca+3$ H_2O , Nadeln in H_2O löslich. — Das Ba-Salz bildet dünne Blättchen.

Derivate und Substitutionsprodukte: Chlorid $C_6H_5(CH_2)_3COCl~(Kip\,ping,~Hill)$. Flüssig. Wird durch $H_9O~langsam~zersetzt$.

Phenyl- γ -Chlorbuttersäure $C_6H_5CHCICH_2CH_2COOH$. Aus Phenyl- γ -oxybuttersäureanhydrid und bei 0° gesättigter HCl 13). Krystalle aus CS_2 vom Schmelzp. 70°.

Phenylbrombuttersäuren. 1. $C_6H_5CHBrCH_2CH_2COOH$, Schmelzp. 69° ¹⁴). 2. C_6H_5 · $CH_2CHBrCH_2COOH$, Schmelzp. 54° ¹⁵).

Phenyl-γ-Jodbuttersäure C₆H₅CHJCH₂CH₂COOH. Tafeln aus Chloroform vom Schmelzp. 77° unter Zersetzung ¹³).

Phenyl-\gamma-\gamma-Aminobutters\u00e4ure C_6H_5CHNH_2CH_2CH_2COOH. Schmelzp. 85—86\u00f3 (wasserfrei). (Fittig.)

- 1) Semmler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 726 [1906].
- ²) Burcker, Annales de Chim. et de Phys. [5] 26, 459 [1882].
- 3) Jayue, Annalen d. Chemie 216, 108 [1883].
- 4) Fittig u. Petkow, Annalen d. Chemie 299, 28 [1898].
- 5) Pulvermacher, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 464 [1893].
- 6) Shields, Annalen d. Chemie 288, 204 [1895].
- 7) E. Fischer u. Schmitz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 2208 [1906].
- 8) Kipping u. Hill, Journ. Chem. Soc. London 25, 147 [1899].
- 9) Knoop, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 6, 150 [1904/05].
- Rupe u. Proske, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 43, 1233 [1910].
 Dakin, Journ. of biol. Chemistry 5, 173 [1908].
- 12) Parry Laws, Journ. of Physiol. 17, 360 [1895].
- 13) Fittig u. Morris, Annalen d. Chemie 256, 158 [1890].
- ¹⁴) Jayne, Annalen d. Chemie 216, 102 [1883]. Fittig, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 202 [1884].
 - 15) Fittig n. Luib, Annalen d. Chemie 283, 303 [1894].

B. Ungesättigte, einwertige, einbasische Säuren.

Von

Max Dohrn und Albrecht Thiele-Berlin.

Atropasäure, a-Phenylacrylsäure.

Mol.-Gewicht 148,08.

Zusammensetzung: 72,93% C, 5,46% H, 21,61% O.

$$C_9H_8O_2 = C_6H_5 - CCCH_2$$

$$CH$$

$$HC - CH$$

$$HC - CH$$

$$C - (\beta)$$

Bildung: Aus Atropamin $C_{17}H_{21}O_2N$ oder Atropin $C_{17}H_{23}O_3N$ durch Spaltung mittels Baryt 1) oder rauchender Salzsäure 2) neben Isotropasäure $C_{18}H_{16}O_4$, Tropin $C_8H_{15}ON$ und Tropasäure C_6H_5CH COOH: aus dem Mandragorin der Mandragorawurzel $C_{15}H_{19}O_2N$ gleichfalls durch Spaltung 3); aus Atrolactinsäure $C_6H_5C(OH)$ CH_3 COOH durch konz. HCl^4); aus Chlorhydratropasäure C_6H_5CCC CH_3 COOH durch NaOH 5).

Darstellung: Atropin wird mit in H₂O aufgeschlämmtem Barythydrat 15 Stunden gekocht, nach dem Einengen wird heiß filtriert und mit HCl gefällt. Die auskrystallisierte Säure — der Rest wird aus der Mutterlauge durch Ausschütteln mit Äther gewonnen — wird aus etwa 50 proz. Alkohol zur Reinigung umkrystallisiert ⁶).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Nadeln aus H₂O oder Tafeln aus Alkohol vom Schmelzp. 106,5°. Siedepunkt bei 75 mm 202—204°; unter Luftdruck bei 267° (nicht unzersetzt). Mit Wasserdämpfen flüchtig: die Dämpfe reizen zum Husten und besitzen den Geruch der Spiraeablüten. Molekulare Verbrennungswärme 1043,8 Cal. Elektrisches Leitungsvermögen 7). In H₂O wenig, leicht in CS₂ löslich. Chromsäure oxydiert zu Benzoesäure und CO₂, Natriumamalgam reduziert zu Hydratropasäure, die Kalischmelze führt in Ameisensäure und α-Toluylsäure über. Durch rauchende Halogenwasserstoffe entstehen Substitutionsprodukte der Hydratropasäure, durch HClO Chlortropasäure, durch Erhitzen α- und β-Isatropasäure. Aus Atropasäure und Tropin kann Atropamin synthetisch dargestellt werden 8).

Die Alkalisalze der Atropasäure geben mit Mangansalzlösungen keine Fällung (Unterschied von Zimtsäure). Esterbildung 9).

3) Hesse, Journ. f. prakt. Chemie [2] 64, 274 [1901].

Kraut, Annalen d. Chemie 128, 282 [1863]. — Pfeiffer, Annalen d. Chemie 128, 273 [1863].
 Lossen, Annalen d. Chemie 138, 230 [1866]. — Hesse. Archiv d. Pharmazie 261, 87 [1891].

Ladenburg u. Rügheimer, Annalen d. Chemic 212, 74 [1883].
 Spiegel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 237 [1881].

⁶⁾ Fittig u. Wurster, Annalen d. Chemie 195, 147, 162 [1879].

Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 276 [1889].
 Ladenburg, Annalen d. Chemie 21, 290 [1883].

⁹⁾ Sudborough u. Lloyd, Journ. Chem. Soc. London 33, 91 [1898].

Salze: $[CH_2: C(C_6H_5)COO]_2Ca + 5 H_2O$, in H_2O löslich. — $CH_2: C(C_6H_5)COOAg$, Warzen.

Menthylester $C_{19}H_{28}O_2$. Öl. Polymerisiert sich schnell¹). $[\alpha]_D^{20} = -63.33$ ° (c = 10,00).

Chlorid C₆H₅C CH₂. Aus dem trocknen Natrinmsalz der Säure durch POCl₃ in Benzol¹).

Bromatropasäure C_6H_5C COOH. Entsteht beim Kochen von Dibromhydratropas säure mit H₂O ²). Nadeln aus H₂O vom Schmelzp. 130°. Wird durch Alkali nicht zersetzt.

Isoatropasäuren.

Mol.-Gewicht 296,16.

Zusammensetzung: 72,93° C, 5,46° H, 21,61% O.

$$\begin{array}{c} C_8H_{16}O_4. \\ C_6H_5C(COOH)CH_2 \\ C_6H_4CH(COOH)\cdot CH_2 \end{array} \quad \begin{array}{c} C_8H_{16}O_4. \\ \\ Oder \end{array} \quad \begin{array}{c} CH_3 \\ HOOC \end{array} \\ C<(C_6H_4)_2>C \\ \begin{array}{c} CH_3 \\ COOH \end{array}$$

Bildung: Aus Atropin durch Erhitzen mit ranchender HCl auf 120-130° oder im Rohr³); aus Atropasäure durch Kochen mit H₂O oder Erhitzen auf 140° 4).

Darstellung der a-Säure: Atropasäure wird im Autoklaven 24-36 Stunden auf 140 bis 160° (allmählich steigende Temperatur) erhitzt, nach Erkalten mit Eisessig und Alkohol behandelt und die Säure zuletzt aus Eisessig umkrystallisiert.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Konstitution⁵). Warzen vom Schmelzpunkt 237—238°. Schwer in H₂O, leichter in Alkohol oder Eisessig löslich; in CS₂ fast unlöslich (Unterschied von Atropasäure), ebenso in Äther, Benzol oder Ligroin. Chromsäure oxydiert zu Anthrachinon, o-Benzoylbenzoesäure, Essigsäure und ${\rm CO}_2$: konz. ${\rm H}_2{\rm SO}_4$ liefert Isatronsäure C₁₇H₁₄O₂ bei 40—45°, bei 90° Atronylensulfonsäure. Brom oder Natriumamalgam wirken auf die Säure bei gewöhnlicher Temperatur nicht ein, HBr bei 140° noch nicht. Bei der Destillation entstehen Atronol, Atronsäure $C_{17}H_{14}O_2$ und β -Isatropasäure (Fittig).

Salze: $C_{18}H_{14}O_4Ca + 2H_2O$, unlöslich in H_2O . — $C_{18}H_{14}O_4Ba + 2\frac{1}{2}H_2O$, schwer löslich in H₂O.

Ester: Monoäthylester $C_{18}H_{15}O_4C_2H_5$. Aus der Säure in abs. alkoholischer Lösung durch Salzsäuregas⁶). Schmelzp. 186° (aus Alkohol). Löslich in Benzol.

Diäthylester C₁₈H₁₄O₄(C₂H₅)₂. Entsteht neben dem Monoester beim Erhitzen auf 65°9). Scamelzp. 78-79° (aus Ligroin). Löslich in Alkohol.

Darstellung der β -Säure: Aus Atropasäure durch längeres Kochen mit H_2O . Wird mechanisch von den beim Umkrystallisieren zuerst sich abscheidenden Krystallen der α-Säure getrennt. — Die β -Säure entsteht ferner aus α -Isoatropasäureäthylester durch KOH (Liebermann).

Physikalische und chemische Elgenschaften: Tafeln aus H₂O von Schmelzp. 206° (bei $130\,^\circ$ getrocknet). In $\rm H_2O$ leichter löslich als die $\alpha\textsc{-S\"{a}}$ ure, löslich in Alkohol oder Eisessig. Beim Erhitzen auf 220—225° entsteht die α -Säure. Verhält sich gegen Chromsäure oder konz. $m H_2SO_4$ wie die $m _{lpha}$ -Säure. — $m C_{18}H_{14}O_4Ca+3~H_2O$, aus dem Ammoniumsalz und CaCl $_2$.

Methylester C₁₈H₁₅O₄CH₃. Schmelzp. 91°. Entsteht durch Einleiten von HCl-Gas in eine methylalkoholische Lösung der Säure⁷).

Diäthylester $C_{18}H_{14}O_4(C_2H_5)_2$. Aus dem Silbersalz und Jodmethyl. Sirup⁸).

¹⁾ Rupe, Annalen d. Chemie 369, 311 [1909].

Fittig u. Wurster, Annalen d. Chemie 195, 147, 162 [1879].
 Lossen, Annalen d. Chemie 138, 237 [1866].
 Fittig u. Wurster, Annalen d. Chemie 195, 148 [1879]; 206, 34 [1881].

⁵⁾ Bougault, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 146, 766 [1908]. — Michael u. Bucher, Amer. Chem. Journ. 20, 117 [1898].
6) Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 139 [1895].

⁷⁾ Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 2349 [1888]. 8) Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 141 [1895].

Zimtsäure, 3-Phenylacrylsäure.

Mol.-Gewicht 148,08.

Zusammensetzung: 72,93% C, 5,46% H, 21,61% O.

Vorkommen: Im flüssigen Storax frei und als Cinnamylester¹); im Tolubalsam frei²) und als Benzylester neben Benzoseäure³); im Perubalsam frei und als Peruvylester⁴); im Benzoeharz⁵); im Guttaperchaharz⁶) und in der Aloe⁷) als Ester; im gelben Xanthorrhoeaharz⁸); im Cassiaöl⁹); in den Blättern und Stengeln von Globularia alypum und Globularia vulgaris¹⁰); in den Blättern von Eukianthus japonicus (Japan)¹¹); in den Blättern von Cinnamonum¹²); in Myrospermum¹³) (Gattung der Papilionaceen).

Bildung: Aus Benzaldehyd und Acetylehlorid ¹⁴) oder Essigsäure mit HCl oder ZnCl₂ ¹⁵); aus Benzaldehyd und Essigsäureanhydrid und Natriumsalzen von Fettsäuren ¹⁶); aus Benzaldehyd und Malonsäure bei 130° ¹⁷), bei Gegenwart von Aminosäuren bei 100° ¹⁸); aus malonsaurem Natrium mit Essigsäureanhydrid oder Eisessig ¹⁹); aus β-Phenyläthylenmilchsäure ²⁰); bei der Destillation der Isoatropasäure ²¹); aus Phenyl-β-milehsäure C₆H₅CHOHCH₂C₆H₅ durch Phosgen ²²); aus Allozimtsäure bei 100° ²³) oder durch Bestrahlung mit ultraviolettem Licht ²⁴); aus Phenyl-β-milehsäureamid durch HCl²⁵); aus p-Sulfozimtsäure durch Aluminium-

Simon, Annalen d. Chemie 31, 266 [1839]. — Streeker, Annalen d. Chemie 30, 11 [1849];
 112 [1850]. — Gößmann, Annalen d. Chemie 99, 376 [1856].

2) Frémy, Annalen d. Chemie 30, 338 [1839]. — Deville, Annalen d. Chemie 44, 304 [1842].
 Kopp, Annalen d. Chemie 60, 269 [1846.

3) Busse, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 830 [1876].

4) Kraut, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 2. 180 [1869]. — Délafontaine, Zeitschr. f. Chemie 1869, 156. — Thoms, Archiv d. Pharmazie 237, 271 [1899]. — Tschirch, Pharmaz. Centralhalle 46, 803 [1905]. — Hellström, Archiv d. Pharmazie 243, 218 [1905].

5) Kolbe u. Lautemann, Annalen d. Chemic 119, 136 [1861]; 125, 113 [1863]; 129, 136

[1864]. — Aschoff, Jahresber. d. Chemie 1861, 400.

6) Van Romburgh, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 37, 3440 [1904].

7) Tschirch, Die Harze u. die Harzbehälter. Leipzig 1906, S. 1067.

8) Tschirch u. Hildebrand, Chem. Centralbl. 1897, I, 421. — Bericht d. Firma Schimmel & Co. 1897 II, 66.

9) Sehimmel & Co., Chem.-Ztg. 13, 1357 [1889].

10) Heckel u. Schlagdenhaufen, Annales de Chim. et de Phys. [5] 28, 69 [1883].

11) Eykman, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 5, 297 [1886].

Kuhn, Amer. Journ. of Pharmacy 49, 12 [1877].
 Stieren, Just botan. Jahresber. 1885. I, 64.
 Bertagnini, Annalen d. Chemie 100, 126 [1856].

¹⁵) Schiff, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 3, 412 [1870].

16) Perkin, Jahresber. d. Chemie 1872, 789. — Tiemann u. Herzfeld, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 68 [1877]. — Slocum, Annalen d. Chemie 227, 55 [1885]. — Störmer u.

Kippe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 3032 [1905].
17) Michael, Amer. Chem. Journ. 5, 205 [1883/84].

18) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 7, 49 [1909].
19) Fittig, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 16, 1436 [1883].

Andrijewski, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 40, 1635 [1908].
 Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 125 [1889].

²²) Einhorn u. Mettler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 3639 [1902].

²³) Erlenmeyer, Annalen d. Chemie 287, 15 [1895].

24) Stoermer, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 4865 [1909].

²⁵ Gabriel u. Eschenbach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1129 [1897].

amalgam¹); aus Leim durch Verseifung mit alkoholischem Kali und Ausäthern, ferner aus Casein²); aus Eieralbumin (Phenylchlormilchsäure)³).

Darstellung: Die freie Zimtsäure wird aus im Dampfbade filtriertem Storax durch aufeinanderfolgende Behandlung mit NaOH und CO₂ und Fällen des Filtrates mit HCl gewonnen. Die im Storax als Ester befindliche Zimtsäure muß vorher durch Kochen mit NaOH verseift werden⁴). Zur Reinigung wird die Säure aus Ligroin umkrystallisiert⁵). — Quantitative Abscheidung der Zimtsäure aus Storax mittels Brucin⁶). — Synthetische Darstellungen der Zimtsäure: Durch Erbitzen von Benzalhalogen mit wasserfreiem Alkaliacetat auf 180 bis 200° 7); ferner aus Benzaldehyd und Malonsäure bei Gegenwart von Ammoniak oder Aminen⁸); aus Benzylidenaceton und Natriumbypochlorit⁹).

Physiologische Eigenschaften: Nach Eingabe von Zimtsäure treten im Hunde- oder Katzenharn neben Hippursäure ¹⁰) Acetophenon und Phenyl-\$\beta\$-oxypropionsäure auf ¹¹); im Hundeharn findet sich auch ein kleiner Teil unveränderter Zimtsäure wieder ¹²). Nach subcutaner Einführung des Ammoniumsalzes erscheint im Hunde- und Katzenharn die Zimtsäure ebenfalls als Hippursäure, daneben Cinnamoylglykokoll und Phenyl-\$\beta\$-oxypropionsäure ¹¹). Zimtsäure vermindert durch Herabsetzung der Eiweißzersetzung die Harnstoffausscheidung (Meerschweinehen per os) ¹³). Geht im Organismus des Alkaptonurikers nicht in Homogentisinsäure über ¹⁴). Verwendung der Zimtsäure gegen Tuberkulose ¹⁵). Zimtsaures Natrium ("Hetol") ist ein schwaches Antisepticum und Narkoticum ¹⁶). Verzögert die Labgerinnung ¹⁷). Gärungshemmende Wirkung der Zimtsäure ¹⁸); Aspergillus nig. reduziert zu Styrol C₆H₅CH : CH₂ ¹⁹). Verhalten zu Bact. coli ²⁰). Spaltung des Zimtsäure-dibromids durch Hefen ²¹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Über stereoisomere Zimtsäuren 22). Monokline Säulen aus Alkohol vom Schmelzp. 133°, 134—135° (α -Zimtsäure aus Storax nach Erlenmeyer; für die β -Zimtsäure, welche durch Umlagerung aus der α -Verbindung entsteht, gibt Erlenmeyer den Schmelzp. 132—133° an; die synthetische Zimtsäure ist nach Erlenmeyer ein Gemisch der α - und β -Säure; außerdem beobachtete er noch eine trikline

- 1) Moore, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 2014 [1900].
- 2) Spiro, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 1, 347 [1901/02].
 3) Ducceschi, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 1, 339 [1901/02].
- 4) Miller, Annalen d. Chemie 188, 196 [1877]. Beilstein u. Kuhlberg, Annalen d. Chemie 163, 123 [1872].
 - 5) Rudnew, Annalen d. Chemie 173, 10 [1874].
- 6) Erlenmeyer jun., Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 3891 [1905]. Marckwald u. Meth., Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 1171 [1906].
- 7) Badische Anilin- u. Sodafabrik, D. R. P. 17 467, 18 232. Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 1, 26—28.
 - 8) Knoevenagel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2602 [1898].
 - 9) Höchster Farbwerke, D. R. P. 21162. Friedländer, Fortschritted. Teerfabrikation 1, 28.
 - 10) Erdmann u. Marchand, Annalen d. Chemie 44, 344 [1842].
 - 11) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 5, 413 [1909]; 6, 203, 221 [1909].
 - 12) Cohn, Zeitschr. f. physiol. Chemie 17, 274 [1893].
 - 13) Desgrez u. Guende, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 140, 882 [1905].
 - 14) Neubauer u. Falta, Zeitschr. f. physiol. Chemie 42, 81 [1904].
- 15) Landerer, Behandlung der Tuberkulose mit Zimtsäure. Leipzig 1898. Morgan, Pharmac. Journ. [4] 20, 816 [1905].
 - ¹⁶) Bokorny, Chem.-Ztg. 28, 989 [1904].
 - 17) Bokorny, Chem.-Ztg. 25, 3 [1901].
 - ¹⁸) Fleck, Jahresber. d. Tierchemie 5, 295 [1876].
- 19) Oliviero, Journ. de Pharm. et de Chim. [6] 24, 62 [1906]. Herzog u. Ripke, Zeitschr. f. physiol. Chemie 57, 43 [1908]. Czapek, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 3, 47 [1903].
 - ²⁰) Péré, Annales de l'Inst. Pasteur 6, 512 [1892].
 - ²¹) Stavenhagen u. Finkenbeiner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 456 [1894].
- 22) Erlenme yer jun., Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 3499 [1904]; 39, 285, 1570 [1905]. Marckwald u. Meth, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 1966, 2598 [1905]. Erlenme yer jun. u. Barkow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 653 [1906]. Biilmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 182 [1909]. Erlenme yer jun., Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 502, 513, 521 [1909]. Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 1027 [1909]. Erlenme yer jun., Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 2649, 2655 [1909]; 43, 955, 1076 [1910]. Riiber u. Goldschmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 43, 453 [1910].

Zimtsäure vom Schmelzp. 80°); Siedep. 300°. Sublimiert im abs. Vakuum bei 108°. Spez. Gew. 1,0565 bei 133°/0°; 1,2475 bei 4°. $V_t=1+0.0_369205~(t-133°)+0.0_316428~(t-133°)^2$. Brechungsvermögen 1). Elektrische Leitfähigkeit 2). Molekulare Verbrennungswärme 1042,3 Cal. Aus dem kryoskopischen Verhalten ergibt sieh für die Zimtsäure die Formel: $C_6H_5 \cdot C \cdot H$

3). Sie ist in H₂O wenig löslich (1:3500 bei gewöhnlicher Temperatur), in $H \cdot C \cdot COOH$ abs. Alkohol 1:4,3 T., in Chloroform leichter als in Schwefelkohlenstoff, leicht in Äther, wenig in Ligroin. — Flüchtig mit Wasserdämpfen. Bei raschem Erhitzen destilliert sie unzersetzt, bei längerem zerfällt sie in Styrol und COo; beim Erhitzen im Rohr auf 350° in Styrol und Metastyrol. Durch die Kalischmelze entstehen Essigsäure und Benzoesäure, durch die Natronschmelze Benzol und CO₂. Oxydationsmittel oxydieren zu Benzaldehyd (Unterschied von Benzoesäure) und dann zu Benzoesäure; KMnO₄ führt zu Phenylglycerinsäure C₆H₅(CHOH)₉ COOH (Schmelzp. 141°). Natriumamalgam und $\rm H_2O$ reduzieren zu Hydrozimtsäure, deren Jododer Bromverbindungen durch die rauchenden Halogenwasserstoffsäuren aus Zimtsäure entstehen. Mit Chlor in CS_o-Lösung entstehen Diehloride vom Schmelzp, 168° und 86°. Brom wird addiert unter Bildung von Dibromiden 1). Behandeln mit H2SO4 ergibt Spaltungsprodukte, längeres Kochen Distyrensäure C₁₇H₁₆O₂ ⁵). Veresterung durch alkoholische Salzsäure 6). Beim Einleiten von NO2 in eine Benzolzimtsäurelösung entsteht Zimtsäuredinitrür C₆H₅CH : CHCO₂(NO₂)₂. Verhalten gegen Hydoxylamin⁷). Durch Beliehten C₆H₅ · CH · CH · COOH

geht die Zimtsäure in α -Truxillsäure $\frac{1}{\text{HOOC} \cdot \text{CH} \cdot \text{Ch} \cdot \text{C}_6\text{H}_5}$ über⁸); im Liehte der

Uransalze wird sie zu Benzaldehyd oxydiert⁹). Die neutralen, löslichen Salze der Zimtsäure fällen Manganlösung (Unterschied von Atropasäure). Trennung von Zimtsäure und Benzoesäure¹⁰).

 $\label{eq:salze-interpolar} \begin{array}{lll} \textbf{Salze:}^{11} & C_6H_5\text{CH}: \text{CHCO}_2\text{NH}_4. & -C_6H_5\text{CH}: \text{CHCO}_2\text{NH}_4 + C_6H_5\text{CH}: \text{CHCOOH}. \\ -C_6H_4\text{CH}: \text{CHCOONa...,} \text{Hetol'', löslich in } H_2\text{O}. & -C_6H_5\text{CHCHCO}_2\text{Na} + C_6H_5\text{CHCHCOODH}. \\ -C_6H_5\text{CHCHCO}_2\text{K}. & -(C_6H_5\text{CHCHCO}_2)_2\text{Mg} + 3 \text{ H}_2\text{O}. & -(C_6H_5\text{CHCHCO}_2)_2\text{Ca} + 3 \text{ H}_2\text{O}. \\ \text{in } H_2\text{O wenig lösliche Nadeln.} & -(C_6H_5\text{CHCHCO}_2)_2\text{Sr} + 4 \text{ H}_2\text{O}. & -(C_6H_5\text{CHCHCO}_2)_2\text{Ba} \\ +2 \text{ H}_2\text{O}. & -(C_6H_5\text{CHCHCO}_2)_2\text{Zn} + 2 \text{ H}_2\text{O}. & -(C_6H_5\text{CHCHCO}_2)_2\text{Cd} + 2 \text{ H}_2\text{O}. & -\text{Hg-Salze} \\ \text{wirken auf Zimtsäure nicht ein}^{12}). & -(C_6H_5\text{CHCHCO}_2)_4\text{Th}. & -(C_6H_5\text{CHCHCO}_2)_2\text{Pb}. & -(C_6H_5\text{CHCHCO}_2)_2\text{Mn} + 4 \text{ H}_2\text{O}. & -(C_6H_5\text{CHCHCO}_2)_2\text{Cu} + \text{x} \cdot \text{Cu}(\text{OH})_2. & -\text{Cber Bruein-salze siehe stereoisomere Zimtsäuren (Erlenmeyer).} & \text{Additionsprodukte der Zimtsäure}^{13}). \\ & -\text{Verbindung mit Kakodyl}: C_6H_5\text{CHCHCOOH} + (\text{CH}_3)_2\text{As}: \text{O} \cdot \text{OH}, \text{ in Alkohol lösliche} \\ \text{Prismen.} \end{array}$

Derivate der Zimtsäure:

Methylester.

Mol.-Gewicht 162,10.

Zusammensetzung: 74,03°, C, 6,23°, H, 19,74% O.

 $\mathrm{C_{10}H_{10}O_2} = \mathrm{C_6H_5CH} : \mathrm{CHCO_2CH_3}.$

1) Brühl, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 2907 [1896].

- 2) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 276 [1889]. Schaller, Zeitschr. f. physikal. Chemie 25, 497 [1898].
 - 3) Bruno u. Gorni, Atti della Accademia dei Lincei [5] 8, I, 462 [1899].

4) Michael, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 3660 [1901].

⁵) Erdmann, Annalen d. Chemie **316**, 180 [1883].

- ⁶) Kailan, Monatshefte d. Chemie 28, 1137, 1163 [1907]. Sudborough u. Lloyd, Journ. Chem. Soc. London 23, 91 [1898].
 - 7) Posner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 4305 [1903].
 - 8) Riiber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 2908 [1902].

9) Jorissen, Chem. Centralbl. 1901, 1, 136.

- ¹⁰) Thoms, Archiv d. Pharmazie 237, 279 [1899].
- Kopp, Jahresber. d. Chemie 1861, 418. Carrick, Journ. f. prakt. Chemie [2] 45, 514
 [1892]. Perkin, Jahresber. d. Chemie 1877, 789.

12) Biilmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 2571 [1902].

¹³) Hoogewerff u. van Dorp, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 18, 213 [1899]; 21, 349 [1902]. Vorkommen: In den Blättern¹) und Wurzelstöcken²) von Alpinia malaccensis; im Öl der Wartarafrüchte³); Zimtsäurcester kommen ferner vor als Tannolharze in Pflanzen⁴), in Thea chinensis⁵), in Erythroxylon loca⁶), in Scrophularia nodosa⁷) und im ätherischen Öl von Kaempferia Galanga⁸).

Darstellung: Aus Zimtsäure durch alkoholische Salzsäure9); aus Zimtsäure und

Chlorkohlensäureester bei Pyridingegenwart¹⁰).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 36°. Siedep. 259 bis 260°; 256° bei 745 mm. Spez. Gew. 1,0415 bei 36°/0°. Ausdehnung $V_1=1+0.0_375009$ (t—36) +0.0510053 (t—36)² $+0.0_948165$ (t—36)³. Molekulare Verbrennungswärme 1213,6 Cal. Brechungsvermögen 11). Verseifung durch Alkali ergibt die Komponenten. HNO3 wirkt unter Bildung von o- und p-Nitroestern ein 12). Verhalten gegen organische Magnesium verbindungen 13).

Äthylester.

Mol.-Gewicht 176,12.

Zusammensetzung: 74,95% C, 6,88% H, 18,17% O.

$$C_{11}H_{12}O_2 = C_6H_5CH: CHCO_2C_2H_\delta.$$

Vorkommen: In kleiner Menge im flüssigen Storax 14).

Darstellung: Aus der Säure durch alkoholische HCl (Kailan); entsteht ferner bei der Destillation des Kupfersalzes des Benzylidenoxalessigsäuremonoäthylesters 15).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 12°. Siedep. 271°; 226° bei 250 mm. Spez. Gew. 1,0662 bei 0°; 1,0546 bei 15°. Brechungsvermögen 1,55216. — Elektrische Leitfähigkeit 16 l. Ausdehnung V₁ = 1 + 0,0₃807 t + 0,0₆80135 t² + 0,0₈11530 t³. — Dielektrizitätskonstante 17 l. Verseifung ergibt die Komponenten. Verbindet sich mit Natriumacetessigester zu $\rm C_9H_7O_2C_2H_5+2\,C_4H_4O_3(C_2H_5)Na$; beim Erhitzen mit Alkohol entsteht der Ester $\rm C_{13}H_{11}O_4C_2H_5$.

Phenylester C_6H_5 CHCHCO $_2C_6H_5$. Schmelzp. 72,5°. Siedep. 205—207° bei 15 mm. Wird dargestellt aus Phenol und Zimtsäurechlorid 18) oder aus Phenol und Zimtsäure durch Einwirkung von P_2O_5 in Chloroformlösung 19). Zerfällt bei der Destillation in Stilben

 $C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot C_6H_5$ und CO_2 .

Phenylpropylester C_6H_5 CHCHCO $_2$ CH $_2$ CH $_2$ CH $_2$ C $_6$ H $_5$. Kommt im Storax 20) vor und im Xanthorrhoeaharzöl 21). Öl, nicht unzersetzt destillierbar. Bildet sich bei der Reduktion einer alkoholischen Lösung von Styracindibromid mit Zink und Schwefelsäure 20). — Brom führt in Styracindibromid über C_6H_5 CHCHCO $_2$ CH $_2$ (CHBr) $_2$ C $_6$ H $_5$.

m-Kresylester $\rm C_6H_5CHCHCO_2C_6H_4CH_3$. Krystalle vom Schmelzp. 65° $^{22})$. ,,Heto-kresol"; wird als Streupulver verwendet.

2) Schimmel & Co., Chem. Centralbl. 1899, I, 1043.

3) Bericht d. Firma Schimmel & Co 1900, I, 50; 1901, I, 62.

Tschirch, Archiv d. Pharmazie 245, 380 [1907].
Weppen, Archiv d. Pharmazie 202, 9 [1874].

6) Frankfeld, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 133 [1889].

7) Koch, Archiv d. Pharmazic 233, 48 [1895].

8) v. Romburgh, Kon. Acad. van Wet. Amsterdam 1902, S. 618.

9) Kailan, Monatshefte f. Chemie 28, 1137 [1907].

Herzog, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 2557 [1909].
 Brühl, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 2907 [1896].

Wahl, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 132, 695 [1901].
 Kohler u. Heritage, Amer. Chem. Journ. 33, 21 [1905].

14) v. Miller, Annalen d. Chemie 188, 184 [1877]; 189, 338 [1877].
15) W. Wislicenus u. Jensen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 3449 [1892].

¹⁶) Bartoli, Gazzetta chimica ital. [2] **24**, 164 [1895].

Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 311 [1897].
 Anschütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1945 [1885].

19) Bakunin, Gazzetta chimica ital. [2] 30, 357 [1900].

20) v. Miller, Annalen d. Chemie 188, 184 [1877]; 189, 353 [1877]; Archiv d. Pharmazie 220, 648 [1882].

²¹) Hildehrand, Archiv d. Pharmazie 234, 703 [1896].

²²) Kalle & Co., D. R. P. 99 567; Chem. Centralbl. 1899, I, 461.

¹⁾ v. Romburgh, Kon. Acad. van Wet. Amsterdam 1900, S. 445.

p-Kresylester $C_6H_5CHCHCO_2C_6H_4CH_3^{-1}$). Schmelzp. 100—101°. Siedep. 230° bei 15 mm.

Thymylester $C_6H_5CHCHCO_2C_{10}H_{13}$ 1)2). Schmelzp. 74°. Siedep. 239—240° bei 15 mm. Breuzeatechinester $(C_6H_5CHCHCO_2)_2C_6H_4$ 3). Schmelzp. 129°. Krystalle aus Alkohol.

 $\label{eq:Guajoeolester} $$ Guajoeolester $C_6H_5CHCIICO_2C_6H_4OCH_3. $$ (,,Styracol.") Nadeln. Schmelzp. 130°; löslich in Alkohol und Chloroform, unlöslich in H_2O und verdünnten Säuren. Darmdesinfiziens. Darstellung aus Zimtsäurechlorid oder -anhydrid und Guajacol4).$

Eugenolester C₆H₅CHCHCO₂C₆H₃C₃H₅OCH₃ ⁵). Sehmelzp. 90°.

Benzylester.

Mol.-Gewicht 238,14.

Zusammensetzung: 80,62% C, 5,94% H, 13,44% O.

$$C_{16}H_{14}O_2 = C_6H_5CHCHCO_2CH_2C_6H_5$$
.

Vorkommen: Im Perubalsam⁶) und im Tolubalsam⁷).

Darstellung: Wird dargestellt aus zimtsaurem Alkali durch Benzylehlorid*).

Physikalische und chemische Eigenschaften; Prismen vom Schmelzp. 39°. Im Vakuum unzersetzt destillierbar. Verseifbar in seine Komponenten. Verwendung gegen Scabies.

Styrylester (Styraein).

Mol.-Gewicht 264,16.

Zusammensetzung: 81,77% C, 6,12% H, 12,11% O.

$$C_{18}H_{16}O_2 = C_6H_5CHCHCO_2CH_2CHCHC_6H_5$$
.

Vorkommen: Kommt vor im Storax⁹) und im Xanthorrhoeaharz¹⁰).

Darstellung: Wird aus filtriertem Storax dargestellt durch Auswaschen mit verdünnter NaOH und H₂O und Umkrystallisieren aus Alkohol¹¹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Nadeln oder Säulen. Schmelzpunkt 44°. Spez. Gew. 1,085 bei 16,5° (in unreinem, flüssigem Zustande), 1,1565 (in festem Zustande). Löslich in 3 T. heißem, in 20—22 T. kaltem Alkohol und in 3 T. Äther. Wird in Säure und Alkohol zurückverseift. Addiert Cl oder Br.

Naphtylester C₆H₅CHCHCO₂C₁₀H₇ ¹²). Schmelzp. 101-102°.

Menthylester C_6H_5 CHCHCO $_2C_{10}H_{19}$ ¹³). Gelbliches Öl. Siedep. 230—233° bei 27 mm ¹⁴). [α] $_D^{20}=-76,95$ ° (für Benzol c = 9,90).

Bornylester C₆H₅CHCHCO₂C₁₀H₁₇. Aus Borneol und Zimtsäure durch HCl ¹⁴).

Öl; Siedep. 226—230° bei 27 mm.

Cholesterinester $C_6H_5CHCHCO_2C_{27}H_{43}$ ¹⁵). Tafeln vom Schmelzp. 149°. Koprosterinester $C_6H_5CHCHCO_2C_{27}H_{47}$ ¹⁵). Säulen vom Schmelzp. 169°.

1) Auschütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1946 [1885].

2) Kalle & Co., D. R. P. 107 230; Chem. Centralbl. 1900, I, 1086.

3) Hartmann u. Gattermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 3533 [1892].
4) Knoll & Co., D. R. P. 62176. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 3, 849.

⁵) Nencki u. v. Heyden, D. R. P. 68 111 [1891].

6) Delafontaine, Zeitschr. f. Chemie **1869**, 156. — Kraut, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft **2**, 180 [1869]. — Kachler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft **2**, 512 [1869]. — Tschirch, Pharmaz. Ztg. **1899**, 77; Archiv d. Pharmazie **232**, 70 [1894].

7) Busse, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 830 [1876]. — Tsehirch u. Ober-

länder, Archiv d. Pharmazie 232, 559 [1894].

8) Grimaux, Zeitschr. f. Chemie 1869, 157. — Kalle & Co., D. R. P. 127 649 [1900].
 — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 6, 1234.

 v. Miller, Annalen d. Chemie 188, 200 [1877]; Archiv d. Pharmazic 220, 648 [1882]. — Laubenheimer, Annalen d. Chemie 164, 289 [1872].

10) Hildebrand, Archiv d. Pharmazie 234, 703 [1896].

11) v. Miller, Annalen d. Chemie 189, 353 [1877].

Anschütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1946 [1885].
 Cohen u. Whiteley, Journ. Chem. Soc. London 29, 1308 [1901].

14) Hilditch, Proc. Chem. Soc. London 23, 287 [1907]. — Rupe, Annalen d. Chemic 369, 311 [1909].

15) Bondzynski u. Humnicki, Zeitschr. f. physiol. Chemie 22, 403 [1896/97].

Zimtsäurechlorid, Cinnamylchlorid C₆H₅CHCHCOC1. Schmelzp. 35—36°. Siedep. 154° bei 25 mm; 136—137° bei 15 mm¹). Nicht unzersetzt flüchtig. Wird dargestellt aus der Säure und PCl₅ oder PCl₃²).

Cyauid C₅H₅CHCHCOCN. Aus dem Chlorid und AgCN bei 100°2). Prismen aus Äther

vom Schmelzp. 114-115°.

Anhydrid (C6H5CHCHCO) O3). Aus Zimtsäure und Essigsäureanhydrid 1). Schmelzp. 135°. Benzoezimtsäureanhydrid $C_6H_5CO \cdot O_2CCHCHC_6H_5$. Öl; spez. Gew. 1,184 bei 23°. Wird dargestellt aus Benzoylchlorid und zimtsaurem Natrium³).

Zimtsäureamid C₆H₅CHCHCONH₂ 4). Aus dem Chlorid und Ammoniak 5). Blätter

aus H₂O; Schmelzp. 147°; 144°. Löslich in Alkohol. Von hypnotischer Wirkung.

Allylamid C₆H₅CHCHCONHC₃H₅. Aus Zimtsäure und Allylsenföl durch 12 stündiges Erhitzeu auf 120-125°6). Schmelzp. 90-91°. Siedep. 223-224° bei 14 mm.

Nitril C5H5CHCHCN. Aus dem Amid durch PCl5 5); aus der Säure und Bleirhodanid?). Schmelzp. 11°, 20,5°; Siedep. 254-255°; 134-135° bei 13 mm 8). Toxische Wirkung 9).

Zimthydroxamsäure C₆H₅CHCHCONHOH. Aus Zimtsäure und Hydroxylamin 10) oder aus Zimtsäureester durch NH₄OCl und CH₃ONa ¹¹). Tafeln aus Chloroform. Schmelzp. 111,5°. Löslich in Alkohol, Äther und heißem H₂O.

Cinnamoylglyein C₆H₅CHCHCO · HNCH₂COOH. Das Nitril wird dargestellt aus Aminoacetonitril, Zimtsäurechlorid und NaOH, daraus durch alkoholische HCl der Äthylester, welcher durch warmes Alkali verseift wird 12); aus Zimtsäurechlorid und Glycin in alkalischer Lösung 13); bildet sich ferner aus Phenylvaleriansäure oder Phenylpropionsäure durch den tierischen Organismus 14); findet sich nach subcutaner Injektion von zimtsaurem Ammonium im Hunde- oder Katzenharn 15). Isolierung aus dem Harn 16). Blättehen oder Nadeln aus Wasser. Schmelzp. 193°; 197° (korr.)17). Löslich in Alkohol oder Essigäther, weniger in Ather, Benzol, Chloroform. Reagiert sauer und bildet Salze. Das Natriumsalz (subcutan injiziert) wird durch den Tierorganismus nicht verändert 15).

Substitutionsprodukte der Zimtsäure: o-Fluorzimtsäure C₈H₄FlCH: CHCOOH 18). In Alkohol lösliche Nadeln.

Chlorzimtsäuren C₆H₄ClCH: CHCOOH.

o-Chlorzimtsäure. Aus o-Diazozimtsäurenitrat durch rauchende Chlorwasserstoffsäure¹⁹). Krystalle aus Alkohol. Schmelzp. 200°; 205°. Löslich in Alkohol und Äther. Umlagerung in allo-o-Chlorzimtsäure durch ultraviolettes Licht 20).

m-Chlorzimtsäure. Aus m-Aminozimtsäure 19). Tafeln aus H₂O. Schmelzp. 176°.

Löslich in Alkohol und Äther.

p-Chlorzimtsäure. Aus p-Diazozimtsäurenitrat durch rauchende Chlorwasserstoffsäure. Schmelzp. 240-242°. Löslich in Alkohol.

 α -Chlorzimtsäure (Phenyl- α -Chloracrylsäure) C_6H_5CH : CClCOOH. Aus Phenylchlormilchsäure²¹); durch Oxydation des entsprechenden Aldehyds durch Chromsäure²²);

1) Michael n. Smith, Amer. Chem. Journ. 39, 16 [1908].

2) Claisen u. Antweiler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 2124 [1880]. -Liehermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 3372 [1888].

3) Gerhardt, Annalen d. Chemie 87, 76 [1853].

4) Autenrieth, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 186 [1901].

5) Rossum, Zeitschr. f. Chemie 1866, 362.

⁵) Kay, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 2850 [1893]. 7) Krüß, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 1768 [1884]. 8) Conduché, Annales de chim. et de Phys. [8] 13, 5-90 [1908].

9) Fiquet, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 130, 942 [1900].

¹⁰) Rostoski, Annalen d. Chemie **178**, 214 [1875].

II) Thiele u. Pickard, Annalen d. Chemie 309, 194 [1899].

12) Klages, Journ. f. prakt. Chemie [2] 65, 188 [1902].
13) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 5, 303 [1908].
14) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 5, 173 [1908]; 6, 203, 221 [1909].

15) Dakin, Journ of biol. Chemistry 5, 413 [1909]. 18) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 6, 203 [1909].

17) E. Fischer n. Blank, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 354, 1 [1907].

- Grieß, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 961 [1885].
 Gahriel u. Herzberg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2037 [1883].
 Stoermer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 44, 657 [1911].
- ²¹) Forrer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 851 [1883].

²²) Naar, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 249 [1891].

aus Benzaldehyd, chloressigsaurem Natrium und Essigsäureanhydrid1); aus Zimtsäurediehlorid durch Alkali²). Nadeln. Schmelzp. 138—139°. Löslich in Alkohol und Äther. Derivate 3).

3-Chlorzimtsäure (Phenyl-β-Chloracrylsäure) C₆H₅CCl: CHCOOH. Aus Phenylpropiolsäure C6H5 · C : C · COOH in Eisessig durch HCl-Gas+). Blättehen aus H2O. Schmelzp. 132,5° (114°) 5). Löslich in Alkohol und Äther.

Dichlorzimtsäure C6H5CCl: CClCOOH. Durch Einleiten von Chlor in gekühlte Chloroformlösung von Phenylpropiolsäure 6). Blättehen aus Ligroin vom Schmelzp. 120 bis 121°. Löslich in Alkohol und Äther.

Bromzimtsäuren C₆H₄BrCH: CHCOOH.

o-Bromzimtsäure. Entsteht beim Erwärmen von o-Diazozimtsäurenitrat mit Bromwasserstoffsäure?). Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 212—212,5°. Löslich in Alkohol und Ather und Eisessig.

m-Bromzimtsänre. Aus m-Diazozimtsäurenitrat: ferner aus m-Brombenzaldehyd, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat⁸). Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 178—179°. Löslich in organischen Lösungsmitteln.

p-Bromzimtsäure. Aus p-Diazozimtsäure durch HBr 9). Nadeln aus Alkohol.

Schmelzp, 251—253°.

λ-Bromzimtsäure (Phenyl-λ-bromacrylsäure) C₆H₅CH : CBrCOOH. Nadeln aus H₂O. Schmelzp. 130—131°. Löslich in Alkohol, wenig in Äther¹⁰). Aus Zimmtsäuredibromid durch Alkahi 11); aus Phenyldibrompropionsäure durch alkoholisches Kali 12). Spaltung der Säure durch Strychnin 13).

3-Bromzimtsäure (Phenyl-β-bromacrylsäure) C₆H₅CBr : CHCOOH. Aus Allo-βbromzimtsäure bei 164° 14); aus Zimtsäuredibromid 15). Würfel vom Schmelzp. 134—135°.

Dibromzimtsäuren C₆H₅CBr: CBrCOOH. Aus Phenylpropiolsäure und Brom in Chloroformlösung 16). α -Säure, Tafeln vom Schmelzp. 139°. — β -Säure, Prismen vom Schmelzpunkt 100°.

Jodzimtsänren C₆H₄JCH: CHCOOH.

o-Jodzimtsäure. Aus o-Diazozimtsäurenitrat durch Kochen mit Jodwasserstoffsäure¹⁷). Schmelzp. 212—214° (aus verdünntem Alkohol).

m-Jodzimtsäure. Aus m-Aminozimtsäure 17). Schmelzp. 181—182°. Löslich in heißem Alkohol.

p-Jodzimtsäure. Aus p-Aminozimtsäure¹⁷). Zersetzungsp. 255°

β-Jodzimtsäure C₆H₅CJ: CHCOOH vom Schmelzp. 127—129°. Aus Phenylpropiolsäure und konz. JH bei 0°18). Blätter, löslich in Alkohol, Äther, Benzol.

3-Jodzimtsäure C₆H₅CJ: CHCOOH vom Schmelzp. 160—162°. Aus dem Pyridinsalz der Zimtsäure¹⁹). Nadeln aus Benzol; löslich in Alkohol und Äther.

- 1) Plöchl, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 15, 1945 [1882].
- 2) Sudhorough u. James, Proc. Chem. Soc. London 21, 86 [1905].
- 3) Sudborough u. James, Journ. Chem. Soc. London 89, 105 [1906].
- 4) Michael u. Pendleton, Journ. f. prakt. Chemie [2] 40, 65 [1889].

5) Haushofer, Jahresber. d. Chemie 1882, 364.

- 6) Nissen, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 25, 2665 [1892]. 7) Gabriel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2295 [1882].
- 8) v. Miller u. Rohde, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 1890 [1890].
- 9) Gabriel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2301 [1882].

10) Baucke, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 15, 130 [1896].

11) Michael u. Garner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 900 [1903]. — Sudborough u. Thompson, Proc. Chem. Soc. London 19, 106 [1903]; Journ. Chem. Soc. London 83, 666 [1903].

12) Glaser, Annalen d. Chemie 143, 330 [1867]. — Stockmeyer, Diss. 1883, S. 52. — Kinnicutt, Amer. Chem. Journ. 4, 26 [1882/83]; 5, 385 [1883/84].

13) James u. Sudborough, Journ. Chem. Soc. London 95, 1538 [1909].

14) Erlenmeyer, Annalen d. Chemie 287, 24 [1895].

15) Sudborough u. Thompson, Journ. Chem. Soc. London 83, 1153 [1903].

16) Roser u. Haselhoff, Annalen d. Chemie 247, 139 [1888]. — Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2477 [1898].

¹⁷) Gabriel u. Herzberg, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 16, 2037 [1883].

18) Michael, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 3659 [1901].

19) Ortolera, Gazzetta chimica ital. 29, I, 506 [1909].

Dijodzimtsäure $C_6H_5CJ:CJCOOH$. Aus Phenylpropiolsäure durch Eisenjodür und Jod in CS_2 -Lösung¹). Tafeln aus CS_2 vom Schmelzp. 171°. Löslich in Alkohol.

Nitrozimtsäuren C₆H₄NO₂CH : CHCOOH.

o-Nitrozimtsäure wird dargestellt aus Zimtsäure durch Salpetersäure²); ferner aus dem Äthylester durch Nitrierung³) oder aus Nitrobenzylidenaceton durch unterchlorigsaures Alkali⁴); bildet sich aus o-Nitrobenzaldehyd durch Essigsäureanhydrid und Natriumacetat⁵); aus dem Nitrozimtsäureäthylester durch Verseifung⁶). Trennung der o- von der p-Verbindung durch Chlorwasserstoffgas⁷). Geht per os eingenommen in den Hundeharn nicht als Indoxyl⁸). Schmelzp. 237°, 240° (Baeyer). Teilweise sublimierbar; schwer löslich in Alkohol, unlöslich in H₂O. Chromsäuregemisch oxydiert zu o-Nitrobenzoesäure. Die konz. H₂SO₄-Lösung der Säure färbt sich beim Stehen blau (charakteristisch). Durch Elektrolyse entsteht in schwefelsaurer Lösung 6-Amino-3-oxy-zimtsäure. Verbindet sich schwer mit Brom; das Dibromid steht in Beziehung zum Indigo. — Salze (Beilstein und Kuhlberg).

m-Nitrozimtsäure. Aus m-Nitrobenzaldehyd durch Erwärmen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat⁹) oder aus m-Nitrobenzaldehyd und Malonsäure bei Gegenwart von alkoholischem Ammoniak¹⁰). Nadeln vom Schmelzp. 196—197°. Oxydation er-

gibt m-Nitrobenzoesäure.

p-Nitrozimtsäure. Darstellung s. o-Säure; ferner aus p-Nitrobenzaldehyd und Malonsäure 10) oder Essigsäureanbydrid und Natriumacetat bei 180° 11). Prismen aus Alkohol; Schmelzpunkt $285-286^{\circ}$. Schwer löslich in heißem Alkohol, Äther und $\mathrm{H}_2\mathrm{O}$, unlöslich in Ligroin. Oxydation liefert p-Nitrobenzoesäure. Elektrolytische Reduktion 12).

Aminozimtsäuren C₆H₄NH₂CH: CHCOOH.

o-Aminozimtsäure. Aus o-Nitrozimtsäure und Ferrosulfat in ammoniakalischer Lösung¹³); aus dem Äthylester durch alkoholisches Kali¹⁴). — o-Aminozimtsäure ruft im Hundeorganismus keine Vermehrung des Indoxyls hervor¹⁵). — Nadeln vom Schmelzp. 158 bis 159° unter Gasentwicklung. Löslich in Alkohol, Äther und heißem H₂O. Die Lösungen fluoreszieren blaugrün. Liefert zwei isomere Nitrozimtsäuren durch KNO₃ + H₂SO₄.

m-Aminozimtsäure. Aus m-Nitrozimtsäure durch $FeSO_4$ in ammoniakalischer Lösung ¹⁶). Nadeln vom Schmelzp. 180—181°. Löslich in Alkohol, Äther und heißem H_2O .

p-Aminoziutsäure. Aus p-Nitrozimtsäure durch ${\rm FeSO_4}$ in ammoniakalischer Lösung 9) oder aus dem Nitroäthylester durch Reduktion 17). Nadeln vom Schmelzp. 175 bis 176° unter Gasentwicklung. Löslich in Alkohol, Äther und heißem ${\rm H_2O}$.

a-Aminozimtsäure $C_6H_5CH:CNH_2COOH.$ Derivate: a - Acetaminozimtsäure $C_6H_5CHCNH(COCH_3)COOH+2H_2O^{-18})$ und a - Benzoylaminozimtsäure $C_6H_5CHCNH(COC_6H_5)COOH^{-19})$.

1) Liebermann u. Sachse, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 4113 [1891]. Peratoner, Gazzetta chimica ital. 22, II, 77 [1892].

2) Beilstein u. Kuhlberg, Annalen d. Chemie 163, 126 [1872].

3) Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 1, 125.

4) Höchster Farbwerke, D. R. P. 21162. — Friedländer, Fortschritted. Teerfabrikation 1, 29.

⁵) Gabriel u. Meyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 830 [1881].

6) Müller, Annalen d. Chemie **212**, 128 [1882]. — Drewsen, Annalen d. Chemie **212**, 151 [1882]. — Fischer u. Kuzel, Annalen d. Chemie **221**, 265 [1883].

7) Morgan, Jahresber. d. Chemie 1877, 788.

8) Hoppe-Seyler, Zeitschr. f. physiol. Chemie 8, 79 [1883].

9) Schiff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 1782 [1878]. — Tiemann u. Oppermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 2060 [1880]. — Posner, Journ. f. prakt. Chemie [2] 82, 425 [1910].

10) Knoevenagel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2610 [1898].

11) Alway u. Bonner, Amer. Chem. Journ. 32, 392 [1904]. — Posner, Journ. f. prakt. Chemie [2] 82, 425 [1910].

12) Marie, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 140, 1248 [1905].

13) Gabriel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2294 [1882]. — Fischer u. Kuzel, Annalen d. Chemie 221, 266 [1883]. — Friedläuder u. Lazarus, Annalen d. Chemie 229, 241 [1885]. — Posner, Journ. f. prakt. Chemie [2] 82, 425 [1910].

¹⁴) Friedländer u. Weinberg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 1422 [1882].

15) Hoppe-Seyler, Zeitschr. f. physiol. Chemie 8, 79 [1883].

16) Gabriel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2038 [1883].

¹⁷) Miller u. Kinkelin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 3234 [1885].

18) Erlenmeyer, Annalen d. Chemie 284, 47 [1895].

¹⁹) Erlenmeyer, Annalen d. Chemie 275, 8 [1893]. — Plöchl, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2815 [1883].

 β -Aminozimtsäure $C_6H_5CNH_2$: CHCOOH. Existiert als Diäthylaminozimtsäureäthylester¹); Öl; Siedep. 183° bei 14 mm.

o-Hydrazinzimtsäure C₆H₄NH₂NHCH: CHCOOH. Aus sulfohydrazinzimtsaurem

Natrium²). Schmelzp, 171°. Löslich in heißer Essigsäure.

Thiolzimtsäure $C_6H_5CH:CHCOSH$. Aus Cinnamylchloird und Bleimercaptid $Pb(SC_2H_6)_2$ entsteht der Äthylester (Siedep. über 250° unter teilweiser Zersetzung), aus diesem wird das Kaliumsalz der Säure durch Kochen mit alkoholischem KHS gebildet³). $C_6H_5CH:CHCOSK$, Warzen.

Sulfozimtsäuren C₆H₄SO₃HCH: CHCOOH.

Durch Einwirkung von SO₃ oder rauchender H₂SO₄ auf Zimtsäure entstehen m- und p-Säure⁴).

 \mathfrak{w} -Sulfozimtsäure (+ 3 \mathfrak{H}_2O ?). Aus \mathfrak{m} -benzaldehydsulfonsaurem Natrium durch längeres Kochen mit Essigsäureanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat \mathfrak{s}). Zersetzungspunkt $\mathfrak{s}O^{\circ}(?)$.

p-Sulfozimtsäure (+ 5 H₂O). Aus gepulverter Zimtsäure durch rauchende Schwefelsäure⁶). Prismen. Kalischmelze führt in p-Oxybenzoesäure über.

Maleinoide Formen der Zimtsäure: 7)

I. Isozimtsäure.

 $C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot COOH$.

Vom Schmelzp. 42° (Erlenmeyer).

Darstellung: Aus β-Bromzimtsäure durch Zinkstaub und Alkohol⁸); durch Reduktion von α- oder β-Allobromzimtsäure, sowie durch Umlagerung der Allozimtsäure⁹). Schmelzp. 36—37° (Michael); 37—38° bzw. 42° (Erlenmeyer). Löslich in Eisessig. Die Säure geht leicht in die bei 58° schmelzende Isozimtsäure und bei längerem Stehen in die Allozimtsäure über; durch Erhitzen bildet sie sich aus diesen¹⁰). Kaliumpermanganat oxydiert zu Benzaldehyd. Die Salze gehen nicht in die der Allozimtsäure über; über die Bariumsalze erfolgt die Trennung der nebeneinander entstehenden Säuren (Michael). — $(C_6H_5CHCHCO_2)_2Ca$, löslich in Aceton und H_2O . — $(C_6H_6CHCHCO_2)_2Sr + 2H_2O$. — $(C_6H_5CHCHCO_2)_2Ba + 2H_2O$. — $(C_6H_5CHCHCO_2)_2Cd$, Prismen; Schmelzp. 125—135°. — $(C_6H_5CHCHCO_2)_2Mn + 3H_2O$. — Anilinsalz, Schmelzp. 70—71°.

II. Isozimtsäure.

 $C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot COOH.$

Vom Schmelzp. 58° (Liebermann).

Vorkommen: In den Blättern der Cocapflanze und im Storax¹¹).

1) Ruhemann u. Cumington, Journ. Chem. Soc. London 75, 956 [1899].

2) E. Fischer, Tafel u. Kuzel, Annalen d. Chemie 221, 276 [1883]; 227, 309 [1885].

3) Engelhardt u. Latschinow, Zeitschr. f. Chemie 1868, 359.

 Marchand, Journ. f. prakt. Chemie 16, 60 [1839]. — Herzog, Journ. f. prakt. Chemie 29, 51 [1843]. — Rudnew, Annalen d. Chemie 173, 8 [1874].

6) Kafka, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 796 [1891].

6) Moore, Journ. Amer. Chem. Soc. 25, 622 [1903].

7) Biilmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 1443 [1909]. — Paal u. Hartmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 3930 [1909]. — Liebermann u. Trucksäß, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 4659 [1909]. — Biilmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 43, 568 [1910]. — Fock, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 43, 4527 [1909]. — Stobbe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 43, 504 [1910].

8) Erlenmeyer sen., Annalen d. Chemie 287, 1 [1895]. — Erlenmeyer jun., Berichte d.

Dautsch. chem. Gesellschaft 37, 3361 [1904].

9) Michael, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 3648 [1901]; 36, 900 [1903]. — Erlenmeyer jun., Barkow u. Herz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 653 [1907]. — Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 4659 [1909]. — Liebermann u. Trucksäß, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 43, 411 [1910].

10) Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 1027 [1909].

11) Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 141 [1890]; 36, 176 [1903].

Bildung: Aus dem bei 151° schmelzenden Brucinsalz der Allozimtsäure in abs. alkoholischer Lösung¹); aus Allozimtsäure mittels ZnBr₂ in Alkohol²); als Zwischenprodukt bei der Reduktion der Phenylpropiolsäure (Paal); aus Zimtsäure durch Bestrahlung mit ultraviolettem Licht³).

Darstellung: Aus Storax; wird von der Zimtsäure durch Ligroin und Darstellung

des Calciumsalzes (das Salz der Zimtsäure ist in H₂O schwer löslich) getrennt.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. $58-59^\circ$. Siedep. 265° . Elektrisches Leitungsvermögen⁴). Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Ligroin. Geht beim Stehen teilweise in Allozimtsäure über; bei Erhitzen entsteht die bei 42° schmelzende Isosäure, in der Siedehitze Zimtsäure und Styrol, bei 260° mit H_2O und Jod ebenfalls Zimtsäure. Durch HCl entsteht Phenyl- β -chlorpropionsäure, durch Brom Phenyl- α - β -dibrompropionsäure. Natriumamalgam reduziert zu Hydrozimtsäure. KMnO₄ oxydiert zu Benzaldehyd. — $(C_6H_5CHCHCO_2)_2Ca + 3H_2O$, löslich in H_2O . $(C_6H_5CHCHCO_2)_2Ba + 2H_2O$. — $C_6H_5CHCHCO_2Ag$. — Anilinsalz $(C_6H_5CHCHCO_2H)_2NH_2C_6H_5$, Nadeln vom Schmelzp. 83° . — Methylester $C_6H_5CHCHCO_2CH_3$. Öl⁵).

III. Allozimtsäure.

$$C_6 \Pi_5 CH : CHCOOH = \frac{H - C - C_6 H_5}{H - C - COOH}^6$$
 (Liebermann).

Vorkommen: In den Blättern der Cocapflanze?).

Darstellung: Bildet sich beim Kochen von Phenylpropiolsäurehydrobromid mit Zinkfeile und Alkohol⁸); als Zwischenprodukt bei der Reduktion der Phenylpropiolsäure (Paal); beim Erhitzen von Benzalmalonsäure C₆H₅CH: C COOH auf 195°⁹); aus Isozimtsäure durch Umlagerung (Erlenmeyer); aus α- und β-Bromallozimtsäure durch Reduktion¹⁰). — Dargestellt und gereinigt wird die Säure über das Anilinsalz, welches aus den in H₂O löslichen Säuren der Nebenalkaloide des Cocains und Anilin erhalten wird¹¹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Tafeln oder Prismen aus Ligroin vom Schmelzp. 68°. Siedep, im abs. Vakuum 95°. Molekulare Verbrennungswärme 1047,6 Cal. Elektrisches Leitungsvermögen 12). In Ligroin schwerer löslich als Isozimtsäure; in Aceton löslich. Geht beim Erhitzen in die bei $42\,^{\circ}$ schmelzende Isosäure über. Durch Einwirkung konz. $\rm H_2SO_4$ entsteht Zimtsäure neben einem Harze. $\rm KMnO_4$ wirkt unter Benzoesäure-und Oxalsäurebildung auf die Säure ein, auf den Methylester unter Bildung von Phenylglycerinsäure (Schmelzp. 121°). Beim Stehen mit Phenol (Gegenwart von konz. $\rm H_2SO_4$ und Eisessig) entstehen Oxydiphenylpropionsäure $\rm C_{15}H_{14}O_3$ und Phenylhydrocumarin $\rm C_{15}H_{12}O_2$. Wird zum Unterschied von Hydrozimtsäure durch Anilin gefällt.

Salze: $(C_6H_5CH:CHCO_2)_2Ca + 2H_2O$, Nadeln, Schmelzp. 90°. Löslich in H_2O . $(C_6H_5CHCHCO_2)_2Sr + 3H_2O$. — $(C_6H_5CHCHCO_2)_2Ba + 3H_2O$. — $(C_6H_5CHCHCO_2)_2Cd + 2H_2O$. — $(C_6H_5CHCHCO_2)_2Mn + 2H_2O$.

CHCHCOOAg. — Saures allozimtsaures Anilin $(C_6H_5CHCHCO_2H)_2NH_2C_6H_5$, Nadeln, Schmelzp. 83°. Unlöslich in Ligroin. — Saures allozimtsaures Toluidin $(C_6H_5CHCHCO_2H)_2$

Erlenmeyer jun., Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 2562, 3496 [1905]; 40, 653 [1907].

²⁾ Erlenmeyer jun., Berichte d. Deutsch. chcm. Gesellschaft 38, 837 [1905].

³⁾ Stoermer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 4865 [1909].
4) Ostwald, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 516 [1890].

⁵⁾ Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 513 [1890]; 23, 2515 [1890].
6) Riiber Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 2411 [1908]. — Bruniu, Gorni

⁶⁾ Riiber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 2411 [1908]. — Bruni u. Gorni, Atti della Accademia dei Lincei [5] 8, I, 463 [1899].

⁷⁾ Liehermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 2511 [1890].

⁸⁾ Liebermann u. Scholz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 950 [1892].

⁹⁾ Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 1572 [1893].

¹⁰⁾ Michael, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 3651 [1901]. — Erlenmeyer, Barkow u. Herz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 653 [1897].

¹¹⁾ Liehermaun, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 1102 [1891]; 23, 2510 [1890].

¹²⁾ Ostwald, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 1106 [1891].

 $\mathrm{NH_2C_6H_4CH_3}$, Nadeln, Schmelzp. 79—80°. — Additionsprodukte mit Phenylhydrazin und Tropin¹).

Allozimtsäuremethylester C_6H_5 CHCHCOOCH $_3$. Aus dem Silbersalz der Säure und Jodmethyl durch einstündiges Erhitzen im Rohr auf $100\,^{\circ}\,^2$); farbloses, lichtbrechendes Öl vom Siedep. $49\,^{\circ}$ bei 0.1 mm.

Allozimtsäure
dichlorid $C_9H_8O_2Cl_2$. Aus Allozimtsäure und Chlor in CS_2 -Lösung³). Zähes Öl.

Allozimtsäuredibromid $C_9H_8O_2Br_2$. Aus Allozimtsäure und Brom in CS_2 -Lösung unter Liehtabschluß³). Krystalle aus Ligroin vom Schmelzp. 52—53°.

Anhydrid ($C_6H_5CH:CHCO)_2O$. Aus Allozimtsäure und Essigsäureanhydrid durch Kochen³). Öl, welches durch Erhitzen in Zimtsäureanhydrid übergeht.

o-Chlorallozimtsäure $C_6H_4Cl\cdot CH: CH\cdot COOH$ aus o-Chlorzimtsäure durch ultraviolette Strahlen⁴). Schmelzp. 127° (aus H_2O).

a-Chloraliozimisäure C₆H₅CH: CCICOOH. Schmelzp. 111°5).

 $\beta\text{-Chlorallozimts\"{a}ure}$ $C_6H_5CCl:CHCOOH$. Nadeln aus verdünntem Alkohol vom Schmelzp. 142° 5).

 $\alpha\text{-Bromallozimts\"{a}ure}$ C_6H_5CH : CBrCOOH. Krystalle aus H_2O vom Schmelzpunkt $120\,^\circ$ 6).

 $\beta\text{-Bromallozimts\"{a}ure}$ (Phenylpropiols\"{a}urehydrobromid) (C_6H_5CBr : CHCOOH . Blättchen aus H_2O . Schmelzp. 159—160°7).

β-Jodallozimisäure C₆H₅CJ: CHCOOH. Schmelzp. 186—188°8).

¹⁾ Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 1106 [1891].

²⁾ Riiher, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 2411 [1908].

³⁾ Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 2040 [1894]: 24, 1107 [1891].

⁴⁾ Stoermer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 44. 657 [1911].
5) Michael u. Pendleton, Journ. f. prakt. Chemie [2] 40, 68 [1889]. — Sudborough u. James, Proc. Chem. Soc. London 21, 86 [1905].

⁶⁾ Michael u. Garner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft **36**, 900 [1903]. — Baucke, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas **15**, 130 [1896]. — James u. Sudborough, Journ. Chem. Soc. London **95**, 1538 [1909].

⁷⁾ Michael u. Browne, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 552 [1887]. — Lanser, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2477 [1899].

⁸⁾ Michael, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 3659 [1901].

C. Gesättigte, zweiwertige, einbasische Säuren (Oxysäuren).

Von

Max Dohrn und Albrecht Thiele-Berlin.

Salicylsäure, o-Oxybenzoesäure.

Mol.-Gewicht 138,06.

Zusammensetzung: 60,84% C, 4,39% H, 34,77% C.

 $C_7H_6O_3 = OH \cdot C_6H_4 \cdot COOH$.

$$\begin{array}{c} \text{CH} \\ \text{HC}_{5} \stackrel{4}{\overset{3}{\overset{}{\text{CH}}}} \\ \text{HC}^{6} \stackrel{2}{\overset{1}{\overset{}{\overset{}{\text{COOH}}}}} \end{array}$$

Vorkommen: Die Salicylsäure ist im Pflanzenreich äußerst verbreitet. Meist kommt sie in Derivaten wie Glykosiden oder Estern vor. Am häufigsten tritt sie in Form ihres Methylesters auf (s. dort). Sie kommt aher auch frei vor. In den Juccablättern und Blättern und Stengeln verschiedener Liliaceen¹), im Kraut von Spiraea Ulmaria²), in der Ipecacuanhawurzel²) und der Wurzel von Reseda odorata²), in dem Preßsaft von Vogelkirschen der Bretagne³), in Beeren und Trauben⁴). Als Glucosid findet sie sich in Violaceen, das durch Enzym in Methylester verwandelt wird⁵). Im Gummiharz der persischen Umbelliferen⁶), im Milchsaft von Dorema ammoniacum Don⁶). In den Blüten des roten Klee⁷).

Bildung: Bei der Oxydation von Salicylalkohol und Salicylaldehyd⁸). Bei Einleiten von salpetriger Säure in wässerige Lösung von o-Aminohenzoesäure⁹). Beim Schmelzen von Salicin¹⁰) und von Cumarin¹¹), von Indigo¹²). Bei Destillation von benzoesaurem Cu oder auch Erhitzen mit Wasser auf 180°¹³). Beim Einleiten von Kohlensäure in ein warmes Gemisch von Phenol und Natrium¹⁴). Bei Überleiten von Kohlensäure über Natriumphenolat

1) Griffiths, Chem. News 40, 59 [1889].

3) Jablin u. Gounet, Annales de Chim. analyt. appl. 8, 371 [1903].

4) Grimaldi, Staz. sperim. agr. ital. 38, 618 [1903].

5) Desmoulière, Journ. de Pharm. et de Chim. [6] 19, 121 [1904].

6) Tschirch, Die Harze. S. 342.

7) Balding Power u. Henry Salway, Journ. Chem. Soc. 91, 231 [1910].

Piria, Annalen d. Chemie 30, 165 [1839].
 Gerland, Annalen d. Chemie 86, 147 [1853].

- 10) Gerhardt, Annalen d. Chemie 45, 21 [1843].
- Delalande, Annalen d. Chemie 45, 336 [1843].
 Cahours, Annalen d. Chemie 52, 343 [1844].
 Ettling, Annalen d. Chemie 53, 83 [1845].

14) Kolhe u. Lautemann, Annalen d. Chemie 115, 201 [1860].

 ²⁾ Mandelin, Sitzungsber. d. Naturforscher-Gesellschaft Dorpat 1882, 400, 904; Diss. Dorpat [1881]. — Löwig u. Weidmann, Poggendorffs Annalen d. Physik u. Chemie 46, 83 [1837].

bei 180° 1), beim Destillieren von Diphenylcarbonat mit trocknem Natriumalkoholat oder gesehmolzenem Natronhydrat 2). Aus Gemiseh von Soda und Natriumphenolat durch Überleiten von Kohlenoxyd bei 200° 3). Aus o-Kresolsehwefelsäure mit alkoholischer Permanganatlösung 4). Durch Eintragen von Pottasche in eine 220° heiße Lösung von o-Kresol in sehr konz. Kalilauge bei Gegenwart von Cu 5). Aus Brombenzoesäure durch Erhitzen mit wässerigem Alkali auf 170° 6). Aus o-Chlorbenzoesäure und Piperidin und Cu-Pulver 7). Aus Benzoesäure im Sonnenlicht 8).

Darstellung: 1. Phenol wird in der äquivalenten Menge Natronhydratlösung zur Trockne verdampft und im Autoklaven mit Kohlensäure behandelt, anfangs unter Kühlung, später bei 120—130°9). Bei diesem Prozeß entsteht intermediär phenylkohlensaures Natrium: $C_6H_5ONa + CO_2 = C_6H_5O \cdot CO_2Na$, das sich während des Erhitzens in das isomere Natriumsalicylat umlagert: $C_6H_5O \cdot CO_2Na = OH \cdot C_6H_4 \cdot COONa$.

2. Gaultheriaöl wird mit starker Kalilauge unter Schütteln auf dem Wasserbad erwärmt, wobei der im Öl enthaltene Ester der Salieylsäure sieh umsetzt in Methylalkohol und salieylsaures Kalium. Aus der filtrierten Lösung wird mittels Salzsäure die Salieylsäure abgeschieden und durch Umkrystallisieren aus Wasser oder verdünntem Alkohol gereinigt.

 Ein Gemisch von Phenol und überschüssigem Kaliumcarbonat wird mit Kohlensäure im geschlossenen Gefäß auf 130—160° erhitzt 10).

Reinigung und Prüfung: Die Zinnsalze dienen zur Reinigung der Säuren¹¹). Die Säure soll sieh in Natriumcarbonat klar lösen, ohne Trübung. Reaktion mit Furfurol und konz. H₂SO₄ ¹²).

Nachweis: Die violette Eisenehloridreaktion ist in fast allen Fällen anwendhar. Man sehüttelt die angesäuerten Substanzen (Nahrungs- und Genußmittel) mit Chloroform oder besser Petroläther, verdunstet das Lösungsmittel und prüft den Rückstand mit FeCl₃ ¹³). Neben Gerbstoffen ¹⁴). Mit Toluol als Lösungsmittel ¹⁵), mit Kaliumäthylsulfat ¹⁶). Nachweis durch Umwandlung in Pikrinsäure mit HNO₃ ¹⁷), durch p-Diazonitrobenzol in saurer Lösung ¹⁸), durch colorimetrische Bestimmung mit Eisenalaun ¹⁹). Nachweis in Tomaten ²⁰), in Mileh ²¹), in Cerealien ²²), in Nahrungsmitteln ²³), in Wein ²⁴). Lösung von Zink und Salpeter-

3) M. Schröder, Annalen d. Chemie 221, 42 [1883].

5) Rudolph, Zeitschr. f. angew. Chemie 19, 384 [1906].

8) Ncuberg, Biochem. Zeitschr. 27, 271 [1910].

10) Marasse, D. R. P. 73 279, 78 708. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 3, 821; 4, 152; Afga, D. R. P. 76 441. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 4, 152.

¹¹) P. W. Hofmann, D. R. P. 65 131, 67 823. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 3, 826, 827.

12) Carletti, Chem. Centralbl. 1907, II, 438.

- 13) Weigert, Zeitschr. f. analyt. Chemie 19, 45 [1880]. Portele, Zeitschr. f. analyt. Chemie 20, 462 [1881].
- 14) Henri Taffe, Annales de Chim. analyt. appl. 7, 18 [1902]. Harry u. Mummery, The Analyst 30, 124 [1905]. Guarnieri, Staz. sperim. agr. ital. 38, 906 [1906].

15) Vitali, Bolletino chim. farmac. 45, 701 [1906].

16) Castellana, Gazzetta chimica ital. 36, I, 106 [1906].

17) Spica, Gazzetta chimica ital. 33, II, 482 [1902].
18) Riegler, Pharmaz. Centralhalle 41, 463 [1900].

- 19) Harvey, The Analyst 28, Jan. 1903.
- ²⁰) Dubois, Journ. Amer. Chem. Soc. 28, 1616 [1906]. Sa por etti, Bolletino chim. farmac. 42, 751 [1908]. Robin, Annales de Chim. analyt. appl. 14, 53 [1908].

²¹) Bochichio, Giornale della R. Soc. ital. d'Igiene 24, 291.

²²) Vinci, Arch. de Farmacol. sperim. 5, 179 [1906]. — Ducceschi, Jahresber. d. Tierchemie 34, 692 [1904].

²³) v. Genersich, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 16, 209 [1908].

¹⁾ Kolbe, Journ. f. prakt. Chemie [2] 10, 93 [1874]; D. R. P. 426. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 1, 229.

Hentschel, Journ. f. prakt. Chemie [2] 27, 41 [1883]; D. R. P. 24 151, 27 609, 28 985,
 172. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 1, 227, 230.

⁴⁾ Heymann u. Koenigs, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 19, 706 [1886].

⁶⁾ Heidenreich n. V. Meyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 2189 [1892].
7) Ullmann u. Kipper, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 2120 [1905].

⁹⁾ Schmitt, Journ. f. prakt. Chemie [2] 31, 410 [1885]; D. R. P. 29 939, 38 742; — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 2, 233—234.

²⁴) v. d. Heide u. Jakob, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 19, 137 [1909].

säure gibt noch mit einer Salicylsäurelösung 1:60 000 bei 30—40° ein beständiges Blauviolett, das heiß in Weißrot übergeht¹). Quantitative Bestimmung freier Säuren im Wismutsalicylat²). Im Harn fällt FeCl₃ zunächst die Phosphorsäure aus; weiterer Zusatz färbt violett³).

Bestimmung: Als Trihromphenol, das mit Wasserdampf destilliert wird⁴). Auf jodometrischem Wege⁵). Im Harn⁶) neben Benzoesäure und Hippursäure⁷), colorimetrisch⁸), auf optischem Wege⁹). Die zu untersuchenden Flüssigkeiten werden mit wenig starker Salzsäure sauer gemacht und 3 mal mit Chloroform ausgeschüttelt. Das Chloroform wird mehrmals mit Wasser gewaschen, mit n-Natronlauge alkalisch gemacht und 3 mal mit je 25 ccm Wasser geschüttelt. Die vereinigten wässerigen Auszüge werden mit Phosphorsäure angesäuert auf 100 ccm aufgefüllt und destilliert. In einem aliquoten Teil des Destillates wird Salicylsäure colorimetrisch bestimmt¹⁰). Harn¹¹) wird 6 Stunden mit konz. Salzsäure gekocht, die mit Natronlauge alkalisch gemachte Lösung zur Trockne verdampft und im Soxhlet mit Äther extrahiert. Der Rückstand wird in Wasser gelöst, mit Salzsäure versetzt und Äther extrahiert. Dieser Rückstand wird in Alkohol gelöst, mit konz. Baryt gefällt. Der Niederschlag wird mit barythaltigem Wasser, Alkohol und Äther gewaschen und aus verdünnter salzsaurer Lösung mit Äther extrahiert. Es hinterbleibt aus dem Äther reine Salicylsäure. Als Tribromphenolbrom ¹²).

Trennung von der Benzoesäure: Durch überschüssiges Bromwasser wird unlösliche Dibromsalicylsäure abgeschieden 13).

Trennung und Bestimmung neben Gaultheriaöl¹⁴): Dibromsalicylatmethode¹⁵).

Verwendung: Als Konservierungsmittel und zu medizinischen Zwecken.

Physiologische Eigenschaften: Die Salicylsäure hemmt das Wachstum höherer und niederer Pflanzen 16). Untersuchung an Bierwürze 17). Gärung des Mostes durch Zusatz von 30/00 verlangsamt, zugesetzte Hefe schon durch 10/00 in ihrer Gärwirkung gehindert 18). Schimmelpilzbildung wird nicht verhindert 19). Wachstum von Staphylokokken wird bis zum sechsten Tag durch 2,50/00 gehemmt 20). Mischung von Natriumsalicylat mit Zucker oder Kochsalz erhöht die entwicklungshemmende Wirkung 21). Gärkraft von Preßhefesaft durch 10/00 Zusatz geschädigt, durch 2—2,50/00 vernichtet 22). Hemmung der Hefegärung durch Aussaat von 0,10—0,150/00 Salicylsäure, von 0,10—0,250/00 23). 10/0 salicylsaures Magnesium hemmt die sauerstoffbindende Kraft der Fermente 24). Die Säure wirkt stark hemmend auf die

1) Curci, Arch. ital. de biol. 29, 234 [1898].

Harrison, Pharmac. Journ. [4] 29, 156 [1909].
 Blas, Zeitschr. f. analyt. Chemie 19, 105 [1880].

4) Elion, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 7, 211 [1888].

b) Messinger u. Vortmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 2755 [1890]. — Bougault, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 146, 1403 [1908].

6) Lagrange, Malys Jahresber. d. Tierchemie 36, 322 [1906].

7) Schulz, Mitteilungen d. landwirtschaftl. Inst. Breslau 3, 515 [1904/06].

8) Zeigan, Centralbl. f. innere Med. 24, 882 [1903].

9) Bonanni, Malys Jahresber. d. Tierchemie 29, 128 [1899].

10) Cassal, Chem. News 101, 289 [1910].

11) Bondzynski u. Humnicki, Anzeiger d. akadem. Wissensch. Krakau 1908, S. 841.

12) Autenrieth u. Beuttel, Annalen d. Chemie 248, 112 [1910].

13) Schaap, Zeitschr. f. analyt. Chemie 32, 107 [1893].

14) Gihbs, Journ. Amer. Chem. Soc. 30, 1465 [1906]; Chem. Centralbl. 1908, II, 1637.

¹⁵) Seidell, Journ. Amer. Chem. Soc. **31**, 1163 [1908].

16) Neuhauer, Journ. f. prakt. Chemie [2] 10, 40 [1875]. — Kolbe, Journ. f. prakt. Chemie 10, 107 [1875]. — Kolbe u. E. v. Meyer, Journ. f. prakt. Chemie 10, 89 [1875]; 11, 29 [1875];
12, 133 [1876]. — Kolbe, Journ. f. prakt. Chemie [2] 13, 106 [1876]. — Heckel, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 87, 613 [1878].

17) E. v. Meyer u. Kolbe, Journ. f. prakt. Chemic 12, 178 [1876]. — Hempel, Berichte

d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 1657 [1875].

18) Rohinet u. Pellet, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 94, 1322 [1882].

- ¹⁹) Kühne, Verhandlungen des naturhistorischen Vereins zu Heidelberg N. F., 1. Heft 3 [1878].
 - Christian, Hyg. Ruudschau 18, 1321 [1908].
 Ficker, Archiv f. Hyg. 69, 54 [1908].

²²) Duchaček, Biochem. Zeitschr. 18, 211 [1909].

²³) v. d. Heide u. Jakob, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 19, 137 [1909].

²⁴) Jacobson, Zeitschr. f. physiol. Chemie 16, 340 [1892].

diastatischen Fermente des Speichels in der Leber¹). Zusatz von 0,075-0,25% verzögert die Gerinnung der Milch um 50-60 Stunden2). 2,50/00 sofortige Blutgerinnung und Braunfärbung durch Hämatinbildung, 1,25% langsame Blutgerinnung und fast augenblickliche Braunfärbung, $0.5^{\circ}/_{00}$ Gerinnung erst nach längerer Zeit, Braunfärbung nach wenigen Minuten, 0.25 % Gerinnung auch nach 24 Stunden kaum wahrnehmbar, geringe Braunfärbung nach 24 Stunden3). Natriumsalicylat wirkt in alkalischer Lösung, mit Kohlensäure gesättigt, energisch zersetzungswidrig; ohne Kohlensäure nicht4). In vitro gibt Salicylsäure keine Verbindung mit Eiweiß, daher im Blut nicht in solcher Bindung vorhanden 5). Nach Verabreichung der Säure tritt bei Destillation des Blutes die FeCla-Reaktion erst nach Salzsäurezusatz auf 5). Nach Fütterung mit Natriumsalicylat keine freie Salicylsäure im Blut, da im normalen Blut nicht genügend Kohlensäure vorhanden ist, um die Säure frei zu machen 6). Durch die Tätigkeit der Zellelemente und Fermente wird die Säure in den Geweben frei?). Geschwindigkeit der Verdauung nicht merklich beeinflußt, gemessen an der gleichbleibenden Harnstoffausscheidung bei steigenden Dosen am Hund⁸). Bei künstlichen Verdauungsversuchen bleibt ein Zusatz bis zu 0,024% zur Mischung indifferent, bei 0.07-0.10 tritt deutliche Verzögerung der Peptonisierung ein 9). Bei Mischung von Fibrin mit Pepsin und Salzsäure bewirkt 2,5—5 g Natriumsalicylat beträchtliche Hemmung, infolge Umsatzes durch Salzsäure 10). Reine Pepsinlösungen mit überschüssiger Salicylsäure vertragen tagelang Temperatur von 40°, ohne ihr Verdauungsvermögen zu verlieren 11). Die Autolyse von Muskeln und Leber wird durch Zusatz geringer Mengen Natriumsalicylat gefördert 12), durch große Mengen gehemmt 13). Beschleunigende Wirkung bei der Autolyse 14). Bei mit großen Dosen vergifteten Hunden ist der Gehalt von Muskeln und Leber an löslichem Stickstoff nicht vermehrt 13). Bismutum bisalicylicum hebt die Eiweißverdauung im künstlichen Magensaft auf, tritt unangegriffen in den Darm über 15).

Per reetum eingeführte Säure ist nach 80 Minuten im Harn, aber nicht im Speichel nachzuweisen 16). Kreißenden nach Beginn der Wehen verabreichte Salicylsäure war im Harn des zwei Stunden später geborenen Kindes enthalten; ebenso in der Milch der Mutter 17). Von 4 g Natriumsalicylat ließen sich 0,0089% in der Milch einer Wöchnerin nachweisen 18). Milchproduktion einer Ziege soll nach täglich 10 g Natriumsalz erhöht sein, dabei normale Zusammensetzung der Milch und nur Spuren von Säure nachweisbar 18). Rectal oder subeutan an hungernde Hunde verfütterte Salicylsäure war im Wasser des ausgespülten Magens nachzuweisen 19). Intravenös verabreichtes Natriumsalz verschwindet sehr rasch aus dem Blut 20) und veranlaßt vermehrte Sekretion von Speichel, Harn und Galle, nicht von Pankreassaft; die Säure ist in genannten Sekreten nachweisbar 21). Die Resorption per os ist nur individuell verschieden, indifferent dabei die Art des Lösungsmittels 22). Resorption im Magen 23), durch

1) Sternberg, Hygica Nr. 7 [1875].

Soxhlet, Wiener landwirtschaftl. Ztg. 1825, 303.
 Christian, Hyg. Rundschau 18, 1321 [1908].

4) Binz, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 10, 147 [1878].

5) Fleischer. Archiv f. klin Med. 19, 59 [1877].

6) Köhler, Centralbl. f. d. med. Wissensch. Nr. 32 [1876].

7) Bodzajewsky, Wratsch Nr. 2 [1889].

Bohr, Jahresber. d. Tierchemie 6, 188 [1876].
 Schütz, Prager med. Wochenschr. Nr. 20 [1885].
 Klikowicz, Virchows Archiv 102, 360 [1885].

11) Kühne, Verhandlungen des naturhistorischen Vereins zu Heidelberg N. F., 1. Heft 3 [1878].

12) Yoshimoto, Zeitschr. f. physiol. Chemie 58, 341 [1908/09].

13) Laqueur, Centralbl. f. Physiol. 22, 717 [1908].

¹⁴) Laqueur, Centralbl. f. Physiol. 22, 717 [1909]. — S. Yoshimoto, Zeitschr. f. physiol. Chemie 58, 341 [1909].

15) J. Glaß, Diss. Gießen 1910.

16) John, Edinbourgh medical Journ., Nov. 1876.

¹⁷) Beneke, Zeitschr. f. Geburtshilfe u. Fraueukrankheiten 1, 477 [1876]. — Pauli, Diss. Berlin 1879; Med. Centralbl. 1880, 112.

18) Stumph, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 30, 201 [1882].

19) Bongers, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 35, 415 [1895].

²⁰) Korff - Petersen, Diss. Leipzig 1908.

21) Blanchier u. Rochefontaine, Gazette médicale 1879, 29.
22) Mastbaum, Centralbl. f. klin. Medizin 11, 165 [1890].

²³) Otto, Archiv f. Verdauungskrankheiten 8, 427 [1902].

die Speiseröhre¹), vom Rectum aus²). Percutane Resorption der Ester³). Resorption des Natriumsalzes geschieht von der Haut nicht als Salz, sondern als Säure, die durch die in den oberen Zellschichten der Haut herrschende Kohlensäurespannung frei wird. Von salicylsaurem Lithium wird kein Lithium resorbiert⁴). Über die Resorptionsfähigkeit bei Verwendung verschiedener Pillenkonstituentien⁵). Per os verahreichte Säure ist nachweisbar im Spektrum bei verschiedenen Krankheiten, im Schweiß, Speichel, Harn, Tränen, in der Pleura und der Ascitesflüssigkeit⁶). Auf Grund colorimetrischer Bestimmung wird die per os wie subcutan gereichte Salicylsäure beim Hund in allen Organen und Flüssigkeiten gefunden, besonders wenig im Gehirn, Rückenmark und in der Cerebrospinalflüssigkeit?). Der größte Teil soll im Blut zu finden sein, am wenigsten enthalten die Röhrenknochen, Gelenke und Muskeln; hei Staphylokokkeninfektion Anhäufung in den Gelenken's). Die im Serum enthaltene unbekannte Bindungsform geht mit einer mäßigen Steigerung der opsonischen Funktion des Serums parallel9). Die nach Eingabe von Salicylsäure im Serum sich vorfindende Salicylsäure verhält sich anders als die dem Serum in vitro zugesetzte⁹). Sie läßt sich in den Gelenkexsudaten nachweisen 10). Nach Salicylsäure ist erhebliche Abnahme bzw. gänzliches Schwinden von Zucker bei Diabetikern beobachtet¹¹). Die per os gereichte Salicylsäure vermehrt die gepaarten Schwefelsäuren im Harn 12), angeblich nur beim Hund, nicht beim Menschen und Kaninchen 13).

Als Ausscheidungsprodukte sind gefunden worden: Salicylsäure, Salicyn, Salicylursäure und wahrscheinlich auch Oxalsäure 14)15), beim Hund eine Salicylglucuronsäure 16), ferner beim Hund eine stickstofffreie Säure $C_{15}H_{14}O_8$ (Schmelzp. 178°), als Ursalicylsäure bezeichnet und eine stickstoffhaltige Säure (Schmelzp(169-170°), als Uramidosalicylsäure bezeichnet, ohne Amidogruppe 17); Salicylursäure wie beim Menschen daneben nicht aufzufinden. Die Herbivoren vertragen Salicylsäure besser als Carnivoren, bei denen Vergiftungen, Lähmungen und Störung der Respirationstätigkeit auftreten 18). Tod erfolgt durch Respirationslähmung. Im Pferdeblut ist die Säure nicht nachzuweisen, jedoch im Harn 18). Kleine Dosen Natriumsalz verlangsamen die Respiration, großen Dosen folgt auf Verlangsamung deutliche Beschleunigung, die Kohlensäureausscheidung ist vermehrt 19). Die Sauerstoffaufnahme ist nur bei fiebernden Tieren (Kaninchen) herabgesetzt²⁰). Ausscheidung im Harn beginnt bereits nach 15 Minuten. 3 g werden in 35—40 Stunden ausgeschieden, bei Nierenkranken dauert die Ausscheidung beträchtlich längeran²¹). An Stalltiere verfütterte Säure erscheint im Harn trotz längerer Fütterung nur an den zwei ersten Tagen. Die Haltbarkeit der Milch wird durch diese Fütterung nicht beeinflußt³). Mit salicylsäurehaltigem Wasser gewalkte Butter schmeckt unangenehm süßlich 22). Bei

1) Bonanni, Bolletino d. R. Acad. med. di Roma 26 [1899].

2) Fiedler, Diss. Halle 1905; Jahresber. d. Tierchemie 35, 439 [1905].

3) Impens, Archiv f. d. ges. Physiol. 120, 1 [1907].

4) Schwenkenhecher, Archiv f. Anat. u. Physiol., physiol. Abt. 1904, 121. — Schuhmacher, Diss. Gießen 1908. — J. Ehinger, Diss. Gießen 1909.

⁵) A. Griesbach, Diss. Bern 1910.

- Lewy, Nordisk medic. Arkiv 10, Nr. 18, Jahresber. d. Tierchemie 8, 387 [1878]. Falk
 Tedesco, Verein f. inn. Medizin u. Kinderheilkunde in Wien, 1. Juli 1909.
 - Vinci, Archivio di Farmacol. sperim. e Scienze affini 3, 294; 5, 1 [1892].
 Bondi u. Jakoby, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 7, 514 [1905/06].

9) Jakoby, Biochem. Zeitschr. 9, 922, 927 [1908].

- v. Noorden, Wiener klin. Wochenschr. 1909, 1141.
 W. Ebstein, Berl. klin. Wochenschr. 1876, Nr. 24.
- ¹²) Baumann n. Herter, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 1747 [1876]. Vogelius, Jahresber. d. Tierchemie 10, 248 [1880].

13) Banmann u. Herter, Zeitschr. f. physiol. Chemie 1, 244 [1877].

14) Bayasson, Journ. de Thérapie 12, 721 [1877]. — Chopin, Bull. génér. de Thérapie, Févr. 1889.

¹⁵) Mosso, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 26, 267 [1889].

¹⁶) Baldoni, Jahresber. d. Tierchemie **35**, 124 [1905].

- ¹⁷) Baldoni, Archiv f. experim. Pathol. n. Pharmakol., Festschrift für Schmiedeberg 1908, Suppl.
 - Feser u. Sternherg, Archiv f. wissensch. Tierheilkunde, Heft 2, 3 n. 6 [1875].
 Livon, Gazette médicale 1879, 473; Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 90, 321 [1880].
 - 20) Henrijean, Jahresber. d. Tierchemie 17, 351 [1887].
 21) Chelchowski, Jahresber. d. Tierchemie 24, 297 [1894].
 22) Portele, Landwirtschaftl. Versuchsstationen 27, 143 [1881].

Menschen wurden stets im Harn pathologische Bestandteile gefunden, wie Zylinder, Zylindroide, konstant Kalkoxalat, Epithelien der Harnwege, häufig Eiweiß, rote und weiße Blutkörperchen, also Anzeichen leichter Nephritis 1). Absolute Vermehrung der Oxalsäure soll nicht vorhanden sein²) und Eiweiß nur selten, bei großen Dosen und bei nicht widerstandsfähigen Nieren 3). Alkalien beschleuuigen die Ausscheidung 3). Bei einem Gallenfistelhund war die Zusammensetzung der Galle nach Salicylsäure nicht normal, neben absoluter Vermehrung der Menge fand sich starke Verdünnung und geringerer Gehalt an festen Bestandteilen 4). Nach Acetylsalicylsäure (2-4 g pro die) und salicylsaurem Natrium (2-4 g pro die) ist die Gallenmenge um 53-73% erhöht, wobei die Menge der festen Bestandteile um 19-43% sinkt. Diese cholagoge Wirkung ist konstant und hält 5 Tage an⁵). Vermehrte Stickstoffausscheidung wurde nach Salicylsäure und Natriumsalz nachgewiesen, Eiweißzerfall dafür verantwortlich gemacht⁶). Beim Hund trat sofort reichhaltige Steigerung des Eiweißzerfalls auf⁷). Beim Menschen rufen 0,25—5 g keine Stickstoffvermehrung hervor, jede größere Dosen, mit folgendem ausgleichenden Sinken⁸). Steigerung des Harnstoffs soll bis zu 42,7% eingetreten sein, während die Harnsäureausscheidung nach 1 g vermindert war⁹). Tagesgaben unter 2 g sollen stets die Harnsäure verringern und soll nach Aussetzen der Einnahme Retention eintreten 10). Mit der Vermehrung des Eiweißzerfalls geht Haud in Hand eine Vermehrung der reduzierenden Teile des Harns, sowie des Schwefels und der Gesamtschwefelsäuren; in der Nachperiode folgt eine Verminderung¹¹). Nach größeren Dosen Salicylsäure sowie deren Derivaten tritt Leukocytose auf, neben der Harnsäurevermehrung 12). Diese fehlt nur nach Harnstoffsalicylat 13). Die vermehrte Harnsäureausscheidung beruht auf einer Mehrproduktion, nicht auf einer Ausschwemmung, veranlaßt durch Salicylsäure 14). Vermutlich wird das urikolytische Ferment gehemmt, nicht das nucleinspaltende Ferment zu erhöhter Tätigkeit gereizt 15). Der Gesamtumsatz wird gesteigert, der Stickstoff, die Gesamtschwefelsäure, die Phosphorsäure und die Harnsäure (um 40-50%) 16). Gleiche Höhe der täglichen Dosis hat Gewöhnung zur Folge, daher schwächere Leukocytose; plötzlich erhöhte Dosis Steigerung aller Faktoren¹⁷). Abnahme der Chloride im Harn soll auftreten¹8) und Steigerung des Ammoniaks, Verdauung von Fett und Eiweiß unbeeinflußt¹9). Bei purinfreier Nahrung ist ebenfalls die Harnsäureausscheidung vermehrt, jedoch weit geringer als bei purinhaltiger Diät²⁰). Zusatz von Natriumsalicylat von 0,1-0,5° zu mit Harnsäure gesättigter Sodalösung verzögert oder verhindert die Bildung von Uratkügelchen, die entstehen, wenn Natriumsalze organischer Säuren und Kochsalz zu einer mit Harnsäure gesättigten Kochsalzlösung zugesetzt werden. Bereits vorhandene Uratkügelehen werden teils gelöst, teils in Nadeln und Sterne verwandelt. Diese Vorgäuge werden auf die Entstehung von Uratablagerungen bei Gichtkuren übertragen 21). Die Arbeitsleistung des Gastrocnemius der Katze wird durch Natriumsalicylat in hohem Maße gesteigert, als Antagonist gegenüber

1) Lüthge, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 74, 163 [1902].

2) Klemperer, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 75, 487 [1903].

3) Ehrmann, Münch. med. Wochenschr. 51, 2595 [1904]. 4) Lewaschew, Zeitschr. f. klin. Medizin 2, 609; 8, 48 [1884]; Deutsches Archiv f. klin. Medizin 35, 93 [1884]; Virchows Archiv 101, 430 [1885].

5) Winagradow, Medizinskoje Obosrenije 69, Nr. 4, 6 [1908]; Jahresher. d. Tierchemie 38, 458 [1908].

6) Wolfsohn, Diss. Königsberg 1876; Centralbl. f. d. med. Wissensch. 1877, 30.

7) Carl Virchow, Zeitschr. f. physiol. Chemie 6, 78 [1882].

8) Salomé, Wiener med. Jahrbücher 1885, 463.

9) Noel-Paton, Journ. of Anat. and Physiol. 26, 114, 267, 520, 662 [1887]; Jahresber. d. Tierchemie 17, 197 [1887].

10) Fauvel, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 144, 932 [1907].

Kumagawa, Virchows Archiv 113, 134, 394 [1888].
 Heck, Diss. Bonn 1896.

13) Stadler, Diss. Erlangen 1899.

14) Bohland, Centralbl. f. inn. Medizin 17, 70 [1895]. 15) Rockwood, Journ. Amer. of Physiol. 25, 34 [1909].

16) Schreiber u. Zaudy, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 62, 242 [1899].

17) Ulrici, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 46, 321 [1901]. - Moreigne, Centralbl. f. d. med. Wissensch. 38, 658 [1900].

18) Schreuder, Diss. Utrecht 1888; Jahresber. d. Tierchemie 20, 146 [1888].

19) Francis W. Goodhody, Journ. of Physiol. 25, 399 [1900].

²⁰) Nicolaier u. Dohrn, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 93, 331 [1908].

21) Mordhorst, Centralbl. f. inn. Medizin 19, 408 [1898].

('urare dabci wirkend'). Bei Typhusrekonvaleszenten kann das Salz das Auftreten von Urorosein und Nephrorosein im Harn hervorrufen²). Die bei Affen durch Xanthindarreichung auftretende Temperatursteigerung wird durch Salicylsäure hintangehalten 3). Für lokale Therapie ermöglicht die Elektrolyse das Eindringen der Salicylsäure in den Organismus4). Wirkung auf die Gehörorgane⁵).

Physikalische und chemische Eigenschaften: In feinen Nadeln krystallisiert die Salicylsäure aus Wasser, bei Verdunsten alkoholischer Lösungen in monoklinen Säulen 6). Schmelzpunkt 155—156°7). Spez. Gew. 1,443. Sublimiert unzersetzt und ist mit Wasserdampf flüchtig. Molekulare Verbrennungswärme 735,0 Cal. 8), 727,1 Cal. 9). Neutralisationswärme 10). Elektrisches Leitungsvermögen 11). Elektrische Dissoziation 12). 100 T. Wasser lösen bei 15° 0,225, bei 100° 7,925 T. Salicylsäure. Löslichkeit¹³) und Dissoziation¹⁴) bei verschiedenen Temperaturen. Löslichkeitsbeeinflussung 15). Bei 15° lösen 100 T. Äther 50,47 T., 100 T. abs. Alkohol 49,63 T., 100 T. 90 proz. Alkohol 42,09 T. Salicylsäure 16). 100 T. Benzol lösen bei 18,2° 0,579 g, 100 ccm Aceton bei 0,23° 31,3 g und 100 ccm Äther bei 17° 23,4 g. Leicht löslich in Chloroform, zum Unterschied von m- und p-Oxybenzoesäure. Löslichkeit der Säure und ihrer Salze in Wasser und Alkohol verschiedener Konzentrationen 17). Esterificiernngsgeschwindigkeit 18). Absorption durch Blutkohle 19). Läßt sich mit Kongorot titrieren 20). Bei raschem Destillieren, beim Erhitzen mit Wasser im Rohr auf 220-230° oder beim Erhitzen mit konz. Salzsäure, Jodwasserstoffsäure oder verdünnter H₂SO₄ tritt Spaltung in Phenol und Kohlensäure ein²¹). Auf 200° erhitzt, entsteht Salol²²). Wirkung der dunklen elektrischen Entladung in Gegenwart von Stickstoff²³). Chromsäure oxydiert zu Kohlensäure und Ameisensäure 24). Reduktion zu Salicylaldehyd 25), durch Elektrolyse 26). Chlor wirkt substituierend zu Chlorsalicylsäure. Jodwirkung in alkalischer Lösung 27). Jod wirkt stürmisch auf Silbersalicvlat unter Bildung von Mono- und Dijodsalicvlsäure²⁸). Phos-

¹⁾ Fürth u. Schwarz, Archiv f. d. ges. Physiol. 129, 525 [1909].

²⁾ Arnold, Zeitschr. f. physiol. Chemie 61, 240 [1909]. 3) Maudel, Amer. Journ. of Physiol. 20, 439 [1908].

⁴⁾ Bergonié u. Roques, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 55, 338.

⁵⁾ Haike, Archiv f. Ohrenheilkunde 63 [1909].

⁶⁾ Morignac, Jahresber. d. Chemie 1885, 484. — Negri, Gazzetta chimica ital. 26, I, 641 [1896].

⁷⁾ Hühner, Annalen d. Chemie 162, 74 [1872].

⁸⁾ Berthelot u. Recoura, Annales de Clim. et de Phys. [6] 13, 320 [1888].

⁹⁾ Stohmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 50. 389 [1894].

¹⁰) Berthelot u. Werner, Annales de Chim. et de Phys. [6] 7, 146 [1886]. — Massol, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 132, 780 [1901].

¹¹⁾ Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 347 [1889]. — Schaller, Zeitschr. f. physikal. Chemie 25, 497 [1898]. — Clover u. Jons, Amer. Chem. Journ. 43, 187 [1909]. — White u. Jones, Amer. Chem. Journ. 42, 520 [1909]; 44, 159 [1910].

¹²⁾ Godlewski, Auzeiger d. Akad. Wissensch. d. Krakau 1904, S. 239.

¹³⁾ Bourgoin, Bulletin de la Soc. chim. 31, 57 [1879]. — Kolbe - Lautermann, Annalen d. Chemie 115. 194 [1860]. — Hoitsema, Zeitschr. f. physikal. Chemie 27, 315 [1898]. — Ost, Journ. f. prakt. Chemie [2] 12, 232 [1878]. — Alexejew, Journ. f. prakt. Chemie [2] 25, 520 [1882].

¹⁴⁾ Euler u. Ugglas, Arkiv of Kemi, Min. och Geol. 3, Nr. 21, 1 [1909]. 15) Hoffmann u. Langheck, Zeitschr. f. physikal. Chemie 51, 385 [1905].

¹⁶⁾ Bourgoin, Bulletin de la Soc. chim. 29, 247 [1878]. 17) Seidell, Journ. Amer. Chem. Soc. 31, 1164 [1909].

¹⁸⁾ Kailan, Zeitschr. f. physikal. Chemie 24, 221 [1898]; Monatshefte f. Chemie 28, 115 [1907].

¹⁹⁾ Freundlich, Zeitschr. f. physikal. Chemie 52, 385 [1907].

 ²⁰⁾ Walker u. Wood, Jeurn. Chem. Soc. London 33, 622 [1898].
 21) Graebe, Annalen d. Chemie 139, 143 [1866].

²²) Graebe u. Eichengrün, Annalen d. Chemie **269**, 323 [1892]; D. R. P. 62 276. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 3, 834.

²³) Berthelot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 888 [1898].

²⁴) Kraut, Annalen d. Chemie 150, 9 [1869].

²⁵) Weil, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 4147 [1908].

²⁶) Mettler, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 41, 4148 [1908].

²⁷⁾ Messinger u. Vortmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 2321 [1889]. — Elberfelder Farbenfahrik, D. R. P. 52 828. - Friedländer, Fortschritte d. Teerfahrikation 2, 508.

²⁸) Birnhaum u. Reinherz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 458 [1882].

phorpentachlorid und Phosphortrichlorid geben phosphorhaltige Chloride¹). Kochen mit Salpetersäure gibt Pikrinsäure. Wasserstoffsuperoxyd färbt eine Sodalösung intensiv rot²). FeCl₃ gibt intensive Violettfärbung, zum Unterschied von m- und p-Oxybenzoesäure. Die FeCl₃-Reaktion ist nach Art des Lösungsmittels in Intensität und Nuancierung differenziert³). Erwärmen mit Phosphorpentaoxyd gibt Salicylmetaphosphorsäure⁴). Kaliumpersulfat oxydiert zu einem Produkt, das beim Kochen mit Säure Hydrochinoncarbonsäure gibt⁵). Bei Reduktion mit Natrium entsteht Pimelinsäure⁶). Essigsäureanhydrid liefert Benzophenonoxyd, POCl₃ gibt Tetrasalicylid und Polysalicylid. Mit Formaldehyd und Salzsäure entsteht Methylendisalicylsäure (Schmelzp. 243—244°), geht beim Kaninchen nnverändert in den Harn (Privatmitteilung). Beim Zusammenschmelzen mit Campher entsteht ein Additionsprodukt (Schmelzp. 60°), das mit Wasser sofort zerfällt⁷).

Derivate: Die einbasischen Salze sind meist in Wasser löslich, die zweibasischen MeO \cdot $C_6H_4 \cdot COOMe$ meist unlöslich. Das Mononatriumsalz $OH \cdot C_6H_4 \cdot COOMe$ geht bei höherer Temperatur in das Dinatriumsalz über, es entweichen dabei Phenol und Kohlensäure. Umwandlung in p-Oxybenzoesäure findet nicht statt. I Mol. Salicylsäure mit 4 Mol. NaOH spaltet sich beim Erhitzen völlig in Phenol und Kohlensäure, mit 8 Mol. NaOH tritt keine Veränderung ein 8). Die Kaliumsalze zerfallen bei 200° völlig in p-oxybenzoesaures Kali. Phenol und Kohlensäure 8). Salicylsäure mit 3 oder mehr Mol. KOH auf 250° erhitzt, bleibt unverändert, mit 4 Mol. KOH tritt hei 300° partielle Zersetzung ein, mit 6 Mol. KOH tritt selbst bei 300° keine Änderung ein 8). Das Rubidiumsalz geht bei 200° glatt in das p-oxybenzoesaure Salz über, neben Phenol und Kohlensäure 9). Monolithium- und Monothalliumsalz gehen hei 300° in die entsprechenden Di-Salze über.

Die Salze der alkalischen Erden und Schwermetalle spalten sich bei 400° zum Teil in Phenol und Kohlensäure, ohne Umwandlung in p-oxybenzoesaure Salze. Die zweibasischen Salze der alkalischen Erden werden durch Kohlensäure in einbasische übergeführt. Die Salze der alkalischen Erden sowie das Zinksalz besitzen starkes Fluorescenzvermögen 10). Na · $\rm C_7H_5O_3+\rm H_2O$ 11), elektrische Leitfähigkeit besser als die Natriumsalze der m- und p-Oxybenzoesäure 12). — Na · $\rm C_7H_5O_3$ · $\rm C_7H_6O_3$ 13). 11 der gesättigten wässerigen Lösung enthält hei 20,1° 4,15 Grammoleküle 14). — NaO · $\rm C_6H_4$ · COOH 15). — K· $\rm C_7H_5O_3+\frac{1}{2}$ H₂O 16). — NH₄ · $\rm C_7H_5O_3$ 16). Krystallisiert monoklin mit $\frac{1}{2}$ H₂O 17). Wasserfreies Salz fällt in der Hitze aus Salicylsäure und wässerigem NH₃ 18). Trockne Salicylsäure absorbiert I Mol. NH₃ 19). — Mg · $\rm C_7H_5O_3+4$ H₂O , Nadeln 20). — Ca · (C₇H₅O₃)₂ + 2 H₂O , Oktaeder, in Wasser leicht löslich. — Ca · C₇H₅O₃ + H₂O , sandiges, leicht lösliches, alkalisch reagierendes Krystall-

²) Heyl, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 3035 [1898].

7) Semmler, Die ätherischen Öle 3, 511.

Anschütz u. Dunning - Moore, Annalen d. Chemie 228, 308 [1885]. — Anschütz u. Emery, Annalen d. Chemie 239, 304 [1887]. — Anschütz, Annalen d. Chemie 346, 286 [1906].

³⁾ Traube, Berichte d. Deutsch. chem. Gescilschaft 31, 1567 [1898].
4) Schultze, D. R. P. 75 830, 85 565. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 4, 154—155.

⁵⁾ Chem. Fabrik auf Aktien (vorm. E. Schering), D. R. P. 81 297. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 4. 127.

⁶⁾ Einhorn u. Willstädter, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 2913 [1893]; 27, 331 [1894].

S) Ost, Journ. f. prakt. Chemie [2] 11, 392 [1875].Velden, Journ. f. prakt. Chemie [2] 15, 154 [1877].

¹⁰) Jensen, Zeitschr. f. wissenschaftl. Photographie, Photophysik u. Photochemie 5, 194 [1907].

Massol, Annales de Chim. et de Phys. [7] I. 217 [1894]
 Ley u. Erler, Zeitschr. f. Elektrochemie 13, 797 [1907].

¹³⁾ Hoffmann, Jahresber. d. Chemie 1878, 759.

¹⁴⁾ Hoitsema, Zeitschr. f. physikal. Chemie 27, 315 [1898].

¹⁵⁾ Lohry de Bruyn u. Trymstra, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 23, 385 [1905]; Chem. Centralbl. 1905, I, 677.

¹⁶⁾ Cahours, Annalen d. Chemie **52**, 335 [1844].17) Marignac, Jahresber. d. Chemie **1855**, 485.

¹⁸⁾ Sahancjew, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 31, 380 [1899]; Chem. Centralbl. 1899, II, 32.

¹⁹⁾ Pellizzari, Gazzetta chimica ital. 14, 365 [1884].

²⁰) Milone, Gazzetta chimica ital. **15**, 219 [1885].

pulver 1). — Sr · $(C_7H_5O_3)_2 + 2 H_2O$ 2). — Ba · $(C_7H_5O_3)_2 + H_2O$, in Wasser schwer lösliche Nadeln³). — Ba· $C_7H_5O_3 + 2H_2O$, schwer lösliche Nadeln¹). — Zn· $(C_7H_5O_3)_2 + 3H_2O$ ⁴). — $\text{Cd} \cdot (\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_3)_2 + 2 \text{ H}_2\text{O}$ 6). — $\text{Hg} \cdot (\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_3)_2$ 6). Geht bei 100—120° über in das An-

hydrid der o-Oxymercurisalicylsäure $\mathrm{Hg}\cdot\mathrm{C_7H_5O_3}=\mathrm{C_6H_4} \frac{\mathrm{CO_2}}{\mathrm{OH}} \mathrm{Hg}$ 7), unlöslich

Wasser, löslich in NaOH, das "Hydrargyrum salicylicum". — 2 C₇H₅O₃ · Hg₂N + 2 C₇H₅O₃ · NH₄, aus salicylsaurem NH₃ und HgO 8). — Be · (C₇H₅O₃)₂ · O 9). — Ce₂(C₇H₆O₃)₆ + 3 $\rm H_2O$, was serlöslich 10). — Fe(OH)(C_6H_4 · OH · COO)_2 + H_2O , schwarz violette unlösliche Nadehi¹¹). — $\text{Fe}_4O(OH)(C_6H_4 \cdot OH \cdot COO)_9$, ziegelrot mit Krystalläther, löslich¹¹). Über Fe-Salze¹²)¹³). FeOH \cdot (O \cdot C₆H₄ \cdot COOH)₂ + (C₂H₅)O, Abscheidung aus Äther, wenn Salicylsäure mit konz. Eisenchloridlösung und Natriumacetat geschüttelt wird 14). — $Pb \cdot (C_7H_5O_3)_2 + H_2O_{15}$). — $Pb \cdot C_7H_4O_3$. — $Tl \cdot C_7H_5O_3$, leicht lösliche Nadeln. — $Tl_2 \cdot C_7H_4O_3$, schwer löslich in Wasser¹⁶). — $\text{Bi}(C_7H_5O_3)_3 + 4H_2O^{17})$. — $\text{BiO} \cdot C_7H_5O_3 + H_2O^{18})$. — $OH \cdot Bi(OOC \cdot C_6H_4 \cdot OH)_2 \quad oder \quad OBi_2(OOC \cdot C_6H_4 \cdot OH)_4^{19}). \quad - \quad Bi_2(C_7H_5O_3)_3 + 2 H_2O$ weiß, geschmacklos, unlöslich, gibt mit Wasser Salicylsäure ab, H₂S fällt schwarzen Niederschlag, KJ gelben Niederschlag ²⁰). — ThO · $(C_7H_5O_3)_2$ ²¹). — $Mn(C_7H_5O_3)_2 + 2H_2O$, rosenrote Krystalle. — Cu(C₇H₆O₃)₂ + 4 H₂O, blaugrüne Nadeln, leicht löslich. Kochen mit Wasser gibt Salicylsäure und Cu \cdot C₇H₄O₃ + H₂O, unlöslich, gelbgrün²²). Cu(O \cdot C₆H₄ \cdot COONH₄)₂. — $Cu(O \cdot C_6H_4 \cdot COONa)_2$, — $Cu \cdot C_7H_5O_3 + 4 H_2O^{23}$), — $Cu \cdot C_7H_4O_3 + K_2 \cdot C_7H_4O_3$ + 4 H₂O, smaragdgrüne rhombische Tafeln. Spektrum intensiv grün ²⁴). — Ag · C₇H₅O₃ ²⁵). $-\operatorname{SnCl}_2 \cdot (\operatorname{C}_7 \operatorname{H}_5 \operatorname{O}_3)_2 \cdot \operatorname{HCl}{}^{26}). \quad -\operatorname{TiCl} \cdot (\operatorname{C}_7 \operatorname{H}_5 \operatorname{O}_3)_3 \cdot \operatorname{HCl}{}^{26}). \quad -\operatorname{TiBr} \cdot (\operatorname{C}_7 \operatorname{H}_6 \operatorname{O}_3)_3 \cdot \operatorname{HBr}{}^{27}). \quad -\operatorname{TiBr} \cdot (\operatorname{C}_7 \operatorname{H}_6 \operatorname{O}_3)_3 \cdot \operatorname{HBr}{}^{27}).$ Hydrazinsalz $N_2H_4 \cdot C_7H_5O_3$ ²⁸). — $Na \cdot C_7H_5O_3$ + Theobromin barium ²⁹). $Na \cdot C_7H_5O_3$ + Theobrominnatrium 30). — Li· $C_7H_5O_3 + 1$ -Athyl-3,7-dimethylxanthin, leicht löslich, süßlich, Schmelzp. 115°31). Ba· $(C_7H_5O_3)_2 + (1, 3$ -Dimethylxanthin)₂ (Theophyllin) 32). —

1) Piria, Jahresher, d. Chemie 1855, 485.

- 2) Milone, Gazzetta chimica ital. 15, 219 [1885].
- 3) Cahours, Annalen d. Chemie 52, 335 [1844].

4) Vigier, Jahresber. d. Chemie 1878, 759. 5) Marignac, Jahresber. d. Chemie 1855, 485.

6) Lajoux u. Grandval, Bulletiu de la Soc. chim. [3] 11, 105 [1894]. — Buroni, Gazzetta chimica ital. 32, II, 311 [1902]. — Lajoux, Journ. de Pharm. et de Chim. [6] 17, 412 [1903].

7) Dimroth, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 1037 [1902].

- 8) Balestra, Gazzetta chimica ital. 22, II, 568 [1892]. 9) Glaßmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 33 [1908].
- 10) Morgan u. Cahen, Pharmac. Journ. [4] 24, 428 [1907]. 11) Hopfgartner, Monatshefte f. Chemie 29, 689 [1908]. 12) Rosenthaler, Archiv d. Pharmazie 242, 563 [1904].
- 13) Konowaloff, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 36, 1062 [1904].

14) Hantsch u. Cecil H. Desch, Annalen d. Chemie 323, 1 [1902]. 16) Cahours, Annalen d. Chemie 52, 335 [1844].

¹⁶) Velden, Journ. f. prakt. Chemie [2] **15**, 154 [1877]. ¹⁷) Causse, Bulletin de la Soc. chim. [3] 6, 843 [1891].

18) Wolff, Jahresher. d. Chemie 1883, 1137.

- 19) v. Heyden Nachf., D. R. P. 168 408. Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 8, 1208.
 - ²⁰) Vanino u. Hartl, Journ. f. prakt. Chemie [2] 74, 142.

21) Martindale, Pharmac. Journ. [4] 21, 149 [1905].

²²) Piria, Jahresber. d. Chemie **1855**, 485.

- ²³) Ley u. Erler, Zeitschr. f. angew. Chemie **56**, 401 [1906].
- ²⁴) Byk, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 1243 [1906].

²⁵) Marignac, Jahresber. d. Chemie 1855, 485.

- ²⁶) Rosenheim u. Schnahel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 2777 [1905]. ²⁷) Töllner, D. R. P. 84 378; Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation IV, 1188.
- ²⁸) Sabanejew, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 31, 880 [1899]; Chem. Ceutralbl. 1899, II, 32.
- ²⁹) Aktiengesellschaft f. Anilinfabrikation, D. R. P. 164424. Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 8, 1129.
- 30) Aktiengesellschaft f. Anilinfahrikation, D. R. P. 167 140. Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 8, 1129.
 - J. D. Riedel, D. R. P. 170 302. Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 8, 1132.
- 32) Aktiengesellschaft f. Anilinfabrikation, D. R. P. 168 293. Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 8, 1132.

 $\text{Ba} \cdot (\text{C}_7 \text{H}_5 \text{O}_3)_2 + 1$, 3, 7-Trimethylxanthin)₂ (Coffein)¹). — Piperaziusalicylat $\text{C}_4 \text{H}_{10} \text{N}_2 \cdot (\text{OH}_3 \text{OH}_3)_2 + \text{OH}_3 \cdot (\text{OH}_3 \text{OH}_3)_3 + \text{OH}_$ · C₆H₄· COOH)₂, süß, bei 160° flüchtig²). — Brucin-Doppelsalz C₂₃H₂₆O₄N₂· C₇H₆O₃, Nadeln, Schmelzp. 250—254°3). — Brucin-Doppelsalz C₁₉H₂₂ON₂, Prismen, Schmelzp. 164°3). Kreatinindoppelsalz fällt quantitativ bei Kreatininbestimmung im Harn 1). Salicylchinin OH · C₆H₄CO · O · C₂₀H₂₃ON₂, Schmelzp. 140° 5). Salicylcinchonidin, Schmelzp. 65—70°, nicht bitter schmeckendes Pulver. Salicylchinin und -chinidin, salicylsanres Salicylchinin resp. Chinidin, Schmelzp. 168°6). Salicylsaures Euchinin⁷). Doppelsalz mit milchsaurem Natrium⁸), Aluminiumammoniumsalicylat⁹), Aluminiumkaliumsalicylat¹⁰). Cinchonaminsalicylat¹¹). Löslichkeit der Salze¹²), in wässerigem Alkohol¹³).

Methylester (Gaultheriaöl).

Mol.-Gewicht 154,10.

Zusammensetzung: 62,30% C, 6,55% H, 31,15% O.

 $C_8H_{10}O_3 \doteq OH \cdot C_6H_4 \cdot COOCH_3$.

Vorkommen: Der Ester ist im Planzenreich außerordentlich verbreitet und kommt entweder frei vor oder als Bestandteil ätherischer Öle in Form von Glykosiden, aus denen er durch Fermente unter Mitwirkung von Wasser abgespalten wird. Im Öl von Gaultheria procumbens 14) 15), punctata 15) und leucocarpa 15), in der Betula lenta 16), im ätherischen Öl von Andromeda Leschenaultii¹⁷), in den Wurzeln verschiedener Polygalaarten¹⁸), den Cocablättern¹⁹), im Öl von Viola tricolor²⁰), im Teeöl²¹), im Nelkenöl²²), im Rautenöl²³), in den Blüten und bei der Eufleurage von Tubcrosenöl²⁴). Im Ylang-Ylangöl²⁵), im Öl von Acacia Fornesiana ²⁶), in Fragaria und Rubus Idacus ²⁷). In verschiedenen Primulaarten ²⁸). Sonstiges Vorkommen 29).

- 1) Aktiengesellschaft f. Anilinfabriken, D. R. P. 168 293. Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 7, 1132.
 - 2) Astruc, Bulletin de la Soc. chim. [3] 35, 169 [1906]. 3) Hilditch, Journ. Chem. Soc. London 93, 1388 [1908]. 4) Edlefsen, Münch. med. Wochenschr. 55, 2524 [1908].
- 5) Farbenfabriken vorm. Friedr. Bayer & Co., D. R. P. 137 207. Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 7, 1132.
- 6) Zimmer & Co., D. R. P. 128 116, 129 452, 131 723. Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 6, 1133. - Schaefer, Amer. Journ. of Pharmacy 82, 218 [1910].

7) Pietro Cesaris, Bolletino chim. farmac. 43, Jan. 1904.

- 8) Töllner, D. R. P. 84 378. Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 4, 1188.
- 9) v. Heyden Nachf., D. R. P. 81819. Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 4, 1190.
 - 10) Athenstädt, D. R. P. 78 903. Friedländer, Fortschritted. Teerfabrikation 4, 1189.

11) Howard u. Perry, Journ. Soc. Chem. Ind. 24, 1281 [1905].

Sidgwick, Proc. Chem. Soc. 26, 60 [1909].
 Scidell, Journ. Amer. Chem. Soc. 31, 1164 [1909].

14) Bigelow, Amer. Med. Bot. Boston [2] 28, 241 [1818]. — Cahours, Compt. rend. de l'Acad. des Se. 16, 853 [1843]; 17, 1348 [1843]; Annales de Chim. et de Phys. [3] 10, 327 [1844]; 27, 5 [1844]. Köhler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 246 [1879].

15) Cahours, Annalen d. Chemie 48, 60 [1843].

16) Procterjun., Amer. Journ. of Pharmacy 15, 241 [1843]. - Schneegans u. Gerock, Archiv d. Pharmazie 232, 437 [1894]. — Schneegans, Journ. d. Pharmazie von Elsaß-Lothr. 23, 17 [1896].

17) Brougthon, Jahresber. d. Chemie 1876, 588.

18) Bourquelot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 119, 802 [1894].

- 19) Rombourgh, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 13, 425 [1894].
- Bericht d. Firma Schimmel & Co., Chem. Centralbl. 1899. II, 879.
 Bericht d. Firma Schimmel & Co., Berichte von April 1898, 53.
 Masson, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 149, 795 [1909].

²³) Power u. Lees, Proc. Chem. Soc. London 18, 192 [1902].

²⁴) A. Hesse, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 1459 [1903].

²⁵) Bericht d. Firma Schimmel & Co., Berichte von April 1903.

²⁶) Berieht d. Firma Schimmel & Co., Beriehte von April 1903, II, 14. 27) Traphagen u. Burke, Amer. Chem. Journ. 25, 242 [1902].

28) Goris u. Ducher, Bull. des sciences pharmacol. 13, 536 [1906]. — Goris u. Mascré,

Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 149, 947 [1909].

29) Kremers u. James, Pharmaz. Revue 16, 100 [1898]. — Romburgh, Akad. d. Wissenschaften zu Amsterdam 1898. - Semmler, Die ätherischen Öle 4, 327.

Bildung: Durch Destillation von Salicylsäure mit Holzgeist und H2SO41).

Physiologische Eigenschaften: Der Estersoll im Darm gespalten werden, doch wird der größere Teil unzersetzt resorbiert (76,34%, 75,25%)²). Wirkung langsamer als bei Salicylsäure. Bindet sich im Tierkörper mit Ätherschwefelsäuren³). Auf der Haut verrieben tritt im Harn bald die FeCl₃-Reaktion auf, auch in den Faeces, doch nicht im Schweiß. Auch die Dämpfe des Esters werden von der Haut resorbiert; die Resorption durch die Lungen ist nur unbedeutend⁴).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Angenehm gewürzig riechende Flüssigkeit. Siedep. 23°; spez. Gew. 1,1969 bei 0°, 1,1819 bei 16°, 1,1817 bei 25°5). Aus den Blättern von Gaultheria procumbens gewonnenes Öl hat spez. Gewicht 1,1785 und optische Drehung —0,26°; Öl aus der ganzen Pflanze spez. Gewicht 1,177 und Drehung —1,335°6). Magnetisches Drehungsvermögen 14,26 bei 15,8°7). Molekulare Verbrennungswärme 898,775 Cal.8). Verseifungsgeschwindigkeit größer als bei anderen Estern aromatischer Säuren⁹). 100 ccm Wasser von 30° lösen 0,074 g und 100 ccm $^{1}/_{10}$ n-H₂SO₄ lösen 0,077 g 10). Im Rohr bei 300° tritt Entwicklung von Anisol, Phenol und Kohlensäure ein 11). Gibt mit Basen Verbindungen, die in der Wärme zerlegt werden 12). NH₃ spaltet den siedenden Ester in Dimethylamin und Salicylsäureamid 13). Beim Kochen mit Anilin entsteht Methylanilin und Phenol 14). Reagiert mit Alkalien und bildet Salze. Die OH-Gruppe kann durch Halogen ersetzt werden, das H-Atom der OH-Gruppe durch Alkyle bzw. Acyle. Über das kryoskopische Verhalten 15), über elektrisches Absorptionsvermögen und Dielektrizitätskonstante 16). Unterschied zwischen natürlichem und künstlichem Gaultheriaöl 17). Na·O·C₆H₄·COOCH₃ 18). KO·C₆H₄·COOCH₃ + ½ Wasser. Ba(O·C₆H₄·COOCH₃)₂ + H₂O.

m-Methoxysalicylsäuremethylester.

Mol.-Gewicht 168,08.

Zusammensetzung: 57,11% C, 4,81% H, 38,08% O.

$$C_8H_8O_4 = (OH)^2(CH_3O)^4 \cdot C_6H_4 \cdot (COOCH_3)^1$$
.

Vorkommen: In der Wurzel von Primula veris L. als sog. Primulacampher ¹⁹); durch Destillation von 300 kg Wurzeln mit Wasserdampf werden ca. 170 g Rohcampher erhalten ²⁰).

Bildung: Aus Resorcylsäure beim Erhitzen mit Kalilauge und Jodmethyl auf 100°21).

Schmelzp. 49°, Siedep. 255°, alkoholische Lösung mit FeCl₃ violett.

Äthylester $C_9H_{10}O_3 = OH \cdot C_6H_4 \cdot COOC_2H_5$. Durch Behandeln von Salicylsäure mit Alkohol und H_2SO_4 ²²) oder HCl ²³). Aus Salol mittels Natriumalkoholat ²⁴). Der Ester

1) Cahour, Annalen d. Chemie 52, 332 [1844].

2) H. K. L. Baas, Zeitschr. f. physiol. Chemie 14, 416 [1890].

3) Baumann u. Herter, Zeitschr. f. physiol. Chemie 1, 225 [1877].

- 4) Linossier u. Lannois, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 48, 318 [1896]. Bourget, Revue méd. de la Suisse rom. 1893.
 - 5) Koppe, Annalen d. Chemie 94, 301 [1855]. Delffs, Jahresber. d. Chemie 1854, 26.
 - 6) Beringer, Amer. Journ. of Pharmacy 82, 437 [1910].7) Perkin, Journ. Chem. Soc. London 69, 1238 [1896].
 - 8) Stohmann, Rodatz, Herzberg, Journ. f. prakt. Chemie [2] 36, 364 [1887].
 9) Goldschmidt u. Scholz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 624 [1907].
 - 10) Gibbs, The Philippine Journ. of sience, 3. Sekt. A. 357 [1908].
 - Calson, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 148, 643 [1909].
 Cahours, Annales de Chim. et de Phys. [3] 10, 327 [1844].
 - 13) Tingle, Amer. Chem. Jouru. 24, 280 [1900]; 25, 144 [1901].
 - 14) Tingle, Amer. Chem. Journ. 24, 58 [1900].
 - Auvers, Zeitschr. f. physikal. Chemie 30, 300 [1899].
 Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 311 [1897].
 - 17) Pancoast u. Pearson, Amer. Journ. of Pharmacy 75, 406 [1903].
 - 18) Graebe, Annalen d. Chemie 142, 327 [1867].
- ¹⁹ Mutschler, Annalen d. Chemie **185**, 222 [1877]. Hühnefeld, Journ. f. prakt. Chemie **7**, 57 [1836]; **16**, 111 [1839].
 - 20) Brunner, Schweiz. Wochenschr. f. Chemie u. Pharmazie 42, 309 [1904].
 - ²¹) Kostanecki u. Tambor, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 2309 [1895].
 - ²²) Cahours, Annalen d. Chemie **52**, 332 [1844]; **74**, 314 [1850].
 ²³) Göttig, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft **9**, 1473 [1876].
 - ²⁴) Kossel, Zeitschr. f. physiol. Chemie 15, 321 [1891].

soll im Darm gespalten werden¹). im Harn des Monschen nach Einnahme des Esters 91,1% als Säure wiedergefunden²), im Hundeharn entsprach die gefundene Salicylsäure 21,21% des verfütterten Esters³). Er wird vom Magen, ebenso wie nach subcutaner Darreichung durch die Nieren ausgeschieden, erzeugt gelinde Temperaturerhöhung, verlangsamt anfangs den Puls, später Beschleunigung⁴). Schmelzp. 1,3°5) (korr.). Siedep. $_{760} = 231,5$ °, Siedep. $_{730} = 223$ °, Siedep. $_{8,81} = 101,8$ °6); spez. Gew. 1,147 bei 4°, 1,1372 bei 15°. Magnetisches Drehungsvermögen 15,36 bei 15°; molekulare Verbrennungswärme 1051,748 Cal. Im Rohr bei 300° Spaltung in Äthylen, Phenol und Kohlensäure²). Bleibt beim Kochen mit Anilin fast unverändert 8). NaO· C_6H_4 ·COOC $_2H_5$ °)1°) setzt sich um mit Bromfettsäureestern 11).

Salicylsäuremonoglykolester (Spirosal) $C_9H_{10}O_4 = OH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot OCH_2 \cdot CH_2OH$. Aus Salicylsäure mit Glykol und starken Säuren¹²), aus Salicylsäuresalzen und Äthylenhalogenhydrin¹³). Schmelzp. 37°, Siedep.₁₂ = 169—170°. Wird von der Haut gut resorbiert¹⁴).

Salicylsäuremethoxymethylester (Mesotan) $C_9H_{10}O_4 = OH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot OCH_2 \cdot OCH_3$. Gelbliche Flüssigkeit. Siedep.₄₂ = 162° ¹⁵). Wirkt schwach anästhesierend ¹⁶).

Propylester $C_{10}H_{12}O_3 = OH \cdot C_6H_4 \cdot COOC_3H_7$. Flüssig, Siedep. 238—240°; spez. Gew. 1,021 bei 21°17).

Phenylester, Salol $C_{13}H_{10}O_3 = OH \cdot C_6H_4 \cdot COOC_6H_5$.

Bildung: Auf die Schmelze von Phenol mit Salicylsäure läßt man Phosphoroxychlorid einwirken bei 120—125°18). Aus dem Gemisch der Natriumsalze von Phenol und Salicylsäure mit Phosphorpentachlorid¹⁹). Durch Erhitzen von Salicylsäure allein auf 200 bis 220°2°).

Physiologische Eigenschaften: Salol wird nicht in seine Komponenten gespalten bei Digestionsversuehen mit Milz, Thymus, Harnblase, Hoden, Thyreoidea²¹), dagegen mit Galle, Darmsaft, Bacterium coli und Typhus²²). Oh auch Spaltung durch den Magen eintritt, ist unwahrscheinlich, da reines Pepsin-Salzsäure nicht spaltet; beobachtete Spaltung beruht auf einzelligen Elementen der Mucosa oder Spaltpilzen²³), jedenfalls nicht auf Enzymen²⁴). Soda schwächt im Experiment die Salolwirkung²³). Durch Pankreas ist die Spaltung am stärksten²²). Diese Beobachtung ist zu diagnostischen Zwecken betreffs der motorischen Tätigkeit des Magens benutzt worden²⁵). Entölte Ricinussamen üben nur geringe diastatische Wirkung

¹¹) Bischoff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 1398 [1900].

Fränkel, Arzneimittelsynthese 1906, 504. — Sabbatani, Annali di Chim. e Farm. 13, 281 [1891].

²⁾ Bondzynski, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 28, 88 [1891]. — Sahhatani, Annali di Chim. e Farm. 13, 281 [1891].

³⁾ H. K. L. Baas, Zeitschr. f. physiel. Chemie 14, 416 [1890].

⁴⁾ Houghton, Amer. Journ. of Physiol. 13, 33 [1905].
5) Schneider, Zeitschr. f. physikal. Chemie 19, 158 [1896].

⁶⁾ Sehreiner, Annalen d. Chemie 197, 17 [1879].
7) Colson, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 148, 643 [1908].

Tingle, Amer. Chem. Journ. 24, 278 [1900].
 Graebe, Amalen d. Chemie 142, 327 [1867].
 Freer, Journ. f. prakt. Chemie [2] 47, 240 [1893].

¹²) Elberfelder Farbwerke, D. R. P. 164128. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 8, 950.

¹³⁾ Badische Anilin- u. Sodafabrik, D. R. P. 173776. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 8, 951.

 ¹⁴⁾ Impens, Archiv f. d. ges. Physiol. 120, 1 [1907].
 15) Eichengrün, Pharmaz. Ztg. 47, 857 [1902].
 16) Droser, Therepout, Monetoboffe, 12, 121 [1905].

¹⁶⁾ Dreser, Therapeut. Monatshefte 17, 131 [1905].17) Cahours, Jahresber. d. Chemie 1874, 333.

¹⁸⁾ Seifert, Journ. f. prakt. Chemie [2] 31, 472 [1885].

¹⁹) v. Heyden Nachf., D. R. P. 38 973, 43 713 — Friedländer, Fortsehritte d. Teerfabrikation 1, 237; 2, 134.

²⁰) Graebe u. Eichengrün, Annalen d. Chemie 269, 324 [1892].

²¹⁾ Willenz, Jahresber. d. Tierehemie 17, 82 [1887].
22) Bonauni, Bolletino della R. Acad. Med. di Roma 25, 739 [1899]; Jahresber. d. Tierehemie 29, 102 [1899].

²³) Sahli, Therapeut. Monatshefte, Sept. 1887.

²⁴⁾ Lesnik, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 24, 167 [1887].

²⁵⁾ Siewers u. Ewald, Therapeut. Monatshefte, Aug. 1887. — Ewald, Deutsches med. Woehensehr. Nr. 11 [1889].

aus¹). Geht in den Menschenharn als Salicylursäure über, ein Teil ist an Ätherschwefelsäuren gebunden²), ein Teil tritt mit den Faeces aus³)⁴). Die Ausscheidung ist verlangsamt, da Salol vor der Resorption im Darm gespalten werden muß. Zur Zeit der Restausscheidung verabreichter Salicylsäure ist die Ausscheidung nach Salol am stärksteu⁵). Im Harn läßt sich Phenol und Salicylsäure quantitativ bestimmen⁵). Salol wird im Schweiß an Ätherschwefelsäuren gebunden ausgeschieden⁶). Geht über in den Foetus³), auch in die Milch und zwar als Salicylsäure nach alkalischer Verseifung und nicht auf Grund eines spezifischen Salolenzyms²).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 42—42,5°. Schmelzpunkt kleiner Körner⁸). Siedep.₁₂ = 172—173°⁹). Krystallisationsgeschwindigkeit ¹⁰). Schwerlöslich in Alkohol und Äther. Zerfällt im Rohr bei 240°. Heiße konz. H₂SO₄

bildet Sulfosalicylsäure.

p-Aminophenylester $C_{13}H_{11}O_3N=OH\cdot C_6H_4\cdot COO\cdot C_6H_4\cdot NH_2$. Schmelzp. 151—152°11). p-Acetaminophenylester, Salophen $C_{15}H_{13}O_4N=OH\cdot C_6H_4\cdot COO\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. Schmelzp. 187°12). Wird im Organismus gespalten, im Harn erscheinen die Komponenten 13).

Benzoylphenylester $C_{20}H_{14}O_4 = C_6H_5CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot COOC_6H_5$. Schmelzp. 80,5–81°.

Wird vom Kaninchen in Benzoesäure und Salicylsäure gepalten 14).

Salicylphenylketon $C_{13}H_{10}O_3 = OH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot OH$. Aus Salicylsäure und Phenol mit Chlorzink bei $120^{\circ}1^5$). Schmelzp. 137° . Wird im Organismus nicht gespalten, sondern in Verbindung mit Ätherschwefelsäuren ausgeschieden 1^6).

Salol-0-tetrachlorphosphin $C_{13}H_9O_3Cl_4P = C_6H_5O \cdot OC \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot PCl_4$. Aus Salol mittelst Phosphorpentachlorid ¹⁷). Schmelzp. 44°. Löslich in Wasser. Bei 180—200°

entsteht o-Chlorbenzoesäurephenylester.

Salol-O-oxychlorphosphin $C_{13}H_9O_4Cl_2P=C_6H_5O\cdot OC\cdot C_6H_4\cdot O\cdot POCl_2$. Durch schweflige Säure auf Salol-O-tetrachlorphosphin 17). Schwelzp. 70—71°. Siedep. $_{13}125-135$ °. Heißes Wasser spaltet in Salol und Phosphorsäure.

Aus Salol-O-oxychlorphosphin mit Wasser. Schmelzp. 62°. Ag₄ · C₁₃H₉O₇P.

Salol-0-phosphinsäure $C_{13}H_{11}O_6P=C_6H_5O\cdot OC\cdot C_6H_4\cdot O\cdot PO(OH)_2$. Beim Erwärmen des Hydrats auf 60° 17). Schmelzp. 88°. Siedendes Wasser spaltet in Salol und Phosphorsäure, heißes Alkali in Salicylsäure, Phosphorsäure und Phenol, kaltes Alkali in Phenol und Salicyl-0-phosphinsäure $HOOC\cdot C_6H_4\cdot O\cdot PO(OH)_2$. Anilinsalz $C_{13}H_{11}O_6P\cdot C_6H_5\cdot NH_2$. Schmelzp. 161°.

Dichlorhydrinester $C_{10}H_{10}O_3Cl_2 = (CH_2Cl)_2 \cdot CH \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot OH$. In eine heißgesättigte Lösung von Salicylsäure in Glycerin bei 9 Stunden lang HCl-Gas eingeleitet ¹⁸).

2) Baas, Zeitschr. f. physiol. Chemie 14, 416 [1890].

3) Willenz, Jahresher. d. Chemie 17, 82 [1887].
4) Siewers u. Ewald, Therapeut. Monatshefte, Aug. 1887. — Ewald, Deutsches med. Wochenschr. Nr. 11, [1889].

5) Bondzynski u. Humnicki, Bulletin de l'Acad. des Sc. de Cracovie 841 [1908]. — Hum-

nicki, Chem. Centralbl. 1899, I, 369.

6) Kast, Zeitschr. f. physiol. Chemie 11, 501 [1887].

7) Des moulière, Journ. de Pharm. et de Chim. [6] 7, 232 [1903].
8) Pawlow, Journ. d. russ. physikal.-chem, Gesellschaft 42, 879 [1910].

9) Anschütz, Annalen d. Chemie 273, 83 [1893].

10) Friedländer u. Tammann, Zeitschr. f. physikal. Chemie 24, 152 [1898]. — Tammann, Zeitschr. f. physikal. Chemie 29, 51 [1899].

11) Elberfelder Farbwerke, D. R. P. 62 533. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation . 836.

12) Cohn, Journ. f. prakt. Chemie [2] 61, 550 [1900].
 13) Fröhlich, Wiener med. Wochenschr. Nr. 25 [1893].

Purgotti u. Monti, Gazzetta chimica ital. 34, I, 267 [1903].
Michael, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 656 [1881].

16) Repond, Diss. Bern 1883; Jahresber. d. Tierchemie 15, 417 [1883].

17) Michaelis u. Kerkof, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2172 [1898].

18) Göttig, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 24, 508 [1891]. — Fritsch, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 24, 776 [1891]; D. R. P. 58 396. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 3, 981.

¹⁾ Pozzi - Escot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 136, 1146 [1903].

Nach Eingabe erscheinen 92.7% als Salicylsäure¹) im Harn. Schmelzp. 45%2); spez. Gew. I.331.

Isobutylester $C_{11}H_{14}O_3=OH\cdot C_6H_4\cdot COO\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. Spez. Gew. 1,069 bei 15°.

Isoamylester $C_{12}H_{16}O_3=OH\cdot C_6H_4\cdot COO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. Siedep. 250°3), 270°4). Entsteht aus Salol mittels Natriumamylalkoholat⁵). Leberpreßsaft spaltet den Ester in seine Komponenten⁶). Alle Organe des Schweines mit Ausnahme von Muskeln und Blutserum spalten den Ester⁷). Weniger giftig als der Methylester; wird im oberen Teil des Duodenums resorbiert⁸).

Brom-ε-amylsalicylsäureester $C_{12}H_{15}O_3Br=Br\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot$

Benzylester $C_{14}H_{12}O_3 = OH \cdot C_6H_4 \cdot COO \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. Kommt wahrscheinlich in Ylang-Ylang-Öl vor¹⁰). Aus Kaliumsalicylat, Sabicylsäure und Benzylchlorid im Rohr. Farbloses, dickflüssiges, angenehm riechendes Öl. Siedep.₁₀ = 186—188° ¹¹).

Äthylenester $C_{16}H_{14}O_6 = (OH \cdot C_6H_4 \cdot COO)_2 \cdot C_2H_4$. Schmelzp. 83°, unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol¹²). Wird vom Organismus zu 47,6% als Salicylsäure im Harn ausgeschieden; zu 19,5% resp. 27,4% im Kot gefunden. Wirkt schädigend auf die Darmschleimhaut 6).

Acetolester, Salacetol $C_{10}H_{10}O_4 = OH \cdot C_6H_4 \cdot COO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$. Durch Kochen von salicylsaurem Natrium mit Monochloraceton und Alkohol ¹³). Nadeln aus Alkohol, Schmelzpunkt 71°, wenig löslich in heißem Wasser. Die leichte Verseifbarkeit läßt im Organismus die schädlichen Wirkungen der Salicylsäure hervortreten ¹⁴). Wird durch Pankreas- und Darmsaft sehr leicht gespalten ¹⁵). Photochemische Eigenschaften ¹⁶).

Monoglycerinester, Glykosal $C_{10}H_{12}O_5 = OH \cdot C_6H_4 \cdot COO \cdot C_3H_5(OH)_2$. Aus dem Gemenge der Komponenten beim Erwärmen mit kleinen Mengen von Mineralsäuren ¹⁷). Schmelzp. 76°, löslich in heißem Wasser, leicht verseifbar.

Disalieylglyeerin $C_{17}H_{16}O_7 = C_3H_5(OH)(O \cdot C_6H_4 \cdot COOH)_2$. Öl¹⁸).

Trisalicylglyceriu $C_{24}H_{20}O_9 = (OH \cdot C_6H_4 \cdot COO)_3 \cdot C_3H_5$. Aus 2 Mol. Natriumsalicylat und 2 Mol. Salicyldichlorhydrin 13) 19). Schmelzp. 79° . Nach Fütterung wurden im Ham 8.7° als Salicylsäure gefunden, 86.7° unverändert im Kot nachgewiesen 6). Schwer verseifbar und resorbierbar.

Distearylsalicylglycerid $C_{46}H_{80}O_7 = (C_{18}H_{35}O) \cdot OCH_2 \cdot CHO \cdot (OC_7H_5O) \cdot CH_2O \cdot (OC_{18}H_{35})$. Aus Salicylsäuredichlorhydrin mit stearinsaurem Silber²⁰). Schmelzp. 46—49°. Leicht löslich in Äther und Petroläther. Wird im Harn total als Salicylsäure ausgeschieden⁶).

1) Bondzynski, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 28, 88 [1891].

- 2) Göttig, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 508 [1891]. Fritsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 776 [1891]; D. R. P. 58396. Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 3, 981.
 - 3) Lyonnet, Chem. Centralbl. 1901, I. 414. 4) Drion, Annalen d. Chemie 92, 313 [1854].

5) Kossel, Zeitschr. f. physiol. Chemie 15, 321 [1891].

6) Chanoz u. Doyon, Journ. de physiol. et de pathol. génér. 2, 695 [1900]. — R. Magnus, Zeitschr. f. physiol. Chemie 42, 148 [1904].

7) Saxl, Biochem. Zeitschr. 12, 343 [1908].

Chanoz u. Doyon, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 52, 716.
 E. Merck, D. R. P. 192 035; Chem. Centralbl. 1908, I, 781.

10) Bericht d. Firma Schimmel & Co. 1901, II, 57.

¹¹) Bacon, The Philippine Journ. of science 3, 65 [1908]; Chem. Centralbl. 1908, I, 945. — Aktiengesellschaft f. Anilinfabrikation, D. R. P. 119463. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 6, 1108.

12) Gilmer, Annalen d. Chemie 123, 377 [1862].

13) Fritsch, D. R. P. 70 054. - Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 3, 839.

14) Bourgel, La semaine médicale 1893, 328.

15) Baldoni, Arch. di farm. e di science affini 1 [1902].

16) van Eck. Pharmaz. Centralhalle 48, 615 [1907]; Chem. Weekblad 4, 539 [1907].

- ¹⁷) Tänber, D. R. P. 126 311, 127 139. Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 6, 1110, 1111.
- 18) Lange u. Sorger, D. R. P. 184 382. Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 8, 952.
 - 19) Sorger, D. R. P. 186 111. Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 8, 953.
 - 20) Bondzynski u. Humnicki, Anzeiger d. akadem. Wissensch, Krakan 1908, S. 841.

Methoxyäthylidensalicylat $C_{10}H_{12}O_4=OH\cdot C_6H_4\cdot COO\cdot CH(CH_3)\cdot O\cdot CH_3$. Aus Natriumsalicylat und α -Monochloräthylenmethyläther¹). Farbloses Öl, das im Organismus Acetaldehyd abspaltet.

Äthoxyäthylidensalieylat $C_{11}H_{14}O_4 = OH \cdot C_6H_4 \cdot COO \cdot CH(CH_3) \cdot O \cdot C_2H_5$. Gelb-

liches Öl.

Kresolester $C_{14}H_{12}O_3=OH\cdot C_6H_4\cdot COO\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. o-Derivat Schmelzp. 35°. m-Derivat Schmelzp. 74°. p-Derivat Schmelzp. 39°²).

Guajacolester $C_{14}H_{12}O_4 = OH \cdot C_6H_4 \cdot COO \cdot C_6H_4 \cdot OCH_3$. Schmelzp. 65°3). Wird

im Darm gespalten 4).

Guäthølester $C_{15}H_{14}O_4 = OH \cdot C_6H_4 \cdot COO \cdot C_6H_4 \cdot OC_2H_5$. Schmelzp. 40—41°; farblose Krystalle, leicht löslich in Alkohol und Äther⁵).

Pyrogallolester $C_{13}H_{10}O_5 = OH \cdot C_6H_4 \cdot COO \cdot C_6H_3 \cdot (OH)_2$. Schmelzp. 41°3).

Resorcinmonoester $C_{13}H_{10}O_4 = OH \cdot C_6H_4 \cdot COO \cdot C_6H_4 \cdot OH$. Schmelzp. 141°. FeCl₃ färbt violett in alkoholischer Lösung, dann braun³)6). Wird im Organismus vermutlich nicht gespalten, wemigstens im menschlichen Harn keine Salicylsäure nachzuweisen²).

Resorcindisalicylat $C_{20}H_{14}O_6 = OH \cdot C_6H_4 \cdot COO \cdot C_6H_4 \cdot COO \cdot C_6H_4 \cdot OH$. Durch

Phosphoroxychlorid auf das heiße Gemisch der Komponenten⁸). Schmelzp. 111°.

Resoreinsalieylein $C_{19}H_{14}O_5$. Aus Salieylmetaphosphorsäure mit 2 Mol. Resorein 9). Schmelzp. 209°. Rotgelbe Krystalle, leicht löslich in Alkohol, tiefrot löslich in H_2SO_4 , rotgelb in Alkalien.

Salicylresorcinketon $C_{13}H_{10}O_4 = OH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_3(OH)_2$. Aus Salicylsäure mit Resorcin bei 200°. Schmelzp. 133—134°. Wird im Organismus gespalten. Soll antipyretisch und schwach antiseptisch wirken ¹⁰).

 $Hydrochinonmonoester \ C_{13}H_{10}O_{4} = OH \cdot C_{6}H_{4} \cdot COO \cdot C_{6}H \cdot OH. \ Durch \ Erhitzen$

von Salol mit Hydrochinon 6). Schmelzp. 96—98°. FeCl₃ färbt rothraun.

Hydrochinon disalicylat $C_{20}H_{14}O_6=OH\cdot C_6H_4\cdot COO\cdot C_6H_4\cdot COO\cdot C_6H_4\cdot OH$. Schmelzp. 150—151°11).

Xylenolester $C_{15}H_{14}O_3 = OH \cdot C_6H_4 \cdot COO \cdot C_6H_3(OH)_2$. o-Derivat Schmelzp. 36°.

m-Derivat Schmelzp. 41°. p-Derivat Schmelzp. 37° 12).

Vanillinester $C_{15}H_{12}O_5 = OH \cdot C_6H_4 \cdot COO \cdot C_6H_3 (CHO)(OCH_3)$. Durch Kochen von Vanillin mit Salicylsäure und Phosphorpentoxyd in ätherischer Lösung. Schmelzp. 110°. Mit FeCl₃ keine Färbung, mit Millons Reagens violett¹³).

 Λ -Naphtholester $C_{17}H_{12}O_3 = OH \cdot C_6H_4 \cdot COO \cdot C_{10}H_7$. Aus Salicylsäure, Λ -Naphtol und Phosphoroxychlorid¹⁴). Schmelzp. 83°. Wird in den Geweben¹⁵) und im Darm leicht gespalten; erscheint im Harn als Salicylursäure und Naphtholglucuronsäure¹⁶).

 β -Naphtholester $C_{17}H_{12}O_3 = OH \cdot C_6H_4 \cdot COO \cdot C_{10}H_{17}$. Aus Salol und β -Naphtol bei 180—200°. Schmelzp. 95°. Wird in vitro und in den Geweben schwer gespalten 15). Wird zum Teil in den Faeces ausgeschieden 17).

 Farbenfabriken vorm. Friedr. Bayer & Co., D. R. P. 146 849. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 7, 623.

2) Nencki, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 108, 254 [1885]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, Ref. 267; D. R. P. 4756. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 2, 137.

3) Neneki u. v. Heyden Nachf., D. R. P. 46 756. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 2, 138.

4) Baas, Zeitschr. f. physiol. Chemie 14, 416 [1890].

⁵) Merck, Chem. Centralbl. 1899, I, 706.

6) Cohn, Journ. f. prakt. Chemie [2] 61, 550 [1900].

Neneki, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 20, 367 [1888].
 Baumeister, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 79 [1893].

9) Schultze, D. R. P. 86 319. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 4, 200.

¹⁰) Michael, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 656 [1881]. — Repond, Diss. Bern 1883; Jahresber. d. Tierchemie 15, 417 [1883].

11) Cohn, D. R. P. 111656. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 6, 1104.

¹²) Nencki u. v. Heyden Nachf., D. R. P. 70 487. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 3, 832.

13) Madsen, Archiv d. Pharmazie 247, 65 [1909].

14) Nencki u. v. Heyden Nachf., D. R. P. 43 713. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 2, 136.

15) Baldoni, Arch. di farm. e di sc. affini 1 [1902].

16) Lesnik, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 24, 167 [1888].

17) Willenz, Jahresber. d. Tierchemic 12, 82 [1887].

Thymolester $C_{17}H_{18}O_3 = OH \cdot C_6H_4 \cdot COO \cdot C_6H_3(CH_3)(C_3H_7)$. Flüssig¹). Wird im Darm leicht gespalten 2).

Eugenolester $C_{17}H_{16}O_4 = OH \cdot C_6H_4 \cdot COO \cdot C_6H_3(OCH_3)(C_3H_5)$. Aus Salol mit Eugenol bei 190—200°. Schmelzp. 73°. Mit FeCl₃ weinrot³).

Borneolester, Salit $C_{17}H_{22}O_3 = OH \cdot C_6H_4 \cdot COO \cdot C_{10}H_{17}$. Siedep. 171–173°. Braune ölige Flüssigkeit, init Ölen und fetten Ölen mischbar⁴).

Mentholester, Salimenthol $C_{17}H_{24}O_3 = OH \cdot C_6H_4 \cdot COO \cdot C_{10}H_{19}$. Durch ein geschmolzenes Gemenge von Menthol und Salicylsäure wird ein indifferenter Gasstrom geleitet 5). Leicht verseifbar. Siedep. 15 = 190°.

Santalolester, Santyl $C_{22}H_{28}O_3 = OH \cdot C_6H_4 \cdot COO \cdot C_{15}H_{23}$. Durch Kochen von Salol mit Santalol unter vermindertem Druck 6). Siedep. 260-270°.

Cholesterinester $C_{33}H_{50}O_3 = OH \cdot C_6H_4 \cdot COO \cdot C_{26}H_{43}$. Beim Erhitzen von Chole-

sterin mit Salicylsäure auf 160-170°7). Schmelzp. 173°.

Methyläthersalicylsäure, o-Methoxysalicylsäure $C_8H_8O_3 = CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot COOH$. Bei der Destillation von Natriumsalicylsäuremethylester mit methylschwefelsaurem Natrium und Verseifen des erhaltenen Esters⁸). Gaultheriaöl wird mit Kalilauge, Methyljodid und Methylalkohol erhitzt, nach Abdestillieren von Methylalkohol und Methyljodid wird der Rückstand heiß mit Natronlauge verseift und die Säure mit HCl ausgefällt⁹).

Tafeln aus Wasser, Säulen aus Alkohol. Schmelzp. 98,5°. Oberhalb 200° tritt Zersetzung ein in Anisol und Kohlensäure. Elektrisches Leitungsvermögen 10). Löst sich in 200 T. Wasser von 30°. FeCl₃ färbt nicht. Erhitzen mit konz. HCl oder HJ spaltet in Salicylsäure und Methyljodid. Wirkt nur schwach antiseptisch, veranlaßt keine Vermehrung der Ätherschwefelsäuren 11). Na \cdot C₈H₂O₃ 12). — Ca(C₈H₂O₃)₂ + 2 H₂O, leicht löslich in kochendem Wasser¹³), zersetzt bei der Destillation im H-Strome¹⁴).

Methylester $C_9H_{10}O_3 = CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot COO \cdot CH_3$. Siedep.₇₆₀ = 228° 15). Elek-

trische Absorptiou und Dielektrizitätskonstante 16).

Äthylester $C_{10}H_{12}O_3 = CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot COO \cdot C_2H_5$. Siedep.₇₆₀ = 235°; spez. Gew. 1,1162 bei 15°. Magnetisches Drehungsvermögen 17,14 bei 18,6° 17).

Chlorid $C_8H_7O_2Cl=CH_3\cdot C_6H_4\cdot COCl$. Aus Methylsalicylsäure und Thionylchlorid 18). Erstarrt nicht bei $-15\,^\circ$. Siedep. $254\,^\circ19$). Farblose Flüssigkeit, Siedep. $_{17}=145\,^\circ$.

Anilid C₁₄H₁₃O₃ = CH₃O · C₆H₄ · COO · NH · C₆H₅. Wird vom Organismus im Harn ausgeschieden zum Teil in Gestalt gepaarter H₂SO₄, zum Teil in noch unbekannten Substanzen 20).

Methoxymethylsalicylsäure $C_9H_{10}O_4 = CH_3O \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot COOH$. Schmelzp. 64-65° 21).

2) Lesnik, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 24, 167 [1888].

3) Cohn, Journ. f. prakt. Chemie [2] 61, 550 [1900].

4) v. Heyden Nacht., D. R. P. 175 097. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 8, 1314. — Tardy, Journ. de Pharm. et de Chim. 6, 2057 [1904]; Chem. Centralbl. 1904, II, 1043.

⁵) Bibus u. Scheuble, D. R. P. 171 453. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 8, 959. — Gowałowski, Pharmaz. Post 39, 662 [1906].

6) Knoll & Co., D. R. P. 173 240. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 8, 940. 7) Golodetz, Chem.-Ztg. 31, 1215 [1908]. — Artini, Atti della R. Accad. dei Lincei

8) Graebe u. Ullmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 825 [1896].

9) Cahours, Annalen d. Chemie 92, 315 [1854]. — Graebe, Annalen d. Chemie 139, 137 [1866].

10) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 266 [1889]. 11) Kühling, Centralbl. f. d. med. Wissensch. 1888, Nr. 27.

12) Graebe, Annalen d. Chemie 142, 327 [1867]. 13) Graebe, Annalen d. Chemie 139, 140 [1866]. 14) Hübner, Monatshefte f. Chemic 15, 723 [1895].

15) Fölsing, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 486 [1884].

16) Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 311 [1897]. 17) Perkin, Journ. Chem. Soc. London 69, 1238 [1896].

18) E. Fischer u. Slimmer, Sitzungsber. d. königl. preuß. Akad. d. Wissensch. zu Berlin

19) Pinnow u. Müller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 158 [1895]. ²⁹) Suck, Inaug. Diss. St. Petersburg 1895; Jahresber. d. Tierchemie 24, 100 [1894].

21) Hoering u. Baum, D. R. P. 209 608.

¹⁾ Nencki u. v. Heyden Nachf., D. R. P. 43713. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 2, 136.

Äthyläthersalicylsäure $C_9H_{10}O_3 = C_2H_5O \cdot C_6H_4 \cdot COOH$. Bildung wie Methyläthersäure¹). Langsam erstarrendes Öl, Schmelzp. 19,4°. Leicht löslich in heißem Wasser, flüchtig. $Ca(C_9H_9O_3)$. — $Ba(C_9H_9O_3)_2$. Leicht löslich in Wasser. $Pb(C_9H_9O_3)_2$. — Cu(C9H9O3)2 · Cu(C9H9O3)(OH). Blaues unlösliches Krystallpulver.

Methylester $C_{10}H_{12}O_3 = C_2H_5O \cdot C_6H_4 \cdot COO \cdot CH_3$. Siedep.₇₆₀ = 245° ²).

Äthylester $C_{11}H_{14}O_3 = C_2H_5O \cdot C_6H_4 \cdot COO \cdot C_2H_5$. Siedep.₇₆₀ = 25i°; spez. Gew.

1,1005 3); elektrische Absorption 4).

Propyläthersalieylsäure $C_{10}H_{12}O_3 = C_3H_7O \cdot C_6H_4 \cdot COOH$. Bei -20° noch flüssig 5), wenig löslich in heißem Wasser, löslich in Alkohol und Äther. $Ca(C_{10}H_{11}O_3)_2 + 2H_2O$,

leicht löslich in heißem Wasser. Ba $(C_{10}H_{11}O_3)_2 + H_2O$.

Phenyläthersalicylsäure $C_{13}H_{10}O_3 = C_6H_5O \cdot C_6H_4 \cdot COOH$. Beim Eintragen von Natrium in 280-300° heißes Salol6). Aus Phenol und o-chlorbenzoesaurem Kali mit Cu-Pulver⁷). Schmelzp. 113°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther. Siedepunkt 355°. Zerfällt beim Glühen mit Baryt in Diphenyläther und Kohlensäure. NH4. $C_{13}H_9O_3$, Schmelzp. 130°8), leicht löslich in Wasser. $Ca(C_{13}H_9O_3)_2 + 2 H_2O$, bei der trocknen Destillation entstehen Phenol, Diphenyläther und Xanthon9).

Methylester $C_{14}H_{12}O_3 = C_6H_5O \cdot C_6H_4 \cdot COO \cdot CH_3$. Flüssig, siedet oberhalb 360°8),

riecht nach Geranium, schmeckt bitter.

Phenylester $C_{19}H_{14}O_3 = C_6H_5O \cdot C_6H_4 \cdot COOC_6H_5$. Schmelzp. 109°8).

Amid $C_{13}H_{11}O_2N = C_6H_5O \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH_2$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 131°8). Destilliert unzersetzt.

p-Oxyphenyläthersalieylsäure $C_{13}H_{10}O_4 = OH \cdot C_6H_4O \cdot C_6H_4 \cdot COOll$. Aus Diphenyl mit Natronlauge und Tetrachlorkohlenstoff¹⁰). Schmelzp. 225°, leicht löslich in Alkohol, mit FeCl₃ blaue Färbung.

o-Methoxyphenyläthersalicylsäure $C_{14}H_{12}O_4 = CH_3O \cdot C_6H_4O \cdot C_6H_4 \cdot COOH$. Aus Guajacol und o-chlorbenzoesaurem Kali¹¹). Schmelzp. 112°, in konz. H₂SO₄ gelbbraun mit

grüner Fluorescenz.

Benzyläthersalicylsäure $C_{14}H_{12}O_3 = C_6H_5 \cdot CH_2O \cdot C_6H_4 \cdot COOH$. Der Methylester entsteht bei 100° aus Gaultheriaöl, Ätznatron, Benzylchlorid und Alkohol¹²). Schmelzp. 75°, wenig löslich in heißem Wasser, löslich in Alkohol. Ag · C₁₄H₁₁O₃.

Toluyläthersalicylsäure $C_{14}H_{12}O_3 = CH_3 \cdot C_6H_4O \cdot C_6H_4 \cdot COOH$. o-Derivat Schmelz-

punkt 133,5°, m-Derivat Schmelzp. 95°, p-Derivat Schmelzp. 118,5° 13).

 β -Naphthyläthersalicylsäure $C_{17}H_{12}O_3 = C_{10}H_7O \cdot C_6H_4 \cdot COOH$. Schmelzp. 12413). Verbindungen mit Säuren: Bordisalieylsäure C₁₄H₁₁O₂B = OH · B(O · C₆H₄ · COOH)₂. Durch Auflösen gleicher Moleküle eines einbasischen Salicylsalzes, Salicylsäure und Borsäure entstehen einbasische Salze 14). NH₄ · C₁₄H₁₀O₇B. Na · C₁₄H₁₀O₇B, wässerige Lösung reagiert sauer, gibt mit FeCl₃ violette Färbung und mit Salzsäure Salicylsäure. Kaltes Wasser zersetzt.

Acetylsalicylsäure, Aspirin $C_9H_8O_4=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_6H_4\cdot COOH$, durch Acetylchlorid auf Salicylsäure oder das Natriumsalz¹⁵). Schmelzp. 132°16). Erhitzen auf 140° spaltet. In kaltem Wasser wenig löslich, löslich in ca. 100 T. Wasser von 37°, leicht löslich in Alkohol,

4) Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 311 [1890].

5) Kraut, Annalen d. Chemie 150, 6 [1869].

6) Graebe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 502 [1888].

16) Erdmann, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 32, 3572 [1898].

7) Ullmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 583 [1904]; Annalen d. Chemie 350, S3 [1906].

8) Arbenz, Annalen d. Chemie 257, 78 [1890]. 9) Jeiteles, Monatshefte f. Chemie 17, 66 [1897].

Faure, Bulletin de la Soc. chim. [3] 33, 348 [1905].
 Ullmann u. Zlokasow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 2111 [1905].

¹⁾ Kraut, Annalen d. Chemie 150, 1 [1869]. — Göttig, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 1474 [1876].

²⁾ Fölsing, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 486 [1884]. 3) Fölsing, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 9, 1475 [1876].

¹²⁾ Perkin, Annalen d. Chemie 148, 27 [1868].
13) Ullmann u. Zlokasow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 2111 [1897]. 14) Jahns, Jahresber. d. Chemie 1878, 760.

¹⁵⁾ Kraut, Annalen d. Chemie 130, 9 [1869]. — Gerhardt, Annalen d. Chemie 87, 162 [1853]. — Gilm, Annalen d. Chemie 112, 181 [1859].

Äther. Benzol. Elektrische Leitfähigkeit¹). Die Säure beginnt sich bereits im Magen zu spalten, im Darm ist reine Salicylsäurewirkung²). Spaltung durch Bicarbonat gering, auch durch Trypsin nur höchstens 50%, daher ein großer Teil ungespalten resorbiert³). Wird langsamer ausgeschieden als Salicylsäure. Kein Einfluß vorhanden auf die Ätherschwefel säuren, deutlich Herabsetzung der Indieanausscheidung⁴). In der Gelenkflüssigkeit schien die Reaktion mit FeCl₃ stärker als im Harn⁵).

Phenylester $C_{15}H_{12}O_4=CH_3COO\cdot C_6H_4\cdot COOC_6H_5$. Schmclzp. $97^{\circ 6}$). — Chlorid $C_8H_7O_3Cl=CH_3COO\cdot C_6H_4\cdot COCl$. Siedep. $_{15}=138-140^{\circ 7}$). — Amid $C_8H_9O_3N=CH_3COO\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH_2$. Schmelzp. $143-144^{\circ 8}$). — Phenetidid $C_{17}H_{17}O_4N=CH_3COO\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot OC_2H_5$. Schmelzp. 132° . Nach Dreser bei Katzen unwirksam, bei Kaninehen Cyanose der Schleimhäute, Methämoglobin 9). — Anhydrid $C_{18}H_{14}O_5=(CH_3CO\cdot C_6H_4\cdot CO)_2O$. Schmelzp. 85°^{10}). — Superoxyd $C_{14}H_{10}O_6=(OH\cdot C_6H_4\cdot CO)O_2$. Aus Acetylsalicylsäure durch H_2O_2 bei Gegenwart von Pyridin. Schmelzp. $109-110^{\circ}$ 11). Verpufft, FeCl $_3$ färbt nicht violett. Alkalisalze 12). Jodacetylsalicylsäure 13).

Aeetsalicylsäure $C_9H_8O_4=OH\cdot C_6H_3(CO\cdot CH_3)COOH$. Ungiftig, passiert den Kaninchenkörper unverändert ¹⁴); hat nur geringe antiseptische Wirkung. FeCl₃ färbt rot. Schmelzp. 210°.

Carbomethoxysalicylsäure $C_9H_8O_5=CH_3O\cdot COO\cdot C_6H_4\cdot COOH$. Aus Salicylsäure, Chlorkoblensäureester und Dimethylanilin 15). Schmelzp. 135°. Phosphorpentachlorid gibt das Chlorid. Siedep. 0.1=107-110°. Das Chlorid gibt mit Glykokoll Salicylsäure.

 $\label{eq:Cool} Carbo \"{a}thoxy salicy ls\"{a}ure \ C_{10}H_{10}O_5 = C_2H_5O \cdot COO \cdot C_6H_4 \cdot COOH.$

Salieyloxyessigsäure $C_9H_8O_5=COOH\cdot CH_2\cdot O\cdot C_6H_4\cdot COOH$. Aus o-Aldehydophenoxyessigsäure mit Kaliumpermanganat ¹⁶). Aus Chloressigsäure und Natriumsalieylamid oder Salicylnitril mit folgender Verseifung ¹⁷). Schmelzp. 191,5—192°.

Benzoylsalicylsäure $C_{13}H_{10}O_3=C_6H_5COOC_6H_4\cdot COOH$. Aus Dinatriumsalicylat und Benzoychlorid. Schmelzp. 132°. In Wasser unlöslich. FeCl₃-Reaktion erst nach dem Kochen¹⁸).

Methylester, Benzosalin $C_{14}H_{12}O_3 = C_6H_5COO \cdot C_6H_4 \cdot COOCH_3$. Schmelzp. 84—85°19). Wird durch Magensaft nicht gespalten, nur durch Pankreatin bei 37°20) und durch Gewebe und Fermente 21). Passiert den Organismus zum Teil unverändert durch den Darm.

Stearylsalicylsäureester $C_{27}H_{44}O_5 = C_{17}H_{35} \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot COOC_2H_5$. Schmelzp. 48—49°. Soll von der Haut gut resorbiert werden ²²).

1) Rath, Annalen d. Chemie 358, 98 [1907].

2) Chistoni u. Lapresa, Arch. di Farmacol. sperim. 8, 63 [1909].

3) Bondi u. Katz, Zeitschr. f. klin. Medizin 32, 177 [1911].

4) Singer, Zeitschr. f. klin. Medizin 44, 168 [1902]. — Block, Diss. Gießen 1909.

5) Filippi u. Nesti, Allgem. med. Zentralztg. 21, 52 [1902].

6) Knebel, Journ. f. prakt. Chemie [2] 43, 378 [1891]. — Anschütz, Annalen d. Chemie 273, 83 [1893].

7) Anschütz, Annalen d. Chemie 367, 172 [1909].

- 8) Kalle & Co., D. R. P. 177 054. Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 8, 948.
 9) Anschütz u. Bertram. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 3975 [1904].
- 10) Farbenfabriken vorm. Friedr. Bayer & Co., D. R. P. 201 325; Chem. Centralbl. 1908, II, 996.
 A. Einhorn, D. R. P. 224 844; Chem. Centralbl. 1910, II, 701. A. Einhorn u. R. Scuffert, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 43, 2995 [1911].

Uhlfelder u. Vanino, Pharmaz. Ztg. 47, 847 [1902].
 Richter, D. R. P. 218 467; Chem. Centralbl. 1910, 782.

- 13) Chemische Fabrik von Heyden, Akt. Ges., D. R. P. 221 384; Chem. Centralbl. 1910, 1818.
 14) Bialohrzewski u. Nencki, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1776 [1887].
- 15) E. Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 215 [1909].— Fr. Hoffmann, Amer. Pat. 639 174; Chem. Centralbl. 1901, 1, 347.

18) Rössing, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2995 [1884].

17) Limpach, D. R. P. 93 110. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 4, 1190.
18) Hoffmann - La Roche & Co., D. R. P. 169 247. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 8, 949. — Lassar - Cohn u. Löwenstein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 3360 [1908].

19) Zernik, Apoth.-Ztg. 21, 962 [1907].

- 20) Varanini, Arch. di Farmacol. sperim. 6, 623 [1908].
 21) Filippi, Arch. di Farmacol. e Terapent. 13, 149 [1907].
- ²²) Sulzberger u. Spiegel, D. R. P. 206 056; Chem. Centralbl. 1900, I, 882.

Cinnamylosalicylsäure $C_{16}H_{12}O_4 = C_6H_6 \cdot CH : CH \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot COOH$. Aus Salicylsäure und Cinnamoylchlorid. Schmelzp. 135°¹). Wird vom Organismus schlecht gespalten, zum Teil als solche im Harn²).

Salieylosalieylsäure $C_{14}H_{10}O_5 = OH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot COOH$. Durch Einwirken saurer Kondensationsmittel, wie Phosphortri- oder -pentachlorid, oder Thionylchlorid auf Salieylsäure oder ihre Salze³). Schmelzp. 147—148°.

Trisalieylosalieylsäure $C_{28}H_{18}O_9$. Beim Erhitzen von Acetylsalieylsäure auf 200—230°.

Hellgelbes Öl, das im Exsiccator erstarrt und bei 70° schmilzt4).

Salieylid $C_7H_4O_2$. Aus Acetsalicylsäure bei 200—210°. Weißes geschmackloses Pulver. Sintert bei 110°. Schmelzp. 210°. Keine Reaktion auf Salicylsäure ⁵).

Disalicylid $C_{14}H_8O_4 = C_6H_4$ $\begin{array}{ccc} O-CO \\ CO-O \end{array}$ C_6H_4 . Durch Einwirkung von Phosphoroxychlorid auf eiskalte Salicylsäurelösung in Pyridin 6).

Tetrasalicylid (C₇H₄O₂)₄. Aus Salicylsäure und Phosphoroxychlorid unter Erwärmen ⁷). Kochendes Wasser spaltet nicht, Natronlauge führt in Salicylsäure über. Schmelzp. 260

bis 261°.

Salicylsäureamid $C_7H_7O_2N = OH \cdot C_{10}H_4 \cdot CO \cdot NH_2$. Aus Gaultheriaöl durch Kochen mit 36 proz. Ammoniak und Methylalkohol auf 100° im Rohr⁸). Aus Salicylaldoxim mit Acetylchlorid bei 100° . Behandlung mit Natronlauge⁹). Schmelzp. $138^{\circ 10}$), $139.9^{\circ 11}$). Sublimiert in Blättchen, siedet bei 270° unter Spaltung in Salicylnitril, Phenol, Kohlensäure, Ammoniak und Wasser. Reagiert sauer, löslich in Soda. Ca $\cdot (C_7H_6O_2N)_2$ sehr leicht löslich. Sr $\cdot (C_7H_6O_2N)_2$. Cu $\cdot (C_7H_6O_2N)_2$.

Physiologische Eigenschaften: Verursacht beim Kaninchen keine Krämpfe, aber völlige sensible und motorische Lähmung bei Erhaltenbleiben der Reflexe¹²). Es wird durch Nierenbrei und Leberbrei verseift, während Pepsin, Trypsin und Ptyalin ohne Einfluß sind¹³). Erscheint im Harn gebunden an Ätherschwefelsäure¹⁴) unter Vermehrung derselben¹⁵). Ist in den Facces nicht nachweisbar. Das Monoäthylamid lähmt ebenfalls, das Diäthylamid

nicht12).

Methyläther $C_8H_9O_2N=CH_3O\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH_2$. Schmelzp. $129^{\circ 11}$). — Methylcster $C_8H_9O_2N=OH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot CH_3$. Schmelzp. $91^{\circ 16}$). — Methylendisalicylamid $C_{16}H_{14}O_4N_2=CH_2(NH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot OH)_2$. Schmelzp. $195-197^{\circ 17}$). — Salicylosalicylamid $C_{14}H_{11}O_4N=OH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH_2$. Aus dem Anid und Salol. Schmelzpunkt $203^{\circ 18})^{19}$).

Salicylsänreauilid $C_{13}H_{11}O_2N=OH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_6$. Durch Kochen von Salol mit Anilin¹8). Schmelzp. 134—135°²°). Destilliert unzersetzt²¹), schwer löslich in heißem Wasser.

1) Jowett u. Pyman, Proc. Chem. Soc. London 22, 317 [1907].

2) Dreser, Medizin. Klinik 3, 390 [1907].

C. F. Boehringer & Söhne, D. R. P. 211 403, 214 044; Chem. Centralbl. 1909, П, 319, 1285;
 D. R. P. 220 941; Chem. Centralbl. 1910, I, 1565.

4) Kraut, Annalen d. Chemie 74, 13 [1850]; 150, 13 [1869].

5) F. Hoffmann - La Roche & Co., D. R. P. 134234. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 6, 1106.

6) Einhorn u. Mettler, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 35, 3644 [1902].

7) Anschütz, Annalen d. Chemie **223**, 77 [1893]; D. R. P. 68 960, 69 708. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation **3**, 822, 824. — Schiff, Annalen d. Chemie **163**, 220 [1872].

8) Limpricht, Annalen d. Chemie 98, 258 [1856].

9) Claison u. Stock, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 138 [1891].

10) Spilker, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 2769 [1889].

¹¹) Remsen u. Reid, Amer. Chem. Journ. **21**, 290 [1899].

12) Harras, Archiv int. Physiol. 11, 431 [1903].

- 13) Gonnermann, Archiv f. d. ges. Physiol. 89, 493 [1902]; 95, 1278 [1903].
- ¹⁴) Baumann u. Herter, Zeitschr. f. physiol. Chemie 1, 244 [1877].
 Baumann u. Herter, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 1717 [1876].
 - 15) Bondzynski, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 28, 88 [1891].
 - Nicola, Giorn. Farm. Chim. 56, 193 [1907].
 Einhorn, Annalen d. Chemie 343, 207 [1906].
 - Cohn, Journ. f. prakt. Chemie [2] 61, 552 [1900].
 Connan, Proc. Chem. Soc. London 23, 18 [1907].
 - ²⁰) Goldberg, Berichte d. Deutsch. chcm. Gesellschaft 39, 1691 [1906].
 ²¹) Limpricht, Berichte d. Deutsch. chcm. Gesellschaft 22, 2907 [1889].

Salicylsäuretoluid $C_{14}H_{13}O_2N=OH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. Schmelzp. $144^{\circ 1}$). Salicylsäure-p-phenetidid $C_{15}H_{15}O_3=NOH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot OC_2H_6$. Schmelzpunkt $140^{\circ 2}$).

 $Salicylbenzamid \quad C_{14}H_{11}O_3N = OH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5 \,. \quad Aus \quad Natrium \cdot CO \cdot C_6H_5 \,.$

benzamid und Salicylsäuremethylester bei 100—110°. Schmelzp. 122°3).

Disalieylopiperazin $C_{16}H_{18}O_4 = OH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot N : C_4H_8 : N \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot OH$. Aus

Methoxysalicylsäurechlorid und Piperazin. Bis 360° nicht geschmolzen 4).

Salicylursäure $C_9H_9O_4N=OH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot COOH$. Aus dem Salicylsäurehydrazid 5), aus Carbomethoxysalicylsäurechlorid mit Glykokoll 6). Im Harn nach Eingabe von Salicylsäure⁷). Läßt sich aus dem Harn quantitativ abscheiden 8). Ist im Organismus gänzlich indifferent. Schmelzp. 160°, schwer löslich in Wasser.

Salicylsäurenitril C₇H₅ON=OH·C₆H₄·CN. Aus Salicylsäurealdoxim und Essigsäureanhydrid⁹). Bei Destillation von Thiosalicylsäureamid¹⁰). Aus o-Aminophenol und Cyankali¹¹). Aus Salicylamid mit Phosgen in Pyridinlösung¹²). Schmelzp. 98°, läßt sich im Vakuum destillieren, leicht löslich in Wasser. Konstitution und kryoskopisches Verhalten¹³).

Salicyllydroxamsäure $C_7H_7O_3N = OH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot OH$. Aus Salicylsäuremethylester und salzsaurem Hydroxylamin ¹⁴). Schmelzp. 169°, sublimiert. Mit FeCl₃ rötlicher Niederschlag ¹⁵). Elektrische Leitfähigkeit ¹⁶).

Salicylsäurehydrazid $C_7H_8O_2N_2=OH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot NH_2$. Aus Salicylsäure-

methylester und Hydrazinhydrat. Schmelzp. 145° 17).

Salicylsäureazid $C_7H_5O_2N_3=OH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot N_3$. Aus dem Hydrazid mit Salpetersäure oder Diazobenzolsulfat 17). Schmelzp. 27°. Riecht intensiv und zerfällt mit Wasser.

Chlorsalicylsäure $C_7H_5O_3CI = OH \cdot C_6H_3CI \cdot COOH$.

3-Chlorsalicylsäure (OH)² · C₆H₃Cl³ · COOH¹ , aus o-Chlorphenolnatrium mit Kohlensäure bei 140° ¹⁸). Nadeln aus Wasser. Schmelzp. 178°, sublimierbar und flüchtig mit Wasserdampf. Mit FeCl₃ violett, schwer löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Chloroform.

Ba · (C₇H₄O₃Cl)₂ + 3 H₂O. leicht löslich in Alkohol, schwer löslich in Wasser.

Methylester $C_8H_7O_3Cl = (OH)^2 \cdot C_6H_3Cl^3 \cdot (COO \cdot CH_3)^1$. Schmelzp. $83^{\circ}1^8$). — Chlorid $C_7H_7O_2Cl_2 = (OH)^2 \cdot C_6H_3Cl^3 \cdot COCl^1$. Schmelzp. $62-63^{\circ}1^9$).

4-Chlorsalicylsäure (OH)² · C₆H₃Cl⁴ · COOH¹. Nadeln aus Wasser. Schmelzp. 207° ¹⁸), sublimiert, flüchtig mit Wasserdampf, schwer löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther, mit FeCl₃ violette Färbung.

5-Chlorsalicylsäure (OH)² · C₆H₃Cl⁵ · COOH¹, aus p-Chlorphenolnatrium mit Kohlensäure bei 140—150°18), beim Behandeln von Salicylsäure in Schwefelkohlenstofflösung mit Chlor²⁰), durch Austausch der Aminogruppe in 5-Aminosalicylsäure gegen Chlor²¹), beim Er-

1) Pietet u. Hubert, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1191 [1896].

- 2) Cohn, Journ. f. prakt. Chemie [2] 61, 547 [1900]. Bolezzi, Gazzetta chimica ital. 28, II, 198 [1898].
 - 3) Titherley, Journ. Chem. Soc. London 81, 1520 [1903].

4) Privatmitteilung.

5) Bondi, Zeitschr. f. physiol. Chemie 52, 170 [1907].

6) E. Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 215 [1909].

 Bertagnini, Annalen d. Chemie 91, 249 [1856]. — Piccard, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 817 [1875].

8) Baas, Zeitschr. f. physiol. Chemie 14, 416 [1890].

9) Bone, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 1254 [1893].

10) Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 3083 [1887]. — Spilker, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 2771 [1889].

11) V. Meyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 3389 [1887].

- 12) Einhorn u. Mettler. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 3647 [1902].
- 13) Auvers u. Walker, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 3037 [1898]. Auvers, Zeitschr. f. physikal. Chemie 30, 300 [1899].
 - Jeanrenaud, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 1237 [1889].
 Angeli u. Castellana, Atti R. Acad. dei Lincei [5] 18, I, 376 [1909].
 - 16) Oliveri u. Mandala, Gazzetta chimica ital. 40, I, 102 [1909].

17) Struve u. Badenhausen, Journ. f. prakt. Chemie [2] 52, 239 [1895].

18) Varnholt, Journ. f. prakt. Chemie [2] 36, 22 [1887].

19) Anschütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 222 [1897].

20) Hühner n. Brenken. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 6, 174 [1873].

21) Schmitt, Jahresber. d. Chemie 1864, 385. — Beilstein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 816 [1875].

wärmen von p-Chlorphenol mit Ätzkali, Tetrachlorkohlenstoff und Alkohol auf 140°1). Aus der 5-Chlor-2-Methoxybenzoesäure mit konz. HJ auf dem Wasserbad²). Schmelzp. 167,5°³)¹). Schmelzp. 172°4). Schwer löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform. Mit FeCl₃ violette Färbung. Reagiert mit PCl₅ ⁵). Li · C₇H₄O₃Cl + 2 H₂O ⁶). — Na · C₇H₄O₃Cl, leicht löslich⁷). — K · C₇H₄O₃Cl. — Ca · (C₇H₄O₃Cl)₂ + 3 H₂O ³). — $\text{Ba} \cdot (\text{C}_7\text{H}_4\text{O}_3\text{Cl})_2 + 3 \text{ H}_2\text{O}$, leicht löslich in Wasser. — $\text{Pb} \cdot (\text{C}_7\text{H}_4\text{O}_3\text{Cl})_2$. — $\text{Cu}(\text{C}_7\text{H}_4\text{O}_3\text{Cl})_2$. — $Ag \cdot C_7H_4O_3Cl$.

Methylester $C_8H_7O_3Cl = (OH)^2 \cdot C_6H_3Cl^5 \cdot (COOCH_3)^1$. Schmelzp. $48^{\circ 8}$). — Äthylester $C_8H_7O_3Cl = (OH)^2 \cdot C_6H_3Cl^5 \cdot (COOCH_3)^1$. ester $C_9H_9O_3Cl = (OH)_2 \cdot C_6H_3Cl^5 \cdot (COOC_2H_5)^1$. Schmelzp. 25°9). — Phenylester, Chlor salol $C_{13}H_9O_3Cl = (OH)^2 \cdot C_6H_3Cl^5 \cdot (COOC_6H_5)^1$, aus Salol durch Behandeln mit Chlor in alkoholischer Lösung 10). Schmelzp. 81—83°, unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther, Benzol. Durch Verseifen mit Alkalien entstehen 5-Chlorsalicylsäure und Phenol. — Amid $C_7H_6O_2NCl = (OH)^2 \cdot C_6H_3Cl^5 \cdot (CO \cdot NH_2)^1$. Schmelzp. 223,5—224°8)9). — Methyläther-5-Chlorsalieylsäure $C_8H_7O_3Cl = (CH_3O)^2 \cdot C_6H_3Cl^5 \cdot COOH^1$. Schmelzp. $81 - 82^{\circ}11$). Äthyläther-5-Chlorsalieylsäure $C_{11}H_{13}O_3Cl = (C_2H_5O)^2 \cdot C_6H_3Cl^5 \cdot COOH^1$. Siedep.₅₆ = 226°°).

3,5-Dichlorsalicylsäure $C_7H_4O_3Cl_2 = (OH)^2 \cdot C_6H_2Cl_2^{3.5} \cdot COOH^1$. Beim Erwärmen von Salicylsäure mit Antimonpentachlorid 12), heim Einleiten von Chlor in eine essigsaure Lösung von Salicylsäure⁸), in eine kalte Lösung von Salicylsäure in Kalilange (3 Mol.)¹³). Ans Dikaliumsalicylat und Kaliumhypohalogen 14). Schmelzp. 219,5° 15), sublimiert, in heißem Wasser wenig löslich. Na · $C_7H_3O_3Cl_2$ 8). — K · $C_7H_3O_3Cl_2$. — Mg · $(C_7H_3O_3Cl_2)_2$. $\text{Ba} \cdot (\text{C}_7\text{H}_3\text{O}_3\text{Cl}_2) + 4\text{ H}_2\text{O}$, löslich in heißem Wasser 16). — $\text{Pb} \cdot (\text{C}_7\text{H}_3\text{O}_3\text{Cl}_2)_2$, unlöslich.

Methylester $C_8H_6O_3Cl_2 = (OH)^2 \cdot C_6H_2Cl_2^{3.5} \cdot (COOCH_3)^1$. Schmelzp. 143—144°15). — $C_{10}H_8O_4Cl_2 = (C_2H_3O)^2 \cdot C_6H_2Cl_2^{3.5} \cdot (COOCH_3)^1$. Schmelzp. 57° 17). — Phenylester, Dichlorsalol $C_{13}H_8O_3Cl_2 = (OH)^2 \cdot C_6H_2Cl_3^{0.5} \cdot (COOC_6H_5)^1$. Schmelzp. 115—116°10). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Eisessig. Durch Verseifen entstehen 3,5-Dichlorsalicylsäure und Phenol. — Chlorid $C_7H_3O_2Cl_2 = (OH)^2 \cdot C_6H_2Cl_2^{3.5} \cdot (COCl)^4$. Schmelzp. $79^{\circ}18$). — Anhydrid $C_{14}H_6O_5Cl_4 = [(OH)^2 \cdot C_6H_2Cl_2^{3.5} \cdot (CO)^1]_2O$. Schmelzp. 186—187° 18).

Bromsalicylsäuren $C_7H_5O_3Br = OH \cdot C_6H_3Br \cdot COOH$.

3-Bromsalicylsäure (OH) $^2 \cdot C_6H_3Br_3 \cdot (COOH)^1$. Aus 3-Brom-5-Aminosalicylsäure mit Alkohol und salpetriger Säure¹⁹). Schmelzp. 184°, schwer löslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol. Zerfällt bei 180° mit Wasser in 2-Bromphenol und Kohlensäure. Ca. $(C_7H_4O_3Br)_2 + 12H_2O_7$, leicht löslich in Wasser. Ba $\cdot (C_7H_4O_3Br)_2 + 3H_2O_7$, Pb $\cdot C_7H_3O_3Br$.

5-Bromsalieylsäure (OH)² · C₆H₃Br⁵ · (COOH)¹, aus Salicylsäure mit Phosphorpentabromid²⁰). Bromieren von Salicylsäure in Lösung von H₂SO₄ + Essigsäure²¹). Beim

1) Hasse, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2190 [1883].

2) Peratoner u. Condorelli, Gazzetta chimica ital. 28, I, 212 [1898]. 3) Schmitt, Jahresber. d. Chemie 1864, 385. — Beilstein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 816 [1875].

4) van Waweren, Archiv d. Pharmazie 235, 567 [1897].

- 5) Aktieugesellschaft f. Anilinfabrikation, D. R. P. 89 596. Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 4, 156.
 - 6) Smith, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 1227 [1878].

7) Varnholt, Journ. f. prakt. Chemie [2] 36, 22 [1887].

8) Smith, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 1227 [1878].

9) Mazzara, Gazzetta chimica ital. 29, I, 343 [1899]. 10) Curatolo, Gazzetta chimica ital. 28, I, 154 [1898].

11) Peratoner u. Condorelli, Gazzetta chimica ital. 28, I, 211 [1898].

12) Lössner, Journ. f. prakt. Chemie [2] 13, 429 [1876].

- ¹³) Torugi, Gazzetta chimica ital. 30, II, 487 [1900].
 ¹⁴) Lassar, Cohn u. Schultze, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 3294 [1905].
 ¹⁵) Martini, Gazzetta chimica ital. 29, II, 63 [1899].
- 16) Hecht, Amer. Chem. Journ. 12, 505 [1890].
- ¹⁷ Zincke, Annalen d. Chemie 261, 253 [1891].
 ¹⁸ Anschütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 222 [1887]. Aktiengesellschaft f. Anilinfabrikation, D. R. P. 82 596. - Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 4, 156.
- 19) Lellmann u. Grothmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2725 [1884]. Müller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 3695 [1909].
 - 20) Henry, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 2, 275 [1869].
 - 21) Hewitt, Kenner u. Silk, Proc. Chem. Soc. London 20, 125 [1904].

Eintragen von Salicylsäure in kalte Schwefelkohlenstofflösung von Brom¹). Lange Nadeln aus Wasser. Schmelzp. $164-165^{\circ}$ ²). Schmelzp. 161° ³). Mit FeCl₃ violette Färbung. Ba · $(C_7H_4O_3Br)_2 + 3H_2O$. — Pb · $(C_7H_4O_3Br)_2$. — Pb · $(C_7H_4O_3Br)_2$. — Pb · $(C_7H_4O_3Br)_2$.

hellgrüner Niederschlag. Ag · C7H4O3Br.

Methylester $C_8H_7O_3Br = (OH)^2 \cdot C_6H_3Br^5 \cdot (COOCH_3)^1$. Schmelzp. 264-266°4). — Phenylester, Dichlorsalol $C_{13}H_9O_3Br = (OH)^2 \cdot C_6H_3Br^5 \cdot (COOC_6H_6)^1$. Schmelzp. 112°5). — Amid $C_7H_6O_2BrN = (OH)^2 \cdot C_6H_3Br^6 \cdot (CONH_2)^1$. Schmelzp. 232°. — Methyläther-5-Bromsalicylsäure $C_8H_7O_3Br = (CH_3O)^2 \cdot C_6H_3Br^5 \cdot (COOH)^1$. Schmelzp. 119°4). FeCl₃ färht nicht. — $Mg(C_8H_6O_3Br)_2$, leicht löslich in Wasser. — $Ca \cdot (C_8H_6O_3Br)_2 + H_2O$. — Äthyläther-5-Bromsalicylsäure $C_9H_9O_3Br = (C_2H_5O)^2 \cdot C_6H_3Br^5 \cdot (COOH)^1$. Schmelzp. 130 bis $131°4)^5$). $Ca(C_9H_8O_3Br)_2 + 2H_2O$. — $Ba(C_9H_8O_3Br)_2 + 4H_2O$.

3, 5-Dibromsalicylsäure $C_7H_4O_3Br_2=(OH)^2\cdot C_6H_2Br_2^{3,5}\cdot (COOH)^1$. Durch Bromieren von Salicylsäure 6). Bromieren bei Gegenwart von Jod⁷). Essigsaure Lösung von Salicylsäure mit Brom in Eisessig versetzen 8). Schmelzp. 223°8). Schmelzp. 218—219°4). Schmelz-

punkt 221°7). Zerfällt beim Erhitzen in Di- und Tribromphenol.

 $Ba(C_7H_3O_3Br_2)_2 + 4\ H_2O. - Pb \cdot C_7H_2O_3Br_2, \ unlöslich.$ Methylester $C_8H_6O_3Br_2 = (OH)^1 \cdot C_6H_2Br_2^{3.5} \cdot (COOCH_3)^1$. Schmelzp. $148-149^\circ.$ -Äthylester $C_9H_8O_3Br_2 = (OH)^1 \cdot C_6H_2Br_2^{3.5} \cdot (COOC_2H_5)^1$. Schmelzp. $100-101^{\circ 9}$). - Phenylester $C_{13}H_8O_3Br_2 = (OH)^1 \cdot C_6H_2Br_2^{3.5} \cdot (COOC_6H_5)^1$. Schmelzp. $128^{\circ 10}$). - p-Bromphenylester, Tribromsalol $C_{13}H_7O_3Br_3 = (OH)^2 \cdot C_6H_2Br_2^{3.5} \cdot COOC_6H_4Br$. Salol in die achtfache Menge eiskalten Broms eintragen 11). In die Schmelze von 3,5-Dibromsalicylsäure und p-Bromphenol Phosphoroxychlorid tropfen lassen 12). Schmelzp. 195° auf Eisessig, leicht löslich in Benzol und Chloroform. Alkahen spalten in die Komponenten. Wird durch alkahische Pankreatinlösung gespalten. Von Ratten und Kaninchen wird es gespalten und die Komponenten werden ausgeschieden. Für Kaninchen ungiftig, Zunahme der Ätherschwefelsäuren 13). - Chlorid $C_7H_3O_2ClBr_2 = (OH)^1 \cdot C_6H_2Br_2^{3.5} \cdot (COCl)^1$. Schmelzp. $87^{\circ 14}$). - Nitril $C_7H_3OBr_2N = (OH)^1 \cdot C_6H_2Br_2^{3.5} \cdot CN$. Schmelzp. $167-168^{\circ 15}$).

Tribromsalieylsäurephenylester $C_{13}H_7O_3Br_3 = OH \cdot C_6HBr_3 \cdot COOC_6H_5$. Beim Erhitzen von Salol mit Brom und etwas Jod auf 120°. Schmelzp. 192°16).

Jodsalieylsänren $C_7H_5O_3J = OH \cdot C_6H_3J \cdot COOH$.

3-Jodsalieylsäure $(OH)^2 \cdot C_6H_3J^3 \cdot (COOH)^1$. Durch Kochen von Salicylsäure mit Jod und Alkohol ¹⁷), durch Wasser von der mitentstehenden 5-Jodsalicylsäure getrennt. Schmelzp. 198°. Schmelzp. 199,5° ¹¹), leicht löslich in Wasser. Ba $(C_7H_4O_3J)_2 + 3\frac{1}{2}H_2O$.

5-Jodsalieylsäure $(OH)^2 \cdot C_6H_3J^5 \cdot (COOH)^1$. Salieylsäure mit Jod und Kalilauge behandeln 18). Aus Nitrosalieylsäure durch Austausch von NO_2 gegen Jod 19). Durch Spaltung der Zuckerjodsalieylsäure 20). Schmelzp. 197°, fast unlöslich in Wasser. Zerfällt

2) van Waweren, Archiv d. Pharmazie 235, 568 [1897].

3) Lassar, Cohn u. Schultze, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 3294 [1905].

4) Peratoner, Gazzetta chimica ital. 16, 405 [1880].

6) Rollwage, Berichte d. Deutseb. chem. Gesellschaft 10, 1707 [1877].

7) Robertson, Journ. Chem. Soc. London 81, 1475 [1903].

9) Freer, Journ. f. prakt. Chemie [2] 47, 241 [1893].

10) Eckenroth u. Wolf, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 1643 [1893].

11) Rosenberg, D. R. P. 94 284. Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 4, 1187.

12) Rosenberg, D. R. P. 96 105; Chem. Centralbl. 1898, I, 1251.

13) Fajans, Archiv f. Hyg. 20, 384 [1894].

14) Anschütz, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 222 [1897].

¹⁵) Auvers u. Walker, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 3042 [1898].

16) Kauschke, Journ. f. prakt. Chemie [2] 51, 212 [1895].

17) Miller, Annalen d. Chemie 220, 125 [1883].

18) Lautemann, Annalen d. Chemie 120, 302 [1861].

Hübner n. Heinzerling, Zeitschr. f. Chemie 1871, 709. — Hand, Annalen d. Chemie 234, 133 [1886].

Dierbach, Annalen d. Chemie 273, 123 [1893]. — Kostanecki n. Oppelt, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 29, 245 [1896].

⁸⁾ Lellmann u. Grothmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2725 [1884]. — Müller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 3695 [1909].

 ¹⁹⁾ Goldberg, Journ. f. prakt. Chemie [2] 19, 368 [1879]. — Hübner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1347 [1879].
 20) van Waweren, Archiv d. Pharmazie 235, 569 [1897].

beim Erhitzen in Jodphenol und Kohlensäure. Mit FeCl₃ violette Färbung. Molekularverbrennungswärme 706,5 Cal. 1).

 $Na \cdot C_7H_4O_3J_. - Mg \cdot (C_7H_4O_3J)_3 + 6 H_2O_. - Ca(C_7H_4O_3J)_0 + 6 H_2O_s$, sebr leicht lös-

lich. — Ba $\cdot (C_7H_4O_3J)_2$. — Pb $(C_7H_4O_3J)_2$, unlöslich in Wasser.

3.5-Dijodsalicylsäure $C_7H_4O_3J_2 = (OII)^2 \cdot C_6H_2J_2^{3.5} \cdot (COOH)^1$. Beim Erwärmen von Silbersalicylat mit Jod²). In eine alkoholische Lösung von Salicylsäure Jod und Quecksilberoxyd eintragen³). Schmelzp. 220-230° unter Zersetzung⁴). Schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther. Mit FeCl₃ violette Färbung. Wirkt analgetisch, autiseptisch.

 $NH_4 \cdot C_7H_3O_3J_2 + \frac{1}{2}H_2O$. — $Na \cdot C_7H_3O_3J_2 + 2\frac{1}{2}H_2O$, weit schwerer löslich als monojodsalicylsaures Natrium. — $K \cdot C_7 H_3 O_3 J_2 + \frac{1}{2} H_2 O_3$, sehr schwer löslich in Wasser. —

 $Ba(C_7H_3O_3J_2)_2 + 3 H_2O. - Ba \cdot C_7H_2O_3J_2 + 1\frac{1}{2} H_2O.$

Methylester, Sanoform $C_8H_6O_3J_2 = (OH)^2 \cdot C_6H_2J_2^{3.5} \cdot (COOCH_3)^1$. Schmelzp. 110°5). — Äthylester $C_9H_8O_3J_2 = (OH)^2 \cdot C_6H_2J_3^{2,5} \cdot (COOC_2H_5)^1$. Schmelzp. 132°. Ungiftiger, geruchloser Jodoformersatz 5). — Chlorid $C_7H_3O_2ClJ_2 = (OH)^2 \cdot C_6H_2J_2^{3.5} \cdot (COCl)^2$. Schmelzpunkt 67-68°6).

Nitrosalicylsäure $C_7H_5O_5N = OH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot COOH$.

3-Nitrosalicylsäure (OH)² · C₆H₃(NO₂)³(COOH)¹ + H₂O. Beim Behandeln von Salicylsäure mit kalter, starker Salpetersäure?). Eine angewärmte Lösung von Salicylsäure und Natriumnitrit mit konz. $\rm H_2SO_4$ behandeln 8). Nadeln. Schmelzp. 125°; wasserfrei, Schmelzp. 144°. Sehwer löslich in Wasser⁹), leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol. Mit FeCl₃ blutrote Färbung. Konz. H. SO4 zerstört in der Wärme. Zerfällt mit Kalk erhitzt in o-Nitrophenol und Kohlensäure.

 $\text{Na} \cdot \text{C}_7 \text{H}_4 \text{O}_5 \text{N}$. — $\text{K} \cdot \text{C}_7 \text{H}_4 \text{O}_6 \text{N}$. — $\text{Mg} \cdot \text{C}_7 \text{H}_3 \text{O}_5 \text{N} + 2 \text{H}_2 \text{O}$, wenig löslich in Wasser. — $Sr \cdot (C_7H_7O_5N)_2$. — Ba · $(C_7H_4O_5N)_2$, goldgelb, sehr schwer löslich, zum Unterschied vom Ba-Salz der 5-Nitrosäure. — Ba \cdot C₇H₃O₅N + 1 $\frac{1}{2}$ H₂O, blutrote Nadeln, sehr schwer löslich. — Pb·C₇H₃O₅N, gelber, fast unlöslicher Niederschlag. — Ag·C₇H₄O₅N, leicht löslich in heißem Wasser.

Äthylester $C_9H_9O_5N = (OH)^2 \cdot C_6H_3(NO_2)^3 \cdot (COOC_2H_5)^1$, beim Einleiten von N_2O_3 in ätherische Lösung von Gaultheriaöl 10). Schmelzp. I18°. — Phenylester $C_{19}H_9O_5N=(OH)^2\cdot C_6H_3(NO_2)^3\cdot (COOC_6H_5)^1$. Schmelzp. I01° 11). — Amid $C_7H_6O_4N_2=(OH)^2\cdot C_6H_3$

(NO₂)³ · CO · NH₂)¹. Schmelzp. 145—146°.

5-Nitrosalicylsäure (OH)² · C₆H₃(NO)⁵ · (COOH)¹. Beim Nitrieren von Salicylsäure ¹²). Durch Erhitzen von p-Nitrophenol mit Tetrachlorkohlenstoff und alkoholischer Kalilauge 13). Durch Kochen von diazotierter 5-Nitro-2-Aminobenzoesäure mit Wasser¹⁴). Aus Cumaron mittels konz. HNO3 neben Nitrocumaron 15). Gemisch von HNO3 (44° Bé) und konz. H2SO4 wird in eine Lösung von Salicylsäure in konz. H₂SO₄ bei 0° portionsweise eingetragen, der Krystallbrei wird mit Wasser ausgekocht und filtriert. Es bleibt fast reine 5-Nitrosäure16). Schmelzp. 230°. Rauchende H₂SO₄ zerstört sie völlig. In kaltem Wasser schwer, in heißem

1) Berthelot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 130, 1099 [1900].

2) Birnbaum u. Reinherz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 459 [1882].

3) Weselski, Annalen d. Chemie 174, 103 [1874].

- 4) Demole, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 1439 [1874].
- 5) Gallinek u. Courant, D. R. P. 94 097. Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 4, 1104.
- 6) Anschütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 222 [1897]; D. R. P. 92 537. - Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 4, 157.
- 7) Hübner, Annalen d. Chemie 195, 31 [1879]. Schaumann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 1346 [1879]. Hirsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 3239 [1900].
 - 8) Deninger, Journ. f. prakt. Chemie [2] 42, 551 [1890]. 9) Schiff u. Masino, Annalen d. Chemie 198, 265 [1879].

- 10) Zacharias, Journ. f. prakt. Chemie [2] 43, 434 [1891].
 11) Knehel, Journ. f. prakt. Chemie [2] 43, 381 [1891]. v. Nencki u. v. Heyden Nachf., D. R. P. 43 713. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 2, 136.
- 12) Hühner, Annalen d. Chemie 195, 31 [1879]. Schiff u. Massino, Annalen d. Chemie 198, 258 [1879].
 - 13) Hasse, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 2188 [1877]. 14) Rupe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1098 [1897].

15) Hirsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 3239 [1900].

15) Störmer u. Richter, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 2094 [1897].

Wasser leichter löslich, leicht löslich in Alkohol. Elektrisches Leitungsvermögen 1). Die wässerige Lösung färbt sich mit FeCl₃ blutrot. Kochen mit HNO₃ liefert Pikrinsäure, Erhitzen

mit Kalk p-Nitrophenol und Kohlensäure.

Äthylester $C_9H_9O_5N = (OH)^2 \cdot C_6H_3(NO_2)^5 \cdot (COOC_2H_5)^4$. Schmelzp. 96°6). Leicht löslich in Alkohol. — Na · $C_9H_8O_5N$ 7). — Phenylester $C_{13}H_9O_5N = (OH)^2 \cdot C_6H_3(NO_2)^5 \cdot (COOC_6H_5)^4$. Schmelzp. 150—151°8). — Amid $C_7H_6O_4N_2 = (OH)^2 \cdot C_6H_3(NO_2)^5 \cdot (CONH_2)^4$. Schmelzp. 225°2). — K· $C_7H_5O_4N_2 + H_2O$, rote Nadeln. — Ca · $(C_7H_5O_4N_2) + 4$ H₂O, sehr leicht löslich in Wasser.

6-Nitrosalicylsäure.

Nitril $C_7H_4O_3N(OH)^1 = C_6H_3(NO_2)^6 \cdot (CN)^1$. Schmelzp. 207—208° 9).

Nitril der Methyläthersäure $C_8H_6O_3N_2=(OH)^1\cdot C_6H_3(NO_2)^6\cdot (CN)^1$. Schmelzp. 171°10) 3,5-Nitrosalieylsäure $C_7H_4O_7N_2=(OH)^1\cdot C_6H_2(NO_2)^{3.5}_2\cdot (COOH)^1$. Eiskalte Salpetersäurelösung von Salicylsäure wird in Eiswasser gegossen und nach 24 Stunden filtriert. 3- oder 5-Nitrosäure löst man in rauchender HNO₃ und fällt mit Wasser¹¹). Schmelzp. 173°. Leicht löslich in kaltem Wasser, Alkohol und Äther. FeCl₃ färbt blutrot. Erhitzen mit Wasser auf 200° spaltet in 2,4-Dinitrophenol und Kohlensäure¹²). — NH₄ · C₇H₃O₇N₂¹³), schwer löslich in kaltem Wasser. — Na · C₇H₃O₇N₂¹⁴). — K · C₇H₃O₇N₂, gelbe schwer lösliche Nadeln. — K₂ · C₇H₂O₇N₂ + H₂O, dunkelrote Nadeln, leicht löslich. — Ca · C₇H₂O₇N₂ + 1½ H₂O. — Ba · (C₇H₃O₇N₂). — Ba · C₇H₂O₇N₂ + 3 H₂O. — Pb · C₇H₂O₇N₂ + 3 H₂O. — Ag · C₇H₃O₇N₂.

Methylester $C_8H_6O_7N_2=(OH)^2\cdot C_6H_2(NO_2)_3^{3.5}\cdot (COOCH_3)^1$. Schmelzp. 127 bis 128° ¹⁵). — $NH_4\cdot C_8H_5O_7N_2$. — Phenylester $C_{13}H_8O_7N_2=(OH)^2\cdot C_6H_2(NO_2)_3^{3.5}\cdot (COOC_6H_6)^1$. Schmelzp. 183° ¹⁶). — Chlorid $C_7H_3O_6N_2Cl=(OH)^2\cdot C_6H_2(NO_2)_3^{3.5}\cdot (COCl)^1$. Schmelz-

punkt 69-70° 17).

Aminosalicylsäure $C_7H_7O_3N = OH \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot COOH$. 3-Aminosalicylsänre $(OH)^2 \cdot C_6H_3(NH_2)^3 \cdot (COOH)^1$.

3-Nitrosäure wird in saurer Lösung mit Sn + HCl reduziert 18). Schmelzp. 235° unter Zersetzung. Reduzierte Fehlingsche Lösung und $AgNO_3$. Verwendung in der Farbenchemie und Photographie. Wird als Uramidosalicylsäure beim Hund ausgeschieden.

Methylester $C_8H_9O_3N = (OH)^2 \cdot C_6H_3(NH_2)^3 \cdot (COOCH_3)^1$. Schmelzp. $90^{\circ 19}$).

3-UreidosalicyIsäure $C_8H_8O_4N_2=(OH)^2\cdot C_6H_3(NH\cdot CO\cdot NH_2)^3\cdot (COOH)^1$. Schmelzpunkt 215° unter Zersetzung 18).

4-Aminosalicylsäure (OH² · C₆H₃(NH₂)⁴ · (COOH)¹, rötlichbraunes Krystallpulver ²⁰).

1) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 260 [1890].

2) Hübner, Annalen d. Chemie 195, 31 [1879]. — Schiff u. Massino, Annalen d. Chemie 198, 258 [1879].

*3) Tassinari, Jahresber. d. Chemie 1855, 487.
 4) Hübner, Annalen d. Chemie 210, 344 [1880].

- 5) Causse, Bulletin de la Soc. chim. [3] 11, 1186 [1894].
- 6) Smith n. Knerr, Amer. Chem. Journ. 8, 99 [1896].

7) Thieme, Journ. f. prakt. Chemie [2] 43, 469 [1891].

- 8) Knebel, Journ. f. prakt. Chemie [2] 43, 379 [1891]. v. Neneki u. v. Heyden Nachf., D. R. P. 43713. Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 2, 136.
 - 9) Anvers n. Walker, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 3043 [1898].

10) Lobry, Recneil des travaux chim. des Pays-Bas 2, 212 [1883].

11) Hübner, Annalen d. Chemie 195, 45 [1879].

- 12) Hübner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1345 [1879].
 13) Cahours, Annalon d. Chemie 69, 230 [1869].
- 14) Stenhouse, Annalch d. Chemie 18, 8 [1851].
- 15) Salkowski, Annalen d. Chemie 123, 43 [1874].
 16) Knebel, Journ. f. prakt. Chemie [2] 43, 383 [1891].
- 17) Anschütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 222 [1897].

18) Zahn, Jonrn. f. prakt. Chemie [2] 61, 532 [1900].

- 19) Einhorn u. Pfyl, Annalen d. Chemie 311, 42 [1900]. Einhorn u. Heinz, Chem. Centralbl. 1897, II, 672.
 - 20) Seidel u. Bittner, Monatshefte f. Chemie 23, 415 [1902].

5-Aminosalicylsäure (OH)² · C₆H₃(NH₂)⁵ · (COOH)¹. Durch Reduktion der 5-Nitrosalicylsäure mit Zinn und Salzsäure¹). Aus m-Nitrobenzoesäure bei der Elektrolyse in konz. H₂SO₄ ²) und durch Behandeln mit Zinkstaub in konz. H₂SO₄ bei 50—60°3). Durch Reduktion der Benzolazosalicylsäure mit Zinn und Salzsäure⁴). Quantitative Ausheute: aus dem Azoderivat durch Reduktion⁵). Weiße Krystallmasse ohne Schmelzpunkt, unlöslich in Alkohol, sehwer löslich in heißem Wasser. FeCl₃ färbt kirschrot. Trockne Destillation spaltet in 4-Aminophenol und Kohlensäure⁶). Verwendung in der Farbenchemie. Beim Hund gänzlich indifferent, wird als Uramidosalicylsäure ausgeschieden⁷). Die Salze sind nur trocken beständig⁶).

Methylester $C_8H_9O_3N = (OH)^2 \cdot C_6H_3(NH_2)^5 \cdot (COOCH_3)^1$. Schmelzp. $96^{\circ 8}$). — Äthylester $C_9H_{11}O_3N = (OH)^2 \cdot C_6H_3(NH_2)^5 \cdot (COOC_2H_5)^1$. Schmelzp. $145^{\circ 9}$).

5-Ureidosalicylsäure $C_8H_8O_4N_2=(OH)^2\cdot C_6H_3\cdot (NH\cdot CO\cdot NH_2)^5\cdot (COOH)^1$. Kleine Blättchen 10).

5-Diäthylglyeylaminosalicylsäuremethylester, Nirvanin $C_{14}H_{20}O_4N_2=(OH)^2\cdot C_6H_4\cdot [NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot N(C_2H_5)_2]^5\cdot (COOCH_3)$. Aus 5-Chloracetaminosalicylsäureester und Diäthylamin ¹¹). Gelblich gefärbtes Öl. — $C_{14}H_{20}O_4N_2\cdot HCl$. Schmelzp. 185°. Wirkt anästhesierend. — $(C_{14}H_{20}O_4N_2\cdot HCl)_2PtCl_4+H_2O$.

Thiosalicylsäure $C_7H_6O_2S=SH\cdot C_6H_4\cdot COOH$. Durch Reduktion von Benzoesvlfinsäure mit Zinkstaub und Salzsäure 12). Aus Rhodanbenzoesäure mit Schwefelnatrium 13). Schwefelgelbe Krystalle aus Eisessig. Schmelzp. 163—164°. Sublimierbar. Vorkommen von zwei Modifikationen, farblos und gelb 14). Schwer löslich in heißem Wasser, leicht löslich in Alkohol und Eisesig. FeCl $_3$ färbt blau, oxydiert leicht zu Dithiosalicylsäure. Konz. H_2SO_4 löst heiß carminrot. Kaliumpermanganat oxydiert in alkalischer Lösung zu o-Sulfinbenzoesäure. Die Alkali- und Erdalkalisalze sind leicht löslich, die Metallsalze amorph. — Methylester $C_8H_8O_2S=SH\cdot C_6H_4\cdot COOCH_3$. Öl. Schmelzpunkt 252°.

Phenylthiosalicylsäure $C_{13}H_{10}O_2S=C_6H_5\cdot S\cdot C_6H_4\cdot COOH$. Aus o-chlorhenzoesaurem Kalium, Natriumthiophenylat und Cu-Pulver. Schmelzp. 166—167°. Löslich in konz. H_2SO_4 mit grüner Fluorescenz 15).

Oxyphenylearbithiosäure $C_7H_6OS_2 = OH \cdot C_6H_4 \cdot CS \cdot SH$. Aus Salicylaldehyd mit Wasserstoffpersulfiden und Kondensationsmitteln. Schmelzp. 46—50°. Orangegelbe Masse¹⁶).

Dithiosalieylsäure $C_{14}H_{10}O_4S_2 = HOOC \cdot C_6H_4 \cdot S - S \cdot C_6H_4 \cdot COOH$. Durch Oxydation der alkalischen Lösung von Thiosalicylsäure 17). Aus Benzoesulfinsäure durch Reduktion mit Chlorzinn und Salzsäure 12). Schmelzp, 289°. Unlöslich in Wasser. Durch Oxydation mit Salpetersäure entsteht o-Sulfobenzoesäure.

 $(NH_4)_2 \cdot C_{14}H_9O_4S_2 + H_2O_1 - Ca \cdot C_{14}H_8O_4S_2 + 3H_2O_1$

¹⁾ Beilstein, Annalen d. Chemie 130, 243 [1864].

²) Gattermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 1850 [1893]. — D. R. P. 77 806. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 4, 54.

³⁾ Höchster Farbwerke, D. R. P. 96 853; Chem. Centralbl. 1898, II, 160.

⁴⁾ A. Fischer u. Schaar - Rosenberg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 81 [1899].

⁵⁾ Puxeddu, Gazzetta chimica ital. 36, II, 87 [1906].

⁶⁾ Sebmitt, Jahresber. d. Chemie 1864, 423.

⁷⁾ Pruszynski, Gazeta Lekarska 1889, 972, 992.

 ⁸⁾ Gattermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 1934 [1894]; D. R. P. 79 865.
 Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 4, 56.

Herre, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 28, 598 [1895].
 Grieß, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 2, 47 [1869].

Einhorn u. Oppenheimer, Amalen d. Chemie 311, 176 [1900]; D. R. P. 106 502;
 Chem. Centralbl. 1900, I, 883. — Einhorn, D. R. P. 108 027; Chem. Centralbl. 1900, I, 1115.

 ¹²⁾ Gattermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1149 [1899].
 13) Friedländer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 1060 [1906].

¹⁴) Hinsberg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 43, 651 [1910].

Goldberg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 4526 [1894].
 Bloch u. Höhn, D. R. P. 214 888; Chem. Centralbl. 1909, II, 1781.

¹⁷) List u. Stein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1669 [1898].

Salicylthioamid C_7H_7ONS , — $OH \cdot C_6H_4 \cdot CS \cdot NH_2$. Beim Schmelzen von Salicylamid mit Phosphorpentasulfid¹). Schmelzp. 117—118°.

Salicylschwefelsäure $C_7H_6O_6S = OH \cdot SO_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot COOH$. Durch Eintragen von

Kaliumpyrosulfat in gelöstes Kaliumsalieylat2).

K₂ · C₇H₄O₆S, aus Harn nach Salicylsäureeinnahme isoliert ³).

5-Sulfosalicylsäure $C_7H_6O_6S=(O\dot{H})^2\cdot C_6H_3\cdot (SO_3H)^5\cdot (COOH)^1$. Aus Salicylsäure mit Schwefelsäureanhydrid⁴). Aus Salol durch heiße konz. H_2SO_4 ⁵). Durch Erwärmen von Salicylsäure mit konz. H_2SO_4 ⁶). Sehr wertvolles Reagens auf Eiweiß⁷). Keine antiputriden Eigenschaften⁸). Schmelzp. 120°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Sehr beständig. Mit FeCl₃ rotviolette Färbung.

 \cdot C₇H₄O₆S + Cu(OH)₂ + H₂O, unlöslich in Wasser. — Ag₂ · C₇H₄O₆S + H₂O.

Diäthylester $C_{11}H_{14}O_6S = (OH)^2 \cdot C_6H_3(SO_2 \cdot OC_2H_5)^5 \cdot (COOC_2H_5)^1$. Schmelzp. 56°. — Diphenylester $C_{19}H_{14}O_6S = (OH)^2 \cdot C_6H_3(SO_2 \cdot OC_6H_5)^5 \cdot (COOC_6H_5)^1$. Schmelzp. 171 bis 172°11). — Diguajacolester $C_{21}H_{18}O_8S = (OH)^2 \cdot C_6H_3 \cdot (SO_2 \cdot OC_6H_4 \cdot OCH_3)^5 \cdot (COOC_6H_4 \cdot OCH_3)^1$. Schmelzp. 112—113°11).

Disulfosalicylsäure $C_7H_6O_9S_2+4H_2O=OH\cdot C_6H_2(SO_3H)_2\cdot COOH+4H_2O$. Beim Erhitzen von Salicylsäure und überschüssigem SO_3HCl^{10}). Schmelzp. SO° ; wasserfrei Schmelzp.

145—146°. Mit FeCl₃ weinrot.

 $Na_3 \cdot C_7H_3O_9S_2$. — $Ca_3 \cdot (C_7H_3O_9S_2)_2)_2 + 12 H_2O$, leicht löslich in Wasser. — $Ba_3 \cdot (C_7H_3O_9S_2)_2 + 6\frac{1}{2} H_2O$. — $Cu_3 \cdot (C_7H_3O_9S_2)_2 + 12 H_2O$, leicht löslich in Wasser.

Salicylarsinsäure $C_7H_7O_6As = (OH)^2 \cdot C_6H_3[AsO \cdot (OH)_2]^5 \cdot (COOH)^1$. Aus Anthranilarsinsäure durch Diazotieren und Zersetzen der Diazoverbindung durch Kochen 12). Zersetzt sich oberhalb 325°.

p-Oxybenzoesäure¹³)

Mol.-Gewicht 138,76.

Zusammensetzung: 60,84% C, 4,39% H, 34,76% O.

$$C_7H_6O_3 + H_2O = OH \cdot C_6H_4 \cdot COOH + H_2O.$$

- 1) Spilker, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 2770 [1889.
- 2) Baumann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft II, 1914 [1878].

3) Baumann, Zeitschr. f. physiol. Chemie 2, 335 [1878/79].

Mendius, Annalen d. Chemie 103, 45 [1857].
 Cohn, Journ. f. prakt. Chemie [2] 61, 545 [1900].

6) Hirsch, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 33, 3238 [1900].

Bernhard Vas, Jahresber. d. Tierchemie 21, 10 [1891]. — Praum, Deutsche med. Wochenschrift 1901, 220. — Roch, Pharmaz. Centralhalle 42, 393 [1901].

8) J. Neumann, Diss. Erlangen 1891.

9) Weinland u. Kapeller, Annalen d. Chemie 315, 372 [1901].

Pisanella, Gazzetta chimica ital. 18, 352 [1888].
 Cohn, Journ. f. prakt. Chemie [2] 61, 546 [1900].

12) Oscar Adler u. Rudolf Adler, Berichte d. Deutsch. chem. Geschschaft 41, 933 [1908]. — D. R. P. 215 251; Chem. Centralbl. 1909. H. 1709. — Kahn u. Benda, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 3859 [1908].

13) Die m-Oxybenzoesäure kommt in der Natur nicht vor. Nach dem Verfütteru erscheint im Hundeharn m-Oxybenzursäure C₉H₉O₄N = OH · C₆H₄ · CO · NH · CH₂ · COOH (Baumann und Herter, Zeitschr. f. physiol. Chemie Ⅰ, 260 [1877].

Vorkommen: In den Schoten von Bignonia Catalpa1), daber auch Catalpinsäure genannt. Im Pferdeharn gelegentlich gefunden²).

Bildung: Beim Schmelzen verschiedener Harze mit Kali3), aus p-Aminobenzoesäure mit salpetriger Sänre⁴), durch Erhitzen der Anissäure mit HJ⁵), aus p-Sulfobenzoesäure durch Kalischmelze, aus p-Kresol durch Oxydation 6).

Darstellung: Salicylsaures Kalium (resp. Phenolkalium und Kohlensäure) wird im Autoklaven auf 180° oder höher erhitzt7).

Physiologische Eigenschaften: Die Säure wirkt nur schwach antiseptisch8). Durch Pankreasextrakt wird sie gespalten in Phenol und Kohlensäure⁹). Die Ätherschwefelsäuren im Harn sind beim Menschen und beim Hund vermehrt 10). Der Ort der Ätherschwefelsäurebildung ist unbekannt. Sie findet sich nach Eingaben per os im Harn teils als solche unverändert, teils als p-Oxybenzursäure¹¹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 213-214° 12), monokline Prismen, bei 100° entweicht Krystallwasser. Spez. Gew. 1,468 bei 4°13), 1,495 14). Elektrisches Leitungsvermögen 15), molekulare Verbrennungswärme 725,9 Cal. 16). Lösungswärme der wasserfreien Säure — 5,580 Cal. Neutralisationswärme¹⁷), Bildungswärme¹⁷). Löst sieh in 580 T. Wasser bei 0° 18), in 126 T. bei 15° 19). 100 g Wasser lösen bei 20,9° 0,492 g, 100 g Benzol bei 11°0,00197 g, 100 ccm Aceton bei 23°22,7 g, 100 ccm Äther bei 17°9,43 g. Wenig löslich in Chloroform und dadurch von Salicylsäure zu unterscheiden und zu trennen, wenig löslich in Schwefelkohlenstoff, zum Unterschied von Benzoesäure. Einwirkung der dunklen elektrischen Entladung in Gegenwart von Stickstoff²⁰), Geschwindigkeit der Esterbildung²¹). FeCl₃ gibt gelben amorphen Niederschlag. Rasches Erhitzen spaltet in Phenol und Kohlensäure. Bei 300—350° destillieren Wasser, Phenol, unveränderte Säure und Anhydride. Die Salze mit organischen Basen zerfallen bei der Destillation²²). Glühen mit Bariumhydroxyd gibt Anisol und Kohlensäure. Bromwasser zerlegt in Tribromphenol und Kohlensäure. Wird in Eisessiglösung durch Brom in 3-Brom-4-Oxybenzoesäure übergeführt 23). Mit Hydroxylamin geben die Ester keine Hydroxamsäure, im Gegensatz zu Salicylsäure.

 $NH_4 \cdot C_7H_5O_3 + H_2O_4 - Na \cdot C_7H_5O_3 + 5 H_2O_{24}$), zerfällt beim Erlutzen auf 240–250° glatt in das Dinatriumsalz, Phenol und Kohlensäure; im Kohlensäurestrom bei 280—295° entsteht Salicylsäure 25). — K· $C_7H_5O_3 + 5H_2O$. — Ca $(C_7H_5O_3)_2 + 4H_2O$, sehr leicht löslich in Wasser. — Ba $\cdot (C_7H_5O_3)_2 + H_2O$. — Ba $\cdot C_7H_4O_3^{26}$). — Zn $\cdot (C_7H_5O_3)_2 + 8H_2O$.

1) Sardo, Gazzetta chimica ital. 14, 134 [1882]. — Piutti u. Comanducci, Boll. Chim. Farm. 41, 329 [1902].

2) Jaffé, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol., Suppl. 1908; Festschrift für O. Schmiedeberg 299 (302 Anm.).

3) Barth n. Hlasiwetz, Annalen d. Chemie 134, 274 [1865]; 139, 78 [1866].

4) G. Fischer, Annalen d. Chemie 127, 145 [1863]. 5) Saytzew, Annalen d. Chemie 127, 129 [1863].

6) Heymann u. Koenigs, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 705 [1886].

7) Hartmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 16, 36 [1877]. — v. Heyden Nachf., D. R. P. 48 356. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 2, 132.

8) Duggan, Amer. Chem. Journ. 7, 62 [1885].

9) Baumann, Zeitschr. f. physiol. Chemie 1, 60 [1886]. 10) Baumann, Zeitschr. f. physiol. Chemie 1, 244 [1886].

11) Maly u. Löbisch, Sitzungsber. d. Wiener Akad. 15, II, 39 [1872]. — Schotten, Zeitschr. f. physiol. Chemie 7, 23 [1890].

¹²) Negri, Gazzetta chimica ital. 26, I, 65 [1896].

13) Schröder, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1612 [1879].

¹⁴) Colson, Bulletin de la Soc. chim. **46**, 3 [1886].

15) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 247 [1889].

- 16) Stohmann, Kleber u. Langbein, Journ. f. prakt. Chemie [2] 40, 130 [1889].
- 17) Berthelot u. Werner, Annales de Chim. et de Phys. [6] 7, 150 [1866]; Bulletin de la Soc. chim. [3] 19, 249 [1898]. — Massol, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 132, 180 [1901].

 18) Ost, Journ. f. prakt. Chemie [2] 12, 232 [1878].

19) Saytzew, Annalen d. Chemie 127, 131 [1863].

20) Berthelot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 288 [1898].

21) Kellas, Zeitschr. f. physikal. Chemie 24, 221 [1898]

- 22) Kupferberg, Journ. f. prakt. Chemie [2] 16. 245 [1877].
 23) Hähle, D. R. P. 60 637. Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 3, 846.
- ²⁴) Massol, Bulletin de la Soc. chim. [3] 19, 250 [1898]. 25) Kupferberg, Journ. f. prakt. Chemie [2] 16, 425 [1877].

26) Barth, Zeitschr. f. Chemie 1866, 646.

 $- \text{Cd} \cdot (\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_3)_2 + 4 \text{ H}_2\text{O} \cdot - \text{Pb} \cdot (\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_3)_2 + 2 \text{ H}_2\text{O} \cdot - \text{Bi}(\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_3)_3 \cdot - \text{Cu} \cdot (\text{C}_7\text{H}_5\text{O}_3)_2$

 $+6 H_2O. - Ag \cdot C_7 H_5O_3 + 2\frac{1}{2} H_2O.$

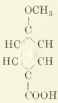
Methylester $C_8H_8O_3 = OH \cdot C_6H_4 \cdot COOCH_3$. Schmelzp. 131°1); Siedep. 270—280° unter Zersetzung 2). Kryoskopisches Verhalten 3). — Äthylester $C_9H_{10}O_3 = OH \cdot C_6H_4$ · COOC₂H₅. Schmclzp. 297—298°4). — Phenylester $C_{13}H_{10}O_3 = OH \cdot C_6H_4 \cdot COOC_6H_5$. Schmelzp. 176°5). — Guajacolester $C_{14}H_{12}O_4 = OH \cdot C_6H_4 \cdot COO \cdot C_6H_4 \cdot OCH_3$. Schmelzpunkt 143°6). — Kreosolester $C_{15}H_{14}O_4 = OH \cdot C_6H_4 \cdot COO \cdot C_7H_6 \cdot OCH_3$. Schmelzpunkt 170°6).

Anissäure, Methyläther-p-Oxybenzoesäure.

Mol.-Gewicht 150,08.

Zusammensetzung: 62,63 % C, 5,38 % H, 31,99 % O.

$$C_8H_8O_3 = CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot COOH.$$



Vorkommen: In ätherischen Ölen, in denen sich Anethol bzw. Anisaldehyd befindet, z. B. im Öl von Magnoliagewächsen und Umbilliferen.

Bildung: Bei Oxydation von Ancthol⁷), von Fenchelöl, Anisöl⁸), von Esdragonöl⁹), von Chicarot 10). Aus p-Oxybenzoesäure mit Jodmethyl 11), durch Oxydation des p-Kresolmethyläthers 12). Aus p-Diazobenzoesäure und Holzgeist 13).

Darstellung: Anisöl wird in eine Lösung von Kaliumbichromat und H₂SO₄ gegossen,

die gefällte Anissäure mit Animoniak aufgenommen und mit Salzsäure gefällt 14).

Physiologische Eigenschaften; Die Anissäure ist von schwach antiseptischer Wirkung. Sie passiert den Hundeorganismus unverändert, im Menschenharn wird sie als solche und als Anisursäure ausgeschieden 15). Erscheint nach Anetholfütterung im Harn.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 184,2° 16), Siedep. 275-280° 17). Monokline Prismen oder Nadeln¹s). Spez. Gew. 1,364—1,385 bei 4°¹¹). Lösungs- und Neutralisationswärme 2°), molekulare Verbrennungswärme 895,2 Cal.²¹). Elektrisches Lei-

1) Ladenburg u. Fitz, Annalen d. Chemie 141, 250 [1867].

2) Hössle, Journ. f. prakt. Chemie [2] 49, 502 [1893].

3) Auvers, Zeitschr. f. physikal. Chemie 30, 300 [1899]; 32, 46 [1900].

4) Graebe, Annalen d. Chemie 139, 146 [1866].

- 5) v. Nencki u. v. Heyden Nachf., D. R. P. 46 756. Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 2, 138.
- 6) v. Nencki u. v. Heyden Nachf., D. R. P. 57 941, Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 3, 831.
 - 7) Cahours, Annalen d. Chemie 41, 56 [1842]. 8) Hempel, Annalen d. Chemie 58, 104 [1846].
 - 9) Laurent, Annalen d. Chemie 44, 313 [1842].
 - 10) Erdmann, Jahresber. d. Chemie 1857, 488.
 - 11) Ladenburg, Annalen d. Chemie 141, 241 [1867].

 - 12) Körner, Zeitschr. f. Chemie 1868, 326.
 - 13) Weida, Amer. Chem. Journ. 19, 556 [1897].

14) Ladenburg u. Fitz, Annalen d. Chemie 141, 248 [1867].

15) Schultzen u. Graebe, Dubois' Archiv 1867, 168. — Giacosa. Annali di chim. e di farmac. 4. Ser. 3, 273 [1886]. — Kühling, Centralbl. f. d. med. Wissensch. 1888, Nr. 27.

16) Oppenheim u. Pfaff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 893 [1875].

17) Persoz, Annalen d. Chemie 44, 311 [1842].

18) Mügge, Jahresber. d. Chemie 1879, 683; 1880, 375.

19) Schröder, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1612 [1879].

20) Berthelot, Annales de Chim. et de Phys. [6] 7, 180 [1866].

21) Stohmann u. Langbein, Journ. f. prakt. Chemie [2] 50, 390 [1894].

tungsvermögen 1). Löslich in 2500 T Wasser von 18°2), 11 Wasser löst bei 19° 0,27 g 3). Erhitzen mit Halogenwasserstoffsäuren spaltet in p-Oxybenzoesäure und Halogenalkyl⁴). Glühen mit Bariumoxyd gibt Anisol und Kohlensäure, Schmelzen mit Kali p-Oxybenzoesäure.

 $Pb(C_8H_7O_3)_2 + H_2O. - Pb(C_8H_7O_3)_2 + P(OH)_2. - Cr(C_8H_7O_3)_2 + Cr(OH)_3. - Cu(C_8H_7O_3)_2$ + 3 H₂O, unlösliche himmelblaue Tafeln⁶). — OH · Cu(C₈H₇O₃). — Ag · C₈H₇O₃.

Methylester $C_9H_{10}O_3 = CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot COOCH_3$. Schmelzp. 45—46°7), Siedep. 255°8). Äthylester $C_{10}H_{12}O_3 = CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot COOC_2H_5$. Schmelzp. 7°, Siedep. 269 — 270° 9).

Phenylester $C_{14}H_{12}O_3 = CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot COOC_6H_5$. Schmelzp. 75–76° 10).

Anisdichlorhydrin $C_{11}H_{12}O_3Cl_2 = CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot COOCH_2 \cdot CHCl \cdot CH_2Cl$. Schmelzp. 81011).

Glycerintrianisin $C_{27}H_{26}O_9 = (CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot COO)_3C_3H_5$. Schmelzp. 103,5° 12).

Nitril C₈H₇ON = CH₃O · C₆H₄ · CN. Aus dem Amid mit Phosphorpentachlorid ¹³), durch Sieden von Anissäure mit Rhodanblei¹⁴), heim Kochen von p-Methoxyphenylglyoxylsänre mit Hydroxylamin¹⁵), beim Erwärmen von Anisol mit Bromcyan¹⁶). Schmelzp. 61—62°, Siedep.₇₆₅ = 256—257° ¹⁷). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

Chlorid $C_8H_7O_2Cl = CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot COCl$. Ans Anissäure und Phosphorpentachlorid 18).

Nadeln. Schmelzp. 22°, Siedep. 14 = 145°.

Anhydrid $C_{16}H_{14}O_5 = (CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot CO)_2O$. Schmelzp. 99° 19).

Amid $C_8H_9O_2N = CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot CONH_2$. Aus dem Chlorid mittels Ammoniak²⁰).

Schmelzp. 162—163° 21), Siedep. 295° 22).

p-Methoxybenzursänre C₁₀H₁₁O₄N = CH₃O · C₆H₄ · CO · NH · CH₀ · COOH. Aus Glycinsilber and Anisylchlorid 23), Im Harn nach Eingabe von Anissäure 24). Blättrige Krystallmasse, wenig löslich in Wasser. Wärmewerte²⁵). Ca · (C₁₀H₁₀O₄N)₂ + 3 H₂O, sehr leicht löslich in Wasser.

Anishydroxamsäure $C_8H_9O_3N = CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot C(N \cdot OH)OH$. Aus salzsaurem Hydroxylamin und Anisylchlorid 26). Schmelzp. 156-157°. FeCl₃ färbt tiefviolett.

Dianishydroxamsänre $C_{16}H_{15}O_5N = CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot C(N \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot OCH_3) \cdot OH$. Schmelzp. 142—143° 26).

1) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 266 [1889]. — Schaller, Zeitschr. f. physikal. Chemie 25, 497 [1898].

2) Rossel, Annalen d. Chemie 151, 44 [1869].

- 3) Berthelot, Annales de Chim. et de Phys. [6] 7, 180 [1866].
- 4) Graebe, Annalen d. Chemie 139, 148 [1866].
- 5) Laurent, Berzelius' Jahresher. 23, 415. 6) Borella, Gazzetta chimica ital. 15, 303 [1885].
- 7) Cahours, Annalen d. Chemie 56, 311 [1845].
- 8) Ladenburg u. Fitz, Annalen d. Chemie 141, 252 [1867].

9) Perkin, Journ. Chem. Soc. London 55, 551 [1889].

10) Bodroux, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 36, 377 [1853]. — v. Nencki u. v. Heyden Nachf., D. R. P. 46 756. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 2, 138.

11) Fritsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 776 [1891]. - Göttig, Berichte

d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 1602 [1894].

12) Fritsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 776 [1894]; D. R. P. 58 396. Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 3, 982.

13) Henry, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 2, 667 [1869].

14) Rehländer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 2159 [1894]. 15) Garelli, Gazzetta chimica ital. 20, 699 [1890].

16) Scholl u. Nörr, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 1057 [1900].

17) Henry, Chem. Centralbl. 1900, I, 130.

- 18) Cahours, Annalen d. Chemie 70, 47 [1849]. Schoonjans, Chem. Centralbl. 1897, II, 616.
 - 19) Pisani, Annalen d. Chemie 102, 284 [1857]. ²⁰) Cahours, Annalen d. Chemie **20**, 47 [1873].

²¹) Gattermann, Annalen d. Chemie **244**, 63 [1888].

²²) Henry, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 2, 666 [1869].

²³) Cahours, Annalen d. Chemie 132, 32 [1864].

²⁴) Schultzen u. Graehe, Annalen d. Chemie 142, 348 [1867]. ²⁵) Stohmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] **53**, 338 [1896].

²⁶) Lassen, Annalen d. Chemie 175, 284 [1875].

2-Chloranissäure $C_8H_7O_3Cl = (CH_3O)^4 \cdot C_6H_3Cl^2 \cdot (COOH)^1$. Durch Oxydation von 2-Chloranisaldehyd 1). Schmelzp. 208°.

3-Chloranissäure $C_8H_7O_3Cl = (CH_3O)^4 \cdot C_6H_3Cl^3 \cdot (COOH)^4$. Durch Verseifen des Amids mit Natriumnitrit in H₂SO₄. Schmelzp. 213°²).

Amid $C_8H_8O_2NCl = (CH_3O)^4 \cdot C_6H_3Cl^3 \cdot (CONH_2)^1$. Aus o-Chloranisol, Harnstoffchlorid und Aluminiumchlorid. Schmelzp. 193°2).

3. 5-Diehloranissäure $C_8H_6O_3Cl_2 = (CH_3O)^4 \cdot C_6H_9Cl_2^{3.5} \cdot (COOH)^1$. Schmelzp. 196°3).

3-Bromanissäure C₈H₇O₃Br. Durch Verseifen des Amids mit Natriumnitrit in H₂SO₄. Schmelzp. 218—218,5° 4).

Amid $C_8H_8O_2NBr = (CH_3O)^4 \cdot C_6H_3Br^3 \cdot (CONH_2)^4$. Schmelzp. 185°4).

3, 5-Dibromanissäure $C_8H_6O_3Br_2 = (CH_3O)^4 \cdot C_6H_2Br^{3,5} \cdot (COOH)^4$. Zu Anissäure Brom fügen und erwärmen, bis Entwicklung von Bromwasserstoff aufhört⁵). Schmelzp. 213,5—214,5°.

3-Jodanissäure C₈H₇O₃J = (CH₃O)⁴ · C₆H₃J³ · (COOH)¹. Beim Erhitzen von Anissäure mit Jod und Jodsäure auf 145-150°6). Aus Jodanisaldehyd mit alkoholischem Kali?). Schmelzp. 234,5°8).

3-Nitroanissäure $C_8H_7O_8N = (CH_3O)^4 \cdot C_6H_3(NO_2)^3(COOH)^3$. Durch Oxydation von

Anisöl mit Salpetersäure⁹). Schmelzp. 188—189° 10).

Methylester $C_9H_9O_5N = (CH_3O)^4 \cdot C_6H_3(NO_2)^3 \cdot (COOH_3)^4$. Schmelzp. 109—110°10). 3, 5-Dinitroanissäure $C_8H_6O_7N_2 = (CH_3O)^4 \cdot C_6H_2(NO_2)^{3.5} \cdot (COOH)^1$. Durch Eintragen der Mononitrosäure in ein Gemisch von Salpeter- und Schwefelsäure. Schmelzp. 181 bis 182° 11).

3-Aminoanissäure $C_8H_9O_3N = (CH_3O)^4 \cdot C_6H_3 \cdot (NH_9)^3 \cdot (COOH)^4$. Durch Reduktion

von 3-Nitrosäure mit Schwefelammon. Schmelzp. 204°12).

p-Äthylätheroxybenzoesäure $C_9H_{10}O_3 = (C_2H_5O)^4 \cdot C_6H_4 \cdot (COOH)^1$. Durch Oxydation von p-Kresoläthyläther mit Essigsäure und Kaliumbichromat¹³), durch Kochen von Diäthyl-p-Oxybenzoat mit Kalilauge¹⁴). Schmelzp. 195°.

Äthylester $C_{11}H_{14}O_3=(C_2H_5O)^4\cdot C_6H_4\cdot (COOC_2H_5)^1$. Schmelzp, 275°. — Phenylester

 $C_{15}H_{14}O_3 = (C_2H_6O)^4 \cdot C_6H_4 \cdot (COOC_6H_6)^1$. Schmelzp. 110°15).

p-Phenylätheroxybenzoesäure $C_{13}H_{10}O_3 = (C_6H_5O)^4 \cdot C_6H_4 \cdot (COOH)^1$, beim Er-

wärmen von p-Diazobenzoesäuresulfat mit Phenol. Schmelzp. 159,5° 16).

p-Acetoxybenzoësäure $C_9H_8O_4 = (CH_3 \cdot CO \cdot O)^4 \cdot C_6H_4 \cdot (COOH)^1$. Durch Erwärmen von p-Oxybenzoesäure mit Essigsäureanhydrid. Schmelzp. 185° 17).

p-Oxybenzid $(C_7H_4O_2)_x = \begin{pmatrix} C_6H_4 & 0 \\ CO \end{pmatrix}$. Beim Destillieren von p-Oxybenzoesäure¹⁷). Amorphes Pulver.

p-Oxybenzoyl-p-oxybenzoesäure C₁₄H₁₀O₅=OH·C₆H₄·CO·O·C₆H₄·COOH. Schmelzp. 261° 17).

1) Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 712 [1891].

2) Gattermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1121 [1899].

3) Bertozzi, Gazzetta chimica ital. 29, II, 38 [1899].

4) H. Salkowski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 7, 1013 [1874]. - Schall u. Dralle, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2531 [1884]. — Balbiano, Gazzetta chimica ital. 11, 413 [1881]. — Gattermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1121 [1899].

⁵) Crespi, Gazzetta chimica ital. 11, 425 [1881]. 6) Peltzer, Annalen d. Chemie 146, 302 [1869].

7) Seidel, Journ. f. prakt. Chemie [2] 52, 495 [1898].

8) Dralle, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2533 [1884].

9) H. Salkowski, Annalen d. Chemie 163, 6 [1872].

10) Auvers, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1477 [1897].

11) Salkowski u. Rudolph, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 1255 [1877]. — Jackson u. Ittner, Amer. Chem. Journ. 19, 210 [1897].

12) Zinin, Annalen d. Chemie 92, 327 [1854]. — Cahours, Annalen d. Chemie 109, 21 [1859]. - Auvers. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1477 [1897].

13) Fuchs, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 2, 624 [1869]. 14) Ladenburg u. Fitz, Annalen d. Chemie 141, 254 [1867].

15) v. Nencki u. v. Heyden Nachf., D. R. P. 46756. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 2, 138.

¹⁶) Gries, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 980 [1888].

¹⁷) Klepl, Journ. f. prakt. Chemie [2] 28, 211 [1883].

p-Oxybenzamid $C_7H_7O_2N = OH \cdot C_6H_4 \cdot CONH_2$. Aus p-Oxybenzoesäureäthylester

mit 33% Ammoniak auf 130°1). Schmelzp. 162°.

p-Oxybenzursäure $C_9H_9O_4N = OH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot COOH$. Im Hundeharn nach Eingabe von p-Oxybenzoesäure2), von hydro-p-cumarsaurem Natrium3). Prismen. Schmelzp. 228° unter Zersetzung.

p-Oxybenzanilid $C_{13}H_{11}O_2N = OH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. Aus p-Oxybenzoesäure,

Anilin und Phosphortrichlorid4). Schmelzp. 196-197°.

p-Oxybenzonitril, p-Cyanphenol C₇H₅ON = OH · C₆H₄ · CN. Ein Gemisch von p-oxybenzoesaurem Ammoniak mit Phosphorpentoxyd wird in einem Strom von Wasserstoff oder Kohlensäure destilliert¹). Schmelzp. 113° ⁵).

p-Oxybenzoylhydrazin $C_7H_8O_2N_2 = OH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot NH_2$, aus p-Oxybenzoe-

säureäthylester mit Hydrazinhydrat⁶). Schmelzp. 206°.

p-Oxybenzazid $C_7H_5O_2N_3 = OH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot N_3$. Schmelzp. 132°6). Gibt heim

Kochen mit Wasser Di-p-oxycarbanilid.

3-Chlor-p-oxybenzoesäure $C_7H_5O_3Cl = (OH)^4 \cdot C_6H_3Cl^3 \cdot (COOH)^1$. Aus 3-Aminop-oxybenzoesäure nach Sandmeyer7), aus p-oxybenzoesaurem Silber mit Chlor8), durch Erhitzen von o-Chlorphenol mit Tetrachlorkohlenstoff und alkoholischem Kali auf 130°9). Durch Eintragen von chlorsaurem Kali in eine Lösung von p-Oxybenzoesäure in Essigsäure und konz. Salzsäure¹⁰). Schmelzp. 169-170° ¹¹). Leicht löslich in kaltem Wasser, sublimierbar. Ba · (C₇H₄O₃Cl)₂.

Methylester $C_8H_7O_3Cl = (OH)^4 \cdot C_6H_3Cl^3 \cdot (COOCH_3)^1$. Schmelzp. $107^{\circ} \cdot 11$). — Athyl-

ester $C_9H_9O_3Cl = (OH)^4 \cdot C_6H_3Cl^3$ (COOC₂H₅). Schmelzp. 77—78°.

3, 5-Dichlor-p-oxybenzoesäure $C_7H_4O_3Cl_2 = (OH)^4 \cdot C_6H_2Cl_2^{3.5} \cdot (COOH)^1$, beim Chlorieren von p-Oxybenzoesäure in Gegenwart von Kalilauge 12), beim Einleiten von Chlor in 10 proz. essigsaure Lösung von p-Oxybenzoesäure 13). Schmelzp. 257-258° 11), sublimiert bei 250-260°.

Methylester $C_8H_6O_3Cl_2 = (OH)^4 \cdot C_6H_2Cl_2^{3.5} \cdot (COOCH_3)^1$. Schmelzp. I2I—I22°. —

Äthylester $C_9H_3O_3Cl_2 = (OH)^4 \cdot C_6H_2Cl_2^{3,5} \cdot (COOC_2H_5)^4$. Schmelzp. 116°.

3-Brom-p-oxybenzoesäure $C_7H_5O_3Br = (OH)^4 \cdot C_6H_3Br^3 \cdot (COOH)^4$. Behandeln von p-Oxybenzoesäure in Eisessig mit Brom¹⁴), durch Oxydation von 3-Brom-p-oxybenzaldehyd ¹⁶). Schmelzp. 148°.

Methylester $C_8H_7O_3Br = (OH)^4 \cdot C_8H_2^3 \cdot (COOCH_3)^1$. Schmelzp. 107°. Siedep.₁₆ =

163-166° 16).

3, 5-Dibrom-p-oxybenzoesäure $C_7H_4O_3Br_2 = (OH)^4 \cdot C_6H_2Br_2^{3.5} \cdot (COOH)^1$, aus Dibromanissäure und HJ 17). Durch Oxydation von 3, 5-Dibrom-p-oxybenzaldehyd 18). Schmelzp. 268°. Ca · C₇H₂O₃Br₂ + 3 H₂O, sehr leicht löslich in Wasser.

3-Jod-p-oxybenzoesäure $C_7H_5O_3J = (OH)^4 \cdot C_6H_3J^3 \cdot (COOH)^4$. Durch Kochen von p-Oxybenzoesäure mit Wasser, Jod und Jodsäure 19), durch Erwärmen von 3-Amino-p-oxybenzoesäure mit Jodkaliumlösung²⁰). Schmelzp. 175,5—174,5°.

2) Baumann u. Herter, Zeitschr. f. physiol. Chemie 1, 260 [1877].

3) Schotten, Zeitschr. f. physiol. Chemie 7, 26 [1882].

4) Kupferberg, Journ. f. prakt. Chemie [2] 16, 444 [1877].

5) Hantsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 3066 [1899]. 6) Struve u. Radenhausen, Journ. f. prakt. Chemie [2] 32, 236 [1895].
7) Anvers, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1474 [1897].

8) Peltzer, Annalen d. Chemie 146, 286 [1868].

9) Hasse, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 2192 [1877].

10) v. Heyden Nachf., D. R. P. 69 116. - Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 3, 857.

11) Mazarra, Gazzetta chimica ital. 29, I, 386 [1899]. 12) Tarugi, Gazzetta chimica ital. 30, II, 490 [1900].

13) Zincke, Annalen d. Chemie 261, 250 [1891]. Hähle, D. R. P. 60 637. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 3, 846.
 Paal, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 2411 [1895].

16) Auvers u. Reis, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 2360 [1896].

¹⁷) Alessi, Gazzetta chimica ital. **15**, 243 [1885].

18) Paal u. Kromschröder, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 3236 [1895].

¹⁹) Peltzer, Annalen d. Chemie **146**, 288 [1868].

²⁰) Auvers, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1475 [1897].

¹⁾ Hartmann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 16, 50 [1877]. — van Dam, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 18, 417 [1899].

Methylester $C_8H_7O_3J = (OH)^4 \cdot C_6H_3J^3 \cdot (COOCH_3)^1$. Schmelzp. 155—156°1).

3, 5-Dijod-p-oxybenzoesänre $C_7H_4O_3J_9 = (OH)^4 \cdot C_6H_2J_9^{3.5} \cdot (COOH)^4$. Durch Oxydation von 3, 5-Dijod-p-oxybenzaldehyd²). Schmelzp. 237°.

3-Nitro-p-oxybenzoësäure $C_2H_5O_5N = (OH)^4 \cdot C_6H_3(NO_2)^3 \cdot (COOH)^4$. Angewärmte H₂SO₄ auf ein Gemisch von p-Oxybenzoesäure, Natriumnitrit und Wasser gießen und erwärmen auf dem Wasserbad3). Schmelzp. 185°.

Reinigung über Ba $\cdot (C_7H_4O_5N)_2 + 4 H_2O 4$).

Methylester $C_8H_7O_5N = (OH)^{\frac{1}{4}} \cdot C_8H_3(NO_2)^3 \cdot (COOCH_3)^1$. Schmelzp. 70—71°5). — Äthylester $C_9H_9O_5N = (OH)^4 \cdot C_6H_3(NO_2)^3 \cdot (COOC_2H_5)^4$. Schmelzp. 75—76°6).

3. 5-Dinitro-p-oxybenzoesäure $C_7H_4O_7N_2 = (OH^4 \cdot C_6H_2(NO_2)_2^{3.5} \cdot (COOH)^1$.

3, 5-Dinitro-p-aminobenzoesäure und salpetriger Säure?). Schmelzp. 245-246°8).

3-Amino-p-oxybenzoesänre $C_7H_7O_3N = (OH)^4 \cdot C_6H_3(NH_2)^3 \cdot (COOH)^1$. Durch Reduktion von 3-Nitrosäure durch Zinn und Salzsäure⁹), durch Kochen der Ester mit Salzsäure¹⁰). Die Ester entstehen durch Reduktion der diazotierten p-Oxybenzoesäureester 11). Schmelzp. 201°, wasserfrei, leicht löslich in heißem Eisessig und Wasser, fast unlöslich in Äther, Chloroform, Benzol.

Verwendung zu Farbstoffen. Die Salze geben kirschrote Färbung mit konz. Salpetersäure. Methylester, Orthoform-Neu $C_8H_9O_3N = (OH)^4 \cdot C_6H_3(NH_2)^3 \cdot (COOCH_3)^4$. Schmelzp. -Ill° 12). Wirkt anästhesierend. — Äthylester $C_9H_{17}O_3N = (OH) \cdot C_6H_3(NH_2)^3$ 110-111 ° 12). · (COOC₂H₅)¹. Schmelzp. 84° aus Benzol. Schmelzp. 112° aus Eisessig.

p-Oxybenzoesehwefelsäure $C_7H_6O_6S = OH \cdot SO_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot COOH$. Das Kaliumsalz erscheint im Harn nach Einführen von p-Oxybenzoesäure in den Organismus 13). Durch Er-

wärmen von p-oxybenzoesaurem Kalium mit Kaliumpyrosulfat. K₂ · C₇H₄O₆S.

2-Sulfo-p-oxybenzoesäure $C_7H_6O_6S = (OH)^4 \cdot C_6H_3(SO_3H)^2 \cdot (COOH)^1$, beim Einleiten von salpetriger Säure in wässerige Suspension von 4-amino-2-sulfobenzoesaurem Barium 14). Zerfließlich.

Ca · C₇H₄O₆S + 5 H₉O, löslich in heißem Wasser. — Ba · (C₇H₅O₆S)₂.

Methyläthersäure $C_8H_8O_6S = (CH_3O)^4 \cdot C_6H_3(SO_3H)^2 \cdot (COOH)^1$. Durch Kochen des Sulfinids ${\rm CH_3O\cdot C_6H_4}$ ${\rm CO\atop SO_2}$ NH mit Salzsäure 15). Schmelzp. $104\,^\circ$, Krystalle mit $2\frac{1}{2}\,{\rm H_2O}$. Verhert bei 145° nochmals Wasser. Die Salze sind in Wasser sehr leicht löslich.

3-Sulfo-p-oxybenzoesäure $C_7H_6O_6S = (OH)^4 \cdot C_6H_3(SO_3H)^3 \cdot (COOH)^1$. Aus p-Oxybenzoesäure mit Schwefelsäureanhydrid 16). Zerfließliche, sehr leicht lösliche Nadeln, unlöslich in Äther. — FeCl $_3$ färbt blutrot. — $K_2 \cdot C_7H_4O_6S + H_2O$, gelbe Nadeln. — Ba $\cdot C_7H_4O_6S$ $+3\frac{1}{2}$ H₂O, leicht löslich in Wasser.

p-Oxyphenylessigsäure.

Mol.-Gewicht 152,08.

Zusammensetzung: 63,120° C, 5,310° H, 31,670° O.

 $C_8H_8O_3 = OH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot COOH$.

1) Auvers, Zeitschr. f. physikal. Chemie 32, 46 [1900].

2) Paal u. Mohr, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 2303 [1896].

3) Deninger, Journ. f. prakt. Chemie [2] 42, 522 [1890].

4) Die polder, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1757 [1896].

5) Auvers u. Röhrig. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 991 [1897].

6) Einhorn, D. R. P. 97 334; Chem. Centralhl. 1898, II, 526.

7) H. Salkowski, Annalen d. Chemie 163, 36 [1872].

8) Jackson u. Ittner, Amer. Chem. Journ. 19, 33 [1897].

9) Barth, Zeitschr. f. Chemie 1866, 648. — Die polder, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1757 [1896].

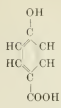
10) Auvers u. Röhrig, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 992 [1897].

- 11) Elberfelder Farbwerke, D. R. P. 111 932; Chem. Centralbl. 1900 II, 650.
- 12) Einhorn, D. R. P. 97 333/4; Chem. Centralbl. 1898, II, 525/6. Einhorn u. Pfyl. Annalen d. Chemie 311, 46 [1900].

 13) Baumann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 1916 [1878].

14) Hendrick, Amer. Chem. Journ. 9, 415 [1887]. — Gill, Amer. Chem. Journ. 9, 417 [1887].

¹⁵) Moale, Amer. Chem. Journ. 20, 291 [1898]. ¹⁶) Kölle, Annalen d. Chemie **164**, 150 [1872].



Vorkommen: Im normalen Menschenharn und im Darm; aus 25 l wurden 0,5 g isoliert1), in jauchigem Pleuraexsudat2). Aus dem im weißen Senfsamen vorkommenden Sinalbin läßt sich das Nitril darstellen³). Im Harn von Kaninchen nach Fütterung mit Tyrosin⁴).

Bildung: Bei Fäulnis von Wolle, in Gegenwart von Soda und Fleischflüssigkeit⁵), bei Fäulnis von Serumalbumin unter Luftabschluß6). Aus p-Aminophenylessigsäure mit salpetriger Säure?).

Darstellung: Beim Erhitzen von Methoxybenzylcyanid mit Wasser, Alkohol und Kali auf 100°8). Durch Oxydation von Esdragol (C₁₀H₁₂O im russischen Anisöl)9).

Physiologische Eigenschaften: Die Ausscheidung im Menschenharn wird vermehrt durch Tyrosineinnahme. Der Mensch scheidet von 7,5 g aufgenommenem p-oxyphenylessigsaurem Natrium 78,660 unverändert im Harn aus. Die Säure ist also sehr beständig und daher kein Durchgangsprodukt normaler Tyrosinzersetzung 10). Im Hundeharn ist sie nach Verfütterung teils unverändert, teils als p-Oxyphenacetursäure¹¹). Geht beim Alkaptonuriker nicht in Homogentisinsäure über, der Abbau setzt demnach nicht in der Seitenkette ein 12).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 148°. Nadeln aus Wasser. Unzersetzt flüchtig, leicht löslich in kaltem Wasser, Alkohol und Äther. FeCl₃ färbt schmutzigviolett. Glühen mit Kalk spaltet wie Fäulnis in p-Kresol und Kohlensäure. Millonsche Reaktion in der Wärme positiv.

Derivate: $Ca \cdot (C_8H_7O_3)_2 + 4H_2O.$ — $Ba \cdot (C_8H_7O_3)_2 + H_2O.$ — $Pb \cdot (C_8H_7O_3)_2.$ — $Ag \cdot C_8 H_7 O_3$.

Methylester $C_9H_{10}O_3 = OH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot COOCH_3$. Siedep.₂₃ = 155—157°, Siedep.₇₆₀ = 263-265°8). Riecht angenehm.

Äthylester $C_{10}H_{12}O_3 = OH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot COOC_2H_5$. Siedep. 760,5 = 314°.

Amid $C_8H_9O_2N = OH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CONH_2$. Schmelzp. 175° 13).

Nitril $C_8H_7ON = OH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CN$. Aus p-Aminobenzyleyanid mit Natriumnitrit 13). Schmelzp. 69-70°.

p-Oxyphenaeetursäure $C_{10}H_{11}O_4N = OH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot COOH$. Schmelzp. 153°, löslich in heißem Wasser, zerfällt durch Kochen mit Salzsäure in Glykokoll und p-Oxyphenylessigsäure 14).

p-Methoxyphenylessigsäure $C_9H_{10}O_3=CH_3O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot COOH$. Aus p-Oxybenzycyanid mit Jodmethyl⁸). Schmelzp. 85-86°.

p-Äthoxyphenylessigsäure $C_{10}H_{12}O_3 = C_2H_5O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot COOH$. Schmelzp. 88°.

2) Brieger, Zeitschr. f. physiol. Chemie 5, 366 [1881].

5) E. u. H. Salkowski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 107, 650 [1879].
6) E. u. H. Salkowski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 189 [1880].

H. Salkowski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1438 [1879].

9) Bertram u. Walbaum, Archiv d. Pharmazie 235, 179, 182 [1897].

10) Schotten, Zeitschr. f. physiol. Chemie 7, 23 [1882].
11) E. u. H. Salkowski, Zeitschr. f. physiol. Chemie 7, 171 [1882]. 12) L. Blum, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 59, 273 [1908].

13) H. Salkowski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 509 [1884]; 22, 2141 [1889]. - Will u. Laubenheimer, Annalen d. Chemie 199, 155 [1879]. - Bodewig, Annalen d. Chemie **199**, 157 [1879].

14) E. u. H. Salkowski, Zeitschr. f. physiol. Chemie 7, 171 [1882].

¹⁾ Baumann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 279 [1880]; Zeitschr. f. physiol. Chemie 6, 183 [1882]. — Magnus - Lewy, Festschrift für Salkowski 1904.

<sup>Will u. Laubenheimer, Annalen d. Chemie 199, 155 [1879].
Blendermann, Zeitschr. f. physiol. Chemie 6, 234 [1882].</sup>

⁸⁾ Pschorr, Wolfes u. Buckow, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 172 [1900].

Melilotsäure, o-Hydrocumarsäure.

Mol.-Gewicht 166,10.

Zusammensetzung: 65,02% C, 6,08% H, 28,90% O.

$$C_9H_{10}O_3 = OH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COOH.$$

$$OH$$

$$C$$

$$HC$$

$$CH$$

$$HC$$

$$CH$$

 $\dot{\mathrm{CH}}_2 \cdot \mathrm{CH}_2 \cdot \mathrm{COOH}$

Vorkommen: Im Steinklee (Melilotus officinalis) an Cumarin gebunden 1).

Bildung: Durch Reduktion von Cumarin²) oder o-Cumarsäure³) mit Natriumamalgam. Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 82—83°. Wenig löslich in Wasser, leichter in Alkohol und Äther. FeCl₃ gibt bläuliche Färbung. Läßt sich leicht in das Anbydrid umwandeln⁴). Kalischmelze liefert Essigsäure und Salicylsäure.

 $\text{Ca}(\text{C}_9\text{H}_9\text{O}_3)_2$ wenig löslich in Wasser und Alkohol. Ba $\cdot(\text{C}_9\text{H}_9\text{O}_3)_2 + 3 \text{ H}_2\text{O}$ leicht löslich

in Wasser und Alkohol. Pb·(C₉H₉O₃)₂ leicht löslich in Essigsäure.

Äthylester $C_{11}H_{14}O_3=OH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot COOC_2H_5$. Schmelzp. 34°. Siedep. 273°¹)

Cumarinester $C_9H_9O_3 \cdot C_9H_7O_2$

Findet sich im Steinklee (Melilotus officinalis). Schmelzp. 128°. Wird durch Wasserdampfdestillation und schon in der Pflanze selbst gespalten in Melilotsäure und o-Cumarsäure¹).

Methyläthersäure $C_{10}H_{12}O_3 = CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COOH$. Durch Reduktion der Methyläthercumarsäure und Natriumamalgam. Schmelzp. 85—86°5). Siedep. 92°6).

Äthyläthersäure $C_{11}H_{14}O_3 = C_2H_5O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COOH$. Durch Reduktion der Äthyläthereumarsäure und Natriumamalgam⁷).

Melilotin, Hydrocumarin.

Mol.-Gewicht 148,08.

Zusammensetzung: 72,93° C, 5,46% H, 21,61% O.

$$\begin{array}{c} C_9H_8O_2. \\ \hline C \\ C \frown C-O ---CO \\ \hline C \bigcirc C-CH_2 - CH_2 \end{array}$$

Vorkommen: Im blühenden Steinklee (Melilotus officinalis).

Bildung: Durch Destillation der Melilotsäure⁸) oder deren Ester⁹).

- Zwenger u. Bodenbender, Annalen d. Chemie 126, 262 [1863].
 Zwenger, Annalen d. Chemie, Suppl. 5, 122 [1867].
- 3) Tiemann u. Herzfeld, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 286 [1877].
- 4) Hochstetter, Annalen d. Chemie 226, 359 [1884].
- 5) Bertram n. Kürsten, Journ. f. prakt. Chemie [2] 51, 321 [1895].
- Perkin, Journ. Chem. Soc. London 39, 415 [1881].
 Fittig u. Claus, Annalen d. Chemie 269, 12 [1892]. Ebert, Annalen d. Chemie 216, 153 [1883].
 - 8) Zwenger, Annalen d. Chemie, Suppl. 5, 100 [1867].
 - 9) Pschorr u. Einbeck, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 2067 [1905].

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 25°. Siedep. 272°. Unlöslich in Wasser. Riecht angenehm nach Cumarin. Beim Kochen mit Wasser entsteht allmählich Melilotsäure. Reagiert mit Hydrazin, zum Unterschied von Cumarin¹).

 $\textbf{Hydrocumaroxim} \ \, C_9H_9O_2N = C_6H_4 < \begin{matrix} O-C:N\cdot OH\\ CH_2\cdot CH_2 \end{matrix}. \quad \text{Durch Reduktion von Cumar-}$ oxim mit Natriumamalgam in Gegenwart von Wasser²). Flüssig.

Bromhydrocumarin $C_9H_7O_2Br = Br \cdot C_6H_3$ one of the contraction o

Bromhydrocumarsäure $C_9H_9BrO_3 = OH \cdot C_6H_3Br \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COOH$. Beim Kochen des Anhydrids mit Wasser. Schmelzp. 141-142°. Geht heim Schmelzen wieder in das Anhydrid über 2).

Methylätherdibromhydrocumarsäure $C_{10}H_{10}O_3Br_2 = CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot COOH$. α-Säure, Schmelzp, 156°.

β-Säure, Schmelzp, 125°. Entstehen aus den entsprechenden Methyläthercumarinsäuren in Schwefelkohlenstofflösung und Brom³).

p-Hydrocumarsäure, p-Oxyphenylpropionsäure.

Mol.-Gewicht 166,10.

Zusammensetzung: 65,02% C, 6,08% H, 28,90% O.

 $C_9H_{10}O_3 = OH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COOH$.

$$\begin{array}{c} \text{OH} \\ \overset{\downarrow}{\text{C}} \\ \text{C} \\ \overset{\downarrow}{\text{C}} \\ \text{C} \\ \overset{\downarrow}{\text{C}} \\ \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{COOH} \end{array}$$

Vorkommen: Im normalen Harn; im Eiter einer jauchigen Peritonitis⁴). Im Harn von mit Tyrosin gefütterten Kaninchen 5).

Bildung: Durch Reduktion von p-Cumarsäure mit Natriumamalgam⁶). Durch Kochen von Phloretin und Kalilauge⁷). Aus p-Aminohydrozimtsäure, durch salpetrige Säuren⁸). Bei Fleischfäulnis 9). Bei Gärung von Tyrosin durch Mikroorganismen aus Stallmist 10).

Darstellung: Aus Tyrosin durch Fäulnisprodukte¹¹).

Physiologische Eigenschaften: Bei Fäulnis des Ammoniaksalzes mit Pankreas entstehen Phenol, p-Kresol-, p-Oxyphenylessigsäure¹¹). Geht unverändert in den Menschenharn über⁴), als p-Oxybenzoesäure 12), als p-Oxybenzursäure 13).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 128-129°. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Äther. Elektrisches Leitungsvermögen 14). FeCl₃ färbt blaugrün. Die Kalischmelze liefert p-Oxybenzoesäure, Essigsäure und Phenol 15).

3) Perkin, Journ. Chem. Soc. London 39, 420 [1881].

5) Blendermann, Zeitschr. f. physiol. Chemie 6, 258 [1882].

8) Buchanan u. Glaser, Zeitschr. f. Chemie 1869, 197.

¹⁾ Pschorr u. Einbeck, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 2067 [1905].

²⁾ Hochstetter, Annalen d. Chemie 226, 362 [1884].

⁴⁾ Baumann, Zeitschr. f. physiol. Chemie 4, 304 [1880]; 6, 183 [1882].

⁶⁾ Hlasiwetz, Annalen d. Chemie 142, 358 [1867].
7) Hlasiwetz, Jahresber. d. Chemie 1855, 700. — Schiff, Annalen d. Chemie 122, 357 [1874]. — Trinius, Annalen d. Chemie 227, 270 [1885].

E. u. H. Salkowski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 189 [1880].
 F. Traetta-Mosca, Gazzetta chimica ital. 40, I, 86 [1910].

¹¹⁾ Baumann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1451 [1879]; 13, 279 [1880].

E. u. H. Salkowski, Zeitschr. f. physiol. Chemie 7, 174 [1882].
 Schotten, Zeitschr. f. physiol. Chemie 7, 23 [1882].
 Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 273 [1889].

¹⁵⁾ Borth u. Schreder, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1259 [1879].

Derivate: Ba · $(C_9H_9O_3)_2$ leicht löslich in Wasser. Cu · $(C_9H_9O_3)_2+2$ H $_2O$ sehwer löslich in Wasser.

Athylester $C_{11}H_{14}O_3 = OH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COOC_2H_5$. Flüssig.

Methyläthersäure $C_{10}H_{12}O_3 = CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot COH_2 \cdot COOH$. Durch Reduktion der Methoxyzimtsäure¹). Aus p-Hydroeumarsäure mit Natronlauge, Jodmethyl und Methylalkohol²). Sehmelzp. 101°.

 $\rm Ba(C_{10}H_{11}O_3)_2 + 2~H_2O$ leicht löslich. Ag
- $\rm C_{10}H_{10}O_3$. Unlöslich in Wasser.

Methylester $C_{t1}H_{14}O_3 = CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COOCH_3$. Schmelzp. 38°. Siedep. 265—270°³).

 A, β -Dibrom-p-hydrocumarsäure OH · C₆H₄ · CHBr · CHBr · COOH.

Methyläthersäure $C_{10}H_{10}O_3Br_2 = CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot COOH$. Aus p-Methyläthercumarsäure in Chloroformlösung und Brom 4). Schmelzp. 168° unter Zersetzung. Kallauge spaltet. — Methylrster $C_{11}H_{12}O_3Br_2 = CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot COOCH_3$. Schmelzp. 118°5).

3, 5 (?)-Dibrom-p-hydrocumarsäure $C_9H_8O_3Br_2 = OH \cdot C_6H_2Br_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COOH$.

Aus p-Hydrocumarsäure mit Brom in wässeriger Lösung 6). Schmelzp. 108—109°.

Dijod-p-hydrocumarsäure $C_9H_8O_3J_2=OH\cdot C_6H_2J_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot COOH$. Aus p-Hydrocumarsäure und Jod-Jodkalium in alkalischer Lösung 6). Schmelzp. 162°.

3-Nitrohydrocumarsäure $C_9H_9O_5N = OH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COOH$. Durch Behandeln von p-Hydrocumarsäure in der Kälte mit Salpetersäure?). Schmelzp. 90,5°.

3, 5-Dinitrohydroeumarsäure $C_9H_8O_7N_2=OH\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot COOH$. Schmelzp. 137,5°8). Leieht löslich in Alkohol und Eisessig, wenig löslich in Wasser. Durch Zinn und Salzsäure zu Diaminohydroeumarsäure reduziert.

Ag · C₉H₇O₇N₂, leicht löslich in Wasser, krystallisiert in goldgelben Nadeln.

Ag₂ · C₉H₆O₇N₂, dunkelrote Nadeln, schwer löslich in Wasser.

Methyläthersäure $C_{10}H_{10}O_7N_2 = CH_3 \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COOH$. Der Methylester entsteht aus dem sekundären Silbersalz und Jodmethyl⁸). Schmelzp. 124°. — Methylester $C_{11}H_{12}O_7N_2 = CH_3O \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COOCH_3$. Schmelzp. 53°. — Äthyläthersäure $C_{11}H_{12}O_7N_2 = C_2H_6O \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COOH$. Der Äthylester entsteht aus dem sekundären Silbersalz der Dinitrohydrocumarsäure mit Jodäthyl⁸). Schmelzp. 126°.

1) Perkin, Jahresber. d. Chemie 1877, 792.

2) Bongault, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 131, 43 [1900].

3) Eigel, Berichte d. Dentseh. chem. Gesellschaft 20, 2533 [1887].
4) Eigel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 2536 [1887].

⁵) Valentini, Gazzetta chimica ital. 16, 424 [1886].

6) Bouganlt, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 131, 43 [1900].

7) Stöhr, Annalen d. Chemie 225, 93 [1884].

8) Stöhr, Annalen d. Chemie 225, 68 [1884].

D. Ungesättigte, zweiwertige, einbasische Säuren (Oxysäuren).

Von

Max Dohrn und Albrecht Thiele-Berlin.

o-Cumarsäure, o-Oxyzimtsäure.

Mol.-Gewicht 164,08.

Zusammensetzung: 65,82% C, 4,92% H, 29,26% O.

 $C_9H_8O_3 = OH \cdot C_6H_4 \cdot CH : CH \cdot COOH.$

Bildung: Beim Erhitzen mit Natriumäthylat oder konz. Kalilauge geht Cumarin in o-Cumarsäure über¹). Aus o-Aminozimtsäure und salpetriger Säure²).

Darstellung: o-Aminozimtsäure wird in verdünnter H₂SO₄-Lösung mit Natriumnitrit zum Sieden erhitzt. Die Säure aus Wasser umkrystallisiert 3).

Physiologische Eigenschaften: Die Ausscheidung der Homogentisinsäure wird nicht ge-

steigert 4).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 207-208°. Nadeln 5). Elektrische Leitfähigkeit⁶). Leicht löslich in Alkohol, wenig in Wasser, unlöslich in Schwefelkohlenstoff und Chloroform. Sublimierbar, nicht flüchtig. Zerfällt bei der Destillation und beim Kochen mit H₂SO₄ in Phenol und Kohlensäure⁷). In der Kalischmelze entstehen Essigsäure und Salicylsäure. Eine verdünnte Ammoniaklösung wird gelblich gefärbt und im reflektierten Licht maigrün (Reaktion). Sättigen mit Bromwasserstoffsäure verwandelt in Cumarin¹). Addiert in der Kälte langsam Brom¹). Zersetzung beim Erhitzen⁸). Reagiert mit Hydroxylamin⁹). Bedingt durch verschiedene Lagerung der Gruppen im Molekül leiten sich von der o-Cumarsäure zwei Reihen isomerer Alkylderivate ab. Diejenigen der α-Reihe

2) E. Fischer, Annalen d. Chemie 14, 479 [1835].

3) E. Fischer u. Kuzel, Annalen d. Chemie 221, 274 [1883].

⁵) Perkin, Annalen d. Chemie 147, 232 [1868].

8) Knnz-Kranse, Archiv d. Pharmazie 236, 561 [1898].

Delalande, Annalen d. Chemie 45, 333 [1843]. — Ebert, Annalen d. Chemie 226, 351 [1884]. — Bleihtreu, Annalen d. Chemie 59, 183 [1846]. — Reychler, Bulletin de la Soc. chim. Belg. 22, 177 [1909]. - Miller u. Kinkelin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 1114 [1898].

⁴⁾ Falta, Centralbl. f. d. med. Wissensch. 1904, 131. - Neubaner u. Falta, Zeitschr. physiol. Chemie 48, 81 [1906].

⁶⁾ Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 277 [1889].
7) Miller u. Kinkelin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 1714 [1889].

⁹⁾ Posner, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 42, 2523 [1909].

haben die Gruppen gegenüber gelagert HC-C₆H₄·OR, die der β-Reihe entgegengesetzt

ЁС−СООН

HC-C₆H₄ · OR. Die α-Reihe entsteht aus Cumarin, Natronlauge und Jodmethyl

und geht durch Kochen in die isomere β -Reihe über. Die Derivate der β -Reihe bilden sich aus den Äthern des Salicylaldehyds mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid, können aber auch sich nach Art der a-Reihe bilden. Während Anlagerung von Wasserstoff beide Reihen in die gleichen Derivate der o-Hydrocumarsäure verwandelt, entstehen durch Bromaddition beide Reihen der isomeren Dibromhydrocumarsäure. Die möglichen freien isomeren Cumarsäuren existieren nicht.

Derivate: Die Lösungen der Alkalisalze fluoreszieren 1). Pb · (C9H7O3)2 + H2O leicht löslich in Wasser. Das Zink- und Bleisalz entwickeln beim Erhitzen Cumarin Zn(C₂H₇O₃)₂. $Pb(C_9H_7O_3)_2$. — $Ag \cdot C_9H_7O_3$ gibt erhitzt Cumarsäure.

Methyläthersäure $C_{10}H_{10}O_3 = CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot CH : CH \cdot COOH$.

a-Säure. Aus Cumarin, Methyljodid und Natronlauge bei 150°2). Schmelzp. 88—89°, monokline Krystalle³). Leicht löslich in Alkohol. Gibt am Sonnenlicht und beim Kochen die β-Säure, verbindet sich mit Brom, gibt mit Kaliumpermanganat Methyläthersalicylsäure. Das Chlorid gibt mit Ammoniak das Amid der β -Säure.

Methylester $C_{11}H_{12}O_3 = CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot COOCH_3$. Siedep. 301,5. Siedep. 250 = 247°. Spez. Gew. 1,1406 bei 15°4). Gibt in der Hitze mit Ammoniak das Amid der β -Säure.

3-Säure. Aus Salicylaldehydmethyläther mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid?). Schmelzp. 182-183°. Prismen. Kalischmelze gibt Salicylsäure.

Methylester $C_{11}H_{12}O_3 = CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot COOCH_3$. Siedep. 304,5°. Dickes, hichtbrechendes Öl. Spez. Gew. 1,1432 4). — Äthyläthersäure $C_{11}H_{12}O_3 = C_2H_5O \cdot C_6H_5$ CH: CH·COOH.

A-Säure. Schmelzp. 103—104°2). Schwer löslich in Wasser; leicht löslich in Alkohol und Äther. Erhitzen liefert die β -Säure.

8-Säure. Schmelzp. 135°. Nadeln2). Schwer löslich in heißem Wasser.

o-Cumarsäureäthylester $C_{11}H_{12}O_3 = OH \cdot C_6H_4 \cdot CH : CH \cdot COOC_2H_5$. Schmelzp. 87°5), 85-86°6).

· Cumarin.

Mol.-Gewicht 146,06.

Zusammensetzung: 73,96% C, 4,15 % H, 21,89 % O.

Vorkommen: Im Steinklee (Melilotus officinalis) als melilotsaures Cumarin's). In den Tonkabohnen (Dipterix odorata)⁹). Im Kraut von Waldmeister (Asperula odorata)¹⁰). In

1) Zwenger, Annalen d. Chemie Suppl. 8, 30 [1872].

2) Perkin, Jahresber. d. Chemie 1877, 793; Journ. Chem. Soc. London 39, 409 [1881]. — Michael u. Lamb, Amer. Chem. Journ. 36, 552 [1906].

3) Fletscher, Journ. Chem. Soc. London 39, 409, 448 [1881].

4) Perkin, John. Chem. Soc. London 69, 1247 [1896].

5) Fries u. Klostermann, Annalen d. Chemie 362, 11 [1908].

6) Th. Posner, Journ. f. prakt. Chemie [2] 82, 425 [1910].

7) Simonis u. Wenzel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 2327 [1900].

8) Fontana, Berzelius' Jahresber. 14, 311 [1835]. — Guillemette, Annalen d. Chemie 14, 328 [1835].

9) Vogel, Gilberts Annalen 64, 161 [1820]. — Boullay u. Boutron, Journ. de Pharm. et de Chim. 11, 480 [1847]. — Delalande, Annales de Chim. et de Phys. [3] 6, 343 [1842]; Annalen d. Chemie 45, 332 [1843]. — Henry, John. de Pharm. et de Chim. 21, 272 [1852]. — Gößmann, Annalen d. Chemie 98, 66 [1856].

10) Vogel, Annalen d. Chemie 59, 147 [1846]. — Koßmann, Annalen d. Chemie 52, 387

[1844]. Bleibtreu, Annalen d. Chemie 59, 177 [1846].

dem Ruchgras (Anthoxanthum odoratum)¹). In den Fahamblättern (Angraeeum fragans)²). Im Lavendelöl³). In den Samen von Myraxylon Pereirae⁴). In der Rinde des unverletzten Tolubalsambaumes⁵). In Achlys triphylla⁶). In Alyxia stellata⁷). Weitere Literatur⁸).

Bildung: Durch Erwärmen von Salicylaldehyd mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid⁹). Durch Erhitzen von Acetylcumarsäure¹⁰). Aus reinem Salicylaldehyd mit Essigsäureanhydrid im Rohr bei 180° ¹¹). Bei Destillation von cumarin-β-carbonsaurem Silber ¹²). Aus in der Seitenkette 2 Atome Chlor enthaltenem o-Kresolester mit wasserfreiem Natriumacetat ¹³). Aus Cumarsäure in Benzol oder Methylalkohol gelöst nach mehrtägiger Belichtung durch die Hg-Lampe (ca. 75%), wobei die zunächst entstandene Cumarinsäure sogleich Wasser abspaltet ¹⁴).

Darstellung: Die alkoholischen Auszüge der Tonkabohnen werden bis zur beginnenden Trühung destilliert und mit Wasser versetzt ¹⁵). Aus Acetylsalicylsäurechlorid und Natriummalonester entsteht β -Oxycumarin- α -carbonsäureäthylester, der nach Verseifung β -Oxycumarin gibt, das nach OH-Ersatz durch Halogen und darauffolgender Zinkstaubdestillation in alkoholischer Lösung Cumarin gibt ¹⁶).

Bestimmung: Im Vanillenextrakt 17).

Physiologische Elgenschaften: Nach subcutaner oder intravenöser Darreichung an Warm- und Kaltblütern hat Tod zur Folge 18). Reichlicher, täglicher Genuß von Schoten und Samen von Melilotus officinalis wurde bei Pferden und Schafen als Todesursache beobachtet 18). Cumarin verläßt den Organismus teils durch die Expirationsluft, teils durch den Harn 19). In 5 proz. Öl-Lösung beim Frosch verwandt 20) auf 0,01 g Unruhe, nach 11/2 Stunden Erlöschen der Reflexerregbarkeit und stundenlange tiefe Narkose, nach 12-24 Stunden Erholung. Die motorischen Nerven und Muskeln bleiben in der Narkose faradisch erregbar, während Muscarin unwirksam ist. Wirkt auf das Zentralnervensystem als echtes Narkoticum mit Narkose der Zentra im Gehirn und Rückenmark, die sich auf das Gebiet des Vagus und des Respirationszentrums erstreckt, Vasomotorenzentrum nicht gelähmt. Teilungskoeffizient für Öl zu Wasser gleich ca. 13. Es tritt Vaguslähmung ein. Beim isolierten Herz in 1,70/00 Cumarinlösung Stillstand, weder mechanisch noch elektrisch erregbar. Bei Kaninchen tritt nach 0,15—0,2 g pro Kilo Tier in Öllösung nach 10 Minuten tiefe Narkose ein, mit Temperaturerniedrigung um 3°, nach 3—4 Stunden Erholung. 0,3—0,4 g pro Kilo tödliche Dosis. Durch Lähmung des Respirationszentrums mit Sinken des Blutdrucks und Auftreten von Glykosurie infolge Sauerstoffmangels. Hunde erbrechen, zeigen wenig Reaktionen, nach 12-24 Stunden matt, dann komatös, nach 24 Stunden tot.

2) Gobley, Annalen d. Chemie 76, 354 [1850].

5) Tschirch, Die Harze. S. 245.

6) Bradley, Amer. Chem. Journ. 29, 606 [1903].

9) Perkin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 1599 [1875].

11) Reychler, Bulletin de la Soc. chim. [3] 17, 515 [1897].

13) Raschig, D. R. P. 223 684; Chem. Centralbl. 1911, II, 512.

15) Wöhler, Annalen d. Chemie 98, 66 [1856].

18) Köhler, Medizin. Centralbl. 1875, 867, 881.

¹⁾ Bleibtreu, Annalen d. Chemie **59**, 197 [1846].

³⁾ Bericht d. Firma Schimmel & Co. 1900, II, 40; 1903, I, 44.

⁴⁾ Tschirch u. Germann, Archiv d. Pharmazie 234, 641 [1896].

⁷⁾ Boorsma, Bulletin de l'institut botanique de Buitenzorg, Nr. 21.

⁸⁾ Senft, Apoth.-Ztg. 19, 271 [1904]. — Molisch, Apoth.-Ztg. 17, 46, 138 [1902]; Berichte d. Botan. Gesellschaft 19, 530 [1901]. — Greshof, Bericht d. Deutsch. pharmaz. Gesellschaft 9, 214 [1899]. — Poulsen, Botan. Centralbl. 15, 415 [1883]. — Bericht d. Firma Schimmel & Co. 1890. — German, Amer. Journ. of Physiol. 68, 234 [1896]. — Peckolt, Zeitschr. d. allgem. österr. Apothekervereins 829 [1893]. — Lojander, Justs botan. Jahresher. 1887. I, 181. — Semmler, Atherische Ole. S. 295.

¹⁰⁾ Tiemann u. Herzfeld, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 287 [1877].

¹²⁾ v. Pechmann u. v. Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 423 [1901].

¹⁴⁾ Stoermer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 4865 [1909].

¹⁶⁾ Anschütz, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 367, 202 [1909].

¹⁷⁾ Winton n. Bailey, Amer. Chem. Journ. 27, 719 [1902].

¹⁹⁾ Carrey u. Collas, Jonra. de Pharm. et de Chim. 20, 163 [1889]; Archiv d. Pharmazie 227, 959 [1889].

²⁰) Ellinger, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 1908, Suppl.; Festschrift für Schmiedeberg.

Chloroform und Äther machen aus Blättern von Liatris spicata sofort Cumarin frei, bei Anthoxanthum odoratum erst nach ca. 10 Minuten; nimmt man jedoch Methyl- und Äthylchloridmischung, so ist die Cumarinansscheidung auch bei Anthoxanthum sofort da. Bei Melilotus officinalis tritt sie erst nach 2 Stunden mit Chloroform und Äther auf. Gewöhnlich tritt Cumaringeruch erst bei getrockneten Pflanzen auf 1). Frost und Betäubungsmittel wirken auf frische geruchlose Pflanzen, wie Anthoxanthum odoratum, Liatris spicata, odorata, Angraocum fragans, Melilotus officinalis, unter Cumarinentwicklung; beruhend auf einer Plasmolyse, verbunden mit einer Wasserabnahme im Cytoplasma und einer Exosmose des mit verschiedenen, außerhalb der Zelle aufeinander wirkenden Stoffen beladenen Wassers²).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 67° aus Äther; rhombische Krystalle³). Siedep. 290—290,5°⁴). Riecht gewürzartig. Krystallisationsgeschwindigkeit⁵), Brechungsvermögen⁶), Jodzahl⁷). Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol. Beim Kochen mit Kalilauge oder Natriumäthylat entsteht Cumarsäure, beim Schmelzen mit Kali Essigsäure und Salicylsäurc⁸). Einwirkung von Alkalien⁹). Aus Lösungen in Barytwasser oder Pottasche läßt sich Cumarin nicht mit Äther entziehen. Natriumamalgam reduziert zu Melilotsäure, auch Zinkstaub neben Tetrahydrodicumarsäure¹⁰). Reagiert mit Basen¹¹), mit Brom 12) und Chlor, mit Ammoniak. Geht unter Lichtabschluß über in Hydrocumarin in alkoholischer Lösung 13). Gibt mit Bromwasserstoffsäure ein Additionsprodukt 14), mit Dimethylsulfat und Natronlauge Methylcumarsäureester¹⁵). Reagiert mit 3 Mol. Hydroxylamin in Methylalkohol 16). Einwirkung ultravioletter Strahlen 17).

Derivate: C₉H₆O₂ · 2 NaOH, zerfließlich, geht bei 150° über in C₉H₆O₂ · Na₂O. C₉H₆O₂ · Ba(OH)₂, zerfließlich. C₉H₆O₂ · 2 PO, gelber unlöslicher Niederschlag. C9H6O2 · Ag2O. Verbindung mit Mercurichlorid

Aus Cumarin in ätherischer Lösung mit HgCl2. Schmelzp. 164 bis 165°18).

Cumarinehlorid $C_9H_6O_2Cl_2 = C_6H_4$ Unrell Einleiten von Chlor in Chronic Chronic

Chloroform Lösung von Cumarin 19). Sirup. O=--CO Cumarinbromid $C_9H_6O_2Br_2=C_6H_4$ CHBr-CHBr. Aus Cumarin und Brom in Schwefelkohlenstofflösung. Schmelzp. 105° 20).

Chloreumarin C₉H₅O₂Cl. A-Verbindung. Schmelzp. 122—123° 19), gibt mit alkoholischem Kali erhitzt Cumarilsäure. \(\beta\)-Verbindung, Schmelzp. 162°, geht beim Kochen mit Kalilauge über in Chloreumarsäure²¹).

- 1) Mirande, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 149, 829 [1909]. 2) E. Heckel, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 149, 829 [1909].
- 3) Zwenger u. Dronke, Annalen d. Chemie 123, 148 [1863]. Claassen, Chem. Centralbl. 1897, II. 428.

4) Perkin, Annalen d. Chemie 142, 232 [1862].

5) Bogojawlenski, Zeitschr. f. physikal. Chemie 27, 596 [1898].

6) Anderlini, Gazzetta chimica ital. 25, II, 142 [1895].

- 7) Ingle, Journ. Soc. Chem. Ind. 23, 422 [1908]. 8) Ebert, Annalen d. Chemie 226, 351 [1884].
- 9) A. Clayton, Journ. Chem. Soc. 97, 1350, 1388 [1911]. 10) Fries u. Fiekewirth, Annalen d. Chemie 362, 30 [1908].

11) Williamson, Jabresber. d. Chemie 1876, 587.

12) Simonis u. Wenzel, Beriehte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 33, 2327 [1900]. 13) Ciamician n. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 4128 [1902].

14) Ebert, Annalen d. Chemie 226, 347 [1884].

- 15) Stoermer u. Kahlert, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 1810 [1901].
- 16) Posner, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 42, 2523 [1909]. Francesconi u. Curmano, Gazzetta chimica ital. 40, I, 204 [1909].
 - 17) Pougnet, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 151, 566 [1911].

18) Clayton, Journ. Chem. Soc. London 93, 524 [1908].

19) Perkin, Zeitschr. f. Chemie 1871, 178.

- 20) Perkin, Annalen d. Chemie 152, 116 [1871]. Fittig u. Ebert, Annalen d. Chemie 216, 163 [1883].
 - 21) Baesecke, Annalen d. Chemie 154, 85 [1870].

6-Bromeumarin $C_9H_5O_2Br=BrC_6H_3\cdot O-CO$ anhydrid bei 150°1). Schmelzp. 160°. Aus 5-Salicylaldehyd mit Acet-

3, 6-Dibromeumarin $C_9H_4O_2Br_2 \cdot Br \cdot C_6H_3 \bigcirc CH : CBr$. Durch Brom auf o-Cumarsäure in Schwefelkohlenstofflösung. Schmelzp. 180°2).

8, 6-Dichloreumarin $C_9H_3O_2Cl_2=Cl_2C_6H_2$. Aus Dibromsalicylaldehyd, Natriumacetat und Essigsäureanhydrid. Schmelzp. 174°2).

punkt 52-55°) mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid auf 190°. Schmelzp, 163,7-165,2°3).

Dijodeumarin $C_9H_4O_2J_2=J_2C_6\cdot H_2$ CH:CH. Aus Dijodsalicylaldehyd. Schmelzp.

8-Nitroeumarin $C_9H_5O_4N = NO_2 \cdot C_6H_3 \cdot C_{H:CH}$. Aus 3-Nitrosalicylaldehyd. Schmelzp. 191° 4).

 $\textbf{6-Nitroeumarin} \ \ C_9H_5O_5N = NO_2 \cdot C_6H_3 \cdot \left\langle \begin{matrix} O-CO \\ \\ \\ CH:CH \end{matrix} \right\rangle. \quad Aus \ \, 5-Nitrosalicylaldehyd^5).$ Durch Auflösen von Cumarin in konz. kalter Schwefelsäure 6). Schmelzp. 183°. Kaliumpermanganat oxydiert zu 5-Nitrosalicylsäure.

6-Aminocumarin $C_9H_7O_2N=NH_2\cdot C_6H_3\cdot \frac{O-CO}{CH\cdot CH}$. Aus m-Nitrozimtsäure oder Äthylester durch Elektrolyse in konz. $\rm H_2SO_4$ 7). Schmelzp. $168-170^{\circ}$ 8).

Methylcumarine C₁₀H₈O₂ 10).

Von allen Isomeren am stärksten nach Cumarin riecht das

6-Methylenmarin ${\rm CH_3 \cdot C_6 H_3 \cdot C_6 H_3$

 $\begin{array}{c} \textbf{3-Phenyleumarin} & C_{15}H_{10}O_2 = C_6H_4 & O-CO\\ \textbf{oxystilbencarbons\"{a}ure}^{12}). & Schmelzp. & 139°. & CH:C\cdot C_6H_5 \\ \textbf{Oxycumarin} & C_9H_6O_3 = C_6H_4 & O-CO\\ \textbf{Oxycumarin} & C_9H_6O_3 = C_6H_4 & CH_2-CO \\ \end{array}. & \text{Beim Destillieren von o-Methods} & O-CO\\ \textbf{Oxycumarin} & C_9H_6O_3 = C_6H_4 & O-CO\\ \textbf{CH}_2-CO & \text{oder } C_6H_4 & CH=C\cdot OH \\ \end{array}. & \text{Aus Benzoyl-CH} & \text{Bein Destillieren von o-Methods} & \text{CH} = C \cdot OH \\ \textbf{CH} = C \cdot OH & CH = C \cdot OH \\ \end{array}.$ aminocumarin mit Natronlauge 13). Schmelzp, 152°. Mit FeCl₃ Grünfärbung. Gibt ein Hydrazon.

1) Simonis u. Wenzel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 2327 [1900].

3) Seidel, Journ. f. prakt. Chemie [2] 59, 123 [1899].

4) Miller u. Kinkelin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 1710 [1889].

⁵) Täge, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 2110 [1887].

6) Delalande, Annalen d. Chemie 45, 337 [1843]. — Bleibtreu, Annalen d. Chemie 59, 191 [1846].

7) Gattermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 1937 [1894]; D. R. P. 82 445. Friedländer, Fortsehritte d. Teerfabrikation 4, 60.

8) Frapolli u. Chiozza, Annalen d. Chemie 95, 253 [1855].

9) Erlenmeyer jun. u. Stadlin, Annalen d. Chemie 337, 283 [1904].

10) Fries u. Klostermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 871 [1906]. — Clayton, Proc. Chem. Soc. London 24, 229 [1908]. — Fries u. Fickewirth, Annalen d. Chemie 362, 1, 30 [1908]. — Anschütz, Annalen d. Chemie 367, 219 [1909].

11) Chnit u. Bölsing, Bulletin de la Soc. chim. [3] 35, 76 [1906].

12) Fnnk u. Kostanecki, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 38, 939 [1905].

13) Erlenmeyer u. Stadlin, Annalen d. Chemie 337, 283 [1904].

²⁾ Perkin, Annalen d. Chemie 157, 117 [1884]. — Ebert, Annalen d. Chemie 226, 350 [1884]. - Simonis u. Wenzel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 1966 [1900].

7-Cumariucarbonsäure $C_{10}H_6O_4=COOHC_6H_3$. Aus 7-Cumaraldehyd durch Oxydation ²). Schmelzp. 267—268°. O—CO

3-Cumarinearbonsäure $C_{10}H_6O_4=C_6H_4$ CH: C+COOH. Aus Salicylaldehyd und Malonester. Schmelzp. 188° aus Wasser³).

 $\begin{array}{c} \text{Amid } C_{10}H_7O_3N = C_6H_4 & C-CO \\ \text{Schmelzp. } 268-269°4). \end{array} \text{. Aus Salicylaldehyd und Malonamid.}$

Cyancumarin $C_{10}H_5O_2N=C_6H_4$ O—CO CH: C+CN. Gibt mit Kalilauge 3-Cumarincarbonsäure. Schmelzp. 182° 5).

Cumarin mit Phosphorpentasund und Cu-Larve, Cumaroxim $C_9H_7O_2N=C_6H_4$ O—C: $N\cdot OH$ Cumaroxim $C_9H_7O_2N=C_6H_4$. Schmelzp. 131°. Aus Thiocumarin mit Hydroxylamin 7). Beständig gegen Alkalien, wird durch Salzsäure gespalten.

Cumaron.

Mol.-Gewicht 118,06.

Zusammensetzung: 81,31% C, 5,14% H, 13,55% O.

$$C_8H_6O$$

CH

 HC_4
 3
 $-\frac{2}{2}CH$
 $Bezifferung:$
 $St\"{o}$ rmer 9).

Vorkommen: Im Steinkohlenteer ¹⁰).

Bildung: Beim Glühen der o-Cumarilsäure $C_9H_6O_3 = C_6H_4$ CH C· COOH mit Kalk ¹¹).

Durch Schmelzen von Acetylcumaron mit Ätzkali ¹²). Aus salzsaurem 2-Aminocumaron beim Erhitzen für sich ¹³). Beim Schmelzen von α -Cumarylphenylketon oder α -Cumaryl-p-toluyl-

1) Anschütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 463 [1903].

2) Stoermer u. Oetker, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 192 [1904].
 3) Hjelt, Öfersigt of Finska Veteukaps-Soc. 45 [1902]. — Haarmanu u. Reimer, D. R. P. 189 252. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 8, 1272.

4) Merck, D. R. P. 172 724.

5) Bechert, Journ. f. prakt. Chemie [2] 50, 23 [1894].

6) Clayton, Journ. Chem. Soc. London 39, 524 [1881].

7) Tiemanu, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 1662 [1886].
 8) Knoevenagel u. Langensieper, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 4492 [1904].

Stoermer, Annalen d. Chemie 312, 237 [1900].
 Krämer u. Spilker, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 78 [1890]. — Stoermer u. Boes, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 3013 [1900].

11) Fittig u. Ebert, Annalen d. Chemie 216, 168 [1883].

Stoermer u. Boes, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1711 [1897].
 Stoermer u. König, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 492 [1906].

keton mit Ätzkali¹). Aus Phenoxyacetaldehyd durch Kondensation mit Chlorzink in Eisessiglösung²). Aus Phenoxyacetal beim Eintragen in schmelzende wasserfreie Oxalsäure³).

Darstellung: Durch Destillieren von Paracumaron 4). Durch Behandlung mit Pikrin-

säure aus dem Schwerbenzol gewonnen 6).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Siedep. 173—174°³). Spez. Gew. 1,087 bei 4°, spez. Gew. 1,0776 bei 15°. Ist bei —18° nicht erstarrt. Magnetisches Drehungsvermögen 14,80 bei 18,5°6). Brechungsvermögen 7). Leicht flüchtig, unlöslich in Wasser und Lauge. Addiert Brom. Wird durch Natriumamalgam und von Ammoniak nicht angegriffen. Phosphorpentachlorid liefert Chlorcumarin. Wird von Halogenwasserstoffsäuren in amorphe Produkte verwandelt. Schwefelsäure mit 80% Hydrat liefert Cumaronharz; diese Polymerisation bei verschiedenen Temperaturen gibt verschiedenartige Harze³). Kochen mit alkoholischem Kali ist ohne Einfluß. Salpetersäure verwandelt in isomere Nitrocumarone und 5-Nitrosalicylsäure³). Natrium mit abs. Alkohol reduziert zu Hydrocumaron und Äthylphenol³). Kondensiert nicht mit Oxalester, im Gegensatz zum Inden¹¹), Reinigungsmethode. Mit Salpetrigsäureanhydrid entsteht Cumaronnitrosit. Schmelzp. 114—116°¹¹).

aus Cumaron mit unterchloriger Säure 12). Schmelzp. 123°.

Paracumaron (C_8H_6O)_x. Aus Cumaron durch konz. H_2SO_4 , in Benzollösung⁴). Schmelzp. 107—108°. Spez. Gew. 1,25 bei 19°. Bei 300—350° entstehen Cumaron, Phenol und andere Produkte.

 $\alpha\text{-Paracumaron}$ (C_8H_6O)_4. Aus Cumaron in konz. H_2SO_4 bei —18°. Weißes Pulver^13). Schmelzp. 230—240°.

β-Paracumaron (C₈H₆O)₈. Aus Cumaron und konz. H₂SO₄ hei gewöhnlicher Tempe-

ratur¹³). Schmelzp. 120—130°.

 $\label{eq:Metacumaron} \begin{tabular}{ll} Metacumaron (C_8H_6O)?. Beim Erhitzen von Phenoxyacetal mit Chlorzink und Eisessig oder durch Eintragen in geschmolzene Oxalsäure 13). Gelblichbraunes Pulver. Schmelzp. 80—100°. Bei trockner Destillation entstehen Cumaron, Phenol und andere Produkte. \\ \end{tabular}$

Cumarondichlorid $C_8H_6OCl_2 = C_6H_4$ CHCl. Durch Sättigen einer ätherischen Cumaronlösung mit Chlor 14).

Cumaronmonochlorid C₈H₆OCl. Durch Destillation des Dichlorids¹⁵). Siedep. 199 bis 202°. Spez. Gew. 1,2400 bei 18°. Wird durch alkoholisches Kali zersetzt¹⁶).

- 1-Chlorcumaron $C_8H_5OCl=C_6H_4 \stackrel{CH}{\bigcirc} C \cdot Cl$. Aus Oxyphenylessigsäurelacton und Phosphoroxychlorid 16). Öl. Schmelzp. 203°.
- 2-Chloreumaron C_6H_4 CH. Durch Destillation von 2-Dichlorhydrocumaron C_6H_4 Ol. Siedep. 199—201°.
- 4-Chloreumaron Cl·C₆H₃ $\stackrel{CH}{\circ}$ CH. Aus 5-Chlorsalicylaldehyd, Chloressigsäure und alkoholischem Kali bei 160°. Sjedep. 215—217°. Spez. Gew. 1,262 bei 18°.

alkoholischem Kali bei 160°. Siedep. 215—217°. Spez. Gew. 1,262 bei 18°. 6-Chloreumaron Cl \cdot C $_6$ H $_3$ C $_0$ CH. Flüssigkeit. Siedep. 210—212°.

- 1) Kostanecki u. Tambor, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 238 [1896].
- ²) Stoermer u. Gieseke, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft **30**, 1703 [1897].

3) Stoermer, Annalen d. Chemie 312, 261 [1900].

- 4) Krämer u. Spilker, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 2258 [1900].
- ⁵) Chem. Fabriks-Aktiengesellschaft Hamburg, D. R. P. 53 792. Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 4, 5.
 - 6) Perkin, John. Chem. Soc. London 69, 1243 [1896].
 - 7) Gennari, Gazzetta chimica ital. 24, I, 470 [1894].
 - 8) Stoermer u. Richter, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 2094 [1897].
 - 9) Alexander, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 2409 [1892].
 - 10) Thiele, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 3400 [1900].
 - 11) Dennstedt u. Ahrens, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1333 [1895].
 - 12) Boes, Apoth.-Ztg. 23, 153 [1908].
 - 13) Stoermer, Annalen d. Chemie 312, 264 [1900].
 - 14) Krämer u. Spilker, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 80 [1890].
 - 15) Stocrmer, Annalen d. Chemie 312, 317 [1900].
 - 16) Stoermer, Annalen d. Chemie 313, 79 [1900].

- 1, 2-Diehloreumaron $C_8H_4OCl_2=C_6H_4OCl_2=C_6H_4OCl_2$ CCl. Aus Monochloreumaron durch Chloraddition¹). Schmelzp. 25-26°. Siedep. 226-227°.
- 4-Bromenmaron $C_8H_5OBr = Br \cdot C_6H_3 \stackrel{CH}{\bigcirc} CH$. Aus 5-Bromsalicylaldehyd, Chloressigsäure und alkoholischem Kali¹)²). Schmelzp. +6°. Siedep. 226°. Spez. Gew. 1,593 bei 15°.
- 1, 2-Dibromeumaron $C_8H_4OBr_2 = C_6H_4 CBr CBr$. Schmelzp. 27°. Siedep. 269 bis 270°. Heiße konz. H₂SO₄ färbt violett¹)³).
 - 1. 4-Dibromenmaron Br · C₆H₃ CBr. Aus 4-Bromenmarondibromid

$$Br \cdot C_6H_3 CHBr CHBr$$

mit Natriumalkoholatlösung²). Schmelzp. 78,5°. Unlöslich in Wasser, Säuren und Alkalien.

- 4. 6-Dibromenmaron Br₂ · C₆H₂ CH. Aus 4, 6-Dibromenmarilsäure. Schmelzp. 57,5°. Siedep. 278-280°4).
- 1, 2, 4-Tribromeumaron $C_8H_3OBr = Br \cdot C_6H_3 \cdot \frac{CBr}{O} \cdot CBr$. Aus 1, 4-Dibromeumaron und Brom in Schwefelkohlenwasserstofflösung 5). Schmelzp. 115°.
- 1, 4, 6-Tribromeumaron Br₂ · C₆H₂ CH CBr. Durch Kochen von 4, 6-Dibromcumarondibromid Br₂ · C₆H₂ · CHBr cHBr mit Natriumalkoholat ⁶). Schmelzp. 119°.
- 1, 2, 4, 6-Tetrabromeumaron $C_8H_2OBr_4=Br_2\cdot C_6H_2\cdot \frac{CBr}{O}$ CBr. Durch längeres Einwirken von Brom auf 1, 4, 6-Tribromeumaron 5). Schmelzp. 134°.
- 4-Nitroeumaron $C_8H_5O_3N = NO_2 \cdot C_6H_3 \cdot \frac{CH}{O}$ CH. Durch konz. Salpetersäure auf Cumaron?). Schmelzp. 134°.
- **I-Methyleumaron** $C_9H_8O_3=C_6H_4$ $C\cdot CH_3$. Durch trockne Destillation der aus α-Phenoxypropionacetal und gekühltem 88 proz. H₂SO₄ erhaltenen polymeren Methylcumarone 8). Siedep. 189-191°. Spez. Gew. 1,0505 bei 14°.

4-Methyleumaron

Aus Kresoxylacetal und schmelzender Oxalsäure⁸). Siedep. 197—199°.

- 5-Methyleumaron $CH_3 \cdot C_6H_3 \cdot C_6H_$
 - 6-Methylcumaron CH₃ · C₆H₃ · CH · CH · Siedep. 190—191°. Angenehm riechendes Öl.
- 4-Äthyleumaron C₂H₅ · C₆H₃ CH. Aus p-Äthylphenoxyacetal durch konz. Chlorzinklösung 8). Siedep. 217-218°.
- 1, 4-Dimethylcumaron $C_{10}H_{10}O=CH_3\cdot C_6H_3\cdot \frac{CH}{O}\cdot C\cdot CH_3$. Siedep. 211—213°. Spez.
- 1, 5-Dimethyleumaron CH₃ · C₆H₃ · C · CH₃ · Siedep. 217—218°. Spez. Gew. 1,051 bei 12°8).

1) Stoermer, Annalen d. Chemie 312, 316 [1900].

2) Simonis u. Wenzel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 1966 [1900].

3) Simonis, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 782 [1901].

- 4) Simonis u. Wenzel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 424 [1900].
 5) Simonis, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 783 [1901].
- 6) Simonis u. Wenzel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 1966 [1900]. 7) Stoermer u. Richter, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 2094 [1897].
- 8) Stoermer, Annalen d. Chemie 312, 272 [1900]. Stoermer u. Schmidt, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 30, 1706 [1897].

2, 6-Dimethyleumaron $CH_3 \cdot C_6H_3$ CH. Siedep. 216—217°.

4, 5-Dimethylcumaron $(CH_3)_2 \cdot C_6H_2 \stackrel{CH}{\bigcirc} CH$.

Vorkommen: Im Steinkohlenteer1). Stark lichtbrechendes, angenehm riechendes Öl. Siedep. 221°. Spez. Gew. 1,060 bei 15°.

4, 6-Dimethyleumaron (CH₃)₂ · C₆H₂ CH.

Vorkommen: In der Steinkohlentecrfabrikation vom Siedep. 215-225°2). Siedep. 221—222°. Spez. Gew. 1,036 bei 16°3).

1, 2-Diphenylo-4-Oxycumarin $C_{20}H_{14}O_2 = OH \cdot C_6H_3 \underbrace{C \cdot C_6H_5}_{O}C \cdot C_6H_5$. Schmelzp. 158-160°4).

1-Acetocumarin $C_{10}H_8O_2=C_6H_4$ CH Chloraceton 5). Schmelzp. 75–76°. O C·COCH3. Aus Natriumsalicylaldehyd und

1-Benzoyleumaron $C_{15}H_{10}O_2=C_6H_4$ CH C·COC₆H₅. Salicylaldehyd mit alkoholischem Kali kochen, dazu 12-Bromacetophenon C₆H₅ · CO · CH₂Br ⁶). Schmelzp. 90—91°.

p-Cumarsäure, p-Oxyzimtsäure.

Mol.-Gewicht 164.08.

Zusammensetzung: 65,82% C, 4,92% H, 29,26% O.

$$C_9H_8O_3 = OH \cdot C_6H_4 \cdot CH : CH \cdot COOH.$$

Vorkommen: Im Überwallungsharz der Fichte (Picea vulgaris)?), im gelben und roten Acaroid und im Botanylharz von Xanthorea hastile⁸), als Xanthoresinotannolester⁹), in verschiedenen Aloearten 9).

Bildung: Aus m-Aminozimtsäure mit salpetriger Säure 10). Beim Kochen von Narin-

Darstellung: Man konzentriert die verdünnten, schwefelsauren Auszüge von Cap-Aloe und extrahiert mit Äther 12).

Physiologische Eigenschaften: Die p-Cumarsäure wird von Mensch, Hund und Kaninchen zu Benzoesäure verbrannt.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 206° aus Wasser 13). Elektrisches Leitungsvermögen 14). Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Äther, unlöslich in

1) Boes, Chem. Centralbl. 1901, II, 1226.

2) Stoermer u. Boes, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 3019 [1900].

3) Stoermer u. Schröder, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1709 [1897].

4) Japp u. Meldrum, Journ. Chem. Soc. London 75, 1041 [1899].

5) Stoermer u. Schäffer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 2863 [1903].

6) Rap, Gazzetta chimica ital. 25, II, 286 [1895].

7) Bamberger, Monatshefte f. Chemie 12, 441 [1891]; 15, 505 [1894]. — Bamberger u. Landsiedl, Monatshefte f. Chemie 18, 493 [1897].

8) Bamberger, Monatshefte f. Chemie 14, 333 [1893].

Tschirch, Die Harze. S. 250, 282—286.
 Gabriel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2297 [1882].

¹¹) Will, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1324 [1885]; 20, 299 [1887]. 12) Hlasiwetz, Annalen d. Chemie 136, 31 [1865]. — Eigel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 2528 [1887]. — Tschirch u. Pedersen, Archiv d. Pharmazie 236, 202 [1898].

13) Tiemann u. Herzfeld, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 66 [1877].

14) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 277 [1889].

Ligroin. Reduziert nicht Fehling- und Silberlösung. Färbt sich in alkoholischer Lösung goldbraun. Kochen mit H₂SO₄ zersetzt. Schmelzen mit Alkali liefert p-Oxybenzoesäure¹). Salze²).

Methyläthersäure, p-Methoxyzimtsäure $C_{10}H_{10}O_3 = CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot CH : CH \cdot COOH$. Aus Anisaldehyd mit Natriumacetat und Acetanhydrid. Aus Anisaldehyd, Malonsäure und alkoholischem Ammoniak. Schmelzp. 117°3).

p-Methoxyzimtsäureäthylester.

Mol.-Gewicht 206,14.

Zusammensetzung: 69,86°, C, 6,86°, H, 23,28% O.

$$C_{12}H_{14}O_3 = CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot CH : CH \cdot COOC_2H_5.$$

CH: CH · COOC, H;

Vorkommen: Im Rhizom von Hedychium spicatum 4), im Sekret von Kaempferia Galanga 5).

Bildung: Aus Anisaldehyd, Essigester und Natrium⁶). Schmelzp. 48-49°. Siedep.₁₂₀ $= 245^{\circ}$.

Acet-p-Cumarsäure $C_{11}H_{10}O_4 = CH_3CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH : CH \cdot COOH$. Schmelzp. gegen 195°7). Geht nach 140 stündiger Belichtung durch die Hg-Lampe völlig in die lichtstabe Acetylcumarinsäure über8).

3-Nitro-p-Cumarsäure $C_9H_7O_5N = OH \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH \cdot CH \cdot COOH$. Schmelzp. 198°9).

Miller u. Kinkelin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 1715 [1889].

2) Hlasiwetz, Annalen d. Chemie 136, 31 [1865]. — Eigel, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 20, 2528 [1887]. — Tschirsch u, Pedersen, Archiv d. Pharmazie 236, 202 [1898].

3) Perkin, Jahresber. d. Chemie 1877, 792. — Eigel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 2530 [1887]. - Knoevenagel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2606 [1898]. Reychler, Bulletin de la Soc. chim. [3] 17, 511 [1897].

4) Thresh, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, Ref. 583 [1884].

5) v. Rombourgh, Botan. Centralbl. 90, 139 [1902]; Bericht d. Firma Schimmel & Co. 1900, II 39. Chem. Centralbl. 1900, 1, 969.

6) Vorländer, Annalen d. Chemie 294, 295 [1897]. — Reychler, Bulletin de la Soc. chim.

[3] 17, 511 [1897].

7) Ticmann u. Herzfeld, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 65 [1877].

8) Stoermer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42. 4865 [1909].

9) Einhorn u. Grabfield, Annalen d. Chemie 243, 367 [1888].

E. Einbasische Alkohol- und Ketonsäuren.

Von

Max Dohrn und Albrecht Thiele-Berlin.

Mandelsäure, Phenylglykolsäure.

Mol.-Gewicht 152,08.

Zusammensetzung: 63,12% C, 5,31% H, 31,67% O.

 $C_8H_8O_3 = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot COOH$.

Vorkommen: Als Nitril kommt die Mandelsäure im Bittermandelöl vor 1). Nach Fütterung von d-l-Phenylaminoessigsäure und d-Phenylaminoessigsäure tritt im Harn l-Mandelsäure auf 2) 3).

Paramandelsäure, racemische Mandelsäure.

Bildung: Durch Einwirkung von Salzsäure auf ein Gemisch von Benzaldehyd und Blausäure⁴). Durch Kochen von Phenylchloressigsäure⁵). Aus Benzoylformaldehyd durch Erwärmen mit Alkalien⁶). Aus Heptaacetylamygdalin durch Kochen mit Salzsäure und Alkohol⁷). Aus Benzoylameisensäure mit Milch⁸). Bei der Leberdurchblutung aus Phenylaminoessigsäure⁹).

Darstellung: Die Bisulfitverbindung von Benzaldehyd wird mit Wasser verrieben und mit einer konz. Lösung von Cyankali behandelt. Das entstandene Nitril wird rasch mit konz. Salzsäure verseift¹⁰).

Physiologische Eigenschaften: Die Mandelsäure soll zum Teil zu Benzoesäure oxydiert werden²), zum Teil den Hundeorganismus unverändert passieren¹¹). Die Säure soll schwach narkotisch wirken. Mandelsaures Natrium wirkt bei Kaninchen per os und intravenös diuretisch. Nach subcutaner wie stomachaler Darreichung ist die Stiekstoffausscheidung vermehrt¹²).

3) Neuhauer, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 95, 211 [1909].

4) Winkler, Annalen d. Chemie 18, 310 [1836].

6) Pechmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 2905 [1887].

7) Tutin, Journ. Chem. Soc. London 95, 663 [1909].

9) Neuhauer u. Fischer, Zeitschr. f. physiol. Chemie 67, 230 [1910].

¹⁰) Pape, Chem.-Ztg. 20, 90 [1896].

12) Přiham, Centralbl. f. Physiol. 18, 245 [1904].

Fileti, Gazzetta chimica ital. 8, 446 [1878]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, Ref. 296 [1879].

²⁾ Schotten, Zeitschr. f. physiol. Chemie 8, 60 [1883]. — H. u. E. Salkowski, Zeitschr. f. physiol. Chemie 7, 161 [1882].

⁵) Spiegel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft **14**, 239 [1881]. — McKenzie u. Clough, Proc. Chem. Soc. London **22**, 91 [1906].

⁸⁾ L. Rosenthaler, Zeitschr. f. Unters. d. Nahr.- u. Genußm. 20, 448 [1910].

¹¹⁾ Knoop, Beiträge z. chem. Physiol. n. Pathol. 6, 150 [1886].

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 181°. Rhombische Krystalle1). Spez. Gew. 1,361 bei 4°2). Molekulare Verbrennungswärme3), elektrische Leitfähigkeit4). Absorption durch Blutkohle⁵), Veresterungsgeschwindigkeit⁶). 100 g Wasser lösen bei 24,2° 20,85 g 7), bei 20° 15.97 g 8). Lösungswärme in Wasser —3,1 Cal. Neutralisationswärme 9). Bei trockner Destillation und Oxydation entsteht Bittermandelöl 10). Bei der Elektrolyse des Kaliumsalzes bilden sich Kohlenoxyd, Kohlensäure, Benzaldehyd 11), Hydrobenzoin 12), Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor gibt Phenylessigsäure, mit rauchender Bromwasserstoffsäure auf 120-130° Phenylbromessigsäure, mit rauchender Salzsäure Phenylchloressigsäure. In konz. H₂SO₄ löst sich rote Mandelsäure gelb, bei 60° dunkelgrau, schließlich schwarz werdend, von 35° an spaltet sich dabei Kohlenoxyd ab 13). Die Ester bilden sich nach der Fischerschen Methode 14). Komplexbildung mit Molybdänsäuredihydrat MoO3 · 2 H₂O 15).

Durch Penicillium glaucum wind aus einer Lösung von paramandelsaurem Ammoniak die d-Säure abgeschieden und die l-Säure verbrannt, während Saccharomyces ellipsoideus die I-Sänre abscheidet.

Paramandelsäure entsteht durch Vermischen von d- und l-Säure, ebenso durch Erhitzen auf 160° im Rohr¹⁶). Spaltung, Erkennung und Reaktionen der Racemverbindung¹⁷).

Derivate: $NH_4 \cdot C_8H_7O_3$ 18). — $Mg \cdot (C_8H_7O_3)_2$. — $Ca \cdot (C_8H_7O_3)_2$ 19). — $Ba \cdot (C_8H_7O_3)_2$. — $\operatorname{Zn} \cdot (C_8 H_7 O_3)_2$. — d-Cinchoninsalz $C_{19} H_{22} ON_2 + C_8 H_8 O_3^{20}$).

Methylester $C_9H_{10}O_3 = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot COOCH_3$. Schmelzp. 56° 21).

Äthylester $C_{10}H_{12}O_3 = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot COOC_2H_5$. Schmelzp. $37^{\circ 19}$). Siedep. 253 bis 255 722). Leberlipase wirkt auf die optisch aktive Mischung beider Mandelsäureester so ein, daß die r-Komponente rascher hydrolysiert wird als die l-Komponente. Dadurch wird der Prozentgehalt an d-Mandelsäure größer als an l-Säure, daß die Mischung optisch aktiv war. Nähern sich die Mengen bei fortschreitender Reaktion bis zum Gleichgewicht, so geht die optische Aktivität verloren und die Mischung ist wieder optisch inaktiv 23).

Methyläthersäure $C_9H_{10}O_3 = C_6H_5 \cdot CH(OCH_3) \cdot COOH$. Schmelzp. 71-72°.

steht aus den Estern durch Verseifen 24).

Äthyläthersäure C₁₀H₁₀O₃ = C₆H₅·CH(OC₂H₅)·COOH. Zähe Masse, gibt amorphe Salze. p-Methoxymandelsäure $C_9H_{10}O_4 = CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot COOH$. Schmelzp. 108 bis 109°. Durch Verseifen des Esters mit alkoholischer Kalilauge. Zur racemischen Spaltung

- 1) Claissen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10. 847 [1877]. 2) Schröder, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1612 [1879].
- 3) Stohmann u. Langbein, Journ. f. prakt. Chemie [II] 50, 390 [1894].
- 4) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 184, 272 [1889]. White u. Jones, Amer. Chem. Journ. 44, 159 [1910].

5) Freundlich, Zeitschr. f. physiol. Chemie 57, 385 [1908].

6) Kailan, Monatshefte f. Chemie 28, 1187 [1907].

- 7) Rimbach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2387 [1899].
- 8) Lewkowitsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1566 [1883]. Schloßherg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 1086 [1900].

9) Berthelot, Annales de Chim. et de Phys. [6] 7, 185 [1886].

¹⁰) Liebig, Annalen d. Chemie 18, 321 [1836].

11) Miller u. Hofer. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 429 [1894].

12) Walker, Journ. Chem. Soc. London 69, 1279 [1896].

13) Bistrzycki u. Siemiradzki, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 51 [1906].

¹⁴) Acree, Berichte d. Deutsch. chem. Geschschaft 37, 2764 [1904].

15) Rimbach u. Wintgen, Zeitschr. f. physikal. Chemie 74, 233 [1910].

16) Lewkowitsch. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1565, 2722 [1883].

17) Rimbach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2387 [1899]. - Schloßberg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 1086 [1900]. - Adriani, Zeitschr. f. physikal. Chemie 33, 468 [1900]. — Ulpiani u. Condelli, Gazzetta chimica ital. 30, I, 359 [1900]. — Mc Kenzie, Journ. Chem. Soc. London 75, 968 [1899].

Duparc u. Pearce, Zeitschr. f. Krystallographie 27, 611 [1897].
 Mc Kenzie, Journ. Chem. Soc. London 75, 968 [1899].

20) Duparc u. Pearce, Chem. Centralbl. 1897, I, 456.

21) Zincke u. Breuer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 636 [1880]. - Rupe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 259 [1895].

22) C. Bayer, Journ. f. prakt. Chemie [2] 31, 389 [1884].

23) Dakin, Proc. Chem. Soc. London 19, 161 [1903]. — Journ. of Physiol. 32, 199 [1909].

²⁴) R. Meyer u. Bougr, Annalen d. Chemie 220, 44 [1893].

wird das Cinchoninsalz dargestellt und die Lösung desselben geimpft mit d-p-methoxymandelsaurem Cinchonin. Es krystallisiert zuerst das d-Salz (Schmelzp, 160°) und bei weiterer Krystallisation das l-Salz (Schmelzp. 174—175°) aus. Die entsprechenden Säuren schmelzen beide bei 104-106°1).

Äthylester $C_{11}H_{14}O_4 = CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot COOC_2H_5$. Aus Cyanhydrin wird der

salzsaurer Iminoäther dargestellt2). Schmelzp. 47-48°.

Mandelsäurementholester $C_{18}H_{26}O_3 = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot COOC_{10}H_{19}$. Schmelzp. 85 bis 86°. Siedep.₃₀ = 225°. Federartige Krystalle. $\lceil \alpha \rceil_{18}^{18} = -74.2^{\circ} (c = 10.89)$ in äthylalkoholischer Lösung 3). Bei der Verseifung mit Alkali in zwei Fraktionen ist das zuerst erhaltene Produkt rechtsdrehend, das weitere Produkt linksdrehend⁴), was jeweils von der verwendeten Alkalimenge abhängt3). Bei der Verseifung mit überschüssigem Alkali resultiert die r-Säure, mit der zur Hälfte berechneten Menge die d-Säure, mit etwas mehr als der zur Hälfte berechneten Menge die l-Säure als erstes Produkt⁵).

Eugenoläthersäure $C_{18}H_{18}O_4 = C_6H_5 \cdot CH(OC_6H_3) \cdot (OCH_3) \cdot (C_3H_5) \cdot COOH$. Schmelzp. 101-102°6).

Acetylmandelsäure $C_{12}H_{14}O_4 = C_6H_5 \cdot CH(O \cdot COCH_3) \cdot COOH$. Aus Mandelsäure mittels Acetylchlorid?) oder Essigsäureanhydrid8). Schmelzp. 73,5—74°9). Schmelzp. 52 bis $53^{\circ} + \frac{1}{2} \text{ H}_2\text{O}$, 76° wasserfrei⁸). Schmelzp. 80° 7) 10).

Chlorid $C_{10}H_9O_3Cl = C_6H_5 \cdot CH(O \cdot COCH_3) \cdot COCl$. Siedep.₁₀ = 129°7). Gibt mit Benzol und Aluminiumchlorid Triphenylvinylalkohol $C_{20}H_{16}O^{-11}$). — Amid $C_{10}H_{11}O_3N=$

 $\begin{array}{c} C_6H_5\cdot CH(O\cdot COCH_3)\cdot CONH_2. \quad Schmelzp.\ 112-113°~^7).\\ \textbf{Menthylester}\ C_{20}H_{28}O_4=C_6H_5\cdot CH(O\cdot COCH_3)\cdot COOC_{10}H_{19}.\quad Aus\ r\text{-Mandelsäure-lember}. \end{array}$ menthylester mit Acetylchlorid¹²). Farblosos Öl. Siedep. $_{7} = 205^{\circ}$. $[\alpha]_{\rm p}^{13,5} = -57^{\circ}$ (c = 9,128 in Alkohol). Liefert bei partieller Verseifung mit alkoholischer Kalilauge d-Mandelsäure, die unverseiften Anteile liefern dann l-Mandelsäure.

Mandelsäureamid $C_8H_9O_2N = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CONH_2$. Aus dem Nitril mit rauchender Salzsäure 13).

Mandelsäurenitril.

Mol.-Gewicht 133,08.

Zusammensetzung: 72,14% C, 5,31% H, 12,02% O, 10,53% N.

$$C_8H_7ON = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot CN.$$

Vorkommen: Im Bittermandelöl 14); in der Rinde von Prunus seratina 15).

Bildung: Beim Abdampfen einer Mischung von blausäurehaltigem Bittermandelöl mit Salzsäure 16), durch Übergießen von Cyankalium mit Bittermandelöl und Salzsäure 17).

Darstellung: Durch Einwirkung von Cyankaliumlösung auf die Natriumbisulfitverbindung des Benzaldehyds¹⁸).

1) E. Knorr, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 37, 3172 [1904].

2) Tie mann u. Köhler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1976 [1881].

3) Mc Kenzie, Proc. Chem. Soc. London 20, 41 [1904].

4) Marckwald u. Mc Kenzie, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 2133 [1899].

5) Mc Kenzie, Journ. Chem. Soc. London 85, 378 [1904].

6) Majert, D. R. P. 82 924. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 4, 1273.

7) Anschütz u. Böcker, Annalen d. Chemie 368, 53 [1909].

8) Kaufler u. Herzog, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 3858 [1909].

9) Naquet u. Luginin, Annalen d. Chemie 139, 302 [1865].

10) Mc Kenzie u. Humphries, Journ. Chem. Soc. London 95, 1105 [1909].

11) Anschütz u. Förster, Annalen d. Chemie 368, 89 [1909].

- 12) Mc Kenzie u. Humphries, Journ. Chem. Soc. London 95, 1105 [1909].
- 13) Tiemann u. Friedländer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1967 [1881]. Biedermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 4083 [1891]. — Pulvermacher, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 25, 2212 [1892].

14) Fileti, Gazzetta chimica ital. 8, 446 [1878]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12,

Ref. 296 [1879].

15) Belding Power u. Moore, Journ. Chem. Soc. London 95, 243 [1909].

16) Voelekel, Annalen d. Chemie 52, 361 [1844].

17) Spiegel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 239 [1881]. — Auld, Journ. Chem. Soc. 95, 927 [1909]. — Feist, Archiv d. Pharmazie 248, 101 [1910]. — Rosenthaler, Archiv d. Pharmazie 248, 105 [1910].

18) Hofmann u. Schoetensack, D. R. P. 85 250. — Friedländer, Fortschritte d. Teer-

fabrikation 4, 160.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Gelhes Öl, das bei -10° erstarrt 1). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther. Liefert beim Abdampfen mit Salzsäure Salmiak und Mandelsäure, beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure Phenylchloressigsäure. Spaltet sich bei 170° in Blausäure und Bittermandelöl. Giebt in ätherischer Salzsäure C₁₆H₁₂ON₂²), und beim Stehen mit konz. Salzsäure das Amid und Mandelsäurebenzylidenamid. Kondensiert mit Urethan3), mit Ammoniak und Methylamin. Mit Hydrazin entsteht Phenylessigsäurenitril. Konz. H₂SO₄ färbt scharlachrot⁴). Überführung in Glucoside 5).

Ca-Verbindung aus Benzaldehyd und Calciumcyanid⁶). Acidylverbindungen⁷),

Aeetylmandelsäurenitril $C_{10}H_{10}ON = C_6H_5 \cdot CH(CO \cdot CH_3) \cdot CN$. Siedep.₂₅ = 152°. Dickes Öl. Giebt bei Reduktion mit Natrium und Äther Benzoin 8).

4-Chlormandelsäure C₈H₇O₃Cl = C₆H₄Cl · CH(OH) · COOH. Schmelzp. 112—113°9). 2, 5-Dichlormandelsäure C₈H₆O₃Cl₂ = C₆H₃Cl₂ · CH(OH) · COOH. Schmelzp. 84° ¹⁰). 4-Brommandelsäure $C_8H_7O_3Br = C_6H_4Br \cdot CH(OH) \cdot COOH$. Schmelzp. $118^{\circ 9}$) 11).

4-Jodinandelsäure C₈H₇O₃J = C₆H₄J · CH(OH) · COOH. Schmelzp. 135° 12).

Nitromandelsäure $C_8H_7O_5N = C_6H_4(NO_2) \cdot CH(OH) \cdot COOH$. o-Verbindung Schmelzp. 140° 13). m-Verbindung Schmelzp, 119—120° 14). p-Verbindung Schmelzp, 126° 13).

Links-Mandelsäure. Bei der Bildung des Mentholesters der r-Mandelsäure wird zunächst der d-Mandelsäurementholester gebildet und die l-Mandelsäure läßt sich abscheiden 15). Schmelzp. 133,8° 16). Spez. Gew. 1,341 17). Bei 20 stündigem Erhitzen auf 150-160° tritt schwache Rechtsdrehung auf 18).

K · C₈H₇O₃ ¹⁹) wird durch leichtes Erhitzen mit überschüssiger Kalilauge racemisiert. Mg · (C₈H₇O₃)₂ ²⁰) leichter in heißem Wasser löslich als das Salz der r-Säure.

Cinchoninsalz $C_{19}H_{22}ON_2 + C_8H_8O_3$. Schmelzp. $165^{\circ} 20$), Löslichkeit 21).

Brucinsalz $C_{23}H_{26}O_4N_2 + C_8H_8O_3$. Schmelzp. 97—98° 20). Strychninsalz $C_{21}H_{22}O_2N_2 + C_8H_8O_3$. Schmelzp. 184—185° 20). Methylester $C_9H_{10}O_3 = C_6H_5 \cdot CH(OH) \cdot COOCH_3$. Drehung²²).

Methyläthersäure $C_9H_{10}O_3 = C_6H_5 \cdot CH(OCH_3) \cdot COOH$. Schmelzp. 63-64°23).

Acetylmandelsäure $C_{10}H_{10}O_4=C_6H_5\cdot CH(O\cdot COCH_3)\cdot COOH$. Aus 1-Mandelsäure und Acethylchlorid. Schmelzp. $96.5-98\circ [\alpha]_D^{15}=-157,7\circ (c=2.22$ in Alkohol)²⁴).

Reehts-Mandelsäure. Durch Erhitzen von r-mandelsaurem Cinchonin tritt Spaltung ein, das d-Salz krystallisiert aus, das l-Salz bleibt in Lösung 25). Erhitzen von r-mandelsaurem Brucin liefert d-Mandelsäure 26). Lösung von r-Mandelsäure mit Cinchonin in Wasser wird

1) Tiemann u. Friedländer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1967 [1881].

2) Minovici, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2206 [1899]. 3) Lehmann, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 34, 366 [1901]. 4) Schiff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2701 [1899].

5) Ciamician u. Ravenna, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma 18, H, 594 [1909].

6) Franzen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 3293 [1909].

7) Francis u. Davis, Journ. Chem. Soc. Loudon 95, 1403 [1909].
8) Michael u. Jeanprêtre, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 1681 [1892].

9) Collet, Bulletin de la Soc. chim. [3] 21, 70 [1899]. 10) Gnehm u. Schuele. Annalen d. Chemie 299, 350 [1898].

11) Soedermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 3467 [1892]. 12) Schweitzer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 997 [1891]. Engler u. Zieke, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 208 [1889].
 C. Beyer, Journ. f. prakt. Chemie [2] 31, 395 [1884].

15) Marckwald u. McKenzie, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 3120 [1899].
16) Lewkowitsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1571 [1883].

17) Walden, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1700 [1896]; 30, 2892 [1897]. 18) Marckwald u. Paul, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 3654 [1906].

19) Mc Kenzie, Proc. Chem. Soc. London 20, 41 [1904]. ²⁰) Mc Kenzie. Journ. Chem. Soc. London **75**, 969 [1904].

21) Rimbach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2390 [1899].

²²) Guye u. Aston, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 124, 196 [1897]. 23) Mc Kenzie, Journ. Chem. Soc. London 75, 761 1904]. - Roth, Journ. Chem. Soc. London 75, 761 1904].

24) Mc Kenzie u. Humphries, Journ. Chem. Soc. London 95, 1105 [1909].

25) Rimbach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2385 [1899]. - Mc Kenzie, Journ. Chem. Soc. London 75, 966 [1904].

26) Marckwald u. Paul. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 810 [1905].

geimpft mit d-mandelsaurem Cinchonin, Schmelzp. 133,8°¹), monoklin-hemiedrische Krystalle. 100 g Wasser lösen bei 24,2° 10,82 g. In Chloroform leichter löslich als r-Säure²). Drehungsvermögen³), Rotationsvermögen¹). Kochen führt nach 17 Stunden in 10 proz. Kalilauge über in r-Mandelsäure²). Salze⁴).

Methyläthersäure $C_9H_{10}O_4 = CH_3O \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot COOH$. Schmelzp. 93°5).

o-Oxymandelsäure $C_8H_8O_4 = OH \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot COOH$. Aus Salicylaldehyd, Blausäure und Salzsäure⁶). Sirup, Glykosid des Nitrils = Helicincyanhydrin $C_{14}H_{17}O_7N = C_6H_{11}O_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(OH) \cdot COOH$. Schmelzp, $176^{\circ 7}$).

p-Oxymandelsäure $C_8H_8O_4=OH\cdot C_6H_4\cdot CH(OH)\cdot COOH$. Aus Methoxyacetophenon mit alkalischer Permanganatlösung entsteht p-Methoxyphenylglyoxylsäure, die beim Erhitzen mit Alkali auf 170° p-Oxyphenylglyoxylsäure gibt. Durch Reduktion mit Na-Amalgam entsteht d, l-p-Oxymandelsäure + H_2O . Aus Wasser Blättchen. Schmelzp. 89—90°. Cinchoninsalz zersetzt sich mit Ammoniak zur l-Oxymandelsäure $C_8H_8O_4+^{1}/_2H_2O$. Die Mutterlauge gibt d-Oxymandelsäure + $^{1}/_2H_2O$. Schmelzp. 103—104° aus Wasser. [α]_D in I,5 proz. Lösung = $\pm 144.4^{\circ}8$).

Isatin, Anhydrid der o-Aminobenzoylameisensäure.

Mol.-Gewicht 147,06.

Zusammensetzung: 65,28% C, 3,43% H, 21,76% O, 9,53% N.

Vorkommen: Im Javaindigo 10).

Bildung: Aus Indigo $C_{16}H_{10}N_2O_2$ durch Oxydation mittels Salpetersäure oder Chromsäure¹¹); entsteht ferner durch Oxydation von Indoxyl C_6H_4 $\stackrel{C(OH)}{NH}$ $\stackrel{CH}{CH}$ \stackrel

3) Rimbach, Zeitschr. f. physikal. Chemie 28, 251 [1899]. 4) Mc Kenzie, Journ. Chem. Soc. London 75, 967 1904].

6) Tie mann u. Köhler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1976 [1881]. — Minovici, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2208 [1899].

6) Plöchl, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1317 [1881]. — Bayer u. Fritsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 974 [1884].

7) E. Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 630 [1901].
 8) Ellinger u. Kotake, Zeitschr. f. physiol. Chemie 65, 402 [1910].

9) Oddo, Journ. de Chim. phys. 4, 386 [1906]. — Hartley u. Dohbie, Journ. Chem. Soc. London 75, 647 [1899].

10) Perkin, Proc. Chem. Soc. London 23, 30 [1907].

- 1) Erdmann, Journ. f. prakt. Chemie 24, 11 [1841]. Laurent, Journ. f. prakt. Chemie 25, 434 [1842].
 - ¹²) Badische Anilin- u. Sodafabrik, D. R. P. 107 719; Chem. Centralbl. 1900, I, 1112.

13) Porcher, Bulletin de la Soc. chim. [4] 5, 526 [1909].
 14) Perkin, Journ. Chem. Soc. London 95, 847 [1909].

¹⁶) Baeyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 1228 [1878].
¹⁸) Baeyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 2259 [1880].

Heller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 470 [1909].
 Badische Anilin- u. Sodafabrik, D. R. P. 105 102; Chem. Centralbl. 1900, I, 237.

Traube, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2386 [1899].
 Holleman, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 17, 324 [1896].

Erhitzen von Nitrophenylbrenztraubensäure $NO_2 \cdot C_6H_4CH_2CO \cdot COOH$ mit NaOH 1); aus Indigodianilid durch Oxydation 2); aus Isatin- α -Anilid C_6H_4 CO C·NHC $_6H_5$ durch Mineralsäuren 3); aus Oxindolcarbonsäure durch CrO $_3$ und Eisessig 4); aus Isatogensäure CO·C·COOH

C₆H₄(N = 5) oder deren Äthylester 6); aus Carbostyril C₆H₄(C₃H₂N · OH) 7) Oder Nitroso- γ -Oxycarbostyril 8); aus Anthroxansäure C₆H₄(N O beim Erwärmen

mit Ammoniak und Ferrosulfatlösung 9); aus Thiooxanilsäureamid durch konz. H_2SO_4 10); aus Oxalsäureimidchloriden 11); aus o-Nitromandelsäure $C_6H_4(NO_2) \cdot CH \cdot (OH) \cdot COOH$ durch Reduktion und darauffolgende Behandlung mit Mineralsäuren 12).

Darstellung: Fein zerriebener Indigo wird in heißer wässeriger Suspension mittels Salpetersäure (spez. Gew. 1,35) oxydiert¹³). Zur Reinigung löst man das Isatin in Alkali und fällt mit HCl ¹⁴). — Oder man kocht o-Nitrophenylpropiolsäure mit Alkalien oder alkalischen Erden (Bae ver). — Darstellung aus o-Nitromandelsäure (Kalle & Co.).

Nachweis: Thiophenhaltiges Benzol gibt mit einer Lösung von Isatin in konz. H₂SO₄ die charakteristische Blaufärbung der Indopheninbildung. — Verdünnte, wässerige Isatinlösungen geben mit Phenylhydrazin beim Erwärmen einen Niederschlag von Isatinphenylhydrazin.

Physiologische Eigenschaften: Isatim ruft per os verabreicht eine Vermehrung der Kynurensäure im Hundeharn hervor; Auftreten eines braunen Farbstoffes (auch im menschlichen Harn) ¹⁵). Isatin als Nährstoff für Aspergillus niger ¹⁶).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Gelbrote, monokline Prismen vom Schmelzp. 200—201°; 197—198°. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Vol. 867,4 Cal. Spektrochemisches Verhalten 17). Salzbildung 18). Löslich in heißem H₂O, sehr leicht in heißem Alkohol, wenig in Äther. Konz. HNO₃ oxydiert zu Oxalsäure, verdünnte HNO₃ zu Nitrosalicylsäure, ebenso salpetrige Säure in wässeriger Suspension 19), bei Gegenwart von Alkohol entsteht Benzoesäure 20). CrO₃ und

Essigsäure führt zu Anthranilearbonsäure C_6H_4 . Durch die Kalischmelze entsteht Anilin. Chlor oder Brom wirken substituierend ein. Zinkstaub reduziert in essigsaurer Lösung zu Hydroisatin $C_{16}H_{12}N_2O_4$, in wässeriger Lösung bei Gegenwart von etwas HCl zu Dioxindol C_6H_4 $\stackrel{CH}{NH}$ $\stackrel{CO}{OH}$ $\stackrel{CO}{OH}$. Natriumamalgam reduziert zu Dioxindol, in saurer Lösung zu Hydroisatin, Schwefelammonium oder Zink und H_2SO_4 reduzieren gleichfalls zu Isatyd; Schwefelwasserstoff zu Dithioisatyd, Jodwasserstoffsäure (1,4) bei 100° zu Isatyd, bei 140° zu Isaton $C_{32}H_{24}N_4O_3$, Isatochlorin $C_{32}H_{24}N_4O_5$ und Isatopurpurin $C_{32}H_{28}N_4O_3$ 22).

1) Reissert, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1038 [1897].

Geigy & Co., D. R. P. 113 979; Chem. Centralbl. 1900, II, 929.
 Reissert, Berichte d. Deutsch. Chem. Gesellschaft 29, 657 [1896].

⁵) Baeyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1742 [1881].
⁶) Baeyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 55 [1882].

8) Baeyer u. Homolka, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2217 [1883].
9) Schillinger u. Wleügel. Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 16, 2224 [1883].

10) Reissert, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 3708 [1904].

11) Bauer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 2650 [1907].

12) Kalle & Co., D. R. P. 184 693 u. 189 841 [1906].

13) Knop, Jahresber. d. Chemie 1865, 580. — Knape, Journ. f. prakt. Chemie [2] 43, 211 [1891]. — Forrer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 976 [1884].

14) Hofmann, Annalen d. Chemie 53, 11 [1845].

¹⁵) Niggeler, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 3, 67 [1873].

16) Czapek, Beiträge f. d. ges. Physiol. u. Pathol. 3, 47 [1903].
17) Hartley u. Dobbie, Journ. Chem. Soc. London 75, 647 [1899]. — Korczyński u. Marchlewski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 4331 [1902].

18) Ruhemann, Journ. Chem. Soc. London 95, 984 [1909].

Hofmann, Annalen d. Chemie 115, 280 [1860].
 Baeyer u. Knop, Annalen d. Chemie 140, 4 [1866].

²²) Schützenberger, Zeitschr. f. Chemie 1865, 629.

²⁾ Grandmougin u. Dessoulavy, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 3636 [1909].

⁷⁾ Friedländer u. Ostermaier, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1921 [1881].

²¹⁾ Baeyer, Berichte d. Deutsch. chem. Geschlschaft 12, 1309 [1879].

PCl₅ erzeugt Isatinchlorid. Alkohol und KCN verändern Isatin nicht (Unterschied von Diketonen)1).

Isatin verbindet sich mit Alkalidisulfiten, mit Kohlenwasserstoffen, mit Phenolen oder Ketonen, mit Hydroxylamin, o-Phenylendiamin²). Äthylamin³), mit Pyrrol⁴); Ammoniakverbindungen des Isatins (Laurent); Toluolverbindungen5); mit Propionsäureanhydrid entsteht Propionylisatin (Schmelzp. 141°)6); Bildung eines Isatinderivates (Chlorisatin?) vom Schmelzp. 140° aus Albumin7). Der Wasserstoff der Iminogruppe kann durch Metalle, Alkohol, oder Säureradikale ersetzt werden, die salzartigen Verbindungen sind wenig beständig und gehen beim Erwärmen leicht in isatinsaure Salze über.

Salze: 8) N-Isatinnatrium: $C_8H_4NaO_2N$. — $C_8H_4KO_2N$. — $C_8H_3O_2NH \cdot Hg \cdot HN$

 \cdot O₂H₃C₈. — (C₈H₄NO₂)₂Cu(NH₃)₂. — C₈H₄AgNO₂. — C₈H₄Ag·NO₂·NH₃. α -Phenylhydrazon: C₁₄H₁₁ON₃, rote Nadeln aus Aceton vom Schmelzp. 239°9). **Derivate:** Vom Isatin leiten sich zwei Reihen isomerer Derivate ah, entsprechend den

Formeln C_6H_4 $\stackrel{CO}{N}$ $C \cdot (OH)$ und C_6H_4 $\stackrel{CO}{NH}$ CO (Pseudoisatin, nicht in freiem Zustande bekannt; N-Derivate).

Methylisatin C₆H₄ CO C · OCH₃ aus Isatinsilber und Methyljodid 10) 11). Rote Prismen aus Benzol vom Schmelzp. 101-102°. Löslich in Äther, weniger in Alkohol, unlöslich in Ligroin. Geht beim Aufbewahren in Methylisatoid $C_8H_4NO \cdot OCH_3 + C_8H_4NO \cdot OH$ über. Schmelzp. 219° unter Zersetzung.

N-Methylisatin C_6H_4 $\stackrel{CO}{N \cdot CH_3}$ $\stackrel{CO}{CO}$. Aus Dibrommethyloxindol durch Kochen mit H₂O ¹²) oder aus dem Na-Salz und CH₃J ¹¹). Rote Nadeln aus H₂O vom Schmelzp. 134°.

N-Äthylisatin C_6H_4 $\stackrel{CO}{N}$ C_2H_5 $\stackrel{CO}{\sim}$ CO. Aus Pseudoisatinoximdiäthyläther durch Reduktion und darauffolgende Oxydation¹³); aus dem Natriumsalz und C₂H₅J ¹¹). Rote Krystalle aus Äther vom Schmelzp. 95° . Löslich in Alkohol oder heißem H_2O . Geht durch Alkali in N-Äthylisatinsäure NH(C₂H₅)C₆H₄COCOOH üher; diese Säure entsteht auch aus N-Äthyl-3, 3-Dichloroxindol durch NaOH 14).

N-Benzylisatin C_6H_4 $\stackrel{CO}{N}$ $\cdot (CH_2C_6H_5)$ $\stackrel{CO}{\sim}$ CO. Aus benzylindolcarbonsaurem Natrium durch Natriumhypochlorit 15). Rote Nadeln aus H₂O vom Schmelzp. 131°. Löslich in Alkohol oder Äther.

N-Acethylisatin C₆H₄/CO_{CH₃). CO. Aus Isatin durch Kochen mit Essigsäure-} anhydrid 16). Nadeln aus Benzol vom Schmelzp. 141°. Löslich in Alkohol.

N-Benzoylisatin C_6H_4 $\stackrel{CO}{\sim}$ \cdot $\stackrel{CO}{(COC_6H_5)}$ $\stackrel{CO}{\sim}$ Aus dem Natriumsalz und Benzoylchlorid¹¹) oder aus Isatin durch $C_6H_5COCl^{17}$), ferner beim Erhitzen von Benzoylisatinsäure

1) Jourdan, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 660 [1883].

Marchlewski, Journ. f. prakt. Chemie [2] 60, 407 [1899].

Haslinger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 3598 [1907].

4) Liebermann u. Häse, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 2847 [1905].

⁵) Geigy & Co., D. R. P. 115 465; Chem. Centralbl. 1901, I, 71.

6) H. Meyer, Monatshefte f. Chemie 26, 1311 [1905].

7) Gnezda, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 133, 517 [1901].

8) Laurent, Journ. f. prakt. Chemie 35, 108 [1845]. — Baeyer u. Oekonomides, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2093 [1882]. — Peters, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 235 [1907]. — Heller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 1291 [1907]. — Deussen, Heller u. Nötzel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 1300 [1907].

9) Heller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 1291 [1907]. — Heller n. Sourlis, Be-

richte d. Deutsch. chem. Geseilschaft 41, 373 [1908]. — Fulda, Mouatshefte d. Chemie 23, 907 [1902].

10) Baeyer u. Oekonomides, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2093 [1882].

¹¹) Heller, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 40, 1291 [1907].

12) Colman, Annalen d. Chemie 248, 116 [1888]. — E. Fischer u. Heß, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 564 [1884].

13) Baeyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2193 [1883]. 14) Michaelis, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 2813 [1897].

15) Antrick, Annalen d. Chemie 227, 364 [1885]. 16) Camps, Archiv d. Pharmazie 237, 687 [1899].

17) Heller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 2762 [1903].

für sich oder mit Essigsäureanhydrid1). Nadeln aus Eisessig vom Schmelzp. gegen 206°. Schwer löslich in Alkohol oder Äther.

Isatinchlorid C_6H_4 $\stackrel{CO}{N}$ $C\cdot Cl$ aus Isatin durch PCl_5 in Benzol 2). Nadeln vom Schmelzp. 180° unter Zersetzung. Löslich im Äther mit blauer Farbe. Zersetzt sich an feuchter Luft. Verbindet sich mit Oxindol zu Indirubin NH CO C6H4 C: C NH C6H4 3).

Chlorisatin C₈H₄ClNO₂ ⁴). m-Chlorderivat aus Indigo oder' Isatin durch Chlor ⁴); gelbe Prismen vom Schmelzp. 243° unter Zersetzung. Wenig löslich in H₂O oder Alkohol. 2. p-Chlorderivat aus 3-Chlorearbostyril durch KMnO₄ ⁵). Gelbrote Krystalle vom Schmelzp. 247-248°.

Bromisatin C₈H₄BrNO₂. m-Derivat aus Isatin durch Bromwasser⁴). Prismen vom Schmelzp. 255°. — Dibromisatin. Schmelzp. 248—250°6).

Nitroisatin C₈H₄(NO₂)NO₂. Aus Isatin durch Salpeter in konz, H₂SO₄-Lösung bei 0°7).

Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 226-230°. Löstich in Alkohol, schwer in H₂O.

Isatiusulfonsäure $C_6H_4 \cdot NO_2 \cdot HSO_3 + 2H_2O$. Durch Oxydation von Indigocarmin⁸). Gelbe, krystallinische Masse; in Alkohol schwerer löslich als in HoO, unlöslich in Äther.

o-Methylisatin $C_6H_3(CH_3) \subset \frac{CO}{NH}$ CO. Rote Nadeln aus Alkohol oder H_2O vom Schmelzp. 266°9).

p-Methylisatin $C_6H_3(CH_3) \stackrel{CO}{\nearrow}_{NH}$ CO. Rote Blätter aus H_2O vom Schmelzp. 155°9).

6 (?)-Methylisatin C₆H₃(CH₃) NH CO. Rote Nadelm aus H₂O vom Schmelzp. 165°.

 $\textbf{Isatin-1-Anilid} \ \ C_6H_4 \quad {\overset{CO}{N}} = C \cdot \ NHC_6H_5 \ \ \text{oder} \ \ C_6H_4 \quad {\overset{CO}{NH}} = C : \ N \cdot C_6H_5. \quad \text{Aus Diphenyl-Indian Constant Cons$ oxalamidinthioamid 10). Dunkle Nadeln aus Benzol vom Schmelzp, 126°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol. Indigodarstellung über Thioisatin 11).

Isatoxim (Nitrosooxindol) C_6H_4 $\stackrel{C}{N}: (NOH)$ $\stackrel{C}{C} \cdot (OH)$. Aus Isatin und Hydroxylamin¹²). Gelbe Nadeln. Schmelzp. 197-202° unter Zersetzung; 198-200° ¹³). Löslich in Alkohol, in H₂O schwerer. — Acetylisatindioxim. Nadeln vom Schmelzp.239° unter Zersetzung¹⁴).

Dioxindol C₆H₄ CH (OH) CO. Aus Isatin durch Kochen einer mit Salzsäure versetzten wässerigen Lösung mit Zinkstaub¹⁵); aus Isatin durch Eisessig und Zinkstaub¹⁶); aus o-Nitromandelsäure 16). Prismen aus Alkohol oder H.O. Schmelzp. 180°; 170° (sintert bei 160°). Löslich in Alkohol oder H₂O. Leicht oxydierbar zu Isatin. Dioxindol ruft nach subcutaner Eingabe bei Kaninchen keine Indicanvermehrung hervor; im Hunde- oder Menschenharn tritt nach Einnahme per os im Harn ein Farbstoff auf 17). Dioxindol schmeckt bitter. Tiophen und konz. H₂SO₄ färben allmählich blau; heiße Barytlösung färbt violett. Benzoylierung des Dioxindols 18); kann auch aus der Dibenzoylverbindung dargestellt werden 19).

4) Hofmann, Annalen d. Chemie 53, 12 [1845].

6) Kalle & Co., D. R. P. 39613 [1908].

Geigy W. Co., D. R. P. 113 980; Chem. Centralbl. 1900. II, 929.
 Geigy & Co., D. R. P. 131 934 [1901]. — Rahtjen, D. R. P. 175 423 [1905].

13) Wieland u. Gmelin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 3512 [1908].

14) Kozak, Anzeiger d. akadem. Wissenschaften Krakau 1909.

16) Baeyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1312 [1879].

18) Heller u. Mayer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 2334 [1906].

¹⁾ Schotten, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 774 [1891].

²⁾ Baeyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 456 [1879]. 3) Wahl u. Bayard, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 148, 716 [1909].

⁵⁾ Einhorn u. Lauch, Annalen d. Chemie 243, 346 [ISSS].

⁷⁾ Baeyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1312 [1879].

⁸⁾ G. u. A. Schlieper, Annalen d. Chemie 130, 1 [1861]. 9) Bauer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 2650 [1907].

¹²⁾ Marchlewski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1031 [1896]. - Gahriel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 518 [1883]. - Baever u. Comstock, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1706 [1883].

¹⁶⁾ Heller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 938 [1904]; 39, 2339 [1906]. 17) Masson, Jahresber. d. Tierchemic 4, 221 [1875].

¹⁹⁾ Heller u. Sourlis, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 41, 373 [1908].

Ein Dioxindol (1, 2-), welches aus o-Nitrophenylessigsäure durch Reduktion entsteht vom Schmelzp. 126° (aus H_2O), unterscheidet sich von dem aus Isatin dargestellten durch größere Luftbeständigkeit, ferner dadurch, daß es mit Eisenchlorid eine blaue Färbung, und daß es auf Ammoniakzusatz in alkoholischer Lösung keine Violettfärbung gibt 1).

Hydroisatin (Isatyd) C₆H₄ CH·OH COOC C:O C₆H₄. Aus Isatin durch Reduktion mittels Eisessig und Zinkstaub²). Schuppen aus Dimethylanilin vom Schmelzp. 245° unter Zersetzung. Gibt die Indophenimreaktion. Wird leicht zu Isatin oxydiert.

Benzoylessigsäure.

Mol.-Gewicht 164,08.

Zusammensetzung: 65,82% C, 4,92% H, 29,26% O.

$$C_9H_8O_3 = C_8H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot COOH.$$
CH

$$\begin{array}{c} \mathrm{CH} \\ \mathrm{HC} & \mathrm{CH} \\ \mathrm{HC} & \mathrm{CH} \\ \mathrm{CO} \cdot \mathrm{CH}_2 \cdot \mathrm{COOH} \end{array}$$

Vorkommen: Im Palmendrachenblut als Resitannolester³). Im Harn von Katzen nach

Fütterung großer Gaben Phenylpropionsäure4).

Bildung: Aus der β -Äthoxyzimtsäure oder ihrem Ester durch Behandeln mit Salzsäure⁵). Der Äthylester entsteht beim Kochen von Diazoessigsäureäthylester mit Benzaldehyd und Toluol⁶). Aus α -Bromzimtsäureester mit konz. H_2SO_4 und dann mit Wasser⁷). Durch Vermischen von Acetophenon mit Diäthylcarbonat und Natriumäthylat⁸). Bei 3 wöchigem Einwirken von Kohlensäure auf die in abs. Äther suspendierte Natriumverbindung des Acetophenons⁹).

Darstellung: Auf Phenylpropiolsäureäthylester läßt man 24 Stunden lang verdünnte Natronlauge wirken; die mit H₂SO₄ bei 0° übersättigte Lösung wird mit Äther extrahiert ¹⁰).

Physiologische Elgenschaften: Das Natriumsalz bewirkt beim Kaninchen per os und intravenös eine Diurese, stärker als nach Kochsalz; ebenso auch subcutan, stärker als nach Glaubersalz. Dabei nimmt die Eiweißzersetzung bedeutend zu¹¹). Bei intravenöser Darreichung von Phenyl-β-alanin an Katzen entsteht sie intermediär, um über Acetophenon und Benzoesäure als Hippursäure ausgeschieden zu werden 1).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. $102-103^{\circ}$ unter Zersetzung, Abgahe von Kohlensäure. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer löslich in Wasser. FeCl₃ färbt violett. Erhitzen für sich oder mit $\rm H_2SO_4$ spaltet in Acetophenon und Kohlensäure, mit Alkalien in Benzoesäure und Acetophenon. Lösung in konz. $\rm H_2SO_4$ goldgelb, verschwindet beim Erhitzen.

Derivate: Methylester $C_{10}H_{10}O_3 = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot COOCH_3$. Flüssig 12).

Na · C₁₀H₉O₃. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, sehr beständig.

Äthylester $C_{11}H_{12}O_3 = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot COOC_2H_5$.

Darstellung: Natriumbenzoylacetessigester wird kurz in wässeriger Lösung auf 35—40° erwärmt mit Salmiak und Ammoniak (10%). Die Lösung wird mit Äther ausgeschüttelt¹³).

1) Reissert, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 41, 3921 [1908].

2) Heller, Berichte d. Deutsch. chem. Geschlschaft 37, 938 [1904].
3) Tschirch, Die Harze. S. 269.

4) Dakin, Journ. of biol. Chemistry 6, 203, 221, 235 [1909].

5) Leightan, Amer. Chem. Journ. 20, 137 [1898].

- ⁶) Buchner n. Curtius, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 2373 [1885].
 ⁷) Michael u. Brocone, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 1393 [1886].
- s) Claisen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft **20**, 656 [1887]; D. R. P. 40747.—Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 1, 217.

9) Beckmann u. Paul, Annalen d. Chemie 266, 17 [1891].

¹⁰) Bayer u. Perkin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2128 [1883]. — Perkin, Journ. Chem. Soc. London 45, 174 [1884].

11) Přibam, Centralbl. f. Physiol. 18, 245 [1904].

12) Perkin u. Calman, Journ. Chem. Soc. London 49, 154 [1886'.

13) Claisen, Annalen d. Chemie 291, 71 [1896].

Physikalische und chemische Eigenschaften: Siedep.₁₈ = 159-165°. Siedep. 265-270° unter gewöhnlichem Druck unter Zersetzung. Spez. Gew. 1,1311 bei 4°, spez. Gew. 1,1219 bei 15°, spez. Gew. 1,0896 bei 100°. Mit Wasserdampf unzersetzt flüchtig. Magnetisches Drehungsvermögen: 16,39 bei 18,8°1). Absorption elektrischer Schwingungen, bei gewöhnlicher Temperatur Mischung von C₆H₅ · CO · CH₂ · COOC₂H₅ und $C_6H_5 \cdot C(OH) : CH \cdot COOC_9H_5^2$). Dielektrizitätskonstante³). Eisenchloridreaktion unter dem Einfluß der Lösungsmittel⁴). Riecht nach Acetessigester. Zersetzung durch kochenden Alkohol⁵). Koehen mit verdünnter H₂SO₄ spaltet in Alkohol, Acetophenon und Kohleusäure. Reagiert mit Hydroxylamin und Phenylhydrazin. Verbindet sich bei 0° mit 1 Mol. Ammoniak, beim Stehen mit Ammoniak wird β-Aminozimtsäureamid gebildet. Vereinigt sieh mit Benzylidenanilin⁶). Gibt mit Phosphorpentaehlorid α-Chlorzimtsäureehlorid. Natriumamalgam liefert β -Phenylmilchsäure 7). Jod wirkt auf das Natriumsalz unter Bildung von Dibenzoylbernsteinsäureester. Beim Erhitzen mit Harnstoff entsteht Phenyluracil, mit Thiocarbanilid Benzoylessigsäureanilid, mit Pyrogallol β-Phenyldaphnetin. Na · C₁₁H₁₁O₃. $NH_3 \cdot C_{11}H_{11}O_3$ s). $Cu \cdot (C_{11}H_{11}O_3)_2$ s). $Cu[O \cdot C(C_6H_5) : CH \cdot COOC_2H_5]_2$, neutrale Verbindung. Schmelzp. 182—183°10). C₆H₅·C(O·Cu·O·CH₃): CH·COOC₂H₅, basische Verbindung.

Acetat $C_{13}H_{14}O_4 = C_6H_5 \cdot C(O \cdot COCH_3) : CH \cdot COOC_2H_5$. Schmelzp. 27—28°11).

Benzoylessigsäureamid $C_9H_9O_2N=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CONH_2$. Aus Cyanacetophenon mit konz. H_2SO_4 ¹²). Schmelzp. 111–113°.

Anilid $C_{15}H_{13}O_2N = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. Aus dem Methylester und

Anilin bei 150° aus Benzoe 13). Schmelzp. 107—108°

Nitril, ω -Cyanacetophenon $C_9H_7ON=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CN$. Aus Phenacylbromid mit Cyankali in verdünnter alkoholischer Lösung 14). Schmelzp. 80.5° . Wenig löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther. Zerfällt durch konz. Kalilauge in Ammoniak, Essigsäure und Benzoesäure. Natriumamalgam gibt β -Phenyl- β -milchsäurenitril. Reagiert mit Hydroxylamin und Phenylhydrazin. Beim Stehen mit H_2SO_4 entsteht Benzoylacetamid.

Oxim $C_9H_8O_2N = C_6H_5 \cdot C(N \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot CN$. Sehmelzp. 111°15).

Benzoylehloressigsäureäthylester $C_{11}H_{11}O_3Cl = C_6H_5 \cdot CO \cdot CHCl \cdot COOC_2H_5$. Aus dem Ester mit Sulfurylehlorid¹⁶). Siedep.₄₀ = 191—195°.

 $Benzovlisonifrosoessigs \"{a}ure \"{a}thylester\ C_{11}H_{11}O_4N=C_6H_5\cdot CO\cdot C(N\cdot OH)\cdot COOC_2H_5\,.$

Aus dem Ester mit Natriumnitrit¹⁷). Schmelzp. 120—121°.

12-Cyanbenzoylessigsäure $C_{10}H_7O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH(CN) \cdot COOH$. Der Methylester entsteht aus Cyanessigsäureester, Natriummethylalkoholat und Benzoylchlorid ¹⁸).

p-Nitrobenzoylessigsäure $C_9H_7O_5N=C_6H_7(NO_2)\cdot CO\cdot CH_2\cdot COOH$. Durch Erwärmen von p-Nitrophenylpropiolsäureester mit konz. H_2SO_4 auf 35–40°19). Schmelzp. 135° unter Zersetzung. FeCl₃ färbt die alkoholische Lösung rotbraun. Unbeständige Salze.

1) Perkin, Journ. Chem. Soc. London 61, 862 [1892]; 69, 1238 [1896].

3) Löwe, Annalen d. Physik 66, 398 [1898].

4) Wislicenus, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2839 [1899]. Anm.

5) Perkin, Journ. Chem. Soc. London 47, 280 [1885].

6) Schiff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 607 [1898].

7) Perkin, Journ. Chem. Soc. London 47, 254 [1885].

8) Goldschmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 105 [1896].

9) Feist, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 3737 [1890].

- 10) Wislieenus, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 3157 [1898].
- Bernhard, Annalen d. Chemie 282, 164 [1894].
 Obregia, Annalen d. Chemie 266, 332 [1891].

13) Knorr, Annalen d. Chemie 245, 374 [1888].

- Gabriel u. Eschenbach, Berichte d. Deutsch. ehem. Geschschaft 30, 1127 [1897].
 Seidel, Journ. f. prakt. Chemic [2] 58, 134 [1898].
 Burns, Journ. f. prakt. Chemie [2] 47, 123 [1893].
 - Burns, Journ. f. prakt. Chemie [2] 47, 123 [1893].
 Peratoner, Gazzetta chimica ital. 22, II, 41 [1892].
 Perkin, Journ. Chem. Soc. London 47, 244 [1885].
- 18) Barthe, Bulletin de la Soc. chim. 21 [2], 529 [1874]. Haller u. Blank, Compt. rend. de l'Aead. des Sc. 130, 1591 [1900].
 19) Perkin u. Bellenot, Journ. Chem. Soc. London 39, 443 [1881].

Drude, Zeitschr. f. physikal. Chemie 23, 310 [1897]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesell-schaft 30, 952 [1897].

F. Gesättigte drei- und mehrwertige, einbasische Säuren.

Von

Max Dohrn und Albrecht Thiele-Berlin.

Protocatechusäure, 3, 4-Dioxybenzoesäure.

Mol.-Gewicht 154,06.

Zusammensetzung: 54,52% C, 3,94% H, 41,54% O.

$$C_7H_6O_4 = (OH)^{3,4} \cdot C_6H_3 \cdot (COOH)^1$$
.

Vorkommen: In den Früchten von Illicium religiosum und anisatum¹). Unter den Abbauprodukten des Holzes²). In den Blättern von Vitis vinifera. In den Blüten von Hibiscus sabdariffa und Thespasia lampas³).

Bildung: Bei der Kalisehmelze von Harzen: Guajae-Harz, Benzoeharz, Drachenblut, Kanthorrhoea hastilis, Asa foetida, Myrrha, Aracoid, Opoponax⁴). Bei der Kalisehmelze von Sulfoanissäure⁵), o- und p-Kresolsulfosäure, Sulfo-m-oxybeuzoesäure, Sulfo-p-oxybenzoesäure, Jod-p-oxybenzoesäure⁶), von Nelkenöl, Catechin⁷). Aus Chinasäure durch Schmelzen mit Ätznatron und Bleioxyd⁸), durch Bakterien⁹), durch Mikrococcus chinicus¹⁰), durch Behandlung mit wässerigem Brom¹¹). Durch Kalischmelze von Cusparin (Angosturabase)¹²), Brasilin¹³). Beim Erhitzen von Brenzeatechin mit wässerigem Ammoncarbonat auf 140°¹⁴). Durch Einwirken von Kaliumpersulfat auf p-Oxybenzoesäure in alkalischer Lösung¹⁵). Aus

2) Czapek, Biochemie der Pflanzen 1, 567.
3) Perkin, Journ. Chem. Soc. 95, 1855 [1909].

5) Malin, Annalen d. Chemie 152, 109 [1869].

6) Barth, Annalen d. Chemie 154, 364 [1870]; 159, 232 [1871].

8) Graebe u. Kraft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 794 [1906].

⁹) Löw, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 451 [1881]. — Emmerling, Centralbl.
 f. Bakteriologie n. Parasitenkunde [2] 10, 338 [1903].

¹⁰) Emmerling u. Abderhalden, Centralbl. f. Bakteriologie u. Parasitenkunde [2] 10. 337 [1903].

¹¹) Hesse, Annalen d. Chemie 112, 52 [1859]; 122, 221 [1863]. — Fittig u. Malcapine, Annalen d. Chemie 168, 111 [1873].

12) Beckurts u. Frerichs, Archiv d. Pharmazie 243, 470 [1905].

13) Czapek, Biochemie der Pflanzen 2, 524.

Miller, Annalen d. Chemie 220, 116 [1883].
 Chem. Fabrik auf Aktien (vorm. E. Schering), D. R. P. 81298. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 4, 121.

¹⁾ Eykmann, Recueil des travaux chim, des Pays-Bas 4, 47 [1885]; Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 18, Ref. 281 [1885].

⁴⁾ Barth u. Hlasiwetz, Annalen d. Chemic 130, 346 [1864]; 134, 277 [1865]; 139, 78 [1866].

⁷⁾ Kraut u. Delden, Annalen d. Chemie 128, 285 [1863]. — Malin, Annalen d. Chemie 134, 118 [1865]. — Hlasiwetz u. Grahowski, Annalen d. Chemie 139, 96 [1866].

Eugenoxacetsäure mit Alkalien bei 230—250°¹). Durch Schmelzen von p-Brom-m-oxybenzoesäure mit Ätznatron bei 180—200°²). Bei Darreichung von Chinasäure ³).

Darstellung: Ostindisches Kino wird mit Ätznatron geschmolzen, in wenig heißem Wasser gelöst, mit H_2SO_4 angesäuert und nach 24 Stunden filtriert. Der Rückstand der ätherischen Ausschüttelung wird aus Wasser umkrystallisiert⁴).

Physiologische Eigenschaften: Die Protocatechusäure vermehrt beim Alkaptonuriker die Ausscheidung der Homogentisinsäure nicht 5). Das Natriumsalz wirkt beim Kaninchen per os und intravenös diuretisch, stärker als Kochsalz; ebenso auch subcutan, stärker als Glaubersalz. Die Eiweißzersetzung nimmt dabei unbedcutend zu 6). Wirkt weder antiseptisch noch antipyretisch. Ungiftig. Frösche vertragen 100 mg und Kaninchen bis 4 g ohne Schaden 7). Entsteht im Organismus nach Fütterung des Aldehyds der Säure. Passiert den Körper unverändert, zum Teil als Brenzcatechin, zum Teil an Schwefelsäure gebunden 8). Soll auch im Harn

mit Glykuronsäure gepaart erscheinen 9).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Monokline Nadeln. Schmelzp. 194—195°10)11). Krystallisiert mit 1 Mol. H₂O, das bei 105° entweicht. Spez. Gew. 1,5415 bei 4°12). Elektritrisches Leitungsvermögen¹3), Lösungswärme in Wasser —5,490 Cal., mit 1 Mol. Wasser —6,970 Cal. Neutralisationswärme¹4). Trockne Destillation und Schmelzen mit Natron spalten in Kohlensäure und Brenzcatechin¹2). Läßt sich mit Phenolphthalin titrieren¹5). Löst sich in 53—55 T. Wasser bei 14°, in 10 T. bei 60°, in 3,5—3,7 T. bei 75—80°¹6). Basizität und Stärke der Säure¹7). Leicht löslich in Alkohol und Äther, fast unlöslich in heißem Benzol. Gibt mit FeCl₃ blaugrüne Färbung, die mit Soda dunkelrot wird. Salzlösungen mit FeCl₃ violett. Reduziert ammoniakalische Silberlösung, aber nicht Fehlingsche Lösung. Bleizuckerniederschlag löslich in Essigsäure. Verhalten mit konz. H₂SO₄ bei 140°¹8). Beim Erhitzen mit fester Arscnsäure entsteht Katellagsäure. Elektrolytische Oxydation in 60 proz. H₂SO₄ ergibt Flavellagsäure und Katellagsäure¹9). Mit nicht zu sauren Ferrisalzlösungen bläulichgrüne Färbung, mit schwach alkalischen rote Färbung, die im Überschuß von Wasserstoff und Hydroxylionen verblassen²0). Die trockne Säure resorbiert 2 Mol. Ammoniak.

Derivate: $(NH_4)_2C_7H_4O_4$. Entwickelt an der Luft Ammoniak²¹). — Ca· $(C_7H_5O_4)_2$ + 4 H₂O ²²). — Ba(C₇H₅O₄)₂ + 5 H₂O ²²). — Ba₃· $(C_7H_3O_4)_2$ ²³). — Pb· $(C_7H_5O_4)_2$ · PbO . Wismutprotocatechusäure COOH· C_6H_3 O Bi·OH. Citronengelbes Pulver²⁴). Verbindung mit p-Oxybenzoesäure $C_7H_6O_4 \cdot C_7H_6O_3 + 2 H_2O$ ²⁵).

Lederer, D. R. P. 80 747. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 4, 151.
 Merck, D. R. P. 71 260. — Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 3, 849.

3) Loew, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 450 [1881].

- 4) Stenhouse, Annalen d. Chemic 117, 188 [1861].
- 5) Neubauer u. Falta, Zeitschr. f. physiol. Chemie 42, 90 [1904].

6) Přiham, Centralbl. f. Physiol. 18, 245 [1904].

7) Giacosa, Annali di Chim. e di Farm. [4. Serie] 3, 273 [1886].

8) Baumann u. Herter, Zeitschr. f. physiol. Chemie 1, 244 [1877]. — Preuße, Zeitschr. f. physiol. Chemie 2, 329 [1878]; 4, 209 [1880].

9) Marfori, Annahi di Chim. e di Farm. 24, 481 [1897].

Barth u. Hlasiwetz, Annalen d. Chemie 130, 346 [1864]; 134, 277 [1865]; 139, 78 [1866].
 Barth u. Schmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1265 [1879]. — Imhert, Bulletin de la Soc. chim. [3] 23, 832 [1900].

12) Schröder, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1612 [1879].

13) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 250 [1889].

14) Berthelot, Annales de Chim. et de Phys. [6] 7, 175 [1886]. — Massol, Bulletin de la Soc. chim. [3] 23, 331 [1900].

15) Imbert u. Astruc, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 130, 37 [1900].

16) Tiemann u. Nagai, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 211 [1877].

17) Thiele u. Römer, Zeitschr. f. physikal. Chemie 63, 711 [1908].
18) Nölting u. Bnrcart, Bulletin de la Soc. chim. 37, 395 [1882].

19) George Perkin u. Frederick Perkin, Proc. Chem. Soc. London 24, 149 [1908]; Journ. Chem. Soc. London 93, 1186 [1908].

²⁰) Lutz, Chem.-Ztg. **31**, 570 [1907].

²¹) Hesse, Annalen d. Chemie 112, 57 [1859].

22) Hlasiwetz u. Pfaundler, Annalen d. Chemie 127, 360 [1863]. — Hlasiwetz u. Barth, Annalen d. Chemie 130, 349 [1864].

23) Barth, Annalen d. Chemie 142, 246 [1867].

24) Thibault, Bulletin de la Soc. chim. [3] 31, 176 [1904].
 25) Hlasiwetz u. Barth, Annalen d. Chemie 134, 276 [1865].

Methylester $C_8H_8O_4=(OH)^{3,4}\cdot C_6H_3\cdot COOCH_3$. Aus der Säure mit Methylalkohol und Salzsäuregas¹). Schmelzp. 134,5° aus Wasser. Mit FeCl₃·grüne Färbung.

Äthylester $C_9H_{10}O_4 = (OH)^{3,4} \cdot C_6H_3 \cdot COOC_2H_5$. Prismen. Schmelzp. 134°. Leicht

löslich in Alkohol und Äther²).

Amid $C_7H_7O_3N = (OH)^{3.4} \cdot C_6H_3 \cdot CONH_2$. Aus dem Chlorid $O \cdot C_0 C_6H_3 \cdot COCl$ nach zweitägigem Stehen mit flüssigem Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur. Schmelzp. 212° aus Wasser. Mit FeCl₃ Grünfärbung³).

Anilid $C_{13}H_{11}O_3N = (OH)^{3,4} \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. Durch Lösen der Säure in Anilin, Erhitzen mit Phosphoroxychlorid auf 120°, Aufnahmen in 15 proz. Sodalösung und Fällen mit Salzsäure. Schmelzp. 154—156°. Schwer löslich in heißem Wasser⁴). Zersetzt sich beim

Erhitzen gegen 180° in seine Komponenten.

Diäthyläthersäure $C_{11}H_{14}O_4=(C_2H_5O)^{3,4}\cdot C_6H_3\cdot COOH$. Durch Erhitzen der Säure mit Kalilauge, Äthyljodid und Alkohol⁶). Schmelzp. 165—166°. Lange Nadeln. — Ca $\cdot (C_{11}H_{13}O_4)_2$. Sehr leicht löslich in Wasser.

 $(C_{11}H_{13}U_4)_2$. Sent leient losses $C_{12} \cdot O$ $C_{13}H_{13}U_4)_2$. Sent leient losses $C_{12} \cdot O$ $C_{13}H_{13}U_4$. Durch Erhitzen von Protocatechusäure mit Kalilauge und Äthylenbromid 5—6 Stunden auf 100°. Schmelzp. 133,5° aus Wasser⁶). Sublimiert unzersetzt. Mit Phosphorpentachlorid entsteht das Chlorid, im Rohr bei 130° die Dichloräthylenprotocatechusäure (Schmelzp. 118—121°).

5-Bromprotocatechusäure $C_7H_5O_4Br = (OH)^{3.4} \cdot C_8H_2Br \cdot COOH$. Durch Einwirkung von Brom in Eisessiglösung auf gekühlte, in Eisessig gelöste Säure?). Schmelzp. 224°.

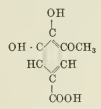
Dicarbomethoxysäure $C_{11}H_{10}O_8 = (CH_3O \cdot CO \cdot O)^{3.4} \cdot C_6H_3 \cdot COOH$. Aus der Säure mit Chlorkohlensäureester in alkalischer Lösung⁸). Schmelzp. 165—166°. Mit Phosphorpentachlorid entsteht das Chlorid $C_{11}H_9O_7Cl$ (Schmelzp. 118°).

Vanillinsäure, 3-Methylätherprotocatechusäure.

Mol.-Gewicht 168,08.

Zusammensetzung: 57,11% C, 4,81% H, 38,08% O.

$$C_8H_8O_4 = (CH_3O)^3(OH)^4 \cdot C_8H_3 \cdot COOH.$$



Bildung: Bei der Oxydation von Vanillin und Coniferin ⁹). Durch Oxydation von Eugenolacetat ¹²), Acetylferulasäure ¹⁰), Acetylhomovanillinsäure ¹¹), Kresolacetat ¹²). Aus Rhamnazin (Quercetindimethyläther) durch Behandeln mit alkoholischem Kali ¹³).

1) P. Meyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 129 [1878].

3) Barger, Proc. Chem. Soc. London 24, 50 [1908]; Journ. Chem. Soc. London 93, 563 [1908].

4) Thibault, Bulletin de la Soc. chim. [3] 31, 920 [1904].

6) Fittig u. Macalpine, Annalen d. Chemie 168, 99 [1873].
7) Zincke u. Francke, Annalen d. Chemie 293, 181 [1896].

E. Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 215 [1909].
 Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 512 1123 [1875].
 Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 52, 419, 420 [1876].

13) Perkin u. Mortin, Journ. Chem. Soc. London 71, 820 [1897].

²⁾ Hesse, Annalen d. Chemie 114, 295 [1860]. — Fittig u. Macalpine, Annalen d. Chemie 168, 113 [1873].

⁵⁾ Kölle, Annalen d. Chemie 159, 245 [1871]. — Herzig, Monatshefte d. Chemie 5, 78 [1884].

 ¹¹⁾ Tiemann u. Nagai, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 202 [1877].
 12) Tiemann u. Mendelsohn, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 59 [1877].

Physiologische Eigenschaften: Gelangt nach Passieren des Organismus in den Harn als Glykurovanillinsäure1) CH₃O - COOH

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3\text{O} - \\ \text{COOH} \cdot (\text{OH})_5 \cdot \text{C}_6\text{H}_5 \cdot \text{O} - \\ \end{array} \right) - \text{COO}$$

Bildet sich im Organismus nach Verfütterung von Vanillin.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 207°. Nadeln aus Wasser. Sublimiert unzersetzt. Geruchlos. Elektrisches Leitungsvermögen²). Lösungswärme, Neutralisationswärme³). Leicht löslich in Alkohol und Äther, FeCl₂ färbt nicht. Erhitzen mit verdünnter Salzsäure oder Schmelzen mit Kali liefern Protocatechusäure. Gibt ebenso wie die p-Oxybenzoesäure mit Chloroform und Kali Vanillin und Aldehydovanillinsäure.

Derivate: Pb \cdot (C₈H₂O₄). Unlöslich in Wasser. — Ca \cdot (C₈H₂O₄). Gibt bei Destillation

mit Calciumhydrat reines Guajacol, mit Calciumformiat Vanillin⁴).

Methylester $C_9H_{10}O_4 = (CH_3O)^3(OH)^4 \cdot C_6H_3 \cdot COOCH_3$. Aus der Säure mit Salzsäure und Methylalkohol⁵). Schmelzp. 285-287°.

Äthylester $C_{10}H_{12}O_4 = (CH_3O)^3(OH)^4 \cdot C_6H_3 \cdot COOC_2H_5$. Schmelzp. 44°, Siedep. 291

bis 293°. Löst sich unzersetzt in kalter Kalilauge 6). Fast geruchlos.

Nitril, p-Cyanguajacol $C_8H_7O_2N = (CH_3O)^3(OH)^4 \cdot C_6H_3 \cdot CN$. Beim Lösen des Acetats in kalter Natronlauge?). Durch Einwirkung von Kupfercyanür auf diazotiertes Aminoguajacol⁸). Nadeln aus Wasser. Schmelzp. 89-90°. Riecht nach Vanillin.

Nitrilacetat C₁₀H₉O₃N = (CH₃O)³(O · COCH₃)⁴ · C₆H₃ · CN. Durch Kochen des Oxims

mit Essigsäureanhydrid?). Schmelzp. 110° aus Wasser.

Amidoxim $C_8H_{10}O_3N = (CH_3O)^3(OH)^4 \cdot C_6H_3 \cdot C(N \cdot OH)NH_2$. Aus dem Nitril durch Erwärmen mit Hydroxylamin auf 60-80°. Schmilzt unterhalb 100°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol.

Nitrovanillinsäure $C_8H_7O_6N = (CH_3O)^3(OH)^4 \cdot C_6H_2(NO_2)^5(COOH)^4$. Durch Oxydation von Nitrovanillin⁹). Schmelzp. 216—216,5°. Wird durch Zinn und Salzsäure in der Hitze reduziert zur entsprechenden Aminosäure¹⁰).

Acetylvanilliusäure $C_{10}H_{10}O_5 = (CH_3O)^3(O \cdot COCH_3)^4 \cdot C_6H_3 \cdot COOH$. Aus der Säure durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid¹¹). Läßt sich bromieren¹²). Schmelzp. 142°.

Vanillinsäureoxyessigsäure $C_{10}H_{10}O_6 = (CH_3O)^3(O \cdot CH_2 \cdot COOH)^4 \cdot C_6H_3 \cdot COOH$. Beim Erhitzen von Vanillin, Chloressigsäure und Kalilauge (1,3)13). Schmelzp. 256° aus Wasser.

Isovanillinsäure, 4-Methylätherprotocatechusäure $C_8H_8O_4 = (CH_3O)^4(OH)^3 \cdot C_6H_3$ · COOH. Aus Veratrumsäure durch Kochen mit konz. Salzsäure 12). Schmelzp. 250°. Gelbfärbung mit FeCl₃.

Veratrumsäure, Dimethylätherprotocatechusäure.

Mol.-Gewicht 182,10.

Zusammensetzung: 59,31% C, 5,54% H, 35,15% O.

$$\begin{aligned} \mathbf{C}_{\theta}\mathbf{H}_{\mathbf{10}}\mathbf{O}_{4} &= (\mathbf{C}\mathbf{H}_{3}\mathbf{O})_{2}^{3,4} \cdot \mathbf{C}_{6}\mathbf{H}_{3} \cdot \mathbf{COOH}\,.\\ &\quad \mathbf{OCH}_{3}\\ &\quad \mathbf{C}\\ &\quad \mathbf{COCH}_{3}\\ &\quad \mathbf{HC}\\ &\quad \mathbf{C}\\ &\quad \mathbf{C}\\$$

- 1) Kotake, Zeitschr. f. physiol. Chemie 45, 320 [1905].
- 2) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 266 [1889].
 3) Berthelot, Annales de Chim. et de Phys. [6] 7, 187 [1866]. 4) Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 512, 1123 [1875].
- ⁵) Matsmoto, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 128 [1878].
- 6) Tiemann u. Mendelsohn, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 59 [1877].
- 7) Marcus, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 24, 3654 [1891]. 8) Rupe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 2449 [1897].
- 9) Bentley, Amer. Chem. Journ. 24, 178 [1900]. 10) Vogl, Monatshefte d. Chemic 20, 391 [1899].
- 11) Tiemann n. Nagai, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 8, 1142 [1875].
- 12) Matsmoto, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 138 [1878].
- ¹³) Elkan, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 3056 [1886].

Vorkommen: Im Samen von Sabadilla officinalis1). Im Pseudoacouin2).

Bildung: Durch Erhitzen von Protocatechusäure mit Kalilauge, Methyljodid und Methylalkohol auf 140°3). Bei der Oxydation von Eugenolmethyläther4), von Papaverin5). Beim Erhitzen von Pseudoacouitin oder Veratin6). Aus Bromeatechintetramethyläther mit Permanganat7).

Darstellung: Eugenolmethyläther wird mit Kaliumpermanganat bei 80-90° oxydiert8). Veratrumaldehyd wird in alkalischer Lösung, die Brom gelöst enthält, unter Luftdurchleitung erwärmt und mit Salzsäure gefällt*).

Physiologische Eigenschaften: Veratrumsäure passiert den Organismus unverändert. Tritt im Harn auf nach Eingabe von Veratrumaldehyd¹⁰).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 181°. Enthält 1 Mol. Wasser beim Krystallisieren aus verdünnten Lösungen unterhalb 50°11). Elektrisches Leitungsvermögen 12). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther. Sublimierbar. Mit FeCl₃ Gelhfärbung¹³). Spaltet sich mit verdünnter heißer Salzsäure in zwei isomere Methylätherprotocatechusäuren. Schmelzen mit Kali oder Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure gibt Protocatechusäure, trockne Destillation des Kalksalzes gibt Veratrummethylester und Veratrol¹⁴). Zerfällt mit Bariumoxyd in der Hitze in Kohlensäure und Veratrol.

Derivate: Ba $(C_9H_9O_4)_2 + 6H_2O$. Unlöslich in Alkohol. — Ag · $C_9H_9O_4$ 15).

Methylester $C_{10}H_{12}O_4 = (CH_3O)_3^{\circ,4} \cdot C_6H_3 \cdot COOCH_3$. Schmelzp. 59-60°. Siedep. 283°. Nadeln 15).

Äthylester $C_{11}H_{14}O_4 = (CH_3O)_2^{3,4} \cdot C_5H_3 \cdot COOC_2H_5$. Schmelzp. 43—44°. Siedep. 295 bis 296°. Löslich in Alkohol und Äther.

Anilid $C_{15}H_{15}O_3N = (CH_3O)_3^{3.4} \cdot C_6H_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. Aus 3, 4-Dimethoxythiobenzanilid in alkoholischer Lösung mit Jod 17). Schmelzp. 154°. Nadeln aus Alkohol. Nitril $C_9H_9O_2N=(CH_3O)_3^{3,4}\cdot C_6H_3\cdot CN$. Beim Kochen von Veratrumketosäure mit

Hydroxylamin 18). Aus 4-Aminoveratrol durch Austausch von NH2 gegen CN 19).

2-Bromveratrumsäure $C_9H_9O_4Br = (CH_3O)_3^{3,4} \cdot C_6H_2Br_2 \cdot COOH$. Aus der Aminoveratrumsäure durch Austausch von NH2 gegen Brom²⁰). Schmelzp. 201—202°.

5-Bromveratrumsänre $C_9H_9O_4Br = (CH_3)_3^{9,4} \cdot C_6H_2Br^5 \cdot COOH$. Aus 5-Nitrosäure durch Reduktion und Austausch von NH., gegen Brom 20). Schmelzp. 191°. Aus Methylalkohol. leicht löslich in Chloroform.

6-Bromveratrumsäure $C_9H_9O_4Br = (CH_3O)_9^{3.4} \cdot C_6H_9Br^5 \cdot COOH$. Aus Benzoylbrompapaverin²¹) mit Kaliumpermanganat bei 0°. Schmelzp. 186°.

6-Nitroveratrumsäure $C_0H_9O_6N = (CH_3)O)_2^{3,4} \cdot C_6H_2(NO_2)^6 \cdot COOH$. Beim Stehen von Veratrumsäure mit konz. Salpetersäure 20) 22). Schmelzp. 188—190°. Gelbliche Nadeln. Unlöslich in Ligroin. Reduktion mit Zinn und Salzsäure zur entsprechenden Aminosäure 20).

1) E. Merck, Annalen d. Chemie 29, 188 [1839].

2) Dunstan u. Carr, Chem. News 12, 59 [1885]; Journ. Chem. Soc. London 11, 350 [1895]. Freund u. Niederhofheim, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 858 [1896].

3) Kölle, Annalen d. Chemie 159, 241 [1871].

4) Graehe u. Borgmann, Annalen d. Chemie 158, 282 [1871].

5) Goldschmidt, Monatshefte f. Chemie 6, 378 [1886].

6) Wright u. Luff, Journ. Chem. Soc. London 33, 160, 353 [1878].

- 7) Kostanecki u. Lampe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 4007 [1907]. 8) Tiemann u. Matsmoto, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 937 [1876]. 9) Kostanecki u. Tambor, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 4022 [1907].
- 10) Marfori, Annali di Chim. e di Farm. 24, 481 [1897]. 11) Beckett u. Wright, Jahresber. d. Chemie 1876, 810.
- 12) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 267 [1889]. 13) Wegscheider, Monatshefte f. Chemie 16, 100 [1895].
- 14) Heinisch, Monatshefte f. Chemie 14, 460 [1893].
- 15) Schrötter, Annalen d. Chemie 29, 191 [1839].
- 16) Matsmoto, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 128 [1878]. Körner, Jahresber. d. Chemie 1876, 601. — Heinisch, Monatshefte f. Chemie 14, 456 [1893].
 - 17) Brüggemann, Journ. f. prakt. Chemie [2] 53, 254 [1896].
 - 18) Garelli, Gazzetta chimica ital. 20, 700 [1890].
 - ¹⁹) Moureu, Bulletin de la Soc. chim. [3] **15**, 650 [1896].
 - ²⁰) Zincke u. Francke, Annalen d. Chemie 293, 187 [1896].

Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 3412 [1899].

- ²¹) Decker, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 3809 [1904].
- 22) Merck, Annalen d. Chemie 108, 59 [1858]. Pschorr u. Sumuleanu, Berichte d.

Piperonylsäure, Methylenätherprotocatechusäure.

Mol.-Gewicht 166,06.

Zusammensetzung: 57,81% C, 3,65% H, 38,54% O.

$$\begin{array}{c} C_8H_6O_4. \\ CO-CH_2 \\ HC CO \\ CC \\ COOH \end{array}$$

Vorkommen: In der Cotorinde1).

Bildung: Bei der Oxydation von Piperinsäure oder Piperonal mit Kaliumpermanganat²). Bei der Oxydation von Safrol oder Isosafrol³). Aus Protocatechusäure durch Behandeln mit Ätzkali und Methyljodid⁴). Durch Oxydation von Cubebin oder Methysticinsäure mit alkalischer Permanganatlösung⁵). Aus Methylprotocotoin mit überschüssigem Brom⁶). Aus der aus Safrol und Nitrosobenzol entstandenen Verbindung C₁₆H₁₃O₃N mit Permanganat in alkalischer Lösung⁷).

Darstellung: Durch Oxydation von Piperonal²).

Physiologische Eigenschaften: Nach Einnahme von Piperonylsäure oder Safrol erscheint im Harn des Menschen Piperonylursäure neben unveränderter Piperonylsäure⁸). Ist ungiftig.

Physikalische und chemische Elgenschaften: Schmelzp. 227,5—228°. Aus Wasser und Alkohol. Sehr schwer löslich in Wasser, wenig löslich in Alkohol und Äther. Brom- und Natriumamalgam ohne Einfluß, Salpetersäure gibt Nitrosäure. Erhitzen auf 170° mit verdünnter Salzsäure gibt Kohle und Protocatechusäure, mit Wasser auf 210° Brenzcatechin⁹).

Derivate: Na · C₈H₅O₄ + H₂O. — Ca(C₈H₅O₄)₂ + 3 H₂O, löslich in Wasser. — Ba · (C₈H₅O₄)₂ + H₂O, leicht löslich in heißem Wasser. — Ag · C₈H₅O₄.

Methylester $C_9H_8O_4 = CH_2 \stackrel{O}{<} C_6H_3 \cdot COOCH_3$. Schmelzp. 53° aus Methylalkohof; mit Wasserdampf flüchtig 10).

Äthylester $C_{10}H_{10}O_4=CH_2 \stackrel{O}{\bigcirc} C_6H_3 \cdot COOC_2H_5$. Aus der Säure durch Behaudeln mit Alkohol und Salzsäure¹). Fruchtartig riechende Flüssigkeit. Siedet unzersetzt. Unlöslich in Wasser.

Amid $C_8H_7O_3N = CH_2 \stackrel{O}{\bigcirc} C_6H_3 \cdot CONH_2$. Aus dem Nitril mit Wasserstoffsuperoxyd in alkalischer Lösung¹¹). Schmelzp. 169° aus Wasser.

oxyd in alkalischer Lösung¹¹). Schmelzp. 169° aus Wasser. Nitril $C_8H_5O_2N = CH_2 \stackrel{O}{\bigcirc} C_6H_3 \cdot CN$. Durch Kochen der Piperonylketosäure mit Hydroxylamin¹²), durch Kochen von Piperonaloxim mit Essigsäureauhydrid¹³). Beim Destillieren von 1³-Nitropiperylaceton mit Natriumnitritlösung¹⁴). Schmelzp. 94—95°. Riecht

2) Fittig u. Mielck, Annalen d. Chemie 152, 40 [1869].

4) Fittig u. Remsen, Annalen d. Chemie 168, 94 [1873].

5) Pomeranz, Monatshefte f. Chemie 8, 468 [1887]; 10, 788 [1889].
6) Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 1125 [1892].

7) Angeli, Alessandri u. Pegna, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 19, I, 650 [1910].
 8) Heffter, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 35, 342 [1894].

9) Fittig n. Remsen, Annalen d. Chemie 159, 139 [1871].

10) Oertly u. Pictet, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 43, 1336 [1910].
11) Rupe n. v. Majewski, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 33, 3403 [1900].

12) Garelli, Gazzetta chimica ital. 20, 698 [1890].

13) Marcus, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 3656 [1891].

14) Angeli n. Rimini, Gazzetta chimica ital. 25, II, 205 [1895].

Hesse u. Jobst, Annalen d. Chemie 199, 63 [1879]; Berichte d. Dentsch. chem. Gesell-schaft 11, 1031 [1878].

³⁾ Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 1160 [1890]. — Eykman, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 4, 39 [1885]. — Poleck, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 1096 [1886].

nitril- und piperonalartig¹). Gibt mit Phosphorpentachlorid 3, 4-Dichlormethylendioxybenzonitril $\text{Cl}_2\text{C}(0)$ C_6H_4 · CN. (Schmelzp. 76—77°, Siedep.₁₅ 155—156°.)²). Reagiert mit 1 Mol. Brom³) (Schmelzp. 106°).

Piperonylursäure $C_{10}H_9O_5=CH_2 \stackrel{\bigcirc }{\bigcirc} C_6H_3 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot COOH$. Im Harn nach Einnahme von Piperonylsäure⁴). Prismen. Schmelzp. 178°. Schwer löslich in Wasser. Salzsäure spaltet in die Komponenten.

Piperonylchlorid $C_8H_5O_3Cl = CH_2 \stackrel{O}{O} C_6H_3 \cdot COCl$. Aus der Säure mit Phosphorpentachlorid 5), mit Thionylchlorid 6).

Nitrosäure $C_8H_5O_6N = CH_2 \stackrel{O}{O} C_6H_2(NO_2) \cdot COOH$. Durch Eintragen der Säure

Nitrosäure $C_8H_5O_6N=CH_2 \overset{O}{\bigcirc} C_6H_2(NO_2) \cdot COOH$. Durch Eintragen der Säure in kalte, rauchende Salpetersäure?). Durch Oxydation von Nitropiperonal?). Schmelzp. 172°. Gelbe Nadeln aus Wasser. Verpufft beim Erhitzen. — Pb \cdot $(C_8H_4O_6N)_2+H_2O$, gelhe Nadeln, unlöslich in Wasser.

Nitrososäure $C_8H_5O_5N=CH_2 \stackrel{O}{<} C_6H_2(NO) \cdot COOH$. Entsteht aus o-Nitropiperonal am Licht⁹). Schmelzp. 160—165° unter Zersetzung, gelbe Nadeln.

Homogentisinsäure, Hydrochinonessigsäure. 10)

Mol.-Gewicht 168,08.

Zusammensetzung: 57,12% C, 4,81% H, 38,07% O.

$$C_8H_8O_4 = (OH)^{2.5} \cdot C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot COOH$$
.

$$\begin{array}{c} CH \\ OH \cdot C \\ CH \\ C \cdot OH \\ C\\ CH_2 \cdot COOH \end{array}$$

Vorkommen: Im Menschenharn 11), in der Cerebrospinalflüssigkeit 12) und im Serum 13) bei Alkaptonurie.

Bildung: Aus Gentisinaldehyd über Gentisinalkohol, Chlorid und Cyanid, das durch Verseifen Homogentisinsäure liefert ¹⁴). Aus dem Kondensationsprodukt von Dimethylhydrochinon und Monochloressigsäure mit Aluminiuunchlorid durch Behandlung mit Jodwasserstoffsäure ¹⁵). Aus Oxyphenylglyoxylsäure durch Oxydation, worauf die erhaltene Hydrochinonglyoxylsäure reduziert wird ¹⁶).

Nachweis: Durch Behandlung von Harn mit Benzoylchlorid und Natronlauge bei Gegenwart von Ammoniak 17). Der eingeengte, mit H₂SO₄ angesäuerte Harn wird mit Äther extra-

2) Evins, Journ. Chem. Soc. London 95, 1482 [1909].

6) Barger, Journ. Chem. Soc. London 93, 563 [1909].7) Johst u. Hesse, Annalen d. Chemie 199, 70 [1879].

8) Mameli, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 14, II, 424 [1905].

12) Halliburton, Journ. of Physiol. 10, 232 [1899].

15) Osborne, Journ. of Physiol. 29, 13 [1906].

17) Orton u. Garrod, Journ. of Physiol. 27, 92 [1902].

¹⁾ Rupe u. v. Majewski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 3403 [1900].

Angeli u. Rimini, Gazzetta chimica ital. 25, II, 205 [1905].
 Heffter, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 35, 342 [1895].
 Perkin jun. u. Robinson, Proc. Chem. Soc. London 21, 287 [1905].

⁹⁾ Ciamician u. Silher, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] II, I, 277 [1902].
10) Die im Harn von Alkaptonurikern gefundene und bisher als Uroleucinsäure bezeichnete
Säure hat sich als identisch mit Homogentisinsäure erwiesen.

¹¹⁾ Wolkow u. Baumann, Zeitschr. f. physiol. Chemie 15, 228 [1891]. — Baumann, Zeitschr. f. physiol. Chemie 16, 268 [1892]; 22, 219 [1894]. — Huppert, Zeitschr. f. physiol. Chemie 23, 412 [1897].

¹³⁾ Abderhalden u. Falta, Zeitschr. f. physiol. Chemie 39, 143 [1903].
14) Baumann u. Fränkel, Zeitschr. f. physiol. Chemie 20, 219 [1895].

¹⁶⁾ Neuhauer u. Flatow, Zeitschr. f. physiol. Chemie 52, 375 [1907].

hiert, der Äther abdestilliert und der in Alkohol gelöste Rückstand mit Salzsäuregas verestert. Nach Verdünnen mit Wasser und Neutralisation mit Soda wird der Ester mit Äther ausgezogen. Aus dem Ätherrückstand krystallisiert der Ester¹).

Darstellung: Der eingeengte, mit HoSO, angesäuerte Harn wird ausgeäthert. Der in viel Wasser gelöste Ätherrückstand wird heiß mit Bleiessig gefällt. Von dem entstehenden Niederschlag wird rasch filtriert; beim Erkalten krystallisiert aus dem Filtrat das Bleisalz, das in ätherischer Suspension mit Schwefelwasserstoff zersetzt wird. Die Säure krystallisiert aus dem eingeengten Filtrat 2)3).

Bestimmung im Harn: 10 ccm Harn werden mit 10 ccm Ammoniak (8%) versetzt. Man läßt zu dieser Mischung sofort einige Kuhikzentimeter 1 n-Silberlösung fließen, schüttelt um und läßt 5 Minuten stehen. Alsdam werden 5 Tropfen einer 10 proz. Chlorcalciumlösung und 10 Tropfen einer Ammoniumcarbonatlösung hinzugesetzt und nach dem Umschütteln filtriert. Tritt in diesem klaren, bräunlich gefärbten Filtrat mit Silbernitrat sofort eine Silberausscheidung auf, so wird bei einem neuen Versuch gleich die doppelte Menge 1 n-Silberlösung angewendet und zu der Mischung von Harn mit Ammoniak hinzugesetzt. Die Endreaktion ist dann erreicht, wenn das Filtrat der Silberlösung mit verdünnter Salzsäure nur eine minimale Trübung von Chlorsilber gibt. Bei 5-6 maliger Wiederholung ist der Punkt scharf zu treffen. 1 ccm 10 n-Silherlösung entspricht 0,004124 g Homogentisinsäure⁴). Bestimmung nach Denigés5).

Physiologische Eigenschaften: Homogentisinsäure entsteht bei der Assimilation aromatischer Stoffe, wird vom normalen Organismus sofort weiter umgewandelt, nur vom Alkaptonuriker als solche im Harn ausgeschieden. Findet sich niemals im Kot oder Darminhalt 6). Im Harn schwankt die Homogentisinsäure zu Stickstoff im Verhältnis 40: 100 und 50: 100, die ausgeschiedene Menge betrug 4-7 pro die für den Erwachsenen 4). Die Säure repräsentiert wahrscheinlich das ganze Tyrosin und Phenylalanin des Eiweißes der Nahrung. Per os verabreichtes aktives Phenylalanin wird zu 90%, racemisches zu 50% in Homogentisinsäure umgewandelt7). Glycyl-l-tyrosin, Glycyl-Phenylalanin, Phenylalanin-Glycin, Alanyl-Phenylalanin, Phenylalanin-Alanin, Leucyl-Phenylalanin vermehren per os verahreicht die Homogentisinsäure in engen Grenzen, entsprechend ihrem Gehalt an Tyrosin resp. Phenylalanin 8); ebenso p-Aminophenylalanin⁹) und Aminotyrosin¹⁰). Glycyl-l-tyrosin vermehrt auch nach subcutaner Darreichung die Ausscheidungs); endgültiger Beweis für die Bildungsstätte der Homogentisinsäure in den Geweben und nicht im Darm. Diese Bildung ist also ein Defekt im Eiweißahbau, speziell im Abbau der aromatischen Reihe. Im Harn auch das Lacton der Säure gefunden¹¹), das vom Alkaptonuriker, per os genommen, fas tquantitativ in die Säure übergeführt wird. Phenylbrenztraubensäure, Phenyl-a-Milchsäure vermehren die Ausscheidung 12). Dijodtyrosin (Gorgosäure) 8), m- und o-Tyrosin, Phenylessigsäure, o-, m- und p-Oxyphenylessigsäure, Phenylaminoessigsäure, Phenylpropionsäure, Hydroparacumarsäure, Zimtsäure, Phenyl-\(\beta\)-Milchsäure, Phenylglycerin, Protocatechusäure, Kaffeesäure, Gentisinsäure, die der normale Organismus verbrennt 13), und Benzoylalanin sind ohne Einfluß auf die Ausscheidung 6). Ebenso verhält sich Wasser bei reichlicher Zufubr 14). Bei Ersatz der Hälfte

1) Schulz, Ergebnisse d. Physiol., H. Biochemie 184.

7) Falta u. Langstein, Zeitsehr. f. physiol. Chemic 37, 513 [1903].

²⁾ Wolkow u. Baumann, Zeitschr. f. physiol. Chemie 15, 228 [1891]. - Baumann. Zeitschr. f. physiol. chemie 16, 268 [1892]; 22, 218 [1894]. — Huppert, Zeitschr. f. physiol. Chemie 23, 412 [1897].

3) Embden, Zeitsehr. f. physiol. Chemie 12, 190 [1892].

⁴⁾ Baumann, Zeitschr. f. physiol. Chemic 16, 268 [1892]. — Mörner, Zeitschr. f. physiol. Chemie 16, 257 [1892]. — Garrod u. Hurthey, Journ. of Physiol. 33, 206 [1905/06]. — Garrod n. Hele, Journ. of Physiol. 33, 198 [1905/06]. — Zimper, Diss. Würzburg 1903; Jahresber. d. Tierehemie 34, 896 [1904]. — Embden, Zeitschr. f. physiol. Chemie 18, 304 [1893].

5) Denigés, Archiv chim. de Bordeaux 1896, Nr. 7.

⁶⁾ Léon Blum, La semaine médicale 26, 553 [1906]; Sitzungsber, vom Kongreß d. Vereins f. inn. Medizin 24, 240 [1907].

⁸⁾ Ahderhalden, Bloch u. Rona, Zeitschr. f. physiol. Chemie 52, 435 [1907].
9) L. Blum, Zeitschr. f. physiol. Chemie 67, 192 [1910].

¹⁰⁾ Abderhalden u. Massini, Zeitschr. f. physiol. Chemie 66, 142 [1910].
11) Langstein u. Erieh Meyer, Archiv f. klin. Medizin 78, 161 [1903].
12) Neubauer u. Falta, Zeitschr. f. physiol. Chemie 42, 90 [1904].
13) Falta, Münch. med. Wochenschr. 1903, 1846.

¹⁴⁾ Abderhalden u. Bloch, Zeitschr. f. physiol. Chemie 53, 464 [1907].

des Nahrungsstickstoffs durch Gelatinestickstoff steigt die Ausscheidung an, indem Körpereiweiß hergegeben wird 1). Der Hund zerstört den größten Teil der subcutan eingeführten Homogentisinsäure in den Geweben 2) (E.). Alkaptonurikerharn wird bei NH_3 -Zusatz braun bis schwarz; andere basische Stoffe verhindern diese Reaktion, zu der Luftsauerstoff nötig ist. Aus 20 l Alkaptonurikerharn lassen sich 0,3 g des Farbstoffes α -Alkaptochrom isolieren, das metallisch krystallisiert mit grünem Reflex, sich in Alkalien löst und in NH_3 violett, in H_2SO_4 orangerot und in HCl himbectrot färbt. Ferner enthält der Harn β -Alkaptochrom, das sich in alkalischer Lösung rot löst mit starker gelbroter Fluorescenz. Wird der Harn mit Anilin oder seinen Derivaten versetzt, so lassen sich krystallisierte Homogentisinsäurederivate isolieren 3).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 146—147° unter Gelhwerden. Nadeln oder Prismen, die an der Luft Krystallwasser verlieren und milchig werden. Bildet bei 100° unter Verlust von 1 Mol. Wasser ein Anhydrid. Löslich in Wasser, Alkohol und Äther, unlöslich in Chloroform, Benzol, Petroläther. Optisch inaktiv. Die Lösungen bräunen sich an der Luft, besonders bei Gegenwart von Alkalien. Kalischmelze liefert Gentisinsäure und Hydrochinon. Reduziert Fehlingsche Lösung und ammoniakalische Silberlösung in der Kälte. Mit Millons Reagens eitronengelb, in der Hitze ziegelrot; mit FeCl₃ in Verdünnung blau. Sublimiert unzersetzt, Sublimat wird an der Luft blau. Bleiacetat fällt die Säure aus den Lösungen aus.

Derivate: Pb · $(C_8H_7O_4)_2+3$ H_2O . Schmelzp. 214—215°. Prismen, schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol.

Äthylester $C_{10}H_{12}O_4 = (OH)_2^{2.5} \cdot C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot COOC_2H_5$. Schmelzp. 119—120°.

Dimethyläthersäure $C_{10}H_{12}O_4 = (CH_3O)_2^{2.5} \cdot C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot COOH$. Schmelzp. 124,5°. Reduziert nicht, färbt nicht mit FeCl₃. Kaliumpermanganat oxydiert in Dimethylgentisinsäure⁴). Methylester (Schmelzp. 45°). Auf Zusatz von Salpetersäure entsteht eine Mononitrosäure (Schmelzp. 204°).

Dibenzoylsäureamid $C_{22}H_{17}O_5N=(C_6H_5CO\cdot O)_2^{2.5}\cdot C_6H_3\cdot CH_2\cdot CONH_2$. Aus Alkaptonurikerharn mit Benzoylchlorid und Alkali bei Gegenwart von Ammoniak. Schmelzp. 204°. Leicht löslich in heißem Alkohol.

Dibenzoylsäure $C_{22}H_{16}O_6=(C_6H_5CO\cdot O)^{2,5}\cdot C_6H_3\cdot CH_2\cdot COOH$. Aus dem Amid durch Salpetersäure. Schmelzp. 179—180°.

Anhydrid $C_8H_7O_3=(OH)^5\cdot C_6H_3\cdot CH_2$ CO. Beim Erhitzen der Säure auf 100°. Schmelzp. 191°. Sublimiert, reduziert Silberlösung.

1-Homopiperonylsäure.

$$C_9H_8O_4 = CH_2 \cdot \overset{O}{O} \cdot C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot COOH.$$

Bei der Oxydation von Safrol mit Kaliumpermanganat in Essiglösung⁵). Durch Verseifen des Nitrils⁶). Schmelzp. 127—128°⁷). Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, Äther, Aceton, unlöslich in Ligroin.

$$\begin{split} \textbf{Derivate:} \ \, & \text{Ca} \cdot (\text{C}_9 \text{H}_7 \text{O}_4)_2 + 2 \, \text{H}_2 \text{O} . - \text{Zn} \cdot (\text{C}_9 \text{H}_7 \text{O}_4)_. - \text{Cu} \cdot (\text{C}_9 \text{H}_7 \text{O}_4)_. - \text{Ag} \cdot \text{C}_9 \text{H}_7 \text{O}_4. \\ \textbf{Methylester} \ \, & \text{C}_{10} \text{H}_{10} \text{O}_4 = \text{CH}_2 \, \stackrel{\text{O}}{\longrightarrow} \, \text{C}_6 \text{H}_3 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{COOCH}_3 . \quad \text{\"{Ol.}} \ \, \text{Siedep.} \, \, 278 - 280 \, ^{\circ}. \end{split}$$

 $\ddot{\mathbf{A}} \mathbf{thylester} \ \mathbf{C_{11}H_{12}O_4} = \mathbf{CH_2} \cdot \overset{O}{\mathbf{O}} \\ \overset{\circ}{\mathbf{C}} \mathbf{c_6H_3} \cdot \mathbf{CH_2} \cdot \mathbf{COOC_2H_5}, \quad \ddot{\mathbf{O}} \mathbf{l}. \ \ \mathbf{Siedep.} \ \ \mathbf{291}^{\circ}.$

 $\label{eq:Amid_C9H9O3N} \textbf{Amid} \ \ C_9H_9O_3N = CH_2 \stackrel{O}{<} C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot CONH_2. \ \ Nadeln. \ \ Schmelzp. 172—173°. \ \ Leicht löslich in heißem Wasser.$

1) Abderhalden u. Bloch, Zeitschr. f. physiol. Chemie 53, 464 [1907].

3) C. Th. Mörner, Zeitschr. f. physiol. Chemie 69, 329 [1910].
4) Huppert, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 64, 129 [1899].

5) Tiemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 2883 [1891].

6) Semmler u. Bartelt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 2751 [1908].

7) Angeli u. Rimini, Gazzetta chimica ital. 25, II, 204 [1895].

²⁾ Baumann, Zeitschr. f. physiol. Chemie 16, 268 [1892]. — Mörner, Zeitschr. f. physiol. Chemie 16, 257 [1892]. — Garrod u. Hurthey, Journ. of Physiol. 33, 206 [1905/06]. — Garrod u. Hele, Journ. of Physiol. 33, 198 [1905/06]. — Zimper, Diss. Würzburg 1903; Jahresber. d. Tierchemie 34, 896 [1904]. — Embden, Zeitschr. f. physiol. Chemie 18, 304 [1893].

Nitrosäure $C_9H_7O_6N=CH_2 \stackrel{O}{\longrightarrow} C_6H_2(NO_2) \cdot CH_2 \cdot COOH$. Durch Auflösen der Säure in konz. Salpetersäure. Schmelzp. 188°. Unlöslich in Benzol und Ligroin.

Nitril $C_9H_7O_2N = CH_2 \stackrel{O}{\searrow} C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot CN$. Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 42°. Siedep.₁₄ = 159° ¹).

Hydrokaffeesäure, 3, 4-Dioxyphenylpropionsäure.

Mol.-Gewicht 102,10.

Zusammensetzung: 59,31% C, 5,55% H, 35,14% O.

$$C_9H_{10}O_4=(OH)^{3,4}\cdot C_6H_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot COOH\,.$$

$$\begin{matrix} \text{OH} \\ \dot{\text{C}} \\ \text{HC} \end{matrix} \quad \begin{matrix} \text{COH} \\ \text{CH} \end{matrix} \quad \begin{matrix} \text{CCH} \\ \begin{matrix} \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{COOH} \end{matrix}$$

Vorkommen: In den im Herbst gesammelten Rübenblättern²).

Bildung: aus Kaffeesäure durch Behandeln mit Natriumamalgam³). Schmelzp. 139°. Monokline Tafeln⁴). Leicht löslich in Wasser. Reduziert Fehlingsche und Silberlösung. Färbt mit FeCl₃ intensiv grün.

3-Methyläthersäure, Hydroferulasäure $C_{10}H_{12}O_4 = (CH_3O)^3(OH)^4 \cdot C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COOH$. Aus Ferulasäure mit Natriumamalgam⁵). Schmelzp. 89—90°. Konz. Lösung des Ammoniaksalzes gibt mit Kupfersulfat einen bläulichen Niederschlag, der sich in Ammoniak mit blauer Farbe löst, im Gegensatz zur Ferulasäure.

4-Methyläthersäure, Hydroisoferulasänre $C_{10}H_{12}O_4 = (CH_3O)^4(OH)^3 \cdot C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2$

COOH. Schmelzp. 146°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther löslich 5).

Dimethyläthersäure $C_{11}H_{14}O_4 + x H_2O = (CH_3O)^{3.4} \cdot C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COOH$. Durch Behandeln der Dimethylkaffeesäure mit Natriumamalgam⁵). Schmelzp. 96—97°, wasserfrei. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther.

Amid $C_{11}H_{15}O_3N = (CH_3O)^{3.4} \cdot C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CONH_2$. Schmelzp. 120—121° aus

Benzoe⁶).

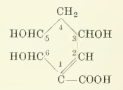
Methylenäthersäure $C_{10}H_{14}O_4=CH_2 < 0 C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COOH$. Aus der Methylenätherkaffeesäure mit Natriumamalgam⁷). Schmelzp. 84°. Schwer löslich in Wasser. — Ca $\cdot (C_{10}H_{13}O_4)_2 + H_2O$, leicht löslich in Wasser.

Shikimisäure, 3, 5, 6-Trioxy-cyclohexen-1-earbonsäure.

Mol.-Gewicht 174,10.

Zusammensetzung: 48,25% C, 5,80% H, 45,95% O.

$$C_7H_{10}O_5 = C_6H_6(OH)_3COOH.$$



1) Medinger, Monatshefte f. Chemie 27, 237 [1906].

2) Lippmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 3220 [1892].

3) Illasiwetz, Annalen d. Chemie 142, 354 [1867].

 Hockauf, Monatshefte f. Chemie 12, 451 [1891]. — Bamberger, Monatshefte f. Chemie 12, 450 [1891].

⁵) Tiemann u. Nagai, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 650 [1878].
⁶) Pietet u. Finkelstein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 1979 [1909].

 ⁷) Lorenz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 758 [1879]. — Regel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 421 [1887]. — Baude u. Reychler, Bulletin de la Soc. chim.
 [3] 17, 617 [1897].

Vorkommen: In den Früchten von Illicium religiosum, sowie in den echten, chinesischen Sternanisfrüchten 1).

Darstellung: Die Früchte werden mit $\rm H_2O$ ausgekocht, das eingeengte Filtrat mit Alkohol gefällt, filtriert und der Rückstand des eingedampften Filtrates mit wenig Alkohol und viel Åther behandelt; nach einigen Tagen wird filtriert und der Niederschlag aus Alkohol umkrystallisiert.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Nadeln vom Schmelzp. 184°. Spez. Gew. 1,599 bei 14°. Dreht links. Neutralisationswärme (durch Baryt) 13,1 Cal. Elektrisches Leitungs- und Brechungsvermögen (Eykman). Löslich in H₂O, in abs. Alkohol kaum löslich, in Äther und Chloroform fast unlöslich. Die Säure reduziert KMnO₄-Lösung; beim Kochen mit JH entsteht Benzoesäure, beim Erhitzen mit HCl auf 100° p-Oxybenzoesäure, durch trockne Destillation des Calciumsalzes Phenol und CO₂.

Salze (Eykman): $C_6H_6(OH)_3CO_2NH_4$. — $[C_6H_6(OH)_3CO_2]_2Ca + 6H_2O$. —

 $[C_6H_6(OH)_3CO_2]_2Sr + 3H_2O. - C_6H_6(OH)_3CO_2Ag$, in H_2O wenig löslich.

Triacetylshikimisäure $C_6H_6(O\cdot OCCH_3)_3COOH$. Entsteht durch Erhitzen der Säure mit Essigsäureanhydrid (Eykman). Amorph, löslich in Alkohol, wenig in H_2O .

 $[\alpha]_{D} = -170^{\circ}$ (5,5 g in 100 ccm abs. Alkohol).

Hydroshikimisäure $C_6H_8(OH)_3COOH$. Aus der Shikimisäure durch Natriumamalgam (Eykman). Sie tritt in zwei Modifikationen auf, einer amorphen und einer krystallinischen vom Schmelzp. 175°. Die Säure addiert Brom; durch HCl entsteht Benzoesäure.

Asaronsäure, 2, 4, 6-Trimethoxybenzoesäure.

Mol.-Gewicht 212,12.

Zusammensetzung: 56,57% C, 5,71% H, 37,72% O.

$$\begin{aligned} \mathbf{C_{10}H_{12}O_5} &= (\mathbf{CH_3O})_3\mathbf{C_6H_2COOH} \\ &\quad \mathbf{C \cdot OCH_3} \\ &\quad \mathbf{HC} \underbrace{\begin{smallmatrix} 4 \\ 5 \end{smallmatrix}}_{3}\mathbf{CH} \\ &\quad \mathbf{H_3CO \cdot C} \underbrace{\begin{smallmatrix} 6 \\ 1 \end{smallmatrix}}_{2}\mathbf{C \cdot OCH_3} \\ &\quad \mathbf{C \cdot COOH} \end{aligned}$$

Bildung: Aus Asaron C₆H₂/CH: CHCH₃ durch Oxydation mit KMnO₄.

Darstellung: In eine verdünnte, wässerige Natriumbicarbonatlösung von Asaron läßt man in der Siedehitze innerhalb einer bestimmten Zeit eine Kaliumpermanganatlösung laufen?).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Nadeln vom Schmelzp. 144°. Siedep. 300°. Schwer löslich in H₂O, löslich in Alkohol, Benzol oder Ligroin. Beim Erhitzen mit HCl oder Kalk spaltet die Säure CO₂ ab³). Salpetersäure wirkt unter Bildung von Nitroderivaten auf die Säure ein; salpetrige Säure liefert ein Chinonoxim bzw. das tautomere Nitrosoderivat (Fabinyi und Széki). Pikrat bildet braunschwarze Nadeln vom Schmelzp. 81—82°.

Yangonasäure.

Mol.-Gewicht 262,14.

Zusammensetzung: 64,09% C, 5,39% H, 30,52% O.

$$C_{14}H_{14}O_5 = \frac{CH_3O}{OH}C_{12}H_8 \binom{COOH}{OH}{}^4$$
).

1) Eykman, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 4, 49 [1885]; 5, 299 [1886]; Berichte

3) Will, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 614 [1888].

<sup>d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 1278 [1891].
2) Fabinyi u. Széki, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 3679 [1906]. — Thoms u. Beckstroem, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 3187 [1902]. — Butlerow u. Rizza, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 19, 31 [1887]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, Ref. 222 [1887].</sup>

⁴⁾ Winzheimer, Archiv d. Pharmazie 246, 338 [1908]. — Pommeranz. Monatshefte f. Chemie 9, 863 [1888]; 10, 783 [1889].

CH: CH

CH: CH

CH: CH

der Kawawurzel durch Erwärmen

mit alkoholischer Kalilauge.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Nadeln aus Methylalkohol vom Schmelzp. 126—126,5° unter CO₂-Entwicklung. Löslich in Alkohol und Aceton, wenig in Äther, in konz. H₂SO₄ mit gelber Farbe. Spaltet schon beim Kochen mit Alkohol CO₂ ab.

Acetylyangonalacton $C_{16}H_{16}O_6$. Schmelzp. 230° (aus Eisessig). $C_{13}O$ $C_{12}H_8$ \downarrow . Rote Krystalle vom Schmelzp. 131 bis 132°. Beide Acetylverbindungen entstehen aus der Säure durch Erwärmen mit Essigsäureanhydrid.

Apiolsäure, 2, 5-Dimethoxy, 3, 4-Methylendioxybenzoesäure.

Mol.-Gewicht 226,10.

Zusammensetzung: 53,07% C, 4,47% H, 42,46% O.

I. Petersilienölaplolsäure.

Bildung: Bei der Oxydation der Fraktion vom Siedep. 277-283° des Petersilienöls¹). Durch Oxydation von Apiol CH₂ O C₆H(C₃H₅)(OCH₃)₂ oder Isapiol durch KMnO₄ ²).

Darstellung: Aus Isapiol in heißer, alkalisch-wässeriger Lösung durch Oxydation mittels wässeriger Permanganatlösung 31. Die Lösung wird durch Äther gereinigt, filtriert, konzentriert, mit H₂SO₄ angesäuert und zuletzt mit Äther ausgeschüttelt.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Nadeln aus H₂O vom Schmelzp. 175°. Schwer löslich in heißem H₂O. Elektrische Leitfähigkeit 4). Die Kalischmelze liefert Essigsäure und Oxalsäure, Spaltung durch verdünnte HoSO4 bei 130—140° im Rohr Apion ${
m CH_2}^{\circ} \stackrel{{
m O}}{
m O} {
m C_6H_2(OCH_3)_2}$ und ${
m CO_2}^{\circ}$). Durch Erhitzen mit HJ werden zwei Methoxylgruppen abgespalten 5), mit alkoholischem Kali auf 180° entsteht Dimethylapionol (CH₃O)₂C₆H₂(OH)₂ 6). Durch rauchende HNO₃ entsteht in essignaurer Lösung Dinitroapion. — (C₁₀H₈O₆)₂Ca, glänzende Prismen. — $C_{10}H_9AgO_6$. Nadeln.

Methylester CH₂ O C₆H(OCH₃)₂COOCH₃, Nadeln vom Schmelzp. 71—72°.

Nitril $CH_2 \stackrel{O}{\cap} C_6H(OCH_3)_2CN$. Entsteht beim Kochen von Apionylglyoxylsäure CH₂: O₂: C₆H(OCH₃)₂COCOOH mit NH₂OH ⁷). Schmelzp. 135,5°.

H. Dillölapiolsäure.

Bildung: Bei der Oxydation von Dillölisapiol durch KMnO₄ 8).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Nadeln aus H₂O vom Schmelzp. 151-152°. Löslich in heißem Alkohol, schwerer in heißem HoO. Durch Brom und Eisessig entsteht

1) Bignami u. Testoni, Gazzetta chimica ital. 30, I. 245 [1900].

2) Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 21, 1624 [1888].

3) Bartolotti, Gazzetta chimica ital. 22, 1, 562 [1892]. 4) Angeli, Gazzetta chimica ital. 22, II, 30 [1892].

5) Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 2129 [1888].

6) Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 119, 2484 [1889].

7) Garelli, Gazzetta chimica ital. 20, 701 [1890].

8) Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1805 [1896].

Dillöldibromapion; beim Schmelzen mit Kali Dillöldimethylapionolcarbonsäure, die durch Destillation in Dillöldimethylapionol und CO_2 zerfällt.

Die Maticosäure¹) ist ein Gemisch von Petersilienöl- und Dillölapiolsäure²).

2, 3, 4, 5-Tetramethoxybenzoesäure.

Mol.-Gewicht 242,14.

Zusammensetzung: 54,51% C, 5,84% H, 39,65% O.

$$C_{11}H_{14}O_6 = (CH_3O)_4C_6HCOOH.$$

$$\begin{array}{c} \text{C} \cdot \text{OCH}_3 \\ \text{H}_3\text{CO} \cdot \text{C}_5 & {}^4 \text{ }_3\text{C} \cdot \text{OCH}_3 \\ \text{HC} & {}^6 & {}^2\text{C} \cdot \text{OCH}_3 \\ \\ \text{C} \cdot \text{COOH} \end{array}$$

Bildung: Die Säure ist das Hauptprodukt bei der alkalischen Oxydation der Fraktion vom Siedep. 277—283° des Petersilienöls³), daneben entstehen Trimethylgallussäure, Myristicinsäure und Apiolsäure.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Weiße Krystalle aus Petroläther oder CS_2 vom Schmelzp. 87°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und heißem $\mathrm{H}_2\mathrm{O}$. Liefert durch CO_2 -Abspaltung Tetramethylapionol [(CH $_3\mathrm{O}$) $_4\mathrm{C}_6\mathrm{HCO}_2$] $_2\mathrm{Ba} + 2~\mathrm{H}_2\mathrm{O}$, farblose Rhomboeder.

Chinasäure, Hexahydrotetraoxybenzoesäure.

Mol.-Gewicht 192,12.

Zusammensetzung: 43,72% C, 6,31% H, 49,97% O.

$$C_7H_{12}O_6 = C_6H \cdot H_6(OH)_4 \cdot COOH.$$

СНОН СНОН
$$H_2C_5^{-\frac{4}{3}}$$
 СНОН $H_2C_5^{-\frac{4}{3}}$ СНОН $H_2C_5^{-\frac{4}{3}}$ СНОН $H_2C_5^{-\frac{4}{3}}$ СНОН $C \cap OH$ $C \cap OH$ $C \cap OH$ $C \cap OH$

Vorkommen: In der Chinarinde⁴); in den Kaffeebohnen⁵); im Heidelbeerkraut⁶); in China nova⁷); im Wiesenheu (0,6%); in Zuckerrübenblättern als Calciumsalz⁸) und in anderen Pflanzen.

Bildung: Aus Chlorogensäure C₃₂H₃₈O₁₉ durch Spaltung mit Alkali⁹), als Spaltprodukt des Cevins¹⁰).

Darstellung: Die Chinasäure wird in Form ihres Kalksalzes aus feingepulverter, 2—3 Tage mit kaltem Wasser macerierter Chinarinde (Succiruba) mittels Oxalsäure isoliert¹¹). — Darstellung aus dem Heidelbeerkraut⁶).

2) Thoms, Archiv d. Pharmazie 242, 328 [1904].

3) Bignami u. Testoni, Gazzetta chimica ital. 30, I, 245 [1900].

5) Zwenger u. Siebert, Annalen d. Chemie, Suppl. 1, 77 [1861].

6) Zwenger, Annalen d. Chemie 115, 108 [1860].7) Loew, Journ. f. prakt. Chemie [2] 19, 310 [1879].

8) v. Lippmann. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 1159 [1901].

9) Gorter, Anualen d. Chemie 358, 327 [1907]; Archiv d. Pharmazie 247, 184 [1909].

10) Freund, Zeitschr. f. angew. Chemie 22, 2469 [1909].

11) J. E. de Vrij, Chem. Centralbl. 1896, I, 937.

¹⁾ Fromm u. v. Emster, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 4347 [1903].

⁴⁾ Hoffmann, Crells Anualen 1790 II, 314. — Vauquelin, Annales de Chim. et de Phys. [1] 59, 162 [1806].

Physiologische Eigenschaften: Chinasäure als Quelle der Hippursäure im Harn von Herbivoren 1). Einfluß auf die Harnsäureabscheidung 2); sie vermehrt die Hippursäureausscheidung²) (Mensch). Sie wurde als Gichtmittel in die Therapie eingeführt ("Sidonal" und "Chinotropin")3). Einfluß der Chinasäure auf den Kalkstoffwechsel des Menschen4). Die Ätherschwefelsäuren werden nach Einnahme per os vermehrt, nach subcutaner Einverleibung nicht, dabei wird die Säure zu einem Drittel unzersetzt ausgeschieden 5). — Chinasäure ist kein Nährstoff für Pilze⁶), wohl aber ihr Ammoniumsalz⁷). Überführung von Chinasäure in Protocatechusäure durch Micrococcus chinicus⁸).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Über die Konstitution der Säure⁹). Kleine Prismen. Schmelzp. 161,5°. Löslich in H_oO, weniger in Alkohol, unlöslich in Äther. Linksdrehend [α]₀ = -43.8–43.9 (H₂O-Lösung; e = 8.9–53.03; t = 16°). Einwirkung anorganischer Verbindungen auf das Drehungsvermögen¹⁰). Spez. Gew. 1,637. Elektrisches Leitungsvermögen¹¹). Lösungswärme in $H_2O = -3.045$ Cal. Neutralisationswärme (durch 1 Mol. NaOH) 13,23 Cal. Molekulare Verbrennungswärme 833,7 Cal. 12). Molekulares Brechungsvermögen 68,12. Bei der trocknen Destillation liefert die Chinasäure Phenol, Benzoesäure, Salicylaldehyd und Hydrochinon 13); bei der Destillation mit Braunstein und Schwefelsäure tritt Chinon auf 14); in Protocatechusäure geht sie über durch Brom und H₂O¹⁵), durch rauchende HBr 16), durch die Calischmelze 17), sowie durch Gärung des Kalksalzes an der Luft vermittels Spaltpilze 18) und durch den Micrococcus chinicus 19); konz. H₂SO₄ spaltet in CO und Hydrochinondisulfonsäure; PCl₅ führt in m-Chlorbenzoylchlorid über; beim Behandeln der Säure mit Jod + KOH entsteht Jodoform; konz. HJ reduziert leicht zu Benzoesäure; konz. HCl zu m-Oxybenzoesäure und Hydrochinon; beim Erwärmen (45-200°) spaltet sie leicht CO ab; die Chinasäure verhindert Eiweißfällungen 20).

Salze der Chinasäure: 21) $NH_4C_7H_{11}O_6$, Schmelzp. 179°. — $NaC_7H_{11}O_6 + 2H_2O$. — $Mg(C_7H_{11}O_6)_2 + 6 H_2O$. — $Ca(C_7H_{11}O_6)_2 + 10 H_2O$. Blättehen, löslich in H_2O . — $CH_3CO_2CaC_7H_{11}O_6 + H_2O. - Sr(C_7H_{11}O_6)_2 + 10 H_2O. - Ba(C_7H_{11}O_6)_2 + 6 H_2O. Zn(C_7H_{11}O_6)_2$. — $Cd(C_7H_{11}O_6)_2$. — $Pb(C_7H_{11}O_6)_2 + 2 H_2O$, löslich in H_2O . — $Pb_2C_7H_8O_6$. —

1) Loew, Journ. f. prakt. Chemie 20, 476 [1879]. — Stadelmann, Archiv f. experim. Pathol.

u. Pharmakol. 10, 317 [1879].

2) Weiß, Zeitschr. f. physiol. Chemie 25, 393 [1898]; Berliner klin. Wochenschr. 1899, 297; Zeitschr. f. physiol. Chemie 38, 198 [1903]. — Blumenthal, Charité-Annalen 1900, 34. — Hupfer, Zeitschr. f. physiol. Chemie 37, 302 [1903]. — Ulrici, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. **46**, 321 [1901].

3) Richter, Charité-Annalen 1900, 197. — de la Camp, Münch. med. Wochenschr. 1901, 1203. — Sternfeld, Münch. med. Wochensehr. 1901, 260. — Huber u. Lichtenstein, Berl.

klin. Wochenschr. 1902, Nr. 28.

4) Oberdoerffer, Berl. klin. Wochenschr. 1904, 1068.

5) Schmid, Centralbl. f. klin. Medizin 1904, Nr. 3; Centralbl. f. inn. Medizin 26, 81 [1905].

6) Dia konow, Berichte d. Deutsch. botan. Gesellschaft 4, 1 [1886]. — Pfeffer, Pflanzen-physiologie. Leipzig 1897—1904. — v. Nägeli, Untersuchungen über niedere Pilze. Müncheu-Leipzig 1882. S. 67.

7) Czapek, Beiträge f. d. ges. Physiol. u. Pathol. 3, 47 [1903].

8) Emmerling u. Ahderhalden, Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenkde. [II] 10, 337 [1903]. - Loew, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 450 [1881].

9) Erwig u. Königs, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 1457 [1889]. — Eykman, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 1297 [1891].

10) Rimbach u. Schneider, Zeitschr. f. physikal. Chemie 44, 467 [1903]. — Großmann, Zeitschr. d. Ver. f. Rübenzucker-Industrie 1905, 650.

11) Ostwald, Journ. f. prakt. Chemie [2] 32, 368 [1885].

12) Berthelot, Annales de Chim. et de Phys. [6] 7, 196 [1886]; 13, 342 [1888].

13) Wöhler, Annalen d. Chemie 51, 146 [1844].

14) Woskresensky, Annalen d. Chemie 27, 268 [1838].

15) Hesse, Aunalen d. Chemie 200, 237 [1880].

16) Fittig n. Hildebrand, Annalen d. Chemie 193, 194 [1878].

17) Grähe, Annalen d. Chemie 138, 197 [1866]. — Graebe u. Kraft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 794 [1906].

18) Loew, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 450 [1881].

19) Emmerling u. Ahderhalden, Centralbl. f. Bakteriologie u. Parasitenkunde [2] 10, 337 [1903].

²⁰) Traube u. Wolffenstein, D. R. P. 177 940 [1904].

²¹⁾ Baup u. Hesse, Annalen d. Chemie 110, 336 [1859]. — Clemm, Annalen d. Chemie 110, 348 [1859]. — Hesse, Anualen d. Chemie 114, 293 [1860].

 $\operatorname{Mn}(C_7H_{11}O_6)_2$. — Fe(C₇H₁₀O₆, C₇H₁₁O₆). — Co(C₇H₁₁O₆)₂ + 5 H₂O. — Cu(C₇H₁₁O₆)₂ + 5 H₂O, löslich in H₂O. — CuC₇H₁₀O₆ + 2 H₂O. — AgC₇H₁₁O₆. — Drehungsvermögen der Salze ¹). — Chinasaurer Harnstoff, Schmelzp. 106—107°, löslich in H₂O und Alkohol ²). — Salze der Alkaloide ³). — Anilid, Schmelzp. 183°.

Derivate der Chinasäure: Chinasäuremethylester (OH)₄C₆H₇CO₂CH₃. Aus chinasaurem Silber und Jodmethyl in methylalkoholischer Lösung³). Nadeln (aus CH₃OH). Schmelzpunkt 120°⁴). 142—143°³). Löslich in H₂O, Alkohol, unlöslich in Äther oder Petroläther. — Äthylester (OH)₄C₆H₇CO₂C₂H₅. Aus dem Ag-Salz und Jodmethyl (Hesse). Zähflüssige Masse von bitterem Geschmack. Löslich in H₂O, Alkohol, schwer in Äther. — Amid (OH)₄C₆H₇CONH₂. Aus dem Äthylester durch Erhitzen im Rohr auf 125° mit alkoholischem Ammoniak⁴). Schmelzp. 132°. Löslich in H₂O, Alkohol, wenig in Äther.

Tetraacetylehinasäure⁵) $C_6H_7(O\cdot OCCH_3)_4COOH$. Schmelzp. 130—136°. Löslich in H_2O , Alkohol, Äther, unlöslich in Ligroin. Entsteht durch Kochen der Säure mit Essigsäureanhydrid bei Gegenwart von $ZnCl_2$ (Erwig, Königs). Der Äthylcster bildet Rhomben aus

Äther vom Schmelzp. 135° (Fittig, Hildebrand). — Chinid $(OH)_3C_6H_7$ $\overset{O}{\subset}_{CO}$. Entsteht

beim Erhitzen der Säure auf 250° 6) (Hesse). Schmelzp. 198°. Löslich in H_2O ; inaktiv. — Triacetylchinid: 1. α -Derivat, Prismen vom Schmelzp. 132° (Erwig, Königs). 2. Isoderivat, Schmelzp. 139°. — I-Chinasäure-I-Phenyläthylamid, Schmelzp. 220° 7).

- 1) Mulder, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 4, 172 [1885].
- 2) Schütz u. Dallmann, D. R. P. 124 426 [1901]
- 3) Echtermeyer, Archiv d. Pharmazie 244, 37 [1906].
- 4) Knöpfer, Archiv d. Pharmazie 245, 77 [1907].
- 5) Menschutkin, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 14, 74 [1880].
- 6) Hesse, Annalen d. Chemie 200, 232 [1880].
- 7) Marckwald u. Meth, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 801 [1904].

G. Ungesättigte, drei- und mehrwertige, einbasische Säuren.

Von

Max Dohrn und Albrecht Thiele-Berlin.

Kaffeesäure, 3,4-Dioxyzimtsäure.

Mol.-Gewicht 180,08.

Zusammensetzung: 59,97% C, 4,49% H, 35,54% O.

 $C_9H_8O_4 = (OH)_9^{3,4} \cdot C_6H_3 \cdot CH : CH \cdot COOH.$

нс сон нс сн CH: CH · COOH

Vorkommen: In Cicuta virosa1), im Überwallungsharz der Schwärzföhre und der Lärche2). Bildung: Die Kaffeegerbsäure zerfällt mit heißer Kalilauge in Kaffeesäure und Zucker³). Die Chlorogensäure zerfällt durch Penicillium- und Mucorarten unter Abscheidung von

Darstellung: Man kocht käuflichen Kaffee-Extrakt mit Kalilauge, verdünnt mit Wasser und säuert mit H₂SO₄ an. Die Kaffeesäure wird mit Äther herausgeschüttelt³). Man leitet in die alkoholische Lösung des Harzes der Schwarzföhre Wasserdampf, bis der Alkohol verdampft ist und extrahiert mit Äther²).

Physiologische Eigenschaften: Die Ausscheidung der Homogentisinsäure wird nicht vermehrt 5).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 195°. Gelbe, monokline Prismen und Blättchen. Leicht löslich in Alkohol. Die Lösung färbt FeCl₃ grasgrim, auf Sodazusatz blau und dann rotviolett. Reduziert Silberlösung, aber nicht Fehling. Trockne Destillation liefert Brenzcatechin, Salpetersäure, Oxalsäure, Natriumamalgam, Hydrokaffeesäure. — $\text{Ca} \cdot (\text{C}_9 \text{H}_7 \text{O}_4)_2 + 3 \text{H}_2 \text{O}_2 - \text{Pb} \cdot (\text{C}_9 \text{H}_7 \text{O}_4)_2 + 2 \text{H}_2 \text{O}_2$. Citronengelb, amorph.

Ferulasäure, 3-Methyläthersäure.

Mol.-Gewicht 194,10.

Zusammensetzung: 61,82% C, 5,21% H. 32,97% O.

 $C_{10}H_{10}O_4 = (CH_3O)^3(OH)^4 \cdot C_6H_3 \cdot CH : CH \cdot COOH.$

¹⁾ Hofmann, Berichte d. Deutseh. chem. Gesellschaft 17, 1922 [1884].

²⁾ Bamberger, Monatshefte f. Chemie 12, 444 [1891]; 15, 505 [1894]. — Bamberger n. Landsiedl, Monatshefte f. Chemie 18, 502 [1897].

3) Hlasiwetz, Annalen d. Chemie 142, 221 [1867]. — Kunzu. Krause, Archiv d. Phar-

mazie 231, 613 [1885]; Berichte d. Dentseh. chem. Gesellschaft 30, 1617 [1897].

⁴⁾ Gorter, Archiv d. Pharmazie 247, 184 [1909].

⁵⁾ Neubauer u. Falta, Zeitschr. f. physiol. Chemie 48, 81 [1906].

Vorkommen: In der Asa foetida¹), im Überwallungsharz der Schwarzföhre²), im Umbelliferen-Opoponax und als Ester des Oporesinotannols³).

Bildung: Beim Kochen von Acetylferulasäure mit Kalilauge.

Darstellung: Man fällt die alkoholische Lösung von Asa foetida mit Bleizuckerlösung und zerlegt den Niederschlag durch Erhitzen mit H2SO4.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 168-169°. Löslich in heißem Wasser und Alkohol, wenig löslich in Äther. Die Kalischmelze liefert Essigsäure und Protocatechusäure. Reduziert Fehling beim Kochen, Silberlösung erst nach längerem Kochen. FeCl₅ gibt einen gelbbraunen Niederschlag. Salze⁴). Die Alkalisalze sind gelb.

Acetylferulasäure $C_{12}H_{12}O_5 = (CH_3O)^3(CH_3CO \cdot O) \cdot C_6H_3 \cdot CH : CH \cdot COOH$. Aus Vanillin durch Kochen mit Natriumacetat und Acetanhydrid⁵). Schmelzp. 196—197°. Leicht

löslich in Alkohol und Äther.

Isoferulasäure, Hesperitiusäure, 4-Methyläthersäure.

Mol.-Gewicht 194,10.

Zusammensetzung: 61,82% C, 5,21% H, 32,97% O.

$$C_{10}H_{10}O_4 = (CH_3O)^4(OH)^3 \cdot C_6H_3 \cdot CH : CH \cdot COOH.$$

$$\begin{array}{c} \text{OCH}_3\\ \overset{1}{\text{C}}\\ \text{HC} & \text{COH}\\ \text{HC} & \text{CH}\\ \overset{2}{\text{C}}\\ \text{CH}: \text{CH} \cdot \text{COOH} \end{array}$$

Vorkommen: Im Hesperitin enthalten 6), einem häufig vorkommenden Glykosid, in Rhizoma cimicifuga racemosa?).

Bildung: Beim Erhitzen von Kaffeesänre mit Kalilauge, Jodmethyl und Methylalkohol auf 120°5). Aus Hesperitin beim Kochen mit Kalilauge6).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 228°. Wenig löslich in kaltem Wasser, Benzol, leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Äther. FeCl₃ färbt nicht. Kalischmelze liefert Protocatechusäure; Natriumamalgam, Hydroisoferulasäure. Die Alkalisalze sind farblos. — Ba · (C₁₀H₉O₄)₂, schwer lösliche Würfel.

 $\begin{array}{lll} \textbf{Methylester} & C_{11}H_{12}O_3 = (CH_3O)^4(OH)^3 \cdot C_6H_3 \cdot CH : CH \cdot COOCH_3. & Schmelzp. & 79°. \\ \textbf{3, 4-Dimethyläthersäure} & C_{11}H_{12}O_4 = (CH_3O)_3^{3,4} \cdot C_6H_3 \cdot CH \cdot CH \cdot COOH. & Schmelzp. \\ \end{array}$ 180-181° 5)6).

7) Finnemore, Pharmac. Journ. [4] 29, 145 [1909].

¹⁾ Hlasiwetz u. Barth, Annalen d. Chemie 138, 64 [1866]. — Tschirch n. Polášek, Archiv d. Pharmazie 235, 125 [1897].

2) Bamberger, Monatshefte f. Chemie 12, 452 [1891].

³⁾ Knitl, Archiv d. Pharmazie 237, 258 [1899]. — Tschirch, Die Harze. S. 376.
4) Hlasiwetz u. Barth, Annalen d. Chemie 138, 64 [1866].
5) Tiemann u. Nagai, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 654 [1878].

⁶⁾ Hilger u. Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 1, 034 [1678]. — Perkin, Proc. Chem. Soc. London 198, 185 [1898/99]. — Tauret, Bulletin de la Soc. chim. 49, 20 [1888]. — Tie mann u. Will, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 946 [1881].

Umbelliferon, 8-Oxycumarin.

Mol.-Gewicht 162,06.

Zusammensetzung: $66,64^{\circ}_{0}$ C, $3,74^{\circ}_{.0}$ H, $29,62^{\circ}_{.0}$ O.

$$\begin{array}{c} C_9H_6O_3.\\ \hline CH & O-CO\\ \hline HC & CH & CH \end{array}$$

Anhydrid der 2, 4-Dioxyzimtsäure, Umbellsäure

$$C_9H_8O_4 = (OH)^{2,4} \cdot C_6H_4 \cdot CH : CH \cdot COOH.$$

Vorkommen: Im persischen Umbilliferenharz¹), in der Rinde von Daphne Mezereum²), in der Sumbulwurzel³). In Asa foetida, im Galbanumharz⁴). Im Loretiaharz⁵), im Sagapenharz⁶).

Bildung: Bei der trocknen Destillation von Umbelhferenharzen 7). Beim Erhitzen gleicher Mengen Äpfelsäure und Resorcin mit konz. H₂SO₄ 8). Aus Ferulasäure und Resorcin mit 55 proz. H₂SO₄ im Rohr⁹). Durch Erhitzen der Umbellsäure¹⁰).

Darstellung: Aus dem Galbanumharz¹¹), aus Resorcin¹²).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 223—224°. Nadeln 13)14). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol, wenig in Äther. Löst sich mit blauer Fluorescenz in konz. $\rm H_2SO_4$. Riecht in der Hitze nach Cumarin. Salpetersäure oxydiert zu Oxalsäure. Reduziert heiß Silberlösung, aber nicht Fehling, Natronamalgam liefert Hydroumbellsäure; Kalischmelze β -Resorcylsäure und Resorcin.

Umbelliferon-7-Methyläther.

Mol.-Gewicht 176,08.

Zusammensetzung: 68,15 % C, 4,59 % H, 27,26 % O.

$$C_{10}H_8O_3 = (CH_3O)^7 \cdot C_6H_3 \xrightarrow{O-CO}_{CH:CH}.$$

$$CH_3O \cdot C \xrightarrow{CH} O-CO$$

$$HC \xrightarrow{CH} CH:CH$$

Vorkommen: In den Blättern des Bruchkrautes (Hernaria hirsuta L.) 15).

Darstellung: Umbelliferon wird mit Kalilauge, Jodmethyl und Methylalkohol gekocht ¹⁶).
Schmelzp. 117—118°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.

1) Hirschsohn, Jahresber. d. Chemie 1875, 859.

2) Zwenger u. Sommer, Annalen d. Chemie 115, 15 [1860].

3) Knitl, Archiv d. Pharmazie 237, 270 [1899].

4) Tschirch, Die Harze. S. 347, 366.

5) Thoms, Notizblätter des botan. Gartens zu Berlin II, Nr. 19 [1899].
6) Tschirch u. Hohenadel, Archiv d. Pharmazie 233, 259 [1895].

7) Sommer, Jahresber. d. Chemie 1859, 573.

8) Pechmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 932 [1884].

9) Tschirch u. Polášek, Archiv d. Pharmazie 235, 128 [1897].

10) v. Pechmann u. Graeger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 386 [1901].

11) Hlasiwetz u. Grabowski, Annalen d. Chemie 139, 100 [1866].

12) Bizarri, Gazzetta chimica ital. 15, 33 [1885].

- 13) Tiemann u. Reimer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 994 [1879]. Posen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 2745 [1881].
- ¹⁴) v. Pechmann, Annalen d. Chemic 264, 284 [1891]. Michael, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1794 [1896].

15) Barth u. Herzig, Monatshefte f. Chemic 10, 162 [1889].

16) Tiemann n. Reimer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 996 [1879].

2, 4-Dlmethyläthersäure $C_{11}H_{12}O_4 = (CH_3O)^{2,4} \cdot C_6H_3 \cdot CH : CH \cdot COOH$. α -Säure Schmelzp. 138°1). Aus dem Umbelliferon-7-Methyläther in Kalilaugelösung mit Methylalkohol und Jodmethyl beim Stehenlassen in der Kälte. β-Säure Schmelzp. 184°2). Wie die α-Säure gebildet, im Rohr bei 100°.

Umbelliferon-7-Äthyläther $C_{14}H_{10}O_3=(C_2H_5O)^7\cdot C_6H_3$ O—CO Umbelliferon und Kalilauge, Jodäthyl und Äthylalkohol 3). CH:CH CH: Acetumbelliferon $C_{11}H_8O_4=(CH_3CO\cdot O)^4\cdot C_6H_3$ O—CO CH:CH. Beim Erhitzen von Umbilliferon und Acetylchlorid oder Acetaphyldrid 1). billiferon und Acetylchlorid oder Acetanhydrid 4) Durch trockne Destillation von acetylumbelliferoncarbonsaurem Ag 5). Schmelzp. 140°. Prismen aus Wasser. Erhitzen mit verdünnten Alkalien tritt Spaltung ein. Schwer löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther.

3-Bromumbelliferon-7-methyläther $C_{10}H_7O_3Br = (CHO)_3^7 \cdot C_8H_3$ $CH: CBr^3$ Umbelliferonmethyläther mit Brom in Schwefelkohlenstofflösung. Schmelzp. 154-154,5°5).

Piperinsäure.

Mol.-Gewicht 218,10.

Zusammensetzung: 66,03% C, 4,63% H, 29,34% O.

$$\begin{array}{c} C_{12}H_{10}O_4\,.\\ CO CH_2\\ HCCO\\ HCCH\\ CH\\ CH\\ CH: CH\cdot CH: CH\cdot COOH \end{array}$$

Vorkommen: Im Piperin, gebunden an Piperidin 6).

Bildung: Beim Kochen von Piperonylacrolein $\operatorname{CH}_2 \overset{\bullet}{O} \subset \operatorname{C}_8 \operatorname{H}_3 \cdot \operatorname{CH} : \operatorname{CH} \cdot \operatorname{CHO}$ mit geschmolzenem Natriumacetat?). Durch Kondensation von Piperonylacrolein mit Malonsäure, wobei die sich bildende Piperonylenmalonsäure $\operatorname{CH}_2 \subset O \subset \operatorname{C}_8H_3 \cdot \operatorname{CH} : \operatorname{CH} \cdot \operatorname{CH} : \operatorname{C(COOH)}_2$ über ihren Schmelzpunkt erhitzt 1 Mol. Kohlensäure verliert8).

Darstellung: Piperin wird mit alkoholischer Kalilauge 24 Stunden erhitzt und aus Wasser umkrystallisiert. Aus der heißen Lösung wird mit Salzsäure die Säure ausgefällt⁹).

Physiologische Eigenschaften: Piperinsäure lähmt bei Fröschen das Zentralnervensystem und stellt das Herz in der Diastole still 10).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 216-217°, nach dem Erstarren Schmelzp. 212—213°. Nadeln. Sublimiert. Schwer löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol. Kaliumpermanganat oxydiert in neutraler Lösung bei 4° zu Piperonal, Piperonylsäure, Traubensäure, Oxalsäure und Kohlensäure¹¹). Beim Schmelzen mit Kali entstehen Protocatechusäure, Essigsäure und Oxalsäure 12). Nimmt in ätherischer Lösung 4 Mol. Brom auf. Na \cdot $C_{12}H_9O_4$ schwer löslich in Wasser. Äthylester (Schmelzp. 77—78°).

- 1) Will, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2116 [1883]. Will u. Beck, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 1778 [1886].
 - 2) Tie mann u. Will, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2080 [1885].

3) Will u. Beck, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 1179 [1886].

- 4) Hlasiwetz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 5, 551 [1872].
- 5) v. Pechmann u. Graeger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 383 [1901].
- 6) Rügheimer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 1390 [1882].
- 7) Ladenburg u. Scholtz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 2958 [1894].

8) Scholtz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1187 [1895].

9) Babo u. Keller, Jahresher. d. Chemie 1857, 413; Journ. f. prakt. Chemie 72, 53 [1905]. — Strecker, Annalen d. Chemie 105, 139 [1858]. — Fittig u. Mielck, Annalen d. Chemie 152, 28 [1869].

10) Fränkel, Arzneimittelsynthese. S. 114.

11) Döbner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 2375 [1890].

12) Strecker, Annalen d. Chemie 118, 280 [1861].

Methysticinsäure.

Mol.-Gewicht 260,12.

Zusammensetzung: 64,59% C, 4,66% H, 30,75% O.

$$C_{14}H_{12}O_5 = CH_2 \underset{\bigcirc}{\overset{O}{\circ}} C_6H_3 \cdot C_4H_4 \cdot COCH_2COOH.$$

$$\begin{array}{c} \text{CH} \\ \text{CH}_2 \\ \text{O-C} \\ \text{C-CH}: \text{CH}: \text{CH}: \text{CH}: \text{CH} \cdot \text{COCH}_2 \text{COOH} \\ \text{CH}_2 \\ \text{O-C} \\ \text{CH} \end{array}$$

Bildung: Aus dem Methysticin $C_{14}H_{11}O_5CH_3$ der Kawawurzel durch 24 stündige Einwirkung von alkoholischer Normal-Kalilauge bei gewöhnlicher Temperatur¹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Hellbraunes Pulver vom Schmelzp. 183,5 bis 184,5°. Wird durch Essigsäure aus der Lösung des Kalisalzes gefällt. Schwer löslich. Nicht esterifizierbar durch Alkohol und HCl oder H₂SO₄, noch durch Dimethylsulfat. Geht durch Erhitzen mit 4 Vol. Eisessig auf dem Wasserbade in Methysticol über C₁₃H₁₂O₃ (identisch mit Piperonylenaceton), Blätter aus Alkohol vom Schmelzp. 89,5—90,5°°2).

Plumeriasäure.

Mol.-Gewicht 210,10.

Zusammensetzung: 57,11°, C, 4,81°, H, 38,08% O.

$$C_{10}H_{10}O_5 = C_6H_2(OH)_2(CH_2OH)CH : CHCOOH (?).$$

Vorkommen: Im Milchsafte der Plumeria acutifolia Poir. 3) als Kalksalz.

Darstellung: Der eingetrocknete Milchsaft wird mit Ligroin behandelt und der Rückstand in warmer, verdünnter Essigsäure gelöst. Die aus dem eingedampften Filtrat gewonnenen Krystalle werden mit Pottasche behandelt und die darauf mit $\rm H_2SO_4$ angesäuerte Lösung mit Äther ausgeschüttelt.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Kleine Krystalle (aus $\rm H_2O$) vom Schmelzpunkt 139° unter Zersetzung. Löslich, außer in heißem $\rm H_2O$ in Alkohol oder Äther, schwer in Chloroform. Oxydation mittels Chromsäure führt zu Ameisensäure und einer zweibasischen Säure, die schwer in $\rm H_2O$ löslich, in feinen Nadeln sublimiert und oberhalb 240° schmilzt; Reduktion mittels Natriumamalgam bei 100° ergibt Hydroplumeriasäure $\rm C_{10}H_{12}O_5$ 4). Bei der trocknen Destillation entstehen Essigsäure und Zimtaldehyd (?), durch die Kalischmelze Salicylsäure.

Salze: $C_{10}H_6K_4O_5 + 3 H_2O$, zerfließliche Krystalle. — $(C_{10}H_9O_5)_2Ca + 4 H_2O$, wenig löslich in H_2O (1: 200 bei 20°), aus dem sekundären Salz durch Säurezusatz. — $C_{10}H_8CaO_5 + 5 H_2O$, findet sich im Milchsafte der Plumeria; wenig löslich in H_2O (1:400 bei 20°). — $(C_{10}H_7O_5)_2Ca_3 + 8 H_2O(+10 H_2O)$, Prismen aus dem sekundären Salz durch Kalkwasserzusatz. — $C_{10}H_8Ag_2O_5 + H_2O$, in H_2O fast unlösliches, krystallinisches Pulver. — $C_8H_7Ag_3O_5 + H_2O$, Nadeln.

Daphnetin, 3, 4-Dioxycumarin, Auhydrid der Daphnetinsäure oder 2, 3, 4-Trioxyzimtsäure.

Mol.-Gewicht 178,06.

Zusammensetzung: $60,660'_{0}$ C, $3,400'_{0}$ H, $35,94''_{0}$ O.

$$C_9H_6O_4 = (OH)_2C_6H_2 \setminus O \cdot CO$$

Winzheimer, Archiv d. Pharmazie 246, 338 [1908]. — Pommeranz, Monatshefte f. Chemie 9, 863 [1888]; 10, 783 [1889].

²⁾ Winzheimer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 2377 [1908].

³⁾ Oudemans, Annalen d. Chemie 181, 154 [1876].

⁴⁾ Oudemans, Annalen d. Chemie 181, 171 [1876].

HC
$$_{5}^{6}$$
 $_{3}^{2}$ C · OH
HC $_{6}^{6}$ $_{2}^{2}$ C · O · CO
C · CH : CH

Vorkommen: Im Glucosid Daphnin C₁₅H₁₆O₉ + 2 H₂O.

Bildung: Aus Daphnin neben Glucose¹) durch Kochen mit verdünnten Mineralsäuren oder durch Behandeln mit Emulsin; aus Pyrogallol, Äpfelsäure und Schwefelsäure durch Erhitzen²); aus Pyrogallolaldehyd (OH)₃C₆H₂CHO. Durch Essigsäureanhydrid und Natriumacetat durch fünfstündiges Erhitzen auf 170—180°³).

Darstellung: Man erhitzt ein äquivalentes Gemisch von Pyrogallol und Äpfelsäure mit der doppelten Gewichtsmenge Schwefelsäure, trägt das resultierende Produkt in Eiswasser ein und krystallisiert aus Alkohol um.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Nadeln oder Prismen vom Schmelzp. 253° bis 256° unter Zersetzung. Löslich in heißem Alkohol und H₂O, wenig in Äther. Die Lösungen fluorescieren. Sublimiert unter teilweiser Zersetzung und Verbreitung eines cumarinartigen Geruches. Die Alkalilösung zersetzt sich in der Siedehitze. Die wässerige Lösung gibt mit FeCl₃ eine grüne, durch Sodazusatz rot werdende Färbung; sie reduziert Silberlösung und Fehlingsche Lösung. Mit Ca-, Ba-, Pb-Salzen gelbe Niederschläge. Reaktionen⁴).

Salze: $C_9H_5KO_4$, rote Nadeln. — $C_{18}H_{11}KO_8$, gelbe, dnrch heißes H_2O zersetzliche Nadeln. — $C_9H_4PbO_4$.

Äthyläther $\mathrm{HO}(\mathrm{OC_2H_5})\mathrm{C_6H_2}$ $\begin{array}{c} \mathrm{CH:CH} \\ \mathrm{O\cdot CO} \end{array}$. Aus Daphnetin durch Kochen mit KOH und Jodäthyl in abs. Alkohol neben dem Diäthyläther 5). Trennung der beiden Äther durch kalihaltiges Wasser und Ausschütteln mit Äther. Blättehen aus Alkohol vom Schmelzp. 155°. Löslich in Alkohol oder Äther. Diäthyläther, Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 72°.

Dibenzoyldaphnetin ($C_6H_5CO \cdot O$) $\cdot C_6H_2$ $\stackrel{\text{CH}}{\circ} \cdot CO$. Aus Daphnetin und Benzoylchlorid⁶). Warzen vom Schmelzp. 152°. Löslich in Benzol und Chloroform, unlöslich in Äther.

Bromdaphnetindiäthyläther $(C_2H_5O)_2C_6H_2$ CH: CBr O: CO CO (?). Aus Daphnetindiäthyläther und Brom in CS_2 (Will und Jung). Krystalle aus Alkohol vom Schmelzp. 115°. Löslich in Äther und Benzol.

Aeetyltetrabromdaphnetin $C_9HBr_4(CH_3CO)O_4$. Aus Acetyldaphnetin und Brom bei 100°. Schmelzp. 290° unter Zersetzung. Unlöslich in Äther und Chloroform, wenig löslich in heißem Alkohol.

Triäthylätherdaphnetinsäure $(C_2H_5O)_3C_6H_2$ CHCHCOOH. Aus Daphnetindiäthyläther 7). Schmelzp. 193°. Löslich in Äther und heißem Alkohol, unlöslich in H_2O .

1) Zwenger, Annalen d. Chemic 115, 8 [1860].

2) Pechmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 934 [1884].

³⁾ Gattermann u. Köbner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 287 [1899].
4) Pechmann u. Cohen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2188 [1884].

Will u. Jung, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 1083 [1884].
 Stünkel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 113 [1879]. — Pechmann, Be-

richte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 935 [1884].

7) Tie mann u. Will, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2082 [1882].

Äsculetin, 4,5-Dioxycumarin, Anhydrid der Äsculetinsäure oder 2,4,5-Trioxyzimtsäure.

Mol.-Gewicht 178,06.

Zusammensetzung: 60,66% C, 3,40% H, 35,94% O.

$$\begin{aligned} \mathrm{C_9H_6O_4} + \mathrm{H_2O} &= (\mathrm{OH})_2\mathrm{C_6H_2} \\ &\overset{\mathrm{CH}:\mathrm{CH}}{\circ} \\ &\overset{\mathrm{C}}{\circ} \cdot \overset{\mathrm{CH}}{\circ} \\ &\overset{\mathrm{C}}{\circ} \cdot \overset{\mathrm{C}}{\circ} \\ &\overset{\mathrm{C}}{\circ} &\overset{\mathrm{C}}{\circ} &\overset{\mathrm{C}}{\circ} &\overset{\mathrm{C}}{\circ} \\ &$$

Vorkommen: Im Glucosid Äsculin¹), dem Schillerstoff der Roßkastanienrinde und Gelsemiumrinde; in den Samen von Euphorbia Lathyris²).

Bildung: Aus Äsculin durch Hydrolyse mit H_2O^3) oder Barytwasser⁴) oder mit verdünnten Mineralsäuren oder Emulsin bei 26—30°:

$$\begin{array}{ccc} {\rm C_{15}H_{16}O_9 + \, H_2O = \, C_6H_{12}O_6 + \, C_9H_6O_4;} \\ {\rm \ddot{a}sculin} & {\rm Glucose} & {\rm \ddot{a}sculetin} \end{array}$$

aus Oxyhydrochinonaldehyd C₆H₃(OH)₂CHO durch Essigsäureanhydrid und Natriumacetat bei 170—180°5); durch trockne Destillation der Äsculetin- α -carhonsäure 6).

Darstellung: Äsculin wird mit konz. HCl einige Zeit gekocht, der mit H₂O gefällte Niederschlag in warmem Alkohol gelöst und mit Bleiacetat gefällt. Nach Auswaschen mit Alkohol und heißem H₂O wird das Bleisalz in wässeriger Suspenison durch H₂S zerlegt?).

Physiologische Eigenschaften: Äsculetin entsteht im Organismus aus Äsculin neben Glucose; es ist wirkungslos und wird teils als freie Äsculetinsäure, teils au Basen gebunden im Harn ausgeschieden⁸).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Über die Konstitution 5). — Nadeln vom Schmelzp. über 270° unter Zersetzung. Löslich in Alkohol, heißem $\rm H_2O$, in verdünntem Alkali mit gelber Farbe, fast unlöslich in Äther. Die heiß gesättigte, wässerige Lösung fluoresciert bläulich; Eisenchlorid färbt sie grün; Fehling sche und Silberlösung werden in der Wärme reduziert. Salpetersäure oxydiert zu Oxalsäure; Kochen mit Barytwasser führt in Äsculetinsäure über 4); durch konz. Kalilauge entsteht neben Ameiscnsäure Oxalsäure und Äscioxalsäure, durch Natriumamalgam Äsculetinbihydrür 9)

$$\begin{array}{c} \text{CH O} \\ \text{HOC} \nearrow \text{C} \nearrow \text{CO} \\ \text{HOC} \nearrow \text{C} \nearrow \text{CH}_2 \\ \text{CH CH}_2 \end{array}$$

Mit Natriumbisulfit entstehen Sulfonsäuren 10).

1) Rochleder, Jahresber. d. Chemie 1863, 589.

²⁾ Tahara, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 3347 [1890].

³⁾ Ter Meulen, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 24, 444 [1905].

⁴⁾ Rochleder, Jahresber. d. Chemie 1856, 678.

⁵⁾ Gattermann u. Köbner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 287 [1899]. — Tiemann u. Will, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2072 [1882]; 16, 2106 [1883]. — Will u. Albrecht, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2098 [1884].

⁶⁾ v. Pechmann u. v. Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 426 [1901].

⁷⁾ Zwenger, Annalen d. Chemie 90, 68 [1854].

⁸⁾ Modica, Annali di Chim. e di Farm. 18, 12 [1893].

Liebermann u. Lindenhaum, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 2919 [1902].
 Liebermann u. Wiedermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 2609 [1901].

⁻ Knietsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 1595 [1880].

Asculetinhydrat $C_9H_5O_4 + \frac{1}{4}H_2O$. Kommt in der Roßkastanienrinde vor¹). Schmelzp. über 250° (aus H₂O). Sublimiert bei 203°. Geht durch Erhitzen im CO₂-Strom auf 200° oder durch heiße HCl in Äsculetin über.

Dianiläsculetin C₉H₆O₂(NC₆H₅)₂. Aus Äsculetin und Anilin bei 200° ²). Amorphes,

braunes Pulver. In Alkohol mit roter Farbe löslich.

4-Methyläther (OH) \cdot (OCH₃)C₆H₂ $\stackrel{|}{\downarrow}$ Aus Äsculetin, Jodmethyl und Kali-

hydrat in Methylalkohol³). Nadeln vom Schmelzp. 184°. Unlöslich in H₂O oder Ligroin, löslich in Alkohol, Äther oder Alkalien, aus diesen durch Säuren fällbar.

3-Methyläther. Chrysatropasäure, Scopoletin 4) (aus dem Glykosid Scopolin), Gelseminsäure (aus Gelsemium sempervirens) (OCH₃) · (OH) · C₆H₂ $\leftarrow CH \cdot CH$ $\rightarrow CO$. Mol.-Gewicht C₁₀H₈O₄

192,08. Zusammensetzung: 62,47% C, 4,21% H, 33,32% O.

Vorkommen: In der Wurzel von Scopolia japonica 5); in Atropa Belladonna 6); in der Wurzel von Gelsemium sempervirens?); in den Blättern und im Holz der Fabiana imbricata 8).

Bildung: Aus der glykolytischen Gerbsäure Fabianaglykotannoids); beim Kochen von Scopolin mit verdünnter H₂SO₄ ⁵).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Nadeln vom Schmelzp. 202° bis 203° (unkorr.), 206° (korr.). Sublimierbar. Löslich in Eisessig, heißem Alkohol, wenig in H₂O oder Äther, unlöslich in Benzol. Die alkoholische Lösung fluoresciert blau. Löslich in Alkalien. HJ zerlegt in Äsculetin und CH₃J. Reduziert in der Wärme ammoniakalische Silberlösung und Fehlingsche Lösung. Eisenchlorid färbt die wässerige Lösung grün, auf Zusatz von wenig verdünnter H₂SO₄ indigoblau. Konz. HNO₃ löst gelbrot, auf Zusatz von Ammoniak blutrot.

C(CH₃)·CH
O
CO
Aus Oxyhydrochintriacetat und β - Methyläsculetin $(\mathrm{HO})_2 \cdot \mathrm{C_6H_2}$ O

Acetessigester durch konz. H₂SO₄ oder ZnCl₂⁹). Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 269° bis 270° (beginnen bei 250° bereits zu sintern). Löslich in Eisessig, Alkohol, heißem H₂O, in verdünntem Alkali mit blauer Fluorescenz. FeCl3 färbt grün, bei Gegenwart von Bisulfitlösung in der Hitze blau.

Dimethyläther $C_9H_4O_2(OCH_3)_2$. Durch Destillation von dimethyläsculetin- β -carbonsaurem Silber im Wasserstoffstrom⁹); analog dem Monoäther³). Nadeln aus H₂O vom Schmelzpunkt 144°; 141—142°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol, unlöslich in verdünntem Alkali.

4-Äthyläther $(OH)(OC_2H_5)C_6H_2$ CH · CH · CH · Aus Äsculetin, Jodäthyl und Kalihydrat in Äthylalkohol 10). Schmelzp. 143° (aus verdünntem Alkohol). Löslich in Alkohol, Äther, wenig in heißem H₂O.

Diäthyläther $(OC_2H_5)_2C_6H_2$ $\begin{array}{c} CH\cdot CH^{-3}) \\ O\cdot CO \end{array}$. Blättchen aus verdünntem Alkohol vom Schmelzp. 109°. Löslich in Alkohol oder Äther.

Diacetyläsculetin $(CH_3CO \cdot O)_2C_6H_2$. Aus Äsculetin durch Essigsäureauhydrid und Natriumacctat¹¹); aus Oxyhydrochinonaldehyd¹²); aus der Bisulfitverbindung $\mathrm{C_9H_6O_4\cdot NaHSO_3}$ durch Acetylierung 13). Prismen aus Alkohol vom Schmelzp. 133—134°.

1) Rochleder, Jahresber. d. Chemie 1863, 588.

2) Schiff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 4, 473 [1871]; 13, 1953 [1880]. 3) Tiemann u. Will, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2075 [1882].

4) Schmidt, Archiv d. Pharmazie 228, 435 [1890].

5) Eykman, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 3, 171 [1884].

6) Kunz, Jahresber. d. Chemie 1885, 1810.

7) Schmidt, Archiv d. Pharmazie 236, 324 [1898].

8) Kunz u. Krause, Archiv d. Pharmazie 237, 13 [1899].

9) v. Pechmann u. v. Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 423 [1901]. 10) Will, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2107 [1883].

11) Liebermann u. Knietsch. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 1591 [1880]. 12) Gattermann u. Köbner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 288 [1899].

13) Liebermann u. Wiedermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 2609 [1901].

Dibromäsculetin $C_9H_4Br_2O_4$. Beim Behandeln von Dibromäsculin $C_{15}H_4Br_2O_9$ mit konz. H_2SO_4 ⁴). Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 233°.

 $Tribroum \ddot{a} sculet in \, C_9 H_3 Br_3 O_4 \, ^1). \,\, Nadeln \, aus \,\, Alkohol \, vom \,\, Schmelzp. \, 240 \, ^\circ \, unter \, Zersetzung.$

Hydroäseuletin (Äscorcin)

$$\begin{bmatrix} \mathrm{CH} & \mathrm{CH} - \\ \mathrm{HO} \cdot \mathrm{C} & \mathrm{C} & \mathrm{CH}_2 \\ \mathrm{HO} \cdot \mathrm{C} & \mathrm{C} & \mathrm{CO} \\ \mathrm{CH} & \mathrm{O} \end{bmatrix}_2$$

Aus Hydroäseulin durch Erwärmen mit HCl ²). Farblose Krystalle vom Zersetzungsp. ca. 300°. Wenig löslich, in warmen Alkalien mit grüner Farbe. Verbindet sich mit Natriumbisulfit. $\text{CH}: \text{C}\cdot \text{COOH}$

Äsculetin- λ -carbonsäure (HO) $_2$ C $_6$ H $_2$. Der Äthylester entsteht aus

Oxyhydrochinonald
chyd und Malonester bei Pyridingegenwart³). Nadeln aus Alkohol vom Schmel
zp. 270° unter $\rm CO_2\text{-}Entwicklung$ und Bildung von Äsculetin.

Äseuletin- β -carbonsäure $(OH)_2 \cdot C_6H_2$ O O Der Äthylester entsteht aus

Oxyhydrochinon und Oxalessigester durch Kochen mit 50 proz. alkoholischer Chlorzinklösung 8). Nadeln aus $\rm H_2O$ vom Schmelzp. $295\,^\circ$ unter Bräunung. Löslich in Alkohol oder heißem $\rm H_2O$, unlöslich in Äther.

Limettin, Citrapten, 4,6-Dimethoxycumarin (Citronenöleampher).

Mol.-Gewicht 206,1.

Zusammensetzung: 64,05° C, 4,90% H, 31,05% O.

$$C_{11}H_{10}O_4 = (CH_3O)_2 \cdot C_6H_2$$
 $O - CO$
 $CH_1 \cdot CH_2$

Vorkommen: Im ätherischen Öl der Citrusarten 4), im Citronenöl, im Citrus Limetta 5). Im italienischen Limettöl und im Cedroöl 6).

Darstellung: Aus Phloroglucinaldehyd wird Dioxycumarin dargestellt und letzteres in methylalkoholischer Lösung mit 2 Mol. Kalihydrat und 2 Mol. Jodmethyl bis zur neutralen Reaktion erhitzt⁷).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 146—147°. Löslich in Alkohol mit blauer Fluorescenz, schwer löslich in Wasser. Sublimiert. Löst sich in heißer Kalilauge, beim Ansäuern geht die ausgeschiedene Säure wieder in das Anhydrid über. Durch Kalischmelze entstehen Essigsäure und Phloroglucin. Wird nicht angegriffen durch Acetylchlorid, Phenylhydrazin, Natriumamalgam.

Derivate: 4, 6-Dimethoxyeumarsäure $(CH_3O)_2 \cdot C_6H_2 / CH : CH \cdot COOH$. Aus Limettin durch Erhitzen in alkalischer Lösung 8).

Monochlorlimettin $(CH_3O)_2 \cdot C_6HCl$ CH:CH. Aus Limettin und Chlor. Wird von Kalilauge nicht angegriffen §). Schmelzp. 242 °.

¹⁾ Liebermann u. Mastbaum, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 475 [1881].

 ²⁾ Liebermann u. Wiedermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 2609 [1901].
 3) v. Peehmann u. v. Krafft, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 426 [1901].

⁴⁾ Boissenot, Journ. d. Pharmazie 1829, 324. — Blanchet u. Sell, Annalen d. Chemie 6, 281 [1833]. — Mulder, Annalen d. Chemie 31, 69 [1839]. — Berthelot, Annalen d. Chemie 88, 346 [1853]. — Crismer, Bulletin de la Soc. chim. [3] 6, 30 [1891]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, Ref. 661 [1891].

⁵⁾ Tilden u. Beck, Journ. Chem. Soc. London 1890, I, 323; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, Ref. 500 [1890]. — Tilden, Journ. Chem. Soc. London 1892, 1, 344; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, Ref. 585 [1892].

⁶⁾ The Analyst 26, 260 [1901].

⁷⁾ Schmidt u. Flächer, Apoth.-Ztg. 16, 619 [1901]; Archiv d. Pharmazic 342, 288 [1904].

⁸⁾ Tilden-Burrows, Journ. Chem. Soc. 61, 344 [1892]; Proc. Chem. Soc. 17, 216 [1902]; Journ. Chem. Soc. 81, 508 [1902].

des Limettin und Jodmethyl; löslich in Alkalien, durch Säuren wieder fällbar1).

Bergapten.

Mol.-Gewicht 216,08.

Zusammensetzung: 66,64% C, 3,74% H, 29,62% O.

ensetzung:
$$66,64\%$$
 C, $3,74\%$ H, $29,62\%$ O.
$$\begin{array}{c} C_{12}H_8O_4. \\ C \cdot CH : CH \\ HC \cdot C \cdot CH : CH \\ CO \end{array} \begin{array}{c} C \cdot CH : CH \cdot CO \\ CO \end{array} \begin{array}{c} C \cdot CH : CH \cdot CO \\ CO \end{array}$$

Vorkommen: Im rohen Bergamottöl, aus welchem es sieh beim Stehen abscheidet²). Physikalische und chemische Eigenschaften: Seidenglänzende Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 188°. Geruchlos; sublimierbar. Durch die Kalischmelze entsteht Phlorogluein C₆H₃(OH)₃. Durch Einwirkung von Brom entsteht bei Gegenwart von Chloroform C₁₂H₇Br₃O₄. Substitutionsprodukte: Nitrobergapton CH: CHOC6NO6(OCH3)CHCHCOO. Entsteht

durch Nitrierung von Bergapten in Eisessiglösung durch Salpetersäure (spez. Gew. 1,41)3). Gelbe, glänzende Nadeln aus Eisessig. Sehmelzp. 246° unter Zersetzung (bräunt sich bei 230° bereits). Durch weitere Einwirkung von $\mathrm{HNO_3}$ entstehen die Säure $\mathrm{C_{10}H_7NO_2O_5}$ vom Schmelzp. 200° und ein Aldehyd C₁₀H₂NO₂O₄.

Methylbergaptensäure CH: CH · OC₆H(OCH₃)₂CH : CHCOOH. Der Methylester ent-

steht aus Bergapten, Jodmethyl und Alkali⁴). Tafeln aus Alkohol vom Schmelzp. 138°. Der Methylester bildet Prismen vom Schmelzp. 52°.

Äthylbergaptensäure CH: CHOC₆H(OCH₃OC₂H₅)CH: CHCOOH. Entsteht analog der Methylbergaptensäure⁴). Prismen oder Nadeln vom Schmelzp. 142°.

Sinapinsäure, 3, 5-Dimethoxy-4-Oxyzimtsäure.

Mol.-Gewieht 224,12.

Zusammensetzung: 58,90% C, 5,41% H, 35,69% O.

$$C_{11}H_{12}O_{\delta} = HO(CH_3O)_2C_6H_2CH : CHCOOH.6$$

$$O_{5} = HO(CH_{3}O)_{2}C_{6}H_{2}CH : CHCOC$$

$$C \cdot OH$$

$$H_{3}CO \cdot C \int_{5}^{4} {}_{3}C \cdot OCH_{2}$$

$$HC \int_{1}^{6} {}_{2}^{2}CH$$

$$C \cdot CH : CHCOOH$$

1) Tilden-Burrows, Journ. Chem. Soc. 61, 344 [1892]; Proc. Chem. Soc. 17, 216 [1902]; Journ. Chem. Soc. 81, 508 [1902],

 Mulder, Annalen d. Chemie 31, 70 [1839]. — Ohme, Annalen d. Chemie 31, 320 [1839]. 37, 197 [1841]. — Pommeranz, Monatshefte f. Chemie 12, 380 [1891].

3) Pommeranz, Monatshefte f. Chemie 14, 28 [1893]. 4) Pommeranz, Monatshefte f. Chemie 12, 384 [1891].

5) Gadamer, Archiv d. Pharmazie 235, 571-577 [1897]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 2330 [1897].

Bildung: Aus der im weißen Seufsamen vorkommenden, alkaloidartigen Verbindung Sinapin durch Kochen mit Alkalien entsteht Sinapinsäure und Cholin¹):

$$N = (C_2H_4OC_{11}H_{11}O_4 \\ + H_2O = N = (CH_3)_3 \\ + HO(CH_3O)_2C_6H_2CH: CHCOOH.$$

Darstellung: Man kocht Rhodansinapin mit überschüssigem Barytwasser fünf Minuten, zerlegt den Niederschlag durch verdünnte HCl, löst die Säure in heißem Alkohol und fällt mit H₂O oder krystallisiert aus Alkohol um²). — Sinapinsäure wird ferner synthetisch dargestellt aus Pyrogalloldimethyläther HO(CH₃O)₂C₆H₃ über Syringaaldehyd HO(CH₃O)₂ C₆H₂CHO ³).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Gelbliche Prismen oder Nadeln vom Schmelzp. 186—192°. In heißem Alkohol leicht löslich, schwer in H₂O und Äther. K₂Cr₂O₇ oxydiert zu Dioxychinondimethyläther $C_6H_2(O_2)(OCH_3)_2$. Addiert Brom. Durch die Kalischmelze entsteht Pyrogallol (?). — Die Salze sind unbeständig und meist schwer löslich. Das K-Salz zersetzt sich an der Luft sofort, es gibt mit FeCl₃ einen roten Niederschlag. C₁₁H₁₀O₅Ba (bei 110°) ist ziemlich beständig.

Acetylsinapinsäure $CH_3CO \cdot O(CH_3O)_2C_6H_2CH : CHCOOH$. Aus Sinapinsäure und Essigsäureanhydrid³). Nadeln aus H_2O vom Schmelzp. 181—187°. Löslich in heißem H_2O und Essigäther. Durch Oxydation entsteht Acetylsyringasäure. FeCl₃ färbt nicht⁵).

Äthylester HO(CH₃O)₂C₆H₂CH: CHCO₂C₂H₅ + H₂O. Aus der Säure in alkoholischer Lösung durch HCl-Gas⁶). Schuppen aus verdünntem Alkohol vom Schmelzp. 80-81°. Wenig in H₂O löslich.

Methylsinapinsäure (CH₃O)₃C₆H₂CH: CHCOOH. Aus ihrem Methylester durch alkoholische KOH 6). Nadeln aus H2O. Schunelzp. 123-124°. In H2O wenig, in andern Lösungsmitteln leicht löslich?). Kaliumpermanganatlösung oxydiert zu Trimethyläthergallussäure.

Methylsinapinsäuremethylester (CH₃O)₃C₆H₂CH: CHCO₂CH₃. Aus Sinapinsäure und Jodmethyl durch Erhitzen im Rohr auf 100° bei CH₃ONa-Gegenwart⁶). Blättchen aus verdünntem Alkohol vom Schmelzp. 91—91,5°. Destilliert unzersetzt.

¹⁾ Babo u. Hirschbrunn, Annalen d. Chemie 84, 19, 107 [1852].

Remsen u. Coale, Amer. Chem. Journ. 6, 53 [1884/85].
 Graebe u. Martz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 103 [1903].

⁴⁾ Gadamer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 2330 [1897].

⁵⁾ Gadamer, Archiv d. Pharmazie 235, 102 [1897]. 6) Gadamer, Archiv d. Pharmazie 235, 103 [1897].

⁷⁾ Mauthner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 2530 [1908].

H. Einbasische Aldehydocarbonsäuren.

Von

Max Dohrn und Albrecht Thiele-Berlin.

Opiansäure, 5, 6-Dimethoxy-2-aldehydobenzoesäure.

Mol.-Gewicht 210,10.

Zusammensetzung: 57,11% C, 4,81% H, 38,08% O.

 $C_{10}H_{10}O_5 = (CH_3O)_2C_6H_2(CHO)COOH.$

Bildung: Aus Narkotin $C_{22}H_{23}NO_7$ durch Oxydation mit Braunstein und verdünnter H_2SO_4 1) oder mit HNO_3 2) oder mit Platinchlorid 3); aus Hydrastin $C_{21}H_{21}NO_6$ durch Oxydation mit HNO_3 oder $KMnO_4$ 4).

Darstellung: In eine kochende Lösung von Narkotin in überschüssiger verdünnter $\rm H_2SO_4$ wird in kleinen Mengen schnell hintereinander Braunstein eingetragen, die heiße Lösung filtriert und die Säure aus $\rm H_2O$ umkrystallisiert 5). Oder man leitet in die kochende, wässerige Lösung von Rohopiansäure einige Stunden salpetrige Säure und oxydiert die nach dem Erkalten auskrystallisierte Säure in heißer, verdünnter $\rm H_2SO_4$ -Lösung mittels $\rm KMnO_4$ 6).

Physiologische Eigenschaften: Opiansäure wirkt bei Kaltblütern durch zentrale Lähmung narkotisch?).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Über die Konstitution 8). — Dünne, feine Prismen vom Schmelzp. 145°; 150°. Molekulare Verbrennungswärme 1090,4 Cal. Elektrisches Leitungsvermögen 9). Löslich in kaltem $\rm H_2O$ (1:400), in heißem (1:60) 10); löslich in Alkohol oder Äther. Geht beim Erhitzen auf 160° oder durch $\rm PCl_5$ in das Anhydrid $\rm C_{20}H_{18}O_9$ über; beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat entsteht das indifferente Acetylderivat $\rm CH_3CO \cdot C_{10}H_9O_5$. Oxydation der Opiansäure liefert Hemipinsäure ($\rm CH_3O)_2C_6H_2(\rm COOH)_2$,

Reduktion mit Natriumamalgam oder Zink und H₂SO₄ liefert Mekonin (CH₃O)₂C₆H₂CO O; Erwärmen mit konz. KOH liefert Hemipinsäure und Mekonin¹¹). Durch konz. HNO₃ entstehen Nitroprodukte, durch PCl₅ ein Chlorid, welches durch Reduktion in Mekonin übergeht. Durch Einwirkung von HCl oder HJ wird bei 100° Noropiansäure (HO)₂C₆H₂(CHO)COOH ¹²) ge-

- 1) Wöhler, Annalen d. Chemie 50, 1 [1844].
- Anderson, Annalen d. Chemie 86, 193 [1853].
 Blyth, Annalen d. Chemie 50, 37 [1844].

4) Freund u. Will, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 2799 [1886].

- 5) Wegscheider, Monatshefte f. Chemie 3, 350 [1882].
 6) Prinz, Journ. f. prakt. Chemie [2] 24, 353 [1881].
- 7) Marfori, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 27, 190 [1890].
- Bruns, Archiv d. Pharmazie 243, 49 [1904].
 Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 268 [1889].
- 10) Wegscheider, Monatshefte f. Chemie 13, 703 [1892].
 11) Matthiessen u. Foster, Annalen d. Chemie, Suppl. 1, 332 [1861].
- 12) Matthiessen u. Foster, Jahresber. d. Chemie 1867, 519. Wright, Jahresber. d. Chemie 1877, 770.

bildet, bei 170° Isovanillin CH₃OC₆H₃OHCHO und dann Protocatechualdehyd (OH)₂C₆H₃CHO. Salzsaures Hydroxylamin bildet in der Kälte Opianoximsäureanhydrid, in der Hitze das isomere Hemipinimid. Mit Phenolen in schwefelsaurer Lösung gibt die Opiansäure Färbungen. Mit Alkoholen verbindet sie sich schon beim Kochen zu Estern¹); charakteristische Färbungen der normalen Ester mit m-Phenylendiaminchlorhydrat²). Durch Destillation über Natronkalk wird Methylvanillin (CH₃O)₂C₆H₃CHO erhalten; kondensiert sich mit Ketonen³), mit Aceton oder Acetophenon entstehen Mekoninketone; verbindet sich mit Basen und nach Art der Aldehyde mit Ammoniak und schwefliger Säure. Beim Erwärmen mit H₂SO₄ entsteht Rufiogin; mit Phenol und H₂SO₄ entsteht das Anhydrid einer Säure (CH₃O)₂C₆H₂(COOH)CHOHC₆H₄OH. Nachweis des Hydrastins und Narkotins durch Opiansäure⁴). Anilide der Opiansäure⁵).

Salze bund Derivate: $(CH_3O)_2C_6H_2(CHO)COONa+3H_2O.-(CH_3O)_2C_6H_2(CHO)COOKa+3\frac{1}{2}H_2O$; aus Alkohol + $H_2O.-[(CH_3O)_2C_6H_2(CHO)CO_2]_2Ba+2H_2O$; Prismen, löslich in $H_2O.-[(CH_3O)_2C_6H_2(CHO)CO_2]_2Pb+2H_2O$ oder $3H_2O.-(CH_3O)_2C_6H_2(CHO)CO_2Ag+\frac{1}{2}H_2O$, Prismen vom Zersetzungsp. $200^\circ.-$ Verbindung mit ω -Aminoäthylpiperonylcarbonsäureanhydrid $C_{10}H_{10}O_5\cdot C_{10}H_9NO_3$?). Nadeln aus H_2O vom Zersetzungsp. $130-132^\circ.$

Löslich in Alkohol, wenig in H₂O.

Methylester. 1. α -Ester (normaler): $(CH_3O)_2C_6H_2(CHO)CO_2CH_3$. Aus opiansaurem Ag und Jodmethyl⁸) oder aus dem Chlorid und Methylalkohol⁹). Nadeln oder Tafeln aus Äther vom Schmelzp. 82—84°; Siedep. 232—234° bei 52 mm. Löslich in Alkohol, Benzol, Äther, schwer in Ligroin.

c, schwer in Ligroin. CH · OCH $_3$ 2. ψ -Ester (CH $_3$ O) $_2$ C $_8$ H $_2$ O . Aus Opiansäure und Methylalkohol $_1$ 0). Nadeln

oder Tafeln. Schmelzp. 103—104°. Siedep. 238—239° bei 52 mm. Löslich in Äther, unlöslich in Ligroin. Wird durch Kochen verseift im Gegensatz zum α -Ester.

Äthylester. 1. \land -Ester (CH₃O)₂C₆H₂(CHO)CO₂C₂H₅. Aus opiansaurem Ag und Jodäthyl oder aus dem Chlorid und Alkohol¹¹). Nadeln aus H₂O vom Schmelzp. 63,5—64,5°. CHOC₂H₅

2. ψ -Ester $(CH_3O)_2C_6H_2$ O . Durch Sättigen einer alkoholischen Säurelösung mit SO_2 . Prismen vom Schmelzp. $92,2^{\circ}1^2$). Löslich in Alkohol oder Äther. Aufkochen mit H_2O verseift.

Propylester $C_{10}H_9O_4OC_3H_7$. Schmelzp. $103^{\circ}1^{\circ}$).

Nadeln aus H₂O vom Schmelzp. 120—121°. Unlöslich in kaltem Alkali.

Opiansäureauhydrid $C_{20}\dot{H}_{18}O_3$. Aus der Säure durch längeres Erhitzen auf 180 bis $190\,^{\circ}\,^{13})^{14}$). Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 234°. Löslich in Chloroform und Benzol, wenig in Äther, unlöslich in Alkali. Kochen mit KOH ergibt die Säure zurück, die Kalischmelze Mekonin und Hemipinsäure.

Opianharustoff $C_{11}H_{12}O_5N_2$. Aus Harnstoff und Opiansäure 15). Nadeln, Schmelzp. 259° unter Zersetzung.

1) Liebermann u. Kleemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 881 [1887].

2) Wegscheider, Monatshefte f. Chemie 23, 372 [1902].

3) Luksch, Monatshefte f. Chemie 25, 1051 [1904]. — Morgenstern, Monatshefte f. Chemie 30, 681 [1909].

4) Labat, Bulletin de la Soc. chim. [4] 5, 743 [1909].

5) Meyer u. Turnau, Monatshefte f. Chemie 30, 481 [1909].
6) Wegscheider, Monatshefte f. Chemie 13, 707 [1892].
7) Perkin, Journ. Chem. Soc. London 52, 1083 [1890].

8) Wegscheider, Monatshefte f. Chemie 3, 357 [1882]; 13, 254 [1892].

- Bruns, Archiv d. Pharmazie 243, 49 [1904]. Wegscheider, Monatshefte f. Chemie 13, 710 [1892].
- ¹⁰) Wegscheider, Monatshefte f. Chemie 13, 257 [1892]. Liebermann u. Kleemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 882 [1887].

Wegscheider, Monatshefte f. Chemie 14, 311 [1893].
 Anderson, Annalen d. Chemie 86, 194 [1853].

- 13) Liebermann u. Kleemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 2287 [1886].
- 14) Matthiessen, Annalen d. Chemie, Suppl. 7, 65 [1870]. Wegscheider, Monatshefte f. Chemie 4, 262 [1883].

¹⁵) Bistrzycki, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 2522 [1888].

Opiansäureoxim $(CH_3O)_2C_6H_2(CH:NOH)COOH$. Aus der Säure und salzsaurem Hydroxylamin durch verdünnte KOH ¹). Nadeln vom Schmelzp. 82—83°. Löslich in Alkohol, Äther, heißem H_2O , unlöslich in Ligroin.

Opiansäuresemicarbazon $(CH_3O)_2C_6H_2(CH:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)COOH$. Aus der Säure und Semicarbazid²). Krystalle aus Eisessig vom Schmelzp. 187°. Äthylester, Nadeln vom Schmelzp. 204°.

Opiansäure-p-phenetidin $(CH_3O)_2C_6H_2(CH:NC_6H_4OC_2H_5)COOH$. Aus der Säure

und p-Phenetidin bei 120°3). Pulver, Schmelzp. 175°.

Opiananthranilsäure $(CH_3O)_2C_6H_2(CH:N\cdot C_6H_4COOH)\cdot COOH$. Aus den Komponenten⁴). Krystalle vom Schmelzp. 231°.

^-Naphthylaminopiansäure, Pseudoform (CH_3O)_2C_6H_2 $\stackrel{CH \cdot NH \cdot C_{10}H_7}{> 0}$. Aus Opian-

säure und α -Naphthylamin¢). Krystalle aus Alkohol vom Schmelzp. 212° unter Zersetzung. β -Naphthylaminderivate. 1. Normale Form: $(CH_3O)_2C_6H_2(CH:N\cdot C_{10}H_7)COOH$. Aus der Pseudoform durch Soda 6). Krystalle vom Zersetzungsp. 195—200°, die leicht übergehen in die

2. Pseudoform (CH₃O)₂C₆H₂ $\stackrel{CH \cdot NHC_{10}H_7}{> 0}$. Schupppen aus Alkohol vom Schmelzp. 213°.

Thioopiansäure (CH $_3$ O) $_2$ C $_6$ H $_2$ (CH : S)COOH. Aus Opiansäure und H $_2$ S 6). Prismen aus Alkohol, unlöslich in H $_2$ O.

Chloropiansäure (CH₃O)₂C₆HCl(CHO)COOH. Aus der Säure und Kaliumchlorat in HCl-Lösung⁷). Nadeln aus H₂O vom Schmelzp. 210—211°.

Bromopiansäure (CH₃O)₂C₆HBr(CHO)COOH. Aus Opiansäure durch Behandeln mit Bromwasser 7). Nadeln aus H₂O vom Schmelzp. 204 $^\circ$. Löslich in Alkohol oder Äther.

Nitroopiansäure $(CH_3O)_2C_6HNO_2(CHO)COOH$. In wässeriger Lösung: $(CH_3O)_2C_6HNO_2(CHO)COOH$.

 \cdot C_6HNO_2 $_{\mbox{CO}}$ >O $^{8});$ aus Opiansäure durch konz. HNO_3 $^{7})^{9}).$ Prismen aus H_2O vom

Schmelzp. 168,5—169,5°; 169—170°. Verhalten gegen Aceton 10). Nitroopiansäureester 11). Aminoopiansäure (CH₃O) $_2$ C $_6$ HNH $_2$ (CHO)COOH. Aus der Nitrosäure durch Reduktion 12). Bräunung bei 220°.

Pseudoopiansäure

$$\begin{array}{c} C \cdot OCH_3 \\ H_3COC_{\downarrow 4} & {}^3 \quad {}_2C \cdot CHO \\ HC & {}^5 \quad {}^1C \cdot COOH \end{array}$$

Aus Berberal $C_{20}H_{17}NO_7$ durch verdünnte H_2SO_4 ¹³). Nadeln aus H_2O vom Schmelzp. 121 bis 122°. Löslich in Alkohol oder Benzol.

Isopiansäure (CH₃O)₂C₆H₂(CHO)COOH. Darstellung des Methylesters aus Aldehydovanillinsäure 14). Nadeln aus H₂O. Schmelzp. 210—211°. Löslich in Alkohol und Äther.

1) Perkin, Journ. Chem. Soc. London 57, 1071 [1890].

2) Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 177 [1896].

- Goldschmidt, D. R. P. 92 757. Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 4, 1184.
 Liebermann, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 29, 2035 [1896].
- beiter mann, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 29, 180 [1896].

6) Wöhler, Annalen d. Chemie **50**, 12 [1844].

7) Prinz, Jonra. f. prakt. Chemie [2] 24, 366 [1881]. — Bistrzycki u. Fink, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 936 [1898].

8) Wegscheider, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 36, 1541 [1903].

9) Claus u. Predari, Journ. f. prakt. Chemie [2] 55, 173, Ann. [1897]. — Wegscheider, Monatshefte f. Chemie 29, 713 [1908].

10) Book, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 1498 [1902].

11) Wegscheider, Monatshefte f. Chemie 24, 790 [1903].

12) Kleemann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 876 [1887].

13) Perkin, Journ. Chem. Soc. London 57, 1064 [1890].

14) Tiemann u. Mendelsohn, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 397 [1877].

J. Zwei- und mehrbasische Säuren.

Von

Max Dohrn und Albrecht Thiele-Berlin.

Hemipinsäure, 5, 6-Dimethoxy-1, 2-Benzoldicarbonsäure.

Mol.-Gewicht 226,10.

Zusammensetzung: 53,07% C, 4,47% H, 42,46% O.

 $C_{10}H_{10}O_6 + 2H_2O = (CH_3O)_2C_6H_2(COOH)_2 + 2H_2O.$

$$\begin{array}{c} C \cdot COOH \\ HC_{3} & C \cdot COOH \\ HC_{4} & {}^{6}C \cdot OCH_{3} \\ \hline C \cdot OCH_{3} \end{array}$$

Blidung: Aus Narkotin (Opium) $C_{22}H_{23}NO_7$ durch Oxydation mittels Braunstein und verdünnter Schwefelsäure¹), oder mittels Platinchlorid²) oder Salpetersäure³); bei der Oxydation von Berberin $C_{20}H_{19}NO_6$ ⁴) oder Corydalin $C_{22}H_{27}NO_4$ ⁸) mittels alkalischer Kaliumpermanganatlösung; aus Opiansäure $(CH_3O)_2C_6H_2(CHO)COOH$ durch Oxydation¹) oder durch die Kalischmelze neben Mekonin⁶); aus dem Narcein (Opium) $C_{23}H_{27}NO_8$ durch Abbau⁷). Ferner aus Hydrochinoncarbonsäure $C_6H_3(OH)_2COOH$ durch Kochen mit (4 Mol.) Dimethylsulfat und $(3^{1}/_2 \text{ Mol.})$ Natronlauge⁸); aus 2-Aminoveratrumsäure $NH_2C_6H_2(OCH_3)_2COOH$ ⁹).

Darstellung: Aus Opianoximsäureanhydrid (CH₃O)₂C₆H₂(CH : N) CO ¹⁰) durch Kochen mit KOH, Ansäuern und Ausschütteln mit Äther ¹¹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Über die Konstitution isomerer Hemipinsäuren¹²). — Krystalle (+ 2 H₂O, ½ H₂O, 2½ H₂O) 1³) bei 100° getrocknet vom Schmelzp. 160—161°; 177° (bei schnellem Erhitzen) unter Aufbrausen. Sublimiert in Blättern. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck 1024,6 Cal. 14). Elektrisches Leitungsvermögen 15). In

¹⁾ Wöhler, Annalen d. Chemie 50, 17 [1844].

²⁾ Blyth, Annalen d. Chemie 50, 43 [1844].

³⁾ Anderson, Annalen d. Chemie 86, 194 [1853].

⁴⁾ E. Schmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2589 [1883]. — Perkin, Journ. Chem. Soc. London 55, 71 [1889].

⁶⁾ Dobbie u. Lauder, Journ. Chem. Soc. London 67, 18 [1895]; 75, 676 [1899].

⁶⁾ Beckett u. Wright, Jahresber. d. Chemie 1876, 806.

⁷⁾ Freund u. Oppenheim, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 1084 [1909].

⁸⁾ Graebe u. Martz, Annalen d. Chemie 340, 213 [1905].

⁹⁾ Pschorr, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 3411 [1899].

¹⁰⁾ Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 2923 [1886]. — Wegscheider, Monatshefte f. Chemie 17, 118 [1896].

¹¹⁾ Goldschmidt, Monatshefte d. Chemie 9, 766 [1888]. — Liechti, Annalen d. Chemie Suppl. 7, 150 [1870].

¹²⁾ Wegscheider, Monatshefte d. Chemie 23, 369 [1902].

¹³⁾ Matthiessen u. Foster, Jahresber. d. Chemie 1867, 520; Monatshefte f. Chemie 3, 376 [1882].

¹⁴⁾ Leroy, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 130, 510 [1900].

¹⁵⁾ Kirpal, Monatshelte f. Chemie 18, 462 [1897].

 $\rm H_2O$ schwer löslich, leichter in Alkohol. Eisenchlorid fällt die wässerige Lösung orangegelb. Geht beim Erhitzen mit konz. Halogenwasserstoffsäuren in Isovanillinsäure (CH₃O)C₆H₃(OH)COOH über, als Zwischenprodukt entsteht Methoxynorhemipinsäure (CH₃O)C₆H₂(OH)(COOH)₂, beim Erhitzen mit verdünnter HCl auf 170° entsteht neben Isovanillinsäure Protocatechusäure C₆H₃(OH)₂COOH ¹); diese Säure entsteht auch beim Erhitzen mit KOH auf 120°; Erhitzen mit Natronkalk führt in Brenzcatechindimethyläther üher, mit konz. H₂SO₄ in Rufiogin²). Veresterung der Hemipinsäure durch Diazomethan³). PCl₅ erzeugt bei 140° das Anhydrid C₁₀H₈O₅, bei 170° ein Chlorid, welches von H₂O in HCl, Formaldehyd und Norhemipinsäure (OH)₂C₆H₂(COOH)₂ + H₂O zerlegt wird. Bleizuckerlösung gibt mit Hemipinsäure einen Niederschlag, der sich im Üherschuß löst und durch Kochen wieder ausfällt ⁴).

Salze: $(CH_3O)_2C_6H_2(COONH_4)(COOH) + H_2O$ 6). Nadeln, die hei 110° in Hemipinimid übergehen. — $(CH_3O)_2C_6H_2(COOK)(COOH)$, Tafeln, löslich in H_2O oder Alkohol. — $(CH_3O)_2C_6H_2(COOAg)_2$, in H_2O unlöslicher Niederschlag. Verbindungen der Hemipinsäure

mit ω-Aminoäthylpiperonylcarbonsäure 6).

Derivate: Methylester (CH₃O)₂C₆H₂(CO₂CH₃)(COOH). a) 2-Methylester existiert in zwei Formen. Schmelzp. 121—122° (labile Form), Schmelzp. 138° (stabile Form) durch Umkrystallisieren aus der ersten⁷). Darstellung aus Opiansäuremethylester durch KMnO₄ ⁸). — b) 1-Methylester entsteht durch Einleiten von HCl in eine methylalkoholische Lösung der Säure⁸) oder durch wenig Schwefelsäure (Wegscheider). Krystalle aus Benzol oder Chloroform vom Schmelzp. 137—138°. Löslich in Alkohol, Äther, schwer in H₂O oder Ligroin. Die wässerige Lösung wird im Gegensatze zu dem 2-Methylester durch Eisenchloridlösung nicht gelb gefärbt.

Dimethylester (CH₃O)₂C₆H₂(CO₂CH₃)₂. Aus Hemipinsäure in Methylalkohol durch längeres Einleiten von HCl in der Siedehitze⁸) oder durch konz. H₂SO₄ (Wegscheider).

Schmelzp. 61—62°. Siedep. 207° bei 16,5 mm.

Äthylester $(CH_3O)_2C_6H_2(CO_2C_2H_5)(COOH)$. a) 2-Äthylester aus Hemipinsäureanhydrid und Äthylalkohol oder aus Opiansäureäthylester durch KMnO₄ ⁹). Krystalle aus Benzol vom Schmelzp. 144—145°. Löslich in H_2O (1:50). — b) 1-Äthylester entsteht durch $^{1}_{2}$ stündiges Einleiten von HCl in eine siedende Lösung der Säure in ahs. Alkohol 10). Schmelzpunkt 147 —149° (aus Äther). Löslich in 12 O.

Diäthylester (CH₃O)₂C₆H₂(CO₂C₂H₅)₂. Schmelzp. 72°. Siedep. über 300°. Löslich

in Alkohol. Aus dem Ag-Salz und Jodäthyl¹¹).

Propylester $(CH_3O)_2C_6H_2(CO_2C_3H_7)(COOH)$. — a) 2-Propylester: Blättchen aus Äther vom Schmelzp. 119—120°; geht beim Erhitzen auf den Schmelzp. 130—132° (Wegscheider). — b) 1-Propylester: Säulen aus Äther vom Schmelzp. 111,5—112,5°; Nadeln aus H_2O vom Schmelzp. 125—126°.

Dipropylester (CH₃O)₂C₆H₂(CO₂C₃H₇)₂. Federförmige Aggregate aus Äther vom

Schmelzp. 43—45°.

Anhydrid (CH₃O)₂C₆H₂CO O. Aus der Säure bei 180° ¹²), durch PCl₅ ¹³), durch Einwirkung gleicher Volumina konz. H₂SO₄ und Methylalkohol ¹⁴). Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 166—167°. Löslich in Benzol, Chloroform, unlöslich in Ligroin. Durch Ammoniakeinwirkung entsteht Hemipin-2-amidsäure ¹⁵).

1) Wegscheider, Monatshefte f. Chemie 4, 270 [1883].

7) Wegscheider, Monatshefte f. Chemie 18, 422, 589 [1897].

9) Wegscheider, Monatshefte f. Chemie 3, 369 [1882]; 11, 539 [1890]; 16, 115 [1895].

10) Wegscheider, Monatshefte f. Chemie 16, 112 [1895].

11) Landau, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2090 [1898].

12) Beckett u. Wright, Jahresber. d. Chemie 1876, 807.
13) Prinz, Journ. f. prakt. Chemie [2] 24, 370 [1881].
14) Wegscheider, Monatshefte d. Chemie 18, 649 [1897].

Liebermann u. Chojnacki, Annalen d. Chemie 162, 327 [1872].
 Wegscheider u. Gehringer, Monatshefte f. Chemie 29, 525 [1908].
 Wegscheider, Monatshefte f. Chemie 3, 363 [1882]; 9, 771 [1888].

⁵⁾ Liehermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 2924 [1886].
6) Perkin, Journ. Chem. Soc. London 55, 77 [1889]; 57, 1062, 1099 [1890].

⁸⁾ Wegscheider, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 90 [1883]; Monatshefte f. Chemie 18, 629 [1897].

¹⁶⁾ Hoogewerff u. van Dorp, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 14, 271 [1895].

Imid (CH₃O)₂C₆H₂ $\stackrel{CO}{\sim}$ NH (?). Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 228—230°. Sublimiert unzersetzt¹).

Hydrazid $(CH_3O)_2C_6H_2$ CO·NH . Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 227—229°2).

Dihydrazid $(CH_3O)_2C_6H_2(CO \cdot NHNH_2)_2$. Zersetzliche Krystalle vom Schmelzp. 215°. Wenig löslich in H_2O 2).

Nitrohemipinsäure $(CH_3O)_2C_6H(NO_2)(COOH)_2 + H_2O$. Aus Opiansäure oder Nitropiansäure durch konz. HNO_3 ³) oder $KMnO_4$ in alkalischer Lösung oder durch Nitrierung der Hemipinsäure bei $100^{\circ 4}$); aus Mekonin durch HNO_3 ⁵). Prismen oder Nadeln aus H_2O vom Schmelzp. $154-155^{\circ}$; 166° unter Zersetzung. Bildet lösliche Salze.

Aminohemipinsäure $(CH_3O)_2C_6H(NH_2)(COOH)$. Aus der Nitrosäure durch Ferrosulfat und NaOH 6) oder aus azoopiansauren Barium 3). Sehr unbeständig. Bildet beständigere

Salze.

Isohemipinsäure $C_{10}H_{10}O_6+2$ H_2O . Aus Hydrastonsäure $C_{20}H_{18}O_7$ lurch KMnO₄. Nadeln vom Schmelzp. 146—148°.

m-Hemipinsäure, 4, 5-Dimethoxy-1, 2-Benzoldicarbonsäure.

Mol.-Gewicht 226,10.

Zusammensetzung: 53,07% C, 4,47% H, 42,46% O.

$$C_{10}H_{10}O_6 + 2H_2O = (CH_3O)_2C_6H_2(COOH)_2 + 2H_2O$$
.

$$\begin{array}{c} C \cdot COOH \\ HC \stackrel{2}{|_{3}} \cdot C \cdot COOH \\ H_{3}COC \stackrel{4}{|_{5}} \quad CH \\ H_{3}CO \cdot C \end{array}$$

Bildung: Durch Oxydation der Opiumbase Papaverin $C_{20}H_{21}NO_4$ mittels KMnO₄ ⁷); durch Oxydation von Laudanin $C_{20}H_{25}O_4N$ mit alkalischer KMnO₄-Lösung ⁸); bei der Oxydation von Corydinsäure $C_{18}H_{17}O_6N$ mit KMnO₄ ⁹); bei der Oxydation von Corydalin $C_{22}H_{27}O_4N$ ¹⁰), des Trimethylbrasilins $C_{16}H_{10}O(OH)(OCH_3)_3$ ¹¹), des Dimethoxyhydrindon $C_9H_6O(OCH_3)_2$ durch HNO₃ ¹²).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Nadeln aus konz. wässeriger Lösung, $\rm H_2O$ frei, Prismen aus verdünnter wässeriger Lösung + 2 $\rm H_2O$. Schmelzp. 189—190°; 195°; 179—182°. Molekulare Verbrennungswärme 1024,6 Cal. (bei konstantem Druck). Leitfähigkeit k = 0,145. In $\rm H_2O$ schwerer löslich als Hemipinsäure. Geht beim Erhitzen in das Anhydrid über; durch die Kalischmelze entsteht Protocatechusäure und $\rm CO_2$ 13). Konz. HNO3 erzeugt Dinitroveratrol $\rm C_6H_2(NO_2)_2(OCH_3)_2$. HJ (und Phosphor) Dioxyphtalsäure. HCl im Rohr Brenzeatechin. Eisenchloridlösung erzeugt in verdünnter wässeriger Lösung der Säure einen zinnoberorangefarbenen Niederschlag. — $\rm (CH_3O)_2C_6H_2(COOH)(CO_2Ag)^{14}$). — $\rm (CH_3O)_2C_6H_2(CO_2Ag)_2$. — $\rm C_{10}H_{10}O_6+(CH_3O)_2C_6H_2(COOH)(CO_2NH_4)+3~H_2O$. Schmelzp. 175—180°.

2) Wegseheider u. v. Rnšnov, Monatshefte f. Chemie 24, 375 [1903].

12) Perkinjun. u. Robinson, Journ. Chem. Soc. London 91, 1073 [1907].

¹⁾ Liebermann, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 19, 2278, 2924 [1886].

³⁾ Prinz, Journ. f. prakt. Chemie [2] 24, 359 [1881]. — Liebermann, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 2285 [1886].

<sup>Wegscheider u. v. Rušnov, Monatshefte f. Chemie 29, 541 [1908].
Salomon, Beriehte d. Dentsch. chem. Gesellsehaft 20, 888 [1887].</sup>

⁶⁾ Grüne, Berichte d. Dentsch. ehem. Gesellschaft 19, 2305 [1886].

⁷⁾ Goldschmiedt, Monatshefte f. Chemie 6, 380 [1885].8) Goldschmiedt, Monatshefte f. Chemie 13, 695 [1892].

Dobbie u. Marsden, Journ. Chem. Soc. London 71, 664 [1897].
 Dobbie u. Lauder, Jonrn. Chem. Soc. London 75, 677 [1899].

¹¹⁾ Gilbody, Perkin u. Yates, Journ. Chem. Soc. London 79, 1396 [1901]. — Perkin jun., Journ. Chem. Soc. London 81, 1008 [1902].

¹³⁾ Goldschmiedt, Monatshefte f. Chemie 9, 779 [1888].

¹⁴) Rossin, Monatshefte f. Chemie **12**, 488 [1891].

Äthylester (CH₃O)₂C₆H₂(COOH)(CO₂C₂H₅). Durch Kochen der Säure in abs. Alkohol¹). Schmelzp. 127°.

Diäthylester (CH₃O)₂C₆H₂(CO₂C₂H₅)₂. Sirup, in Alkohol und Äther löslich¹).

Anhydrid $(CH_3O)_2C_6H_2(CO)_2$: O. Bildet sich beim Sublimieren der Säure²). Nadeln oder Blättchen. Schmelzp. 175°.

Imid C₁₀H₉NO₄. Nadeln aus H₂O vom Schmelzp, über 320°. Sublimiert unzersetzt³).

Hydrastsäure, Methylen-4, 5-dioxy-1, 2-benzoldicarbonsäure.

Mol.-Gewicht 210,06.

Zusammensetzung: 51,41% C, 2,89% H, 45,41% O.

Bildung: Aus dem Alkaloid Berherin C₂₀H₁₉NO₅ durch KMnO₄ 4); aus Hydrastlacton C10H8O5 durch KMnO4: aus dem Methylimid durch Kochen mit KOH5).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Glänzende Säulen vom Schmelzp, 185-187°; 174° bei langsamem Erhitzen. Löslich in Alkohol, schwer in H₂O (0,6:100), Chloroform oder Ligroin. Durch rauchende HNO₃ entsteht Dinitrobrenzcatechinmethylenäther, durch PCl₅ bei 180° das Chlorid CCl₂: O₂: C₆H₂(COCl)₂, durch JH bei 160° Normetahemipinsäure $(OH)_2C_6H_2(COOH)_2$.

Salze: $CH_2O_2C_6H_2(COOH)(CO_2NH_4)$, Nadeln vom Schmelzp. 245—250°. — $CH_2O_2C_6H_2$ $(CO_2)_2Ba + H_2O$, Blättchen. — $[CH_2O_2C_6H_2(CO_2)_2]_2Cu + 6H_2O$, hellbraune Nadeln. — $\mathrm{CH_2O_2C_6H_2(CO_2)_2Cu}$, dunkelgrüne Tafeln und Prismen. — $\mathrm{CH_2O_2C_6H_2(CO_2H)(COOAg)}$, Nadeln. $\text{CH}_2\text{O}_2\text{C}_6\text{H}_2(\text{CO}_2\text{Ag})_2$. — Methylaminsalz $\text{CH}_2\text{O}_2\text{C}_6\text{H}_2(\text{COOH})_2 \cdot \text{NH}_2\text{CH}_3$. Schmelzp. 225 his 226°.

Methylester CH₂O₂C₆H₂(CO₂H)(CO₂CH₃). Aus dem Anhydrid und CH₃OH; aus dem Silbersalz C₉H₅AgO₆ und Jodmethyl⁵). Schmelzp. 136°. — CH₂O₂C₆H₂(CO₂Ag)(CO₂CH₃). Schmelzp. 216—218°.

Dimethylester CH₂O₂C₆H₂(CO₂CH₃)₂. Blättchen vom Schmelzp. 88—89°.

Anhydrid CH₂O₂C₆H₂ CO O. Durch Erhitzen der Säure auf 180° 5). Nadeln aus abs. Alkohol. Schmelzp. 175°.

Hmid CH₂O₂C₆H₂ CO NH. Aus dem Ammoniumsalz⁵). Tafeln aus Eisessig. Schmelzp. 275-277°.

durch HNO₃ 6). Nadeln aus Eisessig vom Schmelzp. 227-228°. Lösl, in abs. Alkohol, schwer in H₂O, unlöslich in Benzol oder Ligroin.

a-Trimellithsäure, 1, 2, 4-Benzoltricarbonsäure.

Mol.-Gewicht 210,06.

Zusammensetzung: 51,41% C, 2,89% H, 45,70% O.

$$C_9H_6O_6 = C_6H_3(COOH)_3$$
.

¹⁾ Rossin, Monatshefte f. Chemie 12, 488 [1891].

 ²) Goldschmiedt, Monatshefte f. Chemie 6, 380 [1885].
 ³) Goldschmiedt, Monatshefte f. Chemie 8, 512 [1887].

⁴⁾ Perkin, Journ. Chem. Soc. London 57, 1095 [1890].

⁵) Freund, Annalen d. Chemie 271, 375 [1892].

⁶⁾ Freund, Annalen d. Chemie 271, 373 [1892].

$$\begin{array}{c} \text{C} \cdot \text{COOH} \\ \text{HC}_{5} & \begin{array}{c} 4 \\ 3 \\ \end{array} \text{C} \cdot \text{H} \\ \text{HC} & \begin{array}{c} 2 \\ \text{C} \cdot \text{COOH} \end{array} \end{array}$$

Bildung: Aus Kolophonium durch verdünnte HNO_3 1); aus Harz"olen durch Oxydation mittels Braunstein und H_2SO_4 2). Entsteht ferner durch Oxydation von Xylidins\"aure $CH_3C_6H_3(COOH)_2$ mittels alkalischer Permanganatl\"osung 3); aus Hydropyromellits"aure $C_6H_6(COOH)_4$ durch Erhitzen mit konz Schwefels\"aure 4); aus Alizarinearbons\"aure $C_15H_8O_6$ durch verdünnte HNO_3 5); aus Isobutyltoluylsäure $C_4H_9C_6H_3(CH_3)COOH$ durch Salpetersäure (1,12) bei 240° 6); aus Cyanterephtalsäure $NC \cdot C_6H_3(COOH)_2$ beim Kochen mit KOH 7); aus 4-sulfophtalsaurem Kali und Natriumformiat*); beim Erwärmen von β-naphtoesaurem Natrium $C_{10}H_7CO_2Na$ mit konz. Permanganatlösung 9) oder durch Oxydation von 2, 6-Dimethyl-1,4-Naphtochinon mit Permanganat¹⁰); aus Pseudocumol $C_6H_3(CH_3)_3$ durch $KMnO_4$ in alkalischer Lösung 11).

Darstellung: Aus Kolophonium durch Kochen mit Salpetersäure, Destillation, Eingießen des Rückstandes in viel Wasser und Eindampfen nach Filtration. Die sich nach einiger Zeit abscheidenden Krystalle werden getrocknet und aus heißem H₂O umkrystallisiert, wobei die Trimellitsäure gelöst bleibt, während Isophtalsäure sich ausscheidet¹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Warzige Krusten vom Schmelzp. $224-225^{\circ}$; $213-217^{\circ}$ 12°); $216-218^{\circ}$ 13°). Löslich in Wasser oder Äther. Durch Destillation entsteht Phtalsäure (bzw. Anhydrid) $C_6H_4(COOH)_2$; durch die Natronschmelze Benzol, Diphenyl und CO_2 14°).

 $(C_6H_3CO_2)_2Ba_3$, Warzen + 3 H_2O , bei 160° H_2O frei; in H_2O schwer löslich.

 $C_6H_3(CO_2Ag)_3$, löslich in viel H_2O .

Methylester, Sirup¹⁵).

Anhydrid $C_6H_3(COOH)(CO)_2$: O. Entsteht durch trockne Destillation der Säure bei 200—220° unter 12 mm Druck (Schultze; vgl. Bae yer). Nadeln vom Schmelzp. 162,5—163°. Löslich in heißem H_2O .

4-Amid C₆H₃(COOH)₂CONH₂. Krystalle aus Benzol vom Schmelzp. 166° 13).

6-Bromfrimellitsäure $C_6H_2Br(CO_2H)_3$ 16). Mikroskopische Spieße aus HNO $_3$ vom Schmelzp. 237° . Nach dem Erstarren Schmelzp. gegen 200° . Löslich in Alkohol, Äther oder heißem H_2O , fast unlöslich in Benzol oder Chloroform.

5-Sulfotrimellitsänre $C_6H_2(HSO_3)(COOH)_3$. Aus 4-sulfamid- α -xylidinsaurem Kalium durch $KMnO_4$ ¹⁷).

Pyromellitsäure, 1, 2, 4, 5-Benzoltetracarbonsäure.

Mol.-Gewicht 254,06.

Zusammensetzung: 47.23% C, 2,39% H. 50,38% O.

$$C_{10}H_6O_8 + 2H_2O = C_6H_2(COOH)_4 + 2H_2O.$$

- 1) Schreder, Annalen d. Chemie 172, 94 [1874].
- 2) Schultze, Diss. Straßburg 1905.
- 3) Krinos, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 1494 [1877].
- 4) Baeyer, Annalen d. Chemic. Suppl. 7, 40 [1870].
- 5) Hammerschlag, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 11, 88 [1878].
- 6) Effront, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 17, 2338 [1884].
- 7) Ahrens, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 19, 1635 [1886].
- 8) Rce. Annalen d. Chemie 233, 230 [1886].
- 9) Ekstrand, Journ. f. prakt. Chemie [2] 43, 427 [1891].
- 10) Bae yer u. Villiger. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2445 [1899].
- 11) Schultze, Annalen d. Chemie 359, 129 [1908].
- 12) Boes, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 1762 [1902].
- 13) Bogert u. Renshaw, Journ. Amer. Chem. Soc. 30, 1135 [1908].
- 14) Barth u. Schreder. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1257 [1879].
- 15) Baeyer, Annalen d. Chemie 166, 340 [1873].
- 16) Zincke u. Francke, Annalen d. Chemie 293, 144 [1896].
- 17) Jacobsen u. H. Meyer, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 16, 192 [1883].

$$\begin{array}{c} C \cdot COOH \\ HOOC \cdot C & \stackrel{4}{\overset{3}{\overset{2}{\circ}}} CH \\ HC & \stackrel{1}{\overset{2}{\overset{2}{\circ}}} C \cdot COOH \\ & C \cdot COOH \end{array}$$

Bildung: Aus konz. reiner Rohrzuekerlösung bei 35-40° neben Mellitsäure in den Röhren von Zuckerfabriken¹); aus Holzkohle durch konz. H₂SO₄²); als schließliches Oxydationsprodukt des 1, 2, 4, 5-Tetramethylbenzols durch KMnO₄ 3); bei der trocknen Destillation der Mellitsäure⁴); aus α-β-Dibromglutarsäureester durch alkoholisches Kali⁵).

Darstellung: Durch langsames Destillieren eines Gemenges von pyromellitsaurem Natrium mit konz. HoSO4.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Tafeln aus H₂O vom Schmelzp. 265°, dabei in das Anhydrid übergehend⁶). Leicht löslich in Alkohol, in H₂O bei 16° 14,2 : 100 Teile. Molekulare Verbrennungswärme 777,4 Cal. Elektrisches Leitungsvermögen?). Natriumamalgam erzeugt Hydro- und Isohydropyromellitsäure. Verbindungen mit α-Naphthol*). Kondensationsprodukte mit Resorcin⁹); Phtaleine¹⁰).

 $\textbf{Salze:}^{4}) \quad C_{6}H_{2}(CO_{2})_{4}Ca_{2} \ + \ 6\ H_{2}O. \ - \ C_{6}H_{2}(CO_{2})_{4}Pb_{2} \ + \ H_{2}O. \ - \ C_{6}H_{2}(CO_{2}Ag)_{4} \ .$ Seandiumsalz, weißes Pulver.

Derivate: Tetramethylester C₆H₂(CO₂CH₃)₄ 11), Blättehen vom Schmelzp, 138°. Siedet unzersetzt. Schwer löslich in Alkohol.

Tetraäthylester C₆H₂(CO₂C₂H₅)₄. Aus dem Silbersalz und Jodmethyl¹¹). Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 53°. Sublimierbar.

Chlorid C₆H₂(CO₂Cl)₄. Aus der Säure durch PCl₅ ⁶). In Äther lösliche Krystalle.

Auhydrid C₆H₂(CO)₄O₂. Durch Sublimation der Säure erhalten⁶). Nadeln, Schmelzp. 286°. Löslich in H₂O.

Substitutionsprodukte: Dinitropyromellitsäure C₆(NO₂)₂(COOH)₄ 12) Nadeln aus H₂O vom Zersetzungsp. 208-225°.

Diaminopyromellitsäure C₆(NH₂)₂(COOH)₄. Existiert als Ester¹²)¹³).

Rhizocholsäure, Benzolpentacarbonsäure.

Mol.-Gewicht 298,06.

Zusammensetzung: 44,29% C, 2,03% H, 53,68% O.

$$\begin{array}{c} \text{C}_{11}\text{H}_6\text{O}_{10}\,.\\ \text{CH}\\ \\ \text{HOOC}\cdot\text{C}_{5}^{-5}\xrightarrow{4}\text{C}\cdot\text{COOH}\\ \\ \text{HOOC}\cdot\text{C}_{6}^{-6}\xrightarrow{2}\text{C}\cdot\text{COOH} \end{array} + 5\text{ H}_2\text{O}\\ \\ \text{C}\cdot\text{COOH} \end{array}$$

- 1) v. Lippmann, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 27, 3408 [1894].
- 2) Verneuil, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 132, 1342 [1901].
- 3) Jacobsen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2517 [1884].
- 4) Erdmann, Annalen d. Chemie 80, 281 [1851]. Crookes, Zeitschr. f. anorgan. Chemie **61**, 349 [1908].
 - ⁵) Feist, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 44, 135 [1911].
 - 6) Bacyer, Annalen d. Chemie, Suppl. 7, 37 [1870].
 - 7) Bethmann, Zeitschr. f. physikal. Chemie 5, 398 [1890].
 - 8) Grabowski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 4, 726 [1871]; 6, 1065 [1873]. 9) Silberrad, Proc. Chem. Soc. London 22, 251 [1906]; Journ. Chem. Soc. London 89, 1787
- [1906].
 - 10) Silberrad, Proc. Chem. Soc. London 24, 209 [1908].
 - 11) Baeyer, Annalen d. Chemie 166, 339 [1873].
 - 12) Nef, Annalen d. Chemie 237, 20 [1887].
 - ¹³) Nef, Annalen d. Chemie 258, 317 [1890].

Bildung: Aus Holzkohle durch Einwirkung von konz. Schwefelsäure¹); entsteht ferner durch Oxydation von Pentamethylbenzol C₆H(CH₃)₅ durch Oxydation mit KMnO₄ in der Kälte²).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Rhombische Krystalle, leicht löslich in H_2O ; verliert das Krystallwasser über Schwefelsäure. Die rohe, gelbgefärbte Säure phosphoresciert, die reine, farblose nicht. Beim Erhitzen zerfällt sie unter CO_2 -Abspaltung in sublimierende Pyromellitsäure $C_6H_2(COOH)_4$ rosp. deren Anhydrid. Sie entsteht durch Oxydation der Kohle wahrscheinlich als sekundäres Reaktionsprodukt³). Sie bildet ein alkoholunlösliches, öliges Kaliumsalz. — $(C_{11}HO_{10})_2Ca_5$, Nadeln. — $C_{11}HO_{10}Ag_5$, amorph.

Mellitsäure, Benzolhexacarbonsäure, Phenhexamethylsäure.

Mol.-Gewicht 342,06.

Zusammensetzung: 42,10% C. 1,77% H, 56,13% O.

$$C_{12}H_6O_{12} = C_6(COOH)_6$$
.

$$\begin{array}{c} \text{C} \cdot \text{COOH} \\ \text{HOOC} \cdot \text{C} \cdot \begin{array}{c} 4 \\ 5 \end{array} \text{C} \cdot \text{COOH} \\ \text{HOOC} \cdot \text{C} \cdot \begin{array}{c} 6 \\ 2 \end{array} \text{C} \cdot \text{COOH} \end{array}$$

Vorkommen: Als Honigstein, an Tonerde gebunden $C_6(COO)_6Al_2+18~H_2O$, in Braun-

kohlenlagern⁴). In Rohrleitungen von Zuckerfabriken⁵).

Bildung: Bei der Oxydation von Holzkohle⁶) oder von Hexamethylbenzol ("Melliten") $C_6(CH_3)_6$ mit KMnO₄ 7); beim Erwärmen von Holzkohle mit konz. H_2SO_4 8); aus Dodekahydrotriphenylen⁹); bildet sich ferner neben Hydromellitsäure $C_6H_6(COOH)_6$ oder Pyromellitsäure $C_6H_2(COOH)_4$ bei der Elektrolyse von Mineralsäuren und besonders von Alkalien unter Anwendung von Elektroden aus Retortenkohle 10) neben Mellogen $C_{11}H_2O_4 + 1\frac{1}{2}H_2O$ 11); in kleiner Menge entsteht die Säure bei Einwirkung einer alkalischen Lösung von NaCl auf Braunkohle, Steinkohle, Tierkohle oder Lampenruß 12).

Darstellung: Gepulverter Honigstein wird in der Wärme mit Ammoncarbonat behandelt, darauf das Ammoniumsalz und das Bleisalz dargestellt, welches mit H₂S zerlegt wird ¹³). Starke Färbung der Ammoniumsalzlösung kann durch Verdunsten zur Trockne und Erhitzen auf 120—130° während einiger Stunden entfernt werden ¹⁴). Aus dem Ammoniumsalz kann auch das Bariumsalz dargestellt und dieses durch H₂SO₄ zerlegt werden, oder man stellt das Silbersalz dar und zerlegt durch HCl ¹⁵), — Darstellung aus Holzkohle durch Kochen mit konz. Salpetersäure ¹⁶).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Seidenglänzende, feine Nadeln vom Schmelzp. $286-288^{\circ}$ (Röhrchen geschlossen)¹⁷). Lösungswärme in $\rm H_2O$ bei 20° 3,58 Cal., 3,67 Cal.

2) Friedel u. Crafts, Annales de chim. et de Phys. [6] 1, 473 [1884].
3) Schrötter u. Weitzenböck, Monatshefte f. Chemie 29, 749 [1908].

5) v. Lippmann, Berichte d. Deutseh. chem. Gesellschaft 27, 3408 [1894].

7) Friedel u. Crafts, Annales de Chim. et de Phys. [6] 1, 470 [1884].

8) Verneuil, Bulletin de la Soc. chim. [3] 11, 121 [1894].

9) Mannieh, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 153 [1907].

10) Bartoli u. Papasogli, Gazzetta chimica ital. 12, 113 [1882].
11) Bartoli u. Papasogli, Gazzetta chimica ital. 13, 37 [1883]; 15, 464 [1885]; 11, 468 [1881].

12) Bartoli u. Papasogli, Gazzetta chimica ital. 15, 446 [1885].

13) Wöhler, Annalen d. Chemie 37, 264 [t841].

14) Claus, Beriehte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 10, 560 [t877].

15) Schwarz, Annalen d. Chemie 66, 47 [1848].

16) Holliday, Sons u. Silberrad, D. R. P. 214 252 [1908].

Verneuil, Bulletin de la Soc. chim. [3] 11, 123 [1894]; Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 132, 1340 [1901].

⁴⁾ Klaproth, Allgem. Journ. d. Chemie v. Scherer 3, 461 [1799]; Beiträge zur chem. Kenntnis der Mineralkörper 3, 114 [1799].

⁶⁾ Schulze, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 4, 802 [1871]. — Diekson u. Easterfield, Proc. Chem. Soc. London 197, 163 [1898].

¹⁷⁾ Michael. Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1631 [1895].

Neutralisationswärme (durch NaOH) 84,63 Cal., 82,68 Cal. Molekulare Verbrennungswärme 788,2 Cal. Elektrisches Leitungsvermögen¹). Dissoziation²). Leicht löslich in H₂O oder Alkohol. Die Säure ist sehr beständig; sie löst sich in heißer konz. H₂SO₄; von Oxydationsmitteln (Cl. Br, konz. HNO₃) oder von Reduktionsmitteln (HJ) wird sie nicht angegriffen, nur Natriumamalgam reduziert zu Hydromellitsäure C₆H₆(COOH)₆³). Bei der trocknen Destillation zerfällt sie in Pyromellitsäure U₆H₂(COOH)₄ und CO₂ und bei sehr starkem Erhitzen in Trimesinsäure C₆H₃(COOH)₃, Glycerin und CO₂; beim Glühen mit Natronkalk entstehen aus ihr Benzol und CO₂⁴). Bei der Elektrolyse wässeriger Mellitsäurelösung werden Wasserstoff, Sauerstoff und Kohlensäure erhalten⁵). Kondensiert sich mit Resorcin zu Verbindungen, die dem Fluorescein analog sind⁶); kondensiert sich mit m-Aminophenol⁷); über Phthaleine und Rhodamine der Mellitsäure⁸). Mit Alkohol und HCl ist die Säure nicht esterifizierbar⁹), mit H₂SO₄ entstehen saure und neutrale Ester¹⁰). Helianthin gegenüber verhält sie sich wie eine dreibasische Säure, anderen Indicatoren gegenüber wie eine sechsbasische¹¹).

 $\begin{array}{l} \textbf{Salze:}^{12}) \quad C_6(\text{COOH})_4(\text{COONH}_4)_2 + 4 \text{ H}_2\text{O} \,, \; \text{Rhomben.} \quad - \quad C_6(\text{COONH}_4)_6 + 9 \text{ H}_2\text{O} \,, \\ \text{Rhomben; durch Erhitzen entstehen Paramid und Euchronsäure.} \quad - \quad C_6(\text{COONa})_6 + 17 \text{ H}_2\text{O} \,. \\ - \quad C_6(\text{COOK})_6 + 9 \text{ H}_2\text{O} \,. \quad - \quad C_6(\text{COOH})_2(\text{COOK})_4 + 8 \text{ H}_2\text{O} \,. \quad - \quad C_6(\text{COOH})_3(\text{COOK})_3 + 6 \text{ H}_2\text{O} \,, \\ \text{Säulen.} \quad - \quad C_6(\text{COOH})_3(\text{COOK})_3 + \text{KNO}_3 \,, \; \text{Säulen, in H}_2\text{O schwer löslich.} \quad - \quad C_6(\text{CO}_2)_6\text{Mg}_3 \\ + 18 \text{ H}_2\text{O oder} + 21 \text{ H}_2\text{O} \,. \quad - \quad C_6(\text{COONH}_4)_2(\text{CO}_2)_4\text{Mg}_2 + 15 \text{ H}_2\text{O} \,. \quad - \quad C_6(\text{CO}_2)_6\text{Ba}_3 + 3 \text{ H}_2\text{O} \,, \\ \text{wenig löslich in H}_2\text{O} \,. \quad - \quad C_6(\text{CO}_2)_6\text{Zn}_3 + 15 \text{ H}_2\text{O} \,, \\ \text{olicith in H}_2\text{O} \,, \quad \text{durch Alkohol fällbar } (+9 \text{ H}_2\text{O}) \,. \\ \quad - \quad C_6(\text{CO}_2)_6\text{Hg}_3 + 6 \text{ H}_2\text{O} \,. \quad - \quad C_6(\text{COOHg})_6 + 6 \text{ H}_2\text{O} \,. \quad - \quad C_6(\text{CO}_2)_6\text{Al}_2 + 18 \text{ H}_2\text{O} \,, \\ \text{in der Natur als "Honigstein".} \quad - \quad C_6(\text{CO}_2)_6\text{Pb}_3 + 3 \text{ H}_2\text{O} \,. \quad - \quad C_6(\text{CO}_2)_6\text{Bi}_2 \,, \\ \text{Nadeln.} \quad - \quad C_6(\text{CO}_2)_6\text{Mn}_3 + 18 \text{ H}_2\text{O} \,, \\ \text{löslich in H}_2\text{O} \,. \quad - \quad C_6(\text{CO}_2)_6\text{Fe}_3 + 3 \text{ FeO} + 9 \text{ H}_2\text{O} \,. \quad - \quad C_6(\text{CO}_2)_6\text{Co}_3 \,. \\ \text{18 H}_2\text{O} \,. \quad - \quad C_6(\text{CO}_2)_6\text{Ni}_3 + 24 \text{ H}_2\text{O} \,. \quad - \quad C_6(\text{CO}_2)_6\text{Cu}_2 + 11 \text{ H}_2\text{O} \,, \\ \text{entsteht durch Fällen der Säure mit Kupferacetat in der Kälte, in der Hitze entsteht: } C_6(\text{CO}_2)_6\text{Cu}_3 + 12 \text{ H}_2\text{O} \,. \quad - \quad C_6(\text{COONH}_4)_2(\text{CO}_2)_4\text{Cu}_2 + 12 \text{ H}_2\text{O} \,. \quad \\ \text{ce}(\text{COONH}_4)_2(\text{CO}_2)_4\text{Cu}_2 + 12 \text{ H}_2\text{O} \,, \\ \text{aus dem Ammoniumsalz durch Kupfersulfat.} \,. \quad C_6(\text{CO}_2)_6\text{Pd}_3 \,. \\ \text{12 NH}_3 + 6 \text{ H}_2\text{O} \,, \\ \text{farblose Prismen.} \,. \quad \text{Anilinsalz bildet Blättehen.} \end{array}$

Derivate: Hexamethylester $C_6(COOCH_3)_6$, aus dem Silbersalz und Methyljodid ¹³) oder aus der Säure und Diazomethan CH_2 $\stackrel{\parallel}{\mathbb{N}}$ in ätherischer Lösung ¹⁴). Blättchen vom Schmelzp. 187°.

Hexaäthylester $C_6(COOC_2H_5)_2$. Rautenförmige Krystalle vom Schmelzp. $72-73^{\circ 15}$). Liefert beim Erhitzen mit konz. Ammoniak auf 175° mellitsaures Ammonium.

Mellitsäure
ehlorid $C_6(COCl)_6$. Aus Mellitsäure und überschüssigem PCl $_5$
 16). Prismen aus Äther oder Benzol. Schmelzp. 190° 17). Sublimiert bei 240°.

Paramid $C_6[(CO)_2NH]_3$. Aus mellitsaurem Ammonium bei $160^{\circ}1^8$) oder beim Erhitzen von Mellitsäure mit (3 Mol.) Acetonitril 19). Pulver, unlöslich in H_2O , Alkohol oder Königswasser; in konz. H_2SO_4 unzersetzt löslich.

1) Bethmann, Zeitschr. f. physikal. Chemie 5, 398 [1890].

2) Quartaroli, Gazzetta chimica ital. 35, I, 470 [1905].

3) Baeyer, Annalen d. Chemic, Suppl. 7, 15 [1870]; 166, 325 [1873].

4) Baeyer u. Scheibler, Annalen d. Chemie 141, 271 [1867].

5) Bunge, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 12, 421 [1880].

6) Silherrad, Proc. Chem. Soc. London 22, 251 [1906].

7) Silberrad u. Roy, Journ. Amer. Chem. Soc. 32, 189 [1910].

8) Silberrad, Proc. Chem. Soc. London 24, 209 [1908].

9) van Loon, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1271 [1895].

10) H. Meyer, Monatshefte f. Chemie 25, 1201 [1904].

- 11) Astrue, Compt. rend. de la Soc. chim. 130, 1564 [1900].
- 12) Erdmann u. Marchand, Annalen d. Chemie 68, 327 [1848]. Karmrodt, Annalen d. Chemie 81, 164 [1852]. Schwarz, Annalen d. Chemie 66, 47 [1848]. Wöhler, Annalen d. Chemie 30, 1 [1839]. Taylor, Zeitschr. f. physikal. Chemie 27, 361 [1898]. Thibault, Bulletin de la Soc. chim. [3] 31, [1904].

13) Kraut, Jahresber. d. Chemie 1862, 281.

14) v. Pechmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 502 [1898].

Kraut u. Busse, Annalen d. Chemie 177, 273 [1875].
 Baeyer, Annalen d. Chemie, Suppl. 7, 13 [1870].

17) Claus, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 561 [1877].

18) Wöhler, Annalen d. Chemie 37, 268 [1841].

19) Mathews, Journ. Amer. Chem. Soc. 20, 663 [1898].

Triphenylparamid $C_6[(CO)_2NC_6H_5]_3$. Aus Mellitsäure und Anilin 1). Amorph und indifferent; löslich in H2SO4.

Paramidsäure C $_6$
 $(\bar{\rm C}_2\bar{\rm O}_2{\rm NH})_2$. Aus Paramid durch HCl in Ammoniaklösung²); krystal-CONH $_2$

linisches Plnver; in Ammoniak löslich, wenig in H₂O.

o-Euchronsäure (COOH)₂C₆(CO NH)₃+2 H₂O. Aus mellitsaurem Ammoninm²)³); beim Erhitzen von Mellitsäure mit Acetonitril. Prismen, Schmelzp. über 280° unter Zersetzung; schwer löslich in H₂O. Wässerige Euchronsäurelösung bildet mit Zink blaues Euchron (charakteristische Färbung), das in Alkali mit Purpurfarbe löslich ist 4).

p-Enchronsäure

Aus dem Dinatriumsalz der Mellitsäure durch fünfstündiges Erhitzen mit (2 Mol.) Acetonitril auf 225-240°. Platten oder Nadeln aus H₂O. Bei 300° beständig.

¹⁾ Hötte, Journ. f. prakt. Chemie [2] 32, 238 [1885].

²⁾ Schwarz, Annalen d. Chemie 66, 53 [1848]. 3) Wöhler, Annalen d. Chemie 37, 268 [1841].

⁴⁾ Mathews, Journ. Amer. Chem. Soc. 20, 663 [1898].

K. Pyroncarbonsäuren.

Vor

Max Dohrn und Albrecht Thiele-Berlin.

Cumalinsäure, $\alpha(1, 6)$ -Pyron-3-carbonsäure.

Mol.-Gewicht 140,04.

Zusammensetzung: 51,04% C, 2,89% H, 45,70% O.

 $C_6H_4O_4 = O \cdot CH : C(COOH)CH : CHCO.$

Bildung: Aus Äpfelsäure durch konz. Schwefelsäure¹). COOH · CH₂ · CH(OH)COOH = COOH · CH₂ · CHO + HCOOH; 2 COOH · CH₂ · CHO = $C_6H_4O_4 + 2H_2O$.

Darstellung: Trockne Äpfelsäure wird mit konz. H₂SO₄ auf dem Wasserbade erhitzt, das Reaktionsgemisch mit Eis und H₂O versetzt, nach 24 stündigem Stehen abgesaugt und das Filtrat mit Äther einige Male ausgeschüttelt. Nach Erwärmen auf 70—80° mit Tierkohle wird wieder mit Äther ausgeschüttelt und aus Methylalkohol umkrystallisiert¹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Prismen vom Schmelzp. 205—210° unter CO_2 -Abspaltung. Siedep. 218° bei 120 mm. Sublimiert teilweise unzersetzt. Löslich in Alkohol und Eisessig, weniger in Äther, schwer in Wasser, unlöslich in Benzol oder Ligroin. Zersetzt sich beim Kochen mit $\mathrm{H}_2\mathrm{O}$. In der Wärme reduziert die Säure Fehlingsche Lösung und Silberlösung. Heiße $\mathrm{H}_2\mathrm{SO}_4$ spaltet in Crotonaldehyd $\mathrm{CH}_3\cdot\mathrm{CH}:\mathrm{CH}\cdot\mathrm{CHO}$ und $\mathrm{CO}_2;\mathrm{Baryt}$ in Ameisensäure und Glutaconsäure $\mathrm{COOHCH}_2\mathrm{CH}:\mathrm{CH}\cdot\mathrm{COOH}.$ Brom wirkt substituierend. Durch Ammoniak entsteht β -Oxynicotinsäure $\mathrm{OH}\cdot\mathrm{C}_6\mathrm{H}_3\mathrm{N}\cdot\mathrm{COOH};$ ähnlich verhalten sich primäre Alkoholbasen oder Amidosäuren.

Salze (Pechmann): Sie zersetzen sich beim Kochen mit H_2O unter Carbonatbildung. — $Mg(C_6H_3O_4)_2 + 6 H_2O$, Prismen. — $Ba(C_6H_3O_4)_2 + 2 H_2O$. — $Zn(C_6H_3O_4)_2 + 6 H_2O$.

Methylester $C_6H_3O_3 \cdot OCH_3$. Aus der Säure in methylalkoholischer Lösung durch konz. H_2SO_4 ²). Säulen oder Blättchen aus Ligroin. Schmelzp. 73—74°. Siedep. 250—260°; 170—180° bei 60 mm.

Äthylester C₆H₃O₃ · OC₂H₅. Schmelzp. 36°. Siedep. 262—265°.

Bromeumalinsäure C_6H_3 BrO₄. Durch Einwirkung von Bromdämpfen auf das trockne Magnesiumsalz³). Nadeln aus H_2O vom Schmelzp. 176°. Teilweise unzersetzt destillierbar. Löslich in Alkohol oder Äther. Zerfällt beim Kochen mit H_2O . — Methylester C_6H_2 BrO₃·OCH₃, Nadeln aus Holzgeist vom Schmelzp. 134°. Löslich in Alkohol oder Benzol.

¹⁾ Pechmann, Annalen d. Chemie 264, 272 [1891].

²⁾ Marckwald, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 1319 [1894].

³⁾ Pechmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2396 [1884]; Annalen d. Chemic 264, 276 [1891].

Chelidonsäure, Jervasäure, 7(1,4)-Pyron-2,6-dicarbonsäure.

Mol.-Gewicht 184,04.

Zusammensetzung: 45,64% C, 2,20% H, 52,16% O.

$$C_7H_4O_6 + H_2O$$
.

$$\begin{array}{c} \text{CO} \\ \text{HC}_{5} & \stackrel{4}{\overset{3}{\overset{}{\circ}}} \text{CH} \\ \text{HOOC} \cdot \text{C}^{6} & \stackrel{2}{\overset{2}{\overset{}{\circ}}} \text{C} \cdot \text{COOH} \end{array} + \text{H}_{2}\text{O}$$

Vorkommen: In kleiner Menge neben Äpfelsäure und einer anderen Säure, in allen Teilen von Chelidonium majus1), ferner im Schöllkraut und weißen Nießwurz2).

Bildung: Aus Acetondioxalsäurediäthylester CO(CH₂COCO₂C₂H₅)₂. bei wiederholtem Abdampfen mit rauchender Salzsäure³); beim Erhitzen von Pyrontetraearbonsäureester

$$\begin{array}{c} H_5C_2O_2C - C \cdot O \cdot C - CO_2C_2H_5 \\ ... \\ H_5C_2O_2C - C \cdot CO \cdot C - CO_2C_2H_5 \end{array}$$

mit schwefelsäurehaltigem H₂O auf 120°4).

Darstellung: Der aus dem Kraute ausgepreßte Saft wird durch Erhitzen koaguliert und das mit verdünnter HNO3 angesäuerte Filtrat mit Bleinitrat gefällt (bei viel freier HNO3 ist die Fällung unvollständig; Äpfelsäure wird nicht gefällt). Der mit 10 T. H.O angesäuerte Bleiniederschlag wird durch Ca(SH), zerlegt, das angesäuerte Filtrat eingedampft, das Calciumsalz aus salzsäurehaltigem H₂O umkrystallisiert, in heißem, salpetersäurehaltigem H₂O gelöst, mit der herechneten Menge AgNO3 das Silbersalz gefällt und dieses durch HCl zerlegt5). Oder man zerlegt das Bleisalz mit H2S, fällt das Calciumsalz und zerlegt dieses durch HCl 6). Darstellung aus Acetondioxalester durch konz. HCl 7).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Nadeln, die +H₂O krystallisieren. Sehmelzp. 262° unter Zersetzung. Elektrisches Leitungsvermögen 8). 'In H₂O löslich (1:26 bei 100°), in 75% Alkohol löslich (1: 709 bei 22°). Erhitzen der Säure über 240° ergibt Pyron C₅H₄O₂ und CO₂ neben Komansäure C₅H₃O₂(COOH); beim Kochen mit Kalkmilch entstehen Aceton und Oxalsäure; durch Reduktion mit Zink und Essigsäure entsteht Hydrochelidonsäure C₇H₁₀O₅, mit HJ Pimelinsäure COOH(CH2)5COOH; mit Ammoniak oder Aminen entstehen Ammonehelidonsäuren 9); Acetondioxalsäure (Xanthochelidonsäure) CO(CH₂COCOOH), entsteht durch Alkalieinwirkung 10); beim Erwärmen mit Brom und Wasser resultieren bromierte

Spaltungsprodukte neben Oxalsäure.

Salze (Lerch): $C_5H_2O_2(CO_2NH_4)_2 + 2H_2O$, Nadeln. — $C_5H_2O_2COOHCO_2Na + 2H_2O$, $Nadeln. - C_5H_2O_2COOHCO_2Na + C_5H_2O_2(COOH)_2 + 2H_2O. - C_5H_2O_2(CO_2Na)_2 + 3H_2O.$ $- C_5H_2O_2(CO_2K)_2 + H_2O. - (C_7HO_6)_2Ca_3 + 6 H_2O.$ Pulver, schwer löslich in $H_2O.$ - $C_5H_2O_2(CO_2)_2Ca \perp 3 H_2O$, kommt in Chelidonium majus vor; Nadeln, sehwer löslich in $H_2O. - (C_5H_2O_2COOHCO_2)Ca + 2 C_5H_2O_2(COOH)_2 + 4 H_2O. - C_5H_2O_2(CO_2)_2Sr + \frac{1}{2} H_2O.$ $- (C_5H_2O_2COOHCO_2)Ba + 2 C_5H_2O_2(CO_2H) + 5 H_2O. - (C_7HO_6)_2Ba + 6 H_2O. C_5H_2O_2(CO_2)_2Pb \ 2 \ PbO$. — $(C_7HO_6)_2Pb_3 + 3 \ H_2O$. — $C_5H_2O_2(CO_2)_2 + H_2O$. Schuppen oder Nadeln, löslich in Bleisalzen. — C₅HO₂(CO₂)₂Fe, gelber, in Eisenchlorid löslicher Niederschlag. — $C_5H_2O_2COOHCO_2Ag + H_2O$, Nadeln aus verdünntem HXO_3 . —

Schmidt, Archiv d. Pharmazie 224, 513 [1886].

1) Peratoner u. Strazzeri, Gazzetta chimica ital. 21, 305 [1891].

5) Lietzenmayer, Monatshefte f. Chemie 5, 341 [1884].

6) Lerch, Monatshefte f. Chemie 5, 370 [1884].

Probst, Annalen d. Chemie 29, 116 [1839]. — Lerch, Annalen d. Chemie 57, 274 [1846]. Weppen, Jahresber. d. Chemie 1873, 856; Archiv d. Pharmazie 202, 101, 193 [1880].

³⁾ Claisen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 118 [1891]; D. R. P. 57 648. Friedländer, Fortschritte d. Teerfabrikation 3, 12.

⁷⁾ Willstätter u. Pummerer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 3740 [1904]. 8) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 400 [1889].

⁹⁾ V. Meyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 1061 [1884]. 10) Haitinger u. Lieben. Monatshefte f. Chemie 5, 348 [1884].

 $C_5H_2O_2(CO_2Ag)_2$, Nadeln, löslich in $H_2O.-C_5HAgO_2(CO_2Ag)_2$, gelber, unbeständiger Niederschlag. — (C₂HO₆)₂CaAg₄ + H₂O, gelber, beständiger Niederschlag.

Methylester C₅H₂O₂COOHCO₂CH₃ ¹). Schmelzp. 122,5°; in Chloroform leicht, in

Äther und Methylalkohol schwerer löshehe Prismen.

 \ddot{A} thylester $C_5H_2O_2COOHCO_2C_2H_5$. Aus der Säure in Alkohol durch HCl 2) oder H_2SO_4 (Lerch); aus Acetondioxalester durch Kochen mit abs. Alkohol¹); aus dem Diäthylester durch längeres Kochen mit H₂O. Krystalle vom Schmelzp. 223—224° (182—184° [Lerch]). Löslich in Alkohol, schwer in Äther und H2O. Zerfällt bei 225° in Komansäureester und CO2. - C₅H₂O₂COOC₂H₅CO₂Ag, löslich in H₂O.

Diäthylester C₅H₂O₂(CO₂C₂H₅)₂ ³). Aus dem Acetondioxalsäurediäthylester durch Salzsäuregas in alkoholischer Lösung⁴) oder aus dem Monoester. Prismen aus Alkohol vom Schmelzp. 62,7°. Löshich in heißem Alkohol oder Ather, wenig in H₂O. — Halogensubstitutionsprodukte des Esters⁵). Dibromchelidonsäurediäthylester, Schmelzp. 126—127° ⁶). —

Hydroperbromide?).

Amid C₅H₂O₂(CO₂NH₂)₂. Nadeln aus H₂O. Durch Alkali verseifbar⁸).

 $\label{eq:homohydrochelidous} \textbf{Homohydrochelidous\"aureester} \quad \mathrm{CO} \quad \frac{\mathrm{CH_2CH_2CH_2CO_2C_2H_5}}{\mathrm{CH_2CH_2CH_2CO_2C_2H_5}}.$ Aus Dinatriumacetondicarbonsäureester und (2 Mol.) Jodpropionsäureester⁹).

Mekonsäure, $3-0xy-\gamma(1,4)$ -pyron-2, 6-dicarbonsäure.

Mol.-Gewicht 200,04.

Zusammensetzung: 41,99% C, 2,02% H, 55,99% O.

$$C_7H_4O_7 + 3H_2O = HOC_5HO_2(COOH)_2$$

HC
$$\frac{4}{5}$$
 C · OH
HOOC · C $\frac{6}{1}$ C · COOH

Vorkommen: Im Opium, dem eingedickten Milchsaft von Papaver dubium L. 10), ferner in denen von P. somnifernm L. und Rhoeas¹¹).

Darstellung: Aus Opium: Gepulvertes Opium wird mit verdünnter Salzsäure behandelt, zur Trockne verdampft, mit abs. Alkohol erschöpft, zum Filtrat alkoholische Kalilauge bis zur alkalischen Reaktion gesetzt und der abfiltrierte, mit Alkohol-Äther gewaschene Niederschlag in H_2O gelöst und mit Bleiacetat gefällt; das gewaschene Bleisalz wird mit H_2S zersetzt und gekocht¹²). — Oder man stellt aus dem wässerigen Opiumauszug das Kalksalz dar, behandelt dieses mit HCl und reinigt die Säure über das Ammoniumsalz 10).

Nachweis der Mekonsäure in Organen kann durch Eiweißfällung und Zersetzung des Rückstandes mit HCl auf Eisenchloridzusatz gesehehen 12). Außer der Eiweißfällung gibt die Mekonsäure charakteristische Farbenreaktionen: 1. mit Eisenchloridlösung eine blutrote Färbung (Opiumnachweis), die durch Oxalsäure oder Phosphorsäure zerstört wird 13); 2. nach Erhitzen mit Jodsäure und konz. H2SO4 tritt Rosafärbung auf: 3. nach Verdampfen mit

1) Willstätter u. Pummerer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 3733 [1904].

2) Haitinger u. Lieben, Monatshefte f. Chemie 5, 343 [1884].

3) Baly, Collie u. Watson, Journ. Chem. Soc. London 95, 144 [1909]. 4) Claisen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 118 [1891].

⁵) Feist, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellsehaft 39, 3659 [1906].

6) Feist u. Baum, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 3562 [1905].

7) Feist, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 3647 [1907].

8) Willstätter u. Pummerer, Beriehte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 37, 3733 [1904].

9) Harries, Zeitschrift f. angew. Chemie 20, 1265 [1907].

- 10) Gregory, Annalen d. Chemie 24, 43 [1837]. How, Annalen d. Chemie 83, 352 [1852].
- 11) Sertürner, Trommsdorffs Journ. d. Pharmazie 13, 1, 234 [1805]; 14, 1, 47 [1805]. Pavesi, Chem. Centralbl. 1906, I, 690.
 - 12) Valenti, Boll. chim. farm. 44, 373 [1905].
 - 13) Dupré, Jahresber. d. Chemie 1875, 907.

einigen Tropfen HNO₃ zur Trockne und Anfeuchten des Rückstandes mit alkoholischer KOH Violett- und nach Erkalten Rotfärbung. — Titrimetrische Bestimmung der Säure erfolgt durch Titration eines basischen Salzes mit ¹/₁₀ n-KOH ¹).

Physiologische Eigenschaften: Mekonsäure wird durch den Organismus von Kaninehen, Hunden und Mensehen vollständig verbrannt; eine Vermehrung der Ätherschwefelsäuren findet

nicht statt²). Sie ist unschädlich für den Organismus, ebenso ihre Salze¹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Blättehen oder rhombische Tafeln. Lösungswärme in $\rm H_2O = -9.1$ Cal. Neutralisationswärme (durch NaOH) = 37,4 Cal. Molekulare Verbrennungswärme des Hydrates (+ 3 H₂O) bei konstantem Druck 490,8 Cal. Elektrisches Leitungsvermögen ³). Bei 100° verliert die Säure das Krystallwasser; beim Erhitzen zerfällt sie zunächst in Komensäure (HO)C₆H₂O₂COOH und CO₂ und dann in Pyromekonsäure CH · O · CH₂

und CO_2 . Schon beim Koehen mit $\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ oder leichter mit verdünnten Mineral- $\mathrm{CH}\cdot\mathrm{CO}\cdot\mathrm{CO}$

säuren tritt Spaltung in Komensäure und CO_2 ein. In heißem $\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ ist die Säure leicht (1:4) löslich, leicht in Alkohol und Benzol, weuig in kaltem $\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ und in Äther, sehr weuig inLigroin und Glyeerin. Sie reduziert Kaliumpermanganatlösung und Kaliumbichromatlösung bei Gegenwart von $\mathrm{H}_2\mathrm{SO}_4$; von HNO_3 wird sie zu Oxalsäure oxydiert, beim Erwärmen mit Silbernitrat und HNO_3 entstehen Oxalsäure. Cyansilber und CO_2^4 l. Beim Kochen mit KOH tritt totale Zersetzung ein; durch Barytspaltung entsteht Acetylearbinol $\mathrm{CH}_3\mathrm{COCH}_2\mathrm{OH}$, durch Kochen mit Ammoniak Komenaminsäure ($\mathrm{HO})_2\mathrm{C}_5\mathrm{H}_2\mathrm{NCOOH}$. Verbindet sieh mit Hydroxylamin zu Isoaminomekonsäure; ebenso Bromwasser und Jodwasserstoff führen in Komensäure über, Natriumamalgam reduziert zu Hydromekonsäure $\mathrm{C}_7\mathrm{H}_1\mathrm{O}_7$ 5). Verhalten der Mekonsäure gegen Indicatoren6).

Salze:7) Die Salze werden dargestellt, indem man zu einer gesättigten Lösung der Säure in abs. Alkohol die abs. alkoholische Lösung des betreffenden Metallacetates zufügt und ev. mit Äther nachfällt. Es sind weiße Niederschläge¹). — $HOC_5HO_2(COONH_4)(COOH) + H_2O$, Nadeln. — $HOC_5HO_2(CO_2NH_4)_2 + x\,H_2O$, wenig löslich in H_2O . — $(OC_5HO_2CO_2)Ca_3 + 6\,H_2O$. — $(OC_5HO_2CO_2)Ba_3 + 6\,H_2O$. — $(OC_5HO_2CO_2)Pb_3 + 2\,H_2O$, unlöslich in H_2O . — $(OC_5HO_2CO_2)Fe_2Ca_3 + 5\,H_2O$. — $AgOC_5HO_2(CO_2Ag)_2$, unlöslich in H_2O ; aus dem neutralen Ammoniumsalz und Silbernitrat. — $HOC_5HO_2(CO_2Ag)_2$, aus der Säure und $AgNO_3$. — Anilinsalz: $2\,C_6H_5NH_2 \cdot HOC_5HO_2(COOH)_2$. — Mekonsaurer Harnstoff: $3\,CO(NH_2)_2 \cdot HOC_5HO_2(COOH)_2$.

Derivate der Mekonsäure: Monoäthylester HO·C₅HO₂(CO₂C₂H₅)COOH. Aus entwässerter Mekonsäure in abs. Alkohol durch Salzsäuregas⁹). Nadeln aus H₂O vom Schmelzp. 179°. Löslich in Äther, in heißem Alkohol und H₂O. Gibt mit Eisenchloridlösung eine rote Färbung; bildet Salze.

Mekonäthyläthersäure $C_2H_5O \cdot C_5HO_2(COOH)_2 + H_2O$. Entsteht durch 48 stündiges Kochen von Triäthylmekonat mit H_2O . Prismen von Schmelzp. 200°. Leicht löslich in H_2O und Alkohol, schwer in Äther. Gibt mit Eisenchlorid keine Färbung.

Monoäthylester der Mekonäthersäure C₂H₅OC₅HO₂(CO₂C₂H₅)(COOH) + C₇H₄O₇ 9);

Pulver, löslich in heißem H₂O.

Diäthylester HO·C₅HO₂(CO₂C₂H₅)₂ ⁹), wird analog dem Monoester dargestellt durch längeres Einleiten von HCl. Nadeln oder Blättehen aus H₂O vom Sehmelzp. 111—112°. Löslich in Alkohol. Gibt mit FeCl₃-Lösung Rotfärbung; bildet Salze.

Triäthylmekonat $C_2H_5O \cdot C_5HO_2 \cdot (CO_2C_2H_5)_2$ 9). Aus dem dreibasischen Silbersalz und Jodäthyl 10). Prismen aus Alkohol vom Schmelzp. 61°. Löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, schwer in H_2O . Keine Färbung mit $FeCl_3$.

1) Valenti, Boll. chim. farm. 44, 373 [1905].

3) Ostwald, Zeitschr. f. physikal. Chemie 3, 399 [1889].

4) Liebig, Annalen d. Chemie 5, 286 [1833].

5) Korff, Annalen d. Chemie 138, 195 [1866].
6) Astrue, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 130, 1564 [1900].

8) Hlasiwetz, Jahresber. d. Chemie 1856, 699.

Peratoner, Gazzetta chimica ital. 30, 1, 539 [1900]; Chem.-Ztg. 21, 40 [1897].

²⁾ Tuschnow - Philipoff, Archiv f. experim. Pathol. n. Pharmakol. 51, 183 [1904].

⁷⁾ How, Annalen d. Chemie 83, 352 [1852]. — Mallinekrodt n. Dunlap, Journ. Amer. Chem. Soc. 27, 946 [1905]. — Stenhouse, Annalen d. Chemie 51, 231 [1844]. — Rennie, Jahresber. d. Chemie 1881, 937. — Liebig, Annalen d. Chemie 26, 114 [1838].

How, Annalen d. Chemie 83, 358 [1852]. — Mennel, Journ. f. prakt. Chemie [2] 26, 450 [1882].

Mekonamidsäure $\mathrm{HO} \cdot \mathrm{C_5HO_2} \cdot (\mathrm{CONH_2})(\mathrm{COOH}) + \mathrm{H_2O}$. Aus Mekonsäureäthylester durch Ammoniaklösung¹). Wird zu Mekonsäure durch Erwärmen mit Alkali, Ammoniak oder konz. HCl verseift. Bildet amorphe Salze.

Mekondiamidsäure $\mathrm{HO}\cdot\mathrm{C}_5\mathrm{HO}_2(\mathrm{CONH}_2)_2$. Aus dem Diäthylester durch Ammoniak²). Graues, in $\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ und verdünnten Mineralsäuren schwer lösliches Pulver. Alkalieinwirkung

zersetzt.

Isoaminmekousäure $HO \cdot C_4(C:N\cdot OH)HO(COOH)_2 + H_2O$. Aus alkoholischer Mekonsäurelösung und salzsaurem Hydroxylamin³). Nadeln aus H_2O . Zersetzungsp. 190°. Löslich in Ammoniak, schwer in Natronlauge. Gibt mit $FeCl_3$ Rotfärbung. Reduziert Fehlingsehe Lösung in der Kälte. Konz. HCl spaltet in der Hitze Hydroxylamin ab. Über Salze 4).

2) How, Jahresber. d. Chemie 1855, 494.

¹⁾ How, Annalen d. Chemie 83, 358 [1852]. — Mennel, Journ. f. prakt. Chemie [2] 26, 450 [1882].

³⁾ Odernheimer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2081 [1884]. 4) Peratoner u. Tamburello, Gazzetta chimica ital. 33, II, 233 [1903].

L. Chinolinearbonsäuren.

Von

Max Dohrn und Albrecht Thiele-Berlin.

Kynurensäure, γ-0xy-β-chinolinearbonsäure.

Mol.-Gewicht 189.08.

Zusammensetzung: 63,46% C, 3,74% H, 25,39% O, 7,41% N.

Vorkommen: Im Hundeharn; im Harn des Steppenwolfes (Coyote)1).

Bildung: Die Kynurensäure bildet sich im Hundeorganismus nach Fütterung mit Fett oder mit Fett und wenig Fleiseh²); sie bildet sich als direktes Abbauprodukt von Körpereiweiß— auch im Hungerzustande—, wie von übersehüssig aufgenommenem Nahrungseiweiß³), bei vermehrter Eiweißzufuhr entstehen größere Mengen⁴). l-Tryptophan (Indolaminopropionsäure)

$$\begin{array}{c} {\rm C\cdot CH_2CH(NH_2)COOH} \\ {\rm C_6H_4} \stackrel{>\!\!\!>}{\sim} {\rm CH} \\ {\rm NH} \end{array}$$

als Muttersubstanz der Kynurensäure im Kaninchen- und Hundeorganismus, nicht beim Menschen 6); die Säure findet sieh ferner im Hundeharn nach Isatinfütterung 6) oder nach subcutaner Einverleibung von Phenylacetonitril $C_6H_5CH_2CN$ 7). — Synthetisch wird sie dargestellt aus Formyl-o-aminophenylpropiolsäureester C_6H_4 $C: C \cdot CO_2C_2H_5$ durch wässerigalkoholische KOH 8).

Darstellung: Der frische, filtrierte Harn wird mit HCl angesäuert und nach 24 Stunden vom Niederschlag abfiltriert, man löst diesen einige Male in Ammoniak und fällt mit Essigsäure 9). Oder der Harn wird mit Phosphorwolframsäure gefällt und der Niederschlag mit Baryt zerlegt 10).

1) Swain, Amer. Journ. of Physiol. 13, 30 [1905].

2) Liebig, Annalen d. Chemie 86, 125 [1853]; 108, 354 [1858]. — Jacobsen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1512 [1879].

3) Voit u. Riederer, Zeitschr. f. Biol. 1, 315 [1865]. — Naunyu u. Rieß, Reichert u. Du Bois' Archiv 1869, 390. — Gies, Amer. Journ. of Physiol. 5, 191 [1901].

4) Kretschy, Monatshefte f. Chemie 2, 58 [1881]. - Jaffé, Schmidt, Diss. Königs-

berg 1889.

- 5) Ellinger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, I801 [1904]; Zeitschr. f. physiol. Chemie 43, 325 [1905]. Baumgarten, Verhaudl. d. Gesellschaft Deutscher Naturforscher n. Arzte 1905, II², 413.
 - 6) Niggeler, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 3, 67 [1875].

7) Giacosa, Zeitschr. f. physiol. Chemic 8, 95 [1883].
8) Camps, Zeitschr. f. physiol. Chemic 33, 390 [1901].

9) Schmiedeberg u. Schultzen, Anualen d. Chemie 164, 155 [1872].

10) Hofmeister, Zeitschr. f. physiol. Chemic 5, 70 [1881].

Nachweis der Kynurensäure: Durch Erhitzen der Säure entsteht Kynurin (7 - Oxychinolin)

$$C_9H_7NO = |$$

$$N$$

welches durch Eisenchlorid carminrot, durch Millons Reagens gelbgrün gefärbt wird. Erhitzt man die Säure mit $KClO_3 + HCl$, verdunstet zur Trockne und fügt Ammoniak zum Rückstande, so tritt eine smaragdgrüne Färbung auf (siehe unter physikalischen und chemischen Eigenschaften).

Bestimmung: Quantitative Bestimmung nach Schmiedeberg und Schultzen 1); nach Jaffé 2): der zur Trockne eingedampfte Harn wird mehrere Male mit Alkohol extrahiert, bis das heiße Filtrat farblos bleibt. Der Gesamtalkohol wird eingedampft, der Rückstand in H₂O gelöst und mit konz. HCl versetzt. Nach 24 Stunden wird der Niederschlag auf tariertem Filter mit H₂O ausgewaschen und getrocknet 3) — Quantitative Bestimmung nach Capaldi 4): Der Harn wird mit 50% einer 10 proz. Bariumchloridlösung, die 5% NH₃ enthält, vermischt, das Filtrat auf 1/3 eingedampft und mit 4 proz. HCl versetzt. Der nach 16—24 Stunden abfiltrierte Niederschlag wird mit 1 proz. HCl gewaschen und im Beeherglase in Ammoniak gelöst. Nachdem erwärmt, bis kein NH₃ mehr entweicht, wird mit 4 proz. HCl versetzt und der Niederschlag nach 6 Stunden durch ein tariertes Filter filtriert. Es wird mit 1 proz. HCl und zweimal mit H₂O gewaschen, bei 100° getrocknet und gewogen.

Physiologische Eigenschaften: Kynurensäure entsteht im Hunde- und Kaninchenorganismus aus Tryptophan⁵):

Ort der Kynurensäurebildung ist nicht die Leber, welche vielleicht ganz ausscheidet (Hund)³). Nucleinreiche Nahrung vermag die Kynurensäurebildung aus Körpereiweiß herabzusetzen⁶). Über das Verhältnis der Kynurensäurebildung zur Eiweißzufuhr⁷). Die Ausscheidung findet gleichzeitig mit beschleunigter Zersetzung von Protein statt⁸). Eine Vermehrung der Kynurensäureausscheidung findet durch den Hundeorganismus nach subcutaner Einführung von Nutrose, durch den Kaninchenorganismus nach der von Tryptophan statt⁹); ferner nach Eingabe per os (Hund) von Natriumaerylat¹⁰). Gelatinefütterung gibt keinen Anstoß zur Kynurensäurebildung (Mendel); Fütterung von Skatolcarbonsäure ruft gleicnfalls keine Vermehrung der Säure hervor (Hund)¹¹). Eine Abnahme der Säure im Harn findet bei Verfütterung sterilisierter Nahrung oder gewisser antiseptischer Mittel (Salol, Thymol, Naphthalin) beim Hund statt¹¹); Herabsetzung der Darmfäulnis durch Kalomel oder Jodoform jedoch hat keinen Einfluß auf die Kynurensäureausscheidung (Hund)¹²). Per os eingeführte Säure wird durch den menschliehen Organismus vollkommen, durch den tierischen erheblicher zer-

¹⁾ Schmiedeberg u. Schultzen, Zeitschr. f. physiol. Chemie 23, 94 [1897] (Capaldi).

²⁾ Jaffé, Schmidt Diss. Königsberg 1889. — Capaldi, Zeitschr. f. physiol. Chemie 23, 94 [1897].

³⁾ Abderhalden, London u. Pineussohn, Zeitschr. f. physiol. Chemie 62, 139 [1909].

⁴⁾ Capaldi, Zeitschr. f. physiol. Chemie 23, 92 [1897].

⁵⁾ Ellinger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 1801 [1904]; Zeitschr. f. physiol. Chemie 43, 325 [1905]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 2515 [1906]. — Glaessner u. Langstein, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 1, 34 [1901].

⁶⁾ Jaffé, Josephson Diss. Königsberg 1898.

⁷⁾ Hauser, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 36, 1 [1895].

⁸⁾ Mendel u. Jackson, Amer. Journ. of Physiol. 2, 1 [1898]. — Mendel u. Schneider, Amer. Journ. of Physiol. 5, 427 [1901].

⁹⁾ Baumgarten, Verhandl. d. Gesellschaft Deutscher Naturforscher u. Arzte 1905, H2, 413.

¹⁰⁾ Luzzatto, Beiträge z. chem. Physiol. u. Pathol. 7, 456 [1906].

¹¹⁾ Haagen, Centralbl. f. d. med. Wissenschaft 1889, 214.

¹²) Baumann, Zeitschr. f. physiol. Chemie 10, 131 [1886]. — Morax, Zeitschr. f. physiol. Chemie 10, 318 [1886].

stört als subcutan eingeführte¹): wahrscheinlich wird die Säure durch Darmbakterien in CH >>

Indol C₆H₄ CH übergeführt (Ellinger). Im Katzenharn tritt die Kynurensäure nicht

auf2). Durch Fäulnis wird sie nicht zerstört (Capaldi).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Über die Konstitution der Kynurensäure³). Glänzende Nadeln (+ H₂O). Schmelzp. 266—267° unter Aufschäumen (wird bei 150° wasserfrei). Fast unlöslich in H₂O und Äther, löslich in heißem Alkohol. Die Säure zerfällt bei längerem Schmelzen in Kynurin (γ-Oxychinolin) (C₂H₇NO, Schmelzp. 201°) und CO₂: durch Bromwasser erfolgt Spaltung in Tetrabromkynurin und CO₂·KMnO₄ oxydiert zu Kynursäure (Oxalylanthranilsäure CO₂HC₆H₄NHC(OH)₂COOH, Schmelzp. 188—189° unter Zersetzung), NH₂ und Oxalsäure⁴). KClO₃ + HCl-Behandlung führt zu Tetrachloroxykynurin; verdunstet man die erhaltene Lösung zur Trockne und fügt zum Rückstande Ammoniak, so entsteht eine smaragdgrüne Färbung⁵) (diese Reaktion gelingt allerdings auch mit γ-Oxychinolin⁶). Beim Glühen mit Zinkstanb im Wasserstoffstrom entsteht Chinolin und CO₂⁷). Durch Essigsäureanhydrid wird Kynurensäure acetyliert: durch PCl₅ oder POCl₃-Einwirkung enthält man Cl-haltige Säuren.

Salze der Kynurensäure (Kretschy): $\mathrm{NH_4C_{10}H_6NO_3}$, löslich in $\mathrm{H_2O}$. — $\mathrm{KC_{10}H_6NO_3}$ + $2\,\mathrm{H_2O}$. — $\mathrm{Ca(C_{10}H_6NO_3)_2}$ + $2\,\mathrm{H_2O}$. schwer löslich in heißem $\mathrm{H_2O}$. Nadeln. — $\mathrm{Ba(C_{10}H_6NO_3)_2}$ + $4\frac{1}{2}\,\mathrm{H_2O}$ (oder $3\,\mathrm{H_2O}$), leicht in heißem $\mathrm{H_2O}$ lösliche Nadeln. — $\mathrm{Cu(C_{10}H_6NO_3)_2}$ + $2\,\mathrm{H_2O}$. Grüne Nadeln. — $\mathrm{AgC_{10}H_6NO_3}$ + $\mathrm{H_2O}$. — $\mathrm{C_{10}H_7NO_3HCl~8}$). — $\mathrm{C_9H_3Br_3NO}$. — $\mathrm{C_9H_4Br_3NO}$. Kynurensaures Kreatinin, farblose Nadeln 9).

1) Solomin, Zeitschr. f. physiol. Chemie 23, 501 [1897].

2) Brysch, Diss. Bern 1907, S. 18. — Ellinger, Zeitschr. f. physiol. Chemie 43, 325 [1905].
 Mendel u. Brown, Amer. Journ. of Physiol. 3, 261 [1900].

3) Camps, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 2703 [1901]; Zeitschr. f. physiol. Chemie 33, 390 [1901].

4) Kretschy, Monatshefte f. Chemie 4, 157 [1883]; 5, 16 [1884].

5) Jaffé, Zeitschr. f. physiol. Chemie 7, 399 [1882].

6) Fühner, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 38, 2713 [1905].
7) Kretschy, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 12, 1673 [1879].

b) Brieger, Zeitschr. f. physiol. Chemie 4, 89 [1880].
9) Jaffé, Zeitschr. f. physiol. Chemie 10, 391 [1886].

M. Aromatische Säuren komplizierterer Konstitution.

Von

Max Dohrn und Albrecht Thiele-Berlin.

Anemonsäure.

Mol.-Gewicht 210,10.

Zusammensetzung: 57,12° C, 4,81° H, 38,07° O.

$$C_{10}H_{10}O_{5}$$

$$\begin{array}{c} \mathrm{CH_2} - \mathrm{CH}_2 - \mathrm{CH}_{---} \\ > \mathrm{CO} \\ \mathrm{CH_2} - \mathrm{C(COOH)} - \mathrm{C} = \mathrm{CH_2} - \mathrm{COOH} \end{array}$$

Vorkommen: In der Anemone pulsatilla, pratensis, im Ranunculus acer1).

Darstellung: Aus Anemonin mittels Bleioxyd.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 210°. Reduziert Fehlingsche Lösung und ammoniakalische Silberlösung. Konstitutiou²). Wässerige Lösung mit Nitroprussidnatrium und Natronlauge rot. Pb·C₁₀H₈O₅, Nadeln; leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol.

Dimethylester $C_{12}H_{14}O_5$. Aus Anemonin mit Natriummethylat und Chloroform bei $100\,^{\circ}$ 3). Schmelzp. $99-100\,^{\circ}$.

Diäthylester C₁₄H₁₈O₅. Schmelzp. 47°. Siedep. 252°.

Anemonin.

Mol.-Gewicht 192,08.

Zusammensetzung: 62,47% C, 4,21% H, 33,32% O.

Vorkommen: In der Anemone pulsatilla besonders reichlich; in der Anemone pratensis, im Ranunculus acer⁴).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Prismen⁵). Konstitution⁶). Schwer Iöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in heißem Wasser, heißem Alkohol, Chloroform, unlöslich

2) H. Meyer, Monatshefte f. Chemie 20, 643 [1899].

H. Meyer, Monatshefte f. Chemie 12, 287 [1896].
 Loewig u. Weidmann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 32, 276 [1839]. — Fehling, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 38, 278 [1841]. — Beckurts, Zeitschr. f. analyt. Chemie 25, 286 [1886]; Archiv d. Pharmazie 230, 185 [1892].

5) Frankenheim, Jahresber, d. Chemie 1850, 509. — Heberdey, Monatshefte f. Chemie

17, 284 [1896].

6) Hans Meyer, Monatshefte f. Chemie 20, 624 [1899].

Hanriot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 104, 1284 [1887]. — Beckurts, Archiv d. Pharmazie 230, 182 [1892].

in Äther und Ligroin. Löslich in Alkalien in roter Farbe, dabei in Anemonolsäure $C_{10}H_{12}O_6$ übergehend. Reduziert Fehlingsche Lösung, sowie Gold-, Platin- und Silberlösungen. Mit Natriummethylat und Jodmethyl entsteht Anemolsäuredimethylester, mittels Zink in alkoholischer salzsaurer Lösung ein Gemisch von Anemolsäurediäthylester und Anemolsäure¹). Oxydation mit Permanganat liefert Oxalsäure und Bernsteinsäure. Addiert 4 Atome Brom $C_{10}H_8O_4Br_1$, krystallinisches Pulver. Kochen mit alkoholischem Ammoniak gibt $C_{10}H_{15}O_3N$, mit Kalilauge, Barytwasser, verdünnter Salzsäure oder Schwefelsäure Anemoninsäure. Gibt mit Nitroprussidnatrium kirschrote Färbung, die durch Essigsäure violett wird. Reagiert mit Hydroxylamin und Phenylhydrazin (3 Mol.).

Isanemonsäure.

Mol.-Gewicht 210,10.

Zusammensetzung: 57,11% C, 4,81% H, 38,08% O.

Vorkommen: In der Anemone pulsatilla, pratensis; Ranunculus acer²).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Amorph, unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther. Geruchlos und geschmacklos.

Anemoninsäure.

Mol.-Gewicht 228,12.

Zusammensetzung: 52,61% C, 5,31% H, 42,08% O.

$$\begin{array}{c} {\rm C}_{10}{\rm H}_{12}{\rm O}_{6}. \\ {\rm CH}_{2}-{\rm CH} \\ > {\rm CO} \\ {\rm CH}_{2}-{\rm C(COOH)}-{\rm C(OH)}-{\rm CH}_{2}-{\rm COOH} \end{array} \tag{?}$$

Vorkommen: In der Anemone pulsatilla, pratensis; im Ranunculus acer.

Darstellung: Aus Anemonin durch Kochen mit Kalilauge, Barytwasser oder verdünnten Säuren.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 116—117°, amorph. Reduziert alkalische Kupfer- und Silberlösung. Leicht löslich in Wasser. Verbindet sieh mit Phenylhydrazin. Färbt sieh mit Nitroprussidnatrium und Natronlauge gelbrot. Übersehüssige Essigsäure bewirkt Farbenumschlag in Violettrot.

$$Na_2 \cdot C_{10}H_{10}O_6 + 2 H_2O_6 - Ba \cdot C_{10}H_{10}O_6 - Pb \cdot C_{10}H_{10}O_6 - Ag_2 \cdot C_{10}H_{10}O_6$$

Cantharidin.

Mol.-Gewicht 196,12.

Zusammensetzung: 61,19°, C, 6,18% H, 32,63°, O.

Vorkommen: In den spanisehen Fliegen³), Lytta vesicatoria, bis zu 2°,, in einigen anderen Käfern⁴), z. B. dem Maiwurm Meloe proscarabaeaus, violaeeus, majalis, in zahlreichen Arten von Mylabris, in Lydus trimaculatus. Sonstiges Vorkommen⁵).

- 1) Hans Meyer, Monatshefte f. Chemie 20, 624 [1899].
- 2) Beckurts, Archiv d. Pharmazie 230, 188 [1892].
- 3) Thierry, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 15, 315 [1835].
- Worner, Jahresber. d. Chemie 1857, 566. Ferrer, Jahresber. d. Chemie 1860, 597.
 Bluhm, Zeitschr. f. Chemie 1865, 676.
 - ⁵) Fabre, Annales des Sc. nat. [8] 6, 253 [1898].

Darstellung: Die trocken pulverisierten Käfer werden mit 1/3 Gewichtsteil Magnesia usta zum Brei angerührt und auf dem Wasserbad getrocknet. Der Rückstand wird nach Übersättigen mit Schwefelsäure mittels Äther ausgeschüttelt, dessen Verdunstungsrückstand, das Cantharidin mit Schwefelkohlenstoff gewaschen und aus Chloroform oder Alkohol umkrystallisiert wird. Isolierungsversuche¹).

Bestimmung: 25 g Canthariden werden mit 125 ccm Benzin und 2 ccm Salzsäure bei 60-65° während 3 Stunden extrahiert und die Lösung verdunstet. Den Rückstand, bestehend aus Cantharidin und Fett, läßt man, mit Petroläther überschichtet, bei gewöhnlicher Temperatur stehen und gießt sodann den Petroläther durch ein tariertes, bei 60-65° getrocknetes Filter. Genau I Stunde wird das Filter mit Rückstand bei 60-65° getrocknet und gewogen. In guten Canthariden dürfen nicht unter 0,4% Cantharidin enthalten sein2). Modifikationen der Bestimmung 3): Bestimmung mit Hilfe des Polarisationsmikroskops auf Grund des Brechungsindexes für Alkaloide4).

Physiologische Eigenschaften: Junge Exemplare des Käfers mit unentwickelten Geschlechtsteilen sind nur wenig giftig, da das giftige Prinzip sich außer im Blut vor allem in den Geschlechtsteilen reichlich findet. Die Eier sind ebenfalls giftig. Die Käfer lassen beim Berühren aus sich öffnenden Lücken der Hautdecke und aus dem Fibia-Femoralgelenk Blut austreten. Cantharidin wirkt lokal reizend auf die Applikationsstelle und entfernt entzündend auf die Harnwege, Genitalorgane, Gehirn und Rückenmark. Auf der Haut zieht es Blasen, die sog. Vesicatorhlasen, die durch Pflaster als Ung. canthar. und Collodium cantharidatum hervorgerufen werden. Im Magen entsteht nach I,0 einer Tinktur ein Wärmegefühl, nach größeren Dosen heftige Gastroenteritis, Schwellung der Submaxillardrüsen, starker Speichelfluß, schwere Glomerulusnephritis und Reizung des Urogenitaltraktus mit Harndrang, schmerzhafte Harnentlecrung, Hyperämie und sensible Erregung der Genitalorgane, daher als Abortivmittel und Aphrodisiakum verwendet. Die Nierenschädigung abhängig von der Harnreaktion 5): bei Kaninchen mit alkalischem Harn eine sehr geringe Albuminurie, bei saurem Harn starke hämorrhagische Nephritis und Tod. Igel sehr resistent gegen Cantharidin, kleine Dosen, subcutan und intravenös, verursachen nach mehreren Tagen chronische Nephritis. Hühner sind ebenfalls resistent, später Nephritis 5). Wirkt direkt anf die Capillarwand, ohne Beeinflussung des Zentralnervensystems. Entgiftung bei Hühnern auf chemischem Wege ist nicht gelungen. Tödliche Dosis pro Kilo Huhn 0,1 g, pro Kilo Igel 0,13 g6). Macht an der Injektionsstelle Nekrose und färbt den Kamm der Hühner dunkelviolett; Thrombosierung der Gefäße. Gewöhnung an Cantharidin findet nicht statt⁷). Die Menge der Leber nimmt nach Cantharidin zu, und zwar das Wasser um 20%, die Trockensubstanz um 5,5%. Dagegen nimmt die Fettmenge um 2,3% ab, während die absolute Fettmenge nur unbedeutend abnimmt. Die Wirkung auf die Niere ist sehr ähnlich⁸). Bei Selbstversuchen⁹) in Pillen à 0,001 g war Cantharidin geschmacklos, erst nach 10 Minuten Brennen im Munde, Speichelfluß, nach 11/2-2 Stunden auf der Zunge eine tiefe Reaktionsstelle, die sich auf Gaumen und Lippen verbreitete, als Schorf und Brandblasen, mit Fieber und Harndrang. Beim Igel gibt es keine Immunität gegen Cantharidin, sondern nur gesteigerte Toleranz. Das Serum von Igeln schützt Kaninchen nicht gegen Cantharidinvergiftung 10). Es erzeugt Glykosurie 11). Es greift tuberkulöses Hautgewebe heftiger an als normales. Die Salze des Cantharidins werden schneller resorbiert. Katzen bekommen nach cantharidinsaurem Natrium subcutan

¹⁾ Thierry, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 15, 315 [1832]. — Galippe, Thèse de l'école de Parm. Paris 1876.

²⁾ Léger, Journ. de Pharm. et de Chim. [6] 17, 457 [1903]; Chem. Centralbl. 1903, I, 1444;

Schweizer Wochenschr. f. Pharmazie 41, 274 [1903].

³⁾ Panchaud, Schweizer Wochenschr. f. Pharmazie 22, 128 [1904]. — Self u. Greenish, Pharmac. Journ. [4] 24, 324 [1907]. — Siegfried, Schweiz. Wochenschr. f. Pharmazie 44, 342 [1906]. — Baudin, Journ. de Pharm. et de Chim. [6] 18, 391 [1903]. — Walbum, Pharmaz. Centralhalle 50, 661 [1909].

⁴⁾ Kley, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 22, 367 [1904].

⁵) Ellinger, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 58, 424 [1909].
⁶) Sussnitzki, Inaug. Diss. Königsberg 1903; Jahresber. d. Tierchemie 33, 1102 [1903]. — Horwarth, Deutsche med. Wochenschr. 1898, 342

⁷⁾ Ellinger, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 45, 89 [1900].

⁸⁾ Rosenthal, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 78, 94 [1903].

Gigli, Anuali di Chim. e di Farm. 15, 360 [1892].
 Lewin, Deutsche med. Wochenschr. 1898, 373.

¹¹⁾ Richter, Deutsche med. Wochenschr. 1899, Nr. 51.

Erbrechen, beschleunigte Resorption, Benommenheit, Dyspnose, Krämpfe bis zum Tod durch Respirationsstillstand. Hühner und Frösche sind gegen das Salz unempfindlich, 15—30 mg, subcutan injiziert, sind wirkungslos¹). 70% subcutan injiziertes Salz im Harn vom Igel wiedergewonnen²).

Lösung von cantharidinsaurem Natrium (1:10000) subcutan angewendet, um die Durchlässigkeit der kleinen Blutgefäße zu steigern³) und so eine stärkere seröse Durchtränkung herbeizuführen, was u. a. bei Lupus Erfolg hatte, doch wegen Nierenreizung auf-

gegeben. Anwendung4).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Cantharidin ist β -Lacton mit einer freien Carboxylgruppe. Trimetrische Tafeln 5). Sehmelzp. 218° 6). Löslich in 30 000 T. kaltem und in 15 000 T. heißem Wasser, dem 1° $_0$ H $_2$ SO $_4$ (spez. Gew. 1,84) zugesetzt ist. Löslich in Ameisensäure. Bei 18° lösen sich 0,03 T. in 100 T. Alkohol (92° $_0$), 0,11 T. in 100 T. Äther, 1,20 T. in 100 T. Chloroform. Geht beim Kochen mit Alkalien in Cantharidinsäure über. Gibt beim Erhitzen mit Phosphorpentoxyd o-Xylol. Reagiert mit Hydroxylamin. Jodwasserstoffsäure führt in Cantharsäure über, daneben entsteht ein jodhaltiger Körper C $_{10}$ H $_{12}$ J $_{2}$ O $_{3}$, mit Chlorsulfonsäure entsteht quantitativ Cantharsäure. Salze unlöslich in Chloroform.

Derivate: Cantharidinsäure $C_{10}H_{14}O_5 = C_8H_{13}O_2 \cdot CO \cdot COOH$. Aus Cantharidin beim Erhitzen mit Alkali. Sehr unbeständig, zerfällt bei $60-70^\circ$ in Cantharidin und Wasser. Salze⁷). Das Natronsalz zerfällt erhitzt mit Natronkalk in Cantharen C_8H_{12} , o-Xylol und aceton-

artige Körper 8).

Dimethylester $C_{12}H_{18}O_5 = C_8H_{12}O(CO_2 \cdot CH_3)_2$. Durch Erhitzen von Cantharidin mit Methylalkohol und Jodmethyl auf 100° durch 1 Stunde 9). Aus dem Silbersalz und Jodmethyl bei 100° 10). Schmelzp. $81-82^{\circ}$ 11), Siedep. $296-298^\circ$. Leicht löslich in Äther, Alkohol, Benzol, Pyridin.

Cantharidinimid $C_{10}H_{13}O_3N$

$$\begin{array}{c|c} CH \\ H_2C \\ CH_2 \\ C-CO \\ CH_2 \end{array}$$

Ans Cantharidin und wässerigem siedenden Ammoniak 12). Prismen. Schmelzp. 197°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht löslich in abs. Alkohol. Beständig gegen kochendes Alkali und gegen alkalische Permanganatlösung. Durch Kochen mit konz. Kalilauge entsteht $K \cdot C_{10}H_{12}O_3N$. Beim mehrstündigen Kochen mit Phosphoroxychlorid entsteht die Verbindung $C_{10}H_{11}O_2N$, beständig gegen Permanganat 12). Mit Jodmethyl, Holzgeist bei $^{12}O_3N$ sowie aus Cantharidindimethylester und wässerigem Ammoniak wird Cantharidinmethylimid $C_{10}H_{15}O_3N$ 12). Cantharidinkalium mit Jodmethyl gibt Cantharidinäthylimid $C_{12}H_{17}O_3N$ 12). Gibt mit Essigsäureanhydrid bei 200 ° Cantharidinacetimid $^{2}C_{12}H_{15}NO_4$, Schmelzp. $^{12}N_3N$ wird durch Wasser verseift.

Cantharidinphenylimid $C_{12}H_{17}O_3N=C_{10}H_{12}O_3\cdot N\cdot C_6H_5$. Beim Erhitzen von Cantharidin mit Anilin und Benzol auf 210—220° ¹³). Schmelzp. 129°.

1) Radecki, Inaug.-Diss. Dorpat 1866.

2) Ellinger, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 45, 89 [1900].

3) Liebreich, Therapeut. Monatshefte 5, 169 [1891].

4) Virey, Bulletin de Parmac. 5, 108 [1813]. — Robiquet, Annales de Chim. et de Phys. 76, 302 [1812]. — Bretouneau, Annales des Sc. nat. 13, 75 [1828].

 Marignac, Jahresber. f. Chemie 1855, 755. — Haushofer, Jahresber. f. Chemie 1882, 366.

6) Piccard, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 1504 [1877].

7) Masing u. Dragendorff, Zeitschr. f. Chemie 1868, 308.

8) Piccard, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 580 [1879].

9) Hans Meyer, Monatshefte f. Chemie 18, 397 [1897].

10) Homolka, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 1083 [1886].

11) Redlich, Zeitschr. f. Krystallographie 29, 277 [1898].

¹²) Hans Meyer, Monatshefte f. Chemic 21, 966 [1900]. — Anderlini, Gazzetta chimica ital. 21, I, 457 [1892]. — Negri, Gazzetta chimica ital. 21, I, 458 [1892].

¹³) Negri, Gazzetta chimica ital. 21, 1, 465 [1892]. — Anderlini, Gazzetta chimica ital. 21, I, 457 [1892].

Cantharidoximid C₁₀H₁₃O₄N. Durch 8-10stündiges Erhitzen auf 160-180° von Cantharidin mit Hydroxylamin und Alkohol 1). Schmelzp. 166°. Nadeln aus Äther. Wenig löslich in Wasser. Konz. Salzsäure spaltet bei 150° in die Komponenten. Ag \cdot $C_{10}H_{12}O_4N$. Methyläther C₁₁H₁₅O₄N. Schmelzp. 134°.

Cantharidoximsäure C10H15O5N entsteht aus cantharidinsaurem Natrium mit über-

schüssigem Hydroxylamin und Soda bei 30-40°1).

Cantharidinphenylhydrazid $C_{16}H_{18}O_3N$. Durch Erhitzen gleicher Teile der Komponenten auf $200-220\,^\circ$ über 1 Stunde lang 2). Schmelzp. $236-238\,^\circ$. Trimetrische Krystalle. Schwer löslich in Alkohol und Äther; leicht löslich in Aceton.

Cantharidinphenylhydrazonhydrat C₁₆H₂₀O₄N

$$\begin{array}{c|c} CH \\ H_2C \\ CH_2 \\ C-CO \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_5 \\ \end{array}$$

Aus Cantharidin mit Phenylhydrazin und Natriumacetat 3). Schmelzp. 194°. Reagiert mit Brom und Eisessig zu Dibromdiacetylphenylhydrazonhydrat.

Cantharsäure C10H12O4

$$\begin{array}{c|c} \text{CH} & \\ \text{H}_2\text{C} & \text{CH} \cdot \text{CH} \cdot \text{COOH} \\ \text{H}_2\text{C} & \text{CH}_2 & \text{C} \\ & \text{C} - \text{CO} \\ \end{array}$$

Bildung: Beim Erhitzen von Cantharidin mit Jodwasserstoffsäure 4).

Darstellung: Cantharidin wird in eiskalter Chlorsulfonsäure gelöst und auf Eis gegossen 5). Schmelzp. 274—276°. Große rhombische Krystalle 6). Löslich in 120 T. kalten und in 12 T. heißen Wassers, sehr leicht löslich in Alkohol, fast unlöslich in Äther, Benzol und Schwefelkohlenstoff. Zersetzt sich beim Glühen in Calciumoxyd, Kohlensäure und Cantharen. Durch Erhitzen mit Ätzkalk auf 400° entsteht Cantharen. Gibt mit Ammoniak ein Imid. Reagiert mit Hydroxylamin, wird durch Acetylchlorid bei 135° in Isocantharidin umgewandelt. Bildet leicht übersättigte Lösungen. Reagiert mit Phosphorpentachlorid?). Alkalisches Permanganat zersetzt sie in der Kälte, im Gegensatz zu Cantharidin. Zieht keine Blasen auf der Haut. Methylester: Siedep. 210-220° bei 50 mm.

Isocantharidin C10H12O4

$$\begin{array}{c|c} CH \\ H_2C \\ CH_2 \\ C \\ CH_2 \\ C \\ CH_2 \\ \end{array}$$

Durch 3stündiges Erhitzen der Cantharsäure mit Acetylchlorid im Rohr auf 135°8). Schmelzp. 76°. Monokline Krystalle. Ba · $C_{10}H_{12}O_5 + 5H_2O_5$).

2) Hans Meyer, Monatshefte f. Chemie 18, 403 [1897].

1405 [1886].

5) Homolka, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 1086 [1886]. — Hans Meyer, Monatshefte f. Chemie 18, 410 [1897]; 19, 709 [1898].

6) Negri, Gazzetta chimica ital. 21, II, 53.

7) Piccard, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 1405 [1886].

¹⁾ Homolka, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 1082 [1886].

³⁾ Spiegel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 1469 [1892]. — Hans Meyer, Monatshefte f. Chemie 31, 979 [1900].
4) Piccard, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 1505 [1877]; 11, 2121 [1878]; 19,

⁸⁾ Anderlini u. Ghino, Gazzetta chimica ital. 21, H, 58 [1892]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 1999 [1891].

Isocantharidinsäure $C_{10}H_{14}O_5 + H_2O$

$$\begin{array}{c} \text{CH} \\ \text{H}_2\text{C} \\ \text{H}_2\text{C} \\ \text{CH}_2 \\ \text{COOH} \end{array} + \begin{array}{c} \text{CH}_2\text{OOH} \\ + \text{H}_2\text{O} \\ \end{array}$$

Die Säure entsteht aus dem Bariumsalz, das durch Kochen von Isocantharidin mit 10 proz. Bariumacetatlösung geliefert wird 1). Schmelzp. 155—160°. Farblose Krystalle, die beim Schmelzen Isocantharidin geben, ebenso durch Erwärmen auf 95—100° und durch Essigsäureanhydrid in Eisessiglösung. Erwärmen mit Mineralsäuren liefert Cantharsäure.

Santonin.

Mol.-Gewicht 246,18.

Zusammensetzung: 73,12% C, 7,38% H, 19,50% O.

Vorkommen: Santonin findet sich im Wurmsamen, den unentfalteten Blütenköpfehen verschiedener Artemisiaarten 2); wahrscheinlich im Gewebe der Hüllkelchblätter. Der Gehalt nimmt zu von Mai bis Juli, verschwindet im September.

Darstellung: Der vom ätherischen Öl befreite Wurmsamen wird mit dickem Kalkbrei behandelt, nach dem Verdünnen mit Wasser kräftig gerührt und der gebildete santoninsaure Kalk bei 65—70° mit Alkohol ausgezogen. Nach dem Eindunsten wird das Kalksalz bei 70° mit Salzsäure zerlegt. Reinigung durch Krystallisation aus Alkohol³).

Nachweis: Ein Teil des Santonins erscheint im Harn als an sich gelbrote, mit Alkali rot werdende Substanz. Ein Teil wird als Santogenin, einer molekularen Verbindung von Monound Dioxysantonin, ausgeschieden $C_{15}H_{18}O_4 + C_{15}H_{18}O_5 = C_{30}H_{36}O_9$ (Schmelzp. 250°, linksdrehend)⁴). Santoninrot des Harns erzeugt im Spektrum ein bei E beginnendes Absorptionsband. Kohlensaure Alkalien röten den Harn langsamer⁵). Die Rotfärbung geht in Amylalkohol über⁶). Santonin gibt an sich mit Alkalien keine Rotfärbung, wird nur auf Zusatz von Natronlauge zu geschmolzenem Santonin kirschrot gefärbt⁷). Nach 0,1 g im Harn bereits mit Calciumcarbid Farbenreaktion⁸).

Physiologische Eigenschaften: Santonin ist für Menschen ein starkes Gift (Maximaldosis 0,1 g), doch ist die Empfindlichkeit eine sehr verschiedene; auch bei Tieren⁹). Säuglinge sind hundertmal empfindlicher und halberwachsene Tiere noch zwei- bis viermal empfindlicher als ausgewachsene Tiere. Es tritt leicht Gewöhnung ein. Santonin ist ein Krampfgift¹⁰), das

 Homolka, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 1086 [1886]. — Hans Meyer, Monatshefte f. Chemie 18, 410 [1897]; 19, 709 [1898].

2) Kahler u. Alms, Berzelius' Jahresber. 11. 290 [1832]. — Alms, Berzelius' Jahresber. 12,
257 [1833]. — Heckel u. Schlagdenhauffen, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 100, 804 [1885].
— Thäter, Archiv d. Pharmazie 235, 401 [1897]; 236, 626 [1898]. — Welmans, Pharmaz. Ztg.
43, 908 [1898]. — Katz, Archiv d. Pharmazie 237, 245 [1899].

3) Calland, Jahresber. d. Chemie 1849, 487. — Busch, Journ. f. prakt. Chemie [2] 35,

324 [1887].

4) Jaffé, Zeitschr. f. klin. Medizin 17, Suppl. 7 [1890].
 5) Immanuel Munk, Virchows Archiv 22, 136 [1878].

6) Hoppe - Seyler, Berl. klin. Wochensehr. 1886, Nr. 27.

7) Lewin. Berl. klin. Wochenschr. 1883, Nr. 12.

8) Crouzel, Annales de Chim. analyt. appl. 7, 219 [1902]; Chem. Centralbl. 1902, II, 300.
9) Kobert, Lehrbuch der Intoxikationen 1906, 1097. — Henneberg, Diss. Greifswald 1889.

¹⁰) Kobert, Zeitschr. f. physiol. Chemie **43**, 243 [1904/05].

durch Reizung der Hirnrinde seine Wirkung ausübt¹). Da sie nach Rückenmarksdurchschneidung in den unterhalb der Durchschneidungsstelle gelegenen Körperhälfte fortfällt, wird die Ursprungsstelle der Krämpfe in die Medulla oblongata gelegt²). Bei Pferd, Rind und Kalb macht es I2-24 stündigen Schlaf. Bei Menschen verursacht es Gelbsehen3) sowie Gelbfärbung des Serums und verschiedener Organe; auch Halluzinationen, Schwindel, Flimmern, Geruchsund Geschmacksempfindung, Pupillenerweiterung, Erbrechen, Dyspnoe, Pulsverlangsamung und Speichelfluß sind beobachtet. Bei Kaninchen tritt vor Beginn der Krämpfe Temperaturerniedrigung ein durch Erweiterung der Hautgefäße⁴). Zur Wirkung des Santonins gehört im Darm erst die Umwandlung des Lactons in die Santoninsäure resp. deren Natriumsalz. Beim Hund ist Hämaturie beobachtet⁵), bei Menschen Eiweiß⁶). Große Hunde vertragen I bis 2 g täglich längere Zeit. Santoninsulfosaures Natrium ist ungiftig, gegen Askariden ohne Wirkung?). Santonin hat keine gallentreibende Eigenschaft, geht nicht in die Galle über 8). Wird nicht in der Milch ausgeschieden 9). Santonin, Desmotroposantonin, Santonsäure und das salzsaure Salz der a-aminodesmotroposantonigen Säure sind bei Seetieren unwirksam¹⁰). Nach α-aminodesmotropiger Säure erscheint im Hundcharn eine farblose Substanz, die mit FeCl3 einen schwarzen Niederschlag gibt. Die Säure ist bei Fröschen, Meerschweinchen, Katzen und Hunden völlig unwirksam, obwohl es resorbiert wird; sie geht in den Harn über in veränderter Form¹⁰)¹¹). Askariden werden nur durch Santonin und Monochlorsantonin angegriffen; vermutlich die spezifische Giftigkeit an die Gruppe — CH₂—CO — gebunden. Santonimamin wirkt wie das stärkste Alkaloidgift¹²). Santonige und isosantonige Säure wirken bei Fröschen und Säugetieren hypnotisch, es tritt Stillstand der Resorption ein, bevor die Reflexerregbarkeit erlischt. Photosantonin wirkt ähnlich, nur langsamer. Isophotosantonin und Isophotosantonsäure wirken rein krampferregend¹³). Hyposantonin und Isohyposantonin sind dem Santonin in der Wirkung ähnlich. Als Wurmmittel wird auch das Natriumsalz der Santoninsäure verwendet¹³). Soll bei Diabetes die Zuckerausscheidung herabmindern und zum Schwinden bringen (Séjournetsche Santoninpillen), neuerdings bestritten¹⁴). Wird auch zur Behandlung der Schmerzen bei Tabes empfohlen.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 169-170°. Farblose Blättehen bzw. trimetrische Tafeln oder Prismen. Krystallisationsgeschwindigkeit 15). [α] $_{\rm D} = -171,37$ ° in Chloroformlösung; $[\alpha]_D = -173.8^{\circ}$ in alkoholischer Lösung¹⁶). Spez. Gew. 1,1866. Löslich in 5000 T. Wasser bei 17,5°, in 250 T. Wasser bei 100°; löslich in 2,7 T. Alkohol bei 80° und 42 T. Äther von 40°. Santonin ist ein Lacton (inneres Anhydrid der Santoninsäure), wird durch Alkalien in Salze dieser Säure verwandelt. Salzsäure führt über in Desmotroposantonin! 1 T. Santonin in 6 T. H₂SO₄ gibt bei gewöhnlicher Temperatur Lävodesmotroposantonin $[\alpha]_D = -140^\circ$, bei 30-50° Gemisch von Lävodesmotroposantonin und Desmotroposantonin, bei 50—90° Desmotroposantonin [α]_D = +112°, bei 100° d-santonige Säure [α]_D = +74°. Wie H₂SO₄ wirkt auch Phosphorsäure ¹⁷). Kaliumpermanganat ist ohne Einfluß, verdünnte Salpetersäure spaltet bei längerem Kochen in Oxalsäure, Bernsteinsäure, Essigsäure. Kohlensäure und Blausäure 18). Reduktion durch Natriumamalgam 19). Chlor und Brom werden addiert. Beim Eintragen in jodhaltige Jodwasserstoffsäure sofort Bildung eines grünbraunen

2) Unverricht, Centralbl. f. inn. Medizin 1895, Nr. 1.

¹⁾ Turtschaninow, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 43, 208 [1894].

³⁾ Rose, Virchows Archiv 16 [1859]; 18 [1860]; 19 [1860]; 20 [1861]; 28 [1863]; 30 [1864]. 4) Harnack u. Hochheim, Centralbl. f. klin. Medizin 25, 1 [1894]. — Damm, Diss. Halle 1899.

⁵) Jaffé, Zeitschr. f. klin. Medizin 17, Suppl. 1 [1890].

⁶⁾ Kramer, Prager med. Wochenschr. 1893, Nr. 43.
7) Wedekind, Archiv d. Pharmazie 244, 632 [1906].

⁸⁾ Marfori, Annali di Chim. e di Farm. 4. Serie, 10, 153 [1889].

⁹⁾ Coronedi, Arch. di Chim. e Farm. 20, 284 [1896].

¹⁰⁾ Wedekind, Zeitschr. f. physiol. Chemie 43, 245 [1904/05].

¹¹⁾ Kobert, Zeitschr. f. physiol. Chemie 43, 243 [1904/05].

¹²⁾ La Monaco, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 5, 1, 366 [1896].

¹³⁾ Kobert, Lehrbuch der Intoxikationen 1906, 1097. — Henneberg, Diss. Greifswald 1889.

¹⁴⁾ G. Walterdörfer, Berl. klin. Wochenschr. 1911, Nr. 10.
15) Bogojawlensky, Zeitschr. f. physikal. Chemie 27, 595 [1899].

¹⁶⁾ Nasini, Gazzetta chimica ital. 13, 135 [1883]. — Andreocci u. Bertolo, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 3131 [1898].

¹⁷⁾ Barginelli u. Silvestri, Gazzetta chimica ital. 39, II, 346 [1909]. 18) Wagner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 1663 [1887].

¹⁹⁾ Jaffé, Zeitschr. f. physiol. Chemie 22, 550 [1886].

Salzes unter gleichzeitiger Entfärbung der Jodwasserstoffsäure 1). Kochen mit Barytwasser gibt Santonsäure, Zinkstaub reduziert zu Santonon, in der Hitze zu Santonol. Beim Glühen mit Zinkstaub entsteht α -Dimethylnaphthalin, neben Propylen und Dimethylnaphthol. Durch Jodwasserstoffsäure und roten Phosphor entsteht santonige Sänre. Reagiert nicht mit Acetylchlorid, dagegen mit Hydroxylamin und Phenylhydrazin. Verwandelt sich im Sonnenlicht in Chromosantonin und je nach dem Lösungsmittel in Photosantoninsäure und Isophotosantoninsäure. Santoninstoffe mit unveränderter Ketogruppe geben Oxoninmsalze.

Bestimmung: Erschöpfen des Materials mit 15% Alkohol, Verdampfen, Auflösen in 90% Alkohol, Ausfällen der Harze durch siedendes Wasser, Klären des Filtrats durch Bleiacetat

und Ausschütteln mit Chloroform²).

Derivate: Nitrat 3)

$$C_{13}H_{16}O_{2} \leftarrow \begin{array}{c} CH_{2} \\ CO \times MO_{3} \end{array}$$

 $\begin{array}{ll} (C_{15}H_{18}O_3)_2 \cdot SbCl_5 \cdot HCl^4). & (C_{15}H_{18}O_3)_2 \cdot SnBr_4 \cdot HBr \, , & C_{15}H_{18}O_3 \cdot H_4Fe(CN)_6 \, , & C_{15}H_{18}O_3 \cdot H_3Fe(CN)_6 \, , \\ & \cdot H_3Fe(CN)_6 \, \, 5). \end{array}$

3-Oxysantonin.

Mol.-Gewicht 262,18.

Zusammensetzung: 68,65°, C, 6,93°, H, 24,42°, O.

$$\begin{array}{c} C_{15}H_{18}O_{4}.\\ CH_{3}\\ CH_{2}\\ OC \\ C \\ CH \\ CH_{2} \\ CH_{2} \\ CH_{2} \\ CH_{3} \\ CH_{3} \end{array}$$

Vorkommen: Im Harn von Hunden nach Fütterung mit Santonin6).

Darstellung: Nach Verdunsten des Harns wird der Rückstand mit Alkohol ausgezogen. Der Rückstand dieser alkoholischen Lösung wird mit $\rm H_2SO_4$ haltigem Wasser versetzt und mit Äther ausgeschüttelt.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 280° unter Gasentwicklung. Rhombische linksdrehende Tafeln. $[\alpha]_D=-11.5°$ in 0.24% alkoholischer Lösung. Wenig löslich in Wasser, löslich in Alkohol und Chloroform. Beständig gegen Chromsäure und Eisessig. Natriumamalgam gibt Dihydrooxysantonin, Alkali Oxysantoninsäure. Durch Kochen mit Essigsäureanhydrid entsteht Acetyl- α -oxysantonin $C_{15}H_{17}O_4 \cdot COCH_3$ (Schmelzp. 164—165°), unlöslich in Wasser. Gibt mit Phenylhydrazin ein Hydrazid $C_{15}H_{18}O_3 \cdot N$: NH C_6H_5 (Schmelzp. 264—265°). In vitro läßt sich das Oxysantonin nicht darstellen 7).

β -Oxysantonin. $C_{15}H_{18}O_4$.

Vorkommen: Im Harn von Kaninchen, denen Santonin gegeben wurde, neben der A-Verbindung. Schmelzp. 128—131°. Löslich in heißem Wasser, linksdrehend. In der Hitze gelb, darauf mit Natronlauge rot.

2'-Oxysantonin, Artemisin.

Vorkommen: Im Samen von Artemisia maritima8).

- 1) Wedekind. Archiv d. Pharmazie 244, 628 [1906].
- 2) Goerlich, Apoth.-Ztg. 25, 801 [1910].
- 3) Andreocci, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 5, II, 309 [1906].
- 4) Wedekind u. Koch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 414 [1905].
- 5) Wedekind, Archiv d. Pharmazie 244, 625 [1906].
 6) Jaffé, Zeitschr. f. physiol. Chemie 22, 538 [1897].
- 7) La Monaco, Gazzetta chimica ital. 27, 11 [1897].
- 8) Merck, Chem.-Ztg. 22, 203 [1898]. Bertolo, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 10, 11, 111 [1901]. Freund u. Mai, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 3717 [1901]. Horst, Chem.-Ztg. 26, 203 [1902].

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 200°. Löslich in Alkohol. $[\alpha]_D = -84,3°$ in alkoholischer Lösung. Besitzt den gleichen Ring wie Santonin, gibt keine Acetyl- und Benzoylverbindung, daher keine Hydroxylgruppe. Alkalien liefern die Artemisinsäure $C_{14}H_{19}O_3 \cdot COOH$. Mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung entsteht Santonin¹). Gibt ein Oxim (Schmelzp. 233-234°), beim Destillieren über Zinkstaub im Wasserstoffstrom einen Kohlenwasserstoff $C_{12}H_{12}$ (Schmelzp. 264°). Zink und Essigsäure geben ein Dehydropinakon (Artemison, Oxysantonon), das weder eine Hydroxyl- noch Ketogruppe enthält²). Bei Reduktion entsteht ein dem Santonin ähnlicher Stoff $C_{15}H_{18}O_3³$), mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor eine Säure (Schmelzp. 98-99°), mit Natriumamalgam eine andere Säure (Schmelzp. 170°). Durch Chromhydrat entsteht eine Verbindung (Schmelzp. 170°), die wie Santonin am Licht sich gelb färbt, mit H_2SO_4 und mit FeCl $_3$ violett 4).

 δ -Oxysantonin C₁₅H₁₈O₄. Aus Monochlorsantonin beim Erhitzen mit alkoholischer Kalilauge unter Druck auf 100°. Schmelzp. 214—215°. [Δ]_D = —108,62° (in Chloroform

e = 4, t = 18°). Gibt ein Phenylhydrazon vom Schmelzp. 176—178°.

Chlorsautonin $C_{15}H_{17}O_3Cl$. Aus Santonin durch Schütteln mit Chlorwasser oder Stehenlassen am Licht bei 20°. Blättchen. Schmelzp. 235° unter Zersetzung 5). $[\alpha]_D = -54,75$ ° (in 96 proz. Alkohol c = 2, t = 20°). Reagiert mit Hydroxylamin und Phenylhydrazin. Gibt mit Natriumsulfit santoninsulfosaures Natrium. $[\alpha]_D^{200} = -10,25$ ° in wässeriger Lösung 6).

Dibromid C₁₅H₁₈O₃Br₂

$$\begin{array}{c|c} \operatorname{CH_3} \\ \text{C} & \operatorname{CH_2} \\ \operatorname{H_2C} & \operatorname{C} & \operatorname{CH} + \operatorname{O} \\ \operatorname{Br} & \operatorname{OC} & \operatorname{CH} \cdot \operatorname{CH} \\ \operatorname{C} & \operatorname{CH_2} & \operatorname{CH_3} \\ \operatorname{CH_3} & \operatorname{CH_3} \end{array}$$

Aus Santonin mit Brom in 90 proz. Essigsäure?). Sehmelzp. gegen 100° unter Zersetzung. Gibt trocken leicht Brom ab, gibt mit Alkalien Santonin zurück. Mit Anilin behandelt entsteht Monobromsantonin (Zersetzungsp. $212-215^\circ$, [α]_D = $-136,95^\circ$, in alkoholischer Lösung t = 20°).

Santoninhydroperbromid C30H36O3Br2 · HBr

Schmelzp. 105°. Zersetzt sich beim Umkrystallisieren aus Alkohol7). Gibt mit Alkalien Santonin.

Santoninoxim $C_{15}H_{19}O_3N + H_2O$

$$\begin{array}{c} \mathrm{CH_3} \\ \overset{!}{\mathrm{C}} & \mathrm{CH_2} \\ \mathrm{H_2C} & \mathrm{C} & \mathrm{CH} - \mathrm{O} \\ \mathrm{OH} \cdot \mathrm{N} : & \overset{!}{\mathrm{C}} & \mathrm{CH} \cdot \mathrm{CH} \end{array} \\ \overset{!}{\mathrm{C}} & \mathrm{CH_2} & \overset{!}{\mathrm{CH_3}} \\ \overset{!}{\mathrm{CH_3}} & \overset{!}{\mathrm{CH_3}} \end{array}$$

3) Bertolo, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 11, I, 486 [1902].

4) Bertolo, Gazzetta chimica ital. 38, I, 554 [1908].

5) Wedekind u. Koch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 429 [1905].

6) Wedekind, Archiv d. Pharmazie 244, 623 [1907].

7) Wedekind, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 359 [1908].

Levi-Malvano u. Mannino, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 17, II, 590 [1909].
 Bertolo u. Ranfaldi, Gazzetta chimica ital. 35, II, 235 [1909]. — Bertolo, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 12, II, 273 [1909].

Aus Santonin und Hydroxylamin¹). Schmelzp. 216—217°. Schwer löslich in heißem Wasser, unlöslich in Alkalien. Linksdrehend. Bei 220°, wie beim Kochen mit verdünnten Salzen entsteht Santonin.

Santoninamin C₁₅H₂₁O₂N

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \text{C} \\ \text{CH}_2 \\ \text{H}_2 \text{C} \\ \text{C} \\ \text{C} \\ \text{CH} \\ \text{C} \\ \text{CH}_2 \\ \text{CH}_3 \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{CH}_2 \\ \text{CO} \\ \text{CO} \\ \text{CH}_2 \\ \text{CH}_3 \\ \end{array}$$

Aus dem Oxim durch Zinkstaub und $\rm H_2SO_4$ 2). Schmelzp. 96°, löslich in Alkohol und Äther. Sehr unbeständig, verliert spontan Ammoniak.

 $Hyposantonin \ C_{15}H_{18}O_2$

$$\begin{array}{c} \operatorname{CH_3} \\ \operatorname{C} \\ \operatorname{CH_2} \\ \operatorname{HC} \\ \cap \operatorname{C} \\ \operatorname{CH-O} \\ \operatorname{CH-CH-CO} \\ \operatorname{CH_2} \\ \operatorname{CH_3} \\ \operatorname{CH_3} \end{array}$$

Durch Reduktion des Oxims³). Aus dem Amin durch Erwärmen mit verdünnten Mineralsäuren²). Schmelzp. 152—153°. $\lceil \alpha \rceil_D = +32.7°$ (in Benzol c = 2,5). Löslich in heißen Alkalien, Alkohol, Chloroform, unlöslich in Wasser. Löst sich in konz. H_2SO_4 und in verdünnter FeCl₃-Lösung mit blutroter Farbe, die in Malachitgrün übergeht. Kaliumpermanganat oxydiert zu 3, 6-Dimethylphtalsäure. Gibt durch Kochen mit Barytwasser hyposantonige Säure $C_{15}H_{20}O_2$ ²)⁴), außerdem mit verdünnten Säuren Isohyposantonin $C_{15}H_{18}O_2$. Durch Auflösen in warmen Alkalien entsteht Isohyposantoninsäure $C_{15}H_{20}O_3$. Durch Einwirkung von Salzsäure oder Jodwasserstoffsäure entsteht Dihydrosantinsäure $C_{15}H_{18}O_2$, indem zunächst Hyposantoninsäure gebildet wird. Der Dihydrosantinsäure entzieht Jod 2 Atome Wasserstoff unter Bildung von Santinsäure (Schmelzp. 132,5°, $\lceil \alpha \rceil_b = +64,37°)$ 5).

Santoninsäure C₁₅H₂₀O₄

$$\begin{array}{cccc} & \operatorname{CH_3} & & & & \\ & \operatorname{C} & \operatorname{CH_2} & & & \\ & \operatorname{H_2C} & \operatorname{C} & \operatorname{CH} \cdot \operatorname{CH} \cdot \operatorname{COOH} \\ & \operatorname{C} & & \operatorname{CH_3} & \operatorname{CH_3} \\ & & & \operatorname{CH_3} & & \\ & & & \operatorname{CH_3} & & \\ \end{array}$$

Beim Erhitzen von Santonin mit Alkalien 6). Rhombische Krystalle, die sich am Licht nicht gelb färben. $[\alpha]_D = -26,5^{\circ}$ in 80 proz. Alkohol (c = 2-3, t = 22,5°). Gibt bei 200° und beim Erwärmen mit verdünnten Säuren Santonin. Reagiert sauer. Na · $C_{15}H_{19}O_4 + 3\frac{1}{2}H_2O$. Drehung in verdünnter Lösung 7). Ca · $(C_{15}H_{19}O_4)_2$, löslich in Wasser 8).

2) Gucci u. Grassi, Gazzetta chimica ital. 22, I. 3 [1892].

3) Wedckind, Berichte d. Deutsch. chem. Geschlschaft 41, 359 [1908].

5) Gucci u. Grassi, Gazzetta chimica ital. 22, II, 20 [1891].

6) Hesse, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 6, 1280 [1873].

8) Busch, Journ. f. prakt. Chemie [2] 35, 334 [1887].

Cannizaro, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 2746 [1885]. — Gueci, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 369 [1886].

⁴⁾ Francesconi, Gazzetta chimica ital. 29, II, 196 [1899]. — Grassi - Cristaldi, Gazzetta chimica ital. 26, II, 456 [1896].

 ⁷⁾ Strüver, Jahresber. d. Chemie 1878, 822. — Hesse, Annalen d. Chemie 176, 126 [1875].
 Andreocci, Gazzetta chimica ital. 25, I, 468 [1895].

d-Santonige Säure.

$$\begin{array}{c} C_{1\delta}H_{20}O_3\,.\\ CH_3 \\ CH_2\\ HC \\ C \\ CH_2 \\ CH_2 \\ CH_3 \end{array}$$

Bildung: Aus Santonim durch Kochen mit rotem Phosphor und überschüssiger Jodwasserstoffsäure 1). Durch Zerlegen der racemischen santonigen Säure mittels Cinchonin 2).

Darstellung: Santonin wird in konz. Salzsäure gelöst und die Lösung mit Zinnchlorürlösung versetzt. Nach 10 tägigem Stehen am kühlen, dunklen Ort ist die Reaktion vollzogen3).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 178-179°, Siedep.5 $=200-260^{\circ}$. [α]_D = $+74.5^{\circ}$. Wenig löslich in Wasser, leicht löslich in abs. Alkohol und Äther, in Soda und alkalischen Erden. Beim Erhitzen mit Barytwasser Umwandlung in isosantonige Säure, oberhalb 360° in Dimethylnaphthol. Beim Erhitzen für sich auf 300-360° Zerfall in Propionsäure, Dimethylnaphthol, Dihydrodimethylnaphthol und Dimethylnaphthalin. Über Zinkstaub destilliert, entstehen Dimethylnaphthol, Dimethylnaphthalin, Propylen und p-Xylol. d-Santonige Säure ist zugleich Säure und Naphthol. Mit Brom entsteht ein Additionsprodukt. In essigsaurer Lösung entsteht durch FeCl3 disantonige Säure. Gibt mit Diazoverbindungen beständige Monoazofarbstoffe.

Na · $C_{15}H_{19}O_3$. — Ba $(C_{15}H_{19}O_3)_2$, wenig löslich in Alkohol. Methylester $C_{16}H_{22}O_3$. Durch Sättigen der methylalkoholischen Lösung mit Salzsäure. Schmelzp. 86°. [α]_D = +71° in abs. Alkohol.

Äthylester $C_{17}H_{24}O_3$. Schmelzp. 116—117°, $[\alpha]_D = +77.9$ ° in Benzol oder Chloroform. Methyläthersantonige Säure C16H22O3

$$\begin{array}{c} \operatorname{CH_3} \\ \operatorname{CH_2} \\ \operatorname{HC} \nearrow \operatorname{CH_2} \\ \operatorname{CH_3O} \cdot \operatorname{C} \\ \operatorname{C} \\ \operatorname{CH_2} \\ \operatorname{CH_3} \\ \operatorname{CH_3} \\ \end{array}$$

Der Methylester entsteht aus d-santoniger Säure, Natriummethylat und Jodmethyl⁴). Schmelzpunkt 116—117°. $[\alpha]_{D} = +72.2^{\circ}$ in abs. Alkohol.

Äthyläthersantonige Säure $C_{17}H_{24}O_3$. Schmelzp. 120°. $[\land]_D = +73.9$ ° in abs. Alkohol⁴)⁵). d-bromsantonige Säure C₁₅H₁₉O₃Br. Aus d-Santonigsäureester in Tetrachlorkohlenstofflösung und Brom entsteht der Äthylester, der durch Verseifen α-bromsantonige Säure gibt. Durch Kochen mit alkoholischer Natronlauge entstehen α - und β -santonige Säure, die sich durch Äther trennen lassen.

α-Säure: Schmelzp. 110°; nach dem Erstarren Schmelzp. 115—116°.

β-Säure: Schmelzp. 159—160°.

1-santonige Säure, isodesmotroposantonige Säure C₁₅H₂₀O₃. Entsteht durch Reduktion von Isodesmotroposantonin mit Zinkstaub und Essigsäure⁶). Beim Spalten der racemischen santonigen Säure mittels Cinchonin⁷). [α]_D = -74.3°.

r-santonige Säure, isosantonige Säure C₁₅H₂₀O₃. Entsteht neben santoniger Säure durch Kochen von Santonin mit Jodwasserstoffsäure. Durch Mischen von d- und I-santoniger Säure⁶). Beim Erhitzen von d-santoniger Säure¹). Durch Reduktion von racemischem Desmotroposantonin mit Zink und Essigsäure⁵). Schmelzp. 153—155°. Siedep.₄=150—160°.

¹⁾ Cannizaro u. Carnelutti, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1574 [1879].

²⁾ Andreocci u. Alessandrello, Gazzetta chimica ital. 29, I, 479 [1899].

³⁾ Andreocci, Gazzetta chimica ital. 25, I, 485 [1895].

⁴⁾ Andreocci, Gazzetta chimica ital. 25, I, 497 [1895].

⁵⁾ Andreocci u. Bertolo, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 3132 [1898].

⁶⁾ Andreocci, Gazzetta chimica ital. 23, II, 488 [1893].

⁷⁾ Andreocci u. Alessandrello, Gazzetta chimica ital. 29, 1, 479 [1899]; Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 8, I, 583 [1899].

Methylesfer $C_{16}H_{22}O_3$. Schmelzp. 110,5—111°. Äthylesfer $C_{17}H_{24}O_3$. Schmelzp. 125°. Trikline Prismen¹). Desmotroposantonin $C_{15}H_{18}O_3$

$$\begin{array}{c} \operatorname{CH_3} \\ \operatorname{HC} \\ \operatorname{CC} \\ \operatorname{CH} \\ \operatorname{CH} \\ \operatorname{CH_2} \\ \operatorname{CH_3} \end{array} \\ \operatorname{CH_3} \\ \end{array}$$

Aus Santonin durch Unulagerung mit rauchender Salzsäure, indem die Lösung, mehrere Tage in geschlossenem Gefäße stehend, der Krystallisation überlassen bleibt. Erwärmen auf 60° beschleunigt die Reaktion²). Aus Santonsäure mit konz. Salzsäure bei 60°³). Schmelzp. 260°. Schwerer in Alkohol löslich als Santonin, unlöslich in Soda, Alkalien und Salzsäure. [α] $_{\rm D}=+110.3$ °. Am Licht unveränderlich. Reagiert nicht mit Hydroxylamin und Phenolhydrazin. Gibt eine Acetylverbindung (Schmelzp. 158°) und gibt mit Alkylhalogenen und Natriumalkoholat Alkyläther, ist daher ein Phenol, kein Keton. Läßt sich nicht in Santonin zurückverwandeln³). Bildet Azoverbindungen. Kochen mit Barytwasser gibt die zugehörige Oxysäure Desmotroposantoninsäure $C_{15}H_{20}O_4$; unbeständig, geht leicht wieder über in das Lacton. Gibt mit Salpetersäure Nitrodesmotroposantonin $C_{15}H_{17}O_3(NO_2)$ (Schmelzp. 191°), mit Diazoniumsalz echte Azofarbstoffe⁵).

Isodesmotroposantonin $C_{15}H_{18}O_3$. Aus Santonin durch kurzes Erhitzen von Desmotroposantonin mit 50 proz. Kalilauge auf 210—220°, wobei als erstes Produkt Isodesmotroposantoninsäure $C_{15}H_{20}O_4$ entsteht. Schmelzp. 187—188°. $[\alpha]_D=+127,5$ ° in alkoholischer Lösung (c = 1,32). Phenolcharakter.

Lävodesmo (roposantonin $C_{15}H_{18}O_3$. Aus Santonin durch Umlagerung mittels kouz. H_2SO_4 bei $50-60^{\circ}6$). Schmelzp. 194° . $\lceil \chi \rceil_D = -139.4^{\circ}$ in 1,5-2 proz. alkoholischer Lösung. Barytwasser liefert die unbeständige Lävodesmotroposantoninsäure $C_{15}H_{20}O_4$?). Gibt ein Acctylprodukt⁸) $C_{17}H_{20}O_4$ (Schmelzp. 154°), das beim Zusammenkrystallisieren mit dem Acetylisodermotroposantonin ein racemisches Acetyldesmotroposantonin gibt (Schmelzp. 145°). Hieraus entsteht durch Hydrolyse racemisches Desmotroposantonin (Schmelzp. 198°).

Desmofroposantonige Säure C₁₅H₂₀O₃.

$$\begin{array}{c} \operatorname{CH_3} & \operatorname{CH_2} \\ \operatorname{HC} & \operatorname{C} & \operatorname{CH_2} \\ \operatorname{HO} \cdot \operatorname{C} & \operatorname{CH} \cdot \operatorname{CH} \cdot \operatorname{COOH} \\ \operatorname{C} & \operatorname{CH_2} & \operatorname{CH_3} \\ \operatorname{CH_3} & \operatorname{CH_3} \end{array}$$

Durch Reduktion von Desmotroposantonin mit Zinkstaub und Essigsäure⁹). Schmelzp. 175°, aus Alkohol, unlöslich in Wasser. $[\alpha]_D = +53.19^{\circ}$ in abs. Alkohol. Geht bei 300° in das Anhydrid über; gibt mit Kali bei 300° Dimethyl- β -naphthol und Propionsäure.

Methylester $C_{16}H_{22}O_3$. Schmelzp. 86°. $[\lambda]_D = -41.8$ ° in abs. Alkohol.

Äthylesfer C₁₇H₂₄O₃. Schmelzp. 116—117°. Prismen ¹⁰).

Bromdesmofroposantonige Säure $C_{15}H_{19}O_3Br$. Schmelzp. 92° mit $^{1}/_{2}$ Mol. Äther 11). $[\alpha]_D = -50.4$ ° in abs. Alkohol.

1) Brugnatelli, Gazzetta chimica ital. 25, I, 524 [1895].

- 2) Wedekind, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1677 [1898].
- Wedekind, Archiv d. Pharmazic 244, 637 [1906].
 Andreocci, Gazzetta chimica ital. 23, II, 476 [1893].
- 5) Wedekind u. O. Schmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 1386 [1903]; Zeitschr. f. Farben- u. Textilchemie 2, 230 [1903].
- 6) Andreocci u. Bertolo, Gazzetta chimica ital. 28, II, 529 [1898]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 3131 [1898].
 - 7) Andreocci u. Bertolo, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 7, II, 322 [1898].
 - 8) Andreocci, Gazzetta chimica ital. 29. I, 514 [1899].
- 9) Andreocci, Gazzetta chimica ital. 23. H. 477 [1893]; 25. I. 531 [1895]. Wedekind. Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 31, 1677 [1898].
 - Brugnatelli, Gazzetta chimica ital. 25, I. 514 [1895].
 Andreocci, Gazzetta chimica ital. 25, 1, 537 [1895].

Aminodesmotroposantonige Säure C15H21O3N.

$$\begin{array}{c} \operatorname{CH}_3 \\ \operatorname{C} & \operatorname{CH}_2 \\ \operatorname{NH}_2 \cdot \operatorname{C} & \operatorname{CH}_2 \\ \operatorname{HO} \cdot \operatorname{C} & \operatorname{CH}_2 \\ \operatorname{C} & \operatorname{CH}_2 & \operatorname{CH}_3 \\ \operatorname{CH}_3 & \operatorname{CH}_3 \end{array}$$

Aus Anilinazodesmotroposantonin durch Reduktion mit Zinnehlorür mit Salzsäure. Die freie Säure entsteht durch Eingießen einer Lösung des Chlorhydrats in Natriumacetatlösung. Schmelzp. 206°. Schwer löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Soda.

Santonsäure C₁₅H₂₀O₄.

$$\begin{array}{c|ccccc} CH_3 & CH_3 \\ \hline C & CH_2 & C & CH_2 \\ \hline H_2C & CH & CO & H_2C & CH & CH & \cdot OH \\ \hline OC & CH & CH & \cdot COOH & OC & CH & C & \cdot COOH \\ \hline C & CH_2 & CH_3 & CH_2 & CH_3 \\ \hline CH_3 & CH_3 & CH_3 & CH_3 \\ \hline Nach & Francesconi & Nach & Harries and Stähler \\ \hline \end{array}$$

Aus Santonin²) und aus Chromosantonin³) durch Kochen mit Barytwasser. Formel nach Francesconi auch in tautomerer Form möglich. Schmelzp. 163°; spez. Gew. 1,251. $[\alpha]_D = -74$ ° in Chloroformlösung⁴). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Eisessig. Läßt sich nicht in Santonin verwandeln, bildet kein Lacton. Reduktion gibt santonige Säure, über entstandenes weißes Santonin hinweg. Natriumamalgam reduziert zu Hydrosantonsäure, Destillation im Vakuum gibt Metasantonsäure. Kochen mit Eisessig und Erbitzen des Rückstandes auf 180° gibt Santonid, dessen salzsaure Lösung beim Eindampfen Isosantonsäure $C_{15}H_{20}O_4$ bildet. Gibt eine Acetylverbindung (Schmelzp. 197—198°). Wird im Gegensatz zu Santonin von Kaliumpermanganat angegriffen, wobei die vierbasische Säure Santorsäure entsteht. Gibt mit Phosphorpentachlorid oder Acetylchlorid ein Chlorid ⁵), mit Phenylhydrazin ein Phenylhydrazon (Schmelzp. 174°). Reagiert mit Hydroxylamin zu einem Monooxim ⁶), mit überschüssigem Hydroxylamin zu einer noch unbekannten Verbindung ♂).

$$\begin{array}{c|c} \text{Metasantons\"aure} & C_{15}H_{20}O_4\\ \hline & CH_3\\ \hline & C & CH_2\\ \hline & H_2C & CH & CO\\ \hline & CH & CH & CH & COOH\\ \hline & CH_2 & CH_3\\ \hline & CH_3 & CH_3\\ \end{array}$$

dei Lincei Roma [5] 5, II, 214 [1890].

3) Montemartini, Gazzetta chimica ital. 32, I. 325 [1902].

⁵) Francesconi, Gazzetta chimica ital. **29**, II, 202 [1899].

7) Wedekind, Archiv d. Pharmazie 244, 636 [1906].

Harries u. Stähler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 258 [1904].
 Cannizaro u. Sestini, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 6, 1201 [1873]. — Hvoslef, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 6, 1471 [1873]. — Francesconi, Gazzetta chimica ital. 22, 1, 181 [1892]; 23, II, 457 [1893]; 25, II, 461 [1895]; 29, II, 181 [1899]; Atti della R. Accad.

Nasini, Gazetta chimica ital. 13, 164 [1883]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 2210 [1880].

⁶⁾ Wedekind, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1413 [1899].

Beim Erhitzen von Santonsäure mit Eisessig auf 300° nach Verseifen des entstandenen Santonids¹). Aus Santonsäure mit Essigsäureanhydrid entsteht Diacetylmetasantonsäure (Schmelzpunkt 207°), die bei der Verseifung Mctasantonsäure liefert. Aus Hydrosantonsäure mit Silberoxyd²). Schmelzp. 101°. Isomer mit der Santonsäure, linksdrehend. Gibt mit Essigsäureanhydrid die Acetylmetasantonsäure (Schmelzp. 202—203°).

Metasantonin, Isosantonin C₁₅H₁₈O₃

$$\begin{array}{c|c} \operatorname{CH_3} \\ \operatorname{C} & \operatorname{CH_2} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} \operatorname{CH_2} \\ \operatorname{CH} \operatorname{C} & \operatorname{CO} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} \operatorname{CH} \operatorname{C} & \operatorname{CH} \cdot \operatorname{CO} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} \operatorname{CH_2} & \operatorname{CH_3} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} \operatorname{CH_3} \\ \end{array}$$

Schmelzp. 137—138°. Lacton der Enolform der Metasantonsäure, aus der es mit konz. $\rm H_2SO_4$ hervorgeht³). Durch Erwärmen von Santonin auf dem Wasserbad. Wird von Säuren nicht angegriffen, geht durch Reduktionsmittel über in Dihydrometasantonin. Beim Kochen mit Kalilauge oder Salzsäure entsteht Parasantonsäure⁴) $\rm C_{15}H_{20}O_4$ (Schmelzp. 170°), die mit Essigsäureanhydrid Parasantonid (Schmelzp. 110°), beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor α -Metasantonin $\rm C_{15}H_{18}O_3$ (Schmelzp. 160,5°, Siedep. 238—240°, $[\alpha]_D=+118,76°)$ und β -Metasantonin (Schmelzp. 136°, $[\alpha]_D=+118,76°)$ 4) liefert.

Santorsäure C₁₃H₁₈O₈

Aus Santonsäure mit alkalischer Permanganatlösung in der Kälte entsteht gleichzeitig die γ - und β -Form. Bilden beide dasselbe Monoanhydrid.

v-Säure. Schmelzp. 176°. Dabei in das Anhydrid (Schmelzp. 192—193°) übergehend. Kochendes Essigsäureanhydrid gibt ein Dianhydrid $C_{13}H_{14}O_6$ (Schmelzp. 151—152°). Alkalischmelze gibt bei 380—400° ein pfefferminzartig riechendes Keton (Santoron), das reduziert C_8H_{16} gibt (Santoren).

 β -Säure. Aus dem Monoanhydrid der α -Säure. Das Dianhydrid (Schmelzp. 135°) gibt mit kaltem Wasser die α -Säure.

Santonon C30H34O4

- 1) Francesconi, Gazzetta chimica ital. 25, II, 462 [1895].
- 2) Cannizaro, Jahresber. d. Chemie 1873, 620.
- 3) Cannizaro u. Valente, Jahresber. d. Chemie 1880, 894.
- 4) Carnelutti u. Nasini, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 2210 [1880].

Aus Santonin durch Elektrolyse in essigsaurer Lösung¹). Aus Santonin durch Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure entsteht ein Pinakon, aus dem durch Wasserverlust Santonon hervorgeht²). Schmelzp. 223°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Benzol. [α]_D = +129,46° in Benzollösung (c = 2,131). Durch Alkali entsteht Santononsäure, durch heiße Essigsäure Isosantonon. Gibt mit Salzsäure u. Methylalkohol Bis-Dihydrosantinsäureester $C_{30}H_{32}O_4(CH_3)_2$.

Santononsäure C₃₀H₃₈O₆

$$\begin{array}{c|ccccc} \operatorname{CH}_3 & \operatorname{CH}_3 \\ \operatorname{CH}_2 & \operatorname{C} & \operatorname{C} & \operatorname{CH}_2 \\ \operatorname{COH} & \operatorname{CH}_2 & \operatorname{C} & \operatorname{C} & \operatorname{CH}_2 \\ \operatorname{COOH} & \operatorname{CH}_2 & \operatorname{C} & \operatorname{C} & \operatorname{CH}_2 & \operatorname{COOH} \\ \operatorname{CH}_3 & \operatorname{CH}_3 & \operatorname{CH}_3 & \operatorname{CH}_3 \\ \end{array}$$

Aus Santonon durch Kochen mit Barytwasser³). Schmelzp. 215—216° aus Alkohol. Unlöslich in Wasser, löslich in Äther, Benzol. [α]₀ = +37,08° in alkoholischer Lösung (c = 1,299). Durch Essigsäure in Santonon zurückverwandelt, mit H₂SO₄ oder Kochen mit Wasser entsteht Isosantonon. Ag₂ · C₃₀H₃₆O₆.

Isosautonou $C_{30}H_{34}O_4$. Aus Santononsäure durch konz. H_2SO_4 oder aus Santonin durch Zinkstaub in essigsaurer Lösung. Schmelzp. 280° . [α]₀ = $-264,70^\circ$ in Eisessig (c = 0.976).

Isosantononsäure $C_{30}H_{34}O_4$. Aus Isosantonon durch Barytwasser³). Schmelzp. 167—168°. [α]₀ = —40,39° in alkoholischer Lösung (c = 1,142). Geht beim Stehen über in Isosantonon. Ag₂ · C₃₀HO.

Chromosautonin C15H18O3.

Santonin wird durch Belichtung gelb, geht dabei über in eine neue Modifikation⁴), das Chromosantonin. Schmilzt nach 6stündiger Belichtung 5—7° tiefer als Santonin, nach 15 Tagen 15° niedriger. Hat Keton- und Lactoncharakter wie Santonin. Gibt ein Oxim (Schmelzp. 214 bis 216°). Reduktion langsamer wie die weiße Modifikation. Permanganat oxydiert nicht zu Oxalsäure, sondern zu unhekannten Produkten. Derivate beider Modifikationen identisch. Umkrystallisieren verwandelt in Santonin resp. seine Derivate. Übergang in Chromosantonin nicht allein durch Isomerie und Stellungswechsel doppelter Bindungen zu erklären, vielmehr Grenzfall von Tautomerie und Isomerie⁵). Formel II zweifelhaft, weil sie Umwandlung in gelbes, desmotropes Produkt nicht zu erklären vermag.

Photosantonsäure C₁₅H₂₂O₅.

$$\begin{array}{cccc} \operatorname{CH}_3 & \operatorname{CH} \\ \operatorname{CH}_3 \cdot \operatorname{CH} \cdot \operatorname{C} & \operatorname{CH}(\operatorname{OH}) \\ \operatorname{HOOC} \cdot \operatorname{CH} \cdot \operatorname{C} & \operatorname{CH} \cdot \operatorname{CH} \cdot \operatorname{COOH} \\ \\ \operatorname{CH}_3 & \operatorname{CH} & \operatorname{CH}_3 \end{array}$$

1) Pannain, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 17, II, 499 [1909].

4) Montemartini, Gazzetta chimica ital. 32, I. 325 [1902].

Grassi-Cristaldi, Gazzetta chimica ital. 22, II, 126 [1892]; Berichte d. Deutsch. chem.
 Gesellschaft 26, 2988 [1893]. — Francesconi, Gazzetta chimica ital. 30, II, 122 [1900].
 Grassi, Gazzetta chimica ital. 22, II, 129 [1892].

⁵⁾ Wedekind, "Santoningruppe" in der Sammlung technischer Vorträge von Ahrens 8, Heft 9, 335 [1903].

Der Äthyläther entsteht, wenn eine alkoholische oder essigsaure Lösung des Santonins dem Sonnenlicht längere Zeit ausgesetzt wird¹). Darstellung²). Schmelzp. 154—155°. Prismen. $[\alpha]_D = -113,1°$ bis -119.3° in Chloroformlösung; $[\alpha]_D^{200} = -119°$ bis -125° in alkoholischer Lösung³). Übergang aus Santonin unter Einwirkung des Lichtes an der Gruppe $-\text{CH}_2-\text{CO}-\text{durch}$ Wasser unter Sprengung des Ringes. In alkoholischer Lösung entstehen durch Salzsäure zwei Dehydrophotosantonsäuren. Trockne Destillation und Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure gibt Kohlensäure und Pyrophotosantonsäure. Bei 100° Umwandlung in das Lacton (Schmelzp. 153°) $\text{C}_{15}\text{H}_{20}\text{O}_4$:

dessen Äthylester (Photosantonid) $C_{17}H_{24}O_4$ entsteht: α -Derivat, aus photosantonsaurem Silber mit Jodäthyl oder durch 30—40 tägiges Sonnenlichtaussetzen einer alkoholischen Santonin-lösung. Auch aus Photosantonsäure mit Alkohol und H_2SO_4 ²). Schmelzp. 68—69°. [α]₀¹⁴° = —118,4° in alkoholischer Lösung (c = 2,2). β -Derivat, zugleich mit dem α -Derivat hei Belichtung. Schmelzp. 154—155°. [α]₁¹⁶° = + 76,8° in alkoholischer Lösung (c = 0,8).

Salze der Photosantonsäure:

 $(NH_4)_2C_{15}H_{20}O_5 + 6H_2O^4$). — Ca· $(C_{15}H_{21}O_5)_2 + 3H_2O$, aus Alkohol, schwer löslich in kaltem Wasser. — Ca· $C_{15}H_{20}O_5 + xH_2O$, aus dem sauren Salz durch Erwärmen mit Kalkmilch und Fällen mit Kohlensäure. Leicht löslich in Wasser, reagiert alkalisch.

Dehydrophotosantonsäure C₁₅H₂₀O₄

$$\begin{array}{cccc} CH_3 & CH \\ CH_3 \cdot CH \cdot C & CH \\ HOOC \cdot CH \cdot C & C \cdot CH \cdot COOH \\ CH_3 & CH & CH_3 \end{array}$$

Inaktive Sänre entsteht aus Photosantonsäure in alkoholischer Lösung durch Salzsäuregas⁵). Schmelzp. 132—133°.

Aktive Säure bei gleicher Darstellung 6). Die Ester werden durch alkoholische Kalilauge verseift und fraktioniert aus Äther krystallisiert. Schmelzp. 138,5—139°. $[\Lambda]_D=48,31°$. Bei Destillation beider Säuren im Vakuum entsteht eine dritte, porzellanartige inaktive Modifikation. Alle drei Säuren lassen sich abbauen zu Aceton und Isophtalsäure.

Isophotosantonsäure C₁₅H₂₂O₅

$$(OH)CH_2 \cdot CH \cdot C \\ OHC \cdot CH \cdot C \\ CH_3 \\ CH \\ CH_3 \\ CH \\ CH_3$$

Aus Santonin in essigsaurer Lösung an der Sonne neben Photosantonsäure?). Zugleich entsteht ein Monoacetat (Schmelzp. 183°) und ein Diacetat (Schmelzp. 163–166°). $[\alpha]_D = +124, 17°$ in alkoholischer Lösung (c = 2,6084). Gibt ein Oxim (Schmelzp. 151°). Reduziert Fehling

¹⁾ Sestini, Gazzetta chimica ital. 6, 357 [1876]. — Sestini u. Danesi, Gazzetta chimica ital. 12, 182 [1882]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 1200 [1885]. — Villavechia, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [4] 1, II, 721 [1885].

²⁾ Villavechia, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 2859 [1885]. — Cannizaro u. Gucci, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 1, II, 149 [1892]. — Francesconi u. Venditti, Gazzetta chimica ital. 32, I. 281 [1902].

³⁾ Nasini, Gazzetta chimica ital. 13, 378 [1883].

⁴⁾ Sestini, Jahresber. d. Chemie 1879, 664.

⁵) Villavechia, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 2861 [1885].

⁶⁾ Cannizaro u. Gucei, Gazzetta chimica ital. 23, I, 289 [1893].

⁷⁾ Cannizaro u. Fabris, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 2260 [1886].

und ammoniakalische Silberlösung, wird oxydiert zu Dishydrooxyisophotosantonsäure $C_{15}H_{20}O_6$ (Schmelzp. 283—284°). Geht bei 100° über in das Lacton¹) $C_{15}H_{20}O_4$:

$$(OH)CH_2 \cdot CH \cdot C \cap CH - O$$

$$OHC \cdot CH \cdot C \cap CH \cdot CH \cdot CO$$

$$CH_3 \cap CH \cap CH_3 \cap CH$$

Pyrophotosantonsäure C₁₄H₂₀O₂

$$\begin{array}{c} \operatorname{CH}_{3} & \operatorname{CH} \\ \operatorname{CH}_{3} - \operatorname{CH} \cdot \operatorname{C} & \operatorname{CH} \\ \operatorname{HOOC} - \operatorname{CH} \cdot \operatorname{C} & \operatorname{C} \cdot \operatorname{C}_{2}\operatorname{H}_{5} \\ \end{array}$$

Beim Erhitzen von Photosantonsäure in einem Strom von Kohlensäure oder Wasserstoff²) oder durch Erwärmen mit Jodwasserstoffsäure³). Schmelzp, 94,5°. Löslich in Alkohol und Äther.

¹⁾ Wedekind, Archiv d. Pharmazie 244, 625 [1906].

²⁾ Sestini u. Danesi, Gazzetta chimica ital. 12, 83 [1882].
3) Cannizaro u. Fahris, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 2262 [1886].

N. Säuren unbekannter Konstitution.

Von

Max Dohrn und Albrecht Thiele-Berlin.

I. Säuren aus tierischen Stoffen.

Axinsäure.

Vorkommen: Als Glycerid im Fett einer mexikanischen Coccusart (Coccus axin) neben Laurin¹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Braune, ölartige Substanz. Erstarrungspunkt etwas über 0°; trocknet leicht ein und geht durch Sauerstoffaufnahme in Hypogäsäure $C_{16}H_{30}O_2$ (?) über und das indifferente Aginin vom Zersetzungsp. 80°.

Carminsäure.

Mol.-Gewicht 494,22.

Zusammensetzung: 53,42% C, 4,50% H, 42,08% O.

$$C_{22}H_{22}O_{13}$$
.

Über die Konstitution der Carminsäure²).

Vorkommen: Der Cochenillefarbstoff, die Carminsäure, wahrscheinlich als Salz 3), findet sich in der Cochenille, den ungeflügelten Weibehen der Schildlaus (Coccus cacti coccinelliferi L.), aus Mexiko stammend, auf den Kanarischen Inseln, Java und in West- und Ost-indien auf Kaktusarten gezüchtet. Die feinste Cochenille liefert Mesticha in Honduras. Die wilde oder unechte Cochenille ist ärmer an Farbstoff. In trocknem Zustande enthält die Cochenille etwa 10% Farbstoff.

Darstellung: Die gesammelten, durch Wärme oder Wasserdampf getöteten und getrockneten Cochenilleweibehen werden feingepulvert mit H₂O ausgekocht, mit Bleizueker gefällt und der mit 98 proz. Alkohol verriebene Niederschlag mit der berechneten Menge konz. Schwefelsäure zersetzt. Die alkoholische Lösung wird bei möglichst niedriger Temperatur verdunstet, der Rückstand mit abs. Alkohol anfgenommen und die filtrierte Lösung durch

1) Hoppe, Jahresber. d. Chemie 1860, 324.

3) Mayer, Mitteil. d. Zool. Stat. Neapel 10, 496, 505 [1892].

²⁾ Liebermann, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 31, 2079 [1898]. — Liebermann, Höring u. Wiedermann, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 33, 149 [1900]. — Dimroth, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 42, 1611 [1909]. — C. u. H. Liebermann, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 42, 1922 [1909]. — Dimroth, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 43, 1387 [1910].

viel Äther gefällt¹). Zur Reinigung krystallisiert man den mit Chloroform oder Benzol gewaschenen Niederschlag aus 4 T. Eisessig um und wäscht die Krystalle mit verdünntem Alkohol und Äther²). Über Cochenillecarmin des Handels³).

Bestimmung: Die Wertbestimmung des Cochenillefarbstoffes³) 4): 2 g Cochenille werden mit 3—4 l $\rm H_2O$ 1 Stunde und darauf nochmals mit l l $\rm H_2O$ 3/4 Stunden gekocht. Nach der Filtration wird auf 2 l $\rm H_2O$ aufgefüllt und je 100 ccm der Lösung auf ³/4—I l verdünnt und mit Indigearmin, Sänre und KMnO₄ titriert. Zur Titereinstellung benutzt man reine Cochenille. — Man erschöpft die Cochenille mit heißem $\rm H_2O$, fällt die Lösung mit Bleizucker und bestimmt das Blei im gewogenen Niederschlag.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Reine, krystallisierte Carminsäure⁵) bildet granatrote Prismen, im durchfallenden Licht orangerot, im polarisierten zeigen sie gerade Auslöschung. Die Säure hat keinen scharfen Schmelzpunkt, sie verkohlt unter Volumenzunahme bei 205°. In kaltem Wasser, Alkohol und Äther schwer löslich, unlöslich in Chloroform und Benzol. Beim Trocknen färbt sich die Säure dunkel und geht, auf 150—155° erhitzt, in wasserunlösliche Anhydrocarminsäure $C_{22}H_{16}O_{10}$ üher⁶). — Beim Erwärmen der Säure mit Brom und verdünnter Essigsäure entstehen α - und β -Bromcarmin (Methylnaphthochinon); Alkylierung der Carminsäure durch Methyljodid und trocknes Silberoxyd⁷); durch die Kalischmelze entstehen Oxalsänre, Bernsteinsäure und Coccinin; beim Erhitzen mit konz. H_2SO_4 auf 130° Ruficoccin und ein Körper $C_{32}H_{20}O_{13}$. Oxydation mit Kaliumpersulfat in alkalischer Lösung führt zu Cochenillesäure und α -Coccinsäure, Oxydation mit konz. Salpetersäure zu Nitrococcussäure (Di mroth)

$$\begin{array}{ccc} \mathrm{CH_3} \\ \mathrm{NO_2} & \mathrm{NO_2} \\ \mathrm{HO} & \mathrm{COOH} \\ \mathrm{NO_2} \end{array}$$

KMnO4 oxydiert in schwefelsaurer Lösung zu Carminazarin (Dimroth)

löslich in Alkali mit blaugrüner Farbe. Durch Glühen mit Zinkstaub entsteht $C_{16}H_{12}$. Die Carminsäure färbt Ahminiumbeizen rot, Eisenbeizen violett. Sie dient als Reagens auf Eiweißarten, mit denen sie charakteristische Färbungen hervorruft 8); als Indicator 9).

Salze der Carminsäure: Na-Salze¹⁰), K-Salze¹¹), Ba- und Cu-Salze¹²). $\operatorname{AgC}_{22}\operatorname{H}_{21}\operatorname{O}_{13}$, orangefarbene Krystalle. — Äthylaminsalz $\operatorname{C}_{22}\operatorname{H}_{22}\operatorname{O}_{13}$ 3 $\operatorname{C}_2\operatorname{H}_7\operatorname{N}$, Nadeln aus Alkohol. — Anilid $\operatorname{C}_{30}\operatorname{H}_{29}\operatorname{O}_{14}\operatorname{N}$, rote Nadeln aus Alkohol. Schmelzp. 189—190° unter Zersetzung. — Benzylaminsalz $\operatorname{C}_{22}\operatorname{H}_{22}\operatorname{O}_{13}$ 3 $\operatorname{C}_7\operatorname{H}_9\operatorname{N}$. — Chinolinsalz $\operatorname{C}_{33}\operatorname{H}_{29}\operatorname{O}_{14}\operatorname{N}$, rote Schuppen. Schmelzp. gegen 220° unter Zersetzung.

Carminsäuredimethylester $C_{22}H_{20}(CH_3)_2O_{13}$. Aus der Säure durch Dimethylsulfat in alkalischer Lösung; in H_2O fast unlöslicher Niederschlag (C. und H. Liebermann).

Acetylverbindung der Carminsäure (v. Miller und Rhode).

- 1) Schunck u. Marchlewski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 2981 [1894].
- Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 149 [1900].
 Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1973 [1885].

4) Löwenthal, Zeitschr. f. analyt. Chemie 16, 179 [1877].

- 5) v. Miller u. Rhode, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1762 [1897].
- 6) C. u. H. Liebermanu, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 1922 [1909].
- 7) Liebermann u. Landau, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 2154 [1901].
- 8) Bogomolow, Wassilieff, St. Petershurg. med. Wochenschr. 1891, Nr. 31, 294.

9) Marcille, Annales de Chim. analyt. appl. 10, 101 [1904].

- ¹⁰) Schaller, Jahresber. d. Chemie 1864, 410. Perkiu u. Wilson, Journ. Chem. Soc. London 83, 129 [1903].
- 11) Hlasiwetz u. Grabowski, Annalen d. Chemie 141, 388 [1867]. Perkin u. Wilson, Journ. Chem. Soc. London 83, 129 [1903].
 - 12) de la Rue, Anualen d. Chemie 64, 22 [1847].

Hexabenzoylcarminsäure $C_{22}H_{16}(COC_6H_5)_6O_{13}$ (Liebermann, Höring, Wiedermann).

3-Bromearmin C10H4Br4O3

$$\begin{array}{c} \operatorname{Br} & \operatorname{CH_3} \\ \operatorname{Br} & \operatorname{CO} \\ \operatorname{CO} & \operatorname{CBr_2} \end{array}$$

aus Brom und Carminsäure in essigsaurer Lösung (Liebermann, Höring, Wiedermann) neben β -Bromcarmin $C_{11}H_{\delta}Br_3O_4$. Nadeln. Schmelzp. 248—249° unter Zersetzung¹). Unlöslich in H_2O , schwer löslich in Alkohol und Eisessig.

Dibromearminsäurehydrobromid C₂₂H₂₁O₁₃Br₃. Aus Brom und Carminsäure in essig-

saurer Lösung unter Kühlung und Lichtabschluß. Gelbe Krystalle.

α-Oxybromearmin $C_{10}H_6Br_2O_5+H_2O$. Aus α-Bromearmin durch Kochen mit Kalilauge (Will, Leymann), Krystalle aus verdünntem Alkohol. Schmelzp. 207—208° (bei 100° H_2O -frei). Durch Behandeln mit HCl in methylalkoholischer Lösung entsteht der Methylester vom Schmelzp. 192°. Aus diesem durch KOH, CH_3OH und CH_3J die Methyläthersäure $C_{11}H_8Br_2O_5$. Schmelzp. 185°. Unlöslich in H_2O , löslich in Alkohol. Bildet einen Methylester vom Schmelzp. 185°; schwer löslich in Alkohol.

Coccinin $C_{14}H_{12}O_5$ oder $C_{16}H_{14}O_6$. Entsteht aus der Carminsäure durch Schmelzen mit Kali²). Gelbe Blättchen aus Alkohol, unlöslich in H_2O , schwer in Äther. Die Alkalilösungen färben sich durch Sauerstoffabsorption rot; die alkoholische Lösung wird durch Fe C_{13} grün, konz. Schwefelsäurelösung beim Erwärmen indigblau gefärbt. Durch Acetylchlorid entsteht ein alkohollösliches Acetylderivat³).

Ruficoecinin $C_{16}H_{10}O_6$. Aus Carminsäure und konz. H_2SO_4 bei 2—3stündigem Erhitzen auf I30—140° ⁴). Man gießt in H_2O und extrahiert den Niederschlag mit heißem Alkohol. Rotes Pulver; löslich in Alkohol; löslich in Alkali mit branner, in H_2SO_4 mit violetter Farbe.

Cochenillesäure (1-Methyl-5-phenol-2, 3, 4-triearbonsäure)

wird gewonnen durch Oxydation aus (Kahlbaumscher) Carminsäure⁵) oder aus Cochenille-carmin⁶) mit Kaliumpersulfat in alkalischer Lösung, Eindampfen der Lösung auf ein kleines Volumen und Behandeln mit Alkohol und Äther. Weiße Nädelchen aus $\mathrm{CH_3OH} + \mathrm{CHCl_3}$. Schmelzp. $224-225^\circ$ unter $\mathrm{CO_2}$ -Entwicklung. Leieht löslich in Alkohol und in heißem $\mathrm{H_2O}$, sehwer löslich in Benzol, Äther und Petroläther. Eisenchlorid färbt die wässerige Lösung rot. Behandeln mit Bromwasser gibt Tribromkresotinsäure. Beim Erhitzen mit $\mathrm{H_2O}$ auf 170° entsteht $_{\alpha}$ -Coccinsäure $\mathrm{OHC_6H_2CH_3(COOH)_2}$, auf $200-210^\circ$ Kresotinsäure, auf 250 bis 260° $_{\beta}$ -Coccinsäureanhydrid⁷). — $\mathrm{Ca_3(C_{10}H_5O_7)_2} + 7~\mathrm{H_2O}$. Nadeln aus $\mathrm{H_2O}$. — $\mathrm{Ba_3(C_{10}H_5O_7)_2}$. Nadeln aus $\mathrm{H_2O}$. — $\mathrm{Pb_2C_{10}H_4O_7}$. — $\mathrm{Ag_3C_{10}H_5O_7} + \mathrm{H_2O}$.

Trimethylester?) C₆HCH₃OH(CO₂CH₃)₃. Schmelzp. 78—80°. — Diäthylester C₆H · CH₃OH(CO₂C₂H₅)₂COOH. Nadelm. Schmelzp. 136—137°. — Triäthylester C₆H(CH₃)OH

 $(CO_2C_2H_5)_3$. Öl.

¹⁾ v. Miller u. Rhode. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 2661 [1893]. — Will u. Leymann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 3181 [1885].

²⁾ Hlasiwetz u. Grabowski, Annalen d. Chemie 141, 340 [1867].
3) Fürth, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2169 [1883].

⁴⁾ Liebermann u. Dorp, Annalen d. Chemie 163, 105 [1872].
5) C. Liebermann u. Voswinckel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 688 [1897].

⁶⁾ Landau, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 33, 2443 [1900].
7) C. Liebermann u. Voswinckel, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 30, 1741 [1897].

Cochenillesäureanhydrid aus Cochenillesäure durch Kochen mit Acetylchlorid und Phos-

phoroxychlorid¹). Schmelzp. 215—223° unter Zersetzung.

Dimethylester der Methyläthersäure $\mathrm{CH_3CH_3OC_6H(COOH)(CO_2CH_3)_2}$ (Landau). Nadeln (aus Methylalkohol). Schmelzp. 85—87°. Durch Verseifung entsteht Cochenillesäure. — Trimethylester $\mathrm{CH_3CH_3OC_6H\cdot(CO_2CH_3)_3}$. Nadeln aus Methylalkohol. Schmelzp. 111—113°.

Acetylcochenillesäure C₆H(CH₃COCH₃(COOH)₃. Aus der Säure und Acetylchlorid bei 100°²). Blättchen. Schmelzp. 140° (aus Benzol). Leicht zersetztlich. — Acetylcochenillesäureanhydrid (CH₃CO₂)CH₃(COOH)C₆H CO O. Entsteht durch Acetylierung der Säure mit Acetylchlorid + Essigsäureanhydrid³). Blättchen. Schmelzp. 152—153°. Löslich in

Alkohol und Äther.

Benzoylcochenillesäureanhydrid $C_6H(CH_3)OC_7H_5O(COOH)$ COO. Aus Cochenillesäure und Benzoylchlorid durch Erhitzen auf 100° 4 Stunden im Einschlußrohr²). Schmelzp. $187-189^\circ$ (aus Benzol).

Cocerinsäure.

Mol.-Gewicht 482,62.

Zusammensetzung: 77,08% C, 12,97% H, 9,95% O.

 $C_{31}H_{62}O_{3}$.

Vorkommen: In der Cochenille gebunden an Cocerylalkohol C30H62O2 4).

Darstellung: Aus Cochenille durch Verseifen des mit Benzol ausgezogenen Esters 4). Physikalische und chemische Eigenschaften: Krystallpulver-aus Alkohol vom Schmelzp. 92—93°. Schwer löslich in Alkohol, Äther, Ligroin. CrO_3 oxydiert zn Pentadecylsäure $C_{15}H_{30}O_2$ (Schmelzp. 60°).

 $(C_{31}H_{61}O_3)_2Ca$. — $(C_{31}H_{61}O_3)_2Ba$.

Äthylester $C_{31}H_{61}O_2OC_2H_5$. Schmelzp. 70° 4).

Cocerylester $C_{30}H_{60}(C_{31}H_{61}O_3)_2$ kommt in der Cochenille vor. Glänzende, dünne Blättchen aus Benzol vom Schmelzp. 106° . Fast unlöslich in kaltem Alkohol oder Äther, schr schwer löslich in kaltem Benzol oder Eisessig.

Gallaktinsäure.

Mol.-Gewicht 322,10.

Zusammensetzung: 52,16% C, 3,14% H, 44,70% O.

 $C_{14}H_{10}O_{9}$.

Bildung: Aus Milchzucker C₁₂H₂₂O₁₁ + H₂O durch Kupferoxyd und Alkali⁵).

Darstellung: Milchzucker wird mit Kupfersulfat und Natronlauge gekocht, das Filtrat mit H₂SO₄ neutralisiert und nach Entfernung der Schwefelsäure mittels Bariumacetat mit Bleiacetat gefällt, das gewaschene Bleisalz wird dann durch H₂S zerlegt.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Gelber Sirup, löslich in H₂O oder Alkohol. unlöslich in Äther. Wird durch Baryt nicht gefällt, wohl aber durch Kalkwasser, Bleizucker

oder Ferriacetat.

 $\rm C_{14}H_6O_9Ca_2+3~H_2O.-C_{14}H_6O_9Hg_2+3~H_2O,~aus~der~Säure~und~Hg(NO_3)_2.-C_{14}H_6O_9Pb_2+6~H_2O.$

Lanocerinsäure.

Mol.-Gewicht 484,60.

Zusammensetzung: 74,29% C, 12,50% H, 13,21% O.

 $C_{30}H_{60}O_{4}$.

Vorkommen: Im Wollfett der Schafe an Alkohol gebunden 6).

[1902].

3) C. Liebermann u. Voswinckel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1741 [1897].

4) Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1980 [1885]. 5) Boedeker u. Struckmann, Annalen d. Chemie 100, 267 [1856].

C. Liebermann u. Voswinckel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 3344 [1904].
 C. Liebermann u. Lindenhaum, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 2910

⁶⁾ Darmstädter u. Lifschütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 3133 [1895]; 29, 1474 [1896].

Physikalische und chemische Eigenschaften: Mikroskopische Blättehen aus Alkohol vom Schmelzp. 104—105°, in das Anhydrid bei 110—115° übergehend. Schwer löslich in Äther und Benzol. Das Anhydrid entsteht auch beim Kochen mit säurehaltigem H₂O.

Anhydrid C₃₀H₅₈O₃. Schmelzp. 86°. Leicht löslich im Benzol und heißem Alkohol.

Lanopalminsäure.

Vorkommen: Im Wollfett der Schafe an Alkohole gebunden 1).

Darstellung: Aus dem alkohollöslichen Anteil der Kaliseife des Wollschweißes über das

Calcium- und Magnesiumsalz.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Krystalle (aus verdünntem Alkohol) vom Schmelzp. 87-88°. Unlöslich in H₂O oder Alkali, löslich in organischen Solvenzien. Die geschmolzene Säure emulgiert sich mit H₂O. Das neutrale Kaliumsalz ist nur in der Wärme beständig.

II. Säuren aus pflanzlichen Stoffen.

Adhatodinsäure.

Vorkommen: In den Blättern der Justicia Adhatoda²).

Äscinsäure.

Mol.-Gewicht 520,40.

Zusammensetzung: 55,34% C, 7,76% H, 36,90% O.

Co4H40O12.

Vorkommen: In den Kotyledonen, den reifen Samen der Roßkastanien.

Bildung: Beim Kochen von Argyräscin C₂₇H₄₂O₁₂ mit KOH neben Propionsäure und beim Kochen von Aphrodäscin C₅₂H₈₂O₂₃ mit KOH neben Buttersäure³).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Gelatinöse Masse, die zum Teil beim Kochen mit abs. Alkohol krystallinisch wird. Zerfällt durch HCl in Glucose und Teläsein C₁₈H₃₀O₇. $C_{24}H_{39}KO_{12} + C_{24}H_{40}O_{12}$. Nadeln. Schwer löslich in H_2O .

Alantolacton, Helenin.

Mol.-Gewicht 232,2.

Zusammensetzung: 77,52% C, 8,70% H, 13,78% O.

 $C_{15}H_{20}O_{2}$.

Vorkommen: In der Wurzel von Inula Helenium⁴).

Darstellung: Die Wurzel wird im Dampfstrom destilliert und das Destillat im Vakuum fraktioniert 5).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Nadeln aus verdünntem Alkohol. Schmelzp. 76°. Siedep.₁₀ = 192°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol. Absorbiert Chlor- und Bromwasserstoffsäure. Bei Destillation mit Zinkstaub entstehen Naphtalin und andere Kohlenwasserstoffe. Durch Erwärmen mit verdünnter Kalilauge entsteht Alantolsäure OH \cdot $C_{14}H_{20}$ · COOH.

Derivate: Amid $C_{15}H_{23}O_2N = OH \cdot C_{14}H_{20} \cdot CONH_2$. Beim Einleiten von Ammoniak in eine alkoholische Lösung von Alantolacton⁶). Schmelzp. 194—195° unter Zersetzung.

¹⁾ Darmstädter u. Lifschütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 2891 [1896]; 31, 71 [1898].

²⁾ Hooper, Pharmaceut. Journ. and Transact. [3] 18, 841 [1888].

³⁾ Rochleder, Jahresber. d. Chemie 1862, 489; 1867, 751.

⁴⁾ Gerhardt, Annalen d. Chemie 34, 192 [1840]; 52, 389 [1844]. — Kallen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 6, 1507 [1873]. — Lehmann, Archiv d. Pharmazic 222, 699 [1884]. - Bredt u. Posth, Annalen d. Chemie 285, 349 [1895].

⁵⁾ Gildemeister, Annalen d. Chemie 285, 356 [1895].

⁶⁾ Kallen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 155 [1876].

Dihydroalantolacton $C_{15}H_{22}O_2$. Beim Behandeln des Lactons mit Natriumamalgam. Schmelzp. 123°. Siedep. 135°.

Alantolactonhydrochlorid $C_{15}H_{21}O_2Cl$. Durch Einleiten von Salzsäuregas in eine

ätherische Lösung des Anhydrids. Schmelzp. 117°.

Dihydroalantolaetonhydrochlorid $C_{15}H_{23}O_2Cl$. Beim Einleiten von Salzsäure in ein Gemisch von Dihydroalantolaeton und abs. Alkohol. Schmelzp. 120° unter Zersetzung.

Amygdalinsäure.

Mol.-Gewicht 476,28.

Zusammensetzung: 50,39% C, 5,94% H, 43,67% O.

 $C_{20}H_{28}O_{13} = (OH)_7 \cdot C_{12}H_{14}O_4C_7H_6 \cdot COOH$.

Bildung: Aus Amygdalin $C_{20}H_{27}NO_{11} + 3 H_2O$ durch Kochen mit Barytwasser¹). Physikalische und chemische Eigenschaften: Hygroskopische Krystalle²), unlöslich in Alkohol oder Äther. $[\alpha]_D = -39.86^{\circ}$ (c = 27,78). Drehungsvermögen der Salze³). Fraktionierte Hydrolyse der Amygdalinsäure⁴). Einwirkung von Braunstein und H_2SO_4 liefert Benzaldehyd, Ameisensäure und CO_2 . Die Salze sind meist gummiartig. $-C_{20}H_{26}BaO_{13}$.

Tetracetylamygdalinsäure $C_{20}H_{24}(CH_3CO)_4O_{13} + H_2O$. Aus Amygdalinsäure durch Essigsäureanhydrid bei 70–80°. Blättehen, löslich in Alkohol oder Äther, in H_2O sehwer

löslieh.

Heptacetylamygdalinsäure $C_{20}H_{21}(CH_3CO)_7O_{13}$. Entsteht durch Kochen von Amygdalinsäure mit Essigsäureanhydrid. In Äther oder heißem Alkohol lösliches Pulver, in H_2O unlöslich.

Anacardsäure.

Mol.-Gewicht 344,32.

Zusammensetzung: 76,67% C, 9,39% H, 13,94% O.

 $C_{22}H_{32}O_3$.

Vorkommen: In den Früchten von Anacardium occidentale L. 5).

Darstellung: Die ätherischen Auszüge der von den Kernen befreiten Nüsse werden verdunstet, der Rückstand mit Wasser gewaschen und in Alkohol gelöst. Die Lösung wird mit frischem Bleioxydhydrat gefällt.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 26°. Krystallinisch. Leicht löslich in Alkohol und Äther. Liefert mit Salpetersäure Korksäure.

 $C_{22}H_{30}MgO_3 + H_2O. - C_{22}H_{30}CaO_3 + H_2O. - C_{22}H_{31}AgO_3.$

Methylester $C_{23}H_{34}O_3 = OH \cdot C_{22}H_{30}O \cdot OCH_3$. Aus dem Silbersalz und Jodmethyl. Flüssig, nicht destillierbar.

Anagyrsäure.

Vorkommen: Im Samen von Anagyris foetida 6).

Darstellung: Aus dem ätherischen Auszug der Samen.

Aristotelsäure.

Vorkommen: In den Früchten von Aristotelia Maqui L'Hér?).

2) Schiff, Annalen d. Chemie 154, 348 [1870]

4) Dakin, Proc. Chem. Soc. London 20, 700 [1904].

6) Reale, Gazzetta chimica ital. 17, 325 [1887].

¹⁾ Liebig u. Wöhler, Annalen d. Chemie 22, 11 [1837].

³⁾ Schiff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2702 [1899].

⁵⁾ Staedeler, Annalen d. Chemie 63, 137 [1847]. — Ruhemann u. Skinner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 1861 [1887].

⁷⁾ Mourgues, Justs botan. Jahresber. 1895, II, 376.

Aromadendrinsäure.

Mol.-Gewicht 152,12.

Zusammensetzung: 71,00% C, 7,96% H, 21,04% O.

 $C_9H_{12}O_2$.

Bildung: Aus dem Aldehyd Aromadendral C₉H₁₂O, gewonnen aus den über 190° siedenden Teilen von Eucalyptus salubris, durch Kaliumbichromat und Schwefelsäure¹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 137—138° (bei 105—110° getrocknet). Löslich in heißem $\rm H_2O$, in Alkohol oder Äther. Leicht oxydierbar durch $\rm KMnO_4$; nimmt Brom auf. Ungesättigte, einbasische Säure.

Boheasäure.

Vorkommen: Im schwarzen Tee (Thea bohea) in geringer Menge $(0,2\%)^2$).

Darstellung: Der Tee wird mehrfach mit H_2O ausgekocht (25 T. H_2O), die heiße Lösung mit Bleizucker gefällt und aus der nach 24 stündigem Stehen filtrierten Flüssigkeit mit NH_3 und Bleizucker boheasaures Blei gefällt.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Gelbe, zerfließliche Masse vom Schmelzp. 100° . In $\rm H_2O$ oder Alkohol leicht löslich.

 $C_7H_8BaO_6+H_2O$, aus der Lösung der Säure durch Barytwasser und Alkohol gefällt.

C7H8PbO6 + H2O, aus der Säure und alkoholischem Bleizucker.

C7H8PbO6 + PbO, aus der Säure und ammoniakalischem Bleizucker.

Caparrapinsäure.

Mol.-Gewicht 254,26.

Zusammensetzung: 70,79% C, 10,33% H, 18,88% O.

 $C_{15}H_{26}O_{3}$.

Vorkommen: Im Caparrapiöl3).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Weiße Nadeln aus Alkohol vom Schmelzp. 84,5°. [α]_D = 3° (in Alkohol). Schwer löslich in H₂O. FCl₃ fällt einen gelblichen Niederschlag. — Na- und NH₄-Salz sind wasserlöslich. — ($C_{15}H_{25}O_3$)₂Ca + 5 H₂O. Nadeln, in H₂O wenig löslich, löslich in heißem Alkohol. — $C_{15}H_{25}AgO_3$. Blättehen vom Schmelzp. 170°.

Capsuläscinsäure.

Mol.-Gewicht 296,12.

Zusammensetzung: 52,68% C, 4,09% H, 43,23% O.

C13H12O8.

Vorkommen: In den Fruehtschalen der Roßkastanien 4).

Darstellung: Die Fruchtschalen werden mit Alkohol ausgekocht und, nachdem das Filtrat abdestilliert, die wässerige Lösung des Rückstandes mit Bleizucker gefällt. Das mit warmer, verdünnter Essigsäure gewaschene Salz wird dann durch H₂S zerlegt.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farblose Krystalle, die unzersetzt sublimieren und mit Eisenchlorid eine grünlichblaue Färbung geben.

Ceropinsäure.

Mol.-Gewicht 580,68.

Zusammensetzung: 74,40° C, 11,83% H, 13,77% O.

C36H68O5 (?).

Vorkommen: In den Nadeln von Pinus sylvestris⁵).

1) Baker u. Smith, Pharmac. Journ. [4] 21, 356 [1905].

2) Rochleder, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 63, 202 [1847].

3) Tapia, Bulletin de la Soc. chim. [3] 19, 640 [1898].

4) Roehleder, Zeitschr. f. Chemie 1867, 83.

5) Kawalier, Jahresber. d. Chemie 1853, 570.

Darstellung: Die Nadeln werden mit 40 proz. Alkohol ausgekocht, der Alkohol abdestilliert und der Rückstand mit H₂O versetzt. Das ausgefällte Harz wird in 40 proz. Alkohol gelöst und die Lösung mit alkoholischer Bleizuckerlösung gefällt. Der Niederschlag wird durch H₂S zerlegt.

Physikallsche und chemische Eigenschaften: Mikroskopische Krystalle. — $C_{36}H_{66}BaO_5$ + H_2O , durch Fällen der heißen, alkoholischen Lösung der Säure mit Bariumacetat.

Chekensäure.

Mol.-Gewicht 203,11.

Zusammensetzung: 70,90% C, 5,47% H, 23,63% O.

 $C_{12}H_{11}O_3$.

Vorkommen: In den Blättern von Myrtus Cheken¹).

Darstellung: Aus dem heißen alkoholischen Extrakt der vom ätherischen Öl befreiten Blätter.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schnuelzp. 224—225°, gelbe Krystalle, leicht löslich in heißem Alkohol, Äther, Chloroform, wenig löslich in kaltem Alkohol und Petroläther. Sublimierbar. Mit Brom entstehen 2 Derivate (Schmelzp. 165° und 195°). Bildet 2 Acetylderivate.

Chinovasäure.

 $C_{24}H_{38}O_4$ oder $C_{32}H_{48}O_6$ (?).

Vorkommen: In der Wurzel von Potentilla Tormentilla, in Cinchonaarten²).

Bildung: Chinovin wird in alkoholischer Lösung mit Salzsäure oder Natriumamalgam behandelt, wobei Chinovasäure entsteht³).

Darstellung: Aus Chinovin durch konz. Salzsäure (Liebermann und Giesel).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Sandiges Pulver, unlöslich in Wasser, wenig löslich in heißem Alkohol und Eisessig. Fällt aus alkalischer Lösung mit Sänre gallertig; der Niederschlag krystallisiert aus Äther. Die gelatinöse Modifikation geht beim Stehen oder beim Kochen über in die pulverige, unlösliche. [α]_D = $+87-88^{\circ}$ in Kalilauge⁴). Lösung in Essigsäureanhydrid gibt mit konz. H_2SO_4 intensiv rote Färbung. In Lösung von konz. H_2SO_4 entstehen Novasäure und Apochinovasäure neben Kohlenoxyd. — $C_{32}H_{46}K_2O_6$.

Diäthylester $C_{36}H_{56}O_6 = C_{32}H_{46}O_6(C_2H_5)_2$. Aus dem Kaliumsalz der Säure und

Äthyljodid⁵). Krystalle. Schmelzp. 127—130°.

Brenzehinovasäure $C_{31}H_{48}O_4$ (?). Chinovasäure wird bei $10-20\,\mathrm{mm}$ Druck geschmolzen, in Äther gelöst, mit Kalilauge hehandelt und das Kalisalz mit Salzsäure zerlegt (Liebermann und Giesel). Schmelzp. gegen 216°. Unzersetzt flüchtig. Siedet oberhalb 360°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, unlöslich in Wasser. Die alkalische Lösung dreht links. $C_{31}H_{47}KO_4$.

Columbosäure.

Mol.-Gewicht 370,22.

Zusammensetzung: 68,07% C, 6,00% H, 25,93% O.

C21 H22 O6.

Vorkommen: In der Wurzel von Jatrorrhiza Colombo 6).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Amorph. Unlöslich in Wasser, wenig löslich in Äther, leicht löslich in Alkohol und Essigsäure. Mit Bleizueker fällt ein gelber Niederschlag.

1) F. Weiß, Pharmaceut. Journ. and Transact. [3] 18, 1051 [1888].

3) Rochleder, Zeitschr. f. Chemie 1867, 537.

4) Oudemans, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 2, 163 [1883].
5) Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 869 [1884]

6) Boedeker, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 69, 47 [1849]. — Hilger, Zeitung d. allgem. österr. Apoth.-Vereins 50, Nr. I [1896]. — Duquesnel, Repet. Pharm. 1896, 113.

²⁾ Rembold, Annalen d. Chemie 145, 6 [1868]. — Pelletier u. Caventou, Journ. de Pharm. et de Chim. [2] 7, 112 [1821]. — Wöhler n. Schnedermann, Journ. f. prakt. Chemie 37, 327 [1843]. — Liebermann u. Giesel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 926 [1883]; 12, 868 [1884]. — E. Fischer u. Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 26, 2415 [1893].

Corticinsäure.

Mol.-Gewicht 250,10.

Zusammensetzung: 57,57% C, 4,04% H, 38,39% O.

 $C_{12}H_{10}O_6$.

Vorkommen: Im Kork1).

Darstellung: Kork wird mit 95 proz. Alkohol ausgekocht, beim Verdunsten des alkoholischen Filtrates scheidet sich Phellylalkohol $C_{17}H_{28}O$ und Dekakylsänre $C_{10}H_{18}O_2$ zuerst ab, aus dem Trockenrückstand wird die Corticinsäure durch heißes H_2O gewonnen.

Physikalische und chemische Elgenschaften: Zimtfarhenes, amorphes Pulver; schwer

löslich in heißem H₂O, löslich in Alkali mit tiefroter Farbe.

Crescentiasäure.

Vorkommen: Im Fruchtfleische der Crescentia Cujete²).

Cubebensäure.

 $C_{28}H_{30}O_7 \cdot H_2O_3$) oder $C_{13}H_{14}O_7$ (zweihasisch)⁴).

Vorkommen: Findet sich in einer Menge von 1,7% in den Cubeben⁵).

Darstellung: Das vom flüchtigen Öle befreite ätherische Extrakt der Cubeben wird in verdünntem Alkohol unter Zusatz von etwas Kali gelöst, die Lösung wird mit Barium-chlorid gefällt, der Niederschlag wird aus heißem Wasser umkrystallisiert und durch Schwefelsäure zerlegt.

Physiologische Eigenschaften: Die Cubebensäure ist der wirksamste Bestandteil der Cubeben. Bei Gesunden erzengt sie häufiges Aufstoßen, Blähungen, Wärmegefühl, geringe Zunahme der Pulsfrequenz sowie Erhöhung der Körpertemperatur. Der Urin wird unter Harnzwang und Brennen entleert. Die Cubebensäure findet sich, wenn auch in geringer Menge, im Harn und Kot wieder. Durch Cubebensäure wird die Harnsäureausscheidung stark vermehrt.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Weiße, amorphe, harzartige Masse, bei 56° sehmelzend. An der Luft bräunt sie sich. Fast geschmacklos, von wenig saurer Reaktion. Unlöshich in Wasser und Säuren, löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Ammoniak und Kalilauge. Sie bildet amorphe Salze, von denen die der Alkalimetalle in Wasser löslich sind. Nach Sehulze³) kann das Natriumsalz der Cubebensäure in Krystallen erhalten werden. Die in Wasser nicht löslichen Salze der Erdalkalimetalle und schweren Metalle entsprechen der Formel C₁₃H₁₂M₂O₇. Durch konz. Schwefelsäure wird Cubebensäure mit carmoisinroter Farbe gelöst; durch Zusatz von Kaliumehromat geht die Farbe in Grün über.

Cyclopsäure.

Vorkommen: In den Blättern von Cyclopia Vogelii, einem Teesurrogat⁶).

Darstellung: Die Säure wird durch H₂O ausgezogen.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Gelbes Pulver. Die Sodalösung fluoresziert.

Drimyssäure.

Vorkommen: In der Rinde von Drimys granatensis?).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Erdfarbige, pulverige Masse, leicht löslich in Alkohol, kaum löslich in Äther und Wasser. Gibt mit Bleizuckerlösung einen Niederschlag, mit FeCl₃ keine Färbung.

¹⁾ Siewert, Jahresber. d. Chemie 1868, 805.

²⁾ Th. Peckolt, Pharmaz. Rundschan 1884, 166.

Schulze, Liebigs Jahresber. 1873, 863.
 Schmidt, Liebigs Jahresber. 1870, 881.

⁵⁾ Bernatzki, Liebigs Jahresber. 1864, 411.6) Church, Bulletin de la Soc. chim. 15, 136 [1871].

⁷⁾ O. Hesse, Annalen d. Chemic u. Pharmazie 286, 273 [1895].

Eriodictyonsäure.

Mol.-Gewicht 266,18.

Zusammensetzung: 63,11% C, 6,83% H, 30,06% O.

 $C_{14}H_{18}O_5$.

Vorkommen: Im Alkoholextrakt von Eriodictyon 1).

Eudesmiasäure.

Mol.-Gewieht 218,18.

Zusammensetzung: 77,00% C, 8,33% H, 14,67% O.

 $C_{14}H_{18}O_{2}$.

Vorkommen: Im Ol von Eucalyptus aggregata 2).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 160, rhombische Prismen aus Alkohol, gibt mit Brom eine Verbindung vom Schmelzp. 102—103°.

Globulariasäure.

Mol.-Gewicht 456,32.

Zusammensetzung: 68,38% C, 7,08% H, 24,54% O.

 $C_{26}H_{32}O_{7}$.

Vorkommen: In den Blättern von Globularia Alypum³).

Darstellung: Die Blätter werden mit Alkohol und Äther extrahiert. Der mit Hilfe von Magnesiumoxyd in ein feines Pulver verwandelte ätherische Extrakt wird mit H₂O erschöpft, der Auszug mit H₂SO₄ angesäuert und der Niederschlag in ahs. Alkohol gelöst. Die Säure scheidet sich dann aus³).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Fünfseitige Prismen vom Schmelzp. 228 bis 230° unter Gasentwicklung. Optisch inaktiv. Löslich in Alkohol oder Äther, unlöslich in H₂O, löslich ferner in Alkalien, Ammoniak oder Alkalicarbonaten. Entfärbt KMnO₄-Lösung; absorbiert Brom in Eisessiglösung; reduziert Fehlingsche Lösung in der Hitze schwach. Zweibasische Säure, die keine Methoxylgruppe enthält.

Hesperinsäure.

Mol.-Gewicht 404,28.

Zusammensetzung: 65,30% C, 7,00% H, 27,70% O.

C22H28O7.

Vorkommen: In den Pomeranzenschalen4).

Darstellung: Man extrahiert die Schalen mit Alkohol bei ca. 60°, behandelt den Rückstand des eingedampften Filtrats mit Chloroform, verdampft diesen und wäseht den Rückstand mit kaltem Alkohol.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Feiue, lanzenförmige Krystalle; nieht flüchtig und gesehmacklos. In kaltem Alkohol wenig, in H_2O oder Äther unlöslich. In Chloroform (1:60) oder heißem Alkohol (1:100) löslich. — Die Alkalisalze sind amorph und in H_2O löslich; sie werden durch CO_2 zerlegt. — $(C_{22}H_{27}O_7)_2Ca$.

¹⁾ A. Quirini, Zeitschr. d. allg. österr. Apoth.-Vereins 26, 159 [1888].

²⁾ Smith, Journ. and Proc. of the Roy. Soc. of New South Wales 33, 86 [1899]; 34, 72 [1900].

³⁾ Tiemann, Archiv d. Pharmazie 241, 289 [1903].

⁴⁾ Tauret, Bulletin de la Soc. chim. 46, 500 [1886].

Ipecacuanhasäure.

Mol.-Gewicht 298,18.

Zusammensetzung: 56,34% C, 6,10% H, 37,56% O.

 $C_{14}H_{18}O_{7}(?)$.

Vorkommen: In der Wurzel von Cephaëlis Ipecacuanha¹), und zwar in den Rindenteilen mehr als in den Gefäßteilen.

Darstellung: Die Wurzel wird mit Alkohol (spez. Gew. 0,84) ausgekocht, die Lösung mit Bleiessig gefällt und der Niederschlag mit verdünnter Essigsäure behandelt. Der abermals mit Bleiessig unter Zusatz von etwas Ammoniak gefällte Niederschlag wird in Äther suspendiert und durch H₂S zerlegt.

Physiologische Eigenschaften: Durch die Haut resorbierte Ipecacuanhasäure wird im Harn (Hund oder Frosch) als solche ausgeschieden²). Sie wandelt das Oxyhämoglobin in Methämoglobin um, eine Wirkung ihrer sauren Eigenschaften. Sie ist von antidysenterischer

Wirkung (Kimura).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Sie bildet ein amorphes, rötlichbraunes Pulver. Löslich in $\rm H_2O$. Alkohol oder Äther. Sie gibt mit Eisenchlorid eine grüne Färbung, die auf Zusatz von Amunoniak violettschwarz wird. Sie unterscheidet sich von den Gerbsäuren dadurch, daß sie keine Fällungen in Gelatine-, Agar-Agar- oder Blutlösungen hervorruft. Sie reduziert Silber- oder Quecksilbersalze. Durch Ammonsulfat ist sie aus wässeriger Lösung fällbar³), durch Bleicssig gleichfalls, nicht aber durch Bleizucker. — $\rm C_{14}H_{16}PbO_7 + H_2O$.

Isoalantolacton.

Mol.-Gewicht 232,2.

Zusaumensetzung: 77,52% C, 8,70% H, 13,78% O.

 $C_{15}H_{20}O_{2}$.

Vorkommen: In Inula Helenium⁴), neben Alantolacton.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Prismen. Schmelzp. 115°. Leicht löslich in abs. Alkohol. Benzol; schwer löslich in 90 proz. Alkohol. Addiert in ätherischer Lösung 1 Mol. Salzsäure, in alkoholischer Lösung 2 Mol. Salzsäure. Kochen mit Ätzlaugen wandelt um in Isolantolsäure.

Derivate: Amid $C_{15}H_{23}O_2N=OH\cdot C_{14}H_{20}\cdot CONH_2$. Aus dem Lacton mit alkoholischem Ammoniak. Schmelzp. 237—239°.

Hydroisoalantolacton $C_{15}H_{22}O_2$. Aus dem Isoalantolacton mit Natriumamalgam. Schmelzp. 166°. Gibt mit Natronlauge die Hydroisoalantolsäure (Schmelzp. 122—123°).

Japansäure.

Mol.-Gewicht 370,42.

Zusammensetzung: $71,27^{\circ}_{0}$ C. 11,45% H, $17,28^{\circ}_{0}$ O.

 $C_{20}H_{40}(COOH)_2$ (?).

Vorkommen: Als Glycerid im Japanwachs neben Palmitinsäure5).

Darstellung: Wird von der Palmitinsäure über ihr in Alkohol schwer lösliches Kalisalz oder durch Vakuumdestillation oder durch Magnesiumacetat in Alkohol getrennt.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Weiße Blätter aus Alkohol oder Chloroform vom Schmelzp. 117.7–117.9°. Wenig löslich in Solvenzien. Ist schwerer als $\rm H_2O$. Mit Jodlösung reagiert die Säure nicht. Bildet bei 200° unter $\rm H_2O$ - und $\rm CO_2$ -Verlust ein Keton $\rm C_{21}H_{10}O$ vom Schmelzp. 82–83°. Nadeln aus Alkohol.

- 1) Willigk, Jahresber. d. Chemie 1850, 390. Kimura, Biochem. Centralbl. 1903, Ref. 1247.
- 2) Tokuye I mara, Archiv. internat. de Pharmacol. et de Therapie 11, 405 [1903].

3) Kohert, Beiträge zur Kenntnis der Saponinsubstanzen. Stuttgart 1904.

4) Spring, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 775 [1901]. — Kallen, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 6, 1506 [1873]; Annalen d. Chemie 285, 357 Ann. [1895].

5) Geitel u. v. D. Want, Journ. f. prakt. Chemie [2] 61, 153 [1900].

Kaffeëlsäure.

Vorkommen: Im Kaffee1).

Laminariasäure.

Mol.-Gewicht 338,18.

Zusammensetzung: 42,58% C, 5,38% H, 52,04% O.

C12H18O11.

Vorkommen: In der Alge Laminaria stenophylla Hervey.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Kolloid, sehr stark quellbar2).

Larixinsäure.

Mol.-Gewicht $C_6H_6O_3$: 126,06.

Zusammensetzung: 57,11% C, 4,81% H, 38,08% O.

Mol.-Gewicht $C_{10}H_{10}O_5$: 210,10.

Zusammensetzung: 57,11% C, 4,81% H, 38,08% O.

 $C_6H_6O_3$ oder $C_{10}H_{10}O_5$.

Vorkommen: In der Rinde der dünnen Zweige von Pinus Larix (Lärchenbaum), und zwar von Bäumen, die 20—30 Jahre alt sind³).

Darstellung: Der wässerige Extrakt der zerkleinerten, wiederholt mit 80° heißem Wasser behandelten Rinde wird bei 80° eingedampft, mit Wasserdampf destilliert und die dann aus dem bei 80° konz. Destillate gewonnenen Krystalle durch Sublimation gereinigt⁴). Oder der wässerige Auszug wird mit Chloroform ausgeschüttelt⁵).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Identisch mit Maltol C₆H₅O₃ (?) ⁵). Glänzende, monokline Krystalle vom Schmelzp. 153°; 159°. Sublimieren bei 93°. Mit Wasserdämpfen flüchtig. Löslich in Wasser (bei 15° 1:88), in Alkohol, weniger in Äther und heißem H₂O. Eine Eisenchloridlösung wird purpum gefärbt durch die Säure; ammoniakalische Silberlösung wird reduziert, Fehlingsche Lösung dagegen nicht. Sie ist eine schwache Säure.

— Das Ammoniumsalz verliert beim Eindunsten über Schwefelsäure alles Ammoniak; das Bariumsalz, ein voluminöser, gallertartiger Niederschlag, wird durch CO₂ vollständig zerlegt.

Leptotrichumsäure.

Vorkommen: In den Blättern von Leptotrichum glaucescens 6).

Luteinsäure.

Mol.-Gewicht 452,20.

Zusammensetzung: 53,07% C, 4,47% H, 42,46% O.

 $C_{20}H_{20}O_{12}$ (?).

Vorkommen: In den Blüten von Euphorbia cyparissias L.7).

Darstellung: Die Blüten werden mit 60 proz. Alkohol ausgezogen, dieser zum größten Teil abdestilliert, die zurückbleibende Lösung mit Bleiacetat gefällt und der Niederschlag durch H₂S zerlegt. Die Säure wird mit Äther gewaschen und einige Male aus sehr verdünntem Alkohol umkrystallisiert.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Gelbe Nadeln vom Schmelzp. 273—274°. Sublimieren bei 220° in gelben Flocken. Löslich in abs. Alkohol, weniger in Äther, fast unlöslich in H₂O. Reduziert Fehlingsche Lösung, ammoniakalische Silberlösung und Queck-

1) Mulder u. Vlaanderen, Jahresber. d. Chemie 1858, 262.

3) Stenhouse, Annalen d. Chemie 123, 191 [1862].
4) Stenhouse, Annalen d. Chemie 123, 191 [1862].

6) Aman, Apoth.-Ztg. 4, 763 [1889].
7) Köhn, Jahresber. d. Chemie 1870, 872.

²⁾ Schmiedeberg, Tageblatt der Naturforscher-Versammlung 1885, 231. — Stanford, Chem. News 47, 254 [1883]; Journ. Chem. Soc. 1886, 218.

⁵⁾ Peratoner u. Tamburello, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 36, 3407 [1903].

silberoxydullösung. Wird durch Eisenchlorid grün gefärbt. Die Kalischmelze liefert Protocatechusäure. Durch $\mathrm{HxO_3}$ entstehen zwei Carboxylgruppen. Verdünnte $\mathrm{H_2SO_4}$ verändert selbst beim Kochen die Säure nicht.

Marrubiinsäure.

Mol.-Gewicht 362,30.

Zusammensetzung: 69,56% C, 8,36% H, 22,08% O.

$$C_{21}H_{30}O_5 = C_{20}H_{28}O_2 \cdot (OH) \cdot COOH^{-1}$$
.

Bildung: Aus dem Andorn (Marrubium vulgare L.); aus dem Bitterstoff Marrubiin durch Kochen mit 10 proz. alkoholischer Kalilauge.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Lange, seidenglänzende Nadeln aus heißem Alkohol unter allmählichem Zusatz von $\rm H_2O$. Schmelzp. $173-174^\circ$. Löslich in Alkohol, in Pyridin, wenig in Äther oder Benzol. $\rm [\alpha]_D=+7.86^\circ$ bei $\rm 21.5^\circ$ (für Aceton c=2.5436). Reduziert Fehlingsche Lösung oder ammoniakalische Silberlösung; gibt keine Färbung mit Eisenchlorid. Beim Erhitzen auf $\rm 190-200^\circ$ unter $\rm 15~mm$ Druck entsteht Marrubiin, ebenfalls beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid und etwas Chlorzink auf $\rm 50^\circ$ oder mit alkoholischer HCl. Die Säure ist von bitterem Geschmack.

[C₂₀H₂₈O₂(OH)CO₂]₂Ba. Löslich in H₂O oder Alkohol.

Äthylester $C_{20}H_{28}O_2(OH)CO_2C_2H_5$. Säulen aus Alkohol + H_2O vom Schmelzp. 87°. Löslich in Alkohol, Äther, wenig in Petroläther. Geht beim Erhitzen auf 100° unter 28 mm Druck in Marrubiin über. Geschmacklos. Bildet ein Acetylderivat.

Myriogynesäure.

Vorkommen: Im wässerigen Extrakt von Myriogyne minuta²).

Myrrholsäure.

Mol.-Gewicht 306,22.

Zusammensetzung: 66,62% C, 7,26% H, 26,12% O.

Bildung: Aus dem ätherischen Öl von Myrrha electa³).

Darstellung: Das von Säuren, Phenolen und Aldehyden befreite Öl liefert durch Verseifung mit 10 proz. alkoholischer KOH ein Säuregemisch, durch dessen Ätherextraktion die Myrrholsäure gewonnen wird.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Einbasische Säure (ohne Phenolcharakter) vom Schmelzp. 236°. Kleine, gelbe Krystalle aus Benzoläther. Löslich in organischen Lösungsmitteln.

$$(C_{17}H_{21}O_5)_2$$
Pb. $-(C_{17}H_{21}O_5)_2$ Cu. $-C_{17}H_{21}$ AgO₅.

Onocerinsäure.

Mol.-Gewicht 334,3.

Zusammensetzung: 71,79° C. 9,06% H, 19,15% O.

Bildung: Aus Onocerin (Onocol) $C_{26}H_{44}O_2$, der wachsartigen Substanz der Ononiswurzel, durch Oxydation mittels Chromsäure⁴) oder KMnO₄ ⁵).

Darstellung: Man oxydiert die in kaltem Eisessig suspendierte Säure.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Amorphe, weiße Substanz vom Schmelzp. 70—80°; nachdem mit heißem $\rm H_2O$ behandelt, vom Schmelzp. 108—120°. In $\rm H_2O$ unlöslich, in Alkohol, Äther, Benzol, Soda löslich. Wird durch Zerreiben stark elektrisch. Einbasische Säure. — $\rm C_{20}H_{29}AgO_4$.

1) Gordin, Journ. Amer. Chem. Soc. 30, 265 [1908].

2) F. v. Müller u. Rummel, Zeitschr. d. österr. Apoth.-Vereins 16, 489 [1878].

3) v. Friedrichs, Archiv d. Pharmazie 245, 427 [1907].

4) v. Hemmelmayr, Monatshefte f. Chemie 27, 181 [1906].
5) v. Hemmelmayr, Monatshefte f. Chemie 28, 1385 [1907].

Methylester $C_{21}H_{32}O_4$ (?). Durch Einleiten von HCl in die methylalkoholische Säurelösung. Amorpher Niederschlag aus Eisessig oder Alkohol durch $H_2O + HCl \cdot Zersetzungsp.$ 74—80°¹).

Dinitroouocerinsäure $C_{20}H_{28}(NO_2)_2O_4$. Amorphe, gelbe Masse; aus Onocerin durch rauchende HNO_3 ?). Zersetzt sich stürmisch bei 184°. Wenig löslich in heißem H_2O .

Trinitroonocerinsäure C₂₀H₂₇(NO₂)₃O₄. Aus Dinitrosäure durch konz. HNO₃. Gelbes

Pulver vom Zersetzungsp. 210—220°.

Anhydroonocerinsäure C₄₀H₅₈O₇. Aus Onocerinsäure durch Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat¹). Zerfließliche Flocken. Unlöslich in H₂O, löslich in organischen Sol-

ventien. Pseudoonocerinsäure $C_{20}H_{30}O_4$. Aus Onocerinsäure durch heißen Eisessig 2). Erweicht bei 80°; in Soda unvollkommen löslich.

Opheliasäure.

Mol.-Gewicht 336,20.

Zusammensetzung: 46,40% C, 6,00% H, 47,60% O.

$$C_{13}H_{20}O_{10}$$
.

Vorkommen: Im Kraute von Ophelia chirata3).

Bildung: Das Glucosid Chiratin $C_{26}H_{48}O_{15}$ zerfällt beim Erhitzen mit verdünnter HCl in Opheliasäure und Chiratogenin.

Physikalische und chemische Elgenschaften: Gelbbrauner Sirup, der in Alkohol oder Äther löslich und in der Wärme ammoniakalische Silberlösung oder Fehlingsche Lösung reduziert.

Oxycerotinsäure.

Mol.-Gewicht 426,54.

Zusammensetzung: 75,96% C, 12,79% H, 11,25% O.

$$C_{27}H_{54}O_3$$
.

Vorkommen: In den Cocablättern an Alkohole gebunden4).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schuppen aus Alkohol vom Schmelzp. 82°. Schwer löslich in Äther. Beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid entsteht Cerotolsäure $C_{27}H_{52}O_2$.

Phellonsäure.

Mol.-Gewicht 355,43.

Zusammensetzung: 74,28% C, 12,22% H, 13,50% O.

$$\begin{array}{c} C_{22}H_{43}O_3\,.\\ C_7H_{15}\\ CH\\ H_2C\\ COH \cdot COOH \end{array} \eqno(?)$$

Vorkommen: Im Chloroformauszug des Korkes (8%) 5).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 95—96°, rotviolett. Einbasisch, geht bei 170—180° in ihr Anhydrid über. Jod gibt bei Gegenwart von Alkohol und Schwefelsäure eine violette Lösung.

3) Höhn, Jahresber. d. Chemie 1869, 771.

4) Hesse, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 271, 222 [1880].

¹⁾ v. Hemmelmayr, Monatshefte f. Chemie 28, 1385 [1907].

²⁾ v. Hemmelmayr, Monatshefte f. Chemie 27, 181 [1906].

Kügler, Diss. Straßburg 1884; Archiv d. Pharmazie 222, 217 [1884]. — Heintz, Journ.
 prakt. Chemie 66, 7 [1885]. — M. v. Schmidt, Monatshefte f. Chemie 25, 277, 302 [1904].

Phaseolnnatinsäure.

Mol.-Gewicht 246,18.

Zusammensetzung: 48,75% C, 7,38% H, 43,87% O.

C10H18O8.

Bildung: Durch Verseifung des Phaseolunatins aus den Samen von Phaseolus lunatus 1).

Phloionsäure.

Mol.-Gewicht 217,21.

Zusammensetzung: 60,77% C, 9,76% H, 29,47% O.

C₁₁H₂₁O₄(C₂₂H₄₀O₇)

Vorkommen: Im Kork2).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 120—121°.

Phytolaeeasäure.

Vorkommen: In den Beeren von Phytolacca Kaempferi, decandra 3).

Pipitzahoinsäure, Perezon.

Mol.-Gewicht 248,20.

Zusammensetzung: 72,52% C, 8,14% H, 19,34% O.

 $C_{15}H_{20}O_3$.

Vorkommen: In der Wurzel von Dumerilia Humboldtia (Radix pereziae) 4).

Darstellung: Durch Extraktion der Wurzel mit Alkohol⁵).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 103—104°. Goldgelbe Blättchen⁶). Sehwer löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff. Sublimiert unzersetzt, mit Wasserdampf flüchtig. Durch schweflige Säure entstehen Reduktionsprodukte. Addiert Brom zu einem unbeständigen Produkt. Verbindet sich mit Basen. Die alkalischen Lösungen sind intensiv purpurn. Keine echte Säure, sondern ein durch die Gruppe C₉H₁₇ substituiertes Chinon mit einer Hydroxylgruppe im Kern.

Derivate: Ba · (C₁₅H₁₉O₃)₂. Wenig löslich in Wasser, purpurfarbig ⁴). Cu(C₁₅H₁₉O₃)₂.

Kohlensäure scheidet aus den Alkalisalzen die freie Säure ab.

Athylester $C_{17}H_{24}O_3=C_{15}H_{19}O_3\cdot C_2H_5$. Aus dem Silhersalz und Bromäthyl⁶). Schmelzp. 141°.

Acetylderivat $C_{17}H_{22}O_4 = CH_3CO \cdot OC_{15}H_{19}O_2$. Aus der Säure und Essigsäureanhydrid bei 100° 6). Schmelzp. 115° 7),

Aminopipitzahoinsäure, Perezonoxim $C_{15}H_{21}O_3N = OH \cdot C_{15}H_{19}O_3NH_2$. Aus der Säure und salzsaurem Hydroxylamin*). Aus der Anilinpipitzahoinsäure und alkoholischem Ammoniak bei 100° 6). Schmelzp. 153—154° unter Zersetzen. Sublimiert leicht. Unlöslich in Wasser; in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol mit purpurroter, in Alkalien mit blauer Farbe löslich.

Auilinopipitzahoinsäure, Anilinoperezon $C_{21}H_{25}O_3N = C_{15}H_{19}O_3 \cdot NH \cdot C_6H_5$. Aus der Säure in essigsaurer Lösung und überschüssigem Anilin $^5)^6)^9$). Schmelzp. 133°. Violette, bei Sublimation stahlblaue Nadeln. Unlöslich in Wasser und Säuren, schwer löslich in Alkalien, leicht in organischen Solventien. Liefert mit Ammoniak bei 100° Anilin und Perczonoxim.

Oxypipitzahoinsäure, Oxperezon $C_{15}H_{20}O_4$. Beim Erwärmen der mit H_2SO_4 angesäuerten alkoholischen Lösung von Anilinopipitzahoinsäure⁸). Schmelzp. 129° (Anschütz

2) Gilson, La Cellule 6, 63 [1890]. — Flückiger, Archiv d. Pharmazie 228, 690 [1890].

3) Terreil, Compt. rend. do l'Acad. des Sc. 91, 856 [1880].

4) Weld, Annalen d. Chemie 95, 108 [1855]; Jahresber. d. Chemie 1855, 492.

5) Anschütz u. Leather, Annalen d. Chemie 237, 96 [1887].

9) Mylius, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 938 [1885].

7) Hintze, Annalen d. Chemie 237, 98 [1887].

Dunstan u. Henry, Proc. Roy. Soc. 72, 285 [1903]. — Treub, Ann. Jard. Buiteuzorg 19, 86 [1904].

⁸⁾ Anschütz u. Leather, Annalen d. Chemie 231, 119 [1887]. — Mylius, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 942 [1895].

⁹⁾ Anschütz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 714 [1885].

und Leather) Schmelzp. 133-134° (Mylius). Rotgelbe Blättchen. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Benzol, Eisessig; löslich in Alkalien mit violetter Farbe; Kohlensäure fällt die Säure aus. Addiert Brom zu einer unbeständigen Verbindung.

Perezinon C₁₅H₁₈O₃. Aus der Oxypipitzahoinsäure bei kurzem Erwärmen mit konz. H₂SO₄ auf 66—80° ¹). Schmelzp. 143—144°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. Zinn- und Salzsäure reduziert. Gibt mit Millons Reagens eine granatrote

Podophyllsäure.

Vorkommen: Im Podophyllotoxin von Rhizomen verschiedener Podophyllumarten²).

Darstellung: Durch Kochen des Podophyllotoxins mit Alkalien. Physikalische und chemische Eigenschaften: Gelatinöse Masse,

Na · $C_{15}H_{15}O_7$. Dreht links. $[\alpha]_D = -83.8^\circ$.

 $Cu \cdot (C_{15}H_{15}O_7)_2^{\bullet}$. — $Ag \cdot C_{15}H_{15}O_7$.

Proteasäure.

Mol.-Gewicht 182,10.

Zusammensetzung: 59,31% C, 5,54% H, 35,15% O.

$$C_9H_{10}O_4$$
.

Vorkommen: In Blättern, holzigen Zweigen und Blüten von Protea mellifera (Zuckerbusch)3).

Darstellung: Nach Extraktion der Blätter, holzigen Zweige und Blüten mit Äther bleibt beim Verdunsten ein krystallinischer Rückstand, der die Säure an Wasser abgibt. Bindung an Blei und Zersetzung durch Schwefelsäure.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Schmelzp. 187 unter Kohlensäureentwicklung. Weiße Krystalle, an der Luft gelber werdend. Leicht löslich in heißem Wasser und Äther, unlöslich in Benzol und Chloroform. Zusatz von FeCl₃ färbt grünlich, dann auf Zusatz von Kaliumbicarbonat stark blauviolett. Reduziert nicht Fehlingsche Lösung, scheidet aus Silbersalpeterlösung Ag ab. Neutralisiert Alkali vollstäudig. Diese Verbindungen färben sich an der Luft rasch dunkelbraun.

 $(C_9H_8O_4Pb)_2 + PbH_2O_2$. — $(C_9H_8O_4Pb)_2 + PbO$ (120° getrocknet).

Quercetinsäure.

Mol.-Gewicht 302,10.

Zusammensetzung: 59,58% C, 3,34% H, 37,08% O.

$$C_{15}H_{10}O_7 + 3 H_2O$$
.

Bildung: Aus Quercetin C₁₅H₁₀O₇ + 2 H₂O durch Erhitzen mit Kalihydrat, bis eine in H₂O gelöste Probe sich au Rande purpurn färbt⁴).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Feine, seidenglänzende Nadeln. Löslich in Alkohol oder Äther, wenig in H₂O. Reduziert Silberlösung. Gibt mit Eisenchlorid eine tiefblaue Färbung. Durch die Kalischmelze entsteht Protocatechusäure C₆H₃(OH)₂COOH. Verbindet sich mit Harnstoff. Diacetylquercetinsäure C₁₅H₈(CH₃CO)₂O₇. Aus der Säure durch Acetylchlorid⁵). Prismatische Nadeln aus Alkohol. Reduziert Silber- oder Kupfersalze. Gibt geringe Eisenchloridfärbung.

- 1) Mylius, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 944 [1885].
- 2) Dunstan u. Henry, Journ. Chem. Soc. 73, 212 [1898]. 3) Hesse, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 290, 319 [1890].
- 4) Hlasiwetz, Jahresber. d. Chemie 1859, 525. Hlasiwetz u. Pfaundler, Jahresber. d. Chemie 1864, 560.
 - ⁵) Pfaundler, Annalen d. Chemie 119, 213 [1861].

Säure $C_{16}H_{30}O_3$.

Mol.-Gew. 260,30.

Zusammensetzung: 69,92% C, 11,64% H, 18,44% O.

Vorkommen: In alten Lykopodiumsporen an Glycerin gebunden1).

Säure C21H42O3.

Mol.-Gewicht 342,42.

Zusammensetzung: 73,59% C, 12,39% H, 14,02% O. Vorkommen: Im Carnaubawachs an Alkohole gebunden2).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Die freie Säure ist nicht existenzfähig, aus der Lösung ihrer Salze fällt durch HCl ihr Anhydrid. — $C_{21}H_{40}PbO_3$, löslich in heißem Eisessig.

Anhydrid C21H10O2 Krystallpulver aus Ligroin vom Schmelzp. 103,5°. Schwer löslich in heißem Alkohol, leicht in heißem Ligroin, in heißem, alkoholischem Kali, dabei in das Salz der Säure C21 H42O3 übergehend.

Säure aus Quittensamen.

Vorkommen: Im fetten Öl des Quittensamens meist an Glycerin gebunden3).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Hellgelbes Öl. Spez. Gewicht 0,8931. An der Luft leicht oxydabel. - Das Silbersalz bildet einen zersetzlichen Niederschlag.

(C₁₇H₃₂OHCO₂)₂Ba, gelbe Masse aus Äther vom Schmelzp. 79°.

Äthylester $C_{18}H_{23}O_3C_2H_5$. Bewegliche Flüssigkeit vom Siedep. 223—226° bei 7,5 mm. Spez. Gewicht 0,8861.

Solanthsäure.

Mol.-Gewicht 278,10.

Zusammensetzung: 38,84% C, 3,63% H, 57,53% O.

C9H10O10.

Vorkommen: In den Blüten und Stengeln der Sonnenblume (Helianthus annuus), wahrscheinlich als Kalksalz4).

Darstellung: Der ausgepreßte Saft der Blume wird mit HCl angesäuert, mit Äther ausgeschüttelt und die erhaltene Krystallmasse aus H2O umkrystallisiert.

Physikalische und chemische Elgenschaften: Weiße Krystalle vom Schmelzp. 144°. Unzersetzt destillierbar. Löslich in Alkohol, Äther oder H.O. Das Kaliumsalz bildet in H.O. lösliche Blättchen oder Tafeln.

Suberinsäure.

Mol.-Gewicht 282,30.

Zusammensetzung: 72,26% C, 10,74% H, 17,00% O.

 $C_{17}H_{30}O_3$.

Vorkommen: Im Chloroformauszuge des Korkes 5).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Das amorphe Kalisalz ist in Wasser leicht löslich.

Turmerinsäure.

Mol.-Gewicht 192,16.

Zusammensetzung: 74,94% C, 8,41% H. 16,65% O.

C12H16O2.

Bildung: Aus dem Turmerol C19H28O der Curcumawurzel durch Oxydation mittels KMnO4 6).

Darstellung: Die vom Braunstein abfiltrierte Lösung wird mit H2SO4 angesäuert, mit Äther ausgeschüttelt und der Rückstand der ätherischen Lösung mit Wasserdampf destilliert. Das Destillat wird abermals mit Äther ausgeschüttelt und das durch CaCO3 hergestellte Calciumsalz aus H₂O umkrystallisiert.

- 1) Langer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22 [2], 341 [1889].
- 2) Stürcke, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 223, 310 [1884].
- 3) Herrmann, Archiv d. Pharmazic 237, 364 [1899].

 4) Bräutigam, Pharmaz. Ztg. 44, 638 [1899].
 5) Gilson, La Cellule 6, 63 [1890]. — Flückiger, Archiv d. Pharmazie 228, 690 [1890]. 6) Jackson u. Menke, Amer. Chem. Journ. 6, 81 [1884/85]. - Vgl. dagegen Rupe,

Lucksch u. Steinbach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 2515 [1909].

Physikalische und chemische Eigenschaften: Nadeln vom Schmelzp. 34 -45° . Löslich in Alkohol oder Äther, wenig in $\rm H_2O$. Mit Wasserdämpfen schwer flüchtig. — $(\rm C_{12}ll_{14}O_{2})_2\rm Ca+3~H_2O$. In Alkohol lösliche Nadeln, in $\rm H_2O$ wenig löslich. Schmelzpunkt bei Siedetemperatur. — Zinksalz, amorph; in heißem $\rm H_2O$ weniger löslich als in kaltem. — $\rm C_{12}H_{15}AgO_{2}$.

III. Säuren aus anorganischen Stoffen.

Georetinsäure.

Vorkommen: In der erdigen Braunkohle von Gerstewitz bei Weißenfels 1).

Darstellung: Die Braunkohle wird mit Äther ausgezogen und die ätherische Lösung verdunstet; der Rückstand mit 80 proz. Alkohol ausgezogen hinterläßt Leukopetrin $C_{50}H_{84}O_3$ (Nadeln aus abs. Alkohol); aus der alkoholischen Lösung, welche verschiedene Körper enthält, wird Georetinsäure als Bleisalz gefällt durch alkoholische Bleizuekerlösung. Das georetinsaure Blei wird durch Essigsäure zerlegt.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Die Säure krystallisiert aus Alkohol in Nadeln. — Das Ammoniumsalz verliert beim Verdampfen alles NH₃.

Graphitsäure.

Mol.-Gewicht 232,04.

Zusammensetzung: $56,89^{\circ}_{\ 0}$ C, $1,74^{\circ}_{\ 0}$ H, $41,37^{\circ}_{\ 0}$ O.

 $C_{11}H_4O_6$ (?).

Bildung: Durch Oxydation von Graphit (Ceylon) mittels HNO_3 und $KClO_3^2$); bei der Elektrolyse von verdünntem HNO_3 oder H_0SO_4 unter Anwendung einer positiven Graphitelektrode³).

Darstellung: Aufgeblähter Graphit (Ceylon) wird in eine Mischung von 1 T. roher konz. $\rm H_2SO_4$ und $\rm I_2$ T. konz. $\rm HNO_3$ (spez. Gew. 1,4) bei 15—17° eingetragen und allmählich unter Rühren Kaliumehlorat hinzugetan; sobald das Produkt rein gelb ist, gießt man in $\rm H_2O$, wäseht und behandelt den grünen Rückstand in der Wärme mit KMnO₄ in verdünnter $\rm H_2SO_4$, die gelb gewordene Masse wird mit verdünnter $\rm HNO_3$ und dann mit Alkohol und Äther ausgewaschen 1).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Die Konstitution der Säure ist noch unbekannt, wahrscheinlich ist sie ein Chinonderivat. — Sie ist nieht krystallinisch⁵); in H₂O wenig löslich. Beim Erwärmen der Säure mit H₂SO₄ entstehen bei ea. 160° unter CO₂-Abspaltung Pyrographitsäuren, die durch Oxydation in Pseudographitsäuren übergeführt werden können; letztere liefern mit Zinnchlorür schwarze Reduktionsprodukte⁶). Energische Oxydation liefert Mellitsäure. Beim Erhitzen der Grapbitsäure hinterbleibt eine voluminöse, feine Kohle. Erhitzen mit Kohlenwasserstoffen auf 250° gibt einen Körper C₂₂H₂O₄. Bei der Einwirkung von Schwefelalkali resultieren graphitähnliche Körper; Graphit geht durch andauerndes Behandeln mit KClO₃ und HNO₃ in einen Körper C₁₁H₄O₆ über⁷), der gelbe Blättchen bildet und etwas löslich in H₂O oder Alkohol ist. Verdünnter Ammoniak erzeugt eine unlösliche Gallerte, Barytwasser ein Salz (C₁₁H₃O₆)₂Ba, das heim Erhitzen explodiert.

Graphitoxyd, das grüne Zwischenprodukt bei der Darstellung der Säure⁸). $(C_7H_2O_3)_5^4$ aus Graphit (aus Gußeisen) durch KClO₃ und HNO₃ ⁹); verpufft beim Erhitzen zu Pyrographitoxyd: $8 C_7H_2O_3 = C_{46}H_6O_5 + 4 CO_2 + 6 CO + 5 H_2O$. $-C_{28}H_{10}O_{15} + \frac{1}{2} H_2O$, aus natürlichem Graphit hergestellt, zersetzt sich beim Erhitzen: $2 (C_{28}H_{10}O_{15} + \frac{1}{2} H_2O) = C_{44}H_6O_6 + 7 CO + 5 CO_2 + 8 H_2O$.

Nitrographitsäure $C_{22}H_{17}NO_2O_{11}$. Entsteht beim Erwärmen von Graphit mit HNO_3^{-10}). Braunes, amorphes Pulver. Löslich in H_2O , HNO_3 , Alkali oder Alkohol.

- 1) Brückner, Jahresber. d. Chemie 1852, 647.
- 2) Brodie, Annalen d. Chemie 144, 6 [1867].
- 3) Bartoli u. Papasogli, Gazzetta chimica ital. 12, 115 [1882].
- Staudenmaier, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1481 [1898]; 32, 1394 [1899].
 Fitzgerald, Journ. Soc. Chem. Ind. 30, 444 [1901].
 - ⁵) Weinschenk, Zeitschr. f. Krystallographie 28, 296 [1897].
 - 6) Staudenmaier, Berichte d. Deutsch. ehen. Gesellschaft 32, 2824 [1899].
 - 7) Gottschalk, Zeitschr. f. Chemie 1865, 652.
 - Hyde, Journ. Soc. Chem. Ind. 23, 300 [1904].
 Berthelot u. Petit, Annales de Chim. et de Phys. [6] 20, 23 [1890].
 - 10) Schützenberger u. Bourgeois, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 8, 547 [1875].

Heterocyclische Verbindungen.

Von

Karl Kantzsch-Berlin.

Einleitung.

Die hier zu behandelnden heterocyclischen Verbindungen sind:

Pyrrolin Pyrrolidin Pyridin Piperidin Chinolin Isochinolin

und Derivate.

Diese heterocychischen stickstoffhaltigen Verbindungen stehen zur Biochemie fast ausschließlich nur in indirekter Beziehung. Sie sind aber für dieselbe, besonders vom ehemischen Standpunkte aus betrachtet, von hoher Bedeutung. Leiten sich doch von ihnen zahlreiche der für Tiere und Pflanzen wichtigsten Produkte ab. Es sei nur daran erinnert, daß wir im Blutfarbstoff und in anderen tierischen Farbstoffen (in Gallen- und Harnfarbstoffen), dann im Pflanzenfarbstoff Pyrrolkörper vor uns haben. Im Eiweiß begegnen wir ebenfalls dem Pyrrolring. Die zahlreichen Pflanzenalkaloide leiten sich zum aller größten Teil von Pyrrol oder von dessen Hydrierungsprodukten Pyrrolin und Pyrrolidin, vom Pyridin, Piperidin, Chinolin und fsochinolin ab. Diese Substanzen stehen zu den bisher als natürlich erkannten Alkaloiden in so engem Zusammenhang, daß sie selbst als Alkaloide bezeichnet worden sind. Schließlich sei hier der Fäulnisprodukte (Indol, Skatol, Putresein und Cadaverin usw.) gedacht, die in genetischer Hinsicht zum Pyrrolidin und zum Piperidin in Beziehung stehen. — Es sei hierzu auch auf die am Schluß dieses Kapitels angeführte Übersicht "Beziehungen der heterocycbschen Verbindungen zu Naturprodukten" verwiesen.

Da die verschiedenen Naturprodukte, die sich von den heterocyclischen Grundkörpern ableiten, vielfach recht ähnliche Eigenschaften aufweisen wie die Stammkörper selbst, da man einerseits bei Untersuchung der betreffenden pflanzlichen und tierischen Verbindungen durch Abbau auch bis zu den Grundkörpern gelangen kann, und da andereseits bei Versuchen, jene Naturprodukte zu synthetisieren, die Muttersubstanzen oder wenigstens ihre nächsten Abkömmlinge als Ausgangsmaterial dienen können, so erscheint ein näheres Eingehen auf die heterocyclischen Stammsubstanzen im biochemischen Handlexikon gehoten.

In der im folgenden den einzelnen Verbindungen vorausgeschiekten Einleitung wird zunächst die Bedeutung der zu behandelnden Substanz für die Biochemie zum Ausdruck gebracht werden, in einer einleitenden Übersicht "über die Chemie" der betreffenden Verbindung sollen Eigenschaften und Bildung derselben im allgemeinen Besprechung finden; dabei soll möglichst auch auf Homologe oder auf ihnen nahestehende Derivate, die für die Biochemie besonders interessant sind, hingewiesen werden. Nach diesen zusammenfassenden Betrachtungen wird sich dann der spezielle Teil angliedern.

Pyrrol, Imidol, Pentazodiën.

Mol.-Gewicht 67,05.

Zusammensetzung: 71,59% C, 7,52% H, 20,89% N.

Über die Konstitutionsfor meldes Pyrrols vgl. auch das in der Einleitung, S. 1382, Gesagte.

Einleitung.

Das Pyrrol besitzt für die Biochemie eine, wenn auch fast nur indirekte, so doch recht vielseitige Bedeutung. Die Beobachtung, die das Pyrrol (mit gewissem Vorbehalt) direkt als Naturprodukt erkennen läßt, dürfte bis jetzt nur einzig vorliegen. Es wurde als Bestandteil des ätherischen Öles von Citrus Bigaradia Risso angegeben.

Die indirekten Beziehungen des Pyrrols zur Pflanzen- und Tierchemie sind dagegen sehr mannigfaltig. Als Grundkörper der hydrierten Pyrrolbasen, deren Muttersubstanzen das Pyrrolin (Dihydropyrrol) und das Pyrrolidin (Tetrahydropyrrol) sind, leiten sich vom Pyrrol zahlreiehe, wiehtige Stoffe der Pflanzen- und Tierwelt ab. In dem Hämoehromogen, der eisenhaltigen Komponente des roten Blutfarbstoffes, wurde der Pyrrolring naehgewiesen; aus dem Hämatin konnte das Hämopyrrol, ein α -Methyl- $\beta\beta'$ -methyläthylpyrrolin, isoliert werden. (Vgl. unter C-Alkylpyrrolverbindungen S. 1395.) Unzweideutigen Beziehungen zum Pyrrol begegnen wir auch in der Chèmie der Gallenfarbstoffe; Bilirubin, das Abbauprodukt des Hämochromogens oder Hämatins, dann das aus jenem bei der Fäulnis durch Reduktion hervorgehende Urobilin sind dem Pyrrol verwandt. Und schließlich sind auch die für die Pflanzen so bedeutungsvollen Farbstoffe der Chromophylle mit ihrem wesentlichsten Vertreter, dem Chlorophyll, wie zum Hämoehromogen so auch zum Pyrrol in nahe Beziehung zu bringen.

Als Stammkörper des Pyrrolidins kann das Pyrrol als Muttersubstanz zahlreicher Pyrrolidinalkaloide (vgl. unter Pyrrolidin S. 1406) aufgefaßt werden. Auch mit der Eiweißehemie steht es mehrfach in nahem Zusammenhang. Prolin, die α-Pyrrolidinearbonsäure, und Oxyprolin, eine Oxypyrolidinearbonsäure, die als Abbauprodukte des Eiweißes bekannt sind, stellen hydrierte Pyrrolderivate dar. Die besonders beim Abbau von Pflanzenproteinen reichlich aufgefundene Glutaminsäure hat auf Grund des verhältnismäßig leicht stattfindenden Überganges in die Pyrrolidoncarbonsäure zum Pyrrolring Beziehung; die letzterwähnte Säure ist unsehwer in das Pyrrol selbst überführbar. Im Tryptophan, der Indol-α-aminopropionsäure, ist ein mit einem Benzolring verketteter Pyrolkern vorhanden. Durch die Entstehungsweise des Indols aus Pyrrol sind wiederum nahe ehemische Beziehungen dieser Substanzen gekennzeichnet. Ferner muß an dieser Stelle verschiedener Fäulnisprodukte gedacht werden, die sich von Indolverbindungen oder vom Tryptophan ableiten und ebenso des Harnfarbstoffes Urorosein, der gleichfalls in Zusammenhang mit dem Indol steht.

Im Zusammenhange mit dem Indol muß auch der Indigofarbstoff Erwähnung finden. Er stellt einen oxydierten, aus 2 Molekülen entstandenen Indolkörper dar und weist somit einen oxydierten Pyrrolring auf. Die Zusammengehörigkeit des Pyrrols mit dem Indol und Indigo wird durch folgende Formeh veranschaulicht:

Es sei hier daran erinnert, daß wir in Indigokörpern auch wichtige Stoffwechselendprodukte, Harnfarbstoffe, vor uns haben. Ein anderes Bindeglied zwischen Proteinabkömmlingen und Pyrrolkörpern können wir im Putresein erblicken. Diese Substanz, das Tetramethylendiamin das durch Fäulnus aus dem Arginin bzw. dem Ornithin entsteht, geht unter Ammoniakabspaltung in das Pyrrolidin, Tetramethylenimin, über, das bei der Oxydation Pyrrol liefert.

Endlich dürfte hier der Bildung des Pyridins, des Stammkörpers vieler Pflanzenalkaloide, aus Pyrrol zu gedenken sein. Auch zwischen dem Chinolin, der anderen wichtigen Muttersubstanz der Alkaloide, und dem Pyrrol finden wir einen indirekten Zusammenhang. Es ist gezeigt worden, daß aus dem bereits gedachten Tryptophan im Tierkörper ein Chinolinderivat, die Kynurensäure (y-Oxychinolincarbonsäure), entsteht. Hierdurch sind übrigens erneut Beziehungen zwischen pyrrolartigen Körpern und den Alkaloiden einerseits, und zwischen den letzteren und den Eiweißstoffen andererseits angedeutet.

Die Pyrrolkörper können mit den Proteinen weiterhin in genetischer Richtung in nahen Zusammenhang gebracht werden, sofern die Annahme (von Pietet)¹) zurecht besteht, daß die Alkaloide — infolgedessen also auch Pyrrolabkömmlinge — aus dem Eiweiß durch Abbau,

Umformung, Methylierung usw. hervorgehen.

Als sekundäres Naturprodukt findet sich endlich das Pyrrol unter den Produkten der trocknen Destillation tierischer Materie, der Kleie, der bituminösen Schiefer und neben anderen Pyrrolbasen im Steinkohlenteer, in dem es in der ersten Fraktion zu nicht weniger als 60% vorhanden ist. Beim Erhitzen von Eiweiß wurde es erhalten; im Tabakrauch, im Opiumrauch und in den Röstprodukten des Kaffees ist es beobachtet worden. — In Form eines N-Alkylderivates wurde es von E. und H. Erdmann²) im Pomeranzenöle nachgewiesen.

In physiologischer Beziehung sei hier zusammenfassend bemerkt, daß der Pyrrolring und seine Derivate durch die ihnen gemeinsame lähmende Wirkung auf den peripherischen herzhemmenden Mechanismus gekennzeichnet sind. Durch die Einführung einer Seitengruppe wird, wie sich beim pharmakologischen Vergleich des X-Methylpyrrolidins mit dem Xicotin, des mit einem Pyridinring verbundenen Methylpyrrolidins, ergab, die Wirkung bedeutend verstärkt³).

Das Pyrrol, C_4H_4NH , wurde im Jahre 1834 von Runge im Steinkohlenteer und bald darauf im Tieröl aufgefunden. Auf Grund seiner Eigenschaft, einen mit Salzsäure befenchteten Fichtenholzspan rot zu färben, benannte es sein Entdecker Pyrrol, das heißt Rotöl (von $\pi v \delta \delta \delta s$ = rot und oleum = \tilde{O} l).

Pyrrol stellt die Grandsubstanz der heterocyclischen, fünfgliederigen Einringe mit einem Stickstoffatom dar. In seinem chemischen Verhalten, in bezug auf Entstehung und Eigenschaften, steht es den beiden anderen einfachsten fünfgliederigen Heteroverbindungen, dem Furfuran, C_4H_4O , und Thiophen, C_4H_4S , eng zur Seite. Die analoge Zusammensetzung geht aus den folgenden Formeln hervor:

. Verschiedene Anzeichen sprechen dafür, daß für diese Fünfringe (u. a.) auch Formeln mit nur einer Doppelbindung anzunehmen sind — analog folgender Pyrrolformel:

Der Pyrrolring stellt ein sehr stabiles Gebilde dar. Der auf verschiedene Weise aus alliphatischen Verbindungen entstehende Fünfring ist nur schwer aufspaltbar. Die Aufspaltung der Pyrrole gelingt z. B. erst, mit einigen Ausnahmen, wie der Pyrrolearbonsäuren, der Acylpyrrole, des Diphenylpyrrols, durch Behandlung mit Hydroxylamin. Die Pyrrolearbonsäuren, die Acylpyrrole, das Diphenylpyrrol sind jedoch auch gegen Hydroxylamin be-

¹⁾ Amé Pictet u. G. Court, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 3771 [1907].

²⁾ E. u. H. Erdmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellsehaft 32, 1219 [1899].

³⁾ F. W. Tunnieliffe u. Otto Rosenheim, Centralbl. f. Physiol. 16, 96 [1902].

ständig. Findet Aufspaltung der Pyrrolverbindung statt, so erhält man ein Dioxim; das Pyrrol selbst liefert das Dioxim des Succinaldehyds:

$$\begin{array}{lll} \text{HC=CH} & \text{H}_2\text{NOH} & \text{H}_2\text{C-CH=N-OH} \\ \text{NH} + & = & & & + \text{NH}_3 \\ \text{HC=CH} & \text{H}_2\text{NOH} & \text{H}_2\text{C-CH=N-OH} \\ & & & & \text{Succindial doxim} \end{array}$$

Diese Aufspaltung verdient besonderes Interesse, da umgekehrt Pyrrol aus Succinverbindungen, z. B. aus Succindialdehyd, eutsteht. Die Bildung von Pyrrolverbindungen aus aliphatischen Ketonen, deu γ -Diketonen, und aus Ammoniak oder Aminokörpern gehört mit zu einer der wichtigsten synthetischen Gewinnungsmethoden der Pyrrole. So liefert das Acetonylaceton beim Behandeln mit Ammoniak das C-Dimethylpyrrol;

$$\begin{array}{c} \operatorname{CH_2} - \operatorname{CO} \cdot \operatorname{CH_3} \\ | \\ \operatorname{CH_2} - \operatorname{CO} \cdot \operatorname{CH_3} \end{array} \xrightarrow{+\operatorname{NH_3}} \begin{array}{c} \operatorname{CH} = \operatorname{C}^-\operatorname{CH_3} \\ \operatorname{NH} \\ \operatorname{CH} = \operatorname{C}^-\operatorname{CH_3} \end{array}$$

Der erwähnte Spaltungsvorgang mittels Hydroxylamins wird zur Konstitutionsbestimmung substituierter Pyrrolverbindungen verwertet. α -alkylsubstituierte Pyrrole geben dahei Ketonoxime, während die β -substituierten die Aldoxime liefern.

Beachtung verdient auch neuerdings, besonders in Hinsicht auf die Chemie des Hämatins und Chlorophylls, die Aufspaltung des Pyrrolringes durch Oxydation, insbesondere die Überführung durch energische Chlorierung oder Bromierung zu Maleinsäurekörpern, zu Dihalogenmaleinimid oder vom Pyrrol selbst zum Maleinimid, dessen Bildung wie folgt zu erklären ist:

Diese angegebenen Oxydationsprozesse erlauben in Fällen, in denen eine unbekannte Substanz vorliegt, den Pyrrolkern gegebenenfalls indirekt nachweisen zu können.

Wenn das Pyrrol auch als sekundäres Amin, allerdings nur in recht geringem Maße — im Gegensatz zu den stark basischen hydrierten Pyrrolen, dem Pyrrolin und Pyrrolidin —, basische Eigenschaften besitzt, so ähnelt es andererseits mehr den Phenolen. Es weist auch einen schwach sauren Charakter auf. Der Imidwasserstoff kann durch Metalle (Alkalimetalle) ersetzt werden.

Der Imidwasserstoff kann überhaupt leicht substituiert werden; auch die Wasserstoffatome der Methingruppen besitzen diese Fähigkeit in besonderem Grade.

Pyrrol und seine Alkylderivate zeichnen sich ferner durch ein großes Polymerisationsvermögen aus. Das Pyrrol liefert dabei z. B. das Tripyrrol $(C_4H_5N)_3$. Die Polymerisation findet leicht bei der Einwirkung von Säuren statt.

Das erwähnte Tripyrrol kann unschwer in das in seinem Verhalten dem Pyrrol vielfach ähnelnde Indol übergeführt werden, was als Beispiel dafür angeführt sei, daß das Pyrrol leicht polycyclische Verbindungen zu bilden vermag. Die Indolbildung ist aus folgender Gleichung ersichtlich:

Besonderes ehemisehes Interesse erheiseht der Übergang des Pyrrols in Pyridin, die Erweiterung eines fünfgliederigen Ringes zu einer sechsgliederigen Verbindung unter Einsehiebung einer Methingruppe. Die Reaktion findet statt beim Behandeln von Pyrrol mit Methylenjodid. Beim Erhitzen von Pyrrol mit Chloroform oder Bromoform bei Gegenwart von Kalium- oder Natriumalkoholat (oder von Pyrrolkalium mit Chloroform) entsteht β -Chlorpyridin:

$$\begin{array}{c} \text{HC} \quad \text{-CH} \\ \text{HC} \quad \text{CH} \\ \text{HC} \quad \text{CH} \\ \text{N} \\ \text{H} \\ \text{Pyrrol} \end{array} + 2 \, \text{NaOH} + \text{CHCl}_3 = \frac{\text{HC} \, \text{CC-Cl}}{\text{HC} \, \text{CH}} + 2 \, \text{NaCl} + 2 \, \text{H}_2\text{O}$$

Ebenso werden Alkylpyrrole mittels Chloroforms usw. in die entsprechenden β -Chloroder Brompyridine umgewandelt.

Allgemein können die jenigen Pyrrolverbindungen, die noch ein Wasserstoffatom in α oder β -Stellung besitzen, mit Chloroform Monoehlorbasen mit dem Pyridinring geben; diejenigen, die keinen freien Wasserstoff an den angegebenen Stellen haben, liefern dagegen
Diehlorbasen mit dem Pyrrolring. Die am Kohlenstoff substituierten Pyrrole können auch
einfach durch Erhitzen mit Salzsäure im Rohr in Pyridinbasen übergeführt werden.

Nicht unerwähnt möge sein — um auch einen Hinweis auf das ähnliche Verhalten von Indolverbindungen zu geben — daß dieselben beim Behandeln mit Chloroform z. B. in Chinolinderivate übergehen, daß also auch hier eine Erweiterung des kondensierten Pyrrolringes zu einem Seehsring stattfindet.

Andererseits ist hier des interessanten Überganges von sechsgliederigen Verbindungen, von Piperidinen, in hydrierte Pyrrolverbindungen zu gedenken.

Werden die am Stiekstoff substituierten Alkyl-Pyrrolkörper erhitzt, so tritt eine Wanderung der Alkylgruppe ein und es entstehen dabei am Kohlenstoff substituierte Verbindungen.

— Bei der Kalisehmelze geben die C-Alkylpyrrole Pyrrolcarbonsäuren, die, analog den Phenolearbonsäuren, u. a. auch aus den Pyrrolverbindungen beim Behandeln mit Kohlenstofftetrachlorid und alkoholischem Kali entstehen. Pyrrolcarbonsäure wird ferner aus der Pyrrolkaliumverbindung und Kohlendioxyd erhalten.

Konstitution und Nomenklatur.

Als Konstitutionsformel des Pyrrols wird im allgemeinen nach A. v. Baeyer folgende angenommen:

Diese Formulierung steht z. B. im besten Einklang mit der Bildung des Pyrrols aus Succinimid durch Reduktion:

$$\begin{array}{c} \text{H}_2\text{C} - \text{CH}_2 \\ \text{OC} - \text{CO} \\ \text{N} \\ \text{H} \end{array} + 4 \text{ H} = \begin{array}{c} \text{HC} - \text{CH} \\ \text{HC} - \text{CH} \\ \text{CH} \end{array} + 2 \text{ H}_2\text{O}$$

Manche Eigenschaften des Pyrrols bzw. seiner Derivate sprechen für die tautomeren Formeln, die folgenden tertiären Pseudoformen:

$$\begin{array}{cccc} \mathrm{HC-CH} & & \mathrm{H_2C-CH} \\ \mathrm{HC-CH_2} & & \mathrm{HC-CH} \\ \mathrm{N} & & \mathrm{N} \end{array}$$

Es ist auch einer zentrischen Formulierung mit potentiellen Valenzen gedacht worden, und schließlich hat man das Verhalten der Pyrrolkörper in mancher Beziehung (z. B. Malein-

säure- bzw. Maleinimidbildung) mit einem dievelischen Ringgebilde mit nur einer Doppelbindung in Vereinbarung gebracht;

Nach G. L. Ciamician kommt lediglich die der Kekuléschen Benzolformel entsprechende Baeyersche Formulierung (vgl. oben) in Betracht (ebenso wie für die übrigen monoheterocyclischen Fünfringe) 1).

Die für die Unterscheidung von Substitutionsprodukten erforderliche Benemung der einzelnen Ringatome wird in folgender (leider nicht einheitlichen) Weise vorgenonumen. Man bezeichnet häufig das Stickstoffatom mit 1 und die Kohlenstoffatome nacheinanderfolgend im umgekehrten Sinne des Uhrzeigers mit 2, 3, 4 und 5, oder das Stickstoffatom mit N- oder nund die Kohlenstoffatomstellen, die C- oder c-Positionen, mit 1, 2, 3 und 4 oder mit α , β , β' und α' bzw. mit α , β , β_1 , α_1 ; also

Die Stellen α , α' und β , β' sind gleichwertig; man spricht in solchen Fällen einfach von α - und β -Stellungen. Von C-Monosubstitutionsprodukten sind stets 2 Isomere, bei gleichartigen Disnbstitutionen bereits 4 Modifikationen möglich. Der Rest — $C_4H_3 \cdot NH$ heißt Pyrryl, — $C_4H_2 \cdot NH$ wird Pyrrylen genannt, — C_4H_3N Pyrrolen und das Radikal mit der Carbonylgruppe $HN \cdot C_4H_3 \cdot CO$ — wird als Pyrroyl bezeichnet. — Für das Pyrrol selbst sind noch die Namen Imidol und Pentazodiën vorgeschlagen worden. Die Hydropyrrole, also die zweifach hydrierten Pyrrolderivate, heißen Pyrroline und die vierfach hydrierten, die Tetrahydropyrrole werden Pyrrolidine genannt 2).

Spezieller Teil.

Vorkommen: Primär: Bestandteil des ätherischen Öles von Citrus Bigaradia Risso (einmalige Beobachtung) ³). Sekundär: Im Steinkohlenteer, im tierischen Teer (Knochenöl) ⁴). Unter den Destillationsprodukten bituminöser Schiefer, des Knochenleims ⁵), der Gelatine, von Albumin ⁶), des Hämatins ⁷). Im Tabakrauch ⁸). Im Opiumrauch ⁹). In den Röstprodukten des Kaffees ¹⁰). Unter den Produkten der trocknen Destillation der Kleie mit Kalk ¹¹). Findet sich zuweilen in käuflicher Ammoniakflüssigkeit (wird daraus durch Oxydation mit KMnO₄ usw. beseitigt) ¹²).

Vgl. hierzu Giamico Ciamician, Gazzetta chimica ital. 35 (II), 384 [1905]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 4200 [1904].

²) Zusammenstellungen über die Pyrrolchemie finden sich bei Buch ka, Geschichte des Pyrrols; Jul. Wilh. Brühl, Ednard Hjelt u. Ossian Aschan, Chemie der fünfgliedrigen. heterocyclischen Systeme; Giamico L. Ciamician, Il pirrolo ed i suoi derivati, Roma 1888; Julius Schmidt. Die Chemie des Pyrrols und seiner Derivate, Stuttgart 1904; Edgar Wedekind, Die heterocyclischen Verbindungen der organischen Chemie. Leipzig 1901. Vgl. auch die betr. Auf-

sätze in den Hand- und Nachschlagebüchern der organischen Chemie von Beilstein, Fehling usw.

3) Berichte der Firma Schimmel & Co. 1902 (II), 65. — Semmler, Die ätherischen Ole 4.

375 [1907].

4) Runge, Poggendorffs Annalen 31, 67. — Th. Anderson, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 80, 44 [1851]; 105, 349 [1858]. — H. Weidel u. G. Ciamician, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 65 [1880].

5) H. Weidel u. G. Ciamician, Monatshefte f. Chemie 1, 279 [1880].

6) Schützenberger u. Bourgeois, Bulletin de la Soc. chim. [11], 25, 289 [1876].

7) Hoppe-Seyler, Medizinisch-chemische Untersuchungen.
8) K. B. Lehmann, Archiv f. Hyg. 68, 319 [1909].

9) Moissan, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 115, 988 [1892].

Julius Schmidt, Chemie des Pyrrols. 1904. S. 18.
 W. F. Laycock, Chem. News 78, 210, 223 [1898].

12) L. Brandt, Chem. Ztg. 33, 1114 [1909].

Bildung und Darstellung: Bildet sich durch pyrogene Reaktion aus tierischen und pflanzlichen Produkten (vgl. unter Vorkommen!). Beim Erhitzen von Albumin mit Barythydrat auf 150°; findet sich in dem überdestillierten Öle¹). — Bildung aus aliphatischen Verbindungen: Bildet sich aus Glutaminsäure oder aus glutaminsauren Salzen bei höherem Erhitzen, über 200°, unter Abspaltung von 2 Mol. Wasser und 1 Mol. Kohlendioxyd²). Entsteht infolgedessen auch aus der aus Glutaminsäure durch Erhitzen auf ea. 180° unter Abspaltung eines Moleküles Wasser erhältlichen Pyrrolidonearbonsäure³) (Pyroglutaminsäure) bzw. aus den pyroglutaminsauren Salzen;

Pyrrol bildet sieh in reichlieher Menge beim Durchleiten von Diäthylamin durch eine bis zur beginnenden Rotglut erhitzte Rölure⁴). Beim Überleiten der Dämpfe des Äthylamins über Bleiglätte, die auf 400—500° erhitzt ist, unter Reduktion des Bleioxydes (neben viel kohlensaurem Ammoniak)⁵). Bei der Destillation kleiner Portionen Succinimids mit Zinkstaub in geringer Ausbeute:

(Bei Verarbeitung größerer Mengen ist die Ausbeute, wahrscheinlich infolge der zersetzenden Einwirkung von Zink auf Pyrrol, noch geringer.) In besserer Ausbeute durch Erhitzen von Äthylsueeinimid auf höhere Temperatur mit Zinkstaub; am besten durch Überleiten der Dämpfe des Äthylsueeinimids über den auf etwa 350° erhitzten Zinkstaub (dabei entsteht auch Äthylpyrrol). Beim Überleiten eines Gemisches von Succiminiddampf und Wasserstoffgas über Platinsehwamm, der auf den Siedepunkt des Imids erhitzt ist 6). Aus Succindialdehyd OHC · CH₂ · CH₀; beim Einleiten von Ammoniak in die ätherisch-alkoholische Lösung bildet sieh zunächst eine krystallinische Abscheidung (wahrscheinlich eine Ammoniakadditionsverbindung), die beim Stehen in Pyrrol übergeht:

2) Ludwig Haitinger, Monatshefte f. Chemie 3, 228 [1882].

5) W. Königs, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 2344 [1879].

9) Martin Goldschmidt, Zeitsehr. f. Chemic 10, 280 [1867].

11) H. Schwannert, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 116, 278 [1860].

¹⁾ H. Weidel u. G. Ciamician, Monatshefte f. Chemie 1, 279 [1880].

 ³⁾ A. Menozzi u. G. Appiani, Gazzetta chimica ital. 22 (II), 105 [1892]; 24 (I), 370 [1894].
 — Emil Abderhalden u. Karl Kautzsch, Zeitschr. f. physiol. Chemie 64, 147 [1910]; 68, 487 [1910].

⁴⁾ Chichester A. Bell, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 1861 [1877].

⁶⁾ Chichester A. Bell, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 877 [1880].

 ⁷⁾ C. Harries, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 1496 [1901].
 8) F. Canzoneri u. V. Oliveri, Gazzetta chimica ital. 16, 486 [1886].

¹⁰⁾ Eugen Khotinsky, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42. 2506 [1909].

In fast theoretischer Ausbeute aus zuckersaurem Ammoniak beim Erhitzen im Paraffinbade auf 136—160° C ¹):

$$C_6H_9O_8(NH_4)_2 = C_4H_5N + 2CO_2 + 4H_2O + NH_3$$
.

Pyrrol bildet sich in kleinen Mengen auch bei der durch Spaltpilze hervorgerufenen Gärung von schleimsaurem Ammonium²)³) und in etwas reichlicherem Maße von zuekersaurem Ammonsalz bei 40° ³).

Bildung aus Ringgehilden: Aus der Carbopyrrolsäure $\operatorname{HN} \cdot \operatorname{C}_4\operatorname{H}_3 \cdot \operatorname{COOH}$ — deren Amid bei der Destillation von schleimsaurem Ammoniak entsteht (vgl. oben) — durch Erhitzen unter (CO_2 -Abspaltung⁴). Aus Tetrajodpyrrol durch Reduktion mittels Erwärmens mit Zinkstaub in Kalihydratlösung⁵); die Bildung des Pyrrols vollzicht sieh hier indirekt über das CIC — CO

Succinimid, Biehlormaleinimid, NH, dann über das Perehlorid des Tetraehlorpyrrols CIC—CO

 C_4Cl_7N und das Tetrachlorpyrrol, aus welchem das Tetrajodpyrrol erhalten wird. Aus N-Methylendipyrrol und aus α -Methylendipyrrol

$$\begin{array}{cccc} \mathbf{HC} & \mathbf{CH} & \mathbf{HC} & \mathbf{CH} \\ \mathbf{HC} & \mathbf{C} - \mathbf{CH_2} - \mathbf{C} & \mathbf{CH} \\ \mathbf{N} & \mathbf{N} & \mathbf{H} \\ \mathbf{H} & \mathbf{H} & \mathbf{H} \end{array}$$

neben Pyridin⁶), beim Durchleiten durch ein glühendes Rohr.

Darstellung aus Knochenteer. Es wird destilliert, das Destillat mit Säuren (Schwefelsäure) gewaschen und wieder fraktioniert. Zur Verarbeitung auf Pyrrol dient die nach mehrmaligem Umdestillieren erhaltene I. Fraktion, die zwischen 98—150° übergeht. Es wird stundenlang mit pulverisiertem Kalihydrat zum Sieden erhitzt, wobei Ströme von Ammoniak entweichen, der nach Erkalten erstarrte Retorteninhalt wird in Wasser aufgenommen, das Unangegriffene mit Wasserdämpfen von der Kaliverbindung abdestilliert und das abgehobene Öl erneut mit festem Ätzkali gekocht, bis kein Ammoniak mehr entweicht. Das mit Wasserdampf übergetriebene ölige Destillat wird getrocknet und zwischen 110-130° und 130-180° fraktioniert. Die erste Fraktion besteht zur Hauptsache aus Pyrrol. — Isolierung über das Pyrrolkalium; Es wird nochmals fraktioniert; die zwischen 115° und 130° übergehenden Portionen werden unter Erwärmen am Rückflußkühler so lange mit Kaliumstücken versetzt, bis noch Lösung eintritt. Nach dem Erkalten wird das gebildete feste Pyrrolkalium rasch von der Flüssigkeit getrennt, sorgfältig mit abs. Äther gewasehen, dann mit Wasser zerlegt und sehließlich wird das dadurch freigemachte Pyrrol im Wasserdampfstrom überdestilliert. Die abgehobene Ölschicht wird mit frischgeschmolzenem Ätzkali getrocknet und endlich fraktioniert; fast die gesamte Menge besteht aus Pyrrol und geht bei 126—127° 7) über 8). — Zur Abscheidung des Pyrrols als Pyrrolkalium bedient man sieh nach G. Ciamician und M. Dennstedt⁹) vorteilhafter des Ätzkalis als des Kaliums. Bei diesem Verfahren wird die vorgereinigte Pyrrolfraktion mit einem großen Überschusse von reinem Ätzkali am Rückflußkühler im Öl- oder Metallbade gekocht, bis die feste Masse geschmolzen ist und zur Hauptsache zwei Schichten, eine obere, dunklere und feiner krystallinische, das Pyrrolkalium, und eine untere, heller gefärbte, aus Ätzkali und Wasser bestehende, entstanden sind. Nach Erkalten wird von etwas unverändertem Öle abgegossen und die feste Krystallmasse mit wasserfreiem Äther gewaschen. Das Gemisch von Pyrrolkalium und Ätzkali wird mit Wasser übergossen und das freigewordene Pyrrol im Dampfstrom übergetrieben; es siedet bei 130—131°.

Nachweis: Zum Nachweis dienen außer der Bestimmung der üblichen physikalischen Konstanten (Siedep. 131—132° C) 7) und chemischen Eigenschaften (vgl. S. 1386) verschiedene

3) Ciskiewicz, Diss. Riga 1879.

4) H. Schwanert, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 116, 268 [1860].

7) Genaue Siedepunktangaben vgl. S. 1386.

¹⁾ Chichester A. Bell u. E. Lapper, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 1961 [1877].
2) Edmund O. v. Linnmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 3218 [1892];

²⁾ Edmund O. v. Lippmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 3218 [1892]; 26, 3063 [1893].

⁵⁾ Gia mico Cia mician u. P. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 3027 [1886].
6) Amé Pictet u. Auguste Rilliet, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 1172 [1907].

⁸⁾ H. Weidel u. G. L. Ciamician, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 65 [1880].
9) G. Ciamician u. M. Dennstedt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 173 [1886].

Fällungs- und Farbreaktionen (S. 1388), von denen als die gebränehlichste die Pyrrolreaktion nach Runge anzuführen ist: Rosa- und dann Feuerrotfärbung eines mit Salzsäure befeuchteten Fichtenholzspanes durch Pyrroldämpfe. Da diese Rotfärbung jedoch auch von pyrrolartigen Körpern gegeben wird, sowie von Verbindungen, die beim Erhitzen in solche Körper übergehen, so kann sie allein nicht zur Identifizierung von Pyrrol dienen (vgl. hierzu die Zusammenstellungen S. 1388 ff.). Zum Nachweis können u. a. noch benutzt werden: Bildung eines blauen Niederschlags auf Zusatz von wässeriger Isatinlösung und verdünnter Schwefelsäure; mit Phenylglyoxylsäure und verdünnter Säure Bildung eines gelben Niederschlags, der sieh in ätherischer Lösung grün und dann violett färbt; Bildung von Farbstoffen mit Chinonlösungen; Verhalten gegenüber einer Alloxanlösung: Bildung von weißen Krystallen in neutraler und schwach alkalischer Lösung und von gefärbten Lösungen bei Gegenwart von Säuren (vgl. S. 1397).

Nachweis des Stiekstoffs in Pyrrolderivaten: Der gebräuchliche qualitative Nachweis des Stiekstoffs mittels Überführung der Substanz in Alkalicyanid durch Glühen mit Kalium oder Natrium usw. versagt bei gewissen Pyrrolderivaten. Man gelangt dann mittels des folgenden Lassaigneschen Verfahrens!) zum Ziel: Eine kleine Menge der Substanz wird in ein zu einer nicht zu kurzen Spitze ausgezogenes Glasröhrehen gebracht, nach vorsichtigem Klopfen zur Herstellung eines Kanals wird das Natrium, das sieh unten an der nicht verjüngten Stelle des Röhrehens befindet, nach und nach zum Glühen erhitzt, dann die Substanz mit einer anderen kleinen Flamme vorsichtig und langsam zum Schmelzen gebracht, so daß die entweichenden Dämpfe eben bis zum glühenden Metall, aber kaum darüber hinaus gelangen.

Physiologische Eigenschaften: Pyrrol und Pyrrolderivate üben im allgemeinen eine lähmende Wirkung auf den peripheren herzhemmenden Mechanismus aus²). Pyrrol wird von Kaninchen, auf hyperdermischem Wege eingeführt, durchschnittlich in Dosen von 0,1 g pro die ertragen; nach endoperitonealen Injektionen von 0,05 g pro die tritt nach 2 bis 3 Tagen der Tod ein, auf Grund akuter Entzündung der Lunge. Pyrrol ist ein Protoplasmagift. Es wirkt lokal reizend und nach vorausgegangenen Krämpfen lähmend auf die Ganglienzellen des Nervensystems³). Findet sich im Harn entweder als solches wieder oder mit Schwefelsäure gepaart³). Untersuchungen über die durch Pyrrol verursachten Veränderungen des Gehirns ergaben beim Pferde eine beträchtliche Vermehrung der gepaarten Schwefelsäure gegenüber der Norm³). In betreff des physiologischen Verhaltens des Pyrrols und einiger seiner Derivate sei noch auf die Arbeit von Jac. Ginzberg⁵) verwiesen. — Das α-pyrrolcarbonsaure Natrium wurde als ungiftig befunden.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farblose Flüssigkeit; färbt sich nach einigen Tagen gelb und schließlich dunkelbraun. Unlöslich in Wasser. Mit Wasserdämpfen flüchtig. Siedep. 126.2° C bei 746,5 mm 6); nach Ciamician und Dennstedt7 130—131° (Quecksilberfaden im Dampf). (Nach Th. Anderson8) bei 133° C.) Dichte 0,9752 bei 12,5° C Riecht aufangs angenehm chloroformähnlich, später etwas beißend. Nur sehr schwache Base. Löst sich langsam in verdümnten Säuren, und zwar in der Kälte zumächst ohne Veränderung zu erleiden; bei mehrtägigem Stehen der sauren Lösung tritt Abscheidung roter Flocken ein. Wird leicht durch konz. Säuren unter Verharzung angegriffen. Beim Behandeln mit überschüssigen Säuren (Erwärmen mit verdünnter Salzsäure) entsteht das sogenannte, in roten Flocken sich abscheidende Pyrrolrot (vgl. dasselbe unter Derivate!). Verhält sich ähnlich den Phenolen; besitzt auch schwach sauren Charakter9). Der Imidwasserstoff ist durch Metall ersetzbar. Löst sich in Kalium unter Erwärmen und starker Gasentwicklung, bildet dabei

1) E. A. Kehrer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 2523 [1902].

3) R. Kobert, Lehrbuch der Intoxikationen 2, 1133 [1906].

5) Jac. Ginzberg, Inaug.-Diss. Königsberg 1890.

7) G. L. Ciamician u. M. Dennstedt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1536 [1883]; 19, 173 [1886].

8) Th. Anderson, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 105, 354 [1858].

²) F. W. Tunnicliffe u. Otto Rosenheim, Centralbl. f. Physiol. 16, 93 [1902]. Vgl. auch Einleitung S. 1380.

G. Pighini, Arch. di Fisiol. 3, 142—147 [1907]; Malys Jahresber. d. Tierchemie 31, 800 [1907].

⁶⁾ H. Weidel u. G. L. Ciamician, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 71 [1880].

⁹⁾ G. L. Ciamician, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 4200 [1904].

krystallinisches Pyrrolkalium¹)²), das auch beim Kochen mit Kalihydrat entsteht¹) (vgl. unter Derivate!). Natrium wirkt in der Kälte nicht ein, in der Hitze findet nur sehwache Gasentwicklung statt³). Ätznatron wirkt unter den angegebenen Bedingungen nicht ein²). Brechungsvermögen des Pyrrols⁴). Einwirkung der dunklen elektrischen Entladung bei Gegenwart von freiem Stickstoff: Geruch nach Carbylamin, absorbierter Stickstoff, ein großer Teil des Pyrrols war unangegriffen geblieben 5). Molekulare Verbrennungswärme 6) bei konstantem Volumen 567,6 Cal. bei 12° , bei konstantem Druck 568,1 Cal. Bildungswärme aus den Elementen (für flüssiges Pyrrol)?). Molekulare Bestimmung des Pyrrols (Siedep. 129 bis 130° bei 760 mm) mit Cyclohexan als Lösungsmittel⁷). Absorptionsspektrum⁸). Pyrrol wird durch Salpetersäure unter Entwicklung reichlicher roter Dämpfe und Bildung einer dunkelroten Lösung raseh oxydiert; beim Verdünnen dieser Lösung scheidet sich ein gelbes Harz aus. Beim fortgesetzten Koehen mit Salpetersäure entsteht Oxalsäure⁹). Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure oder durch Eintragen des Pyrrols¹⁰) in das wasserstoffentwickelnde Gemisch von Salzsäure und Zinkstaub bei 20-25° Pyrrolin, C₄H₆NH (vgl. S. 1401), das bei weiterer Reduktion mit Jodwasserstoff in Pyrrolidin, C₄H₈NH, übergeht. Dasselbe entsteht auch beim Überleiten von Pyrrol mit (elektrolytischem) Wasserstoff durch ein erhitztes, mit reduziertem Nickel beschicktes Rohr¹¹) (vgl. S. 1409). Reduktion zu Pyrrolin gelingt auch vorteilhaft mit Hilfe des elektrischen Stromes bei Gegenwart sehr verdünnter Säuren 12). — Pyrrol liefert kein Nitrosoderivat.

Pyrrol wird mittels des Beckmannschen Säuregemisches (Kaliumbichromat, Schwefel-

säure und Wasser) zu Maleinimid

oxydiert (glänzende, trikline Blättehen vom Schmelzp. 97°) 13).

Mit Methylenjodid und Natriummethylat entsteht bei höherer Temperatur in geringer Menge Pyridin C₅H₅N ¹⁴) ¹⁵) (vgl. unter Pyridin, S. 1420). Methylenjodid, ferner Methylen-

chlorid 14) und Pyrrolkalium wirken nicht aufeinander ein 15).

Pyrrol (oder Pyrrolkalium) gibt beim Erhitzen mit Chloroform und Natriumalkoholat oder mit Tetrachlorkohlenstoff β -Chlorpyridin, mit Bromoform β -Brompyridin¹⁶) usw.: $2 \, C_4 \, H_4 \, NK$ + $CHCl_3 = 2 \, KCl + C_5 \, H_4 \, ClN + C_4 \, H_5 \, N$. Ebenso liefern die Alkylpyrrole die entsprechenden β -Chlor- und Brompyridinbasen¹⁵)¹⁷)¹⁸). C-Alkylpyrrole, im Rohr mit konz. Salzsäure erhitzt, liefern hydrierte Pyridinbasen¹⁹). (Vgl. hierzu auch die Einleitung, S. 1382.) — Überführung

1) Th. Anderson, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 105, 352 [1858].

4) R. Nasini u. G. Carrara, Gazzetta chimica ital. 24 (I), 279 [1894]. — J. W. Brühl,

Zeitschr. f. physikal. Chemie 16, 214 [1895].
 Berthelot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 788 [1898].

6) Berthelot u. G. André, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 128, 968 [1899].

Luigi Mascarelli, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 16, I, 924; Chem. Centralbl.
 1907 (II), 595.

8) John Edward Purvis, Journ. Chem. Soc. 97, 1648 [1910].

- Th. Anderson, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 105, 355 [1858].
 Ludwig Knorr u. Paul Rabe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 3497 [1901].
- Maurizio Padoa, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 15 (I), 219 [1906]; Chem. Centralbl. 1906 (II), 1436.
 - M. Dennstedt, D. R. P. Kl. 12 p. Nr. 127 086; Chem. Centralbl. 1902 (I), 338.
 G. Plancher u. F. Cattadori, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 13 (I), 489 [1904].
- G. Plancher u. C. Ravenna, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 14 (1). 214 [1904].
 M. Dennstedt u. J. Zimmermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 3316
- 15) G. Ciamician u. M. Dennstedt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1154 [1881].

16) G. Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 18, 721 [1885].

17) Bocchi, Gazzetta chimica ital. 30 (I), 89 [1899].

18) G. Plancher u. O. Carrasco, Chem. Centralbl. 1904 (II), 341.

19) G. Ciamician u. M. Dennstedt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 2196 [1886].

G. L. Ciamician u. M. Dennstedt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 173
 N. Lubavin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 2, 99 [1869].

von Pyrrol in Indol: Wird Pyrrol in Säuren (verdünnter Schwefelsäure) aufgelöst, 1—2 Stunden stehen gelassen und wird dann das kondensierte Pyrrol mit Natriumhydroxyd erhitzt, so bildet sich in reichlicher Menge Indol¹), das nach der Wasserdampfdestillation zwisehen 270 und 280° überdestilliert²). (Vgl. Einleitung, S. 1381.) Analog werden homologe Pyrrole in die Homologen des Indols übergeführt.

Pyrrol liefert mit Chlorjodsalzsäure einen schwarzen unlösliehen Körper von der Zusammensetzung C_4H_5 NJCl, der, wenn frisch bereitet, beim Behandeln mit Natronlauge das Pyrrol unverändert abscheidet; nach längerem Stehen tritt unter Jodverlust und wahrschein-

hieh unter Polymerisation Veränderung ein³).

Im allgemeinen schlägt Pyrrol Metalloxyde nicht nieder⁴). (Vgl. auch unter Farbreaktionen des Pyrrols, S. 1391.)

Pyrrol-Metallverbindungen: Pyrrol gibt mit Silberoxyd behandelt unter Reduktion eine flüchtige krystallinische Säure, die in Wasser, Alkohol und Äther leicht löslich ist. Sie sublimiert beim Erhitzen in Nadeln; mit Silber und Blei gibt sie schwer lösliche Verbindungen⁵).

Queeksilberverbindung 6) $C_4H_5N \cdot 2$ HgCl₂: Scheidet sich beim Mischen alkoholischer Lösungen von Pyrrol und Queeksilberchlorid als weißes Pulver ab; unlöslich in Wasser, wenig löslich in kaltem Alkohol, reichlich in siedendem Alkohol unter teilweiser Zersetzung. Auch ein Überschuß von Queeksilberchlorid scheint verändernd einzuwirken. — Chloreadmiumverbindung 6) 4 $C_4H_5N \cdot 3$ CdCl₂: Entsteht als weißes, krystallinisches Pulver beim Vermischen von Pyrrol und Chlorealcium; unlöslich in Wasser, leicht löslich in Salzsäure; wird für sich oder in Wasser oder in Alkohol supendiert, beim Erhitzen leicht zersetzt. — Ferroeyanwasserstoffsäureverbindung 7) (C_4H_5N) $_4 \cdot H_4$ Fe(CN) $_6$ scheidet sich auf Zusatz der Ferroeyankaliumverbindung zu einer mit Pyrrol gesättigten 10 proz. Salzsäurelösung in kleinen, weißen krystallinischen Schuppen ab; löslich in Wasser, nur wenig löslich in Alkohol 8). Erleidet beim Behandeln mit Alkali Verharzung. Vgl. auch unter Fällungsreaktionen S. 139I. — Die Nickelcyanürverbindung $C_4H_5N \cdot NH_3Ni(CN)_2$ entsteht beim Schütteln von Pyrrol mit einer ammoniakalischen Nickelcyanürlösung (bereitet aus Nickelsulfat, Cyankahum, Wasser und konz. Arumoniak) als kaum gefärbtes, krystallinisches Pulver, das sich an der Luft allmählich braun färbt 9).

Pyrrolverbindungen mit Säuren: Das sehwach basische Pyrrol bildet mit Säuren nur schwierig Salze; die Salzbildung wird auch dadurch hintangehalten, da Pyrrol mit

Säuren leicht polymerisiert und verharzt wird.

Pyrrolpikrat ¹⁰) ¹¹) $C_4H_5N \cdot C_6H_3N_3O_7$: Entsteht durch gelindes Erwärmen von Pikrinsäure mit einem Überschuß von Pyrrol. Krystallisiert aus Benzol in rotgelben oder granatroten Nadeln; sehr unbeständig. [Fraglich ob eigentliches Salz ¹²)] — Monopyrrolphosphat ¹³) $C_4H_5N \cdot H_3PO_4$. Bildet sieh aus Pyrrol und Phosphorsäure beim Erwärmen als fester Körper. Löslich beim Erwärmen mit viel Phosphorsäure; beim Erkalten der Lösung scheidet sieh ein amorpher Körper aus, der wahrscheinlich polymerisiertes Monopyrrolphosphat ist. Es wird durch Kochen vollständig zersetzt.

Farbreaktionen des Pyrrols: Fiehtenholzrotfärbung: Pyrroldämpfe färben einen mit Salzsäure befeuchteten Fiehtenholzspan zunächst rosa und schließlich intensiv feuerrot (Runge). Diese Farbreaktion ist auf Bildung eines intensiv rotgefärbten Kondensationsproduktes vom

1) Vgl. unter Indol dieses Handlexikon, Bd. IV.

²) M. Dennstedt, D. R. P. Kl. 12 p, Nr. 125 489 [1901].

M. Dittmar, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1622 [1885].
 Th. Auderson, Annalen d. Chemic u. Pharmazie 105, 354 [1858].

5) Martin Goldschmidt, Zeitschr. f. Chemie 1867, 280. — N. Lubavin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 2, 100 [1869].

6) Th. Anderson, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 105, 356 [1858].

7) G. Ciamician u. C. U. Zanetti, Gazzetta chimica ital. 23 (11), 428 [1893]. — Zanetti, Gazzetta chimica ital. 24 (11), 373 [1894].

8) C. U. Zanetti, Gazzetta chimica ital. 24 (II), 373 [1894].

K. A. Hofmann u. H. Arnoldi. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 341 [1906].
 Samuel C. Hooker, Proc. of the Franklin Inst., Dez. 1890, 14—16. Chem. Centralbl. 1891, 354;

11) M. Dennstedt u. F. Voigtländer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 479 [1894].

¹²) G. L. Ciamician, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 4238 [1904].

13) P. N. Raikow u. P. Schtarbanow, Chem. Ztg. 25, 280 [1901].

Pyrrol mit dem Holzaldehyd Hadromal zurückzuführen¹). Für den Ausfall der betreffenden Reaktion ist der Harzgehalt des benutzten Holzspanes nicht ohne Einfluß?). Die Pyrrolreaktion kann jedoch nicht allein zum Nachweis von pyrrolartigen Verbindungen oder von solchen dienen, deren Atomgruppierungen nahe Beziehung zum Pyrrol haben, da auch zahlreiche andere, dem Pyrrol fernstehende Produkte die Fichtenholzfärbung geben.

Nach Knorr3) geben Pyrrolverbindungen, die leicht aus y-Diketonen gebildet werden, und die 7-Diketone selbst, die Pyrrolreaktion. Nach ihm wird die Reaktion (zum Nachweis der y-Diketone) so ausgeführt, daß man eine kleine Menge der Substanz in Eisessig löst, eine Lösung von Ammoniak in überschüssiger Essigsäure zufügt, etwa eine halbe Minute lang kocht, dann verdünnte Schwefelsäure zugibt und wieder kocht, indem man nun den Fichtenholzspan in die Dämpfe hält. Nach Jul. Schmidt4) und Richard Schall geben auch Aminodiphensäuren und andere Aminoverbindungen die Fichtenholzrotfärbung. Nach Emil Fischer und H. Leuchs liefern das Serin, die Oxyaminopropionsäure und das Isoserin, nach C. Neuberg¹) auch die Hippursäure typische Pyrrolreaktion. C. Neuberg untersuchte zahlreiche Verbindungen auf ihre Eigenschaft, fichtenspanrötende Dämpfe zu geben, und kam dabei zu den in umstehender Tabelle angeführten Ergebnissen.

Man unterscheidet nach C. Neuberg 1) vier Klassen von Substanzen, welche Pyrrolreaktionen geben:

1. Stickstoffhaltige Verbindungen, die in Lösung oder in unzersetztem Zustande in Dampfform direkt die Probe geben, wie Pyrrol und die Substanzen mit kondensiertem Pyrrolkern, sowie Indol und Carbazol



und deren Homologe.

2. Stickstoffhaltige Substanzen, die direkt beim Glühen unter Zersetzung durch eine pyrogene Reaktion fichtenspanrötende Dämpfe entwickeln. Hierher gehören verschiedene Ammoniumsalze und Aminosäuren; z. B. die Glutaminsäure, Serin, die Glucosaminsäure CH₂·OH--(CH·OH)₃--CH·NH₂--COOH und die 2-Aminoglucoheptonsäure, ferner überhaupt die aliphatischen und aromatischen ein- oder mehrbasischen Monoaminosäuren vom Glykokoll bis zum Leucin, Amidomalonsäure wie Asparagin, viele Keto- und Oxysäuren, wie die Weinsäure, die β-Oxybuttersäure, die Äpfelsäure, die Brenztraubensäure, die Lävulinsäure, dann die Oxy- resp. Thioaminosäuren, wie die Zuckersäure COOH \cdot (CH \cdot OH) $_4$ \cdot COOH, die Tetraoxyaminocapronsäure usw.

3. Stickstoffhaltige Substanzen, die beim Glühen und gleichzeitiger Reduktion mit Zinkstaub Pyrrol liefern. Hierher gehören auch die Verbindungen der vorerwähnten Klasse; wenn die Pyrrolreaktion bei dem direkten Erhitzen nur schwach ausfällt, so wird sie auf Zusatz von Zinkstaub sehr dentlich. Beachtung verdient, daß unter solchen Umständen auch oxalsaures Ammon und malonsaures Ammon die Probe geben.

Bemerkenswert ist, daß für den Ausfall der Reaktion auch häufig die Art des Erhitzens von Einfluß ist. So liefern die Aminosäuren und Ammonsalze der Oxysäuren vielfach ohne Zinkstaub Pyrrol, wenn man so erhitzt, daß Sublimation vermieden wird; in diesem Falle übernimmt die sich abscheidende Kohle die Rolle des Zinkstaubs als Reduktionsmittel. Auf diese oder jene Weise geben alle Säuren der Kohlenhydratreihe, auch stickstoffhaltige Produkte der Zuckergruppe, wie Glucosoxim usw., positive Pyrroheaktion.

4. Zu der vierten Klasse rechnen die sauerstoffhaltigen neutralen Verbindungen vom

Typus des Furans

HC CH

und der γ-Diketone, wie das Acetonylaceton CH₃ · CO · CH₂ · CO · CH₃; es sind Verbindungen, die beim Erhitzen mit Ammoniak und Ammonsalzen Pyrrolverbindungen liefern.

Vgl. Julius Schmidt, "Pyrrol". 1904. S. 20.
 L. Knorr, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 46 [1886].

Carl Neuberg, Beiträge zur wissenschaftlichen Medizin und Chemie. Festschrift für Ernst Salkowski. Berlin 1904. S. 271.

⁴⁾ Jul. Schmidt u. Richard Schall, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 3002 [1907].

** 1	Pyrrolreaktion:		
Verbindung	Ohne weiteres	Nach Zusatz von Zinkstaub	Nach Zusatz von Zink- staub + NH ₃
Guanin		_	_
Hypoxanthin			
Adenin	_	_	_
Harnsäure	_	sehwach	
Allantoin	_		
Hydantoinsäure	schwach	schwach	ebenso, resp. verstärkt
Betain	_	22	
Sarkosin	_	*1	
Glykokoll	deutlich	stark	
Alanin	**	*4	
Leucin	**	19	
Tyrosin	,,	11	
Phenylalanin	,,	11	
Asparagin	,,	,,	
Pyrrolidinearbonsäure	stark	••	
Arginin	,,,		
Lysin	2.4	.,	
Histidin	**	deutlich	
Diaminopropionsäure	**	_	
Cystin	deutlich	stark	
Diaminobernsteinsäure	,,	**	
Taurin	stark	_	J
Brenztraubensäure			stark, auch ohne
Dicharaction)	Zusatz von Zink
Lävulinsäure	-	_	stark
β -Oxybuttersäure	—	_	deutlich
Acetessigsäure	_	_	sehwach
Malonsäure	_	_	44
Oxalsäure	_	_	4.5
Brenzweinsäure	_	_	stark
Glutarsäure	_	_	schwaeh
Korksäure	_		••
Azelainsäure	_		**
Sebazinsäure	_	_	**
Citraconsäure	_	_	stark
Weinsäure	_	_	deutlich
Äpfelsäure	_	_	**
Glucuronsäure	_	_	19
d-Gluconsäure	_	_	**
d-Galaktonsäure	-	_	19
l-Trioxyglutarsäure (aus Arabinose)	—	_	13
l-Erythronsäure			44
d-Glucosamin		beträchtlich	stark
l-Arabinosoxim	_	**	17
l-Erythrosediacctamid	_	"	, , , , , , , , ,
Barbitursäure	_	ganz schwach	stark beim Glühen
Methylpyrimidin	_	2.3	∫ mit Ätzkalk
MIRCHSHIFE			

Es hat sich also gezeigt, daß die meisten stickstoffhaltigen Substanzen die Pyrrolprobe geben können. Nach alledem ist der nur nach pyrogener Zersetzung auftretende positive Ausfall der Pyrrolreaktion durchaus kein Beweis dafür, daß primär pyrrolartige Verbindungen vorliegen.

Neuberg diskutiert übrigens auch die Frage, ob überhaupt das Pyrrol als solches allein das färbende Prinzip bei der Fichtenspanfarbreaktion sei. Er weist darauf hin, daß man mit den verschiedenen Verbindungen die verschiedensten Nuancen, vom leuchtenden Rot bis zum matten Violett, erhalten kann. Entsprechend der ungleichen Länge der Kohlenstoffketten der betreffenden Verbindungen könnte auch an die mannigfaltigsten Substitutionsprodukte des

Pyrrols gedacht werden.

Isatinreaktion: Pyrrol gibt mit einer wässerigen Isatinlösung und etwas verdünnter Schwefelsäure einen tiefblauen Brei; filtriert, mit Wasser gewaschen und getrocknet, erhält man ein indigoblaues, leicht zerreibliches Pulver, welches sich in Essigsäure mit tiefblauer Farbe löst. Der blaue Körper stellt vielleicht (hauptsächlich) ein aus 1 Mol. Isatin und 2 Mol. Pyrrol unter Austritt von Wasser entstandenes Kondensationsprodukt dar. Es ist in Alkohol und Äther schwer löslich; in konz. Schwefelsäure langsam mit dunkelblauer Farbe löslich. Wird von Alkali gelöst und durch Säuren wieder abgeschieden 1). Isatin (1 T.), in warmem Eisessig (50 T.) gelöst, liefert mit Pyrrol beim Kochen eine dunkelblaue Färbung; nach Eingießen in Wasser und annähernder Neutralisation mit Soda fällt ein dunkelblaues Pulver aus, das sich nach Lösen in heißem Eisessig beim Einengen wieder abscheidet. Es stellt nach dem Trocknen ein schwarzes, beim Reiben metallglänzendes Pulver dar, das durch Umlösen aus Akohol, in dem es nur schwer und unvollständig löslich ist, in krystallinischem Znstande erhalten wird 2). Eine kalte wässerige Isatinlösung wird durch Pyrrol beim mehrtägigen Stehen völlig entfärbt 3).

Pyrrol gibt mit Phenylglyoxylsäure und verdünnter Säure einen anfangs gelben Niederschlag, der sich in Äther mit grüner Farbe löst, die nach einiger Zeit ins Tiefviolette übergeht 4). (Vgl. auch unter Pyrrolblau, S. 1393.) Eine essigsaure Lösung von Phenanthrenchinon bildet mit Pyrrol einen braunen, sich in Chloroform mit roter Farbe lösenden Niederschlag³). Pyrrol vermag mit Chinonen Farbstoffe zu bilden. Eine wässerige Chinonlösung liefert einen violetten, in Wasser löslichen Niederschlag. Er läßt sich mit Äther extrahieren und wird durch Kochsalz aus der wässerigen Lösung wieder abgeschieden; ungemein leicht veränderlich⁵). Die Pyrrolfarbstoffe sind mit Ausnahme des Isatinproduktes überhaupt nur wenig beständig4). Pyrrol und verdünnte Schwefelsäure, zu einer wässerigen Benzochinonlösung gefügt, bildet einen dunkelgrünen, in Äther unlöslichen Niederschlag⁵). 1 Tropfen Pyrrol gibt beim Kochen mit wenigen Kubikzentimetern einer nicht zu verdünnten wässerigen Alloxanlösung eine grüne und dann violettblaue Farbe, die beim Abkühlen der Lösung in Rot übergeht, das beim Versetzen mit Natronlauge ins Grüne und bald darauf ins Blaue umschlägt⁶); die Farbstoffbildung wird durch die Gegenwart von Spuren von Säuren, besonders von Mineralsäuren hervorgerufen. In neutraler oder schwach alkalischer Lösung entsteht dagegen das in weißen Blättchen sich abscheidende Pyrrolalloxan (vgl. dasselbe S. 1397). — Eine kalte salzsaure Pyrrollösung färbt sich auf Zusatz von Platinchlorid sogleich dunkel und scheidet nach wenigen Minuten in reichlicher Menge einen schwarzen, platinhaltigen Niederschlag ab 5). Mit zweifach ehromsaurem Kali bildet Pyrrol einen schwarzen Niederschlag. Beim Erwärmen der salzsauren Pyrrollösung mit schwefelsaurem Kupferoxyd entsteht zunächst Grünfärhung und dann geringe Abscheidung eines schwarzen Pulvers 7). Beim Kochen der salzsauren Pyrrollösung mit Eisenchlorid tritt erst grüne und dann sehwarze Färbung ein?). Wässerige Pyrrolaufschweimungen, die nach Ansäuern (offenbar infolge von Polymerisation) braungelb werden, geben mit Chlorzinklösung Fluorescenzerscheinung, die derjenigen des Urobilins ähnelt. (Die zwischen 100 und 150° überdestillierenden Fraktionen des Tieröles geben ebenfalls mit einer alkoholisch-ammoniakalischen Chlorzinklösung die Fluorescenzerscheinung.) Ähnlichkeit der Absorptionsbänder am Spektrum des polymeren Pyrrolproduktes mit denjenigen des Urobilins, das nur etwas nach links versehoben ist. Das farbige Pyrrolprodukt gibt, ähnlich dem Urobilin, auch schwache Biuretprobe 8).

Fällungsreaktionen: Die auf —18 bis —20° abgekühlte salzsaure Pyrrollösung gibt mit Phosphorwolframsäure einen weißen Niederschlag, mit Phosphormolybdänsäure einen

¹⁾ Victor Meyer, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 16, 2974 [1883]. — Vietor Meyer n. Otto Stadler, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 17, 1034 [1884].

²⁾ G. L. Ciamician u. P. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 142 [1884].
3) Victor Meyer u. Otto Stadler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 1035 [1884].

⁴⁾ Victor Meyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2975 [1883].

⁵⁾ Victor Meyer u. Otto Stadler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1034 [1884].
6) A. Agrestini, Boll. di Chim. e di Farmaceut. 41 [1902]; Chem. Centralbl. 1902 (1), 632. —
L. Ciamician u. P. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 1768 [1886].

⁷⁾ Th. Anderson, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 105, 354 [1858].

⁸⁾ J. Zaleski, Malys Jahresber. d. Tierchemie 35, 404 [1905].

gelben Niederschlag, der sich sofort durch Reduktion bläut, mit gelbem Blutlaugensalz eine weiße krystallinische Fällung, die nach dem Waschen und Trocknen gelb und grün wird; mit rotem Blutlaugensalz eine grünschwarze Fällung; mit Jodkaliumjodquecksilber einen weißen, bald gelblich werdenden Niederschlag, mit Jodkaliumjodwismut eine orangerote Fällung, die im Kältegemisch bald krystallinisch erstarrt; mit Jodcadmiumjodkalium einen weißen, im Überschuß des Fällungsmittels löslichen Niederschlag; mit Jodjodkalium eine ölige rotbraume Abscheidung. Von Platin- und Goldchlorid wird die verdünnte salzsaure Pyrrollösung nicht gefällt; wird jedoch konz. Goldlösung in eine Lösung von Pyrrol in rauchende Salzlösung bei guter Kühlung (-20) getropft, so entsteht eine gelbe Fällung, die sich fast sofort schwärzt 1).

Derivate: Polymerisationsprodukte. Tripyrrol (C4H5N)3

Darstellung: 25 cem Pyrrol werden in 100 ccm 20 proz. Salzsäure gelöst, dann wird mit etwa ½ I kalten Wassers versetzt und nun allmählieh verdünnter Ammoniak zugegeben, bis keine Vermehrung des amorphen Niederschlags mehr eintritt. Man filtriert schnell und schüttelt das Filtrat zweimal mit Äther aus. Der Äther hinterläßt nach dem Verdunsten krystallisierendes Tripyrrol. Aus der ausgeschüttelten Lösung kann mittels wässeriger Pikrinsäurelösung noch mehr Tripyrrol in Form des Pikrates erhalten werden?). Wird auch durch Übersättigen einer aus Pyrrol durch vorsichtiges Erwärmen mit verdünnter Schwefelsäure oder Salzsäure erhaltenen Lösung mit verdümntem Ammoniak als weiße, flockige Fällung erhalten³). Aus dem salzsauren Salze (vgl. unten) nach Übersättigen mit Ammoniak als amorpher, weißer, käsiger Niederschlag³).

Das Tripyrrol ist ein basischer Körper, der in den meisten Lösungsmitteln löslich ist; es gibt die gewöhnlichen Alkaloidreaktionen.

Das ölige oder auch erstarrte Tripyrrol erleidet beim Erwärmen auf dem Wasserbade oder beim Kochen mit Wasser unter starkem Aufschäumen und unter Ammoniakentwicklung Veränderung, unter Bildung einer nach dem Erstarren durchsichtigen, amorphen, hellbraun gefärbten Glasmasse — wahrscheinlich nach der Gleichung $(C_4H_5N)_3 = NH_3 + C_{12}H_{12}N_2$. Bei stärkerem Erhitzen, über 300°, tritt unter teilweiser Verkohlung weitere Veränderung ein; es destilliert ein Öl über, das aus Pyrrol und Indol besteht 1). Die Indolbildung aus Pyrrol vollzieht sich also nach folgender Weise:

Indol kann auch aus irgend einem polymerisierten Pyrrol, unter Abspaltung von Ammoniak und Pyrrol, bei trockener Destillation erhalten werden. Reduktionsversuche mit dem Tripyrrol ergaben neben Ammoniak nur verharzte Produkte⁵). Tripyrrol spaltet bereits mit verdünnten Mineralsäuren Ammoniak ab.

[1888].

Vgl. auch unter Metallverbindungen S. 1388.

²⁾ M. Dennstedt u. F. Voigtländer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 478

³⁾ M. Dennstedt u. J. Zimmermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 1478

<sup>[1888].

4)</sup> M. Dennstedt u. F. Voigtländer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 479 [1894].
 ⁵) M. Dennstedt u. J. Zimmermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 1480

Salze: Salzsaures Salz des Tripyrrols¹) (${\rm C_4H_5N}_3 \cdot {\rm HCL}$. Bildet sich beim Einleiten von getrocknetem Salzsäuregas in eine trockene ätherische Pyrrollösung und scheidet sich nach 1-2tägigem Stehen neben etwas amorpher Substanz in wohl ausgebildeten farblosen Krystallen ab, die sich am Licht färben. Löslich in Wasser und in Alkohol, zersetzt sich besonders beim Erwärmen der Lösungen, daher auf die übliche Weise nicht umkrystallisierbar. Mit Platinchloridlösung entsteht ein hellgelbes Platindoppelsalz, mit Pikrinsäure ein hellgelber krystallinischer Niederschlag; beide Salze sind leicht zersetzlich. — Mit chromsaurem, ferro- und ferrieyanwasserstoffsaurem Kalium werden braunc, amorphe Niederschläge geliefert. Mit Jodkaliumlösung erhält man als weiße, krystallinische Fällung ein schwer lösliches, jodwasserstoffsaures Salz. — Tripyrrolpikrat²) (${\rm C_4H_5N}_3 \cdot {\rm C_6H_2(OH)(NO_2)_3}$. Scheidet sich auf Zusatz einer wässerigen Pikrinsäurelösung zur Tripyrrollösung aus. —

Höher polymerisierte Pyrrolprodukte: Das Tripyrrol ist noch einer weiteren Polymerisation fähig. Das krystallisierte Tripyrrol wird beim Aufbewahren in Äther schwer löslich. Dieses Produkt scheidet sich beim Umlösen aus Äthyl- oder Methylalkohol in derben, weißen Krystallnadeln ab, welche die elementare Zusammensetzung des Pyrrols haben und die bei 121 schnielzen²). Bei der Darstellung des Tripyrrols (Dennstedt und Zimmermann) konnte der alkalischen Lösung durch Äther eine Substanz entzogen werden, die sich nach Verdunsten des Äthers zunächst als Öl, später in Form von Krystallnadeln abschied, und die ebenfalls für höher polymerisiertes Pyrrol gehalten wird. — Das Produkt ist in Alkohol, Äther, Chloroform usw. leicht löslich; beim Verdunsten der Lösungsmittel seheidet es sich zunächst ölig und nach längerem Stehen krystallinisch ab.

Pyrrolrot³)¹¹) $C_{12}H_{14}N_2O$. Entsteht beim Behandeln des Pyrrols mit überschüssigen Säuren, z. B. beim Erwärmen mit verdümter Salzsäure, unter Wasseraufnahme und Ammoniakabspaltung nach der Gleichung: $3 C_4H_5N + H_2O = C_{12}H_{14}N_2O + NH_3$. Scheidet sich in Form roter Flocken ab, die in konz. Lösung zu einer gallertartigen Masse gestehen. Harz, von mehr oder weniger unkonstanter Zusammensetzung, die teils auf Zurückhalten kleiner Mengen Säuren, teils auf Zersetzung und Sauerstoffaufnahme zurückzuführen ist. Nimmt leicht an der Luft Sauerstoff auf, wodurch auch sein Farbenwechsel zu erklären ist. Frisch dargestellt ist es orangerot, später braunrot und braunschwarz gefärbt. Pyrrolrot ist unlöslich in Wasser, wenig löslich in kaltem, mehr in kochendem Alkohol, ans welchem es sich beim Abkühlen in amorphen Flocken abscheidet. Wenig löslich in Äther. Unlöslich in Säuren und in Alkalien, die es aber bei längerem Kochen zersetzen. Durch Salpetersäure wird es unter Bildung einer harzartigen Substanz oxydiert, schließlich entsteht Oxalsäure. Bei der trocknen Destillation des Pyrrolrotes erhält man ein Öl von äußerst unangenehmem Geruch; es gibt die Pyrrolreaktion. An der Luft erhitzt, entzündet es sich und verbrennt rasch. Oxydiert sich beträchtlich beim Erwärmen an der Luft⁴).

Pyrrolblau, Pyrrolindophenin. Pyrrol liefert mit Isatin und Schwefelsäure, analog den Thiophenverbindungen (Indopheninreaktion), blaue Farbstoffe (nach Victor Meyer). Beim Behandeln von Isatin in Wasser, mit Schwefelsäure und Pyrrol entsteht neben wenig Pyrrolblau B das Pyrrolblau A 5 6 C24H16O3N4; indigoblaues Pulver, löslich in konz. Schwefelsäure mit schmutzigvioletter Farbe. Das Pyrrolblau B 5 6 C24H16N4O2 bildet sich neben jenem aus einer Eisessig-Isatinlösung auf Zusatz von Schwefelsäure und Pyrrol bei 0 Cantharidenglänzende Masse; löslich in konz. Schwefelsäure mit violettroter Farbe, die allmählich unter Bildung von Pyrrolblau-B-disulfosäure ins Blaue übergeht 5). (Vgl. auch unter Farbreaktionen, S. 1391.)

N-substituierte Pyrrolderivate: Pyrrolkalium C₄H₄NK

Pyrrol löst Kalium unter Erwärmen und starker Wasserstoffentwicklung; beim Erkalten scheidet sich krystallinisches Pyrrolkalium ab. Bildet sich auch beim Kochen des Pyrrols

¹⁾ M. Dennstedt u. J. Zimmermann, Berichted. Deutsch. chem. Gesellschaft 21,1478 [1889].

M. Dennstedt u. F. Voigtländer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 478 [1894].
 H. Weidel u. G. L. Ciamician, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 72 [1880].

⁴⁾ Th. Anderson, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 105, 357 [1858].

⁵⁾ C. Liebermann u. G. Häse, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 2847 [1895].

⁶⁾ C. Liebermann u. R. Krauß, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 40, 2492 [1897].

mit festem Kali: C₁H₄NH + KOH = C₄H₄NK + H₂O; es entstehen dabei zwei Schichten, von welchen die obere das etwas dunklere und feiner krystallinische Pyrrolkalium ist¹)²). Wird am besten dargestellt durch Einwirkenlassen von Kalium (11 g) auf Pyrrol (20 ccm) in Ligroin (160 ccm) unter anfänglicher Kühlung und danach folgender Erwärmung; dann wird schnell filtriert, mit niedrig siedendem Petroläther gewaschen, im Wasserstoffstrom getrocknet und vor Feuchtigkeit geschützt aufbewahrt. Pyrrolkalium gibt beim Behandeln mit einer ätherischen Bromlösung eine in Nadeln krystallisierende, bromhaltige Verbindung. Bei direkter Einwirkung von Bromdämpfen auf Pyrrolkalium entwickelt sich Bromwasserstoffsäure und es bildet sich eine grünschwarze, fast vollständig verkohlte Masse³).

Pyrrolkalium reagiert leicht mit zahlreichen Verbindungen unter Ersetzung des Kaliums. Mit Halogenalkylen entstehen (u. a. vorwiegend) N-Alkylpyrrole (vgl. unten). Reagiert mit Tetrachlorsilicium, SiCl₄, unter Bildung von Silicotetrapyrrol (farblose Prismen)⁴). Reagiert heftig mit Siliciumchloroform je nach den Versuchsverbindungen, unter Bildung des Mono-

pyrrolderivates, C₄H₄N · SiHCl₂, und des Tripyrrolderivates SiH(NC₄H₄)₃ ⁵).

Pyrroluatrium entsteht nur sehr schwierig aus Pyrrol und Natrium beim Erwärmen unter geringer Gasentwicklung⁶). Ätznatron wirkt in der angegebenen Weise gar nicht auf

Pyrrol ein2).

N-Alkylpyrrole wurden größtenteils aus Pyrrolkalium und Halogenalkylen, neben den entsprechenden C-Alkylpyrrolen, gewonnen. Nach C. U. Zanetti⁷) nimmt die Menge der dabei sich bildenden tertiären Alkylpyrrole mit dem zunehmenden Gehalt an Kohlenstoff

der betreffenden Jodalkyle ab.

N-Methylpyrrol (1-Methylpyrrol) $C_5H_7N=C_4H_4N\cdot CH_3$. Entstcht bei der Destillation von schleimsaurem Methylamin, u. a. neben Dimethylcarbopyrrolamid*). Aus Pyrrolkalium*) mit Jodmethyl zunächst einfach unter Belassen im zugeschmolzenen Rohr, dann, nachdem die Reaktion beendet erscheint, unter mehrstündigem Erhitzen auf 100°. Es wird mit Wasserdämpfen destilliert, das Destillat ausgeäthert und die in Äther aufgenommene Substanz destilliert (zunächst wird die bei 100—125° übergehende Flüssigkeit aufgefangen). Farblose, pyrrolähnlich riechende Flüssigkeit vom spez. Gewicht 0,9203 bei 10° C. Siedep. 114—115 (Qnecksilberfaden im Dampf) bei einem Druck von 747,5 mm. Methylpyrrol verändert sich leicht am Licht und an der Luft. Liefert beim Durchleiten durch schwachglühende Röhren α -Methylpyrrol neben ca. 10% Pyridin, das durch pyrogene Umwandlung aus jenem unter Einschiebung des Methylkohlenstoffs hervorgeht 10):

 ${\rm N\text{-}Methylpyrrol\ gibt\ mit\ Essigs\"{a}ureanhydrid\ und\ Natriumacetat\ bei\ mehrst\"{u}ndigem\ Erhitzen\ znm\ Sieden\ das$

Pseudoacetylmethylpyrrol 11)

$$\begin{array}{c} \mathrm{C_4H_3 \cdot N \cdot CH_3} \\ \mathrm{CO} \\ \mathrm{CH_3} \end{array}$$

ein Zeichen, daß die Acetylgruppe auch in Pyrrol, dessen Imidwasserstoff durch Methyl ersetzt ist, eingeführt werden kann. Psendoacetylmethylpyrrol ist eine bei 200—202° siedende,

1) Th. Anderson, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 105, 352 [1858].

- G. L. Ciamician u. M. Dennstedt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 173 [1886].
 G. L. Ciamician u. M. Dennstedt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2582 [1882].
- J. Emerson Reynolds, Journ. Chem. Soc. 95, 505 [1909].
 J. Emerson Reynolds, Journ. Chem. Soc 95, 508 [1909].
- 6) N. Lubavin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 2, 99 [1869].
- 7) C. U. Zanetti, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 2515 [1889].
 8) Chichester A. Bell, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 1866 [1877].
- 9) G. L. Ciamician u. M. Dennstedt, Berichted. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 2951 [1884].

10) Amé Pietet, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 1947 [1905].

11) G. L. Ciamician u. M. Dennstedt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17,2952 [1884].

in Wasser wenig lösliche, riechende Flüssigkeit; ihre Dämpfe röten einen mit Salzsäure befeuchteten Fichtenholzspan. Liefert, mit Silbernitratlösung und einigen Tropfen Ammoniak erwärmt, einen Silberspiegel.

N-Methyl-C-diacetylpyrrol 1) $C_4H_2(COCH_3)_2 \cdot NCH_3$, in welchem die beiden C-Acetylgruppen wahrscheinlich in A-Stellung stehen, entsteht aus N-Methylpyrrol beim 8stündigen Erhitzen mit 10 T. Essigsäureanhydrid auf 250°. Farblose, bei 133—134° schmelzende Nadeln; leicht löslich in heißem Wasser, in Äther, Alkohol, Chloroform und Benzol.

N-Methylpyrrol gibt beim Erhitzen mit Jodmethyl bei Gegenwart von kohlensaurem Alkali auf 120° oder besser 140° ein Gemisch von basischen Produkten und höheren Pyrrolen. darunter das

Trimethylpyrrol²) = N-Methyl-C-dimethylpyrrol $C_7H_{11}N$; flüssig.

N-Athylpyrrol³) C₄H₄N·C₂H₅. Entsteht aus Pyrrolkalium und Athyljodid bzw. aus Pyrrol, Jodäthyl und Kahum bei gelindem Erwärmen, neben C-Äthylpyrrolen. Flüssigkeit. Siedep 131.

N-Propylpyrrol⁴) C₄H₄N · C₃H₇. Aus Pyrrolkalium und Propyljodid neben isomerem C-Propylpyrrol. Farblose, riechende Flüssigkeit mit dem Siedep. 145,5—146,5° C bei 755,8 mm.

N-Allylpyrrol⁵). Aus Pyrrolkalium und Allylbromid in Äther. Ungefärbtes oder schwach gelbes Öl, das bei 48 mm bei 105° siedet und sich an der Luft leicht bräunt und verharzt.

N - Benzylpyrrol $C_{11}H_{11}N = C_4H_4N \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. Aus Pyrrolkalium und Benzylchloride); in guter Ausbeute durch trockene Destillation eines innigen Gemisches von Schleimsäure und Benzylamin?). Leicht schmelzbare Masse; bildet bei Handwärme eine farblose Flüssigkeit, die sich an der Luft und am Licht gelb färbt. Siedep. 247° (unkorrigiert) bei 765 mm. Riecht nicht unangenehm. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther⁶).

Silicatetrapyrrol 8) $C_{16}H_{16}N_4Si=Si(NC_4H_4)_4$. Entsteht aus Pyrrolkalium und Siliciumtetrachlorid, beide in Petroläther suspendiert. Farblose Prismen aus Petroläther. Schmelzp. 173,4° (korr.); bei höherem Erhitzen tritt Verkohlung ein. Schwer löslich in kaltem Petroläther, leicht löslich in Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Äther; wird durch Alkali zersetzt. Siliciumtetrachlorid und Pyrrol wirken auch in Benzollösung nur langsam aufcinander cin; es bildet sich etwas Tripyrrol (vgl. S. 1392), aber kein Silicatetrapyrrol.

Halogenderivate vgl. S. 1397.

C-substituierte Pyrrolderivate.

Homopyrrole, C-Methylpyrrole CH₃·C₄H₃·NH. 2-Methylpyrrol (α-Methylpyrrol) und 3-Methylpyrrol (β-Methylpyrrol) finden sich unter den Destillationsprodukten des tierischen Teeröls⁹) in der zwischen 150 und 220° siedenden Fraktion ¹⁰). Leicht veränderliche Flüssigkeiten. Homopyrrol bildet Kaliumverbindung 10). Das Homopyrrol des tierischen Teeröls siedet nach Weidel bei 145,5° 11).

C-Dimethylpyrrole $C_4H_2 \cdot (CH_3)_2 \cdot NH$, beißend riechende Flüssigkeiten und Trimethylpyrrole C₂H₁₁N, an Luft und am Licht leicht veränderliche Flüssigkeiten. Kommen ebenfalls im Tieröl in der zwischen 150 und 220 übergehenden Fraktion vor 12), Das Dimethyl-

pyrrol des Tieröls geht nach Weidel bei 165° über 11). Von C-Alkylpyrrolverbindungen verdient Beachtung als biochemisch wichtige Verbindung das Hämopyrrol = α -Methyl- β , β' -methyläthyl-pyrrol, da es in nahen chemischen Beziehungen zum Blutfarbstoff steht. Es wurde durch energische Reduktion aus dem Hämatoporphyrin erhalten, das beim Behandeln des Hämins mit Bromwasserstoffsäure und Wasser entsteht. Die Bildung des Hämopyrrols aus Hämin vollzieht sich demnach in folgender Weise 13):

¹⁾ G. L. Ciamician u. P. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 1368 [1887].

²⁾ G. L. Ciamician u. F. Anderlini, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 656 [1889].

³⁾ Chichester A. Bell, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 9, 935 [1876].

⁴⁾ C. U. Zanetti, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 22, 2518 [1889]. ⁵) G. L. Ciamician u. M. Dennstedt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2581 [1882].

⁶⁾ G. L. Ciamician u. P. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 1369 [1887].

⁷⁾ Amé Pictet, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 1947 [1895].

⁸⁾ J. Emerson Reynolds, Journ. Chem. Soc. 95, 505 [1909].

⁹⁾ H. Weidel u. G. L. Ciamician, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 77 [1880].

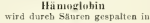
G. L. Ciamician, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1054 [1881].
 H. Weidel u. G. Ciamician, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 76 ff. [1880]. Vgl. auch Calm-Buchka, Die Chemie des Pyridins. S. 17.

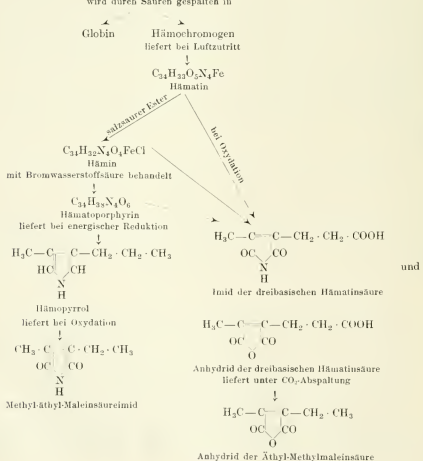
H. Weidel u. G. Ciamician, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 78 [1880].
 Vgl. u. a. William Küster, Das Hämatin und seine Abbauprodukte. In E. Abderhaldens Handb. d. biochem. Arbeitsmethoden 2, 617 [1910]. Ferner B. v. Reinbold, Farbstoffe d. Tierwelt, in diesem Handlexikon. Band VI.

$$\begin{array}{c} C_{34}H_{32}N_4O_4 FeCI+2\,HBr+2\,H_2O=C_{34}H_{38}N_4O_6+FeBr\,2\,CI\\ H\ddot{a}min & H\ddot{a}matoporphyrin \\ \\ & H\ddot{a}min & H\ddot{a}matoporphyrin \\ \\ & H\ddot{a}C-C+C-CH_2\cdot CH_3\\ & HC-C\cdot CH_3\\ & H\\ & H\ddot{a}monyrrol \\ \end{array}$$

Das Hämopyrrol läßt sich weiter mit der Maleinsäure in Zusammenhang bringen. Durch Oxydation (des Hämatins usw.) gelangte man zu den Hämatinsäuren, zu dioxydierten Methyläthyl-Methylpyrrolverbindungen, und zwar zu einem Imid der dreibasischen Hämatinsäure und zu einem Anhydrid der dreibasischen Hämatinsäure, das unter Kohlensäureabspaltung das Anhydrid der Methyläthylmaleinsäure liefert.

Der Abbau des Blutfarbstoffes vollzieht sich also über die genannten Pyrrolkörper bis zum Maleinsäurederivat auf folgendem Wege:





$$\alpha$$
-Pyrrolaldehyd¹) $C_5H_5 \cdot NO = HN \cdot C_4H_3 \cdot CHO$

Entsteht aus Pyrrol, wässeriger Kalilösung und Chloroform sowohl beim Erwärmen als bereits in der Kälte. Krystallisiert in langen, liehtbrechenden Prismen. Schmelzp. 45°. Leicht löslich in Wasser. In den üblichen organischen Solventien, mit Ausnahme des Petroläthers, in dem es sich schwer löst, sehon in der Kälte leicht löslich. Bildet prächtig krystallisierende Hydrazone, ein sehwer lösliches Oxim $\mathrm{C_4H_4N}\cdot\mathrm{CH}$: NOH und schwer lösliches, in atlasglänzenden Blättern krystallisierendes Pyrrolaldehyd-Natriumbisulfit $\mathrm{C_4H_4N}\cdot\mathrm{CH}$: $\mathrm{SO_3Na}$ OH.

Pyrrolalloxan²) (C_4H_3NH) · ($C_4H_3N_2O_4$), jedenfalls:

$$\begin{array}{c} \mathbf{C_4H_3NH} \\ \downarrow \\ \mathbf{CO} \\ \downarrow \\ \mathbf{CO-NH-CO-NH_2} \end{array}$$

Bildet sich aus I Mol. Alloxan in wässeriger Lösung und I Mol. Pyrrol unter Zusatz von weuig Natriumearbonat. Scheidet sich beim Abkühlen in Form weißer Blättehen ab; aus Alkohol in Nadeln. Unlöslich in Äther, Benzol und Petroläther. Ziemlich leicht zersetzlich. Zersetzt sich beim Erwärmen ohne vorher zu sehmelzen. Bildet beim Erhitzen mit verdünnten Säuren einen violetten Farbstoff. Wird durch kalte wässerige Kalilauge unter Abspaltung von Kohlensäure und Ammoniak in das unbeständige, in Äther lösliche und aus Essigäther in weißen Blättehen krystallisierende Pyrrylmesoxylamid (?) C₄H₃NH · C₃O₃H₂N übergeführt. Pyrrol liefert mit einigen Tropfen einer Alloxanlösung eine violettblaue und schließlich rote Lösung (vgl. unter Farbreaktionen, S. 1391). Eine C-Kombination mit dem Pyridinring ist das Pyridylpyrrol, das besonderes biochemisches Interesse verdient, da es die Muttersubstanz des Nieotins darstellt. Nicotin ist I-Methyl·2-β-Pyridylpyrrolidin. Vgl. unter Pyridin, S. 1430.

Von den zahlreich dargestellten Pyrrolhalogenderivaten, die, besonders wenn unvollständig substituiert, mehr oder weniger unbeständig sind, seien als wichtigste die folgenden angeführt:

Trichlorpyrrol 3) 4) $C_4H_2NCl_3$. Bildet sich durch Einwirkung von überschüssigem Sulfurylehlorid auf in trockenem Äther aufgenommenes Pyrrol. Öl; bräunt sich sehnell am Lieht. Zersetzlicher als das Tetrachlorpyrrol. Das Trichlorpyrrol gibt mit Jodmethyl (und Methylalkohol) das

Trichlor-N-methylpyrrol 5) C4HCl3 · NCH3

$$\begin{array}{c|c} HC & CCI \\ CIC & CCI \\ N & CH_3 \end{array}$$

Farblose, ölige Flüssigkeit.

Trichlorpyrrol und Brom liefert Chlorbrommaleinimid. Schmelzp. 196°. Zur Darstellung wird Pyrrol in Äther gelöst, mit SO₂Cl₂ behandelt, der Ätherrückstand in Essigsäure gelöst und mit Brom erwärmt. Primär ist dabei die Bildung von C₄Cl₃BrNH und dann von C₄Cl₃BrNBr anzunehmen 6).

¹⁾ Eugen Bamberger u. G. Djierdjian, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 536 [1890].

 ²⁾ G. L. Ciamician u. Magnaghi, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 106 [1886].
 — G. L. Ciamician u. P. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 1708 [1886].

³⁾ G. Mazzara u. A. Borgo, Gazzetta chimica ital. 34 (I), 253 [1904].

G. Mazzara u. A. Borgo, Gazzetta chimica ital. 34 (I). 414 [1904].
 G. Mazzara u. A. Borgo, Gazzetta chimica ital. 34 (I). 255 [1904].

⁶⁾ G. Mazzara u. A. Borgo, Gazzetta chimica ital. 34 (II), 125 [1904].

Tetrachlorpyrrol C₄Cl₄NH

Bildung und Darstellung von Tetrachlorpyrrol: Durch Reduktion von Pentachlorpyrrol in ätherischer Lösung mittels Eisessigs und Natriumamalgams 1). Durch Einwirkung von Zink und Essigsäure auf das Perehlorid des Perehlorpyrokolls C₁₀Cl₁₄N₂O₂ (jedenfalls sekundär aus dem Tetrachlorid der Trichlorearbopyrrolsäure C₄Cl₃(COOH)(Cl)₄NH, unter Zerfall des letzteren in Kohlensäure und das Tetrachlorid des Trichlorpyrrols, das sofort durch nascierenden Wasserstoff in Tetrachlorpyrrol übergeht)²). Darstellung durch Einwirkung von unterchlorigsaurem Natron auf Pyrrol: Pyrrol wird mit einer verdünnten Lösung von unterchlorigsaurem Natron geschüttelt; nach 12stündigem Stehenlassen wird mit Wasserdampf destilliert, der Rückstand der Destillation nach Versetzen mit verdünnter Schwefelsäure erneut der Wasserdampfdestillation unterworfen. Das Tetrachlorpyrrol destilliert als ein im Kühlrohr erstarrendes Öl über. Nebenbei entsteht außer Ammoniak, anderen geehlorten Pyrrolen (?) auch Dichlormaleinsäure, die aus dem Rückstand der Wasserdampfdestillation als Anhydrid vom Schmelzp, 119-120° erhalten wird3). Durch Einwirkung von unterchlorigsaurem Natron kann auch Oxydation bis zur Dichloressigsäure stattfinden⁴). Pyrrol und unterchlorigsaures Kali hefern nur hauptsächlich Dibrommaleinimid (Schmelzp. 225) 5). Synthese aus Dichlormaleinimid mittels PCl₅: 3 g Imid werden mit 12 g PCl₅ im Rohr während 8 Stunden auf ea. 160° erhitzt. Der in Wasser gebrachte Inhalt wird der Wasserdampfdestillation unterworfen. Das Gesamtdestillat wird mit Äther extrahiert, der Ätherrückstand in Eisessig gelöst und diese Lösung mit Wasser und Zinkstaub versetzt, wobei sofort lebhafte Reaktion stattfindet. Man erhitzt noch 2 Stunden lang gelinde, verdünnt dann mit Wasser und destilliert im Wasserdampfstrom. Das übergehende Öl, das Tetrachlorpyrrol, erstarrt sofort im Kühlrohr krystallinisch; es sehmilzt, aus Petroläther umkrystallisiert, bei 110° unter Zersetzung⁶). Darstellung von Tetraehlorpyrrol aus Pyrrol oder Pyrrolcarbonsäuren mit Chlor in alkoholischer Lösung 7). Durch Behandeln einer absolut ätherischen Pyrrollösung mit Sulfurylchlorid bei 0°; man läßt dann noch 2 Tage stehen und gießt auf Eis8).

Eigenschaften: Tetrachlorpyrrol⁹) schmilzt bei 110° unter Zersetzung. Krystallisiert aus Petroläther in langen, seidenglänzenden Blättchen. Leicht löslich in Alkohol, Äther; wenig löslich in Wasser. Schr flüchtig. Riecht eigentümlich, ähnlich dem Tetrajodpyrrol und dem Tribromphenol. Leicht veränderlich, wird bereits beim Aufbewahren nach einigen Tagen braun und schwarz. Verhält sieh wie eine schwache Säure; die alkoholische Lösung rötet Lackmuspapier schwach. Leicht löslich in ätzenden und kohlensauren Alkalien, fällt auf Zusatz von Säure unverändert aus. Die ammoniakalische Lösung gibt mit Silbernitrat eine weiße Fällung. Wird von Salpetersäure völlig oxydiert. Mit konz. Schwefelsäure gibt Tetrachlorpyrrol, selbst in Spuren, beim gelinden Erwärmen eine intensiv rotbraun gefärbte Lösung, die mit wenig Tropfen Wasser eine violette Färbung und mit viel Wasser eine grüne Lösung oder-Fällung liefert; dieser Niederschlag löst sich in Kalilauge mit intensiv orangegelber Farbe (schr charakteristisch!). Tetrachlorpyrrol ist beständig gegen Natriumamalgam, sowie gegen Kalilauge und Zinkstaub; wird vom letzteren erst beim Kochen und bei starker Konzentration angegriffen ¹⁰).

¹⁾ R. Anschütz u. Georg Schroeter, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 295, 84 [1897].

²⁾ G. L. Ciamician u. P. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2390 [1883].

³⁾ G. L. Ciamician u. P. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 1743 [1884].

⁴⁾ G. L. Ciamician u. P. Silber, Berichte d. Deutsch, ehem. Gesellschaft 18, 1763 [1885].

⁵) G. L. Ciamician u. P. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 1745 [1884].

⁶⁾ G. L. Ciamician u. P. Silber, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 16, 2397 [1883].

⁷⁾ Kalle & Co., D. R. P. Kl. 22, Nr. 38 423 [1886]. — P. Friedländer, Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 1, 223 [1888].

⁸⁾ G. Mazzara, Gazzetta chimica ital. 32 (I), 512 [1902].

⁹⁾ G. L. Ciamician u. P. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2391 [1883].

¹⁰) G. L. Ciamician u. P. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 555 [1884].

Pentachlorpyrrol C4Cl5N

Pyrrol (10 g) wird in wasserfreiem Äther (250 g) aufgenommen und nach dem Abkühlen mit Sulfurylchlorid (120 g) versetzt¹).

Entsteht auch in guter Ausbeute durch Erhitzen von Dichlormaleinimid (8 g) mit 2 Mol. Phosphorpentachlorid (20 g) im Einschmelzrohr während 3—4 Stunden auf 160°2). Hellgelbe Flüssigkeit. Siedep. 209°1); unter 150 mm Druck bei 142°1) und unter ca. 10 mm 90,5°2). In kaltem Wasser unlöslich. Reagiert heftig mit Alkohol unter Salzsäureentwicklung und Bildung von Dichlormaleinimid, das auch beim Kochen des Pentachlorkörpers mit Wasser entsteht:

$$\begin{array}{cccc} \text{CIC} & \text{CCI} & \rightarrow & \text{CIC} & \text{CCI} \\ \text{Cl}_2\text{C} & \text{CCI} & \rightarrow & \text{OC} & \text{CO} \\ & & & \text{N} & & \text{H} \end{array}$$

Dichlormaleinimid

Pyrrolperchlorid³) C₄Cl₇N. Entsteht aus Dibrommaleinimid. Schmelzp. 70—73°. Opalartige, wachsweiche Masse. Gibt mit verdünnter Essigsäure oder Salzsäure und Zinkstaub leicht Tetrachlorpyrrol (vgl. S. 1398).

Tetrabrompyrrol C₄Br₄HN. Entsteht beim Behandeln von Pyrrol oder von Pyrrolcarbonsäuren mit Brom im freien oder nascierenden Zustande⁴). Aus Alkohol weiße Krystalle; schmelzen noch nicht bei 250°. Liefert mit Bromwasser Dibrommaleinimid (Schmelzp. 226°)⁵); (Das letztere entsteht ebenfalls bei Einwirkung von Brom in alkalischer Lösung auf Pyrrol). Stickstoff wird unter diesen Bedingungen nicht eliminiert⁶).

Chlorbrom-Pyrrolderivate: Monochlortribrompyrrol 7) C₄ClBr₃HN. Aus Pyrrol, in Äther und Sulfurylchlorid. Rosa gefärbte, prismatische Krystalle, die sich gegen 100° zersetzen. Löslich in konz. Schwefelsäure unter Grünfärbung, die schließlich in der Wärme in Violett übergeht und dann verschwindet.

Dichlordibrompyrrol C₄HNCl₂Br₂ (die beiden Chloratome in α-Stellung)?). Aus Pyrrol, Sulfurylchlorid und Brom, besser durch Einwirkung von Bromdämpfen auf eine alkoholischätherische Dichlorpyrrollösung im Kohlensäurestrom⁸). Glänzende Schuppen oder Flocken, die bei 100° erweichen und sich zwischen 100° und 113° zersetzen. Liefert mit Schwefelsäure beim Erwärmen eine grüne Lösung, die schließlich violett wird und mit Wasser einen grünblauen Niederschlag gibt.

Trichlormonobrompyrrol⁹) CCl₃BrNH

Wird erhalten aus Pyrrol, Sulfurylehlorid und Brom. Farblose, monokline Prismen, die sich bei 105° bräunen und bei 115° mit Zersetzung schmelzen. Die Substanz färbt sich leicht am Licht, auch in Lösungen.

Tetrajodpyrrol $C_4J_4 \cdot NH$. Aus Pyrrolkalium und Jod¹⁰). Das reine Tetrajodpyrrol ist ziemlich beständig. Zersetzt sich erst nach längerem Stehen am Lichte unter Dunkelfärbung¹¹).

1) G. Mazzara, Gazzetta chimica ital. 32 (II), 30 [1902].

2) R. Anschütz u. Georg Schroeter, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 295. 82 [1897]

3) G. L. Ciamician u. P. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 555 [1884].
4) Kalle & Co., D. R. P. Kl. 22, Nr. 38 423 [1886]. — P. Friedländer, Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 1, 223 [1888].

5) G. Plancher u. E. Soncini, Gazzetta chimica ital. 32 (II), 465 [1902].

6) G. L. Ciamician u. P. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1763 [1885].

7) G. Mazzara, Gazzetta chimica ital. 32 (II), 313 [1902].

8) G. Mazzara u. A. Borgo, Gazzetta chimica ital. 35 (I), 477 [1905].

9) G. Mazzara, Gazzetta chimica ital. 34 (II), 178 [1904].

¹⁰) G. L. Ciamician u. M. Dennstedt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2582 [1882].

11) G. L. Ciamician u. P. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1766 [1885].

Der Rohkörper ist sehr leicht zersetzlich; bereits beim Erwärmen der alkoholischen Lösung auf dem Wasserbade zur Trockene findet Ausstoßung von Joddämpfen und Bildung einer kohligen Masse statt. Zersetzt sich zwischen 140 und 150 . Seine Dämpfe und die alkoholische Lösung besitzen einen eigentümlichen Geruch. Löslich in 5000 T. Wasser, in 2 T. Äther. 100 T. Alkohol von 90° lösen bei 15° 5,8 T.; die Lösung ist schwach gelb gefärbt¹). Leicht löslich in heißem Alkohol und in Eisessig. Nicht löslich in Säuren. Mit Salzsäure gekocht, findet Gelb-, Grünfärbung und Schwärzung unter Jodentwicklung statt. Mit alkoholischer Quecksilberchloridlösung erhält man eine grüne Flüssigkeit. Die alkoholische Lösung wird auf Zusatz von Salpetersäure intensiv rot gefärbt. Mit konz. Schwefelsäure erwärmt, bildet es unter Jodabscheidung in Form eines feinglänzenden Pulvers eine dunkelgrüne und schließlich schmutzig violette Lösung²). Molekulare Verbrennungswärme: bei konstantem Vol. 503.3 Cal., bei konstantem Druck 503,1 Cal. Bildungswärme aus den Elementen —91,4°3). Liefert beim Erwärmen mit Zinkstaub und Kahlauge unter stürmischer Reaktion Pyrrol¹). Unlöslich in wässeriger Kalilauge; wird von metallischem Kalium oder Natrium zerstört. Hat phenolähnlichen Charakter; das eingetretene Jod verleiht dem Imidwasserstoff (schwach) saure Eigenschaften. Liefert Alkaliverbindungen. — Tetrajodpyrrol ist als Jodol im Handel.

Tetrajodpyrrolfetrachlorid 4) C4HNCl4J4. Entsteht aus Tetrajodpyrrol und Chlor.

Gelbes Pulver, verliert leicht 1 Atom Chlor und geht in

Tetrajodpyrroltrichlorid⁴) C₄HNCl₃J₄ über. Schmelzp, 158—159 $^{\circ}$. Bei 185 $^{\circ}$ Zersetzung unter Jodentwicklung.

Andere Pyrrolderivate: Triphenylmethanpyrrol 5) (Doppelverbindung) $CH(C_6H_5)_3 \cdot C_4H_4NH$. Krystalle; verlieren bereits an der Luft leicht Pyrrol.

Jodmagnesiumpyrrol.⁶) Entsteht durch tropfenweises Zufügen von Pyrrol (6,7 g), das im doppelten Volumen wasserfreien Äthers aufgenommen ist, zu Jodmethyl (14,2 g) und Magnesiumband (2 g), ebenfalls in Äther; wird durch Pyridinzusatz in Form der Pyridinverbindung $C_{14}H_{14}N_3JMg$ als gelbes Pulver abgeschieden. Färbt sich am Licht; zersetzt sich mit Wasser. Wichtig für Synthesen (zur Darstellung von α -Alkyl-Pyrrylketonen).

Pyrrolearbonsäuren. Lassen sich auf gleiche Weise aus Pyrrol gewinnen, wie die Carbonsäuren aus Phenol erhalten werden. Alkylpyrrole werden durch Schmelzen mit Kali in die entsprechenden Pyrrolearbonsäuren übergeführt. Die α -Carbopyrrolsäure oder 2-Carbopyrrolsäure $C_5H_5NO_2$

wird auch aus schleimsaurem Ammonium durch Erhitzen auf 300° und durch Zerlegen des gebildeten Carbopyrrolamides mittels Baryts dargestellt 7). Durch Erhitzen von Pyrrol mit Ammoniumcarbonat und Wasser im Rohr auf $130-140^{\circ}$ 8). Aus dem Pyrrokoll, dem Iminanhydrid der Pyrrol- α -Carbonsäure

$$C_4H_3 \stackrel{N+CO}{\subset} C_4H_3$$

durch Kochen mit Kalilauge⁹). Aus Pyrrolaldehyd durch Oxydation mit Kaliumpermanganat und Natronlauge¹⁰). Schneeweiße Krystallblättehen aus Wasser. Schmelzp. 208,5°

¹⁾ G. L. Ciamician, Gazzetta chimica ital. 16, 544 [1886].

²⁾ G. L. Ciamician n. P. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1767 [1885].

Berthelot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 130 (1), 1101 [1900].
 Emil Alphonse Werner, Journ. Chem. Soc. 89, 1635 [1906].

⁵⁾ Harold Hartley u. Noel Thomas, Journ. Chem. Soc. 89, 1024 [1906]. — G. L. Ciamician, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 4242 [1904].

Bernardo Oddo, Gazzetta chimica ital. 39 (1), 649 [1909]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 43, 1012 [1910].

⁷⁾ Schwanert, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 116, 270 [1860].

⁸⁾ G. L. Ciamician u. P. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1150 [1884].

⁹⁾ H. Weidel u. G. L. Ciamician, Monatshefte f. Chemie 1, 279 [1880].

¹⁰) Eug. Bamberger u. G. Djierdjian, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 541 [1900].

mit lebhaftem Aufschäumen. Bildung eines nadeligen Sublimates. Löslich in Wasser, Alkohol und Äther¹).

Die Pyrrolcarbonsäuren spalten leicht, z. B. beim Kochen mit Wasser, oft schon bei gelindem Erwärmen, Kohlensäure ab und gehen in Pyrrolbasen über; bei den Halogenpyrrolcarbonsäuren findet bei der Abspaltung des Kohlendioxydes weitere Zersetzung statt²).

Pyrrolin. A., B. Dihydropyrrol.

Mol.-Gewicht 69,066.

Zusammensetzung: 69,50% C, 10,22% H, 20,28% N.

$$C_4H_7N$$
.

 HC
 CH_2
 HC
 CH_2
 N
 H

Über Konstitutionsformel vgl. auch unten.

Einleitung.

Das Pyrrolin nimmt als dihydriertes Pyrrol eine Mittelstufe zwischen Pyrrol und Pyrrolidin ein. Infolgedessen kann es in biochemischer Hinsicht auch zu den Naturprodukten, die sich vom Pyrrol und vom Pyrrolidin ableiten, gebracht werden. Es sei daher an dieser Stelle auf das in der Einleitung zum Pyrrol (S. 1379) und zum Pyrrolidin (S. 1406) Gesagte verwiesen.

N-Methylpyrrolinverbindungen wurden von Amé Pictet und G. Court³) aus Tabakblättern und böchstwahrscheinlich auch aus den Früchten des schwarzen Pfeffers isoliert.

Besonderes biochemisches Interesse verdienen die substituierten Diketo- \mathcal{L}_3 -Pyrroline vom Typus

$$\begin{array}{c|c}
R \cdot C & C \cdot R \\
OC & CO
\end{array}$$

(Nach G. L. Ciamician)2)

Diese Verbindungen, Maleinimidkörper, stehen dem Hämatin sehr nahe. Durch Oxydation desselben wurde das Imid der dreibasischen Hämatinsäure, ein Methylpropionsäure-Maleinsäureimid, von der Zusammensetzung

$$\begin{array}{c} \mathbf{H_{3}C-C} = \mathbf{C-CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot COOH} \\ \mathbf{OC} \\ \mathbf{CO} \\ \mathbf{N} \\ \mathbf{H} \end{array}$$

Vgl. auch S. 1396.

Beim Abbau des Hämatins muß im Zusammenhange des Blattfarbstoffes gedacht werden. Auch das Chlorophyll konnte man — über Chlorin- und Porphyrinkörper — zu Pyrrol- bzw. substituierten Pyrrolinkörpern und zwar ebenfalls zu Hämatinsäureimid und zu einer Methyläthylmaleinsäureimidverbindung abbauen 4).

Eug. Bamberger u. G. Djierdjian, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 542 [1900].

²⁾ G. L. Ciamician, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 4242 [1904].

³⁾ Amé Pictet u. G. Court, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 3771 [1907].

⁴) R. Willstätter u. Jasuhiko Asahina, Annalen d. Chemie u. Pharmazie **373**, 227 [1910].

Als hydriertes Pyrrol ähnelt das Pyrrolin in seinem basischen Charakter, wie das Pyrrolidin, den sekundären aliphatischen Aminen. Für das Pyrrolin kommen theoretisch folgende drei Konstitutionsformeln in Betracht:

von denen die letztangegebene als die übliche Konstitutionsformel angenommen wird. Die Benennung der einzelnen Ringatome wird auch hier so vorgenommen, daß das Stickstoffatom mit 1 und die Kohlenstoffatome von rechts nach links mit 2, 3, 4 und 5 oder mit α, β, β' und α' bezeichnet werden. Die Lage der ungesättigten Bindung wird dann durch die Präfixe Δ¹, 1² oder Δ³ angegeben¹). Die in der üblichen Weise durch Reduktion aus Pyrrolderivaten entstehenden Pyrrolidinkörper können als β³-Pyrroline angeschen werden²).

Spezieller Teil.

Vorkommen: Im tierischen Teer. (In Form eines N-Methylpyrrolins in den Tabakblättern und wahrscheinlich in Form eines C-Methylpyrrolins in den Früchten von Piper nigrum)³).

Bildung und Darstellung: Entsteht durch Reduktion von Pyrrol mit Essigsäure und Zinkstaub bei mehrstündigem Erwärmen (neben Ammoniak und Harz)⁴)⁵); nach der Thieleschen Theorie in folgender Weise als . J³-Pyrrolin:

$$\begin{array}{c|c} HC\\ HC\\ N\\ H\\ \end{array} \begin{array}{c} CH\\ CH\\ +H_2 \end{array} = \begin{array}{c} HC\\ H_2C\\ N\\ H\\ \end{array} \begin{array}{c} CH\\ CH_2\\ \end{array}$$

Zur Darstellung wird Pyrrol mit Essigsäure (am besten mit 90 proz.) und Zinkstaub mehrere Stunden lang gelinde am Rückflußkühler erwärmt; die Reaktion wird durch Zusatz einiger Tropfen Platinchloridlösung vorteilhaft beschleunigt. Essigsäure und unangegriffenes Pyrrol werden dann auf dem Wasserbade im Vakuum abdestilliert. Der Rückstand wird in Wasser aufgenommen, vom Zinkstaub filtriert, die Lösung wird mit Schwefelwasserstoff behandelt, das Filtrat des Schwefelzinkes unter Zusatz von Salzsäure zur Trockenc verdampft und der resultierende braune Rückstand in Wasser gelöst und nach Zusatz eines Überschusses von Kalihydrat im Wasserstoffstrom destilliert. Das Destillat wird wieder mit Salzsäure versetzt, eingedamptt, in wenig Wasser gelöst und erneut nach Zusatz von viel festem Kalihydrat destilliert. Der zuerst übergehende Anteil enthält fast das sämtliche Pyrrolin. Es wird aus der Flüssigkeit durch Ätzkali als Öl abgeschieden, vom Wasser getrennt, mit Ätzkali getrocknet und bei 90-91 destilliert. Ausbeute unter Berücksichtigung des zurückgewonnenen Pyrrols beträgt ca. 25% 4). L. Knorr und P. Rabe 6) reduzieren am besten, indem sie das Pyrrol in das kühl gehaltene Gemisch von Metall und Säure — z. B. Zink, Eisen, Zinn, Aluminium mit Salzsäure oder Zink mit Schwefelsäure usw. — eintropfen lassen (eine Modifikation, die nach Ciamician jedoch ohne wesentlichen Vorteil ist). Die Temperatur des Reaktionsgemisches soll nicht über 20-25° betragen.

Die Reduktion von Pyrrol bzw. von Pyrrolkörpern zu Hydropyrrolen läßt sich auch gut mit Mineralsäuren mit Hilfe des elektrischen Stromes ausführen. Bedingung: Anwendung

¹⁾ G. L. Ciamician, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 3952 [1901].

 ²) Julius Schmidt, Die Chemie des Pyrrols und seiner Derivate. 1904. S. 88.
 ³) Amé Pictet u. G. Court, Bulletin de la Soc. chim. 1 (IV). 1001 [1907]; Berichte d.

Deutsch, chem. Gesellschaft 40, 3771 [1907].

4) G. L. Ciamician u. M. Dennstedt, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 16, 1536 [1883].

 ⁵⁾ Vgl. G. L. Ciamician n. P. Magnaghi, Gazzetta chimica ital. 15, 48t [1885].
 6) Ludwig Knorr u. Paul Rabe, D. R. P. Kl. 12p, Nr. 116 335; Chem. Centralbl. 1901
 (I), 71 [1901]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 3497 [1901].

von sehr verdümten Säuren und des Pyrrols im Überschuß; das letztere ist durch Rühren in guter Suspension zu halten. 40 g Pyrrol werden demnach in 800 eem verdünnter Schweselsäure (1:50) suspendiert und unter fortwährendem Rühren, mit einem Strom von 1 Ampere auf den Quadratdezimeter mit Bleielektroden elektrolysiert, während die Anode in einer Tonzelle steht. Nach mehreren Stunden wird das Pyrrolin nach Zusatz von Alkali mit Wasserdamps überdestilliert, das Destillat zur Reinigung mit Salzsäure eingedampst. Ausbeute an Chlorhydrat 50 g. Aus dem salzsauren Salze wird die Base mit sestem Ätzkali freigemacht und das Pyrrolin dann in Äther ausgenommen 1).

Physiologische Eigenschaften: 2) 3) Wirkung auf Kaltblüter: Beim Frosch erfolgte nach Injektion von 0,05 g Pyrrolinchlorhydrat nach 16 Stunden Lähmung, dann allgemeines Ödem und nach 10 Tagen der Tod. Nach Injektion von 0,07 g trat bereits innerhalb 1 Stunde völlige Lähmung ein. Perfusionsversuche mit dem isolierten Froschherz ergaben, daß 1:1000 Ringersche Lösung den Rhythmus verlangsamten und das Pulsvolumen vergrößerten; bei 1:250 trat bei Verlangsamung des Rhythmus eine starke Pulsvolumverminderung, verbunden mit Unregelmäßigkeit auf, die in systolischem Stillstande endigten. Erneute Perfusionen mit Ringerscher Lösung stellten den Normalzustand wieder her.

Wirkung auf Säugetiere: Bei Katzen riefen subeutane Dosen von 0,06 bis 0,1 g nur allgemeine Müdigkeit hervor; bei größeren Dosen wurde Kontraktion der Unterleibsmuskeln beobachtet. Der Urin gab in diesen Fällen keine Pyrrolreaktion. Dosen von 0,5 g und höher verursachten ernste Symptome. Es traten Würgbewegung und Erbrechen auf. Nach 7 Tagen war wieder normaler Zustand hergestellt. Der Urin gab bis zum vierten Tage Pyrrolreaktion und enthielt abwechselnd reichliche Mengen Eiweiß; Urobilin war ebenfalls bis zum vierten Tage nachweisbar. Der Urin enthielt außerdem Gallenfarbstoffe und war blutig; Zucker wurde nicht gefunden. Subeutane Injektion von 1 g bei einer Katze von 3,3 kg war tödlich; die Anfangssymptome waren die bereits oben angegebenen. Aber nach 24 Stunden traten klonische Krämpfe auf; sie konnten durch Inhalation von Chloroform abgekürzt werden. 48 Stunden nach Injektion erfolgte der Tod. Der kurz vor dem Tode gelassene Urin enthielt viel Eiweiß und gab undeutliche Pyrrolreaktion.

Wirkung auf den Kreislauf. Dosen unter 0.025 g übten nach intravenöser Injektion keinen Einfluß auf den arteriellen Blutdruck aus. 0.05 g verursachten einmal Ansteigen des Blutdruckes um $^{1}/_{3}$ seiner ursprünglichen Höhe; Vagusreizung bewirkte keinen Stillstand oder Hemmung des Herzens²).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Base. Sekundäres Amin; stark basisch. Farblose Flüssigkeit. Sehr leicht löslich in Wasser. Raucht an der Luft 4). Zieht Wasser und Kohlensäure aus der Luft an; im letzteren Falle entsteht eine feste, durch Anziehen von Wasser aber leicht zerfließliche Verbindung. Siedep. $90-91^{\circ}$ (bei 750,5 mm Druck, Quecksilberfaden im Dampf) 5); Siedep. 90° bei 748 mm Druck (Quecksilberfaden ganz im Dampf) 6). Liefert mit nascierendem Wasserstoff behandelt — mit HJ und etwas amorphem Phosphor im Rohre auf $^240-^250^{\circ}$ erhitzt — Pyrrolidin (Tetrahydropyrrol) 7); bei der Reduktion entsteht u. a. auch ein Butylamin 8). Volumgewicht $d_1^{20}=0.9097$. Brechungsindex $n_D^{20}=1.4664$, Molekularrefraktion $M_{Na}=21.02$ 6).

Salze: Chlorhydrat⁵) C₄H₇N·HCl. Bildet sich in der ätherischen Lösung der Base mittels Chlorwasserstoffs als weißer, pulveriger Niederschlag. Leicht löslich in heißem Alkohol. Krystallisiert beim Erkalten in Form abgeplatteter Prismen aus. Zur Reinigung wird aus alkoholischer Lösung mit wasserfreiem Äther fraktioniert gefällt. Das Salz ist an der Luft zerfließlich. Schmelzp. 173—174°. Das Salz zersetzt sich beim Erhitzen unter Entwicklung

¹⁾ M. Dennstedt, D. R. P. Kl. 12 p, Nr. 127 086 [1902].

²⁾ F. W. Tunnicliffe u. Otto Rosenheim, Centralbl. f. Physiol. 16, 93 [1902]. Vgl. auch Einleitung zum Pyrrol, S. 1380.

³⁾ J. Rehns, Arch. intern. de Pharmacodynamie 8, 202 [1901]. — Vgl. G. Ciamician, Berichte d. Dcutsch. chem. Gesellschaft 37, 4250 [1904].

⁴⁾ F. Anderlini, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 2512 [1889].

G. L. Ciamician u. M. Dennstedt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1536 1883).

^{[1883].6)} Ludwig Knorr u. Paul Rabe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 3497[1901].

⁷⁾ G. L. Ciamician u. P. Magnaghi, Gazzetta chimica ital. 15, 483 [1885].

⁸⁾ G. L. Ciamician u. P. Magnaghi, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 2079 [1885].

von Dämpfen, welche Fichtenspan rot färben. Zersetzt sich beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 130-140° teilweise unter Bildung braungefärbter Körper¹).

Platindoppelsalz²) (C₄H₇N·HCl)₂PtCl₄. Fällt aus der mit Salzsäure angesäuerten Lösung auf Zusatz von Platinchlorid in Form eines orangeroten krystallinischen Niederschlags. Trikline Krystalle. Krystallisiert ohne Krystallwasser. Leicht löslich in siedendem, schwer löslich in kaltem Wasser. Schmelzpunkt des Chloroplatinates bei 182° unter Zersetzung3).

Pyrrolinehloraurai 1) C4H7N·HCl·AuCl3. Entsteht als goldgelber Niederschlag aus konz. salzsaurer Lösung auf Zusatz von Goldehlorid. In Wasser leicht löslich. Scheidet sich beim Eindunsten der wässerigen Lösung im Vakuum in Form kleiner Prismen oder undeutlicher Kryställchen ab. Zersetzt sich beim Eindampfen auf dem Wasserbade unter Goldabscheidung. Schmelzp. 152°.

Pyrrolinpikraf 1) C₄H₇X·C₆H₂(NO₂)₃OH. Entsteht sowohl ans der freien Base als aus der wässerigen Lösung des Chlorhydrats auf Zusatz von wässeriger Pikrinsäurelösung. Aus Wasser gelbe Krystalle. Schmelzp. 156°. In Wasser und Alkohol leicht löslich.

Pyrrolinpikrolonat $C_{14}H_{15}O_5N_5$. Scheidet sich aus alkoholischer Lösung in Form von gelben, rhombischen Platten ab. Schwer löslich in Alkohol und in Wasser, unlöslich in Ather. Bräunt sich von ca. 235° an und ist bei 260° unter Zersetzung gesehmolzen4).

Pyrrolinbromid 5). Aus dem Chlorid durch Behandeln mit etwas mehr als der entsprechenden Menge Brom. Liefert mit Platinchlorid das in orangegelben Nadeln krystallisierende Doppelsalz $(C_4H_7NBr_2 \cdot HCl)_2PtCl_4 + 2H_2O$.

Derivate: Nitrosopyrrolin²) C₄H₆N·NO. Entsteht auf Zusatz der berechneten Menge Kaliumnitrits zur Lösung des Pyrrolins in verdünnter Schwefelsäure. Nach Vertreiben der salpetrigen Säure durch Kochen wird mit Äther extrahiert. Das rückständige gelbe Öl wird im luftverdünnten Raum destilliert. Die nach dem Abkühlen erhaltene gelbe Krystallmasse wird zur Reinigung zwischen Filtrierpapier abgepreßt und aus Petroläther umkrystallisiert. Nadeln. Schmelzp. 37—38°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Wasser. Riecht besonders beim Erwärmen aromatisch. Gibt mit Phenol und Schwefelsänre die charakteristische Reaktion der Nitrosamine. Beim starken Erhitzen tritt unter Verpuffung und Kohlebildung Zersetzung ein.

N-Methylpyrrolin⁵) C₄H₆NCH₃. N-Methylpyrrolin wurde in geringer Menge im rohen Tabaksafte aufgefunden 6). Entsteht durch Reduktion des Methylpyrrols mittels Zinkstaubs und Essigsäure. Die Base wird über KOH destilliert. Siedep. 79-80°. Farbloses Öl von ammoniakalischem, unangenehmem Geruch; in jedem Verhältnis in Wasser löslich. — Chlorplatinat (C₅H₉N·HCl)₂PtCl₄. Gelborangefarbige trimetrische Krystalle. Unsehwer löslich in Wasser. — Chloraurat C₅H₉N·HAuCl₄. Fällt als sehwer löslicher, gelber Niederschlag aus der wässerigen Lösung des Chlorhydrates auf Zusatz von Goldehlorid. Es krystallisiert aus verdünnter Salzsäure in hochgelb gefärbten Blättchen vom Schmelzp. 190-191° 7). -Methylpyrrolin geht beim Behandeln mit nascierendem Wasserstoff — mit JH und rotem Phosphor — in Methylpyrrolidin C₄H₈NCH₃ über ⁵) ⁷) ⁸). — Bildet mit CH₃J Methylpyrrolinmethyljodid C₄H₈NCH₃ · CH₃J, das mit Silberoxyd das Dimethylpyrrolinammoniumhydroxyd liefert 5).

Ein dem Piperidin ähnelndes Methylpyrrolin C_5H_9N , mit CH_3 an Kohlenstoff gebunden, kommt in sehr geringer Menge wahrscheinlich in den Früchten von Piper nigrum vor 6).

Dimethylpyrrolin, N-Methylpyrrolinmethyljodid $C_4H_6N \cdot CH_3 \cdot CH_3J$. Aus dem obenerwähnten N-Methylpyrrolin mittels Jodmethyls in methylalkoholischer Lösung⁹). Entsteht auch auf vorsiehtigen Zusatz eines Überschusses von Jodmethyl zu einer methylalkoholischen

F. Anderlini, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 22, 2512 [1889].

²⁾ G. L. Ciamician n. M. Dennstedt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1536 [1883].

³⁾ Ludwig Knorr u. Paul Rabe, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 34, 3497 [1901]. 4) Ludwig Knorr u. Paul Rabe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 3498 [1901].

⁵⁾ G. L. Ciamician u. P. Magnaghi, Gazzetta chimica ital. 15, 481 [1885].

⁶⁾ Amé Pictet u. G. Court, Bulletin de la Soc. chim. 1 (IV), 1001—1016 [1907]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 3771 [1907].

⁷⁾ G. L. Ciamician u. A. Piccinini, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1789

<sup>[1897].
8)</sup> G. L. Ciamician u. P. Magnaghi, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 2079 [1885].
 ⁹) G. L. Ciamician u. P. Magnaghi, Gazzetta chimica ital. 15, 492 [1885].

Pyrrolinlösung 1). (Heftige Reaktion!) Zuletzt wird kurze Zeit auf dem Wasserbade erwärmt, dann das überschüssige Jodmethyl und der Methylalkohol abdestilliert und der feste Rückstand aus Alkohol umkrystallisiert. Perlmutterglänzende Blättehen. Schmelzp. gegen 286. Löslich in Wasser. Die konz. wässerige Lösung gibt mit Platinehlorid nach Zusatz von wenig Alkohol einen hellgelben, pulverförmigen Niederschlag, der nach einigen Tagen in dieke orangefarbene Nadeln des Chloroplatinates mit Krystallwasser übergeht. Die wässerige Methylpyrrolinmethyljodid-Lösung wird durch Kali nicht zersetzt. Mit frischgefälltem Chlorsilber, in wässeriger Lösung behandelt, wird das entsprechende Chlorid gebildet; leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Die Jodidlösung gibt mit Silberoxyd eine geruchlose, stark alkalische Lösung des Dimethylpyrrolinammoniumhydroxyds, die ohne Zersetzung bis fast zur Trockne eingedampft werden kann; bei der Destillation des Hydroxyds findet jedoch Zersetzung statt 1).

Benzoylpyrrolin²) C₆H₅CO·C₄H₆N. Entsteht durch Erhitzen von salzsaurem Pyrrolin mit der berechneten Menge Benzoylchlorid im Rohre auf 110° während ca. 7 Stunden. Der flüssige Röhreninhalt wird mit Wasser behandelt, stark alkalisch gemacht und mit Äther ausgeschüttelt. Beim Verdunsten des Äthers bleibt die Base als ölige Flüssigkeit zurück. Siedep. 160—161° bei ca. 2 mm Quecksilberdruck. In Alkohol und Äther leicht löslich; mit Wasser nicht mischbar. In verdünnter Salzsäure sehwer, in konz. Salzsäure leicht löslich unter Bildung von krystallisierendem Chlorhydrat.

Benzylpyrrolin²) $C_4H_6N \cdot CH_2C_6H_5$. Durch Behandeln der freien Base mit der berechneten Menge Benzylchlorid. Siedep, der isolierten Base ungefähr 150 . — Golddoppelsalz $C_{11}H_{13}N \cdot HCl \cdot AuCl_3$. Entsteht durch Lösen der öligen Base in verdünnter Salzsäure und Fällen mit Goldehlorid. Gelbe Nadeln, die, aus Wasser umkrystallisiert, bei 111° schmelzen.

Durch Einwirkung von Benzylchlorid und Acetylchlorid auf Pyrrolin werden jedenfalls mehrere Wasserstoffatome des letzteren substituiert.

C-Substitutionsderivate: 2-Methylpyrrolin $C_4H_5CH_3 \cdot NH = \tau$ -Methylpyrrolin 3) C_5H_9N

$$H_2C$$
 $C \cdot CH_3$ N H

Aus Brompropylmethylketon, $CH_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2$ r, mittels alkoholischen Ammoniaks unter Ersatz des Broms und Wasserabspaltung. Pyridinartig rieehende Flüssigkeit. Siedet bei 110—160 mm Druck gegen 51°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Wasser. Bräunt sieh bei längerer Aufbewahrung unter Zersetzung. Stark basisch.

1, 2-Dimethylpyrrolin⁴) C₄H₅CH₃ · N · CH₃

$$\begin{array}{c} \mathbf{H_2C} & \mathbf{CH} \\ \mathbf{H_2C} & \mathbf{CH_3} \\ \end{array}$$

Entsteht aus demselben Keton mittels Methylamins; farblose, stark basische Flüssigkeit mit pyridinähnlichem Geruch.

Anmerkung: Ein zwischen dem Stickstoffatom und einem Kohlenstoffatom ungesättigtes Pyrrolin

$$\begin{array}{c} \mathbf{H_2C-CH_2} \\ \mathbf{H_2C-CH} \end{array}$$

bildet sich aus dem i-Prolin beim Behandeln mit Natriumhypochlorit unter Abspaltung von Kohlensäure (unter der Annahme, daß keine Wanderung der doppelten Bindung eintritt)⁵).

Eigenschaften: Zieht Kohlensäure an; geht mit Wasserdämpfen über; besitzt stark basischen, an Pyrrolidin erinnernden Geruch. In konz. Natronlauge unlöslich. Bildet mit Mercurichlorid in stark verdünnter Lösung einen weißen Niederschlag. — Das salzsaure Salz krystallisiert nur schwierig. In Alkohol löslich. Wird durch Äther als undeutlich krystallinische hygroskopische Masse gefällt.

¹⁾ G. L. Cia mician u. M. Dennstedt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1536 [1883].

F. Anderlini, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 2512 [1889].
 R. Hielscher, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 272 [1898].

⁴⁾ G. L. Ciamician u. P. Magnaghi, Gazzetta chimica ital. 15, 492 [1885].

⁵⁾ K. Langheld, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 2373 [1909].

Pyrrolidin. Tetrahydropyrrol. Tetramethylenimin, Pentazan.

Mol.-Gewicht 71,08. Zusammensetzung: 67,53% C, 12,76% H, 19,71% N.

$$\begin{array}{c} \mathrm{C_4H_9N.} \\ \mathrm{H_2C-CH_2} \\ \mathrm{H_2C-CH_2} \\ \mathrm{N} \\ \mathrm{H} \end{array}$$

Einleitung.

Das Pyrrolidin ist erst in neuerer Zeit und bisher nur vereinzelt in der Pflanzenwelt aufgefunden worden. A. Ladenburg¹) glaubte, daß das Pyrrolidin, nach dem Geruch zu urteilen, bei der Blüte der echten Kastanie (Castanea vesca) auftritt. Amé Pietet²) konnte es im Safte des Tabaks (Kentucki-Tabak) nachweisen. Von A. Pietet und G. Court³) wurde es aus dem Rohnicotin, allerdings nur in sehr geringer Ausbeute (weniger als 0.3% der Gesamtmenge der Alkaloide) und höchstwahrscheinlich auch aus den Alkaloiden der Mohrrübenblätter isoliert. Unter der Annahme, daß das Pyrrolidin in den genannten Fällen auch als solches präexistierend vorhanden war — was kaum mehr zu bezweifeln ist — könnte es mit als das einfachste der bis jetzt bekannt gewordenen vegetabilischen Alkaloide betrachtet werden.

Indirekt kommt dem Pyrrolidin für die Bioehemie eine bedeutende Rolle zu. Als Hydrierungsprodukt des Pyrrols und des Pyrrolins steht es in naher Beziehung zu wichtigen Naturprodukten, wie bereits früher (vgl. Pyrrol, S. 1379 und Pyrrolin, S. 1401) angedeutet wurde. Es ist hier lediglich noch seiner Bedeutung für die Alkaloidehemie zu gedenken. Wie die Forschungen, namentlich der letzten 15 Jahre ergeben haben, ist das Pyrrolidin mit Sicherheit als Stammsubstanz vieler und wichtiger Pflanzenalkaloide aufzufassen. Den Pyrrolidinring enthalten folgende Alkaloide⁴):

Die Alkaloide der Tropanreihe, zu denen Alkaloide der Solanaeeen und der Cocapflanze gehören. Den Tropanen liegt ein Ringsystem zugrunde, das eine Kombination von hydriertem Pyrrol- und hydriertem Pyridimring darstellt, dessen Peripherie von 7 Kohlenstoffatomen gebildet wird; dem kombinierten Ringe sind 2 Kohlenstoffatome und ein Stickstoffatom gemeinsam, wie durch folgende Formel, welche die Zusammensetzung des Tropans wiedergibt, zum Ausdruck gebracht wird:

Als hierher gehörige Solanumalkaloide sind zu nennen:

Atropin,
Hyoseyamin,
Psendolyoseyamin,
Atropamin oder Apoatropin,
Belladonnin,
Hyosein,
Seopolamin (Atrosein),
Meteloidin.

4) Vgl. Julius Schmidt, Pflanzenalkaloide; dieses Handlexikon Bd. V. S. 44.

¹⁾ A. Ladenburg, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 20, 442 [1887].

A mé Pictet, Archiv d. Pharmazie 244, 375 [1906].
 A mé Pictet n. G. Court, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 3771 [1907].

Als Coeaalkaloide sind zu erwähnen:

Cocain,
Benzoylekgonin,
Cinnamyleocain,
Tropacocaine,
Truxilline.
Hygrine.

Ferner kommen in Betracht: Alkaloide der Familie der Papilionaceen,

Spartein, Lupinin, Lupanin, Cytisin,

dann das Alkaloid der Blätter von Citrus aurantium und der Knollen von Stachus tuberifera, das

Stachydrin,

und endlich das wichtige Alkaloid des Tabaks, das einen N-methylierten Pyrrolidinring in Verbindung mit dem Pyridinring enthält, das

Nicotin.

Im Zusammenhang mit den nahen chemischen Beziehungen, welche die Coca-Alkaloide, das Atropin und das Nicotin, zum Pyrrolidin besitzen, steht auch das pharmakologische Verhalten der genannten Körper 1) 2). Allgemein läßt sich über die pharmakologischen Eigenschaften von heterocyclischen Fünf- und Sechsringen mit 1 Stickstoffatom sagen, daß die pharmakologische Wirkung proportional mit der Einführung des Wasserstoffs zu steigen scheint 1).

In biochemischer Hinsicht dürften auch die Bildungsweisen des Pyrrolidins aus den aliphatischen Verbindungen, dem Ornithin, dem Spaltprodukt des Arginins, und dem Putresein (Tetramethylendiamin) Erwähnung verdienen.

Das Pyrrolidin ist das vollständig hydrierte Pyrrol. Die Anlagerung von Wasserstoff an Pyrrol oder dem dihydrierten Pyrrol, dem Pyrrolin, geht jedoch nur schwierig vor sich. Nur durch energische Reduktion, durch Erhitzen mit Jodwasserstoff und Phosphor auf hohe Temperatur, gelangt man, und zwar in geringer Ausbeute, zum Pyrrolidin. Man erhält gleichzeitig stärker reduzierte Produkte: aliphatische Amine und Kohlenwasserstoff.

Wie bereits das Dihydropyrrol im Gegensatz zum Pyrrol stark basische Eigenschaften hat, so besitzt das vollständig hydrierte Produkt dieselben im ausgesprochensten Maße. Es zeigt, als gesättigte Verbindung, den Charakter eines aliphatischen sekundären Amins. Seine

N-Substitutionshomologen gleichen tertiären Basen.

Das Pyrrolidin steht in seinem chemischen Verhalten dem Piperidin nahe, wie sich überhaupt die Basen der Pyrrolidinreihe denjenigen der Piperidinreihe sehr ähneln (cyclische oder Kern- oder Ringhomologie). Beachtung verdient die von Merling³) nachgewiesene Bildung des Pyrrolidinringes aus einer Piperidinverbindung (durch Methylierung nsw.). Vom Piperidin (vgl. S. 1431) gelangte man auf diese Weise zum N-Methyl-α-methylpyrrolidin (vgl. unter Pyrrolidindarstellung (S. 1409). Durch erschöpfende Methylierung kann man das Pyrrolidin auch aufspalten — ein Vorgang, der beim Piperidin sein Analogon findet. Wird das Pyrrolidin methyliert, so gelangt man über das Dimethylpyrrolidininmjodid durch Destillation über Kali zu einer aliphatischen Dimethylverbindung (fälschlich als Dimethylpyrrolidins, des bei der Methylierung erhält man das Jodmethylat des erwähnten Dimethylpyrrolidins, das bei der Destillation mit Kali in Trimethylamin und den ungesättigten Kohlenwasserstoff Pyrrolylen (Divinyl) übergeführt wird. Der Vorgang vollzieht sich demnach gemäß folgender Formeln:

1) F. W. Tunnieliffe u. Otto Rosenheim, Centralbl. f. Physiol. 16, 93 [1902].

 ²) Vgl. Julius Schmidt, Die Alkaloidchemie in den Jahren 1904—1907. Stuttgart 1907.
 Vgl. auch unter N-Methylpyrrolidin, S. 1412.
 ³) Merling, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 264, 310 [1891]; 238, 1 [1894].

Die erschöpfende Methylierung spielt für Abbauversuche von Alkaloiden eine hervorragende Rolle. Wie aus dem eben angeführten Beispiel hervorgeht, versteht man hier unter "erschöpfender Methylierung" die über die N-Methylverbindungen bewerkstelligte Aufspaltung und den dabei in letzter Linie bis zu ungesättigten Kohlenwasserstoffen vor sich gehenden Abbau¹)²).

Die Bezeichnung der einzelnen Ringatome des Pyrrolidins wird so wie beim Pyrrol vorgenommen, am besten durch die Zahlen 1, 2, 3, 4 und 5 oder mit N- und α und β . Bei kombiniertem Ringsystem, wie bei den aus einem hydrierten Pyridinring und einem Pyrrolidonring bestehenden Tropanen, wird die Zählung so ausgeführt, daß man zunächst den größeren Pyridinring auszählt, wie an folgendem Schema, welches das Skelett der Tropanverbindungen darstellt, gezeigt ist:

Spezieller Teil.

Vorkommen: Findet sieh primär im Tabak (wurde aus dem Safte des Kentuckytabaks isoliert); höchstwahrscheinlich auch in den Mohrrübenblättern³).

Bildung: Pyrrolidin entsteht in geringer Menge, neben Ammoniak und Tetramethylendiamin $C_4H_8(NH_2)_2$, bei der Reduktion von Äthyleneyanür mittels Natriums und Alkohols⁴):

$$C_2H_4(CX)_2 + 8H = C_4H_9X + NH_3.$$

Aus δ-Chlorbutylamin (Chlorhydrat) — aus dem δ-Phenoxybutylamin durch Erhitzen mit Salzsäure erhalten — unter Abspaltung von HCl mittels Erhitzens mit Dampf in alkalischer Lösung. (Ausbeute ca. 17% der Theorie.)⁵)

$$\begin{array}{ccc} \mathrm{CH}_2 - \mathrm{CH}_2 & & \mathrm{CH}_2 - \mathrm{CH}_2 \\ & \mathrm{NH}_2 & \rightarrow & \Big| & & \mathrm{NH} \\ \mathrm{CH}_2 - \mathrm{CH}_2 \mathrm{Cl} & & & \mathrm{CH}_2 - \mathrm{CH}_2 \end{array}$$

Aus d-Brombutylamin auf gleiche Weise 6).

- Vgl. Julius Schmidt, Die Alkaloidehemie in den Jahren 1900—1904. Stuttgart 1904, S.4.
- 2) Vgl. hierzu auch unter Dimethylpiperidin, S. 1454.
- 3) Amé Pictet u. G. Court, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 3771 [1907].
- 4) A. Ladenburg, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 19, 780 [1886]. C. Petersen, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 21, 290 [1888].
- 5) S. Gabriel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 3234 [1891]. Julius Schlink, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 947 [1899].
 - 6) J. v. Braun u. E. Beschke, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 4119 [1906].

Aus Tetramethylendiamin-Chlorhydrat durch Destillation mit Kali unter NH₄Cl-Abgabe1):

$$\begin{array}{c} \operatorname{CH}_2 - \operatorname{CH}_2 - \operatorname{NH}_2 \cdot \operatorname{HCl} \\ \mid & \mid & \operatorname{CH}_2 - \operatorname{CH}_2 - \operatorname{NH}_2 \cdot \operatorname{HCl} \end{array} \rightarrow \begin{array}{c} \operatorname{CH}_2 - \operatorname{CH}_2 \\ \mid & \operatorname{CH}_2 - \operatorname{CH}_2 \end{array} \backslash \operatorname{NH}$$

In geringer Menge aus Succinimid durch Reduktion mittels Eintragens von Natrium in die erwärmte alkoholische Lösung2):

$$\begin{array}{l} \mathrm{CH_2-CO} \\ | \\ \mathrm{CH_2-CO} \end{array} \mathrm{NH} + 4\,\mathrm{H_2} = \begin{array}{l} \mathrm{CH_2-CH_2} \\ | \\ \mathrm{CH_2-CH_2} \end{array} \mathrm{NH} + 2\,\mathrm{H_2O} \end{array}$$

Bei der Destillation von salzsaurem Ornithin unter NH₃- und CO₂-Abspaltung in sehr geringer Menge 3):

$$\begin{array}{ccc} \mathrm{CH_2} - \mathrm{CH}(\mathrm{NH_2}) \cdot \mathrm{COOH} & \mathrm{CH_2} - \mathrm{CH_2} \\ & \mathrm{NH_2} & = & \mathrm{NH} + \mathrm{CO_2} + \mathrm{NH_3} \\ \mathrm{CH_2} - \mathrm{CH_2} & & \mathrm{CH_2} - \mathrm{CH_2} \end{array}$$

Aus Pyrrolidon, C4H7ON, durch Reduktion in heißer amylalkoholischer Lösung mit Natrium in ebenfalls nur sehr schlechter Ausbeute⁴).

Aus Pyrrol, C₄H₅N, mittels der Reduktionsmethode von Sabatier und Senderens durch Einwirkung von reduziertem Nickel. Ausbeute etwa 25% 5).

Theoretisch wichtig ist die Bildung des Pyrrolidins bzw. von Pyrrolidinbasen aus einem sechsgliederigen Ring, aus dem Piperidin $C_5H_{11}N$. Piperidin wird mit Jodmethyl in das Dimethylpiperidiniumjodid übergeführt, das Hydroxyd desselben gibt bei der Destillation das sog. Dimethylpiperidin (14-Pentenyldimethylamin), aus dessen salzsaurem Chlorhydrat-Additionsprodukt durch Behandeln mit Natronlauge das Hydrochlordimethylpiperidin erhalten wird. Bei mäßigem Erwärmen lagert sich dasselbe um und entsteht bei weiterem Erhitzen unter Abspaltung von Chlormethyl das N-Methyl-\alpha-methylpyrrolidin\(^{6}\)). Den geschilderten Reaktionen liegen folgende Gleichungen zugrunde:

$$\begin{array}{c} H_2 \ H_2 \\ C \ C \\ H_2C \\ \hline \end{array}$$
 NH
$$\begin{array}{c} C \ C \\ H_2 \ H_2 \\ \hline \end{array}$$

$$\begin{array}{c} C \ C \\ H_2 \ H_2 \\ \hline \end{array}$$

$$\begin{array}{c} C \ C \\ H_2 \ H_2 \\ \hline \end{array}$$

$$\begin{array}{c} C \ C \\ C \ C \\ \hline \end{array}$$

$$\begin{array}{c} C \ C \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} C \ C \ C \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} C \ C \ C \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} C \ C \ C \ C \\ C \ C \\ C \ C \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} C \ C \ C \ C \\ C \ C \\ C \ C \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} C \ C \ C \\ C \ C \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} C \ C \ C \\ C \ C \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} C \ C \ C \\ C \ C \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} C \ C \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} C \ C \ C \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} C \ C \ C \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} C \ C \ C \\ \end{array}$$

Beim Erwärmen (bis 150°) Umlagerung und Ringschließung zu:

$$\begin{array}{c} \operatorname{CH}_2\!-\!\operatorname{CH}(\operatorname{CH}_3) \\ | & > \operatorname{N}(\operatorname{CH}_3)_2\operatorname{CI} \\ \operatorname{CH}_2\!-\!\operatorname{CH}_2 \end{array}$$

Dimethyl-a-methylpyrrolidinammoniumchlorid

Bei stärkerem Erhitzen: $\begin{array}{c} \mathrm{CH_2-CH(CH_3)} \\ | & > \mathrm{N\cdot CH_3} + \mathrm{CH_3Cl} \\ \mathrm{CH_2-CH_2} \end{array}$

- 1) A. Ladenburg, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 30, 442 [1887].
- A. Ladenburg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 2215 [1887].
 E. Schulze u. Winterstein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 3191 [1899].
 Jul. Schlink, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 952 [1899].
- 5) Maurizio Padoa, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 15 (I), 219 [1906]; Chem. Centralbl. 1906 (I), 1436.
- 6) G. Merling, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 264, 310 [1891]; 278, 1 [1893]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 366 [1900].

Darstellung: Pyrrol wird mittels Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure in Dihydropyrrol (schlechte Ausbeute) übergeführt und letzteres durch Jodwasserstoffsäure und Phosphor zu Pyrrolidin reduziert 1):

Pyrrolin wird demnach mit der 5fachen Gewichtsmenge Jodwasserstoffsäure (vom Siedep. 127°) und mit ½ Gewichtsteil roten Phosphors 6—7 Stunden im zugeschunolzenen Rohr auf 240—250° erhitzt. Es wird filtriert und die Base nach Freimachen mit K₂CO₃ destilliert.

Aus δ -Phenoxybutylamin über das δ -Jodbutylaminjodhydrat²): 3 g Phenoxybutylamin werden mit 12 cem Jodwasserstoffsäure (Siedep. 127°) 2 Stunden am Rückflußkühler gekoeht. Der Überschuß der Säure wird dann im Vakuum abdestilliert und das zurückbleibende δ -Jodbutylaminjodhydrat in Wasser gelöst. Nach Übersättigung mit Alkali wird destilliert, wobei das Amin in Pyrrolidin übergeht.

Nachweis: Durch den Siedepunkt: liegt die Base als Salz vor, so wird auf Zusatz von Lauge oder Alkaliearbonat destilliert. Siedep. 87,5—88,5°. Im Destillat kann man nach Zusatz von Salzsäure das Pyrrolidin mittels Jodwismutkaliums als rotes krystallinisches Doppelsalz abscheiden; mit Platinchlorid erhält man das in gelbroten derben Prismen sich abscheidende, nach kurz vorheriger Bräunung gegen 200° unter Zersetzung schmelzende Chloroplatinat (C₄H₁₀N)₂·PtCl₆ (Pt = 35,21°₀). Zur Identifizierung dienen auch die in charakteristischen Krystallen leicht zu erhaltenden substituierten Pyrrolidinthioharnstoffe (vgl. dieselben S. 1411).

Physiologische Eigenschaften: Einige Milligramm Pyrrolidin Frösehen unter die Rückenhaut injiziert, brachte nach wenigen Minuten eine "Nicotinstellung" hervor³). Hydropyrrolbasen — aus Muskelfleisch des Ochsen isoliert — riefen bei Mäusen, zu 0,01 g als Chlorhydrat injiziert, Atemnot und tetanische Konvulsionen hervor und töteten nach 2 Stunden¹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Sekundäres Amin⁵). Farbloses Öl⁵). Siedep. 87,5—88.5°. Spez. Gewicht 0,879 bei 0°; 0,871 bei 10°; 0,852 bei 22,5° 6). Molekulargröße des Pyrrolidins (Bestimmung in Cyelohexan als kryoskopisches Lösungsmittel, Siedep. 761 = 85—87°, 73—111° [Theorie 71] 7). Geruch ammoniakalisch, piperidinähnlich 5). Mit Wasser mischbar. Pyrrolidin hat große Ähnlichkeit mit dem Piperidin (vgl. Einleitung, S. 1407) 8). 1, 2-Dimethylpyrrolidin-methylhydroxyd kann leicht unter Abgabe von 1 Mol. H₂O in das sog. Dimethylpiperidin — oder besser 1⁴-Pentenyldimethylamin — übergeführt werden. (Umkehrung der oben angegebenen Bildung des Methylpyrrolidins aus Piperidin!) 8)

$$\begin{array}{c|c} \operatorname{CH}_2 - \operatorname{CH}_2 \\ & \operatorname{CH}_3 \\ & \operatorname{N-CH}_3 \\ & \operatorname{OH} \\ & \operatorname{CH}_2 - \operatorname{CH} - \operatorname{CH}_3 \end{array} \xrightarrow{C} \begin{array}{c} \operatorname{CH}_2 - \operatorname{CH}_2 - \operatorname{N} & \operatorname{CH}_3 \\ \operatorname{CH}_3 + \operatorname{H}_2 \operatorname{O} \\ & \operatorname{CH}_2 - \operatorname{CH} - \operatorname{CH}_3 \end{array}$$

ln Form von Dimethylpyrrolidin (Jodid) wird es zu Pyrrolylen C₄H₆ gespalten ⁹).

Salze: Platinehloridsalz¹⁰) ($C_4H_9N \cdot HCl$)₂ · Pt Cl_4 . Orangefarbene Krystalle aus verdünntem Alkohol. Ziemlich leicht löslich in Wasser. — Goldchloridsalz⁵) $C_4H_9N \cdot HCl \cdot AuCl_3$. Gelbe Schüppchen; kammartig gruppierte Nadeln. Schmilzt unter Zersetzung bei $206^{\circ 10}$) (aus Wasser umkrystallisiert). Schr leicht löslich in siedendem Wasser. — Cadmiumjodidsalz⁶) ($C_4H_9N \cdot HJ$)₂ · CdJ_2 . Seidenglänzende Nadeln aus Wasser. Schmelzp. 217

- 1) G. L. Ciamician u. M. Denustedt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1536 [1883]. F. Anderlini. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 2512 [1889]. G. L. Ciamician u. P. Magnaghi, Gazzetta chimica ital. 15, 483 [1885]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 2079 [1885].
 - S. Gabriel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 1254, Anm. [1909].
 F. W. Tunnicliffe u. Otto Rosenheim, Centralbl. f. Physiol. 16, 93 [1902].
 - 4) Arm. Gautier v. L. Landi, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 114, 341 [1892].
- ⁵) Ciamician u. G. Magnaghi, Gazzetta chimica ital. 15, 483 [1885]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 2079 [1885].
 - 6) Friedrich C. Petersen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 291 [1888].
- 7) Luigi Mascarelli, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 16 (1), 924 [1907]; Chem. Centralbl. 1907 (11), 595.
 - 8) Jul. Schmidt, Die Chemie des Pyrrols. Stuttgart 1904. S. 115ff.
 - 9) Vgl. Einleitung zum Pyrrolidin. S. 1407.
 - 10) Ladenburg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 782 [1886]; 20, 443 [1887].

bis 219° 1). Beim Vermischen von einer nicht zu verdünnten salzsauren Pyrrolidinlösung mit Jodkalium-Jodeadmiumlösung entsteht ein weißer Nicderschlag. — Wismutjodiddoppelsalz²) 3 (C₄H₉N·HJ)·2 BiJ₃. Roter Niederschlag, der beim Stehen in Prismen übergeht. Fast unlöslich in Wasser. — Pikrat³) C₄H₉N·C₆H₃N₃O₇. Aus der salzsauren Base mittels Natriumpikrates. Bernsteingelbe Säulen. Schmelzp. bei 111—112°, nach Erweichung von ca. 105°. — Chlor-, brom- und jodwasserstoffsaure Salze⁴) sind sich sehr ähnlich. Krystallinisch und außerordentlich hygroskopisch.

Derivate: Zum Nachweis des Pyrrolidins sind die durch Einwirkung von aliphatischen und aromatischen Senfölen auf Pyrrolidin leicht darstellbaren und schön krystallisierenden

substituierten

Pyrrolidinthioharustoffe $C_4H_8N\cdot CS\cdot NHR$

$$\begin{array}{c} \mathrm{CH_2}\!-\!\mathrm{CH_2} \\ \mathrm{N}\!-\!\mathrm{CS}\!-\!\mathrm{NHR} \\ \mathrm{CH_2}\!-\!\mathrm{CH_2} \end{array}$$

besonders geeignet⁵).

Pyrrolidinphenylthioharnstoff $C_4H_8N \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5$. Aus Pyrrolidin und Phenylsenföl. Krystallisiert aus heißem Wasser und Alkohol in feinen durchsichtigen Nadeln und rhombischen Tafeln von seidenartigem Glanze. Auch in Äther löslich. Schmelzp. 148,5°.

Pyrrolidinmethylthioharnstoff C₄H₈N·CS·NH·CH₃. Durch Mischen der Komponenten in Benzol- oder Ätherlösung; scheidet sich in feinen weißen Nadeln ab, die aus heißem Wasser, Alkohol oder Äther in langen Nadeln vom Schmelzp. 117° anschießen.

Pyrrolidinäthylthioharnstoff $C_4H_8N \cdot CS \cdot NH \cdot C_2H_5$. Darstellung analog der Methylverbindung. Krystallisiert aus heißem Alkohol oder Wasser in silberglänzenden, weißen Blättehen oder quadratischen Tafeln. Schmelzp. 91 .

Pyrrolidinallylthioharnstoff $\mathrm{C_4H_8N \cdot CS \cdot NH \cdot C_3H_5}$. Krystallisiert aus Wasser und aus Alkohol in schönen seideuglänzenden Blättehen, die bei 70 nach vorhergehender Sinterung schmelzen. Leicht löslich in heißem Wasser, leichter in Alkohol.

Umlagerung des Pyrrolidinallylthioharnstoffes zu

Pyrrolidinallyl-\$\psi\$-thioharnstoff 6)

$$\begin{array}{c} \mathrm{CH_3 \cdot CH - S} \\ + \\ \mathrm{CH_2 - N} \end{array} \\ \mathrm{C \cdot N} \begin{array}{c} \mathrm{CH_2 \cdot CH_2} \\ + \\ \mathrm{CH_2 \cdot CH_2} \end{array}$$

Entsteht beim Erhitzen von Pyrrolidinallylthioharnstoff mit rauchender Salzsäure im Einsehlußrohr auf 100° ; nach Übersättigen mit Kalilauge scheidet sich das Umwandlungsprodukt als gelbes Öl ab. Siedep. $245-250^\circ$. Alkalisch reagierende Base von unangenehm fäkalartigem Geruch. In Wasser kaum löslich, mischbar mit Alkohol, Äther und verdünnten Säuren. Die Formel wurde durch folgende Salze festgestellt: Chloraurat $C_8H_{15}N_2SAuCl_4$. Kleine verfülzte, gelbe Nadeln; aus wenig heißem Wasser große gelbe Prismen vom Schmelzp. $107-108^\circ$. — Chloroplatinat $(C_8H_{15}N_2S)_2PtCl_6$. Krystallisiert aus heißem Wasser in großen, roten, zugespitzten Säulen, die sich bei 182° zu zersetzen beginnen und bei 201° unter starkem Aufschäumen schmelzen.

Nitrosopyrrolidin 4) C₄H₈N·NO.

Darstellung: Entsteht durch Einwirkung von überschüssigem KNO_2 auf Pyrrolidin in schwach salzsaurer Lösung.

Eigenschaften: Gelbes Öl. Siedet nicht unzersetzt bei 214°. Riecht piperidinähnlich. Leicht löslich in Wasser.

N-Methylpyrrolidin $C_5H_{11}N$, $C_4H_8N \cdot CH_3$

$$\begin{array}{c} \operatorname{CH}_2 - \operatorname{CH}_2 \\ \mid & \operatorname{NCH}_3 \\ \operatorname{CH}_2 - \operatorname{CH}_2 \end{array}$$

¹⁾ S. Gabriel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 3234 [1891].

²⁾ Ladenburg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 782 [1886]; 20, 443 [1887].

³⁾ Jul. Schmidt, Die Chemie des Pyrrols. Stuttgart 1904. S. 115.

Fr. C. Petersen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 292 [1888].
 Julius Schlink, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 955 [1899].

⁶⁾ Julius Schlink, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 956 [1899].

Vorkommen: Kommt frei in der Natur nicht vor, dagegen in gebundenem Zustande in versehiedenen Pflanzenbasen; in Kombination mit einem hydrierten Pyridinring in den Solanum- und Cocaalkaloiden1).

Bildung: Aus der Hygrinsäure²) C₅H₁₀N · COOH (erhalten durch Oxydation mittels Chromsäure aus Hygrin³), dem Nebenalkaloid des Cocains) durch trockne Destillation unter

CO.-Abspaltung.

Darstellung: Aus trockner Hygrinsäure, wie angegeben: 5 g ergaben 2,3 g 4). Aus Methylpyrrolin 5): 2 g Methylpyrrolin werden im zugeschmolzenen Rohr mit 10 cem Jodwasserstoffsäure und 2 groten Phosphors 7 Stunden auf 250° erhitzt6). Aus Pyrrolidin mittels

Jodmethyls (1 Mol.) entsteht das jodwasserstoffsaure Methylpyrrolidin 5).

Physiologische Eigenschaften: Einatmen von N-Methylpyrrolidindämpfen verursaeht Kopfsehmerzen und Erbrechen4). Methylpyrrolidin-Chlorhydrat und -Tartrat7): Subeutane Gaben von 0.01-0.026 g bewirkten bei Kaltblütern fast sofort "Nieotinstellung", danach völlige Lähmung; bei noch größeren Dosen trat auch Herzstillstand ein. Applikation einer 5-10 proz. Lösung auf die unverletzte Haut braehte fast sogleich lokale Anästhesie hervor. Dosen von 0,2 g waren für Katzen von 3-4 kg letal - Lähmungserseheinungen und Krämpfe; Tod trat durch Atemstillstand 1/2 Stunde nach Injektion ein. Wirkung auf den Kreislauf: 0,025-0,05 g. in die Vena formalis gebraeht, bewirkten zunächst Blutdruckermedrigung und dann starke Blutdrucksteigerung; nach Durchschneidung beider Vagi unterblieb diese Steigerung. Die pharmakologische Wirkung des N-Methylpyrrolidins zeigt unverkennbare Ähnliehkeit mit derjenigen des Atropins, Cocains und Nieotins8).

Physikalisehe und chemisehe Eigenschaften: Tertiäre Base⁵). Farbloses Öl. Siedep. 81-83° (korr.). Gerueh pyrrolidinähnlich5), erinnert an Pyridin- und Piperidingerueh4). In Wasser löslich. Zieht an der Luft CO2 und Wasser an. Reagiert nieht mit CS2. [Unterschied von Piperidin, das mit CS₂ sofort unter Erstarrung dithiocarbopiperidylsaures

Piperidin liefert⁹).]

Salze: Platinehloridsalz⁴) (C₅H₁₁N·HCl)₂·PtCl₄. Sehmelzp. 233 . — Goldehloridsalz⁵) C₄H₈NCH₃·HCl·AuCl₃. Gelbe Nadeln und Blättehen; aus verdünnter Salzsäure leieht umkrystallisierbar⁶). Schmelzp. 218° ⁴). Aus kochendem Wasser krystallisierbar. — Chlorhydrat 7). — Weinsaures Salz 7). — Pikrat 6) (C4H8NCH3) · C6H2(NO2)3OH. Lange, gelbe Nadeln, aus Alkohol in breiten goldgelben Blättern, die bei 218° schmelzen.

N-Dimethylpyrrolidiniumjodid C4H8N(CH3)2J und das sog.

N-Dimethylpyrrelidin C₄H₇N(CH₃)₂ 10). Durch weiteres Behandeln des N-Methylpyrrolidins mit Methyljodid gelangt man zum N-Dimethylpyrrolidiniumjodid C4H8N(CH3)2J. Zerfließliche Nadem. In Alkohol leicht löslich. Gibt mit Silberoxyd die freie Base (4H8N(CH3)2 ·OH. Beim Destillieren über Ätzkali wird das N-Dimethylpyrrolidiniumjodid zu der fälschlicherweise als Dimethylpyrrolidin bezeichneten offenen Verbindung, wie im folgenden gezeigt ist, aufgespalten 11).

CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ Dimethylpyrrolidiniumjodid sog. Dimethylpyrrolidin

Über das 1-, 2-Dimethylpyrrolidin-methylhydroxyd vgl. S. 1410.

2) A. Pietet-Wolffenstein, Die Pflanzenalkaloide und ihre chemische Konstitution. Berlin 1900. S. 228.

3) C. Liebermann u. G. Cybulski, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 2050 [1896]. 4) C. Liebermann u. G. Cybulski, Berichte d. Dentsch. ehem. Gesellschaft 28, 582 [1895].

6) G. Ciamician u. A. Piccinini, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1789 [1897]. 7) F. W. Tunnicliffe u. Otto Rosenheim, Centralbl. f. Physiol. 16, 93 [1902].

8) Fr. C. Petersen, Berichte d. Deutseh, chem. Gesellschaft 21, 292 [1888].

9) C. Liebermann u. G. Cybulski, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 28, 583 [1895]. 10) G. Ciamieian u. Magnaghi, Gazzetta chimica ital. 15, 485 [1885].

11) Vgl. Einleitung zum Pyrrolidin, S. 1407.

¹⁾ Julius Schmidt, Die Chemie des Pyrrols. Stuttgart 1904. S. 2. — Vgl. u. a. auch W. Gößling, Apoth.-Ztg. 20, 820, 830 [1905].

⁵) G. Ciamieian u. Magnaghi, Gazzetta chimica ital. 15, 492 [1885]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 2079 [1885].

N-Benzylpyrrolidin 1) C11H15N

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{15}\text{N} \\ \text{CH}_2-\text{CH}_2 \\ \text{N}-\text{CH}_2-\text{C} \\ \text{CH}_2-\text{CH}_2 \\ \text{HC} \\ \text{CH} \end{array}$$

Darstellung: Aus Pyrrolidin und Benzylchlorid¹). Nach Entfernung des überschüssigen Benzylchlorids durch Ausschütteh mit Äther und nach Einengen auf dem Wasserbad und Versetzen mit Kalilauge scheidet sich das Benzylpyrrolidin als farbloses Öl ab.

Physikalische und chemische Eigenschaften²): Wasserhelle, ölige Flüssigkeit. Siedep. 237°. Leichter als Wasser. Zieht an der Luft CO₂ und Wasser an. Löslich in Alkohol und Äther.

Salze²): Chlorhydrat $C_{11}H_{15}N \cdot HCl$. Krystallisiert aus stark salzsaurer Lösung in großen rhombischen, zerfließliehen Tafeln. — Chloroplatinat $(C_{11}H_{16}N)_2PtCl_6$. Lange, gelbrote Nadeln, die bei 156° unter Zersetzung schmelzen. Sehwer löslich in Wasser und in Äther, leicht löslich in Alkohol. — Chloraurat $C_{11}H_{16}N \cdot AuCl_4$. Aus lauwarmer Lösung kleine, zu Gruppen gehäufte Prismen von citrongelber Farbe. Sehmelzp. 120° unter Zersetzung. In Wasser und in Äther fast unlöslich. — Pikrat $(C_{11}H_{15}N)C_6H_3N_3O_7$. Dünne, rhombische Tafeln. Sehmelzp. 128°. Leicht löslich in Wasser und in Alkohol.

N-Nitrobenzylpyrrolidin C₁₁H₁₄O₂N₂

$$C_4H_8N \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$$
.

p-Verbindung³). Darstellung: Zu p-Nitrobenzylchlorid, in Alkohol gelöst, wird langsam eine alkoholische Lösung von Pyrrolidin gefügt; dann wird das Gemisch 2 Stunden auf 100° im Rohr erhitzt. Ausheute gut.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Angenehm aromatisch riechendes, hellgelbes Öl. Nicht unzersetzt destillierbar. In Alkohol, Äther und verdünnten Säuren leicht löslich; in Wasser fast unföslich.

Šalze: Pikrat $C_{11}H_{14}N_2O_2 \cdot C_6H_3N_3O_7$. Feine, citronengelbe Nadeln oder Prismen. Schmelzp. 151—153°. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, schwer löslich in Äther. — Chloroplatinat $(C_{11}H_{14}N_2O_2)_2H_2$ PtCl₆. Bildet sich aus stark salzsaurer Lösung als fein krystallinischer Niederschlag. Schmelzp. gegen 160° unter vorhergehender Zersetzung. Löslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol. — Chloraurat $C_{11}H_{15}N_2O_2 \cdot AuCl_4$. Feine, gelbe Prismen. Schmelzp. bei 155° unter starker Zersetzung. Schwer löslich in Wasser, leichter löslich in Alkohol.

0-Verbindung⁴) $C_{11}H_{14}O_2N_2$.

Darstellung analog der p-Verbindung.

Physikalische und chemische Eigenschaften: Gelbliches Öl von angenehm aromatischem Geruch. Schwach alkalische Reaktion. Nicht unzersetzt destillierbar.

Salze: Chloraurat $C_{11}H_{15}N_2O_2 \cdot AnCl_4H$. Feine, goldgelbe Prismen und Tafeln. Schmilzt nach schwaeher Zersetzung gegen 160° mit Aufschäumen. Leicht löslich in Äther, schwer in Wasser und Alkohol. — Pikrat $C_{11}H_{14}N_2O_2 \cdot C_6H_3N_3O_7$. Große, goldgelbe Nadeln und rhombische Prismen. Schmelzp. bei 152.5° unter Dunkelfärbung. Löslich in Wasser, Alkohol und Äther.

N- γ -Phenoxypropylpyrrolidin 5) $C_6H_5O \cdot (CH_2)_3 \cdot N \cdot C_4H_8$.

Darstellung: Entsteht durch 3stündiges Erhitzen von Pyrrolidin (4 g) mit p-Chlor-

propylphenoläther $C_6H_5O \cdot (CH_2)_3CI$ am Rückflußkühler auf dem Wasserbad.

Physikalische und ehemische Eigensehaften: Braunes Öl von widerwärtigem Geruch und stark alkalischer Reaktion. Siedep. 288,5°. Leicht löslich in verdünnten Säuren, in Alkohol und Äther; nicht löslich in Wasser.

Chloroplatinat $(C_{13}H_{19}NO)_2H_2PtCl_6$. Feine Nadeln und düune Blättchen von rotgelber Farbe. Schmelzp. $160-161^{\circ}$ unter Zersetzung.

¹⁾ Julius Schlink, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 952 [1899].

²⁾ Julius Schlink, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 953 [1899].

³⁾ Julius Schlink, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 954 [1899].

Julius Schlink, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 955 [1899].
 Julius Schlink, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 957 [1899].

Das N- γ -Phenoxypropylpyrrolidin gibt beim Erhitzen im Rohr auf 100 mit starker Bromwasserstoffsäure das N- γ -Brompropylpyrrolidinbromhydrat $C_4H_8: N\cdot (CH_2)_3\cdot HBr.$ Krystallkruste, an der Luft zerfließlich. — Das Pikrat $C_4H_8N\cdot (CH_2)_3\cdot Br$, $C_6H_3N_3O_7$, bildet sternförmig gruppierte. zugespitzte Nadeln, die bei 119° sintern und bei 123° gesehmolzen sind.

Pyridin.

Mol.-Gewieht 79.05. Zusammensetzung: $75.90^{\circ}_{.0}$ C. 6.38% H, 17.72% N.

C₅H₅N.

HC CH

(Formel nach Körner) 2)

Einleitung¹).

Die Pyridinbasen stehen zu zahlreichen natürlichen Substanzen in enger Beziehung. Sie treten, allerdings meist nur in geringer Menge, als sekundäre Naturprodukte auf; sie werden aus komplizierten, in der Natur vorkommenden Substanzen durch verhältnismäßig einfache chemische Eingriffe gewonnen; ferner können sie mittels Synthese aus Substanzen natürlicher Herkunft (Fett bzw. Glycerin usw.) dargestellt werden, und endlich sind Pyridinabkömmlinge, die mit Pflanzenalkaloiden identisch sind, synthetisch gewonnen worden.

Eine ergiebige Gewinnungsquelle des Pyridins und seiner Homologen bildet das Knoehenoder Tieröl, welches bei der trocknen Destillation von stickstoffhaltigen, organischen Substanzen, von tierischen Abfallprodukten, wie Knoehen, Blut, Haaren, Haut, erhalten wird.

Die erste Nachricht darüber gab Conrad Geßner in der Mitte des 16. Jahrhunderts. Genauere Mitteilungen lieferte dann Johann Conrad Dippel im Jahre 1711; nach ihm hat das Knoehenöl auch den Namen Dippelsches Öl erhalten. Weitere nennenswerte Untersuchungen des Tieröls wurden zu Anfang des vorigen Jahrhunderts von Otto Unverdorben angestellt. Es gelang ihm, daraus verschiedene Pyridinbasen, wenn auch zunächst nur im unreinen Zustand, zu isoheren. Bestimmtere Mitteilungen über diese Basen gab Thomas Anderson. Durch seine Untersuchungen über die Produkte der trocknen Destillation der Knochen konnte im Tieröl die Gegenwart von Pyridin, Pieolin, Lutidin und Collidin siehergestellt werden. H. Weidel gebührt dann das Verdienst einer genaueren Aufarbeitung des Knochenteers. Vgl. unter Chemie des Pyridins.

Ein weiterer Fundort der Pyridinbasen bildet der Steinkohlenteer, aus dem bereits 1846 Th. Anderson Picolin isolieren konnte. Aus Braunkohlenteer³), bituminösen Schiefern, Torf usw. konnten ebenfalls Pyridinbasen, als sekundäre Naturprodukte, gewonnen werden.

Eine hervorragende Rolle spielt das Pyridin für die Chemie der Pflanzenbasen. Diese Tatsache wurde zunächst von Gerhardt experimentell begründet. Dann ist es vor allem das Verdienst von Wilhelm Königs (1880), hierüber ein umfangreiches Beweismaterial geliefert zu haben. Königs stellte 1880 den Satz auf: "Unter Alkaloiden versteht man diejenigen in den Pflanzen vorkommenden organischen Basen, welche Pyridinderivate sind".

¹⁾ Vgl. hierzu die im speziellen Teil "Pyridin" angeführten Literaturangaben. Ferner: Calm-Buchka. Die Chemie des Pyridins und seiner Derivate. Braunschweig 1889—1901. — Amé Pictet, Die Pflanzenalkaloide und ihre chemische Konstitution. In deutscher Bearbeitung von Dr. Richard Wolffenstein. Berlin 1891. — Siegmund Metzger, Pyridin, Chinolin und deren Derivate. Braunschweig 1885. — Wilhelm Königs, Studien über die Alkaloide. München 1880. — Edgar Wedekind, Die heterocyclischen Verbindungen der organischen Chemie. Leipzig 1901. Außerdem die betreffenden Aufsätze in den Handbüchern der organischen Chemie.

Ygl. hierzu auch die Einleitung zu dem Kapitel Pyridin, und zwar "Konstitution des Pyridins", S. 1415.

³⁾ D. Holde, Untersuehung der Mineralöle und -Fette, sowie der ihnen verwandten Stoffe.
3. Aufl. Berlin 1909. S. 277.

⁴⁾ Wilhelm Königs, Studien über die Alkaloide. München 1880. S. 31.

Spätere Untersuchungen ergaben bald, daß diese Definition zu eng gefaßt war, und daß sieh verschiedene Alkaloide auch von anderen Stammsubstanzen (und zwar vornehmlich von Pyrrolidin, Chinolin, Isochinolin, Phenanthren und Purin) ableiten lassen. Immerhin wurde aber bestätigt, daß das Pyridin die Muttersubstanz vieler und sehr wichtiger Alkaloide bildet.

So erhielt man bei der Destillation zahlreicher Alkaloide, wie Chinin, Cinehonin, Strychnin, Bruein, mit Ätzalkali Pyridinbasen, wie Picolin, Lutidin, Collidin, Parvolin. Aus Nicotin z. B. gewann man beim Erhitzen in glühenden Röhren Picolin, Lutidin, Collidin; Spartein lieferte bei derselben Operation, oder auch bei trockner Destillation mit Kalk, Pyridin und γ-Picolin. Die Oxydation versehiedener Alkaloide (z. B. Chinin, Cinchonin, Papaverin [vgl. unter Isochinolin], Nicotin) mit energischen Oxydationsmitteln führte zu Pyridinabkömmlingen, Pyridincarbonsäuren usw. Pyridinbasen wurden endlich auch bei der Destillation mit Zinkstaub aus verschiedenen sauerstoffhaltigen Alkaloiden gewonnen.

Wir können heute folgende Pflanzenalkaloide vom Pyridin¹) ableiten: Die in den Areeaund Betelnüssen vorhandenen Areca-Alkaloide, wie

> Arccaidin = N-Methyl- $\{3$ -tetrahydronicotinsäure, Arccolin = N-Methyl- $\{3$ -tetrahydronicotinsäuremethylester, Arccain = $C_2H_{11}NO_2 + H_2O_3$;

die Coniumbasen mit den Schierlingsalkaloiden

 $\begin{array}{lll} \alpha\text{-}Coniin = d, \alpha\text{-}Normalpropylpiperidin,} \\ \text{Methyleoniin} = N\text{-}Methyl-\alpha\text{-}normalpropylpiperidin,} \\ \text{Conhydrin} = d, \alpha\text{-}Äthylpiperidylalkin,} \\ \text{Pseudoconhydrin } C_8H_{17}NO \end{tabular} \label{eq:constraint} . \end{array}$

Wie die Bezeichnungen der letztgenannten Alkaloide besagen, besitzen diese einen piperidinartig hydrierten Pyridinkern und sind gleichfalls als Piperidinabkömmlinge aufzufassen.

Vgl. unter Piperidin S. 1431.

Ebenfalls einen hydrierten Pyridinring weisen auf: das Pfefferalkaloid Piperin = Piperinsäurepiperidid und das Chrysanthemumalkaloid Chrysanthemin $C_{14}H_{28}N_2O_3$; sie stellen gleichfalls Piperidinderivate dar. Ein Pyridinalkaloid, das neben dem Pyridinkern gleichzeitig einen Pyrrolidinring besitzt, ist das Hauptalkaloid des Tabaks, das Nicotin = 1-Methyl- $2-\beta$ -pyridylpyrrolidin. Pyridinabkömmlinge sind ferner die Nebenalkaloide des Tabaks:

Nicotein $C_{10}H_{12}N_2$, wahrscheinlich 1-Methyl-2, β -pyridyl-1³-pyrrolin, Nicotimin $C_{10}H_{14}N_2$, Nicotellin $C_{10}H_{2}N_2$, und ferner das Trigonellin, das N-Methylbetain der Nicotellin $C_{10}H_{2}N_2$, und ferner das Trigonellin, das N-Methylbetain der Nicotellin $C_{10}H_{2}N_2$.

Nieotellin $\mathrm{C}_{10}\mathrm{H}_8\mathrm{N}_2,$ und ferner das Trigonellin, das N-Methylbetain der Nieotinsäure.

In pharmakologischer Beziehung sei über die Pyridinbasen zusammenfassend kurz bemerkt, daß allgemein die Verbindungen mit höherem Kohlenstoffgehalt stärker wirken als die niedrigeren homologen Glieder. — Bei Frösehen verursachen sie zunächst eine starke zentrale Reizung, welcher periphere Reizung und dann eurareartige motorische Lähmung folgen. Bei Warmblütern tritt nach Einnahme größerer Dosen der Tod durch Lähmung der Respirationsorgane ein²).

Konstitution des Pyridins. Für das Pyridin wird heute allgemein folgende von Körner 1869 aufgestellte Konstitutionsformel angenommen:

Außer dieser Konstitutionsformel sind noch verschiedene andere Formeln für das Pyridin angegeben worden, von denen vor allem die von Riedel, welche ein N-Atom in Parabindung

1) Julius Schmidt, Pflanzenalkaloide, s. dieses Handlexikon, Bd. V, S. 7.

²⁾ Harnack u. H. Meyer, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 12, 394 [1880]. — Kobert, Lehrbuch der Intoxikationen 2, 1075 [1906].

enthält, und diejenige mit zentrischen Bindungen von Bamberger und von Pechmann zu erwähnen sind:

Nach Riedel

Nach Bamberger u. von Pechmann

Versehiedene Analogien des Pyridins mit dem Benzol, vor allem die große Beständigkeit gegen chemische Eingriffe, gegen Oxydationsmittel usw., die Tatsache, daß es eine ungesättigte Verbindung darstellt und ebenfalls 6 Atome einwertiger Elemente aufzunehmen vermag, ferner der Umstand, daß das Pyridin eine tertiäre Base darstellt, wodurch die Annahme gerechtfertigt wird, daß das Stiekstoffatom einerseits mit einem Kohlenstoffatom einmal, andererseits mit einem anderen Kohlenstoffatom doppelt verbunden ist, und endlich die Bildung der verschiedenen Substitutionsprodukte sprechen bereits zugunsten der analog der gebränchlichen Kekuléschen Benzolformel gebildeten Körnerschen Pyridinformel. Die Annahme der Ringbildung läßt sich besonders durch den Umstand rechtfertigen, daß das Piperidin $C_6H_{11}N$ durch Oxydation in Pyridin übergeführt wird; das Piperidin, welches auch durch Reduktion aus dem Pyridin darstellbar ist, entsteht nun unter Annoniakabspaltung und Ringschließung aus dem Pentamethylendiamin $C_5H_{14}N_2$; es läßt sich also zwischen den genannten Verbindungen eine enge Zusammengehörigkeit nachweisen, wodurch auch Andeutungen auf die Formulierung des Pyridins gegeben sind:

Für Pyridin wird häufig die Abkürzung Py- oder Pyr- gebraucht.

Die bei Substitution erforderliche Bezeichnung der den Pyridinring bildenden Atome wird meistens mit Buchstaben α , β und γ , seltener mit Zahlen vorgenommen. Im letzteren Falle bezeichnet man die N-Stellung mit 1 und zählt im entgegengesetzten Sinne des Uhrzeigers. Im anderen Falle setzt man für das dem N-Atom benachbarte Kohlenstoffatom bei Monosubstitution α , für die folgende Kohlenstoffstellung β und für das sich zum Stickstoffatom in Parastellung befindliche Kohlenstoffatom γ ; bei Disubstitutionsprodukten unterscheidet man noch zwischen α - und α' -, β - und β' -Stellung.

Von Monosubstitutionsprodukten des Pyridins existieren 3 Isomere, von gleichen Bisubstitutionsderivaten sind 6, von Substitutionsprodukten mit 2 ungleichen Radikalen sind 12 verschiedene Formen möglich, und Verbindungen mit 3 gleichen Substituenten können in 6 verschiedenen Isomeren auftreten.

Gewinnung, Bildung, allgemeines chemisehes Verhalten. Eine ergiebige Fundquelle der Pyridinbasen bildet das tierisehe Öl. Sie finden sieh darin mit zahlreichen basischen und nichtbasischen Substanzen vermischt. Zur Verarbeitung auf Pyridinverbindungen wird zunächst fraktioniert. Dann werden die erhaltenen Destillate mit verdünnter Schwefelsänre versetzt, wodurch die basischen Verbindungen (aromatische Verbindungen, Pyridin- und Chinolinbasen usw.) in die Sulfate übergeführt werden. Dann wird die vom bleibenden Öle abgeschiedene Lösung der Sulfate eingeengt. Die Basen werden darauf durch Natronlauge in Freiheit gesetzt, mit Ätznatron getrocknet und destilliert und zur völligen

Befreiung vom Pyrrol mit Salzsäure behandelt und wie angegeben isoliert. Eine z. T. annähernde Trennung der Pyridinbasen geschieht schließlich durch fraktionierte Destillation.

> Bei ca. 115-121° destilliert das Pyridin, 132-138° destillieren die Picoline, 140-170° destillieren die Lutidine, 170-180° destillieren die Collidine.

Zur Trennung von noch beigemischtem Anilin wird das Gemenge mit Oxydationsmitteln (konz. Salpetersäure oder Kaliumchromat und Schwefelsäure) behandelt, wobei das Anilin zerstört wird, die beständigen Pyridinbasen aber unverändert bleiben. Zur Trennung der verschiedenen isomeren Homologen des Pyridins, der Pikoline, Lutidine und Collidine, deren Siedepunkte nur wenig auseinanderliegen, werden schließlich Queeksilberchloridsalze oder die Platinehloridsalze herangezogen.

Aus dem Steinkohlenteer werden die Pyridin- und Chinolinbasen so abgeschieden, daß das Leichtöl, das zuerst überdestilliert wird, mit Schwefelsäure geschüttelt, die Flüssigkeit zur Entfernung von Kohlenwasserstoffen dann mit Wasserdampf behandelt wird, worauf sehließlich die Basen durch Natronlauge in Freiheit gesetzt werden 1). Der Gehalt des Steinkohlenteers an Pyridin- und Chinolinbasen beträgt 0,25% 2). Die Bildung der Pyridin-, Pyrrolbasen usw. bei der trockenen Destillation der Knochen wird, wie hier nur kurz angedeutet sein mag, so erklärt, daß das aus dem Fette stammende Glycerin sich beim Erhitzen unter Wasserabspaltung in Aerolein umsetzt, welches dann mit Ammoniak oder Aminen Pyridinbasen bildet (vgl. auch unter Chinolindarstellung). Als Quelle der stiekstoffhaltigen Verbindungen des Ammoniaks usw. ist der Leim anzuschen, der ebenfalls zur Bildung des Pyrrols Veranlassung gibt (Weidel). — Die Pyridinbasen besitzen meistens einen unangenehmen, durchdringenden, an Pyridin erinnernden Geruch. Sie lösen sich in Wasser, und zwar nimmt die Löslichkeit mit steigendem Kohlenstoffgehalt ab. Die höheren Homologen des Pyridins zeichnen sich dadurch aus, daß sie sich in kaltem Wasser reichlicher lösen als in heißem. Pyridin und Pyridinbasen vermögen mit Säuren Salze zu bilden, die meist in Wasser leicht löslich sind. Die Chlorhydrate liefern mit Metallchloriden vielfach gut krystallisierende, charakteristische Doppelsalze, die zur Isoherung und Identifizierung der Basen dienen können.

Mit Halogenalkylen werden leicht quaternäre Ammoniumverbindungen, Additionsprodukte vom Typus

CH₃ J

gebildet. Diese Verbindungen zeigen beim Erhitzen ein sehr charakteristisches Verhalten; beim Erwärmen auf 300° erleiden sie, wie Ladenburg zuerst fand, eine molekulare Umlagerung (analog der Hofmannschen Reaktion). Indem die Alkylgruppe die Stelle eines Wasserstoffatomes des Pyridins einnimmt, entsteht das jodwasserstoffsaure Salz einer homologen Pyridinverbindung. So bildet sich aus Pyridinmethyljodid das Jodhydrat des α- und γ-Picolins. CH

¹⁾ Calm-Buchka, Die Chemie des Pyridins und seiner Derivate, S. 10 ff.

²⁾ D. Holde, Untersuchung der Mineralöle und -Fette, sowie der ihnen verwandten Stoffe. Aufl. Berlin 1909. S. 258.

Die Hydroxylpyridine, die Alkylpyridiniumverbindungen

zeichnen sieh ebenfalls durch Unbeständigkeit aus. Sie gehen beim Erhitzen durch Wanderung der Hydroxylgruppe und dann durch Abspaltung von 1 Mol. Wasser aus 2 Mol. dieser entstandenen Verbindung einerseits in ein N-Methyldihydropyridin und andererseits in N-Methylpridon über:

$$\begin{array}{cccc} \operatorname{CH} & \operatorname{CH} & \operatorname{CH} \\ \operatorname{HC} & \operatorname{CH} & \operatorname{und} & \operatorname{HC} & \operatorname{CH} \\ \operatorname{HC} & \operatorname{CH}_2 & \operatorname{HC} & \operatorname{CO} \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & & \\$$

Pyridin und Pyridinbasen sind gegen verschiedene Reagenzien, z. B. Schwefelsäure, Halogene sehr beständig. Das Pyridin selbst bleibt auch beim Behandeln mit energisch wirkenden Oxydationsmitteln unverändert. Die Pyridinbasen liefern dabei Pyridincarbonsäuren. Diese Pyridincarbonsäuren geben beim Erhitzen mit Kalk unter CO₂-Abspaltung Pyridin. Beim Behandeln mit reduzierenden Mitteln, und zwar am besten bei der Einwirkung von Natrium in alkoholischer Lösung tritt eine normale Hydrierung ein. Das Pyridin liefert also dabei das höchste Hydrierungsprodukt, das Piperidin¹):

$$\begin{array}{cccc} \text{CH} & & \text{CH}_2 \\ \text{HC} & \text{CH} & \rightarrow & \text{H}_2\text{C} & \text{CH}_2 \\ \text{HC} & \text{CH} & \rightarrow & \text{H}_2\text{C} & \text{CH}_2 \\ & & & & \text{N} \\ & & & & \text{H} \end{array}$$

Jodwasserstoffsäure wirkt beim Erhitzen auf Pyridine so stark ein, daß unter Abtremung der Stickstoffgruppe eine Aufspaltung und so Bildung von Paraffinen stattfindet. Aus dem Pyridin selbst entsteht also, ebenso wie bei der gleichen Behandlungsweise aus dem Piperidin, das Pentan:

Die Aufspaltung des Pyridins zu Pentan gelingt nach Paul Sabatier und A. Mailhe ziemlich glatt durch Überleiten der Base mit überschüssigem Wasserstoff über feinverteiltes Nickel bei höherer Temperatur, über 200°2).

Interessant ist die auf ähnliche Weise stattfindende Bildung des Pyridins aus Piperidin, das beim Überleiten über Niekel bei 250° in Wasserstoff und in Pyridin zerfällt²)³).

¹) Vgl. unter Piperidin S. 1433.

²⁾ Paul Sabatier u. A. Mailhe, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 144, 784 [1907].

³⁾ M. Padoa, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 16, I, 818 [1907]; Chem. Centralbl. 1907, II, 468.

Spezieller Teil,

Vorkommen: In Naturprodukten sekundärer Art: Pyridin findet sich neben Pyridinbasen im rohen Steinkohlenteer¹); im Braunkohlenteer in einer Menge von 0,025 °₀²); im Knochenteer (Dippelschen Tieröl, Bone-oil); in dem durch trockne Destillation tierischer Materie resultierenden animalischen Teeröl, ebenfalls neben Pyridinbasen³); das Pyridin befindet sich in der bei 115° überdestillierenden Fraktion. Im kaukasischen Rohpetroleum⁴), im Massut, und zwar in Mengen von 0,005—0,006 °₀, und jedenfalls sind in geringer Menge auch im rumänischen Petroleum⁴) Pyridinbasen vorhanden. In Gemeinschaft mit Pyridinbasen im sehottischen Schieferöl⁶); im Schieferöl von Dorsethire⁻); Pyridin wurde auch aus irischem Torf erhalten⁶). Im Tabakrauch; im Opiumrauch⁶). In Holzölen; in den bei der Rektifikation des Holzteers resultierenden Vorläufen; in den Nachläufen und Rückständen der Rektifikation des rohen Holzgeistes, und zwar aus den um 116 und 117 destillierenden Anteilen. Im (rohen) Amylalkohol, Fuselöl, in weehselnden geringen Mengen von 0—0,1°₀10-12) Im Ammoniakwasser; im käuflichen Ammoniak wurde Pyridin zu 0,2—0,3°₀ nachgewiesen ¹³). Im rohen Holzgeist zu 0,01—0,02°₀. [Eine Pyridinbase wurde im Harn bei letalen Verbremungen aufgefunden ¹⁴)].

Bildung: Bildung aus Verbindungen mit offener Kohlenstoffkette. Pyridin entsteht beim Durchleiten von Blausäure und Acetylen durch ein rotglühendes Rohr¹⁵):

Aus Äthylallylamin; beim Überleiten der Dämpfe über auf 400—500° erhitzte Bleiglätte (durch Zufuhr von Sauerstoff) in geringer Menge 16), neben kohlensaurem Ammoniak und viel Pyrrol:

Laiblin, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 196, 159 [1879]. — K. E. Schulze, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 20, 409 [1887].

 D. Holde, Untersnehung der Mineralöle und Fette sowie der ihnen verwandten Stoffe. Berlin 1909.

3) Th. Anderson, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 20, 38 [I849]; 80, 44 [I851]. — Ladenburg, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 247, 4 [I888]. — Richard, Bulletin de la Soc. chim. 11, 32, 486 [1879].

4) Chlopin, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 2837 [1900].

5) Griffiths und J. Bluman, Bulletin de la Soc. chim. 111, 25, 725 [1901].

6) Frederic Ch. Garrett u. John Armstrong Smythe, Journ. Chem. Soc. 81, 449 [1902].

7) C. G. Williams, Jahresber. d. Chemie 1854, 495.

8) C. G. Williams, Jahresber. d. Chemie 1855, 552. — G. Thenius, Jahresber. d. Chemie 1861, 501.

9) Moissan, Compt. rend. de l'Aead. des Sc. 115, 988 [1892].

¹⁰) Haitinger, Monatshefte f. Chemie 3, 688 [1882]. — Bamberger u. Einhorn, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 224 [1897]. — Looft (J. Wislicenus), Annalen d. Chemie u. Pharmazie 225, 366 [1893].

11) Oeeksner de Coninek, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 1885, 128.

12) Dieser Befund ist für die Praxis in der Alkaloidehemie von Bedeutung, da Amylalkohol häufig zur Extraktion bei Alkaloiduntersuchungen benutzt wird; der Amylalkohol ist zur Befreiung von Pyridin mit Salzsäure auszuschütteln. Vgl. Haitinger, Monatshefte f. Chemie 3, 690 [1882].

13) Oechsner de Coninek, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 1885, 180.

S. Fraenkel u. Ed. Spiegler, Wiener med. Presse 1892, 154.
 Ramsay, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 10, 736 [1877].

16) Wilhelm Königs, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 2342 [1879].

Aus Alkoholdämpfen und Ammoniak beim Erhitzen¹). In geringer Menge aus salpetersaurem Amyl und wasserfreier Phosphorsäure (P_2O_5) unter Wasserabgabe²):

$$C_5H_{11}NO_3 = C_5H_5N + 3H_2O$$
.

Aus 6 T. Traubenzueker durch 5stündiges Erhitzen mit 10 Gewichtsteilen 25 proz. Ammoniak auf 100° erhält man neben anderen Basen (Pyrazinbasen) auch in geringer Menge Pyridin³).

Pyridin entsteht neben Pyridinbasen beim Erhitzen von Ammonsulfat oder Ammonphosphat mit Glycerin und englischer Schwefelsäure⁴). Diese Reaktion ist zunächst auf Bildung von Acrolein $\mathrm{CH}_2 = \mathrm{CH} \cdot \mathrm{CHO}$ und der aus Glycerin hervorgehenden Verbindung $\mathrm{OH} \cdot \mathrm{C}(\mathrm{CH}_3) = \mathrm{CH} \cdot \mathrm{OH}$ zurückzuführen; durch Einwirkung dieser beiden Körper auf Ammoniak entsteht durch Wasserabspaltung unter Ringschließung Bildung der Pyridinverbindung nach folgendem Schema:

Das Auftreten des Pyridins und der Pyridinbasen im Tieröl wird gleichfalls auf die eben angeführte Reaktion zurückgeführt. Aus dem Fett entsteht bei der trocknen Destillation Acrolein, welches dann weiter auf Ammoniak, Methylamin usw. einwirkt⁵). — Pyridinbasen bilden sich ferner bei der trocknen Destillation von Kleie mit Kalk⁶).

Pyridinbasen bilden sieh wahrseheinlich auch beim Erhitzen von amidoglyoxylsaurem Kalk?).

Bildung aus Ringverbindungen: Theoretisch interessant ist die Bildung aus einem Fünfring, aus dem Pentanonoxim (aus Holzöl)*); dasselbe wird durch Umlagerung — Erhitzen mit ziemlich starker Schwefelsäure — in α -Piperidon übergeführt, welches beim Erhitzen mit P_2O_5 Pyridin liefert:

Entsteht in geringer Menge aus Pyrrol, Methylenjodid und Natriummethylalkoholat (Natrium in Methylalkohol gelöst) beim Erhitzen im gesehlossenen Rohr⁹):

$$C_4H_4NH + 2 NaOCH_3 + CH_2J_2 = C_5H_5N + 2 JNa + 2 H_2O.$$

Durch pyrogene Umlagerung aus N-Methylpyrrol beim Destillieren durch schwaeh glühendes Rohr entsteht zu ca. 10% Pyridin 10); das Hauptprodukt α -Methylpyrrol ist ebenfalls auf pyrochemischem Wege in Pyridin überführbar 11):

- 1) Monari, Jahresber. d. Chemie 1884, 924.
- 2) Chapmann u. Smith, Annalen d. Chemie u. Pharmazie, Suppl. 6, 54, 329 [1868].
- 3) Brandes u. Stochr, Journ. f. prakt. Chemie (II) 54, 486 [1896].
- 4) Ludwig Storch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 2456 [1886].
- 5) H. Weidel u. G. L. Ciamician, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 84 [1880]. Vgl. auch in der Einleitung.
 - 6) Laycock, Chem. News 78, 210, 223 [1898].
 - 7) Böttinger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 48 [1881].
 - 8) A. Wallach, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 312, 179 [1900].
- M. Dennstedt u. J. Zimmermann, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 18, 3317
 [1885].
 - 10) Amé Pictet, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 2792 [1904].
 11) Amé Pictet, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 1946 [1906].

Indirekt aus Pyrrol über das Brompyridin, das aus Pyrrolkalium und Bromoform oder aus Pyrrol und Kalium- oder Natriumalkoholat und Bromoform gebildet wird; Brompyridin liefert bei der Reduktion mit Zink (in Salzsäure) Pyridin¹). Beim 20stündigen Erhitzen von 4-Chlorpyridin mit konz. Jodwasserstoffsäure auf 180—190° bildet sich zunächst Pyridinperjodid, aus dem beim Behandeln mit schwefliger Säure und KOH Pyridin entsteht²). Aus Azodinaphthyldiamin durch Wasserstoff in statu nascendi (mittels Zinnes und Salzsäure) entsteht u. a. auch Pyridin³).

Piperidin geht beim Überleiten über Nickel, das auf 250° erhitzt ist, unter Wasserstoff-

abgabe glatt in Pyridin über4):

$$\begin{array}{c} \mathbf{H_2} \\ \mathbf{C} \\ \mathbf{H_2C} \\ \mathbf{CH_2} \\ \mathbf{CH_2} \\ \mathbf{CH_2} \\ \mathbf{H_2C} \\ \mathbf{N} \\ \mathbf{H} \end{array} = \begin{array}{c} \mathbf{H} \\ \mathbf{C} \\ \mathbf{HC} \\ \mathbf{CH} \\ \mathbf{CH} \\ \mathbf{CH} \\ \mathbf{CH} \\ \mathbf{H} \\ \mathbf{CH} \end{array} + 6\,\mathbf{H}$$

(Wird dagegen Pyridin mit überschüssigem Wasserstoff über erhitztes Nickel geleitet, so tritt Zerfall des Pyridinringes ein, vgl. unter Eigenschaften S. 1425). Pyridin bildet sieh in geringer Ausbeute beim Erhitzen von 5 g Piperidin mit 22 g Nitrobenzol im Rohr auf $250-260^{\circ}$ (neben Anilin) 5).

Bildet sieh auch aus Piperidin durch Oxydation mittels 7 stündigen Erhitzens mit konz. Schwefelsäure auf 300° 6) oder durch Einwirkung von rotem Blutlaugensalz oder auch von Silberoxyd 7): $C_5H_{11}N+3$ 0 = C_5H_5N+3 H_2O . Bildung aus Pyridinearbonsäuren beim Erhitzen mit Kalk unter Kohlensäureabspaltung — indirekt also aus zahlreichen Alkaloiden (z. B. Nicotin, Chinin, Narkotin), die den Pyridinkern oder Chinolinkern besitzen, und die bei energischer Oxydation Pyridinearbonsäuren liefern 7). Ebenso erhält man Pyridin und Pyridinbasen aus Alkaloiden bei der troeknen Destillation mit Kalk oder Alkalien oder beim Durchleiten durch ein glühendes Rohr, und ferner aus den sauerstoffhaltigen Alkaloiden durch Zinkstaubdestillation 8).

Bei der Destillation von Bilirubin mit Zinkstaub entsteht (neben Blausäure) ebenfalls Pyridin 9).

Darstellung: Zur Darstellung des Pyridins dienen hauptsächlich das Dippelsche Öl (Knochenteer usw.) und der Steinkohlenteer¹). Aus Knochenteer: Der Knochenteer wird zunächst der Destillation unterworfen, das übergehende Teeröl wird dann durch fraktionierte Destillation in 3 Teile zerlegt: Fraktion von 80—120°, 120—200° und 200—250°. Das überdestillierte Öl wird nun mit verdünnter Schwefelsäure unter gleichzeitigem Durchleiten eines Dampfstromes vermiseht. Die basischen Bestandteile gehen auf diese Weise in leicht lösliche schwefelsaure Salze über, die nun nach Erkalten von der sehwarzen harten Teermasse getrennt werden können. Das der sauren Flüssigkeit noch beigemengte Pyrrol wird durch Erhitzen ziemlich entfernt. Die von etwas verharzter Masse abgegossene Flüssigkeit wird dann mit Natronlauge alkalisch gemacht und so fast die Gesamtmenge der Basen in Freiheit gesetzt. Sie werden mit festem Alkali getrocknet, dann destilliert und zur völligen Befreiung vom Pyrrol noch mit überschüssiger Salzsäure erhitzt, hierauf wird wieder mit Alkali abgeschieden und dann sorgfältig fraktioniert. Das zwischen 115—121° übergehende Destillat enthält das Pyridin.

Darstellung aus Steinkohlenteer: Zur Verarbeitung auf Pyridin und Pyridinbasen wird das sogenannte Leichtöl herangezogen. Man behandelt es mit Schwefelsäure, treibt die

¹⁾ G. Ciamician u. Silber, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 721 [1885].

²⁾ Haitinger u. Liehen, Monatshefte f. Chemie 6, 320 [1885].

³⁾ Perkin, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 137, 366 [1866].

⁴⁾ P. Sabatier u. A. Mailhe, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 144, 784 [1907].

⁵) Eug. Sellmann u. W. Geller, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 21, 1921 [1888].

Wilhelm Königs, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 2342 [1879].
 Vgl. auch Wilhelm Königs, Studien über die Alkaloide. München 1880.

⁸⁾ Vgl. hierzu z. B. Jul. Wilh. Brühl, Die Pflanzenalkaloide. In Gemeinschaft mit E. Hjelt u. Ossian Ashan. Braunschweig 1900. S. 8ff.

⁹) Malys Jahresber. d. Tierchemie **32**, 518 [1909].

¹⁰⁾ Aug. Richard, Bulletin de la Soc. chim. (II), 32, 487 [1879]. — Vgl. auch Calm - Buch ka, Die Chemie des Pyridins und seiner Derivate. Braunschweig 1889—1891. S. 12ff.

nichtbasischen Bestandteile (Kohlenwasserstoffe) mit Wasserdampf über, scheidet dann das Pyridinbasengemisch mit Natronlauge ab und trennt durch Fraktionierung¹).

Darstellung im kleimeren Maßstabe aus nicotinsaurem Calciumsalz (β -pyridinearbonsaurem Calcium): 20 g bei 150° entwässertes, nicotinsaures Ca-Salz werden mit etwas Ätzkalk (8 g CaO mit etwas H₂O angerührt) innig gemischt und in horizontal gelegenen Röhren vorsichtig erhitzt. Die überdestillierte Base wird mit Ätzkali getrocknet, durch Erwärmen auf ca. 50° im Ölbad von etwas Ammoniak befreit, dann bei 114—118° destilliert und nach Trocknen nochmals der Destillation unterworfen. Das bei 115—118° übergehende Pyridin ist rein. Ausbeute 7,5 g 2).

Reindarstellung aus gewöhnlichem (käuflichen) Pyridin³): Das Pyridin wird destilliert, 20 g der zwischen 114—118° übergehenden Hanptfraktion werden in 100 g 10 proz. Salzsäure gelöst und mit einer Lösung von 135 g Quecksilberchlorid in 11 heißen Wassers versetzt. Beim Erkalten krystallisiert das Quecksilberdoppelsalz C₆H₅NHCl, 2 HgCl₂, in feinen Nadeln aus, die noch aus Wasser umkrystallisiert werden. Das Salz wird mit Natron zersetzt, die freigemachte Base destilliert und mit festem Kali getrocknet; das reine Pyridin siedet dann bei 114 (korr. 114.8). (Spez. Gewicht 1.0033 bei 0.) Zur Reingewinnung des Pyridins ist besonders auch das ferrocyanwasserstoffsaure Salz geeignet. — Um Handelspyridin von beigemengtem Ammoniak zu reinigen, wird mit MgHPO₄-Krystallen (aus 2 T. Magnesiumsulfat und 3 T. Na₂HPO₄ dargestellt) geschüttelt, dann filtriert und rektifiziert⁴). (Bildung von Ammonium-Magnesiumphosphat und bei Gegenwart von Aminen Aminomagnesiumphosphat.) Ferner kann auch die Beständigkeit des Pyridins gegen Oxydationsmittel (konz. Salpetersäure oder Chromsäure) zum Zwecke der Reinigung herangezogen werden.

Nachweis und Bestimmung: Zum Nachweis dienen in erster Linie Geruch und Siedep. 114. (Vgl. anch unter physikalischen und chemischen Eigenschaften.) Zur Bestimmung sind vor allem das in prismatischen Nadeln krystallisierende Quecksilbersalz des Pyridin-Chlorhydrates (Schmelzp. 177—178°: Hg = 60.88%) und das schwerlösliche Cadmiumsalz geeignet. Bei vorsichtigem Zusammenbringen einer Pyridinlösung mit einer verdünnten Tanninlösung entsteht noch bei einer Konzentration von 1 g Pyridin: 6000 ein Niederschlag⁵). Charakteristisch ist auch der blaßblaue Niederschlag, der auf Zusatz von Kupfersalzen zu Pyridin entsteht, und der in überschüssigem Pyridin mit tiefblauer Farbe löslich ist 6). Verhalten gegen Metallsalze vgl. S. 1425 und unter Piperidin.

Bestimmung in wässeriger oder alkoholischer Lösung: Mittels \(\)-Dinitrochlorbenzols kann in wässerigen oder alkoholischen Lösungen noch ein Pyridingehalt von \(^1 \) 1000 nachgewiesen werden?). Die Reaktion beruht auf der leichten Additionsfähigkeit von \(\)-Dinitrobenzol an Pyridin. Ausführung der Bestimmung: \(\)-Dinitroehlorbenzol wird in alkoholischer Lösung mit der zu prüfenden Pyridinlösung versetzt. Nach gelindem Erwärmen und Durchschütteln kühlt man ab und fügt Natronlauge hinzu, wobei bei Gegenwart von Pyridin rotviolette Färbung eintritt.

Bestimmung des Pyridins in wässeriger Lösung⁸). Die wässerige oder salzsaure Lösung von Pyridin (mindestens 0,1 g) wird mit 20—30 Tropfen Salzsäure und mit Goldchlorid im Überschuß versetzt; das Gemisch wird eingedampft und im Exsiccator getrocknet. Der Kolbeninhalt wird mit Äther ausgewaschen, der Rückstand auf einen Filter gebracht und mit Äther gewaschen (höchstens mit 50 ccm). Das noch zurückgebliebene Golddoppelsalz wird in heißem Wasser gelöst und die Lösung im Tiegel eingedampft, dann wird mit dem übrigen Salz samt Filter vereint, verascht und gewogen; 196,6 g Gold entsprechen 79 g Pyridin.

Maßanalytische Bestimmung⁹): Eine abgewogene Menge Substanz wird in überschüssiger Normalsalzsäure gelöst und mit ¹/₅ n-Pyridinlösung zurücktitriert; als Indicator ist Dimethylanilinorange in größter Verdünnung zu verwenden. Die weinrote Farbe der

¹⁾ Laiblin, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 196, 159 [1879]. — A. Ladenburg, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 247, 1 [1888].

²⁾ Laiblin, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 196, 159 [1879].
3) Ladenburg, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 247, 4 [1888].

⁴⁾ L. Barthe, Bulletin de la Soc. chim. (III), 33, 659 [1905].

 ⁵⁾ Walter Bräutigam, Pharmaz. Ztg. 47, 498 [1902].
 6) Oechsner, Bulletin de la Soc. Chim. 43, 177 [1885].

 ⁷⁾ Vongerichten, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2571 [1899].
 8) Maurice François, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 137, 324-326 [1903].

⁹⁾ Wilhelm Lang, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 1579 [1888].

sauren Lösung geht bei geringstem Überschuß von Pyridin in Goldgelb über. Es ist bis zur rein weinroten Farbe zu titrieren.

Praktische Verwendung: Pyridin dient als Desinlektions- und Konservierungsmittel; zur Herstellung photographischer Silberhaloidgelatineemulsionen. Rohpyridin, mit Holzgeist gemischt, findet als Denaturierungsmittel von Branntwein Verwendung. Als Lösungsmittel. Geeignet bei Darstellung von Säureanhydriden, von Amidoderivaten¹), bei Acetylierungen von Alkoholen und Phenolen (die sog. Pyridin-Acetylierungsmethode) 2). — Wurde infolge seiner Lähmung der Herz- und Lungenenden des Vagus gegen Asthma empfohlen.

Physiologische Eigenschaften: His 3) erbrachte als erster den Nachweis, daß beim Hunde nach Eingabe von Pyridin (in Form von 5 proz. essigsaurer Lösung) im Harn Methylpyridylammoniumhydroxyd C₈H₅NCH₃OH erscheint. Dieser Befund wurde später von verschiedenen Seiten bestätigt*)5). Dasselbe Resultat wurde auch nach Eingabe von Pyridinehlorhydrat erhalten6). Nach Oechsner de Coninck soll Pyridin, das dem Hunde als neutrales Chlorhydrat zugeführt wurde, den Organismus mindestens zum größten Teil unverändert verlassen?). Junge Hunde, die nur Milch aufgenommen haben, vermögen die Methylverbindung nicht zu bilden. Die Methylierung tritt ein, sobald die Tiere einige Zeit Pferdefleisch erhalten haben; das zugeführte Pyridin wird später auch nach ausschließlicher Ernährung mit Milch in das Methylpyridylammoniumhydroxyd übergeführt. Nach Darreichung von Pyridin an Kaninchen wurde im Harn unverändertes Pyridin aufgefunden. Dieses letztere Ergebnis wurde auch nach gleichzeitiger Verabreichung von Theobromin erhalten das zugeführte methylhaltige Produkt war ohne Einfluß⁵). Auch die Art der Nahrung erwies sich in diesem Falle belangtos für die Ausscheidungsform des Pyridins. Im Harn der Kaninchen, die wochenlang mit Milch oder acht Tage lang mit Pferdefleisch gefüttert worden waren, konnte ebenfalls nur Pyridin nachgewiesen werden⁶). Hühner, die mit Reis ernährt waren, und die täglich 1 g Pyridin in Form des Acetats erhalten hatten, schieden im Harn, wie die Hunde, Methylpyridylammoniumhydroxyd aus?).

Nach Inhalation von Pyridin soll dasselbe unverändert im Urin, im Speichel und in der Expirationsluft nachzuweisen sein⁸).

Pyridin erwics sich nur als wenig toxisch⁹) ¹⁰). Hunde vertrugen in Form von wässeriger Acetatlösung wochenlang Gaben von 1 g täglich; ab und zu traten Durchfälle und Erbrechen auf¹¹). Als neutrales Chlorhydrat wurden Dosen von 1,25 g per os ohne Schaden vertragen 7). Für Weizen wirkt Pyridin erst in Konzentrationen von mehr als 1000 per Million toxisch 12). (Vgl. unter Piperidin S. 1442.

Pyridindampf ist für Bakterien sehr giftig¹³). Schimmelpilze werden durch Pyridin am Wachstum gehindert. Pyridinlösungen vermögen in Konzentrationen von 1:700 das Wachstum von Streptokokken, von Staphylokokken, Bac. coli zu verzögern¹¹).

Werden einige Tropfen Pyridin auf das Herz gebracht, so hört dasselbe fast auf zu schlagen 10). Pyridinvergiftungen sind immer von paralytischen Erscheinungen begleitet. Die Art der Einführung des Pyridins ist für die Wirkung mehr oder weniger gleichgültig 10).

1) P. Freundler, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 137, 712 [1903].

3) W. His, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 22, 253 [1887].

4) Rudolf Cohn, Zeitschr. f. physiol. Chemie 18, 112 [1894]; Berichte d. Deutsch. chem.

Gesellschaft 27, 2906 [1894]. — Walter Bräutigam, Pharmaz. Ztg. 47, 498 [1909].

6) Emil Abderhalden, Carl Brahm u. Alfred Schittenhelm, Zeitschr. f. physiol. Chemie **59**, 32 [1909].

- 6) Emil Abderhalden u. Carl Brahm, Zeitschr. f. physiol. Chemie 62, 133 [1909].
- 7) Oechsner de Coninck, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 1887, 755. 8) Ziu-nosuke Hoshiai, Zeitschr. f. physiol. Chemie 62, 118 [1909].
- 9) Occhsner de Coninck, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 40, 376 [1889].
- 10) Bochefontaine, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 1883, 5. Laborde, Compt. rend. de la Soc. de Biol. 1883, 11.
 - ¹¹) Walter Bräutigam, Pharmaz. Ztg. **47**, 498 [1902].
- 12) Oswald Schreiner u. Edmund C. Shovey, Journ. Amer. Chem. Soc. 30, 1307 [1908].
 - 13) Czapek, Biochemie der Pflanzen 2, 926 (Falkenberg).

²⁾ P. Freundler, Bulletin de la Soc. chim. (III) 31, 616, 621 [1904]. — K. Auwers, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 3899 [1904]. — K. Auwers u. R. Bondy, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 3905ff. [1904]. - A. Michael u. Eckstein. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 50 [1905].

Pyridininhalationen vernrsachen zunächst respiratorische Dyspnöe durch Trigeminu reizung, dann tritt Verlangsamung der Atmung ein und sehließlich Sehlaf¹).

Als geeignete Darreichungsform von Pyridin wird Pyridintannat empfoblen²). (Darstellung durch Eingießen von einer verdünnten Pyridinlösung in überschüssige verdünnte Tanninlösung bei nicht über 10°.) Versuehe zur Feststellung der Wirkung von Pyridincholin, Pyridinneurin und Pyridinmusearin wurden von ('oppola³) ausgeführt. Der Giftigkeitsgrad steigt in der Reihenfolge: Oxäthylen-, Vinyl-. Dioxyäthylenderivat. Das Pyridincholin ist ca. viermal so giftig als das Pyridin. Während dieses auf die eerebrospinalen Zentren wirkt, übt das Pyridincholin seine Wirkung besonders auf die Endigungen der motorischen Nerven aus. — Pyridinverbindung als Nährsubstanz: Aspergillus niger wächst auf einer Nährlösung von 10° nieotinsaurem Natrium und 30° Rohrzueker⁴).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Pvridin ist eine schwaehe Base. Scharf riechende, farblose Flüssigkeit; mischbar mit Wasser. Reines Pyridin bläut Lackmuspapier nicht⁵). Nach neuerer Angabe erstarrt das reine, trockne Pyridin bei -42 zu Haufen langer Nadehi 6). Absolut trocknes, über Bariumoxyd destilliertes Pyridin krystallisierte bei ca. —60° in sehönen Nadeln; 1 Tropfen Wasser verhinderte die Krystallisation?). Siedep. 18,5° bei 12 mm, 18,7° bei 12,86 mm, 28,3° bei 21,96 mm, 34,3° bei 30,66 mm, 35,4° bei 32,38 mm, 45,3° bei 60 mm und 50,8° bei 93,28 mm8). Reines und getrocknetes Pyridin von Merek: Siedp. 115.1°, $d_{55}^4 = 0.97794$ und $n_{25}^{25} = 1.50700$; von Kahlbaum: Siedep. 115.3°, 0.97796 and $n_0^{25} = 1.50729$ °). Bei 760 mm Siedep. 115,2; Diehte: $d_1^{15} = 0.989305$ °). Bei 760 mm Siedep, 115,51° 10). Siedep, 116—116,2° bei 759,5 mm. Molekulare Siedepunktserhöhung¹¹). Spez. Gewicht 0,88263-0,8826 (115 /4) ¹²); 0,9944 bei 4 ; 0,9894 bei 10 ; 0,9855 bei 15°; 0,9816 bei 20° 13). Spezifische Wärme 14). Molekulardrehung 15). Verbrennungswärme 659,2 Cal. 16). Verbrennungswärme im flüssigen Zustande bei konstantem Volumen 664,68 Cal., bei konstantem Druck 665,1 Cal.; im gasförmigen Zustand bei konstantem Druck 673,7 Cal. Spezifische Wärme zwischen 16 und 96-98: 33,5 Cal. Verflüchtigungswärme 8,57 Cal. Bildungswärme im flüssigen Zustande —21,1 Cal., im gasförmigen Zustande —29,7 Cal. 17). Spezifische Wärme 0.4315 zwischen 21,5—107,6¹⁰). Verdampfungswärme 10). Spez. Wärme 0,4313 zwischen 108—21° 18). Verdampfungswärme beim Siedepunkt 104,0° 18). Oberflächenspannung 19). Oberflächenspannung bei verschiedenen Temperaturen (Messungen in freier Luft)²⁰). Kryoskopisches Verhalten²¹). Brechungsvermögen $\mu = 1.51290^{-22}$). Elektrisches Leitfähigkeitsvermögen 23). Über Elektrolysen in Pyridin 24). Liefert mit Schwefelwasserstoff gut leitende Lösungen 25). Viscosität von Pyridinlösungen; physico-

2) Walter Bräutigam, Pharmaz. Ztg. 47, 498 [1902].

3) F. Coppola, Malys Jahresber, d. Tierchemie 15, 113 [1885].
4) Friedrich Czapek, Biochemie der Pflanzen 2, 274.

5) L. Barthe, Bulletin de la Soc. chim. (III) 33. 659 [1905].

6) J. v. Zawidzki, Chem.-Ztg. 30, 299 [1906].

7) Jul. Schmidlin, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 138, 1710 [1904].

S) Georg W. A. Kahlbaum, Siedetemperatur und Druck in ihren Wechselbeziehungen. Leipzig 1885. S. 95.

J. Constam u. John White, Amer. Chem. Journ. 129, 2 [1903].
 W. Longuinine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 128, 367 [1899].
 A. W. Speranski u. E. G. Goldberg, Chem. Centralbl. 1901 (I), 659.

R. Schiff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 566 [1886].
 Perkin, Journ. Chem. Soc. 55, 701 [1889].

14) A. Colson, Annales de Chim. et de Phys. V1, 19, 408 [1890].

15) Perkin, Journ. Chem. Soc. 69, 1245 [1896].

J. Constam v. John White, Amer. Chem. Journ. 29, 18 [1903].
 Marcel Delépine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 1794 [1898].

18) Louis Kahlenberg, Chem. Centralhl. 1901 (II). 83.

19) Paul Dutoit u. Louis Friedrich, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 30, 328 [1900].

²⁰) Th. Renard u. Ph. A. Guye, Journ. de Chim. phys. 5, 81 [1907].

²¹) Guise ppe Bruni, Gazzetta chimica ital. 28, 259 [1898].
 ²²) G. Carrara, Gazzetta chimica ital. 24 (I), 278 [1894].

²³) G. Carrara u. M. G. Levi, Gazzetta chimica ital. 32 (II), 36 [1902].
 ²⁴) M. G. Levi u. M. Voghera, Gazzetta chimica ital. 35 (I), 277 [1905].

25) James Walface Walker, Douglas Mc. Intosh u. Ebenezer Archibald, Journ. Chem. Soc. 85, 1098 [1904].

B. Silva, Annali di Chim, e di Farmacol. 1886; Malys Jahresher, d. Tierchemie 16, 359 [1886].

ehemische Eigenschaften von Mischungen von Pyridin und Wasser¹). Pyridin ist ziemlich beständig. Beim Kochen mit konz. Salpetersäure oder Chromsäure tritt keine Zersetzung ein. Aufspaltung findet statt beim Überleiten mit überschüssigem Wasserstoff über fein verteiltes Nickel bei höheren Temperaturen; bei 120—220° bildet sich Amylamin, bei noch höheren Temperaturen erhält man dagegen Ammoniak und neben anderen Kohlenwasserstoffen Pentan2):

Bei Gegenwart von wenig Natrium polymerisiert sich Pyridin in der Kälte im Verlauf einiger Tage³). Durch Eintragen von Natrium in wasserfreies, erwärmtes (auf ca. 75—80°) Pyridin entstehen γ-Dipyridyl, Isonicotin, Dipyridin (Anderson) und harzige Produkte4). Pyridin gibt mit trocknem Chlor Pyridinchlorid C₆H₅NCl und Dichlorpyridin (Dichlorpyridinhydrochlorat C₅H₃Cl₂ · N · HCl); bei Gegenwart von Wasser werden andere Produkte gebildet; bei Anwesenheit von Alkali tritt unter heftiger Reaktion tiefgreifende Zersetzung ein, wobei Stickstoffentwicklung stattfindet⁵). Wird die salzsaure Lösung von Pyridin mit Brom versetzt, so entsteht ein orangegelber, krystallinischer Niederschlag von C₅H₅NBr, der beim Erhitzen zersetzt wird. Pyridin wird von Silbernitrat reduziert⁶). Es fällt schon in der Kälte Eiweiß. Es kann Harnsäure auch bei Gegenwart größerer Mengen Salze in Lösung halten?). Vermag Kohle zu lösen?). Pyridin wird (wie Pieolin) von Ferroammonsulfat absorbiert⁹). Pyridin fällt verschiedene Metallsalze. Aus wässerigen Lösungen von Ferrichlorid, Ferrosulfat, Aluminiumsulfat, Chromochlorid und -sulfat werden durch Pyridin die Metallhydroxyde gefällt; die Mehrzahl der übrigen Metallsalze bildet Doppelverbindungen, z. B. entsteht aus wässerigen Lösungen von Pyridin im Überschuß mit Zinkchlorid ein voluminöser, weißer Niederschlag von Zinkehloridpyridin; mit Kupferchlorür entsteht Kupferchlorürpyridin Cu₂Cl₂ · 4 C₅H₅N und Cu₂Cl₂ · 6 C₅H₅N, mit Quecksilberehlorid Quecksilberehlorid pyridin usw. 10 11 12). Festes Kupferchlorür gibt mit Pyridin im Überschuß bei Luftabschluß unter starker Erwärmung eine dunkelgrüne Lösung, die beim Erkalten große, durchsiehtige, grünlichgelbe Krystalle (häufig Oktaeder mit Würfeln und Rhombendodekaedern) ansscheidet 11). Pyridin¹³) fällt die Zink-, Eisen-, Mangan- und Alkalisalze in der Kälte, Nickelsalze erst beim

¹⁾ Harold Hartley, Noel Garrod Thomas u. Malcolm Percival Applebey, Journ. Chem. Soc. 93, 538 [1908].

²⁾ Paul Sabatier u. A. Mailhe, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 144, 784 [1907].

³⁾ Oechsner de Coninck, Bulletin de la Soc. chim. [2] 43, 178 [1885].

⁴⁾ H. Weidel u. M. Russo, Monatshefte f. Chemie 3, 884 [1882].

⁵) Keiser, Amer. Chem. Journ. 8, 312 [1886].

⁶⁾ A. W. Speranski u. E. G. Goldberg, Chem. Centralbl. 1901 (I), 659.

⁷⁾ Walter Bräutigam, Pharmaz. Ztg. 47, 498 [1902].

⁸⁾ P. Phillips Bedson, Journ. Soc. Chem. Ind. 27, 147 [1908].

D. R. P. Kl. 79c, Nr. 145 727; Chem. Centralbl. 1903 (II), 1156.
 A. Werner n. W. Schmujlow, Zeitschr. f. anorgan. Chemie 15, 18 [1897]. 11) Wilhelm Lang, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 1578 [1888].

¹²⁾ Oechsner de Coninck, Bulletin de la Soc. chim. 43, 177 [1885].

¹³⁾ Anderson, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 105, 336 [1858].

Erhitzen; der Niederschlag löst sieh im Überschuß der Basc. Kupfersalzlösungen geben mit Pyridin blaßblauen Niederschlag, der sich im Überschuß der Base tiefblau löst. Das Pyridin hat große Neigung, Doppelsalze zu bilden, die meistens leicht krystallisieren und die Metalloxyde in einem solchen Zustand enthalten, daß sie durch überschüssiges Pyridin nicht gefällt werden 1). Pyridin vermag Metallsalze zu lösen, z. B. Aluminiumehlorid, Bleibromid, Eisenehlorid, Natriumnitrit, Natriumbromid, Natriumjodid, Wismutchlorid, Zimichlorür, Zinnehlorid?). Für die Pyridinlösungen zahhreicher Metallsalze wurde die Ionenreaktion nachgewiesen³). Pyridin bildet mit verschiedenen Metallionen Komplexe, wie Ag Pyr₂, NiPyr₂, CdPyr₂, ZnPyr₂, die eine viel geringere Stabilität als NH₃ besitzen⁴). Pyridin gibt vielfach mit verschiedenen Metallsalzen, im Gegensatz zum Piperidin, keine Fällung⁵). Auch im Verhalten gegen Tannin, ferner gegen Phenole und Phenolsäuren unterscheidet sich Pyridin vom Piperidin, das mit diesen Verbindungen eharakteristische Färbungen, mit Tannin in alkoholischen Lösungen Fällung gibt, während Pyridin damit keine bemerkenswerten Erscheinungen erkennen läßt^e). Vgl. hierzu die unter Piperidin angeführte Tabelle, S. 1445 und 1446.

Salze: Einfache Salze des Pyridins mit Säuren: Salze mit anorganischen Säuren: Das Pyridin bildet als Base mit Säuren normale, häufig krystallisierende und beständige Salze. Salzsaures Pyridin C₅H₅N·HCl. Pyridin wird mit Salszäure neutralisiert und die Lösung eingedaupft. Lange Krystalle, zerfließlich, sublimiert unverändert. In Wasser und in Alkohol leicht löslich, fast unlöslich in Äther 1). — Bromwasserstoffsaures Pyridin $C_5H_5N \cdot HBr$. Scheidet sich beim Eindampfen in spießförmigen Krystallen ab; zerfließlich1). — Jodwasserstoffsaures Pyridin C₅H₅N·HJ + H₂O⁷). Farblose, nadelartige Krystalle. In Wasser und in Alkohol leicht löslich; unlöslich in Äther. Schmelzp. gegen 268° unter geringer Zersetzung. Die Krystalle färben sich braun und geben nach einigen Tagen Pyridin ab. — C₅H₅N·HJ. Entsteht auf Zusatz frisch destillierter Jodwasserstoffsäure (spez. Gewicht 1,96) zu reinem Pyridin (unter Kühlung). Das mit Äther gewaschene Produkt nimmt kein Krystallwasser auf⁸). Weiße, tafelartige Krystalle. Nicht zerfließlich¹). In Wasser und in Alkohol leicht löslich. — Salpetersaures Pyridin C₅H₅N·HNO₃. Entsteht beim Mischen von Salpetersäure mit Pyridin. Krystallnadeln oder seltener Prismen (aus Wasser und Alkohol). Nicht zerfließlich. Leicht löslich in Wasser, weniger löslich in Alkohol, unlöslich in Äther. Sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen unverändert. Entzündet sich beim Erhitzen auf dem Platinblech 1). — Pyridinsulfat C₅H₅N · H₂SO₄. Zweifach schwefelsaures Pyridin. Entsteht beim Übersättigen von Schwefelsäure mit Pyridin; es scheidet sich beim Abdunsten auf dem Wasserbad als krystallinische Masse ab. Stark saures Salz. In Wasser und Alkohol in allen Verhältnissen löslich; unlöslich in Äther¹).

Salze des Pyridins mit organischen Säuren: Pyridin gibt mit Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure Verbindungen, die höher als Pyridin, ziemlich konstant sieden; bei Vergasung tritt Dissoziation ein 9). Pyridinformiat C₅H₅N · 3 HCOOH. Bildet sich beim Vermischen von 25 g reinen Pyridins mit 44 g Ameisensäure. Siedep. gegen 148—150°. Farblose Flüssigkeit, die in wässeriger Lösung sauer reagiert. Leicht löslich in Wasser und in Alkohol, unlöslich in Äther. — Pyridinacetat $2 \, C_5 H_5 N \cdot 3 \, C_2 H_4 O_2$. Bildung durch Vermischen der entsprechenden Mengen der Komponenten. Flüssigkeit, die schwach nach Essigsäure und Pyridin riecht. Siedep. 139—140°. In Wasser, Alkohol und Äther in allen Verhältnissen löslich. — Pyridinpropionat, aus 10 g reinem Pyridin und 36 g Propionsäure. Farblose Flüssigkeit von schwach saurer Reaktion. Siedep. 148—150°. In Wasser und Äther löslich. Wird von Alkalien zersetzt. — Zweifach saures Pyridineitrat 10) C₅H₅N · C₆H₈O₇. Schmelzp. 123°. — Pyridinbitartrat ¹⁰), saures Pyridintartrat C₅H₅N · C₄H₆O₆. Schmelzp. 154°. Neutrales Pyridintartrat¹) (C₅H₅N)₂ · C₄H₆O₆. — Pyridinpikrat¹) C₅H₅N · C₆H₂(NO₂)₃OH. Nadeln,

1) Anderson, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 105, 336 [1858].

2) Alex Nanmann, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 37, 4609 [1904].

- 3) Joh. Schroeder, Habilitationsschrift, Gießen 1904; Chem. Centralbl. 1904 (11), 454.
- 4) H. Euler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 2768 [1904].
- 5) Oechsner de Coninck, Bulletin de la Soc. chim. 43, 177 1885].
 6) Oechsner de Coninck, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 124, 562 [1897].
- P. F. Trowbridge, Journ. Amer. Chem. Soc. 19, 326 [1897].
 P. F. Trowbridge, Journ. Amer. Chem. Soc. 19, 327 [1897].
- 9) John A. Gardner, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 23, 1587 [1890]. 10) O. Anselmino, Berichte d. Deutsch. pharmaz. Gesellschaft 13, 151 [1903].
- 11) Hermann Großmann n. Leo Wienecke, Zeitschr. f. physikal. Chemie 54, 414 [1906].
- 12) Ladenburg, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 247, 5 [1888].

schwer löslich. Sehmelzp. 162 . Es sind noch verschiedene Verbindungen des Pyridins mit Säuren der Fettsäurereihe, Homologen der Ameisensäure, beschrieben, die keine aus äquimolekularen Mengen Säure und Base zusammengesetzten normalen Salze darstellen.

Doppelsalze des Pyridins: Das Pyridin bildet teils als solches, teils in Form der Halogenhydrate mit vielen Metallsalzen eine große Reihe von Doppelverbindungen, die sich vielfach durch leichte Darstellung aus den Komponenten, durch charakteristische Krystallform, Farbe, Schmelzpunkt, Schwerlöslichkeit und Verhalten gewissen Reagenzien gegenüber auszeichnen. Sie dienen häufig zur Abscheidung und Identifizierung des Pyridins. Von diesen zahlreichen Doppelsalzen seien hier angeführt:

Pyridin-Quecksilberchlorid¹) $C_5H_5N\cdot HgCl_2$. Entsteht beim Vermischen von Pyridin und Quecksilberchloridlösung unter starker Erwärmung und scheidet sich beim Erkalten in farblosen, nadelförmigen Krystallen ab, die aus Alkohol umkrystallsierbar sind. Schwer löslich in Wasser, löslich in Säuren und in abs. Alkohol. Bildet mit Ammoniak einen weißen Niederschlag ($HgCl_2 + 2 NH_3 = HgCl_2$, $2 NH_3$). — Pyridinchlorhydrat-Quecksilberchlorid²) $C_5H_5N\cdot HGl\cdot 2 HgCl_2$. Pyridin wird in Salzsäure gelöst und mit einer heißen, wässerigen Lösung von $HgCl_2$ versetzt; beim Erkalten scheiden sich feine Nadeln ab. Schmelzp. $177-178^\circ$ (aus Wasser umkrystalliert). Wird zum Nachweis des Pyridins benutzt. — Andere Verbindungen von Pyridin mit Quecksilberchlorid: $2 C_5H_5N\cdot HgCl_2$, $2 C_5H_5N\cdot 3 HgCl_2$. — Pyridin-Cadmiumchlorid zu Pyridin in seidenglänzenden Nadeln ab. Fast nicht löslich in siedendem Alkohol, leichter löslich in heißem Wasser unter teilweiser Zersetzung. Verhert bei Temperaturen von $100-150^\circ$ ziemlich leicht 1 Mol. Pyridin, bei längerem oder höherem Erhitzen entweicht auch das zweite Mol. Pyridin. —

Pyridin-Zinkchlorid 1) 2 (C₅H₅N) · ZnCl₂. Entsteht aus einer wässerigen Lösung von Zinkehlorid auf Zusatz von überschüssigem Pyridin als weißer voluminöser Niederschlag. Löslich in heißem, pyridinhaltigem Wasser; krystallisiert daraus in zentimeterlangen, farblosen, seidenglänzenden Nadeln. Krystallisiert aus heißem Alkohol in glasglänzenden Prismen. (Dient zum Nachweis des Pyridins in denaturiertem Alkohol.) Wird von reinem Wasser, besonders beim Erhitzen, zersetzt. Löst sich in Salzsäure und geht dabei in das Doppelsalz Pyridinchlorid-Zinkehlorid 2 (C₅H₅N·HCl)·ZnCl₂ über, welches sich beim Eindampfen der Lösung in farblosen Krystallen abscheidet; leicht löslich in kaltem Wasser und in siedendem Alkohol, aus welchem es in büschelartig gruppierten Nadeln krystallisiert. — Pyridinchlorhydrat-Ferrichlorid⁵) C₅H₅N·HCl, FeCl₃. Aus Pyridin und Eisenchloridlösung unter Salzsäureeinleitung. Lebhaft gelber Niederschlag, vierseitig zugespitzte Prismen. — Ferrocyanwasserstoffsaures Pyridin 6) 7) 2 C₅H₅N·H₄FeCy₆ + 2 H₂O. Gelbe Prismen, die sehwer löslich in Alkohol, in kaltem Wasser und leicht löslich in warmem Wasser sind; unlöslich in Äther. Zersetzungsp. gegen 135°. - Ferricyanwasserstoffsaures Pyridin⁶) 2 C₅H₅N·H₃FeCy₆ + 2 H₂O. Gelbbraune, mikroskopische Prismen, die leicht in Wasser, schwer in Alkohol und nicht in Äther löslich sind. Zersetzungsp. gegen 125°. — Kobalteyanwasserstoffsaures Pyridin 6) $2 C_5 H_5 N \cdot H_3 CoCy_6$ + 2 H₂O. Weiße, mikroskopische Prismen. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther. Zersetzungsp. ca. 175°. Verbrennt beim Erhitzen im Platinschiffehen unter Funkensprühen. — Pyridinpermanganate⁸), z. B. 2 C₅H₅N·MnO₄Ag. Unbeständige, krystallinische Körper, die in Pyridin und mehr oder weniger auch in Wasser löslich sind. Beim raschen Erhitzen explodieren sie. — Pyridin - Goldsalze: Pyridinchlorid Chloraurat $C_5H_5N\cdot HCl$, $AuCl_3$ (normales Golddoppelsalz). Gelbe Nadeln. Schmelzp. 304° . Leicht löslich in heißem, wenig löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol⁹). Kann ohne Veränderung bis auf 285° crhitzt werden. Durch Einwirkung von Wasser bzw. beim Aufkochen der wässerigen Lösung bildet sich unter Salzsäureverlust das einfache Salz C₅H₅N·AuCl₃; gelbe

¹⁾ Alex Naumann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 4609 [1904].

²) Ladenburg, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 247, 5 [1888].
³) Lang, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 21, 1578 [1888].

⁴⁾ Monari, Jahresber. d. Chemie 1884, 629. — Lachowicz u. Bandrowski, Monatshefte f. Chemie 9, 516 [1888]. — Lang, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 1578 [1888].

⁵⁾ Christensen, Jahresber. d. Chemie II, 74, 183 [1906].

⁶⁾ Friedrich Wagner u. B. Tollens, Berichted. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 419 [1906].

⁷⁾ Mohler, Beriehte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 21, 1015 [1888].

⁸⁾ Klobb, Bulletin de la Soc. chim. 111, 11, 605 [1894].

⁹⁾ Anderson, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 105, 336 [1858].

Tafeln¹). Dieses Salz erhält man im amorphen Zustande aus einer wässerigen Pyridinlösung auf Zusatz einer unzureichenden Menge AuCla-Lösung und nach sofortigem Abfiltrieren. -Pyridinehlorhydrat-Platinehlorid²) (C₅H₅N · PtCl)₂ · PtCl₄. Entsteht auf Zusatz von Platinchlorid zur salzsauren Pyridinlösung. Orangefarbene, abgeplattete Prismen; leicht löslich in siedendem Wasser, weniger in Alkohol, unlöslich in Äther. Löslich in heißer, konz. Salzsäure³). — Doppelverbindungen mit organischen Salzen, z. B. Pyridin-Kupferacetat ⁴) $C_5H_5N \cdot Cu(C_2H_3O_2)_2$. Smaragdgrüne, tafelartige oder prismatische Krystalle. — $4C_5H_5N$ · Cu(C₂H₃O₂)₂. Blaue, in Wasser leicht lösliche Krystalle. — Pyridin-Kupferoxalat⁵) C₅H₅N · C₂O₄Cu. Himmelblaues Pulver. — Verbindungen von Pyridin mit Bichromaten 6): Kupferbichromattetrapyridin (Cu · 4 C₅H₅X) · Cr₂O₇. Dunkelgrüne, prismatische Krystalle. — Nickelbichromattetrapyridin (Ni · 4 C₅H₅N)Cr₂O₇. Bildet sich auf Zugabe von Pyridin zu Nickelearbonat, CrO₃ und Wasser als rotbraune Krystallmasse. — Kobaltbichromattetrapyridin (Co·4 C₆H₅N)Cr₂O₇. Dunkelbraunes Pulver. — Zinkbichromattetrapyridin (Zn · 4 C5H5N)Cr2O7. Orangefarbige Prismen; schwärzen sich am Licht. — Cadmiumbichromattetrapyridin (Cd·4 C₅H₅X)Cr₂O₇. Orangefarbene Krystalle, die sich am Licht schwärzen. — Manganbichromattetrapyridin (Mn · 4 C₅H₅X)Cr₂O₇. — Silberbichromathexapyridin (Ag·3 C₅H₅N)₂Cr₂O₇. Auf Zusatz einer heißen wässerigen Lösung von CrO₃, Pyridin zu einer wässerigen Lösung von Silbernitrat und Pyridin. Bildet orangefarbene, glänzende, plattenartige Krystalle. — Mercuribichromatdipyridin (Hg·2 C₅H₅N)Cr₂O₇. Orangefarbene Prismen, die sich am Licht schwärzen. Mit ('rO₃, H₂O, Hg(NO₃)₂-Lösung, die mit HNO₃ angesäuert ist, und viel Pyridin bilden sich goldgelbe Blättchen. Schwer löslich in kaltem Wasser. Beide Salze explodieren beim Erhitzen über 300°. — Die Uranbichromatverbindung wurde nach reichlichem wiederholtem Zusatz von Pyridin zu einer heißen, konzentrierten, mit etwas Salpetersäure versetzten Lösung von Uranylnitrat (10 g) und CrO_3 (4 g) in Form orangefarbener Krystalle erhalten.

Derivate: Ilydratverbindung. Hydrat 7) $C_5H_5N+H_2O$. Flüssig. Spez. Gewicht 0,9896 bei 13,9°. — Hydrat C_5H_5N+3 H_2O 8). Flüssig. Wurde abgeschieden aus Teerreinigungsschwefelsäure. Entsteht aus Pyridin und $^{1}/_{3}$ Vol. Wasser. Siedet konstant bei 92—93°. Spez. Gewicht 1,0219. Wird durch Ätzkali zerlegt. Bildung des Trihydrates nach

Gony⁹) aus 1 Mol. Pyridin und 3 Mol. Wasser unter Wärmeentwicklung.

Bromverbindung C₅H₅NBr₂. Scheidet sich aus einer Lösung von Pyridinehlorid auf Zusatz von Brom in orangegelben, beim Erhitzen leicht zersetzlichen Krystallen ab⁷).

(C₅H₅NBr₂)₂HBr. Scheidet sich aus einer wässerigen Pyridinlösung auf Zufügen von Brom als krystallinisches Additionsprodukt aus, das schon an trockner Luft unter Verlust seine Farbe verändert. Auf Chloroform- oder Alkoholzusatz bildet sich daraus (nach Itägigem Stchen) ein stabileres Produkt von (C₅H₅N)₂Br₄; es bildet rote Tafeln, die bei 126° schmelzen. Dieses Bromid ist in Wasser löslich und krystallisiert aus Bromwasserstoffsäure. Beim Erhitzen mit Wasser entwickelt es Brom; mit Ammoniak zersetzt es sich unter Stickstoffentwicklung; wird durch Kali oder Schwefelwasserstoff unter Pyridinbildung zersetzt¹⁰).

Pyridin-Chlormethylalkohol 11) $C_5H_5N+CH_2Cl(OH)$. Bildet sich beim Vermischen der Komponenten. Hygroskopische Krystalle. Zersetzt sich beim Erwärmen in Pyridin-chlorhydrat und Formaldehyd.

 $Pyridin-Platinchlor \ddot{u}r-Thioharnstoff^{12}) \ 2 \ C_5H_5N \cdot PtCl_2 \cdot 2 \ CSN_2H_4. \quad Mikroskopische$

Prismen; in Alkohol und kaltem Wasser schwer löslich.

1) Maurice François, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 136, 1557 [1903].

2) Anderson, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 80, 56 [1851].
3) Weidel u. Hazura, Monatshefte f. Chemie 3, 778 [1882].

- 4) Förster, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 3421 [1892].
- 5) Seubert u. Rauter, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 2825 [1892].

6) S. H. C. Briggs, Zeitschr. f. anorgan. Chemie 56, 246 [1908].

- 7) Beilstein, Ergänzungsband 4, 105 [1899].
- 8) Heinr. Goldschmidt u. E. J. Constam, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2976 [1883].
 - 9) Gony, Annales de Chim. et de Phys. [8] 9, 130 [1906].
 - 10) Grimaux, Bulletin de la Soc. chim. 38, 127 [1882].
 11) Hemmelmayr, Monatshefte f. Chemie 12, 534 [1891].
- 12) Kurnakow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 25, 585 [1893]. Beilstein, Ergänzungsband 4, 109 [1899].

Verbindungen mit Halogenalkylen. Als tertiäre Base bildet Pyridin mit 1 Mol. Halogenalkyl, entsprechend den Ammoniumverbindungen, Additionsverbindungen, Pyridonium- oder Alkylpyridylverbindungen) genannt, nach folgendem Schema:

Diese Pyridoniumjodide erleiden, wie Ladenburg zuerst fand, beim Erhitzen auf 300° eine Umlagerung, indem das mit dem Stickstoffatom verbundene Alkylradikal ein Wasserstoffatom des Pyridinringes ersetzt; dabei entsteht ein Alkylderivat eines Pyridinhomologen²). So bildet sich bei 300° z. B. aus dem Pyridinjodmethyl das jodwasserstoffsaure Salz von aund y-Methylpyridin:

Pyridinjodmethylat α -Picolin-Jodhydrat γ -Picolin-Jodhydrat $(=\alpha$ -Methylpyridinjodhydrat)

Die Verbindungen der Pyridinbasen mit Methyljodid und mit anderen Alkyljodiden zeigen Natrium- oder Kaliumhydroxyd gegenüber ein sehr charakteristisches Verhalten. Beim Erhitzen damit bilden sie wasserstoffreiehere, hydrierte Pyridinbasen von steehendem Geruch; nebenbei entstehen auch charakteristische Farbstoffe²). Beim Behandeln der Jodide der Pyridoniumbasen mit Natriumamalgam bilden sich unter Ersatz der Haloide flüchtige Basen, welche durch Silberoxyd wieder in die Ammoniumbasen übergeführt werden³), z. B.:

$$\begin{array}{l} 2~C_5H_5N\cdot CH_3J + H_2 = 2~HJ + 2~C_5H_5N\cdot CH_3\,, \\ 2~C_5H_5N\cdot CH_3 + Ag_2O + H_2O = 2~C_5H_5N\cdot CH_3OH + Ag_2. \end{array}$$

Die Alkylpyridyljodide geben beim Behandeln mit feuehtem Silberoxyd die Hydroxyde⁴), wie

Diese Hydroxyde sind stark basische Verbindungen, welche sich beim Erwärmen unter Bildung stechend riechender Substanzen leicht zersetzen. Umlagerung derselben beim Erhitzen vgl. in der Einleitung zum Pyridin. Ähnliche Zersetzung der Jodide mit Ätzkali.

Von den Pyridoniumalkylen besitzt die Methylverbindung biologisches Interesse.

Methylpyridin (Methylpyridylhydroxyd oder Methylpyridyl-Ammoniumhydroxyd).

$$\begin{array}{c} C_6H_9NO=C_5H_5N(CH_3)\cdot OH \ . \\ CH \\ HC \\ CH \\ N \end{array}$$

¹⁾ Anderson, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 94, 361 [1854]. — A. W. Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1497 [1881].

Calm - Buchka, Die Chemie des Pyridins und seiner Derivate. Braunschweig 1889—1901.
 Vgl. auch Einleitung zum Pyridin.

³⁾ A. W. Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1497 [1881].

⁴⁾ Calm - Buchka, Die Chemie des Pyridins und seiner Derivate. Braunschweig 1889—1901. S. 59.

Vorkommen: Das Methylpyridyl-Ammoniumhydroxyd findet sich im Harn des Hundes und des Huhnes nach Eingabe von Pyridin bzw. dessen Salzen (des Acetates oder Chlorhydrates)¹). Kutscher und Lohmann wiesen Pyridinmethylchlorid (isoliert als Aurat) im normalen Menschenharn nach. (Sie bringen diesen Befund mit dem Genuß von Kaffee und Tabak in Verbindung.)²) (Eine Pyridinbase wurde von S. Fraenkel und Ed. Spiegler bei letalen Verbrennungen im Harn nachgewiesen.)³)

Darstellung: Durch Bebandeln von Pyridinjodmethylat C₅H₅N·CH₃J mit Silberoxyd⁴). Isolierung aus dem Harn⁵). Zur Darstellung der freien Base wird das aus dem Harn mittels Salzsäure und Platinchlorides abgeschiedene Platindoppelsalz des Methylpyridyl-Ammoniumhydroxydes mit Chlorkalium behandelt, eingedampft und der Rückstand mit Alkohol extrahiert. Der nach dem Eindampfen zurückbleibende farblose und geruchlose Sirup, der das Chlorhydrat der Methylpyridylium-Verbindung darstellt, wird mit Silberoxyd zersetzt, dann wird vorsiehtig eingeengt, wonach das Methylpyridyl-Ammoniumhydroxyd als nichtflüchtige Flüssigkeit hinterbleibt⁵).

Nachweis: Zum Nachweis dient besonders das in orangeroten Tafeln krystallisierende chlorwasserstoffsaure Platinchloriddoppelsalz (C₆H₇NHCl)₂PtCl₄ (Pt-Gehalt 32,7%).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Das Methylpyridyl-Ammoniumhydroxyd bildet eine stark alkalische Flüssigkeit; farblos und geruchlos. Nicht flüchtig beim Einengen der wässerigen Lösung. Wird beim energischen Einengen oder leichter bei Gegenwart von Alkali zersetzt: es tritt zunächst Bräunung, dann Schwärzung und einhumusartiger Gernehauf⁵).

Salze: 5) 6) Platinehloriddoppelsalz des Methylpyridin-Chlorhydrates (C₆H₇N·HCl)₂PtCl₄. Aus heißem Wasser umkrystallisierbar. Große, orangerote Tafeln. — Goldehloriddoppelsalz C₆H₇N·HCl, AuCl₃. Wurde aus dem ebenerwähnten Platinehloriddoppelsalz durch Behandeln desselben mit Kaliumehlorid, Eindampfen, Extrahieren mit Alkohol und Zusatz von Goldehlorid zur alkoholischen Lösung des Chlorhydrates des so gewonnenen Methylpyridins erhalten. Krystallisiert aus Alkohol in gelben Nadeln. In heißem Alkohol und in Wasser leicht löslich, in kaltem sehr schwer löslich.

Kombination von Pyridin und Pyrrol = Pyridylpyrrol (Muttersubstanz des Nicotins): 1-3-Pyridylpyrrol

$$\begin{array}{cccc} CH & C & C \\ HC & C & N \\ HC & CH & C & C \\ \hline HC & CH & C & C \\ N & H & H \\ \end{array}$$

wird durch trockne Destillation von β -Aminopyridin und schleimsaurem Salz gewonnen. Hellgelbe Flüssigkeit; fluorescierend. Siedep. 250,5—251° bei 730 mm Druck. Dient zur Synthese des Nicotins. Zu diesem Zwecke wird es durch pyrogene Reaktion in 2- β -Pyridylpyrrol

$$\begin{array}{ccc} H & HC & CH \\ HC & C-C & CH \\ HC & C & N \end{array}$$

umgelagert, das durch Methylierung in 1-Methyl-2-β-pyridylpyrrol (Nicotyrin) übergeht; durch vorsichtige Hydrierung des Pyrrolringes — um dabei die Hydrierung des Pyridinringes zu

2) Fr. Kutscher u. Al. Lohmann, Zeitschr. f. physiol. Chemie 49, 81 [1906]; Zeitschr. f. Untersuch. d. Nahr.- u. Genußm. 13, 177 [1907].

3) S. Fraenkel u. Ed. Spiegler, Wiener med. Presse 1897, 154.

¹⁾ W. His, Archiv f. experim. Pathol. n. Pharmakol. 22, 253 [1887]. — Rudolf Cohn, Zeitschr. f. physiol. Chemie 18, 112 [1894]; Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 2906 [1894]. — Emil Abderhalden, Carl Brahm u. Alfred Schittenhelm, Zeitschr. f. physiol. Chemie 59, 32 [1909]. — Emil Abderhalden u. Carl Brahm, Zeitschr. f. physiol. Chemie 62, 133 [1909]. — Walter Bräntigam, Pharmaz. Ztg. 47, 498 [1902]. — Zin-nosuke Hoshiai, Zeitschr. f. physiol. Chemie 62, 118 [1909].

⁴⁾ Hantzsch n. Kalb, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 3116 [1899].

<sup>W. His, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 22, 253 [1887].
Ziu-nosuke Hoshiai, Zeitschr. f. physiol. Chemie 62, 118 [1909].</sup>

umgehen, wird zunächst das Jodnicotyrin dargestellt und dieses dann mit Zinn und Salzsäure behandelt — entsteht das Nicotin = 1-Methyl-2-β-pyridylpyrrolidin 1):

$$\begin{array}{c} \mathbf{H} \\ \mathbf{C} \\ \mathbf{HC} \\ \mathbf{C} \\ \mathbf{H} \\ \mathbf{C} \\ \mathbf{C} \\ \mathbf{H} \\ \mathbf{C} \\ \mathbf{H} \\ \mathbf{C} \\ \mathbf{N} \\ \mathbf{C} \\ \mathbf{H}_{3} \\ \mathbf{C} \\ \mathbf{H}_{4} \\ \mathbf{C} \\ \mathbf{C}$$

Piperidin, Hexahydropyridin, Pentamethylenimid.

Mol.-Gewicht 85,10.

Zusammensetzung: 70,51% C, 13,03% H, 16,46% N.

$$\begin{array}{c} {\rm C_5H_{11}N.} \\ {\rm H_2} \\ {\rm C} \\ {\rm H_2C_1 CH_2} \\ {\rm H_2C_2 CH_2} \end{array}$$

Einleitung.

Das Piperidin steht ähnlich dem Pyrrol und dem Pyridin zu den Naturprodukten im wesentlichen nur in indirekter Beziehung. Als natürliches Produkt dürfte es nur als Begleiter des Pfefferalkaloides Piperin zu erwähnen sein. Dieser von W. Johnstone gemachte Befund mag jedoch nach den Untersuchungen von A. Pietet als fraglich erscheinen. Indirekt sind seine Beziehungen zur Pflanzen- und Tierwelt dagegen sehr mannigfaltig.

Piperidin, das hexahydrierte Pyridin, ist die Muttersubstanz zahlreicher, wichtiger Pflanzenalkaloide. Als solche wurde es im Jahre 1845 aufgefunden. Wertheim²)³) und Rochleder²) hatten es zuerst aus dem Piperin durch Einwirkung von Natronkalk erhalten, ohne jedoch die wahre Natur der isolierten Base erkannt zu haben. Sie hielten die erhaltene Base zunächst für Anilin und dann für Picolin. Erst von Th. Anderson4), der sie ebenfalls aus dem Piperin, und zwar durch Einwirkenlassen von Salpetersäure⁵) gewann, wurde sie als neue Base erkannt und mit dem Namen Piperidin bezeichnet, der von Cahours, welcher diese Verbindung aus dem Pfefferalkaloid durch Behandeln mit Kalikalk gewonnen hatte, vorgeschlagen worden war. Spätere Untersuchungen zeigten, daß das Piperidin im Piperin mit seinem Stickstoffatom an die sogenannte Piperinsäure C₁₂H₁₆O in folgender Weise gekettet ist:

H₂ C
$$CH_2$$
 H_2C CH_2 CH_2

Mittels des Piperidins gelang es auch, und zwar durch Erhitzen desselben mit Piperinsäureehlorid, das Piperin synthetisch darzustellen (Rügheimer 1882) 6). Das Piperin ist als typisches Piperidinalkaloid aufzufassen, indem es nur ein am Stickstoffatom substituiertes

- 1) Vgl. Julius Schmidt, Pflanzenalkaloide. Dieses Handlexikon Bd. V, S. 35.
- Rochleder u. Wertheim, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 54, 255 [1845].
- Theodor Wertheim, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 70, 58 [1849].
- 4) Th. Anderson, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 84, 342 [1852].
- ⁵) Th. Anderson, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 75, 82 [1850].
- Rügheimer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 1390 [1882].

Piperidinderivat darstellt und einerseits leicht unter Bildung von Piperidin zerlegt wird, andrerseits unschwer mit Hilfe des letzteren synthetisiert werden kann.

In anderen Alkaloiden, die als Piperidinalkaloide bezeichnet werden können, bestehen kaum so nahe Bezichungen zum Piperidin. Sie stellen mehr oder weniger komplizierte, substituierte Piperidinverbindungen dar. Als einfachstes hierhergehöriges Alkaloid ist das auch nur an einer Stelle, aber an einem Kohlenstoffatom substituierte Piperidinderivat, das a-Coniin, zu nennen; es stellt ein a-Propylpiperidin dar. Als andere Piperidinabkömmlinge seieu hier die Schierlingsalkaloide Methylconiin, ein N-Methyl-a-propylpiperidin, und das Conhydrin, das d-, a-Äthylpiperidylalkin, genannt. Als Alkaloide, die neben dem Piperidinring gleichzeitig noch einen andereu heterocyclischen Ring, und zwar den Pyrrol- bzw. Pyrrolidinring besitzen, kommen schließlich Solanum- und Cocaalkaloide in Betracht (vgl. unter Pyrrolidin. S. 1406), wie aus folgender Formulierung des Tropans, von dem sich genannte Pflanzenbasen ableiten, hervorgeht:

 $\begin{array}{c} H_2C \\ C\\ CH_3\\ CH_2\\ CH_3\\ CH\\ CH\\ CH_2C \\ \hline \end{array}$

In einer eigenartigen Verkettung mit einem Siebenring finden wir endlich das Piperidin auch in dem Alkaloid Chrysanthemin (vgl. unter Pyridin S. 1414). Im Pfeffer (schwarzen Pfeffer) wurde das Piperidin außer an Piperinsäure gebunden auch in Verbindung mit der Chavicinsäure

in Form des Harzes Chaviein nachgewiesen.

Dem Piperidin kann man noch eine viel allgemeinere Beziehung zur Biochemie, allerdings auch mehr indirektere, als es nur als Stammsubstanz verschiedener Pflanzenbasen einnimmt, zusprechen. Wir meinen die Entstehungsmöglichkeit des Piperidins aus Eiweißkörpern (vgl. weiter unten unter Bildung aus Lysin) und den eng damit verknüpften Gedanken, den bereits 1890 Drechsel1) und dann in präziser Form vor allem Amé Pictet2) (1900) ausgesprochen haben, nach dem die Alkaloide allgemein von der Pflanze aus Eiweiß oder vielmehr aus Eiweißabbauprodukten durch Abbau, Umformung, synthetische Prozesse hervorgehen können³). Durch die nahen ehemischen Beziehungen des Piperidins zum Pyridin, welches einerseits durch Oxydation aus ersterem entsteht, andererseits durch Reduktion in das Piperidin übergeht, ist das Hexahydropyridin auch in Verbindung zu dem ebenfalls zu Naturprodukten in mannigfaltiger Beziehung stehenden Pyridin zu bringen. Und in weiterer Verfolgung dieses Ableitungsgedankens haben wir auch einen gewissen Zusammenhang zwischen Piperidin und Pyrrolidin und Pyrrol, Substanzen, die in genetische Beziehung zum Pyridin (und zu Eiweißbausteinen, vgl. S. 1406 und 1379) zu bringen sind. Da nun das Pyrrolidin aus Tetramethylendiamin (Putrescin) entsteht, der Verbindung, die sieh aus dem Eiweißspaltprodukte Ornithin durch Kohlensäureabspaltung (z. B. durch die Tätigkeit von Fäulnisbakterien) bildet, so sind in letzter Linie verschiedene Beziehungsmöglichkeiten zwisehen Piperidin als Alkaloidstammsubstanz und dem Eiweiß gegeben. Als das dem Piperidin, seiner Bildungsmöglichkeit nach, am nächsten stehende Eiweißabbauprodukt dürfte das Lysin, eine Diaminocapronsäure, zu nennen sein; durch Fäulnis geht es unter Abspaltung von Kohlendioxyd in das Pentamethylendiamin, Cadaverin, über, aus welchem dann nnter Ammoniakabspaltung Piperidin hervorgeht. Die Beziehungen des Piperidins zum Eiweiß bzw. zum Lysin und zum Pyridin, der wichtigen Muttersubstanz zahlreieher Pflanzenalkaloide, ist aus der am Schluß dieses Kapitels aufgestellten Tahelle deutlich zu ersehen.

In betreff des physiologischen Verhaltens des Piperidins (vgl. S. 1440) mag hier nur angedeutet sein, daß es stärker wirkt als das Pyridin — wie überhaupt ganz allgemein hydrierte Basen von stärkerer Wirkung sind als die entsprechenden weniger oder nicht hydrierten Verbindungen. Daß wasserstoffreichere Alkaloide stärker wirksam sind als die Alkaloid-

1) Drechsel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 3096 [1890].

Vgl. bierzu Amé Pictet u. G. Court, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 3771
 [1907].

³⁾ Vgl. Czapek. Biochemie der Pflanzen 2, 273.

basen mit gleichem Kohlenstoffgehalt, wurde bereits von M. Kendrick und Dewar im Jahre 1874 angegeben¹). Über die Piperidinderivate läßt sich allgemein sagen, daß die alkylierten Verbindungen, sowohl die am Stickstoffatom als auch die am Kohlenstoff substituierten, eine gleiche Wirkung aufweisen, die sich beim Frosch in zentraler und peripherer, eurareartiger Lähmung äußert und beim Warmblüter lediglich in zentraler Lähmung zum Ausdruck kommt. Die Wirkung der am Stickstoff substituierten Aeylderivate besteht, ebenfalls nach R. und G. Wolffenstein²), hauptsächlich in Krampferscheinungen. (Vgl. unter physiologische Eigenschaften, S. 1441.)

Wie sehon kurz angedeutet, steht das Piperidin dem Pyridin sehr nahe. Die engen Beziehungen dieser beiden heterocyclischen, sechsgliederigen Gebilde wurden durch die von W. Königs mittels Erhitzens mit Schwefelsäure bewirkte Oxydation des Piperidins zum Pyridin und andererseits durch die erfolgreich ausgeführte Reduktion des letzteren zum Piperidin im wesentlichen bestätigt. Das Piperidin erwies sieh demnach als ein erschöpfend hydrogeniertes Pyridin, als ein Hexahydropyridin. Bemerkenswert ist, daß die Anlagerung von Wasserstoff an Pyridin oder überhaupt an Pyridine stets zu Hexahydroprodukten, zum Piperidin oder zu den Piperidinen, führt. Die unvollständig hydrierten Pyridine, die Dihydropyridine (Pyridane) und die Tetrahydropyridine, welche als Piperideine bezeichnet werden, müssen auf andere Weise, z. B. durch Kondensationsvorgänge aus aliphatischen Verbindungen, gewonnen werden.

Das Piperidin stellt eine sekundäre Base dar, die in vieler Beziehung den sekundären aliphatischen Aminen ähnelt. Es bildet ein Nitrosoderivat; der Imidwasserstoff ist leicht substituierbar — durch Halogene und durch die versehiedensten Radikale, auch durch den Phenylrest. Mit I Mol. Halogenalkyl bildet es Alkylpiperidin, das weiter Halogenalkyl unter Bildung einer quaternären Verbindung addiert. Das Dimethylpiperidinhydroxyd, Dimethylpiperidinammonium, erleidet beim Erhitzen eine eigentümliche Zersetzung, indem unter Abgabe von I Mol. Wasser Ringaufspaltung und dabei Bildung von 14-Pentenyldimethylamin stattfindet (vgl. S. 1454).

Die Aufspaltung des Piperidins oder der Piperidine gelingt leicht auf versehiedene Weise und führt zu aliphatischen Substanzen, aus denen, wenigstens zum Teil, die Piperidinverbindung durch Ringschließung (durch Kondensation) wiederhergestellt werden kann. So wird z. B. das Piperidin beim Erhitzen durch Jodwasserstoffsäure unter Ammoniakabspaltung in Normalpentan übergeführt.

In ganz gleicher Weise ist z. B. auch das Piperidinalkaloid, das Coniin, ein α -Propylpiperidin, aufgespalten worden. Bei der Reduktion mit Jodwasserstoffsäure liefert es dabei (nach Hofmann) das n-Oktan und Ammoniak:

Wird das N-Benzoylpiperidin der Oxydation mittels Kaliumpermanganats unterworfen, so entsteht δ -Benzoylaminovaleriansäure, die leicht beim Behandeln mit Salzsäure in Benzoesäure und in δ -Aminovaleriansäure, die sog. Homopiperidinsäure, gespalten wird. Aus dieser letzteren kann durch Erhitzen wieder eine Ringverbindung, das Piperidon, gewonnen werden, welche bei der Reduktion Piperidin liefert:

M. Kendrick u. Dewar, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 3, 1458 [1874].
 R. u. E. Wolffenstein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 2408 [1901].

Eine Aufspaltung des Piperidins über die Benzoylpiperidinverbindung gelingt auch durch Erhitzen mit Phosphorpentachlorid oder Phosphorpentabromid, wobei das Diehlor- oder Dibrompentan entsteht. (Der Halogenpentankörper kann in das Cadaverin übergeführt werden; vgl. S. 1459).

Erwähnt seien auch die Wechselbeziehungen zwischen dem Amidovaleraldehyd und Piperidin; durch Oxydation kann das letztere in den erwähnten Aldehyd übergeführt werden, aus dem andererseits durch Reduktion das Piperidin entsteht (vgl. S. 1438):

Von den Darstellungsmethoden sei an dieser Stelle noch die Gewinnung des Piperidins aus Trimethylencyanür erwähnt, die einerseits historisches Interesse verdient, da sie die erste erfolgreich durchgeführte Synthese des Piperidins ist und die ferner einen Beweis für die Konstitution des Piperidins liefert. Laden burg gelang es im Jahre 1885, das erwähnte Cyanür mittels Natriums und Alkohols in das Pentamethylendiamin überzuführen und dieses durch Erhitzen in Form des salzsauren Salzes durch Abspaltung von Ammoniak unter Ringschließung ins Piperidin zu verwandeln — ein Vorgang, der durch folgende Formelbilder veranschaulicht wird:

Gegen Oxydationsmittel verhalten sieh Piperidin und Piperidinbasen recht verschiedenartig. Energische Oxydation führt zum Pyridin. Die Oxydation des Piperidins zum Pyridin erinnert, wie bereits W. Königs¹) betonte, an das Verhalten der aromatischen Hydroderivate, in welchen doppelte Bindungen des Benzolringes durch Addition von Wasserstoffatomen in einfache verwandelt sind und welche, bei passender Oxydation unter Verlust dieser Wasserstoffatome, die doppelte Bindung wiederherstellen. Der Oxydation des N-Benzoylpiperidins mit Kaliumpermanganat wurde bereits oben bei der Aufspaltung des Piperidinrings gedacht. Das Piperylurethan wird mittels Salpetersäure zur γ-Aminobuttersäure, der sog. Piperidin-

¹⁾ W. Königs, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 2342 [1879].

säure, oxydiert. Durch Behandeln mit Wasserstoffsuperoxyd wird das Piperidin zum Aminovaleraldehyd aufgespalten¹); als Zwisehenprodukt kann hier eine labile unbekannte Oxydform angenommen werden:

Labil, unbekannt Aminovaleraldehyd

Bei den N-Alkylpiperidinbasen, wie N-Methylpiperidin usw., konnte die der erwähnten labilen Oxydform analoge Oxyverbindung erhalten werden. Man gelangte zu den N-Alkyloxyverbindungen von der Konstitution

$$\begin{array}{c} H_2 \\ C \\ H_2C \\ CH_2 \\ CH_2 \\ N = O \\ CH_3 \end{array}$$

Sie enthalten den Sauerstoff locker gebunden, in peroxydartiger Form. Beim Behandeln mit Salzsäure wird aus den Oxybasen der Sauerstoff abgespalten. (Beim N-Äthylpiperidinoxyd wurde beim Erhitzen mit Salzsäure auch der δ -Aminovaleraldehyd erhalten.) Die freien Oxybasen setzen aus Jodkaliumlösung Jod in Freiheit, während diese Eigenschaft den entsprechenden Halogenverbindungen nicht zukommt. In diesen letzteren ist eine Hydroxylgruppe anzunehmen, wie folgende Formulierung zeigt:

Während Piperidin von Natrium nicht verändert wird, lassen sieh im allgemeinen Piperidinbasen unter dem Einfluß von Natrium kondensieren, indem aus 2 Mol. der Basen 2 Atome Wasserstoff austreten, so daß Bindung zwischen 2 Pyridinringen entsteht und Dipyridyle gebildet werden²). Als Beispiel solcher Reaktionen ist die wenigstens teilweise erfolgreich durchgeführte Kondensation mittels Natriums beim Nitrosopiperidin und beim Benzoylpiperidin anzuführen, wobei unter Rückbildung von etwas Piperidin γ-Diperydylverbindungen erhalten wurden. Daß beim Piperidin selbst keine Kondensation mit Natrium eintritt, ist jedenfalls auf die stark basischen Eigenschaften dieser Base zurückzuführen.

Die homologen Verbindungen des Piperidins, d. h. die C-substituierten Verbindungen, werden aus den entsprechenden Pyridinverbindungen durch Reduktion gewonnen (vgl. hierzu unter Derivate, S. 1461).

In betreff der Siedepunkte der Piperidine ist zu bemerken, daß sie niedriger als die entsprechenden Pyridinverbindungen liegen. Die Löslichkeit im Wasser nimmt mit zunehmendem Gehalt an Kohlenstoff ab.

Von den bereits oben kurz bedachten, unvollständig hydrierten Pyridinen, den Dihydropyridinen und den Tetrahydropyridinen oder Piperideinen, verdienen hier besonders die letzteren Erwähnung, da sie in enge Beziehung zu Alkaloiden zu bringen sind. So stehen sie in sehr naher Beziehung zu den Coniceinen, welche sich aus den Schierlingsalkaloiden Comin und Conhydrin bilden. Aus dem letzteren können z. B. Coniceine durch Wasserabspaltung ge-

¹⁾ W. Wernick u. W. Wolffenstein, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 31, 1553 [1898].

²⁾ Felix B. Ahrens, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2278 [1898].

wonnen werden. Die Verwandtschaft des Conhydrins und eines Coniceins, des γ-Coniceins, mit dem Piperidein kommt durch folgende Formeln zum Ausdruck;

$$\begin{array}{c} H_2\\ C\\ C\\ H_2C\\ CH\\ H_2C\\ CH\\ CH\\ CH\\ CH\\ CH_2C\\ CH_2\\ CH_2C\\ CH_2\\ CH_2C\\ CH_2\\ CH_2C\\ CH_2\\ CH_2C\\ CH_2\\ CH_2C\\ CH_2\\ CH_2\\ CH_2C\\ CH_2\\ CH_$$

Ein Tetrahydropyridinsubstitutionsprodukt liegt auch in dem Schierlingsalkaloid Pseudoconhydrin vor. Ferner finden wir verschiedene Vertreter der Tetrahydropyridine unter den Arccaalkaloiden. Das Arccaidin ist eine N-Methyl-43-tetrahydronicotinsäure von der Zusammensetzung

$$\begin{array}{c} \text{CH} \\ \text{H}_2\text{C} & \text{C} \cdot \text{COOH} \\ \text{H}_2\text{C} & \text{CH}_2 \\ \\ \vdots \\ \text{CH}_2 \end{array}$$

und das ebenfalls in der Arecanuß vorkommende Arecolin ist der Methylester der eben erwähnten Säure.

Die Piperideine werden durch Kondensationsprozesse aus aliphatischen Oxyaminverbindungen, aus Keto- oder Aldehydverbindungen oder auch durch Abspaltung von 2 Wasserstoffatomen aus den Piperidinen gewonnen. So führt die Kondensation des δ-Aminovaleraldehyds unter Wasserabspaltung zum Piperidein selbst;

Das Piperidein ist eine starke Base, die sich leicht polymerisiert. Das aus Chlorpiperidin mittels Kochens mit alkoholischem Kah erhältliche Produkt ist bereits kein Piperidein, sondern eine Verbindung von der Zusammensetzung

$$\begin{array}{cccc} \mathbf{H_2} & \mathbf{H_2} \\ \mathbf{C} & \mathbf{C} \\ \mathbf{H_2C} & \mathbf{CH-HC} & \mathbf{CH_2} \\ \mathbf{H_2C} & \mathbf{CH-HC} & \mathbf{CH_2} \\ \mathbf{N} & \mathbf{N} \\ \mathbf{H} & \mathbf{H} \end{array}$$

Das Dipiperidein kann auf versehiedene Weise zum Piperidin reduziert werden.

Durch Oxydation des Piperidins mit Wasserstoffsuperoxyd entsteht α-Oxypiperidein. Die Dihydropyridine, die also um 4 Wasserstoffatome ärmer sind als Piperidine, können ebenfalls wie die Piperideine nicht durch Reduktion von Pyridinen gewonnen werden. Als Gewinnungsmethode sei hier nur die interessante Bildungsweise derselben aus quaternären Pyridiniumverbindungen erwähnt.

Die Dihydropyridine gehen leicht in die wasserstoffärmeren Pyridine über — ein Prozeß, der bereits bei mäßiger Oxydation stattfindet.

Nomenklatur: Die Bezeichnung der Ringatome des Piperidins geschieht so, daß das Stickstoffatom mit N (n), die Kohlenstoffatome im umgekehrten Sinne des Uhrzeigers mit α , β , γ , and β' α' benannt werden:

$$\begin{array}{c} \text{CH}_2\\ \beta' \text{ H}_2\text{C} & \text{CH}_2 \ \beta\\ \alpha' \text{ H}_2\text{C} & \text{CH}_2 \ \alpha\\ & \text{NH} \\ \text{(n)} \end{array}$$

Die Namen der Piperidinabkömmlinge, d. h. der C-substituierten, homologen Verbindungen, leiten sich von denjenigen der korrespondierenden Pyridinverbindungen ab, indem nach der ersten Silbe die Bezeichnung "pe" eingeschoben wird: Picolin wird also zu Pipecolin, Lutidin zu Lupetidin, Nicotinsäure zu Nipecotinsäure usw.

Die wahren Homologen des Piperidins sind die C-substituierten Alkylpiperidine. Es

gehören hierher die

Pipecoline = C-Methylpiperidine (α -Pipecolin, β -Pipecolin, γ -Pipecolin), Lupetidine = C-Dimethylpiperidine (α - α' -Lupetidin, α - γ' -Lupetidin usw.).

Copelidine = C-Trimethylpiperidine (z. B. α - α '-Copellidin = α -Methyl- α '-äthylpiperidin, $\alpha - \beta'$ -Copellidin = α -Methyl- β' -äthylpiperidin, Copellidin = symm. Trimethylpiperidin).

Coniin = Normalpropylpiperidin (ein Schierlingsalkaloid) usw.

Als Alkamine oder Alkine werden Verbindungen bezeichnet, die sowohl als Ammoniakverbindung als auch als Alkohol betrachtet werden können (A. Ladenburg) 1). Die sich z. B. vom Piperidin ableitende Äthoxylverbindung dieser Klasse, das Äthoxylpiperidin C₅H₁₀ · N · CH₂ · CH₂ · OH, wird als Piperäthylalkin benannt. — Ester solcher Verbindungen heißen Alkameine oder Alkeine. Ein Beispiel hierfür ist der Benzoesäureester des ebenerwähnten Piperäthylalkins, der Äthoxylpiperidinbenzoesäureester oder das Benzoylpiperäthylalkein von der Zusammensetzung C₅H₁₀ · N · CH₂ · CH₂ · O · CO · C₆H₅.

Spezieller Teil.

Vorkommen: Findet sich in Form von z. T. verhältnismäßig einfachen Derivaten unter den Pflanzenalkaloiden. Als Naturprodukt in sehr geringer Menge im Pfeffer als Begleiter des Piperins (vgl. auch unter Einleitung)2). Im Pfefferharz, in Radix pyrethri und Herba spilanthis in gebundener Form 3).

Bildung: Aus dem Pfefferalkaloid Piperin, einer Verbindung von Piperidin mit

Das Piperidin wird aus dieser Verbindung durch trockne Destillation mit Natronkalk⁴)⁵)⁶), Kalikalk⁷), durch Kochen mit alkoholischem Kali oder durch Einwirkung von Salpetersäure⁸) abgespalten (vgl. auch unter Darstellung).

Bildung aus aliphatischen Verbindungen: Aus &-Chloramylamin durch kurzes Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Gefäße auf 100°9):

$${\rm CH_2} / \frac{{\rm CH_2} - {\rm CH_2} + {\rm CI}}{{\rm CH_2} - {\rm CH_2} - {\rm NH_2}} = \\ {\rm CH_2} / \frac{{\rm CH_2} - {\rm CH_2}}{{\rm CH_2} - {\rm CH_2}} {\rm NH}, \\ {\rm HCI}$$

- 1) Vgl. Calm Buchka, Die Chemie des Pyridins und seiner Derivate. S. 192 [1891].
- 2) W. Johnstone, Chem. News 58, 233 [1888]. Vgl. auch Amé Pictet u. G. Court, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 3776 [1907].
 - 3) Rud. Buchheim, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 5, 455 [1876].
 4) Rochleder u. Th. Wertheim, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 54, 255 [1845].

 - 5) Th. Wertheim, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 20, 58 [1849].
 6) Th. Anderson, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 84, 342 [1852].
 - 7) Cahours, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 34, 481; Annales de Chim. et de Phys. [3] 38, 76 [1853].
 - 6) Th. Anderson, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 75, 82 [1850].
 - 9) S. Gabriel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 421 [1892].

oder durch Erhitzen mit Kali unter Salzsäureabspaltung; ebenso aus dem \(\xi\$-Bromamylamin. Aus Amidovaleraldehyd (der umgekehrt mit Wasserstoffsuperoxyd zu Piperidin oxydiert wird, vgl. Einleitung S. 1434) durch Reduktion mit Zink und Salzsäure in quantitativer Ausbeute¹): 2 g salzsaurer Aldehyd, in 50 g Wasser gelöst, werden unter allmählichem Hinzufügen von 7 g Zink und der erforderlichen Menge Salzsäure 2 Stunden lang auf dem Wasserbade erwärmt; dann wird mit Natronlauge alkalisch gemacht und durch Eindampfen das krystallisierte Piperidinchlorhydrat gewonnen.

Aus δ -Aminovaleriansäure über α -Piperidon, das aus der δ -Aminosäure durch Kondensation entsteht; das Piperidon wird mittels Natriums, in ganz trocknem Amylalkohol, zu

Piperidin reduziert²):

Aus Trimethylencyanür bzw. über das Pentamethylendiamin unter Ammoniakabspaltung³). Durch Lösen des Cyanürs in ca. der 8fachen Menge abs. Alkohols und Eintragen von 4 T. Natrium. Dabei entsteht zunächst nur wenig Piperidin, während hauptsächlich Pentamethylendiamin gebildet wird:

$$\mathbf{XC} \cdot \mathbf{CH}_2 \cdot \mathbf{CH}_2 \cdot \mathbf{CH}_2 \cdot \mathbf{CX} + 4 \mathbf{H}_2 = (\mathbf{CH}_2 \cdot \mathbf{CH}_2 \cdot \mathbf{CH}_2 \cdot \mathbf{CH}_2 \cdot \mathbf{CH}_2 \cdot \mathbf{CH}_2)(\mathbf{XH}_2)_2.$$

Das Pentamethylendiamin wird in Form des salzsauren Salzes glatt durch rasche, trockne Destillation in Piperidinchlorhydrat übergeführt³)⁴);

$${\rm H_2C^c} \stackrel{\rm CH_2-CH_2-NH_2+HCl}{{\rm CH_2-CH_2-NH_2+HCl}} = {\rm H_2C^c} \stackrel{\rm CH_2-CH_2}{{\rm CH_2-CH_2}} {\rm NH \cdot HCl} + {\rm NH_4Cl}$$

Aus Glutarimid CH_2 , $CH_2 - CO$ NH bei der Destillation über Zinkstaub in geringer Menge neben Pyridin⁵).

Bildung von Piperidin durch Reduktion von Pyridin: In geringer Menge durch Reduktion mittels Zinn und Salzsäure⁶). In theoretischer Ausbeute durch Behandeln des Pyridins in alkoholischer Lösung mit Natrium⁷) (vgl. unter Darstellung).

Aus Pyridin durch elektrolytische Reduktion. Nach Felix Ahrens in guter Ausbeute in 10 proz. sehwefelsaurer Lösung bei einer Stromdichte von $D_{100} = 12$ Ampere mittels Bleikathode $^8)^9)^{10}$). Die Reduktion vollzieht sieh vorteilhaft bei Anwendung eines großen Überschusses der Säure und einer von Metallsalzen möglichst freien Säure; als Elektroden sind Blei oder Kohle verwendbar, das Blei ist bei Kathode durch Quecksilber oder Silber ersetzbar 11) 12).

Aus α -Chlorpyridin entsteht durch energische Reduktion mit Natrium in alkoholischer Lösung hauptsächlich Piperidin 13). — Aus Pieolinsäure

H00C-____

durch Erhitzen mit 20 T. stärkster rauchender Jodwasserstoffsäuren während 3 Tage im Paraffinbade auf 250—270° ¹⁴). Bildet sich aus N-Nitrosopiperidin mittels Elektrolyse in schwefelsaurer Lösung an der Anode ¹⁵).

2) O. Wallach, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 324, 286 [1902].

3) A. Ladenburg, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 247, 53 [1888].

4) A. Ladenburg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 3100 [1885].

5) Bernheimer, Gazzetta chimica ital. 12, 281 [1883].

6) Wilhelm Königs, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1854 [1881].

7) A. Ladenburg, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 12, 156, 388 [1884]. — A. Ladenburg u. C. F. Roth, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 12, 513 [1884].

8) Felix B. Ahrens, Zeitschr. f. Elektrochemie 2, 577 [1896].

9) J. Tafel, Zeitschr. f. physikal. Chemie 34, 220 [1900].

10) Vgl. anch Ludwig Pineussohn, Zeitschr. f. anorgan. Chemie 14, 379 [1896].

¹¹ E. Merck, D. R. P. Kl. 12, Nr. 90 308 [1896]. — Friedländer, Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 4, 1339.

E. Merck, D. R. P. Nr. 104 664 [1898]; Chem. Centralbl. 1899 (II), 982.
 Otto Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1299 [1899].

14) Eugen Seyfferth, Journ. f. prakt. Chemie [2] 34, 242 [1886].

15) Felix B. Ahrens, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 31, 2272 [1898].

¹⁾ Richard Wolffenstein, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 26, 2991 [1893].

Darstellung. Aus Pfeffer1): Der alkoholische Auszug des Pfeffersamens wird unter Zusatz eines Überschusses von Ätzkali der Destillation unterworfen; es wird dabei die gesamte Menge des im Pfeffer enthaltenen Piperins gespalten. Nach ziemlich vollständiger Abdestillation des Weingeistes unter Zusatz von etwas Wasser erhält man ein stark alkalisch reagierendes Destillat, das nach Zugabe von Schwefelsäure oder Salzsäure und Eindampfen auf dem Wasserbade das Piperidin als wenig gefärbte Salzmasse neben Ammoniaksalz und etwas Pfefferöl zurückläßt. Man zieht das Piperidinsalz mit abs. Alkohol aus, dampft die alkoholische Lösung ein, nimmt dann, zur Beseitigung des öligen Pfefferöles, in sehr wenig Wasser auf, filtriert durch ein mit Wasser befeuchtetes Filter, erwärmt dann unter mehrmaliger Erneuerung des Wassers auf dem Wasserbade und dampft schließlich zur Trockne ein. Ist nun der Geruch des Pfefferöles vollständig verschwunden, so wird das Piperidinsalz wieder in Wasser gelöst, die freie Base mit Ätzkali abgeschieden und die abgehobene ölartige Schieht rektifiziert. Ausbeute gut. — Darstellung aus Pyridin in schwefelsaurer Lösung mittels des elektrischen Stromes (vgl. unter Bildung S. 1438).

Zur Darstellung eignet sieh noch die leicht ausführbare Reduktion des Pyridins mit Natrium. 20 g Pyridin werden mit 150 g abs. Alkohol auf dem Wasserbade erwärmt und mit 75 g Natrium portionsweise ziemlich rasch versetzt; sobald die Reaktion träge wird, fügt man etwas Alkohol hinzu. Schließlich wird etwa das gleiche Volumen Wasser zugesetzt und der Wasserdampfdestillation unterworfen. Das Destillat wird nach dem Neutralisieren mit Salzsäure zur Trockne verdampft, wobei das Piperidin in Form des krystallisierten Chlorhydrates zurückbleibt²).

Reinigung des känflichen Piperidins³): Das käufliche Piperidin enthält mehr oder weniger Verunreinigungen in Form leieht oxydierbarer Verbindungen; es weist vor allem partiell hydriertes Pyridin auf. Zur Reinigung führt man es am hesten in die Nitrosoverbindung über, die man in Aeetonlösung mit Kaliumpermanganat bei Zimmertemperatur oder bei 50—60° (im letzteren Falle während 3—4 Stunden) behandelt und auf diese Weise reinigt. Zur Darstellung des freien Piperidins wird die Aeetonlösung im Vakuum verdampft, in Toluol aufgenommen, die Nitrosoverbindung durch Einleiten von Salzsäure in die siedende Lösung zersetzt, dann wird vom ausgeschiedenen Piperidinehlorhydrat abfiltriert und über Kalihydrat rektifiziert. Aus 123 g Nitrosopiperidin (entsprechend 100 g angewandten Piperidins) wurden auf diese Weise etwa 100 g gereinigtes Nitrosopiperidin erhalten (also ein Verlust von etwa 18°,0) und 100 g Nitrosoverbindung lieferten 66,5 g reines Piperidin (90°,0 der Theorie), das unter 757 mm Druck bei 106,2° destillierte.

Nachweis: Zum Nachweis des Piperidins dienen außer Bestimmung der üblichen Kennzeichen — eigentümlich ammoniakalisch-pfefferartiger Geruch, Siedepunkt usw. (vgl. unter Eigenschaften S. 1442) — verschiedene charakteristische Fällungs- und Farbreaktionen mit Salzen, mit Chinonen und Phenolverbindungen, die auch zur schnellen Unterscheidung von Piperidin und Pyridin herangezogen werden können. Besonders unterschiedlich ist das Verhalten dieser beiden Basen gegen alkoholische Lösungen von Tannin, die mit alkoholischer Piperidinlösung sofort einen Niederschlag erzeugen, während beim Pyridin keine Fällung entsteht, und ferner gegen Pyrogallol, Brenzeatechin und Gallussäure, die mit Piperidin Farberscheinungen liefern (vgl. hierzn des näheren unter Farb- und Fällungsreaktionen, S. 1444).

Zur Abscheidung und Analyse dient besonders das aus Alkohol und etwas Salzsäure in orangegelben Nädelchen sich abscheidende Platinchloriddoppelsalz +1 Mol. Krystallalkohol von der Zusammensetzung $(C_5H_{11}N\cdot HCl)_2\cdot PtCl_4+C_2H_5OH$, das bei 191° schmilzt⁴).

Zur quantitativen Bestimmung des Piperidins in Lösungen kann man einfach mit $^{1}/_{10}$ n-Säure unter Verwendung von Methylorange oder Lackmus als Indicator titrieren. Verhalten gegen Harnsäure vgl. im folgenden.

Verwendung: Auf Grund der Fähigkeit des Piperidins, mit 1 Mol. Harmsäure eine in Wasser lösliche, gegen Phenolphthalein indifferente Verbindung (Salz, vgl. unter Salze

Th. Wertheim. Annalen d. Chemie n. Pharmazie 127, 75 [1863].
 A. Ladenburg, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 247, 51 [1888].

³⁾ D. Vorländer u. Th. Wallis, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 345, 277 [1906]. — Analog dem beim Piperidin angegebenen Reimigungsverfahren lassen sich auch andere sekundäre Amine reinigen, falls nicht ungesättigte, kohlenstoffhaltige, gegen Kaliumpermanganat allzu empfindliche Reste vorliegen.

⁴⁾ O. Wallach u. F. Lehmann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 237, 240 [1887].

S. 1417) zu bilden, kann eine Piperidinlösung von bekanntem Gehalte zur schnellen quantitativen Bestimmung der Harnsäure auf titrimetrischem Wege benutzt werden 1). Mittlerer Fehler der Bestimmung beträgt nur 0,0002 g. Die Konzentration der wässerigen Piperidinlösung wird dabei am besten als $^{1}/_{20}$ normal gewählt (Einstellung gegen $^{1}/_{20}$ n-Salzsäure). Zur Bestimmung der Harnsäure im Urin wird dieselbe zunächst in titrierbare Form gebracht, z. B. nach L. Salkowski oder vorteilhaft nach Hopkin durch Abscheidung als Ammoniumsalz und Zerlegung derselben mit Salzsäure. Die dabei auskrystallisierte Harnsäure wird filtriert, salzsäurefrei gewaschen, dann nach Durchstoßen des Filters in wenig heißem Wasser (ca. 30 ccm) gelöst und in der Hitze titriert. Der Endpunkt ergibt sich durch bleibende Rotfärbung und Eintreten klarer Lösung. I ccm der 1 20 n-Piperidinlösung, die 0,00425 g Piperidin enthält, entsprechen 0,0084 g Harnsäure.

Piperidin wurde, ebenfalls auf Grund der Bildungsfähigkeit einer in Wasser löslichen Harnsäureverbindung, als Medikament bei Gicht und harnsaurer Diathese empfohlen²). Zur Verwendung kam besonders das Piperid. tartar. Nach C. Paderi kommt jedoch dem Piperidinureat keine bemerkenswerte praktische Bedeutung zu, da es lähmende Wirkung

auf das zentrale und periphere Nervensystem ausübt 3).

Physiologische Eigenschaften: Das Piperidin läßt, in sehr mäßigen Dosen genommen, keine besondere Wirkung erkennen. Seine Salze verhalten sich nach Buchheim⁴)

dem Organismus gegenüber wie Ammonium- oder Äthylaminsalze.

1 g Piperidin ist für den Menschen noch ohne bemerkenswerte Wirkung. Für Kaninchen sind 0,5 g pro Kilogramm Körpergewicht die letale Dosis⁵). Bei Ratten verursachten 5 mg nur Müdigkeit, 50 mg dagegen nach Schwanken und Zuckungen den Tod durch Atemlähmung⁶). Das Piperidin gehört nach C. Jacobj⁷) zu den Krampfgiften. Es wirkt zunächst lokal reizend und in größeren Dosen zentral reizend und dann lähmend. Nach subeutaner Injektion von (genügenden Dosen) Piperidin (am Frosch) tritt vollständige motorische Paralyse ein — ebenso wie nach Einführung von Coniin und Nicotin, welchen beiden Ałkałoiden das Piperidin, abgesehen von der Intensität der einzelnen Wirkungserscheinungen, sehr ähnelt⁸). Das isolierte Froschherz wird in seiner Tätigkeit durch Piperidin etwas verlangsamt und die Dauer der Systole verlängert. Das Säugetierherz in situ zeigt zuerst ebenfalls eine verlangsamte Tätigkeit, bald darauf ist es jedoch nicht mehr beeinflußt.

Wirkung auf den Blutdruck. Der Blutdruck wird durch Piperidin nach einigen Autoren nicht wesentlich beeinflußt, während er nach anderen stark ansteigt. Nach Injektionen von 4—10 cg Piperidin wurde nach Friedel Pick⁹) enorme Blutdrucksteigerung beobachtet, während die Ausflußmenge aus der Vena femoralis und Vena jugularis kaum geändert oder nur mäßig beschleunigt war — eine Beobachtung, die für eine Gefäßverengerung spricht, wie sie bei der Wirkung des Nicotins auftritt. Nach R. Kobert wirkt Piperidin blutdruck-

steigernd, gefäßverengernd und ausflußvermindernd 10).

Über das Piperidin als Anaestheticum und die Beziehung desselben zu seinen Homologen — über die physiologische Wirkung von Piperidin, Coniin, Methyl-, Benzyl- und Acetylpiperidin — berichtet W. Fließ¹¹).

Nach Verfütterung von Piperidin konnte im Gegensatz zum Pyridin, das als Pyridylmethyl-Ammoniumhydroxyd im Harn zur Ausscheidung kommt (vgl. S. 1429), kein Methylierungsprodukt nachgewiesen werden 12).

1) F. W. Tunnieliffe u. Otto Rosenheim, Centralbl. f. Physiol. 11. 434-437 [1897].

2) F. W. Tunnicliffe u. Otto Rosenheim, The Lancet 76, 198-203 [1898].

3) C. Paderi, Annali di Chim. e di Farmacol. 1900, 49; Malys Jahresber. d. Tierchemie 30, 120 [1900].

4) R. Buchheim, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 5, 455 [1876].

Richard Wolffenstein u. Eduard Wolffenstein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 2408 [1901].

6) Rud. Kobert, Lehrbuch der Intoxikationen 2, 1076.

 C. Jacobj, Chem. Centralbl. 1903 (I), 1092; Nachr. d. Kgl. Gesellschaft d. Wissensch., Göttingen 1902, 313.

8) B. Moore u. R. Row, Journ. of Physiol. 22, 273 [1898].

9) Friedel Pick, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 42, 434 [1899]. — Vgl. auch die dort angeführte Literatur.

Rud. Kobert, Lehrbuch der Intoxikationen I, 234 [1902].
 W. Fließ, vgl. Malys Jahresber. d. Tierchemie I4, 50 [1884].

12) Vgl. G. Salomon u. C. Neuberg, Beiträge zur wissenschaftlichen Medizin und Chemie. Festschrift für Ernst Salkowski. Berlin 1904. S. 37. Nach Herm. Hildebrandt 1), der eingehende vergleichende pharmakologische Untersuchungen in der Reihe von synthetisch hergestellten Pyridinverbindungen unternahm, gehen aber diejenigen Kondensationsprodukte, die aus Piperidin und Phenolen mittels Formaldehyds erhalten werden, im Organismus in Methylverbindungen über, falls noch eine o- oder p-Stellung im Benzohring frei ist.

Piperidin wirkt lösend auf Bacillen (beim Erhitzen). Es vermag Rotz-, Pest- und Pyocyaneusbacillen zum größten Teile aufzulösen; in geringem Grade, und zwar in abnehmendem Maße, löst es auch Colibazillen, Milzbrandbacillen und Staphylokokken. Intraperitoneal eingeführte, mit Piperidin behandelte Rotzbacillen rufen am Meerschweinchen keine Störung hervor; sie immunisieren nicht gegen Rotz. Piperidinrotzbacillen wirken bei rotzkranken Tieren bereits nach höchstens 1 Tag tödlich. Das Virus hypersensibilisiert also gegenüber den im Piperidin aufgelösten Keimen. Die im Piperidin aufgelösten Bacillen scheinen dagegen nicht gegen die mit Alkoholäther abgetöteten Mikroben zu hypersensibilisieren 2).

Piperidinhydrochlorid erwies sich gegenüber dem Ruhestrom und der Erregbarkeit von Froschmuskeln fast indifferent³).

R. und E. Wolffenstein⁴) und Langgaard prüften an Kaninchen und Fröschen 1. am Kohlenstoff alkylierte Piperidinverbindungen, 2. am Stickstoff alkylierte Piperidinverbindungen, und zwar wurden, um Vergleiche zwischen chemischer Konstitution und physiologischer Wirkung anzustellen, Verbindungen benutzt, die am Kohlenstoff wie am Stickstoff dieselben Alkylgruppen trugen und bei den Acylderivaten solche, die den Alkylgruppen analog waren.

Die Verbindungen wurden mit Ausnahme des Benzoylpiperidins in salzsaurer, wässeriger, 5—10 proz. Lösung dargereicht. Das Benzoylderivat wurde mit arabischem Gummi emulgiert. Die subeutane Injektion geschah bei den Frösehen meistens in den dorsalen Lymphsack, bei den Kaninchen unter die Rückenhaut. Die am Kohlenstoff wie am Stickstoff alkylierten Verbindungen erwiesen sich qualitativ gleich, während sie in quantitativer Beziehung Wirkungsunterschiede zeigten.

Allgemein besteben die wahrgenommenen Symptome bei Fröschen in einer Lähmung des Zentralnervensystems und der peripherischen Endigungen der motorischen Nerven. — Bei Warmblütern macht sich zuerst zentrale Lähmung geltend. Werden die Tiere sich selbst überlassen, so gehen sie infolge der zentralen Lähmung durch Erstickung zugrunde, ohne daß sich eine lähmende Wirkung auf die peripherischen Nerven nachweisen läßt. Wird künstliche Atmung angewendet, so bleiben die Tiere längere Zeit leben; es kommt dann, wie bei den Fröschen, zu einer Lähmung der motorischen Nervenendigungen.

Äußerlich zeigt sich bei Kaninchen Benommenheit, beschleunigte Atmung und Bewegungsunfähigkeit; sie reagieren nicht auf Reize, später treten Krämpfe auf. Der Tod erfolgt gewöhnlich durch Erstickung.

Nach Darreichung der Acylderivate treten vornehmlich Krämpfe auf, die sich z. B. beim Formylderivat bis zum vollständigen Tetanus steigern.

Die einzelnen Versuchsergebnisse in betreff der letalen Dosis der untersuchten Verbindungen sind in folgender Tabelle⁵) übersichtlich wiedergegeben; die letale Grammenge wirksamer Substanz pro 1 kg Körpergewicht für Kaninchen ist unter den Namen der betreffenden Verbindungen geschrieben.

Das zuletzt angeführte N-Valerylpiperidin erwies sich bei einer Dosis von 0,4 g noch ohne jede Wirkung; 1,I g erzeugten nur etwas Unruhe. Die geringe physiologische Wirkung dieser N-Piperidinverbindung beruht wahrscheinlich auf mangelnder Resorbierung derselben; das salzsaure Salz ist in wässeriger Lösung dissoziiert.

¹⁾ Herm. Hildebrandt, Zeitschr. f. physiol. Chemie 43, 249 [1904]. Vgl. auch Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 44, 278 [1900].

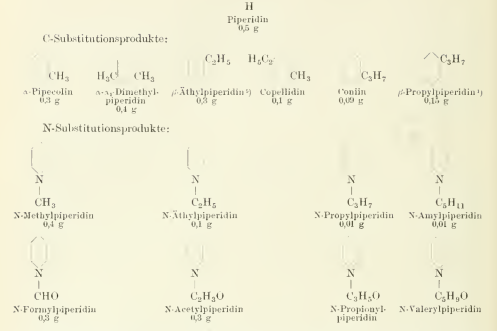
²⁾ M. Nicolle u. A. Frouin, Annales de l'Inst. Pasteur 21, 443-447 [1907].

³⁾ Rudolf Höber u. Heinrich Waldenberg, Archiv f. d. ges. Physiol. 126, 331 [1909].

⁴⁾ Richard Wolffenstein u. Eduard Wolffenstein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 2408 [1901].

⁵⁾ Richard Wolffenstein u. Eduard Wolffenstein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 34, 2410 [1901].

Letale Dosis von Piperidinverbindungen.



Das α -Propylpiperidin, Coniin, weist deutlich Curarewirkung auf, die beim Piperidin nur in geringem Maße zu beobachten ist; es zeigt sich aber doch eine gewisse Übereinstimmung in der physiologischen Wirkung des Piperidins und des genannten Alkaloides (Hofmann)¹). — Für die Wirkung der alkylierten Piperidinderivate ist die Stellung des Alkyls von Wichtigkeit, wie z. B. die letalen Dosen des oben angeführten α -Propylpiperidins und des β -Propylpiperidins beweisen. In gewissem Grade soll die Wirkung des Piperidins und des α -Propylpiperidins (Coniins) in der angegebenen Reihenfolge steigen, während sie bei höher alkylierten Piperidinverbindungen sinkt²)³). Piperidin wirkt auf Weizensämlinge stark toxisch — giftiger als Pyridin und Pikolin (vgl. unter Pyridin S. 1423). Piperidinacetat wirkte viel stärker schädigend als das freie Piperidin⁴).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Imidbase. Farblose Flüssigkeit von stark ammoniakalischem und zugleich an Pfeffer erinnerndem Geruch. Schmeckt kaustisch⁵). Bläut Lackmuspapier stark. Neutralisiert die stärksten Säuren. Siedep, bei 19,08 mm Druck 17,2, bei 20,40 mm 17,7°, bei 69,50 mm 36,7°, bei 170,28 mm 52,6°6), bei 729 mm 104—104,4°, bei 755,7 mm 104,5—105°7), bei 760 mm 106,0°6) bzw. 105,76°s), bei 760,3 mm 105,6° (korr.). Erstarrungstemperatur—17°9). Spez. Gewicht (bezogen auf Wasser

2) Gürber, Archiv f. Anat. u. Physiol. 1890, 401.

6) Kahlbaum, Siedetemperatur und Druck. 1885. S. 91.

¹⁾ v. Kronecker, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 712 [1881].

³⁾ Vgl. Julius Schmidt, "Die Coniumalkaloide" in diesem Handlexikon Bd. V, 8.

⁴⁾ Oswald Schreiner u. Edmund C. Shorey, Journ. Amer. Chem. Soc. 30, 1295 [1908].
5) Auguste Cahours, Annales de Chim. et de Phys. 38 (III), 78 [1853]; Annalen d. Chemie u. Pharmazie 84, 342 [1852].

⁷⁾ Robert Schiff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 566 [1886].

⁸⁾ Louguinine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 128, 367 [1899].

⁹⁾ M. Altschul u. B. v. Schneider, Zeitschr. f. physikal. Chemie 16, 24 [1895].

von 4°) 0,8814 (für Piperidin aus Pyridin erhalten), bei 0° 0,8810 (aus Piperin) 1), bei 19,6° 0.8619°), bei $20.6^{\circ}/4^{\circ}$ 0.8603, bei $105^{\circ}/4^{\circ}$ 0.7801°). Nach Perkin⁴): Bei 4° 0.8758, bei 10° 0,8704, bei 15° 0,8664, bei 20° 0,8626, bei 25° 0,8591. Spez. Wärme⁵) ⁶), Neutralisationswärme 6), Lösungswärme 6) 7), Verbrennungswärme für Dampf bei 18° 833,790 (al.8); Bildungswärme bei konstantem Volumen 24,090 Cal. 8). Verbrennungswärme im flüssigen Zustande bei konstantem Druck 826,5 Cal., bei konstantem Volumen 825,21 Cal.; im gasförmigen Zustande 834,4 Cal. 9). Molekularrefraktionsbestimmung und Dispersion 10). Magnetische Rotationsbestimmung⁴). Elektrisches Leitvermögen¹¹). Kritischer Druck, Zähigkeitskocffizient²). Molekulare Siedepunktserhöhung 28,42° 12). Kryoskopisches Verhalten 13). Kryoskopische Bestimmung mittels Cyclohexans 14). Latente Verdampfungswärme 5). Affinitätskonstante bei verschiedenen Temperaturen 15). Dielektrizitätskonstante 16) 17). Einwirkung der dunklen elektrischen Entladung bei Anwesenheit von Stickstoff 18). Ionisations- und Hydrationskonstanten von Piperidin, Ammoniak und Triäthylamin 19).

Piperidin ist in jedem Verhältnis in Wasser (bei Temperaturen von 0-250°) löslich, ebenso in Alkohol, Äther und Benzol. Piperidin ist viel weniger hygroskopisch als Pyridin²¹). Bildet mit Salzsäure, Bromwasserstoff, Jodwasserstoff, Sehwefelsäure, Salpetersäure, Oxalsäure u. a. gut krystallisierte Verbindungen (vgl. unter Salze S. 1415) 22). Liefert ein Nitrosoderivat. Gegen Oxydation in saurer Lösung ziemlich beständig; Chromsäure wirkt erst bei starker Konzentration in sehwefelsaurer Lösung ein. Durch Oxydation entsteht Pyridin. Bei Einwirkung von Silberoxyd auf die wässerige Piperidinlösung entsteht beim Erwärmen — unter Bildung eines Silberspiegels — reichlich neben anderen Körpern Pyridin. Ebenso beim Erhitzen mit Silberacetat und Essigsäure. Auch ammoniakalische Silberlösung wird von Piperidin unter Silberspiegelbildung reduziert²³). Die Oxydation zu Pyridin gelingt verhältnismäßig leicht durch Erhitzen mit konz. Sehwefelsäure24) auf 300°; auch beim Erhitzen mit Nitrobenzol. Übermangansaures Kali zerstört Piperidin, ohne Pyridin zu bilden 24). Viele Benzoylpiperidenverbindungen liefern bei Oxydation und darauffolgender Spaltung δ-Aminovaleriansäure, Piperylmethan gibt dabei γ-Aminobuttersäure, die Piperidinsäure 25). Beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (spez. Gewieht 1,96) auf 300° entsteht unter Abspaltung von Ammoniak Normalpentan (vgl. Einleitung S. 1433). Aufspaltung findet auch statt beim Behandeln der X-Benzoylverbindung mit Phosphorpentachlorid oder Bromid (vgl. Benzoylpiperidin S. 1458) oder bei Einwirkung von Bromeyan auf N-Phenylpiperidin (vgl.

- 1) A. Ladenburg u. C. F. Roth, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 513 [1884].
- 2) Ph. A. Guye u. Ed. Mallet, Arch. de la Soc. physiq. nat. de Genève IV, 13, 274. Vgl. Chem. Centralbl. 1902 (1), 1315.
 - 3) Robert Schiff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 566 [1886].
 - 4) Perkin, Journ. Chem. Soc. 55, 699 [1889].
 - ⁵) Louguinine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 128, 367 [1899].
 - 6) Albert Colson, Annales de Chim. et de Phys. VI, 19, 408 [1890].
 7) Berthelot, Annales de Chim. et de Phys. VI, 21, 375 [1890].

 - 8) Julius Thomson, Thermochemische Untersuchungen 4, 145.
 - 9) M. Delépine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 1794 [1898].
 - 10) J. F. Eykman, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 3069 [1892].
 - ¹¹) Bredig, Zeitschr. f. physikal. Chemie 13, 306 [1894].
 - 12) A. Werner, Zeitschr. f. anorgan. Chemie 15, 16 [1897] (P. Ferchland).
- 13) Auwers, Zeitschr. f. physikal. Chemie 30, 543 [1900]. G. Ampola u. C. Rimatori, Gazzetta chimica ital. 27 (f), 42, 62 [1879]. — G. Bruni, Gazzetta chimica ital. 28 (f), 259 [1898].

 14) Luigi Mascarelli, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma [5] 16, 1, 924 [1907].

 15) A. Hantzsch u. F. Schaldt, Zeitschr. f. physikal. Chemic 30, 297 [1900].

 - ¹⁶) R. Ladenburg, Zeitschr. f. Elektrochemie 7, 816 [1900—1901].
- 17) Hermann Schlundt, Chem. Centralbl. 1903 (1), 3; Journ. of physical. Chemistry 5, 503 [1901].
 - 18) Berthelot, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 781 [1889].
 - ¹⁹) Tom Sidney Moore, Journ. Chem. Soc. **91**, 1379 [1907].
 - 20) Otto Flaschner, Zeitschr. f. physikal. Chemie 62, 493 [1908].
 - ²¹) Oechsner de Coninck, Bulletin de la Soc. chim. 43, 179 [1885].
- ²²) Auguste Cahours, Annales de Chim. et de Phys. 38 (III), 78 [1853]; Annalen d. Chemie u. Pharmazie 84, 342 [1852].
- 23) Gilbert T. Morgan u. Francis M. G. Micklethwait; Journ. Soc. Chem. Ind. 21, 1373 [1902]; Chem. Centralbl. 1903 (I), 72.
 - ²⁴) W. Königs, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 2341 [1879].
 - ²⁵) C. Schotten, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 2235 [1888].

dasselbe S. 1456). - Beim Durchleiten durch ein rotglübendes Rohr entsteht hauptsächlich Pyrrol; Pyridin trat dabei nicht auf 1). Wird von konz. Salzsäure, selbst bei tagelangem Erhitzen auf 300°, nicht angegriffen?). Durch Zusatz von Brom zu einer konzentrierten Lösung von chlorwasserstoffsaurem Piperidin entsteht eine tiefrote, sich am Boden des Gefäßes absetzende Flüssigkeit, die in der Kälte zu derben Krystallen erstarrt. Dieses Additionsprodukt zersetzt sich schon bei gewöhnlicher Temperatur; an der Luft verdampft das Brom langsam und es bleibt salzsaures Piperidin zurück, beim Kochen erfolgt die Zerlegung augenblicklich²). Wird die konzentrierte Lösung von salzsaurem Piperidin mit cinem großen Überschuß von Brom, unter portionsweisem Zusatz, im Rohr auf 200-220 vorsichtig erhitzt, so wird Bromoform gebildet, und nach Versetzen mit Wasser werden in reichlicher Menge Krystalle von der Zusammensetzung C₅H₂Br₂(OH)N abgeschieden, die sich aus heißem Wasser in glänzenden Schuppen ausscheiden; sie sublimieren bei hoher Temperatur unter gleichzeitiger Zurücklassung von Kohle; kaum löslich in Äther, sehwer in Alkohol²). Durch Einwirkung von Brom auf Piperidin in alkalischer Lösung bilden sich bromund sauerstoffhaltige Zwischenprodukte und ein schön krystallisierender Körper von der Formel C₅H₇Br₂NO³). Trocknes, salzsaures Piperidin liefert mit 10 Atomen Brom bei 4 stündigem Erhitzen im Rohr auf ca. 180 u. a. Dibrompyridin C5H3Br2N, das bei der Wasserdampfdestillation bereits im Kühlrohr krystallinisch erstarrt (aus Alkohol umkrystallisierbar) 4). Mit Chlorkalklösung entsteht Piperylenchlorstickstoff = 1-Chlorpiperidin C₅H₁₀NCl 5). Wasserfreies Piperidin liefert mit Schwefelstickstoff N₄S₄ ein Thioamin C₁₀H₂₀N₂S; mit Schwefeldiehlorid ein Monothiodipiperidin C5H10N-S-N·C5H10; mit Einfachehlorschwefel ein Dithiodipiperidin (C₅H₁₀N)₂S₂; mit Thionylchlorid in Petrolätherlösung n-Thionylpiperidin $(C_5H_{10}N)_2SO$; mit Sulfurylchlorid, in Äther, Sulfurylpiperidin $(C_5H_{10}N)_2SO_2$, (Vgl. hierzu unter Derivate S. 1460ff.) Piperidin wird von Natrium nicht angegriffen (vgl. Einleitung S. 1435). Bildet mit Chinonen Farbstoffe. Wird durch Jod (beim Erhitzen) teilweise verharzt; Dehydration findet dabei nicht statt (während z. B. Tetrahydrochinolin durch Behandeln mit Jod in Chinolin und das Tetrahydroisochinolin teilweise in Isochinolin übergeführt werden)?).

Farb- und Fällungsreaktionen des Piperidins. Unterschiede zwischen Piperidin und Pyridin: Piperidin liefert mit Chinonen, Phenolen, Phenolsäuren und verschiedenen Salzen charakteristische Färbungen oder Fällungen. Benzo-. Tolu-. Naphthochinone, auch Phenanthrenchinone, reagieren mit Piperidin unter Farbstoffbildung; die ersteren bereits leicht bei gewöhnlicher Temperatur. Die Farbstoffe zeigen in verschiedenen Lösungsmitteln verschiedene Färbungen. Piperidin gibt mit einer alkoholischen Lösung von Benzochinon (oder Hydrochinon) augenblicklich das Dipiperylbenzochinon⁸) C₆H₂O₂(NC₅H₁₀)₂, das sich in rötlichvioletten Krystallen mit stark blauem Metallglanz abscheidet; die neutrale alkoholische Lösung ist blutrot, die saure Lösung dagegen carminrot gefärbt. Mit a-Nitroanthrachinon entstehen orangerote Krystalle des a-Piperidinoanthrachinons⁹), das sich in Chloroform mit blauroter Farbe, in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe und in verdünnter Salzsäure farblos löst. Piperidin und 1, 8-Dinitroanthrachinon liefern das 1-Piperidino-8-nitroanthrachinon⁹), das in Chloroformlösung violett, in konz. Schwefelsäure gelb, beim Erhitzen mit Borsäure kirschrot gefärbt und in Salzsäurelösung farblos ist. Das 1-Piperidino-8-nitroanthrachinon gibt mit Dimethylamin das 1-Piperidino-8-dimethylaminoanthrachinon 9); braumrot gefärbte Krystalle. Das 1.5-Dipiperidinoanthrachinon⁹), aus 1.5-Dinitroanthrachinon und 2 Mol. Piperidin, ist in Chloroformlösung kirschrot, in Eisessiglösung violettblau gefärbt, löst sich in konz. Schwefelsäure und in verdünnter Salzsäure farblos. In betreff zahlreicher anderer Anthrachinonpiperidino-Farbstoffe sei auf die von Friedrich Bayer & Co. 9) aufgestellte Übersichtstabelle verwiesen. — Gibt charakteristische Isatinfarbstoffe 10).

¹⁾ Leo Hoffmann u. W. Königs, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 739 [1883].

A. W. Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 985 [1879].
 A. W. Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 560 [1883].

⁴⁾ C. Schotten, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 15, 427 [1882].

⁵⁾ Eug. Lellmann n. W. Geller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 1921 [1888].

⁶⁾ Felix B. Ahrens, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2278 [1898].

⁷⁾ Ernst Schmidt, Archiv d. Pharmazie 232, 561 [1899].
8) B. Lachowicz, Monatshefte f. Chemie 9, 506 [1888].

⁹⁾ Friedrich Bayer & Co., Elberfeld, D. R. P. 136 777, Kl. 12 q.

¹⁰⁾ Cher Isatinpiperidblau-Farbstoffe (Isatinmonopiperidide, Diriperide und Diisatylpiperide) vgl. C. Liebermann u. R. Krauß, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 2495 [1907].

In Nitrobenzol löst sieh Piperidin mit violettroter Farbe¹).

Verhalten des Piperidins gegen Tannin; Wässerige konz. Tanninlösung erzeugt mit Piperidin Fällung²). Alkoholische Piperidinlösung gibt mit trocknem Tannin keinen Niederschlag, sondern nur eine smaragdgrüne Färbung, dagegen entsteht mit alkoholischer Tanninlösung Fällung — Unterschied gegen Pyridin, das mit alkoholischer Tanninlösung keinen Niederschlag bildet (vgl. untenstehende Tabelle). In ätherischer Piperidinlösung löst sich trocknes Tannin nur langsam und ohne Niederschlagsbildung; ätherische Tanninlösung bewirkt dagegen Fällung.

Verhalten von Piperidin und Pyridin gegen Phenole und Phenolsäuren 3). Die heiden Basen unterscheiden sich besonders durch ihr Verhalten gegen wässerige Lösungen einiger Phenolverbindungen, wie aus folgender Tabelle ersichtlich ist:

Reagens	Piperidin	Pyridin
Behandeln mit etwas destilliertem Wasser, einigen Fropfen konz. frisch bereiteter Gallussäurelösung	Rosafärbung, später Dun kelgelbfärbung	Kein Niederschlag Keine Färbung
mit Pyrogallol	Gelb-, Braun- und Schwarzfärbung	höchstens Hellgelbfärbung
mit Brenzcatechin	Violett-, dann Rotfärbung, die schnell in Gelb umschlägt	nichts
Alkoholische Tanninlösung	mit alkoholischer Lösung: augenblicklich Niederschlagsbildung	kein Niederschlag

Resorcin, Phloroglucin und Orein erzeugen in wässerigen Lösungen mit Piperidin und Pyridin keine Veränderungen.

Piperidin liefert ferner mit zahlreichen Salzen charakteristische Fällungen, die es ebenfalls deutlich vom Pyridin unterscheiden (Oechsner de Coninck), wie aus umstehender Tabelle4) ersichtlich ist.

Über andere charakteristische Salzbildungen vgl. unten unter Salze.

Salze: Salze mit Mineralsäuren. Piperidinchlorhydrat⁵) C₅H₁₁N·HCl. Aus Salzsäure und Piperidin; scheidet sich beim Einengen krystallinisch ab. Lange, farblose Nadeln oder aus Alkohol lange Prismen. Schmelzp. 237°6). Leicht löslich in Wasser und in Alkohol (1:10,36)7). Verändert sich nicht an der Luft. Verflüchtigt sich leicht. Das Chlorhydrat absorbiert in einer Atmosphäre von trocknem Salzsäuregas noch ein Molekül Salzsäure. Der Dissoziationsgrad dieses Dichlorhydrates ist von der Temperatur sehr abhängig 8). Piperidinchlorhydrat bildet mit trocknem Ammoniakgas in gewisser Menge Chlorammonium, welches sich wieder in bestimmtem Grade mit Piperidin umsetzt⁹). Beim Erhitzen mit Brom liefert es Dibrompyridin C₅H₃NBr₂ 10).

Piperidinbromhydrat¹¹) C₅H₁₁N·HBr. Schmelzp. 235°. Bildet oblonge Tafeln des rhombischen Systems 12). In Äther unlöslich. — Jodhydrat 13) C₅H₁₁N·HJ. Lange Nadeln;

- 1) B. Lachowicz, Monatshefte f. Chemie 9, 699 [1888].
- 2) Oechsner de Coninck, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 124, 506 [1897].
- 3) Oechsner de Coninek, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 124, 562 [1897].
 4) Oechsner de Coninek, Bulletin de la Soc. chim. [2] 43, 177 [1885].
- Auguste Cahours, Annales de Chim. et de Phys. 38 (111), 80 [1853].
 A. Ladenburg, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 247, 55 [1888].
- 7) Gottfried Fenner u. Julius Tafel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 3223 [1899].
 8) Albert Colson, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 124 (I), 504 [1897].
 1 de l'Acad. des Sc. 132 (I), 1563 [1901]

 - 9) Albert Colson, Compt. rend. de l'Acad. des Se. 132 (I), 1563 [1901].
 - 16) C. Schotten, Berichte d. Deutsch, ehem. Gesellschaft 15, 427 [1882].
 - ¹¹) C. A. Bischoff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2841 [1898].
 - 12) Edgar Wedekind (A. Fock), Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 1409 [1899].
 - ¹³) Auguste Cahours, Annales de Chim. et de Phys. 38 (III), 81 [1853].

Reagens	Piperidin (synthetisch)	Pyridin
Nickelnitrat	Augenblicklich hellgrüner, gelatinöser Nicderschlag	In der Kälte kein Niederschlag, in der Wärme Fällung
Kobaltnitrat	Augenblicklich violetter, gelatinöser Niederschlag	In der Kälte kein Niederschlag. in der Hitze Fällung
Silbernitrat	Augenblicklich Silberoxydniederschlag	Keine Fällung
Ferrosulfat	Grünlicher, flockiger Niederschlag	
Magnesiumehlorid	Augenblieklich weißer, gelatinöser Niederschlag	Nichts, auch am nächsten Tag
(hlorbarium	_	Zunächst nichts, am nächsten Tag sehr schwacher, weißer Niederschlag
Aluminiumchlorid	Augenblicklich gelatinöser Niederschlag	_
Manganehlorid	Augenblicklich dicker, weißer Niederschlag	_
Goldehlorid	Augenblicklich hellgelber Xiederschlag	_
Eisenchlorid	Augenblicklich rostbrauner Niederschlag	Augenblicklich rostbrauner Niederschlag
Ferrocyankalium	Zunächst nichts; nach 4 bis 5 Tagen leichter krystallinischer Niederschlag	Zunächst nichts; nach 48 Stunden krystallinischer Niederschlag
Ferricyankalium	_	Nach 48 Stunden nichts
Borax		Zunächst nichts; am nächsten Tag ziemlich reichliche Krystallbildung
Bleiacetat	Angenblicklich weißer, pulveriger Niederschlag	Zunächst nichts; dann schwacher, krystallinischer Niederschlag
Basisches Bleiacetat	Augenblicklich weißer, dicker Nicderschlag; gesteht zu einer festen Masse	Zunächst leichte Trübung, dann schwacher, amorpher Niederschlag

ähnelt dem Chlorhydrat. — Nitrat¹) $C_5H_{11}N \cdot HNO_3$. Entsteht beim Sättigen der Base mit verdünnter Salpetersäure und scheidet sich beim Verdunsten unter vermindertem Druck krystallinisch ab. Kleine Nadeln. Leicht löslich in Alkohol. Zersetzt sich beim Erhitzen unter Bildung aromatisch riechender Dämpfe. — Sulfat¹). Durch Sättigen von Piperidin mit Schwefelsäure. Krystallinisches, zerfließliches Salz, das in Wasser sehr leicht löslich ist. — Monopiperidinphosphat²) $C_5H_{11}N \cdot H_3PO_4$. Entsteht beim Vermischen von Phosphorsäure und viel Piperidin als untere ölige Schicht, die nach 2 Tagen in farblosen dünnen Nadeln auskrystallisiert ist. Sehr leicht löslich in Wasser. Piperidin bildet mit Phosphorsäure nur primäres Salz.

Andere Salze, Doppelsalze, Additionsverbindungen, metallfreie Verbindungen: Piperidinacetat3) C₅H₁₁N · C₂H₄O₂. Farblose Krystalle, schr zerfließlich. Schmelzp. 106. — Oxalat4)

¹⁾ Auguste Cahours, Annales de Chin. et de Phys. 38 (III), 83 [1853].

²⁾ P. N. Raikow u. P. Schtarbanow, Chem.-Ztg. 25, 280 [t901].

³⁾ J. Zoppellari, Gazzetta chimica ital. 26 (1), 257 [1896].

⁴⁾ Auguste Cahours, Annales de Chim. et de Phys. 38 (III), 86 [1853].

 $(C_5H_{11}N)_2 \cdot C_2H_2O_4$. Durch Sättigen von Piperidin mit Oxalsäurelösung. Scheidet sich beim

Einengen in feinen Nadeln ab.

Piperidiniiberchromsäure¹) C₅H₁₀NH·CrO₅H. Entsteht auf Zusatz von ca. 2 g Piperidin zu einer verdünnten ätherischen Überchromsäurelösung. Das zumächst entstandene Öl erstarrt bald krystallinisch. Leicht löslich in Wasser. In der Kälte anscheinend ziemlich beständig, zerfällt aber beim Erhitzen mit hellem Knall. Im auffallenden Lichte fast schwarz, im durchgehenden violett. — Piperidiniumehromat²) bildet sich aus den Komponenten in wässeriger Lösung in Form gelber, leicht löslicher Krystalle.

Tetramethylen-1, 3-Dioxalsaures Piperidinsalz³) $C_8H_8O_6$, $2C_5H_{11}N$. Entsteht aus einer alkoholischen Lösung der Tetramethylen-1, 3-dioxalsäure auf Zusatz von alkoholischer Piperidinlösung und Fällen mit Äther. Blättehen. Leicht löslich in Wasser, sehwerer in

Alkohol, fast uulöslich in Äther. Schmelzp. 145-147°.

Piperidinoxalessigester⁴) $C_5H_{11}N \cdot C_8H_{12}O_5$. Entsteht beim Vermischen von Piperidin und Oxalessigester in ätherischer Lösung unter Kühlung und hinterbleibt beim Abdunsten des Äthers als Sirup, der im Vaknum plötzlich unter Umherspritzen krystallinisch erstarrt. Farblose Krystallmasse, die bei 74° schmilzt. Sehr leicht veränderlich. Verflüssigt sich beim Stehen im Exsiccator allmählich zu einem zähen gelblichen Sirup, aus dem sich nach Wochen große, schöne Krystalle abscheiden.

Piperidinoxaleitronsäurelaetonester³) $C_5H_{11}N \cdot C_{14}H_{18}O_9$. Die Citronensäureverbindung schmilzt, aus Alkohol umkrystallisiert, bei 93°. Gibt in wässeriger Lösung mit Eisen-

ehlorid Rotfärbung, mit Bariumchlorid Fällung.

Phenyl- α , β -dibrompropionsaures Piperidin⁵) $C_5H_{11}N \cdot C_9H_8Br_2O_2$. In Alkohol leicht, in Äther, Benzol schwer lösliche Krystalle. Schmelzp. 120⁵. — Saures phenyl- α , β -dibrompropionsaures Piperidin⁵) $C_5H_{11}N \cdot (C_9H_8Br_2O_2)_2$. Scheidet sich beim Vermischen von 2 Mol. Säure und I Mol. Base in abs. Alkohol in großen Krystallen ab. Schmelzp. 125⁵. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer löslich in Äther.

Piperidinharusäure 6 C₅NH₁₁·C₅H₄N₄O₃. Entsteht aus alkoholischer Lösung molekularer Mengen der Komponenten auf Zusatz von Äther als rein weißes krystallinisches Pulver. Es ist leicht löslich in Wasser; in der Kälte 1:39 7). Durch Säuren wird es wieder in seine Bestandteile zerlegt. Reagiert gegen Lackmus schwach alkalisch, gegen Phenolphthalein neutral.

Physiologische Eigenschaften: Piperidinurat wirkt lähmend auf das zentrale und periphere Nervensystem — zuerst am Bulbus, dann auf Rückenmark, Nervenendigungen, motorische Nerven und schließlich auf die sensiblen Nerven, Muskeln und Herz. Stoffwechselbeeinflussung ließ sich selbst bei großen Dosen nicht feststellen?).

Alloxanpiperidindisulfit 8) $C_5H_{11}N$, SO_3H_2 , $C_4H_2N_2O_4$. Entsteht aus Piperidin, wässeriger schwefliger Säure und Alloxan. Farblose, sirupöse Lösung, die nach einigen Tagen

große Tafeln abscheidet.

Piperidinschwefelkohlenstoffverbindung. Monokline Tafeln, die bei 172° schmelzen 9). Vulpinsaures Piperidin 10) C₅H₁₁N·C₁₉H₁₄O₅. Entsteht beim Erwärmen von Piperidin mit einer konzentrierten alkoholischen Lösung der Vulpinsäure. Es scheidet sich beim Erkalten in hochgelb gefärbten Nadeln aus; die Abscheidung wird durch Zusatz von Äther vervollständigt. Lange, dünne, gelbe Nadeln vom Schmelzp. 139—142°. Auf Salzsäurezusatz fällt aus der wässerigen Lösung Vulpinsäure aus. — Piperidinsalz der i-Usninsäure 11) C₅H₁₁N·C₁₈H₁₆O₇. Scheidet sich aus benzolalkoholischer Lösung als gelbweißes Salz ab. Platte Nadeln oder Blätter, die wie die i-Usninsäure bei 191° schmelzen. Leicht löslich in

2) S. H. C. Briggs, Zeitschr. f. anorgan. Chemie 56, 246 [1908].

3) O. Kaltwasser, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 2275 [1896].

5) Robert Hirsch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 886 [1894].

¹⁾ O. F. Wiede, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 3143 [1898].

⁴⁾ Wilhelm Wislicenus u. Walter Beckh, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 295, 357 [1897].

F. W. Tunnicliffe u. O. Rosenheim, Centralbl. f. Physiol. 11, 434 [1897].
 C. Paderi, Annali di Farmacol. e di Chim. biol. 1900, 49; Malys Jahresber. d. Tierchemie 30, 120 [1900].

G. Pellizzari, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 248, 150 [1888].
 A. Ladenburg, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 247, 55 [1888].
 J. Volhard, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 282, 13 [1894].

¹¹⁾ Oskar Widman, Annalen d. Chemic u. Pharmazie 310, 260 [1900].

siedendem, mit etwas Alkohol versetztem Wasser. Verliert beim Erhitzen auf 140° allmählich alles Piperidin.

Piperinsaures Piperidin $C_5H_{11}N \cdot C_{12}H_{10}O_4$. Krystallisiert aus verdünnter Lösung der Piperinsäure in wässerigem Piperidin in farblosen, seidenglänzenden Blättchen aus, welche sieh an der Luft unter Verlust von Piperidin gelblich färben. Schmelzp. 120°. Bei höherer Temperatur entwickelt das Salz Piperidin (ohne Bildung eines Amides).

Furfuracrylsaures Piperidin 1) $C_5H_{11}X \cdot C_7H_6O_3$. Seheidet sich aus konz. Benzollösung der Säure auf Zusatz von Piperidin in Krystallen ab. Weiße, seidenglänzende Nadeln,

sehr leicht lösheh in Wasser. Sehmelzp. 120-126.

Allofurfuracrylsaures Piperidin) ${}^{\circ}_{5}H_{11}N \cdot {}^{\circ}_{7}H_{6}O_{3}$. Entsteht in analoger Weise. Nadeln, sehwer löslich in Benzol, spielend löslich in Wasser. Sehmelzp. 130—132. Beide Salze verlieren beim Erwärmen leicht Piperidin.

Piperidinpikrat ²) $C_5H_{11}N \cdot C_6H_2(NO_2)_3 \cdot OH$. Aus 1 Mol. Piperidin und 1 Mol. Trinitrophenol in Alkohol und Äther. Krystallisiert in glänzenden gelben Nadeln, die aus Wasser oder Alkohol umkrystallisiert bei 145 schmelzen, nachdem bereits von 112 an teilweise Zersetzung eingetreten ist. Leicht löslich in heißem Wasser, in Aceton, Essigester; fast unlöslich in Benzol.

Piperidinpikrolonat³) bildet in wässeriger Lösung lange, feine Nadeln, die sieh bei 248 zersetzen.

Piperidin-o-nitrophenol⁴) $C_5H_{11}N$, $C_6H_4(NO_2)OH$. Bildet sich aus 1 Mol. Piperidin und 1 Mol. o-Nitrophenol in mit etwas Petroläther verdünnter Benzollösung. Orangefarbene Prismen, die bei 83−84° sehmelzen. — Piperidin-p-nitrophenol⁴) $C_5H_{11}N$, $C_6H_4(NO_2) \cdot OH$. Ans den Komponenten (in Äther). Große, gelbe Krystalle, die bei 110° schmelzen. Leieht löslich in Wasser, Alkohol, Chloroform.

Piperidin verbindet sieh nieht mit m-Nitrophenol⁵).

Piperidinbrenzeatechin 4) $C_5H_{11}N(C_6H_6O_2)_2$. Entsteht beim Vermisehen der ätherischen Lösung von 1 Mol. Piperidin und 2 Mol. Brenzeatechin. Weiße Krystalle, die bei 80—81 schmelzen. Leicht löslich in Wasser und in den meisten organischen Solvenzien, mit Ausnahme von Petroläther.

Piperidinhydrochinon⁴) $C_5H_{11}N \cdot C_6H_6O_2$. Wurde aus ätherischer Lösung in kleinen Nadeln vom Schmelzp. 102—104° erhalten. Zersetzt sieh an der Luft unter Bildung von Dipiperylbenzoehinon.

Piperidin verbindet sieh nieht mit Resorcin⁵).

Piperidinpyrogallol 4) C₅H₁₁N · C₆H₆O₃. Weiße Nadeln, die nach vorheriger Veränderung bei 171¹ sehmelzen. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, fast unlöslich in Benzol, Chloroform, Aceton und Essigester. Die wässerige oder alkoholische Lösung verändert sich rasch.

Piperidingallussäure²) schmilzt bei 206-207 und zersetzt sieh bei 210 .

Piperidinvanillin 4) $C_5H_{11}N \cdot OHC_6H_3(OCH_3) \cdot CHO$. Krystallisiert aus Essigester in farblosen Krystallen, die bei 70 sehmelzen und die in Wasser, Alkohol und Benzol löslich sind; fast unlöslich dagegen in Äther.

Piperidinguajaeol ⁴) $C_5H_{11}N[C_6H_4(OCH_3)(OH)]_2$. Glänzende, farblose Prismen, die bei 79—80 bzw. 79—81 sehmelzen. Leicht löslich in Benzol, Alkohol, Äther, Aceton und Essigester; ziemlich löslich in Wasser. Beim Verdampfen der Substanz auf dem Wasserbad mit konz. Salzsäure tritt Zersetzung ein; es bleibt Piperidinehlorhydrat zurück ⁴). Besitzt therapeutische Eigenschaften ⁶).

Piperidindinitronaphthol²) [1:2:4] $^{\circ}_{5}H_{11}N \cdot C_{10}H_{5}(NO_{2})_{2} \cdot OH$. Krystallisiert aus Alkohol in orangefarbenen Nadeln vom Schmelzp. 205°. Leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol, schwer in Äther und Benzol.

Piperidin verbindet sich nicht mit α -Naphthol und auch nicht mit β -Naphthol⁵). Primäres Nitromesitylenpiperidinsalz⁷), Piperidindiphenylnitromethan.⁷) Farblose Krystalle, in heißem Alkohol leicht löslich.

- 1) C. Liebermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 131 [1895].
- 2) Otto Rosenheim u. Philipp Schidrowitz, Journ. Chem. Soc. 23, 144 [1898].
- 3) Amé Pictet u. G. Court, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40. 3776 [1907].
- Otto Rosenheim u. Philipp Schidrowitz. Journ. Chem. Soc. 73, 140 [1898].
 Joseph Turner & Co., D. R. P. 98 465 [1896]; Chem. Centralbl. 1898 (II), 836.
- 6) F. W. Tunnicliffe, Journ. Chem. Soc. 73, 145 [1898].
- M. Konowalow, Journ. d. russ. physikal.-chem. Gesellschaft 32, 73 [1900]; Chem. Centralbl. 1900 (1), 1092.

Piperidincholestenon 1) $C_{32}H_{51}N$ oder $C_{32}H_{53}N$. Entsteht beim 4 stündigen Erhitzen von 2 g Cholestenon und 6 ccm Piperidin auf $210-220^\circ$. Das sich nach Erkalten in großen Krystallen ausscheidende Produkt schmilzt nach dem Umlösen aus wenig Benzol und etwas Methylalkohol bei 159° . Die Bildung des Cholestenonpiperidins beruht auf Abspaltung von Wasser aus dem Cholestenon und auf Anlagerung von Piperidin an das wasserärmere Produkt.

Salze, Additionsprodukte mit Metallverbindungen. Piperidin löst viele Metallsalze unter Bildung bestimmter hydratähnlicher Additionsprodukte ²).

Cadmiumchloridpiperidin ²) CdCl₂ + 2 C₅H₁₁N. In heißem Piperidin schwer löslich. Krystallisiert in kleinen Nadeln; scheint an der Luft beständig zu sein. — Cadmiumbromidpiperidin ²) CdBr₂ + 3 C₅H₁₁N. Entsteht durch Auflösen von wasserfreiem Cadmiumbromid in heißem Piperidin und krystallisiert beim Abkühlen als Additionsprodukt in schönen Nadeln aus. Verwittert an der Luft schnell unter teilweiser Abgabe des Piperidins; es bleibt CdBr₂(C₅H₁₁N)₂ zurück. — Cadmiumjodidpiperidin ²) CdJ₂ + 2 C₅H₁₁N. Wurde durch Einengen einer heißgesättigten Lösung von scharf getrocknetem Cadmiumjodid in Piperidin erhalten. Prismatische Nadeln, die sich an der Luft nicht verändern.

Kupferchlorür und Piperidin. Kupferchlorür wird von siedendem Piperidin bei Abschluß der Luft farblos gelöst; bei Luftzutritt findet infolge von Oxydation Grünfärbung statt. — Kupfersulfat und Piperidin $\text{CuSO}_4 + 3 \, \text{C}_5 \, \text{H}_{11} \, \text{N}$. Weißes Kupfersulfat und Piperidin geben beim Koehen eine blaue krystallinische Masse, die in überschüssigem Piperidin unlöslich ist. — Magnesiumehlorid und Piperidin. Reines, entwässertes Magnesiumehlorid zeigte beim Kochen mit Piperidin keine Veränderung. — Calorzinkpiperidin $\text{ZnCl}_2 + 2 \, \text{C}_5 \, \text{H}_{11} \, \text{N}$. Entsteht durch Auflösen von trocken präpariertem Chlorzink in Piperidin; beim Eindunsten der Lösung bleiben dünne Krystallmadeln zurück, die anscheinend luftbeständig sind²). — $\text{C}_5 \, \text{H}_{11} \, \text{N} + \text{ZnCl}_2 + 3 \, \text{ZnO}^3$). Entsteht beim Vermischen von Piperidin mit einer Zinkehlorürlösung als amorpher, in Wasser und Alkohol unlöslicher Niederschlag. — Kobaltehlorürpiperidin²). Ganz reines Kobaltehlorür löst sich in kaltem und warmem Piperidin in reichlicher Menge zu einer prächtig blauen Flüssigkeit, die nach längerem Stehen grünlich wird und beim Verdunsten eine amorphe grüne Masse zurückläßt. — Niekelchlorür verbindet sich nicht mit Piperidin.

Chlorsilberpiperidin 2) AgCl $+ 2 C_5 H_{11} N$. Aus heiß-Piperidinsilberverbindungen: gesättigter Lösung von seharf getrocknetem Chlorsilber in Piperidin, Krystalle. Verwittert sehr schnell und färbt sich raseh sehwarz 4). — Bromsilberpiperidin 2) AgBr + 2 C₅H₁₁N. Durch Erwärmen der Komponenten. Ist in kaltem Piperidin noch reichlich löslich, krystallisiert ebenfalls in Nadeln; unbeständig⁴). — Jodsilberpiperidin²) AgJ + $C_5H_{11}N$. Das Piperidin bindet sich so fest an Jodsilber, daß die Verbindung durch Wasser nieht mehr zerlegt wird. Feine durchsichtige Nadeln; leicht zersetzlich, schwärzen sich an Licht und Luft 1). Cyansilberpiperidin⁴) AgCy · 2 C₅H₁₁N. Ebenfalls zersetzliche, durchsichtige Nadeln, die beim Erhitzen einen Silberspiegel hinterlassen. — Silbernitrat piperidin $AgNO_3 + 5 C_5H_{11}N$. Silbernitrat löst sich in Piperidin reichlich unter Wärmeentwicklung zu einer dickflüssigen Masse auf. Bei —10° erhält man büschelförmig angeordnete Krystallnadeln, die bei Zimmertemperatur wieder zerfließen. — Chlorsilberpiperidinchlorhydrat 5) AgCl(C₅H₁₁N·HCl)₃. Resultiert beim Eindampfen der Lösung auf dem Wasserbade als Krystallmasse. — Bromsilberpiperidin
bromhydrat $^5)$ – AgBr + (C $_5H_{11}{\rm N}$ + HBr)
3 – und – Jodsilberpiperidinjodhydrat $^5)$ AgJ · (C5H11N · HJ)3 bilden sich (analog den entsprechenden Pyridinverbindungen) bei Behandlung von Chlorsilberpiperidinchlorhydrat mit heißen, gesättigten Bromkalium- und Jodkaliumlösungen oder durch Anwendung von Bromwasserstoff- und Jodwasserstoffsäure. Das Bromsilbersalz krystallisiert aus Chloroform in weißen Blättchen, das Jodsilbersalz in weißen Nadeln.

Piperidinquecksilberverbindungen: Nach Werner und Ferchland⁶) wird Quecksilberchlorid durch Piperidin schnell, bei der Siedetemperatur des Wassers fast momentan zu Quecksilber reduziert. Quecksilberjodid verhält sich ebenso.

¹⁾ A. Windaus, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 520 [1906].

²⁾ Alfred Werner u. P. Ferchland, Zeitschr. f. anorgan. Chemie 15, 8 [1897].
3) Br. Lachowicz u. Fr. Bandrowski, Monatshefte f. Chemie 9, 517 [1889].

⁴⁾ Raonl Varet, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 115, 336 [1892].

 ⁵⁾ Berthold Wuth, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 35, 2420 [1902].
 6) Alfred Werner u. P. Ferchland, Zeitschr. f. anorgan. Chemie 15, 8 [1897].

Quecksilberehloridpiperidin $\mathrm{Hg}(\mathbb{I}_2 \cdot 2\ C_5 H_{11} N^4)$. Aus trocknem Quecksilberehlorid und Piperidin. Leicht zersetzliehe feine, weiße Nadeln. — $2\ \mathrm{HgCl_2} \cdot 3\ C_5 H_{11} N^2$). Entsteht durch Zufügen von feingepulvertem Quecksilberehlorid zu erwärmtem Piperidin. Glänzende Nadeln, die von Wasser zersetzt werden. — $\mathrm{HgBr_2} \cdot 2\ C_5 H_{11} N^4$). Entsteht analog der entsprechenden Quecksilberehloridverbindung. Durchsichtige Nadeln, die sich leicht unter Quecksilberabscheidung zersetzen. — Quecksilbereyanpiperidin⁴) $\mathrm{HgCy} \cdot 2\ C_5 H_{11} N$. Entsteht durch Lösen der Quecksilberverbindung in Piperidin bei gelindem Erwärmen. Durchsichtige Krystalle. Schmelzp. 85°. In Wasser löslich. — $\mathrm{HgJ_2} \cdot 2\ C_5 H_{11} N^4$). Durch Zusatz von Piperidin zu feingepulvertem Jodquecksilber und Erhitzen, bis das Quecksilberjodid verschwunden ist. Der zunächst entstehende Sirup erstarrt nach dem Erkalten krystallinisch. — Quecksilberchlorür, -bromür und -jodür werden beim Behandeln mit Piperidin in metallisches Quecksilber und Mercurisalze zersetzt, welche dann mit der Base in Verbindung treten⁴). — $2\ C_5 H_{11} N \cdot \mathrm{HgSO_4} + 6\ \mathrm{aq.}^2$). Aus wässeriger Piperidinsulfatlösung und gelbem Quecksilberoxyd. Glänzende Prismen. Wenig löslich in Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol. Verlieren beim Stehen über konz. Schwefelsäure 5 Mol. Wasser³).

Jodwismutpiperidin⁴) $3 (C_5H_{11}N \cdot HJ) \cdot 2 \text{ BiJ}_3$. Fällt auf Zusatz von Jodwismutkalium zu jodwasserstoffsaurem Piperidin als voluminöser brauner Niederschlag, krystallisiert aus Weingeist in prächtig metallglänzenden Blättehen, die im zerriebenen Zustande zinnoberrote Farbe zeigen. — Jodwismutessigpiperidin⁵) $C_5H_{11}NJ \cdot CH_3 \cdot COOH$. Scheidet sich aus wässeriger Lösung von essigsaurem Piperidin und Jodwismutkalium teils pulverig, teils harzig aus. Leicht löslich in heißem Alkohol. Krystallisiert in carminroten Krystallen aus; wird durch Wasser zersetzt. — Ferroeyauwassersloffsaures Piperidin⁶) $(C_5H_{11}N)_4 \cdot H_4FeC_9 + 3 H_2O$. Leicht lösliche, hellgebe, trikline Krystalle; an der Luft beständig. $(C_5H_{11}N)_2 \cdot H_4FeC_9 + 1^{1/2}H_2O^{-11})$. Oktaeder, die in warmem Wasser leicht, in Alkohol schwer und in Äther nicht löslich sind. Zersetzungsp. ca. 125 . — Ferrieyauwasserstoffsaures Piperidin⁷) $(C_5H_{11}N)_2 \cdot H_3Fe(C_9)_6 + H_2O$. Bildet gelbe, am Licht veränderliche Krystalle, die sich gegen 125 zersetzen. — Kobalteyauwasserstoffsaures Piperidin⁷) $(C_5H_{11}N)_2 \cdot H_3Co(C_9)_6 + 2 H_2O$. Weiße, nadelige Kryställehen, die in Wasser leicht, in Alkohol schwer und in Äther nicht löslich sind. Zersetzungsp. gegen 160°.

Piperidinchloraurate: Das normale Piperidinchloraurat 8) von der Zusammensetzung $C_5H_{12}NAuCl_4$ bildet sich stets in wässeriger Lösung aus Piperidinchlorhydrat und Goldchlorid; ferner aus abnormen Chloraurat beim Übergießen mit Wasser nach der Gleichung

$$(C_5H_{12}N)_2AuCl_5 = C_5H_{12}NAuCl_4 + C_5H_{12}NCl.$$

Es kann aus Wasser und auch aus Alkohol unverändert krystallisiert werden. Das abnorme Piperidinchloraurat krystallisiert bei Zusatz einer alkoholischen Goldehloridlösung zu einer alkoholischen Lösung des Piperidinchlorhydrates mit oder ohne Zusatz von Salzsäure aus, auch dann, wenn die Menge der Salzsäure zur Bildung des normalen Chloraurates ausreicht. Entsteht ferner aus alkoholischer Lösung des normalen Salzes bei Zusatz der entsprechenden Menge salzsauren Piperidins $C_5H_{12}NAuCl_4 + C_5H_{12}NCl = (C_5H_{12}N)_2AuCl_5$. In wässeriger Lösung oder bei Gegenwart eines großen Überschusses von Piperidinehlorhydrat findet der ungekehrte Prozeß statt. Übergang des normalen Aurates in abnormes geht auch bei Gegenwart von Chlorwasserstoff in alkoholischer Lösung vonstatten. In siedender alkoholischer Lösung ist das abnorme Salz vollkommen in normales Salz und salzsaures Piperidin dissoziiert.

Normales Chloraurat 9) 8) C₅H₁₂NAuCl₄ = C₅H₁₁N·HCl₇, AuCl₃. Goldgelber, käsiger Niederschlag; wird am besten aus Wasser umkrystallisiert. Sintert von 215° an und schmilzt je nach Art des Erhitzens zwischen 218° und 229 unter schwacher Gasentwicklung zu einer orangeroten, zähen Flüssigkeit. Sehmelzpunkt nach Ladenburg 204—206° 1°). In kaltem

¹⁾ Raoul Varet, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 115, 880 [1892].

²⁾ F. Cerdelli, Gazzetta chimica ital. 27 (1), 21 [1897].
3) F. Cerdelli, Gazzetta chimica ital. 27 (1), 18 [1897].

K. Kraut, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 210, 319 [1881].
 K. Kraut, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 210, 320 [1881].

⁶⁾ Th. Hjortdahl, Jahresber. über d. Fortschr. d. Tierchemie 1886, 1, 512.

 ⁷⁾ Friedrich Wagner u. B. Tollens, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 420 [1906].
 8) Gottfried Fenner u. Julius Tafel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 3220 [1890].

 <sup>[1899].
 9)</sup> Auguste Cahours, Annales de Chim. et de Phys. 38 (111), 78 [1853].
 10) A. Ladenburg, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 247, 55 [1888].

Wasser schwer löslich, löslich im gleichen Gewicht Alkohol; krystallisiert daraus in großen vierseitigen Blättehen aus. Fällt auch aus alkoholischer Lösung beim Versetzen mit Äther.

Abnormes Piperidinchloraurat1) (C₅H₁₂N)₂AuCl₅. Krystallisiert aus alkoholischer Lösung, auch bei Überschuß von Goldchlorid, entweder auf Zusatz von Äther oder ohne Ätherzusatz. Bei raschem Erkalten feines Krystallpulver, bei langsamem Erkalten große körnige Krystalle. In kaltem Alkohol schwerer löslich als das normale Salz; bei 20° löst sich I T. in 10,36 T. Schmelzp, 197° (unkorr.); verändert sieh bereits gegen 178°. Beim Erkalten findet im Röhrehen Krystallisation und dabei plötzlich heftige Gasentwicklung statt (bei plötzliehem Erkalten geht die Gasentwicklung nieht vor sieh). Der Schmelzpunkt der auskrystallisierten Substanz liegt stets tiefer als beim vorhergehenden Schmelzversuch (zunächst bei 191°). Fällt als körniges, goldgelbes Pulver von mikroskopisch wohlausgebildeten glänzenden Flächen aus, wenn die alkoholische Lösung von Piperidinchlorhydrat mit etwas alkoholischer Salzsäure und alkoholischem Goldchlorid und dann mit Äther versetzt wird2).

Platinverbindungen: Normales Piperidinplatinchlorid 3) (C₅H₁₁N·HCl)₂·PtCl₄. Krystallisiert aus konzentrierter Lösung von salzsaurem Piperidin und Platinchlorid in kompakten Prismen oder hochrot gefärbten spießigen Krystallen aus. Das Salz enthält lufttrocken kein Krystallwasser. In Wasser ziemlich leicht löslich. Schmelzp. 198-200°, nach Ladenburg bei 195—196°4). Wird das normale Salz in siedendem Alkohol unter Zusatz von etwas Salzsäure gelöst, so scheiden sieh beim Erkalten orangegelbe Nädelehen aus von der Zusammensetzung $(C_5H_{11}N \cdot HCl)_2PtCl_4 + C_2H_5OH$ (lufttrocken), die bei 191 mit Zersetzung

schmelzen. — (C₅H₁₁N)₂ · PtCl₂. Gelbe Krystalle.

PaHadiumehloriddipiperidin 5) PdCl $_2 \cdot 2$ C $_5$ H $_1$ N. Gelber Niederschlag; löslich in cinem Überschuß von Piperidin. - Thalliumchlorid-3-piperidinchlorhydrat 6) TICl₃(C₅H₁₁N · HCl)₃. Leicht lösliches, beim Einengen der wässerig-salzsauren Lösung im Vakuumexsiccator in farblosen, dieken, langen Säulen krystallisierendes Doppelsalz. In Salzsäure, Wasser und Alkohol leicht löslich, in Äther unlöslich. - Rhodanwasserstoffsaures Piperidin, chromodiaminrhodanid?) Cr(NH₃)₂(SCN)₃ · SCNH · C₅H₁₁N. Schwer löslich in Wasser und in Alkohol. - Piperidinbromoselenats) (C5H11N · HBr)₂SeBr₄. Aus Piperidinbromhydrat und Selentetrabromid. Krystallisiert aus Alkohol in roten, tafelartigen Krystallen.

Derivate: Piperidinhydrat⁹) C₅H₁₁N + H₂O. Sehmelzp. —14°. Spez. Gewicht bei 15,2° 0,8994.

N-Substitutionsderivate: I-Chlorpiperidin = Piperylenchlorstickstoff $C_5H_{10} \cdot NCI$

$$H_2C$$
 CH_2
 H_2C
 CH_2
 CH_2

Entsteht in guter Ausbeute durch Eintropfenlassen von wässerigem Piperidin in eine siedende alkalische Chlorkalklösung¹⁰). Durch Einwirkung von Chlor auf Piperidinlösung¹¹). (Chlor wirkt auf reines, trocknes Piperidin explosionsartig unter Rußabscheidung.) Aus N-Methylpiperidin durch Einwirkung von unterchloriger Säure 12). Ferner in theoretischer Ausbeute durch Vermischen von Piperidin mit einer konz. Lösung von käuflichem Alkalihypochlorit 13).

5) W. L. Hardin, Journ. Amer. Chem. Soc. 21, 946 [1899].

8) Victor Lencher, Journ. Amer. Chem. Soc. 20, 576 [1898].

9) L. Henry, Bull. de l'Acad. des Sc. de Belg. 27 (III) 448 [1894].

10) Eug. Lellmann u. W. Geller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 1922 [1888].

11) Oscar Bally, Berichte d. Deutseh. ehem. Gesellschaft 21, 1774 [1888].

13) Marcel Delépine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 1795 [1898].

¹⁾ Gottfried Fenner u. Julius Tafel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 3223 [1899].

²⁾ Gottfried Fenner u. Julius Tafel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 914 [1898].
3) O. Wallach u. F. Lehmann, Annalen d. Chemic u. Pharmazie 237, 240 [1887].
Chemic v. Pharmazie 247, 55 [1888].

⁶⁾ Carl Renz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 2770 [1902]. 7) Otto Nordenskjöld, Zeitschr. f. anorgan. Chemie 1, 135 [1882].

¹²⁾ Richard Willstätter u. Fritz Iglauer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33,

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farbloses, mit Wasserdämpfen flüchtiges Öl von stechendem Geruch¹). Siedet bei 25 mm Druck bei 52 mit geringer Zersetzung. Siedep. 55° bei 30 mm Druck, 58° bei 39 mm Druck. Erhöht seinen Siedepunkt zwischen 20 und 90 mm Druck auf je 3 mm um annähernd einen ganzen Grad. Spez. Gewicht $D_{40}^{60}=1,0667$ ²), $D_{40}^{170}=1,0517$. Verbrennungswärme bei konstantem Volumen 796,6 Cal., bei konstantem Druck 790,6 Cal. ²). Bildungswärme $\pm 30,8$ Cal. ²). Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Äther und Eisessig. Bildet beim Kochen mit Wasser u. a. viel Piperidin³). Gibt beim Erwärmen mit konz. Salzsäure Chlor ab. Geht leicht, bereits beim Anfbewahren, und explosionsartig beim Erwärmen, in salzsaures Piperidin über: $C_5H_{10}NCl + C_5H_{10}NCl = C_5H_{10}NH \cdot HCl + C_5H_8NCl$.

Piperidinchlorjodür⁴) $C_5H_{11}N \cdot JCl$. Entsteht durch Behandlung von Piperidinchlorhydrat mit JCl und Infreiheitsetzung des gebildeten Chlorhydratsalzes mit Soda. Feine farblose Nadeln, die bei 143° schmelzen. — $C_5ll_{11}N \cdot JCl \cdot HCl$ entsteht auf Zusatz von

Salzsäure zur JCl-Verbindung. Gelbe Krystalle aus Wasser. Schmelzp. 90 .

Nitrosopiperidin C₅H₁₀ · N(NO). Bildet sich durch Einwirkung von salpetriger Säure auf Piperidin (Cahours) 5) 6). Wird dargestellt durch Einleiten von salpetriger Säure in Piperidin oder zweckmäßiger durch Aufkochen einer verdünnten salzsauren oder schwefelsauren Lösung von Piperidin mit etwas mehr als der berechneten Menge Kaliumnitrit 6). Das freie Nitrosopiperidin kann durch Ausäthern isoliert werden?). Entsteht auch aus Piperidin und NOCl⁸). Ferner beim Erhitzen von Piperidinnitrat mit Essigsäureanhydrid neben Nitropiperidin?). Sehwach gelb gefärbte, aromatisch riechende Flüssigkeit, die bei 218° siedet. Siedep. 215° bei 721 mm Druck. Spez. Gewicht 1,0659 bei 15°. Löslich in konz. Salzsäure, wird mit Wasser wieder gefällt. Zerfällt beim Erhitzen mit Säuren im geschlossenen Rohr in Piperidin und salpetrige Säure, mit Salzsäuregas (nach Wertheim) in Piperidin und NOCI und beim Behandeln mit Natriumamalgam in Piperidin und Ammoniak. Von Schwefeldioxyd in salzsaurer Lösung wird Nitrosopiperidin nur sehr langsam gespalten 9). Sehr zweckmäßig gestaltet sich die Spaltung zu Piperidin (-Chlorhydrat) durch Behandeln der siedenden Toluollösung mit trockenem Chlorwasserstoffgas. Die Zersetzung ist in diesem Falle bereits nach ca. 20 Minuten fast beendet. Das Piperidinchlorhydrat fällt dabei breiförmig aus.

Nitrosopiperidin liefert bei der elektrolytischen Oxydation in schwefelsaurer Lösung Amidofettsäuren, ein Diamin, Ammoniak und beachtenswerterweise etwas Piperidin (im Anodenraume); die Nitrosogruppe wird als Salpetersäure abgespalten 10).

Nitrosopiperidine hlorhydrat¹¹). Weiße Krystalle, fallen aus der gekühlten äthe-

rischen Lösung des Nitrosokörpers beim Einleiten von Salzsäuregas aus.

Nitropiperidin $C_5H_{10}N \cdot NO_2$. Entsteht bei Einwirkung von konz. Salpetersäure auf Piperidinharnstoff, der auf -10° abgekühlt ist 12). Bildet sieh neben Nitrosopiperidin beim gelinden Erwärmen auf dem Wasserbade von pulverisiertem Piperidinnitrat mit Essigsäure-anhydrid 13). Aus Benzolsulfonsäurepiperidid und konz. Salpetersäure bei $^{0^{\circ}}$ 14). Öl, schwerer als Wasser. Siedet bei 765 mm bei $^{245^{\circ}}$. Mit Wasserdämpfen flüchtig. Löslich in Wasser. Sehmelzp. -5.5° 15). Breehungsindex 16). Spez. Gewicht $d_4^{20} = 1,0268$ 16).

- 1) Oscar Bally, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 21, 1774 [1888].
- 2) Marcel Delépine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 1795 [1898].
- 3) Eug. Lellmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 1924 [1888].
- 4) Amé Pictet n. Gust. Krafft, Bulletin de la Soc. chim. (III), 7, 74.
- 5) Theodor Wertheim, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 127, 77 [1882].
- 6) C. Schotten, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 425 [1882].
- Eug. Bambergeru. Alfred Kirpal, Berichted. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 535 [1895].
 Wassily Solonina, Journ. d. vuss. physikal.-chem. Gesellschaft 30, 449 [1898]; Chem. Centralbl. 1898 (II), 888.
 - 9) D. Vorländer u. Th. Wallis, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 345, 284 [1906].
 - Felix B. Ahrens, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 533 [1897]; 31, 2272 [1898].
 Eug. Bambergeru. Alfred Kirpal, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 536 [1895].
- 12) A. P. X. Franchimont u. E. A. Klobbie, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 8, 302 [1889].
 - ¹³) Eug. Bamberger u. Alfred Kirpal, Berichted. Deutsch. ehem. Gesellschaft **28**, 535[1895].
- ¹⁴) A. P. N. Franchimont u. H. J. Taverne, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 15, 72 [1896].
 - ¹⁵) J. W. Brühl (v. Erp), Zeitschr. f. physikal. Chemic 22, 378 [1897].
 - ¹⁰) J. W. Brühl, Zeitschr. f. physikal. Chemie 22, 388 [1897].

N-Methylpiperidin C₅H₁₀N · CH₃

$$\begin{array}{c} CH_2 \\ H_2C & CH_2 \\ H_2C & CH_2 \\ \end{array}$$

Bildung und Darstellung: Entsteht unter heftiger Reaktion aus Piperidin und Methyljodid 1). Aus dem Äthyljodid beim Behandeln mit Jodmethyl mit explosionsartiger Heftigkeit²). Wird auch erhalten durch mehrstündiges Erhitzen von 10 T. Piperidinchlorhydrat mit 7,5 T. Methylalkohol auf 200 3). Das vom Alkohol befreite Produkt wird in Wasser gelöst und auf Zusatz von Natronlauge destilliert. Bildet sich aus N-Methyl-N-oxydpiperidin beim Erhitzen mit Salzsäure, ferner beim Behandeln mit Jodwasserstoffsäure (vgl. unten). - Aus Piperidin oder aus Piperidinsalzen durch Erhitzen mit Formaldehyd, am besten mit einer käuflichen 40 proz. Aldehydlösung, bei Wasserbadtemperatur oder besser im geschlossenen Gefäße bei 120-160, wobei die Reaktion nach einigen Stunden vollendet ist 4).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Siedep. 107°. Spez. Gewicht 0,821 bei 15°. Gibt mit unterchloriger Säure das N-Chlorpiperidin (vgl. oben S. 1451). Methylpiperidin geht durch Einwirkung von Jodmethyl in Dimethylpiperylammoniumjodid?) über,

Salze: Methylpiperidinehlorhydrat C₅H₁₀N·CH₃·HCl. Platinsalz (C₆H₁₃N·HCl)₂·PtCl₄. Orange Prismen. Leicht löslich in Wasser, etwas schwerer löslich in Alkohol²) ⁵). Schmelzp. 210—212 unter langsamer Gasentwicklung. — N-Methylpiperidingoldchloriddoppelsalz ('6H₁₃N·HCl·AuCl₃. Entsteht in üblicher Weise. Wird auch aus dem abnormen Salz (vgl. unten) durch Behandeln mit Wasser erhalten⁶). Läßt sich aus Alkohol und, im Gegensatz zum Piperidingoldehloridsalz, auch aus alkoholischer Salzsäure unverändert umkrystallisieren. Gelbe Nadeln. Schmelzp. gegen 225° unter Gasentwicklung. — Abnormes N-Methylpiperidinchloraurat 6) (C6H₁₃N·HCl)₂AuCl₃. Krystallisiert aus einer mit Goldehlorid versetzten alkoholischen Lösung des Chlorhydrats auf Zusatz von Äther, auch wenn Goldchlorid im Überschuß angewendet wird, in dünnen gelben Blättehen aus. Es sehmilzt zwischen 80 und 88° zu einer klaren, gelben Flüssigkeit, welche bei geringer Unterkühlung wieder erstarrt.

Das N-Methylpiperidin liefert bei mehrtägigem Stehenlassen mit käuflichem Wasserstoffsuperoxyd (15 T.) bei Zimmertemperatur das

N-Methylpiperidin-N-oxyd 7)8) C₅H₁₀N · (CH₃)O

$$\begin{array}{c} H_2 \\ C \\ H_2C & CH_2 \\ H_2C & CH_2 \\ N = O \\ CH_3 \end{array}$$

Wird beim Eindampfen der wässerigen Lösung als farblose Krystallmasse erhalten. Es wird beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 140-170° nicht zersetzt. Durch konz. Jodwasserstoffsäure wird es leicht zu N-Methylpiperidin reduziert; das letztere entsteht auch durch Einwirkung von Salzsäure (Erhitzen).

N-Methylpiperidin-N-oxydplatinehlorid 8) $(C_5H_{10}N+CH_3+O, HCl)_2PtCl_4$, 2 H₂O. Krystallisiert aus heißem Wasser in prachtvollen orangeroten Prismen. Das wasserfreie Salz schmilzt bei 194° mit Zersetzung. Schwer löslich in Wasser.

1) Cahours, Annales de Chim. et de Phys. 38 (III), 76 [1853].

2) A. W. Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 660 [1881].

3) A. Ladenburg, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 247, 56 [1888].

4) Wilhelm Eschweiler, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 880 [1905].

⁵) G. Merling, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 264, 322 [1891].

6) Gottfried Fenner u. Julius Tafel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 3226 [1899].

7) W. Wernick u. R. Wolffenstein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 1553 [1898].

8) G. Merling, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 3123 [1892].

(Das auf die oben angegebene Weise erhaltene N-Met bylpiperidin-N-oxyd wurde irrt ümlieherweise (von Merling) zunächst als N-Oxymethylpiperidin $C_5H_{10}N\cdot CH_2\cdot OH$ angesprochen.)

Dimethylpiperidiniumhydroxyd $C_7H_{17}NO = C_5H_{10}N(CH_3)_2OH$

$$\begin{array}{c} \operatorname{CH}_2 \\ \operatorname{H}_2\operatorname{C} & \operatorname{CH}_2 \\ \operatorname{H}_2\operatorname{C} & \operatorname{CH}_2 \\ \operatorname{N} \end{array}$$

CH₃ CH₃ OH

Das Jodid $C_5H_{10}N \cdot CH_3 \cdot CH_3J$ entsteht aus N-Methylpiperidin und Jodmethyl oder einfach aus Piperidin und Jodmethyl $(1)^2$). Aus N-Methylpiperidiniumjodidessigsäureäthylester $(1)^3 \cdot (1)^3 \cdot (1)^$

Als Dimethylpiperidin wurde irrtümlicherweise das 5-Dimethylaminopenten-(1) CH₂: CH
- CH₂ · CH₂ · CH₂ · N(CH₃)₂ (1⁴-Pentenyldimethylamin) bezeichnet. Es entsteht u. a. aus dem Chlorid oder Jodid des Dimethylpiperidiniums durch Behandeln mit Silberoxyd und

darauf folgende Destillation (vgl. folgendes).

Wird das Dimethylpyridiniumbydroxyd, die quaternäre Dimethylpyridinammoniumverbindung, der Destillation unterworfen, so wird 1 Mol. Wasser abgespalten. Wie sich zeigte, findet dabei jedoch nieht der an anderen quaternären Ammoniumverbindungen beobachtete Vorgang statt, wonach beim Erhitzen, wie Hofmann fand, ein tertiäres Amin und ein ungesättigter Kohlenwasserstoff entstehen. Es bildete sieh eine Verbindung $C_7H_{15}N$, die zunächst A. W. Hofmann?) für das Dimethylpiperidin

$$\begin{array}{c} H_2 \\ C \\ H_2 C \\ H C_{\mathbb{R}} \end{array} \begin{array}{c} C H_2 \\ C H_2 \end{array}$$

CH₃ CH₃

hielt. A. Ladenburg $^{\rm s}$) konnte jedoch später feststellen, daß die fragliche Verbindung gar kein Piperidinderivat darstellt. Er zeigte, daß bei der trocknen Destillation des Dimethylpyridinammoniums unter Wasserabgabe der Ring gesprengt wird und daß dabei ein ungesättigtes aliphatisches Dimethylderivat ${\rm C_7H_{15}N}$, das sog. Dimethylpiperidin, entsteht:

$$\begin{array}{ccc} & H_2 & H_2 \\ C & C \\ H_2 C & C H_2 \\ H_2 C & C H_2 \\ & N & N \\ & & & N \\ & & & C H_3 & C H_3 \\ & & & & C H_3 & C H_3 \\ \end{array}$$

- 1) Cahours, Annales de Chim. et de Phys. 38 (III), 94 [1853].
- 2) A. W. Hofmann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 660 [1881].
- 3) A. Ladenburg, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 247, 56 [1888].
- 4) E. Wedekind u. R. Oechslen, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 1076 [1902].
- 5) J. v. Braun, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 2735 [1900].
- 6) Köhler, Archiv d. Pharmazie 240, 239 [1902].
- 7) A. W. Hofmann, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 14, 659 [1881].
- 8) A. Ladenburg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 2057 [1883].

Dieses sog. Dimethylpiperidin stellt also eine tertiäre Base dar und vermag als solehe noch I Mol. Jodmethyl aufzunehmen, wobei die Dimethyl-methyljodidverbindung entsteht, die beim Behandeln mit Silberoxyd in üblicher Weise in das Hydrat übergeht. Diese Ammoniumverbindung erleidet nun beim Erhitzen, gemäß der von Hofmann bei quaternären Ammoniumverbindungen beobachteten Reaktion, Abspaltung von Wasser unter Spaltung in Trimethylamin und einem ungesättigten Kohlenwasserstoff C5H8, Piperylen. Seine Bildung aus dem Piperidin vollzieht sieh also in folgender Weise:

Das Dimethylpiperidiniumjodid (oder -chlorid) erzeugt beim Behandeln mit Silberoxyd

$$\begin{array}{c} H_2C\\ H_2C\\ CH_2\\ N\\ \end{array} \begin{array}{c} \text{beim Erhitzen}\\ H_2C\\ CH_2\\ \end{array} \begin{array}{c} \text{HC}\\ CH_2\\ \\ \text{CH}_3\\ \end{array} \begin{array}{c} \text{CH}_2\\ \\ \text{CH}_2\\ \end{array} \\ \text{CH}_3 \begin{array}{c} \text{CH}_2\\ \\ \text{CH}_2\\ \end{array} \\ \text{CH}_3 \begin{array}{c} \text{CH}_2\\ \\ \text{CH}_3 \end{array} \\ \text{CH}_3 \begin{array}{c} \text{CH}_3\\ \end{array} \\ \text{CH}_2 \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{CH}_2\\ \\ \text{CH}_2\\ \end{array} \\ \text{CH}_3 \begin{array}{c} \text{CH}_3\\ \end{array} \\ \text{CH}_3 \begin{array}{c$$

Liefert bei der Destillation

Jodmethylat

Eine derartige Abweichung von der oben angedeuteten Hofmannschen Regel wurde wie beim Piperidin auch bei verschiedenen seiner Derivate (Coniin, Tropin) beobachtet 1).

Äthylpiperidin $C_5H_{10}\cdot N\cdot C_2H_5$. Entsteht analog dem Methylpiperidin. Beim Erhitzen der Mischung von Piperidin und Jodäthyl im Wasserbad entstehen weiße Krystalle, die beim Zersetzen mit Kali die Base liefern²). Entsteht auch beim Destillieren von Piperidin und Äthylalkohol über Zinkstaub bei ea. 270—280°3). Das Rohprodukt (erhalten durch Destillation des Hydrobromids mit Kali) wird vorteilhaft über das in kaltem Wasser fast unlösliche Pikrat gereinigt. Nach Umkrystallisieren aus Alkohol wird das Pikrat mit einem Überschuß von konz. Kalilauge gemischt und die Base dann im Dampfstrom überdestilliert, aus dem Destillat durch Äther getrennt und nach Belassen der ätherischen Lösung über

¹⁾ A. Ladenburg, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 16, 2057 [1883].

²⁾ M. Dennstedt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 2570 [1890].

³⁾ Cahours, Annales de Chim. et de Phys. 38 (III), 95 [1853].

festem Kali destilliert¹). Flüssigkeit, die bei 128° siedet¹)²). Riecht ähnlich dem Piperidin, aber schwächer. Dielektrizitätskonstante³). — Platinchloriddoppelsalz⁴) (C₇H₁₅N·HCl)₂PtCl₄. Orangefarbene Prismen vom Schmelzpunkt 202°. — Golddoppelsalz⁴) (C₅H₁₀N·C₂H₅·HCl)AuCl₃. Ans salzsäurchaltigem Wasser in dunkelgelben, glänzenden, großen Krystallen, die bei 106— 107° schmelzen. — Pikrat⁴) C₅H₁₀N·C₂H₅·C₅H₂(NO₂)₃OH. Gelbe Nadeln aus heißem Wasser, die bei $167,5^\circ$ schmelzen. Fast unlöslich in kaltem Wasser, löslich in Aceton. Essigester, Benzol usw., sehr leicht löslich in heißem Alkohol¹).

In der physiologischen Wirksamkeit ähnelt das Äthylpiperidin(-chlorhydrat)⁵) dem

Coniin 6). Vgl. unter Piperidin S. 1441.

Phenylpiperidin C₅H₁₀N·C₆H₅

$$\begin{array}{c|c} & \text{CH}_2\\ \text{H}_2\text{C} & \text{CH}_2\\ \text{H}_2\text{C} & \text{CH}_2\\ & \text{N}\\ & \text{C}\\ & \text{HC} & \text{CH}\\ \text{HC} & \text{CH}\\ & \text{CH}\\ \end{array}$$

Entsteht beim 24stündigen Erhitzen von 2 Mol. Piperidin mit 3 Mol. Brombenzol auf 250 bis 260 . Chlorbenzol reagiert schwieriger als Brom- oder Jodderivate. Aus Amidophenylpiperidin durch Entfernung der Amidogruppe (mittels Erhitzens des Chlorhydrates in alkoholischer Lösung mit konz. Sehwefelsäure und Äthylnitrit usw.) 7). Starke Base; wenig schwerer als Wasser. Siedep. 248—250°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. Gibt in salzsaurer Lösung mit Quecksilberchlorid eine ölige Abscheidung und mit Kaliumdichromat einen aus kleinen glänzenden Blättehen bestehenden Niederschlag 7). — Platinchloriddoppelsalz 7) ($C_6H_5N \cdot C_5H_{10} \cdot HCl)_2PtCl_4 + 2H_2O$. Blättehen oder Nädelchen. In der Hitze sind die Lösungen etwas zersetzlich.

Beim Behandeln des N-Phenylpiperidins mit Bromeyan, BrCN, bei gewöhnlicher Temperatur, findet Aufspaltung des Piperidinringes statt unter Bildung von ε-Bromamylphenyl-

cyanamid 8).

Acetylparaamidophenyl-N-piperidin 9) CH₃CO · NH · C₆H₄ · N · C₅H₁₀. Wird dargestellt aus salzsaurem Amidophenylpiperidin durch Erhitzen mit Acetanhydrid und durch Behandeln der dabei entstandenen, krystallinisch abgeschiedenen Chlorhydratverbindung mit Ammoniak. Aus Alkohol farblose, perlmutterglänzende Blättehen vom Schmelzp. 151°. Die Acetverbindung ist leicht löslich in Alkohol, Chloroform; schwerer in Äther und Benzol und sehr schwer in Wasser.

Physiologische Eigenschaften: Da das Acetylparaamidophenylpiperidin einerseits aus dem Acetanilidrest, andererseits aus dem hydrierten Pyridinring besteht — also aus Komponenten, die beide antipyretische Eigenschaften besitzen — so wurde vermutet, daß es auch ein Antipyretieum sei. Die Untersuchung des Chlorhydrates ergab folgendes ¹⁰): Bei 0,1 g beim Kaninchen, subeutan injiziert, zeigten sieh keine besonderen Wirkungen; die Temperatur im Rectum ging nicht hinunter (sogar um 0,4° in die Höhe); ebenso wirkungslos waren auch zwei weitere Injektionen von 0,1 g in Zwischenräumen von je 4 Stunden. Nach 0,3 g auf einmal bekam an einem späteren Tag das Kaninchen bereits 3 Minuten nach der Injektion so starke Krämpfe (klonische), daß es denselben nach einigen Minuten erlag. — Die eingehenderen

2) Cahours, Annales de Chim. et de Phys. 38, (III), 95 [1853].

R. Ladenburg, Zeitschr. f. Elektrochemie 7, 816 [1901].
 M. Dennstedt, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 23, 2570 [1890].

6) Vgl. dieses Handlexikon: Julius Schmidt, Pflanzenalkaloide Bd. V, 7.

¹⁾ Clare de Brereton Evans, Journ. Chem. Soc. 71, 523 [1897].

⁵⁾ W. Filehne, vgl. Leo Hoffmann u. W. Königs, Berichte d. Deutsch. chem. Gesell-schaft 16, 739 [1883].

⁷⁾ Eug. Lellmann u. W. Geller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 2279 [1888].

⁸⁾ J. v. Braun, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 3914 [1907].

Eug. Lellmann u. W. Geller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 2286 [1888].
 Dreser, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 2286 [1888] (Eug. Lellmann u. W. Geller).

Beobachtungen über die Wirkung am Froschherzen zeigten, daß schon nach kleinen Gaben sich relativ sehr früh unter anderen Vergiftungssymptomen Lähmungserscheinungen am Herzen und dem Zirkulationsapparat beobachten lassen. Lokal am Auge war weder Anästhesie noch Pupillenwirkung zu konstatieren.

N-Benzylpiperidin 1) $C_5H_{10} \cdot N \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. Aus Piperidin und Benzylchlorid, bei Gegenwart überschüssiger Natronlauge 2), die heftig aufeinander einwirken. Aus N-Benzylpiperidinoxyd $C_5H_{10} \cdot N \stackrel{CH_2 \cdot C_6H_5}{O}$ durch Erhitzen mit Salzsäure auf 160 $^{\circ}$ 2). Als Neben-

produkt auch bei der Einwirkung von schwefliger Säure auf Benzylpiperidinoxyd²). Aus Benzoylpiperidin (vgl. S. 1458) durch Reduktion in 70 proz. Schwefelsäure³). Nach beendigter Reaktion wird Wasser zugesetzt, worauf sich das Benzylpiperidin als Öl abscheidet. Es ist leichter als Wasser und darin fast unlöslich. Siedep. 245°. Geruch ist derjenige der Benzylverbindungen und zugleich schwach ammoniakalisch. — Platinsalz (C₁₂H₁₇X·HCl)₂PtCl₄ ²). Schmilzt bei 191-193°.

N-Formylpiperidin (Formpiperidid) $C_5H_{10} \cdot N \cdot CHO$.

$$\begin{array}{c} \text{CH}_2\\ \text{H}_2\text{C} & \text{CH}_2\\ \text{H}_2\text{C} & \text{CH}_2\\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \text{N}\\ \text{OCH} \end{array}$$

Bildung und Darstellung: Entsteht aus Formamid und Piperidin durch Erwärmen auf dem Wasserbade⁴) oder auch einfach durch 4stündiges Erhitzen von Piperidin (5 g) mit Ameisensäureäthylester (5 g) auf 150°5). Aus Piperidylcarbaminsäure durch Destillation unter Kohlensäureabspaltung6):

$$\begin{array}{l} {\rm CON} \cdot {\rm C_5H_{10}} \\ | \\ {\rm COOH} \end{array} = {\rm CO_2} + {\rm HCONC_5H_{10}} \\ \end{array}$$

Entsteht ferner durch Erhitzen von Piperidin, Chloroform und Ätzkali auf dem Wasserbade nach folgenden Gleichungen 7):

$$\begin{split} \mathrm{CHCl_3} + 3 \ \mathrm{KOH} &= \mathrm{HCOOH} + 3 \ \mathrm{KCl} + \mathrm{H_2O} \text{,} \\ \mathrm{HCOOH} + \mathrm{C_5H_{11}N} &= \mathrm{C_5H_{10}N} \cdot \mathrm{CHO} + \mathrm{H_2O} \,. \end{split}$$

Physikalische und chemische Eigenschaften: Farblose, eigentümlich riechende, stark basische Flüssigkeit, die unter gewöhnlichem Druck bei 222°, unter 14-15 mm Druck bei 108° siedet. In jedem Verhältnis in Wasser löslich; löslich in Alkohol, Chloroform, Ather, Schwefelkohlenstoff, Benzol, Anilin, Ligroin; in Nitrobenzol mit violettroter Farbe, die nach einigen Minuten verschwindet. Das Formylpiperidin liefert mit verschiedenen organischen Chloriden, wie Phosgen, Benzalchlorid, krystallinische Verbindungen. Es kann mit Alkalien ohne Zersetzung erwärmt werden. Wird durch konzentrierte Säuren in Piperidin und Ameisensänre gespalten4). Die wässerige Lösung reduziert beim Kochen Silbersalze und Fehllingsche Lösung 6).

Formylpiperidinchlorhydrat 6) HCONC₅H₁₀ · HCl. Fällt beim Einleiten von Salzsäuregas in eine absolut-ätherische Lösung des Formylkörpers in Form weißer, zerfließlicher Nadeln aus. — Bromhydrat 7) C₆H₁₁NO · HBr. Zerfließliche Nadeln, die unscharf bei 103—105° schmelzen. — Formylpiperidinmercurichlorid6) HCONC₅H₁₀·HgCl₂. Fällt aus konzentriert wässeriger Lösung in gelblich gefärbten feinen Nadeln. Aus Alkohol umkrystallisiert, weiße Nadeln vom Schmelzp. 148—149°. — Platinsalz 6) [(C₆H₁₁ON)₂

¹⁾ C. Schotten, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 423 [1882].

²⁾ M. Auerbach u. R. Wolffenstein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2516

³⁾ Thomas B. Baillie u. Julius Tafel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 74

⁴⁾ Br. Lachowicz, Monatshefte f. Chemie 9, 699 [1888].

⁵⁾ M. Auerbach u. R. Wolffenstein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2518 [1899].
 6) O. Wallach u. F. Lehmann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 231, 251 [1887].
 Doutsch chem. Gesellschaft 21, 2090 [1894].

 \cdot HCl]₂ \cdot PtCl₄ (anormales Salz). Entsteht auf Zusatz von Platinchlorid zur konzentrierten wässerigen Lösung des Formylpiperididchlorhydrates als orangegelber Niederschlag. Tafelförmige Krystalle, die bei 171—172° schmelzen. In warmem Alkohol ziemlich löslich, in Wasser schwerer. In verdünnten Lösungen von Chlorhydrat und Platinchlorid entsteht das normale Chloroplatinat¹) ($\rm C_6H_{11}NO \cdot HCl)_2PtCl_4 + H_2O$. — Golddoppelsalz¹) $\rm C_6H_{11}NO \cdot HCl \cdot AuCl_3$. Fällt als Öl, das allmählich krystallisiert; wird aus Salzsäure umkrystallisiert.

N-Acetylpiperidin $C_5H_{10}N\cdot OC\cdot CH_3$. Aus Acetylchlorid und Piperidin 2). Aus Piperidin und Acetessigester beim Erhitzen 3). Ebenfalls beim Erhitzen von Piperidin mit der berechneten Menge Essigester auf 200° 4). Ferner unter anderen Produkten beim Erhitzen einer alkoholischen Lösung von Piperidin und Acetylurethan auf 150—155° 5). Flüssigkeit, die bei 226—227° siedet; unter 750 mm Druck bei 223—224° 5). Mit Wasser in jedem Verhältnis mischbar²). Spez. Gewicht 1,01106 bei 9° 6). Wird von Wasserstoffsuperoxyd

nicht angegriffen4).

Salze: 3) Chlorhydrat $C_5H_{10}NC_2H_3O\cdot HCl$. Scheidet sich beim Einleiten von Chlorwasserstoffgas in die absolut-ätherische Lösung als weißes Pulver ab. Krystallisiert beim Eindunsten der wässerigen Lösung im Vakuum in langen Nadeln, die bei 95° nach vorherigem Sintern schmelzen. Sehr hygroskopisch. Das Chlorhydrat gibt beim Erhitzen über 200° unter Entwicklung von Essigsäuredämpfen Piperidinchlorhydrat. — Brombydrat 3) $C_5H_{10}NC_2H_3O\cdot HBr$. Zerfließliche, baumartig verzweigte Nadeln, die nach kurz vorherigem Sintern bei 131—133° schmelzen. — Jodhydrat $C_5H_{10}NC_2H_3O\cdot HJ$. Lange, zerfließliche Nadeln. — Platinchloriddoppelsalz $[C_5H_{10}NC_2H_3O\cdot HCl]_2PtCl_4$. Es krystallisiert aus Wasser in schönen roten, durchsichtigen Krystallen, die bei 107—109° schmelzen. Bei längerem Erhitzen bei dieser Temperatur tritt Zersetzung und Schwärzung ein. Leicht löslich in Wasser. — Das Golddoppelsalz fällt zunächst als Öl, das nach längerer Zeit zu schönen matten Krystallen erstarrt, die bei 67—68° schmelzen. Es ist in Wasser schwer, in Alkohol leicht löslich; fällt beim Umkrystallisieren aus verdünntem Alkohol stets ölig aus. In der Lösung tritt leicht Reduktion ein. — Quecksilberchloriddoppelsalz $C_5H_{10}N\cdot C_2H_3O\cdot HCl+3HgCl_2$ bildet ziemlich lösliche Krystalle.

N-Benzoylpiperidin 7) C₅H₁₀N·OC·C₆H₅. Durch Schütteln von Piperidin mit Benzoylchlorid 8) und Natronlauge in äquimolekularen Mengen 8). Trikline, lange Prismen vom Schmelzp. 48°. Es siedet oberhalb 360° fast unzersetzt 8). Das N-Benzoylpiperidin liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat die Benzoyl-δ-amidovaleriansäure C₆H₅CO·NH·C₅H₉O₂ 8). (Beim Erhitzen mit Salzsäure wird diese Verbindung in Benzoesäure und δ-Amidovaleriansäure gespalten. Aus der letzteren kann beim Erhitzen unter Ringschließung das Piperidon und aus diesem durch Reduktion wieder das Piperidin erhalten werden. Vgl. S. 1433.)

Benzoylpiperidin läßt sieh verhältnismäßig bequem in das Cadaverin, das Pentamethylendiamin, überführen. Die Benzoylverbindung wird zu diesem Zweeke nach J. v. Braun⁹)¹⁰) mit Phosphorpentachlorid (oder -bromid) destilliert, das dabei erhaltene 1, 5-Dichlorpentam Cl·(CH₂)₅Cl muß, um eine glatte Ersetzung der beiden Chloratome durch die Aminogruppen herbeiführen zu können, zunächst in das Pentamethylendiphthalimid übergeführt werden, wozu der Pentankörper mit 2¹/₂ Mol. Phthalimidkalium auf 190—200 ea. 2 Stunden erhitzt wird. Das dabei resultierende Pentamethylendiphthalimid

$$C_6H_4 \begin{array}{c} CO \\ CO \end{array} N \cdot (CH_2)_5 \cdot N \begin{array}{c} CO \\ CO \end{array} C_6H_4$$

- 1) Felix B. Ahrens, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 2090 [1894].
- 2) C. Schotten, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 426 [1882].
- 3) Felix B. Ahrens, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 2088 [1894].
 4) M. Auerbach u. R. Wolffenstein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 2519 [1899].

5) Young u. Clark, Journ. Chem. Soc. 73, 366 [1898].

6) O. Wallach, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 214, 238 [1882].

7) Cahours, Anuales de Chim. et de Phys. [3] 38, 88 [1853].

8) C. Schotten, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 2238 [1888]. — Der Oxydationsverlauf mit Kaliumpermanganat ist bei den meisten im Benzolkern substituierten Benzoylpiperidinen der gleiche wie bei dem N-Benzoylpiperidin; nur bei einigen findet weitere Oxydation (wahrscheinlich bis zu Kohlensäure) statt.

9) J. v. Braun, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 37, 3583 [1904].

¹⁰) Zur Aufspaltung zu Dichlor- oder Dibrompentan vgl. auch E. Merck, D. R. P. Nr. 164 365, Kl. 12; Chem. Centralbl. 1905, II, 1563.

wird schließlich etwa 2 Stunden laug mit der 3fachen Menge konz. Salzsäure unter Druck auf 200° erhitzt, wobei Spaltung in Phthalsäure und in Cadaverinchlorhydrat in theoretischer Ausbeute erfolgt. Die Überführung von Piperidin in das Cadaverin vollzieht sich demnach in folgender Weise:

Physiologische Eigenschaften des Benzoylpiperidins vgl. unter Piperidin S. 1441. Piperidin-N-earbonsäureester = Piperidinurethane können durch Einwirkung von Piperidin auf neutrale Kohlensäureester mit gleichen Alkylen erhalten werden. Mit gemischt zusammengesetzten Kohlensäureestern aliphatischer und aromatischer Natur werden unter Abspaltung des aromatischen Radikales Urethane mit dem aliphatischen Rest gebildet¹).

Piperylı-N-carbonsäureäthylester²) = Piperylırethan $C_5H_{10} \cdot N \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Bildet sieh beim Zutropfen von Chlorkohlensäureäther zu Piperidin; wird durch Wasser abgeschieden. Farblose Flüssigkeit, die bei 211° unzersetzt siedet. Siedep. unter 20 mm Druck bei 103°³). Schwerer als Wasser und darin fast unlöslich. Wird aus einer Lösung in konz. Salzsäure durch Wasser abgeschieden. Wird beim Kochen mit konz. Salzsäure oder Kalilauge nicht zersetzt. Zerfällt beim Erhitzen mit Salzsäure im geschlossenen Rohr auf etwa 100° in Piperidin, Kohlensäure und Chloräthyl. Liefert beim Behandeln mit Ammoniak und mit Piperidin in Wasser leicht lösliche Harnstoffe.

Piperidinharnstoff $C_5H_{10} \cdot N \cdot OC \cdot NH_2$. Wurde zuerst von Cahours ⁴) aus Piperidinsulfat und Kaliumcyanat erhalten. Krystallisiert in langen Nadeln.

Phenylpiperidylharnstoff $C_5H_{10}N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. Farblose Krystalle, die bei 168° schmelzen. — Die gemischten Piperidylharnstoffe sind im allgemeinen leichter löslich als die symmetrischen 5).

N-Piperidinearbonsäurephenylester⁶) $C_5H_{10} \cdot N \cdot CO \cdot OC_6H_5$. Aus Diphenylearbonat

und Piperidin. Krystalle.

Verkettungen von Piperidin mit Fettsäureverbindungen vom Typus der Piperidyloessigsäure $C_5H_{10}N\cdot CH_2\cdot COOH$ bzw. des Piperidyloessigsäureesters $C_5H_{10}N\cdot CH_2\cdot COOC_2H_5$ entstehen durch Vermischen von Piperidin mit Halogenfettsäureäthylester 7). Der Piperidyloessigsäureäthylester bildet sich aus 2 Mol. Piperidin und 1 Mol. Chloressigsäureester allein, unter stürmischer Reaktion, oder auch unter Anwendung von Benzol als Lösungsmittel. Nach Verseifen mit trocknem Barythydrat erhält man das Essigsäurepiperidiniumhydrat $C_5H_{10}\cdot NH(OH)\cdot CH_2\cdot COOH$ bzw. die Piperidoessigsäure — der Typus der Piperidosäuren — von der Zusammensetzung

$$\begin{array}{c} \text{CH}_2\\ \text{H}_2\text{C} & \text{CH}_2\\ \text{H}_2\text{C} & \text{CH}_2\\ \end{array}\\ \begin{array}{c} \text{N}\\ \text{CH}_2 \cdot \text{COOH} + \text{H}_2\text{O} \end{array}$$

1) P. Cazeneuve, Bulletin de la Soc. chim. [3] 25, 632 [1901].

2) C. Schotten, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 425 [1882].

3) L. Bouveault u. A. Bongert, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 133, 104 [1901].

4) Cahours, Annales de Chim. et de Phys. III, 38, 84 [1853].

⁵) Bouchetal de la Roche, Bulletin de la soc. chim. [3] 29, 409 [1903].
⁶) C. Moreau, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 125, 1107 [1897].

7) C. A. Bischoff, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 31, 2839 [1898].

Schwefelverbindungen: N-Thionylpiperidin 1) ($C_5H_{10}N$)₂SO. Entsteht durch tropfenweise Zugabe von I Mol. Thionylchlorid zu 4 Mol. Piperidin in troeknem Petroläther. Das im Vakunmexsiccator über P_2O_5 eingeengte Filtrat scheidet Krystalle aus. Beim Umkrystallisieren aus troeknem Äther erhält man weiße Blättehen vom Schmelzp. 46°. Das Produkt hat basische Eigenschaften. Leicht löslich in Äther und Petroläther. Wird von Wasser, besonders beim Erwärmen, leicht zersetzt, ebenso von wässerigen Alkalien. Säuren lösen es momentan mit Zersetzung unter SO_2 -Bildung. An der Luft bildet es Piperidin und ein in Äther unlösliches Additionsprodukt von SO_2 :

$$(C_5H_{10}N)_2SO + H_2O = C_5H_{10}NH$$
, $SO_2 + C_5H_{10}NH$.

Dieser als Thioaminsäure¹) ${\rm C_5H_{10}N \cdot SO_2H}$ zu betraehtende Körper entsteht auch direkt aus in trocknem Äther aufgenommenem Piperidin beim Einleiten von ${\rm SO_2}$. Öl, das in Eismischung krystallisiert. Weiße, kleine Nadeln, die bei 70° schmelzen. In Wasser und Alkohol leicht löslich, in Äther unlöslich; zerfließt allmählich an der Luft. Wird von Säuren sofort zersetzt.

Sulfurylpiperidin (Sulfopiperidid) ($C_5H_{10}N)_2SO_2$. Entsteht aus in wasserfreiem Äther aufgenommenem Piperidin und Sulfurylchlorid:

$$4 C_5 H_{11} N + SO_2 Cl_2 = SO_2 (NC_5 H_{10})_2 + 2 C_5 H_{11} N \cdot HCl.$$

Nach Durchschütteln mit Wasser scheidet die ätherische Lösung auf Zusatz von Wasser beim Einengen ein bald erstarrendes Öl ab. Aus Alkohol große, blätterige, glänzende Krystalle, die bei 93° schmelzen. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Eisessig, sehwer löslich in Wasser. Sulfurylpiperidin ist keine Base. Es ist gegen Säuren unter gewöhnlichen Umständen beständig. Wird auch beim Kochen mit wässerigen Alkalien oder selbst mit konz. Salzsäure nicht verändert. Dagegen erfolgt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 200° glatt Spaltung in Piperidin und Schwefelsäure²). Liefert beim Erhitzen auf dem Wasserbade mit überschüssigem Brom in Eisessiglösung das

Te1rabromsulfopiperidid ³) (C₅H₈Br₂N)₂SO₂, das in glasglänzenden, derben Krystallen, die bei 203—204 mit Zersetzung schmelzen, krystallisiert. Fast unlöslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer löslich in Eisessig.

Thioaminverbindung 4) ($C_5H_{10}N_{12}S$. Aus Schwefelstiekstoff X_4S_4 und Piperidin. Wird Schwefelstiekstoff mit wasserfreiem Piperidin (8 Mol.) übergossen, so tritt unter Erwärmung Entwicklung von Ammoniak und Stiekgas ein. Man erwärmt einige Zeit und läßt abkühlen, woranf, besonders auf Zusatz von Wasser, das Thioamin in nahezu quantitativer Ausbeute in farblosen Krystallen abgeschieden wird:

$$3 N_4 S_4 + 24 C_5 H_{10} NH = 12 (C_5 H_{10} N)_2 S + 8 NH_3 + 2 N_2$$
.

Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. Krystallisiert aus Methylalkohol in dünnen, glänzenden, fettartigen Blättern, die bei 73—74° sehmelzen und nicht unangenehm niechen. Mit Wasserdämpfen flüchtig. Beständig gegen Alkalien; beim Kochen mit Säuren entweicht Schwefeldioxyd.

N-Monothiodipiperidin ⁵) C₅H₁₀ · N—S—N · C₅H₁₀. Entsteht beim tropfenweisen Zusatz einer absolut-ätherischen Lösung von 1 Mol. Schwefeldichlorid SCl₂ zu ebenfalls in Äther befindlichen 4 Mol. Piperidin unter Kühlung. Nach Filtration vom salzsauren Piperidin und Abdampfen des Äthers hinterbleibt das N-Monothiodipiperidin in Form kleiner, scharf riechender Nadeln, die, aus Alkohol umkrystallisiert, bei 74 schmelzen. Leicht löslich in Äther und heißem Alkohol, unlöslich in Wasser. Wird von Wasser und verdünnten wässerigen Alkalien auch beim Erwärmen nicht angegriffen. Säuren erzeugen zunächst klare Lösung, alsbald erfolgt jedoch unter SO₂-Entwicklung Abscheidung von Schwefel. Wird die salzsaure Lösung dagegen sofort unter Kühlung mit Alkali versetzt, so wird der größte Teil wieder unverändert abgeschieden — zum Unterschied von der unten erwähnten Dithioverbindung.

Salze des N-Monothiodipiperidins 5): Platinsalz (${\rm C}_5{\rm H}_{10}{\rm N})_2{\rm S}\cdot{\rm H}_2{\rm PtCl}_6$. Scheidet sich aus alkoholischer Lösung als schokoladenbrauner Niederschlag ab. — Pikrat (${\rm C}_5{\rm H}_{10}{\rm N}){\rm S}\cdot{\rm 2}{\rm C}_6{\rm H}_2({\rm NO}_2)_3{\rm OH}$. Krystallisiert aus alkoholischer Lösung in goldgelben Nädelchen vom Schmelzp. 144—145.

¹⁾ A. Michaelis, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 28, 1012 [1895].

²⁾ A. Töhl u. F. Framm, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 2012 [1894].
3) A. Töhl u. F. Framm, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 2013 [1894].

Rud, Schenk, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 290, 178 [1896].

A. Michaelis, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 28, 1013 [1895].

Dithiodipiperidin 1) $(C_5H_{10}N)_2S_2$. Entsteht aus Piperidin und Einfachchlorschwefel S_2Cl_2 . Krystallisiert aus Alkohol in weißen Blättchen, die bei 64 schmelzen. Besitzt durchdringenden Geruch. Gegen Wasser beständig, wird dagegen von Säuren zersetzt.

Schwefelkohlenstoff-Piperidinverbindung 2). Piperidin reagiert mit großer Heftigkeit mit Schwefelkohlenstoff unter Bildung von SC $\frac{SNC_5H_{11}}{NC_5H_{11}}$. Monokline Tafeln, die bei 172 schwelzen 3)

Piperidiniumsulfid⁴) entsteht durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in die freie Base bei —70°. Scheidet sieh in glänzenden Nadeln aus, die sich bereits bei —5° und —0° völlig zersetzen.

PiperidylHhioharnstoff 5) entsteht aus Piperidin und Acetylthiocyanat 5) neben Piperidylthiocyanat. Die Harnstoffverbindung liefert, mit Essigsäureanhydrid behandelt, die Acetylverbindung $C_5H_{10}N(SH)C:NCO\cdot CH_3$ 5). Prismen. Schmelzp. 112—113 .

Phosphorverbindungen: Tripiperidin-N-phosphinoxyd⁶) (C₅H₁₀N)₃PO. Entsteht beim Zutropfenlassen von 1 Mol. Phosphoroxyehlorid zu 6 Mol. Piperidin unter anfänglicher Kühlung und darauffolgendem Erhitzen. Nach Erkalten wird mit Wasser und verdünnter Salzsäure versetzt, das entstandene Öl in Äther aufgenommen, mit Tierkohle behandelt und im Exsiccator zur Krystallisation gebracht. Scheidet sich aus Äther in durchsiehtigen Krystallblättern ab, die bei 75—76° sehmelzen. In Alkohol, Äther und Eisessig leicht löslich, in Wasser fast unlöslich, nicht löslich in verdünnter Essigsäure. Besitzt basische Eigenschaften. Wird von konz. Salzsäure sofort gelöst und durch Wasser aus dieser Lösung wieder abgeschieden. Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure tritt keine Zersetzung ein. (Die Gruppe NH kann im Tripiperidin-N-phosphinoxyd nicht angenommen werden.)

Sekundäres Piperidin-N-oxäthylphosphin 7) $(C_5H_{10}N)_2P(OC_2H_5)$. Siedet unter 27 mm Druck bei 152—154°. Das Sulfid $(C_5H_{10}N)_2P \cdot SOC_2H_5$ siedet unter 22 mm Druck bei 198—210°.

Das entspreehende **Phosphoniumjodid** $(C_5H_{10}N)_2P(CH_3)J(OC_2H_5)$ bildet weiße, zerfließliche Nadeln, die sehr leicht löslich in Wasser und unlöslich in Äther sind. Liefert beim Behandeln der wässerigen Lösung mit Silberoxyd das Hydroxyd $(C_5H_{10}N)_2P(CH_3)(OH)(OC_2H_5)$. Feine A lange, hygroskopische Nadeln.

Piperidin-N-oxathylehlorphosphin 7) C5H10NP(C1)(OC2H5). Farblose Flüssigkeit.

Piperidinpolyphosphid bildet sich durch Auflösen von hellrotem Phosphor in mäßig verdünntem Piperidin, wobei mehr oder weniger starke Rotfärbung entsteht 8) 9).

Fester Phosphorwasserstoff P_4H_2 gibt beim Erwärmen mit reinem Piperidin auf dem Wasserbade eine spröde schwarze Masse von musehligem Bruch 9).

Die wirklichen Homologen des Piperidins, die C-Substitutionsprodukte¹⁰), sind sekundäre Basen, welche nach A. Ladenburg¹¹) durch Reduktion mittels metallischen Natriums und Alkohols (wie das Piperidin aus dem Pyridin) aus den entsprechenden Pyridinverbindungen gewonnen werden, z. B.:

- A. Michaelis u. K. Luxembourg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 465-118951.
 - 2) Oechsner de Coninck, Bulletin de la Soc. chim. [2] 43, 179 [1885] (Cahours, Gerhardt).
 - 3) A. Ladenburg, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 247, 55 [1888].
 - 4) Walter Peters, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 40, 1481 [1907].
 - 5) Robert Elliot Doran, Proc. Chem. Soc. 21, 77 [1905].
 - 6) A. Michaelis, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 1017 [1895].
- A. Michaelis (Th. Schalhorn u. L. Mottek), Annalen d. Chemie u. Pharmazic 326, 129ff. [1903].
 - 8) Rudolf Schenek, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 36, 979 [1903].
 - 9) Rudolf Schenek, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 36, 4202 [1903].
 - ¹⁰) Vgl. hierzu auch in der Einleitung unter Nomenklatur, S. 1437.
- A. Ladenburg, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 17, 388 [1884]; 18, 920 [1885];
 Annalen d. Chemie u. Pharmazie 247, 62 [1888].

Die α-substituierten (Monoalkyl-)Piperidinbasen sind durch ein asymmetrisches Kohlenstoffatom ausgezeichnet und können daher in optisch-aktiven Formen auftreten. Das bereits erwähnte Schierlingsalkaloid Coniin, das α-Normalpropylpiperidin, welches in der Natur in der rechtsdrehenden Modifikation auftritt, ist hierfür ein Beispiel.

Chinolin.

Mol.-Gewicht 129,066.

Zusammensetzung: 83,68% C, 5,47% H, 10,85% N.

 C_9H_7N .

Formel nach Körner

Einleitung.

Das Chinolin findet sieh in Gemeinschaft mit Chinolinbasen, mit Isochinolin- und Pyridinbasen in Naturprodukten sekundärer Art. Als Quelle pflanzlichen und tierischen Ursprungs kommen vor allem das Knochenöl, der Steinkohlenteer und Braunkohlenteer in Betracht. Schließlich spielt das Chinolin als Abbauprodukt bzw. als Stammsubstanz zahlreicher wichtiger Pflanzenalkaloide eine bemerkenswerte Rolle.

Entdeckt wurde das Chinolin als sekundäres Naturprodukt von Runge im Jahre 1834 im Steinkohlenteer; er hatte es nur im unreinen Zustande in den Händen gehabt (vermischt mit dem nächst höheren Homologen und mit Isochinolin). Er bezeichnete es als Leukol oder Leukolin. Bald darauf, im Jahre 1842, erhielt es Gerhardt bei der Destillation des Chinins mit konz. Kalilauge. Er nannte es Chinolin (oder Quinoleine). Von Berzelius¹) wurde später (1844) der Name in Chinolin umgeändert.

Kurz darauf wurde das Chinolin aus verschiedenen wichtigen Pflanzenalkaloiden bei der Destillation mit Ätzkali gewonnen; zunächst ebenfalls von Gerhardt²) aus Cinchonin und Strychnin. Die genaue Kenntnis des Chinolins und seiner Derivate war, ebenso wie anfangs auch die Aufklärung des Pyridins, für die Erforschung der Pflanzenalkaloide außerordentlich fruchtbringend. Es zeigte sich, vornehmlich auf Grund von Abbauversuchen (durch Oxydation, erschöpfende Methylierung), daß zahlreiche Pflanzenbasen Chinolinabkömmlinge darstellen. Heute sind mit Sicherheit folgende Alkaloide als Abkömmlinge des Chinolins identifiziert³):

Die Chinaalkaloide

Cinchonidin
Cinchotin
Cinchamidin
Cinchonamin
Cuprein
Chinamin
Conchinamin
Chinidin
Hydrochinin
Hydrochinidin
Chairamin
Chairamin

Cinchonin

Jacob Berzelius, Jahresberichte über die Fortschritte der Chemie und Mineralogie, Tübingen 1884. S. 357.

²⁾ Gerhardt, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 42, 310 [1842]; 44, 279 [1842].

³⁾ Vgl. Julius Schmidt, Pflanzenalkaloide. Dieses Handlexikon 5, 120ff.

Conchairamin
Conchairamidin
Aricin
Cusconin
Concusconin
Homochinin
Diconchinin

und die Strychnosalkaloide mit ihren Hauptvertretern

Strychnin Brucin.

Außerdem werden unter der Klasse der Chinolinalkaloide versehiedene seltenere und noch weniger erforsehte Pflanzenbasen behandelt. Es sind hier hauptsächlich die

Curarealkaloide

zu nennen.

In biochemischer Hinsicht ist noch bemerkenswert, daß das Chinolin in indirekte Beziehung zum Eiweiß zu bringen ist. Die bereits von J. Liebig aufgefundene Kynurensäure, die γ-Oxy-β-ehinolincarbonsäure, die sieh als Stoffwechselprodukt im Harne des Hundes findet, geht aus dem Tryptophan (durch Erweiterung des kondensierten Pyrrolringes zum Pyridinring) hervor (Ellinger). Um auch hier einen Hinweis anf die Beziehung zwischen Eiweißehemie und Alkaloidehemie zu geben, sei erwähnt, daß diese Kynurensäure durch Abspaltung von Kohlensäure zu demselben Produkt führt, zu dem man durch Abbau bzw. durch Oxydation von Alkaloiden gelangt, zu dem Kynuren, dem 4-Oxyehinolin.

Konstitution und Nomenklatur: Das Chinolin¹) steht dem Pyridin in verschiedener Beziehung sehr nahe. Das Chinolin ist ein kondensiertes Ringgebilde, dessen einer Ring einen Benzolkern und dessen anderer einen Pyridinkern darstellt. Nach Körner kommt dem Chinolin folgende dem Naphthalin analog gebildete Formel zu:

In betreff der Bindungen im Pyridinkern des Chinolins sind verschiedene Angaben gemacht worden:

N Körnersche Chinolinformel Diagonalformel Zentrische Formel

Die Körnersche Konstitutionsformel wird im allgemeinen als die gültige angenommen. Bei Bezeichnung der Substitutionsprodukte ist zunächst in Betracht zu ziehen, ob die Substitution im Benzolkern oder im Pyridinkern stattgefunden hat. Im ersten Falle bezeichnet man sie als Bz-, im anderen Falle als Py-Derivate. Die Benzolsubstitutionsprodukte werden einerseits unter Voraussetzung der Abkürzung Bz mit Ortho-, Meta-, Para- und Ana-Derivate benannt. Die Ortho-Stellung befindet sich neben dem beiden Kernen gemeinschaftlichen Kohlenstoffatom, das dem Stickstoffatom benachbart ist; die Ana-Stellung befindet sich der Ortho-Stellung gegenüber (also in p-Stellung zu derselben). Eine andere Bezeichnungsweise setzt anstatt o-, m-, p- und ana- die Ziffern 1, 2, 3 und 4. Die im Pyridinkern befind-

¹⁾ Chinolin-Literatur: S. Metzger, Pyridin-Chinolin. Braunschweig 1885. — Arnold Reißert, Das Chinolin und seine Derivate. Braunschweig 1889. — A. Calm - Buchka, Die Chemie des Pyridins und seiner Derivate (Basen der Chinolinreihe S. 235). Braunschweig 1889—1891. — Amé Pictet, La constitution chimique des alcaloïdes végétaux. Paris 1897. (Deutsch von Wolffenstein). — Wilhelm Königs, Studien über die Alkaloide. München 1880. — Vgl. auch die bekannten Werke über heterocyclische Verbindungen.

lichen selbständigen Kohlenstoffatome benennt man einerseits mit α , β und γ , andererseits setzt man auch Ziffern 1, 2, 3, 4, indem man die N-Stellung mit I bezeiehnet:

Einfacher bedient man sieh nur der Zahlen 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, indem man beim Stickstoffatom mit 1 beginnt und dann im entgegengesetzten Sinne des Uhrzeigers weiter zählt:



Von Mono-Substitutionsprodukten existieren 7, von Bi-Substitutionsderivaten sind bei gleichen Substituenten 21 und bei ungleichen Substituenten bereits 42 Verbindungen möglich.

Die Konstitution des Chinolins wurde durch Abbau und durch Synthese (vgl. unter "Bildung" S. 1466) bestätigt. Durch Abbau des Chinolins, durch Oxydation mit Kaliumpermanganat, gelangte man zu der Chinolinsäure, einer Pyridindiearbonsäure:

aus der durch trockne Destillation mit Kalk Pyridin erhalten wurde (vgl. auch unter Oxydation).

Allgemeines chemisches Verhalten: Chinolin und Chinolinbasen C. Han-11 N zeigen in verschiedener Beziehung ein gleichartiges Verhalten; andererseits weisen sie aber auch charakteristische Unterschiede auf. Äußerlich zeiehnen sie sieh durch einen eigenartigen durchdringenden Gerueh aus. In ehemischer Beziehung besitzen sie allgemein eine große Additionsfähigkeit. Mit zahlreichen Körpern, anorganischer und organischer Natur, liefert Chinolin auf einfache Weise Additionsprodukte. Mit Säuren bildet es als Base normale Salze; die Halogenwasserstoffverbindungen geben mit Metallsalzen Doppelsalze. Durch Einwirkung von Metallsalzen, besonders der Halogensalze der Schwermetalle auf Chinolin, entstehen die sog. Chinolide. Diese leicht erhältlichen Verbindungen zeiehnen sieh häufig durch charakteristische Eigenschaften (Krystallform, Farbe, Schmelzpunkt) aus, die zur Abscheidung und Identifizierung des Chinolins herangezogen werden können. Die Platindoppelsalze bleiben beim Erhitzen mit Wasser im allgemeinen unverändert. Sie unterseheiden sieh dadureh von den entspreehenden Salzen der Hydrochinoline und der Pyridine; die normalen Platinsalze der Pyridinbasen gehen beim Kochen mit Wasser unter Abspaltung von 2 Mol. Salzsäure in Platinoverbindungen, wie C₉H₇NCl₂PtCl₂, über. (Das Chloroplatinat des Chinolins soll jedoch beim Behandeln mit Wasser auch verändert werden.)

Die Oxydation greift beim Chinolin zunächst den Benzolkern an. So liefert Permanganat die obenerwähnte Pyridindiearbonsäure, die Chinolinsäure. Die Chinolinbasen werden leiehter als das Chinolin, sehon durch Chromsäure, zu Chinolinearbonsäuren oxydiert; z. B. das α -Methylchinolin, Chinaldin, zur α -Chinolinearbonsäure:

$$(H_3 \rightarrow N)$$

Permanganat führt in diesen Fällen im allgemeinen bereits auch Oxydation des Benzolringes herbei. Bei \(\alpha \tau \) Alkylehinolinen wird aber im Gegensatz zum Chinolin und zu anderen Alkylehinolinen wird aber im Gegensatz zum Chinolin und zu anderen Alkylehinolinen wird aber im Gegensatz zum Chinolin und zu anderen Alkylehinolinen wird aber im Gegensatz zum Chinolin und zu anderen Alkylehinolinen wird aber im Gegensatz zum Chinolin und zu anderen Alkylehinolinen wird aber im Gegensatz zum Chinolin und zu anderen Alkylehinolinen wird aber im Gegensatz zum Chinolin und zu anderen Alkylehinolinen wird aber im Gegensatz zum Chinolin und zu anderen Alkylehinolinen wird aber im Gegensatz zum Chinolin und zu anderen Alkylehinolinen wird aber im Gegensatz zum Chinolin und zu anderen Alkylehinolinen wird aber im Gegensatz zum Chinolin und zu anderen Alkylehinolinen wird aber im Gegensatz zum Chinolin und zu anderen Alkylehinolinen wird aber im Gegensatz zum Chinolin und zu anderen Alkylehinolinen wird aber im Gegensatz zum Chinolin und zu anderen Alkylehinolinen wird aber im Gegensatz zum Chinolin und zu anderen Alkylehinolinen wird aber im Gegensatz zum Chinolin und zu anderen Alkylehinolinen wird aber im Gegensatz zum Chinolin und zu anderen Alkylehinolinen wird aber im Gegensatz zum Chinolin und zu anderen Alkylehinolinen wird aber im Gegensatz zum Chinolin und zu anderen Alkylehinolinen wird aber im Gegensatz zum Chinolin und zu anderen Alkylehinolinen wird aber im Gegensatz zum Chinolin und zu anderen Alkylehinolinen wird aber im Gegensatz zum Chinolin und zu anderen Alkylehinolinen wird aber im Gegensatz zum Chinolin und zu anderen Alkylehinolinen wird aber im Gegensatz zum Chinolin und zu anderen Alkylehinolinen wird aber im Gegensatz zum Chinolin und zu anderen Alkylehinolinen wird aber im Gegensatz zum Chinolin und zu anderen Alkylehinolinen wird aber im Gegensatz zum G

verbindungen zuerst der Pyridinkern von der Oxydation befallen. Aus \(\lambda \)-Methylchinolin z. B. erhält man die Acetylanthranils\(\text{aue} \) 1):

$$CH_3 \rightarrow NH \cdot CO \cdot CH_3$$

Das a-Phenylchinohin verhält sich ebenso.

Die Beständigkeit des Pyridinringes verschwindet, sobald das Stickstoffatom im Chinolin in ein fünfwertiges übergeführt wird (in Chinolin-N-alkylhalogenverbindungen). In diesem letzteren Falle wird ebenfalls zunächst der Pyridinkern angegriffen. So liefern die Chinolin-Halogenalkylverbindungen substituierte Formylanthranilsäuren, z. B.

$$\begin{array}{c|c} & & & \text{COOH} \\ \hline \\ N & & & \\ N & & \\ R & \text{Cl} & & R & \text{CHO} \\ \end{array}$$

Die Reduktion greift beim Chinolin und bei den Chinolinbasen dagegen zunächst im Pyridinkern ein; es entstehen die Tetrahydrochinoline. Erst sehr energische Reduktion führt vom Chinolin zum Dekahydrochinolin. — Die im Pyridinkern hydrierten Tetrahydrochinoline stellen keine eigentlichen Chinolinderivate mehr dar; ihr Verhalten entspricht vielmehr bereits den sekundären fettaromatischen Aminen. Mit Diazoniumsalzen liefern die Tetrahydrochinolinbasen Diazoniumkörper, die sich zu Azoverbindungen umlagern, z. B.:

Das obencrwähnte Verhalten kann zur Unterscheidung von Chinolin und Isochinolin dienen; das Chlorhydrat des Tetrahydroisochinolins liefert nicht die beschriebene Reaktion. Zur Unterscheidung von Chinolin- und Isochinolinverbindungen kann auch das Verhalten der Benzyl-Halenalkylate bzw. der aus diesen Substanzen mit Natronlauge und Benzol erhältlichen Benzal-chinolan-Verbindungen dienen²).

Als tertiäre Basen vereinigen sich Chinolin und Chinolinhomologe, wie Pyridin, mit Halogenalkylen zu Additionsprodukten, zu den quaternären Ammoniumverbindungen, den sog. Chinoliniumverbindungen. Die freien Ammoniumbasen werden durch Natronlauge (ebenfalls wie Pyridiniumverbindungen) verändert. Beim Erhitzen von Chinolinhalogenalkylen für sich mit konz. Kalilauge entsteht ein rötlich gefärbtes, dunkles Harz, das sich mit violettroter Farbe auflöst. Ein Gemenge von Halogenalkylen gewisser Chinolinbasen liefert bei gleicher Behandlungsweise dagegen schöne Farbstoffe, die sog. Cyamine, nach welchen diese Reaktion als Cyaninreaktion bezeichnet wird.

Die Chinolin-Halogensubstitutionsprodukte C_9H_6NHal stellen starke Basen dar und gehen mit Halogenalkylen ebenfalls Additionsprodukte unter Bildung quaternärer Basen ein. Das im Pyridinkern in α - und β -Stellung befindliche Halogen zeichnet sich durch großes Reaktionsvermögen (Austauschfähigkeit gegen NH_2 , OH usw.) aus, während das im Benzolkern vorhandene Halogen sehr beständig ist.

Spezieller Teil.

Vorkommen: Im Steinkohlenteer (Teerchinolin)³). Im Braunkohlenteer ⁴), in der zwischen 235 und 245° destillierenden Fraktion. Im Stuppfett zu 0,003 % ⁵). Chinolinbasen sind in geringer Menge auch im Knochenöl vorhanden. In Form des Methylchinolins bildet

- 1) O. Doebner u. W. v. Miller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 1194 [1886].
- 2) Herm. Decker (u. O. Klauser), Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 2499 [1905].
- Otto Fischer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 720 [1883]. Emil Jacobson u. C. L. Reimer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1082 [1883].
 - 4) O. Doebner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28. 106 [1895].
 - 5) G. Goldschmidt u. M. v. Schmidt, Monatshefte f. Chemie 2, 21 [1881].

es einen Bestandteil des Sekretes der Analdrüsen vom Mephritis mephritica, des amerikanischen Stinktiers¹). Als Oxychinolinearbonsäure, Kynurensäure²), tritt es als tierisches Stoffwechselprodukt (Liebig) auf.

Bildung: Für die Bildung des Chinolins kommen einerseits zahlreiche Synthesen, andererseits der Abbau aus komplizierten Verbindungen in Betracht.

A. Bildung durch Synthese. Im Einklang mit der für das Chinolin von Körner aufgestellten, oben aufgeführten Chinolinformel bilden sich Chinolin und Chinolinbasen aus Benzolderivaten mit 2 sieh in Ortho-Stellung zueinander befindlichen Substituenten, von denen der eine eine Amido- oder eine substituierte Amidogruppe sein muß, während der andere aus einer Gruppe mit einem oder mit mehreren Kohlenstoffatomen besteht. Weisen die Substituenten mindestens drei Kohlenstoffatome auf, so kann unter geeigneten Bedingungen (Kondensationsmittel) die Ringschließung ohne weiteres vonstatten gehen. Im anderen Falle muß noch eine geeignete Verbindung mit entsprechender Kohlenstoffkette zur Kondensation herbeigezogen werden. Im Zusammenhang mit dieser Bildungsweise steht die Gewinnung won Chinolin aus einer Benzolverbindung mit einer Amidogruppe und aus einer Verbindung mit mindestens drei Kohlenstoffatomen. — Bildung aus o-Amidohydrozimtsäure: Diese Entstehungsweise des Chinolins ist besonders für seine Konstitution beweisend. Die o-Amidohydrozimtsäure wird über Hydrocarbostyril und Diehlorchinolin (durch Reduktion des letzteren mit Jodwasserstoff) in das Chinolin übergeführt:

Aus Allylanilin $C_6H_5NH(C_3H_5)$ durch Überleiten derselben über bis zur Rotglut erhitztes Bleioxyd³). Durch Behandeln von Bromallylanilin $C_6H_5NHCH_2$ — CH_2 = CHBr mit Bleioxyd:

$$\begin{array}{ccccc} \text{CH HCBr} & \text{CH CH} \\ \text{HC} & \text{CH} & \text{CH}_2 \\ \text{HC} & \text{C} & \text{CH}_2 \\ \end{array} \rightarrow \begin{array}{ccccc} \text{CH CH} \\ \text{HC} & \text{C} & \text{CH} \\ \text{CH NH} \end{array}$$

In geringer Menge beim Erhitzen von Nitrobenzol, Glycerin und Schwefelsäure auf 180 bis 190°4), in reichlicherer Ausbeute aus Glycerin, Anilin und Schwefelsäure⁵), in bester Ausbeute aus Nitrobenzol, Anilin und Schwefelsäure⁶). In reichlicher Menge bildet sich Chimolin auch beim Erhitzen von m-Nitrobenzocsäure, Anilin, Glycerin und Schwefelsäure⁷). Aus 20 g Glyoxal und 50 g o-Tolnidin mittels wasserentziehender Mittel, am besten mit 25 g wässeriger Natronlauge (1:2), durch ca. 1¹/2 stündiges Erhitzen im Ölbade auf 150°8).

Aus Aeroleinanilin durch trockne Destillation in einer Ausbeute von 7% 4). Bei der in reichlicher Menge vor sich gehenden Bildung des Chinolins beim Erhitzen von 1 T. Anilin,

- 1) J. B. Aldrich u. Walter Jones, Malys Jahresber. d. Tierchemie 27, 508 [1897].
- 2) Siehe "Kynurensäure". Dieses Handlexikon Bd. I. S. 1340.
- 3) W. Königs, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 453 [1879].
- 4) W. Königs, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 911 [1880].
- 5) W. Königs, Berichte d. Dentsch. ehem. Gesellschaft 13, 912 [1880].
- 6) Zd. Skraup, Monatshefte f. Chemie 1, 317 [1880].
- 7) Schlosser u. Zd. Skraup, Monatshefte f. Chemie 2, 535 [1881].
- 8) Victor Kulisch, Monatshefte f. Chemie 15, 276 [1894].

l T. Glycerin und $1^{1/2}$ —2 T. Schwefelsäure auf 180— 190° wird als Zwischenprodukt das Acroleinanilin angenommen; durch Schwefelsäure wird dasselbe zu Chinolin oxydiert:

Aus o-Amidobenzaldehyd, wenig Acetaldehyd und ein paar Tropfen Natronlauge bei 40—50⁻¹). Analog entstehen Chinolinderivate bei Anwendung anderer Aldehyde und Ketone²):

$$C_6H_4$$
 COH
 CH_2
 CH_2
 CH
 CH
 CB
 CA
 CA
 CA
 CA
 CA
 CA
 CA

Aus Methylacetanilid durch Schmelzen mit Chlorzink³). Chinolin bildet sich ferner (neben anderen Produkten) durch Einwirkung von Glycerin und Schwefelsäure auf Amidoazobenzol⁴).

Bildung durch Abbau bzw. aus kondensierten Ringgebilden. Für eine andere Art von Bildungsweisen des Chinolins kommen Verbindungen in Betracht, die bereits kondensierte Ringgebilde darstellen. Für den Abbau von kompliziert gebauten Verbindungen zu Chinolin bzw. Chinolinbasen spielen die Pflanzenalkaloide eine wichtige Rolle.

In reichlicher Ausbeute bei der trocknen Destillation eines Gemisches von Aniluvitoninsäure (2-Methylchinolin-4-earbonsäure)

und Natronkalk 5).

Aus Dichlorchinolin 6) 7) mittels Reduktion, am besten mit Jodwasserstoff durch 6 bis 8 stündiges Erhitzen im Rohr auf 240°. Aus Hydrocarbostyril 6), ebenfalls über das Dichlorchinolin, das aus dem ersteren durch Behandeln mit Chlorphosphor gebildet wird:

Aus Tetrahydrochinolin durch Erhitzen mit Jod in alkoholischer Lösung⁸). Mittels Reduktion aus Oxychinolinen⁹). Ganz allgemein bildet sich Chinolin aus Chinolinearbonsäuren durch Destillation mit Kalk. Aus Kynurensäure¹⁰).

Chinolin erhält man neben Homologen aus verschiedenen Pflanzenalkaloiden (vor allem aus Chinaalkaloiden)¹¹), besonders vorteilhaft aus Cinchonin durch Schmelzen mit Ätz-

1) P. Friedländer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 2574 [1882].

3) Amé Pictet u. J. Fert, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 1903 [1890].
4) Eugen Lellmann u. W. Lippert, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 24, 2623

6) C. Böttinger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 2165 [1880].
6) A. Baeyer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1320 [1879].

7) Rügheimer, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 17, 736 [1884]; 18, 2975 [1885].

E. Schmidt, Archiv d. Pharmazie 231, 563 [1899].
 Amé Pictet, Die Pflanzenalkaloide und ihre chemische Konstitution. Deutsch von Dr. Richard Wolffenstein. Berlin 1891. S. 56.

10) Kretschy, Monatshefte f. Chemie 2, 80 [1881].

²⁾ P. Friedländer u. C. F. Gohring, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1833 [1883].

¹¹⁾ Vgl. hierzu Ezio Comanducci, Die Konstitution der Chinaalkaloide. Sammlung chemischtechnischer Vorträge. Bd. 16. Stuttgart 1911.

kali (das Chinchonin wird nach und nach zugesetzt)¹). Wird Chinchonin mit Kali und Kupferoxyd erhitzt, so entsteht nur Chinolin²). Bildung aus einer aus einem 6- und einem 5-Ring bestehenden Verbindung. dem α-Methylindol, mittels Durchleitens durch ein glühendes Rohr³):

$$\begin{array}{c} \text{CH} \\ \text{HC} \\ \text{C} \\ \text{CH} \\ \text{NH} \end{array} \stackrel{\text{C}}{\text{C}} \quad \begin{array}{c} \text{CH} \\ \text{CH} \\ \text{CH} \end{array} \stackrel{\text{CH}}{\text{C}} = \begin{array}{c} \text{CH} \\ \text{CH} \\ \text{C} \\ \text{CH} \end{array} \stackrel{\text{CH}}{\text{NH}} = \begin{array}{c} \text{CH} \\ \text{CH} \\ \text{CH} \\ \text{CH} \end{array} \stackrel{\text{CH}}{\text{NH}} = \begin{array}{c} \text{CH} \\ \text{CH} \\ \text{CH} \\ \text{CH} \\ \text{NH} \end{array} \stackrel{\text{CH}}{\text{CH}} = \begin{array}{c} \text{CH} \\ \text{CH} \\ \text{CH} \\ \text{NH} \end{array} \stackrel{\text{CH}}{\text{CH}} = \begin{array}{c} \text{CH} \\ \text{CH} \\ \text{CH} \\ \text{CH} \\ \text{CH} \end{array} \stackrel{\text{CH}}{\text{CH}} = \begin{array}{c} \text{CH} \\ \text{CH} \\ \text{CH} \\ \text{CH} \\ \text{CH} \end{array} \stackrel{\text{CH}}{\text{CH}} = \begin{array}{c} \text{CH} \\ \text{CH} \\ \text{CH} \\ \text{CH} \\ \text{CH} \end{array} \stackrel{\text{CH}}{\text{CH}} = \begin{array}{c} \text{CH} \\ \text{CH} \\ \text{CH} \\ \text{CH} \\ \text{CH} \end{array} \stackrel{\text{CH}}{\text{CH}} = \begin{array}{c} \text{CH} \\ \text{CH} \\ \text{CH} \\ \text{CH} \\ \text{CH} \end{array} \stackrel{\text{CH}}{\text{CH}} = \begin{array}{c} \text{CH} \\ \text{CH} \\ \text{CH} \\ \text{CH} \\ \text{CH} \\ \text{CH} \end{array} \stackrel{\text{CH}}{\text{CH}} = \begin{array}{c} \text{CH} \\ \text{CH} \\$$

Aus 60 g a-Methylindol wurden 10,5 g oder 17% reines Chinolin erhalten.

Darstellung: Nach der Skraupschen Synthese⁴): 24 g Nitrobenzol, 38 g Anilin und 120 g Glycerin werden mit 100 g englischer Schwefelsäure vermischt und am Rückflußkühler 2—3 Stunden erhitzt — zunächst sehr vorsichtig, um eine zu stürmische Reaktion zu verhindern (vgl. weiter unten). Dann wird mit viel Wasser verdünnt, zur Entfernung des Nitrobenzols Dampf durch die Flüssigkeit geleitet, hierauf wird der Rückstand mit Alkali übersättigt und das Chinolin durch Wasserdampf übergetrieben. Das übergegangene Chinolin wird vom Wasser abgezogen oder auch mit Äther ausgezogen. Die Ausbeute an Rohehinolin beträgt 60° der Theorie. (Das rohe Chinolin siedet zunächst bei 225—230°; nach zweimaliger Wiederholung der Destillation geht es bei 227—228 über.) Das sorgfältig mit Ätzkali getrocknete Öl wird nun gereinigt und fraktioniert.

Man reinigt vorteilhaft über das saure Sulfat. Es wird zu diesem Zwecke in etwa der 6fachen Menge Alkohol gelöst und dann mit der für die Bildung des sauren Sulfates erforderlichen Menge konz. Schwefelsäure versetzt. Vom Sulfat wird abfiltriert, dasselbe mit Alkohol gewaschen und darauf mit Ätzkali die reine Base abgeschieden.

Um die bei obiger Darstellungsweise anfangs stürmisch vor sich gehende Reaktion zu verhindern, kann man vorteilhaft so verfahren, daß man zunächst das Nitrobenzol allein im Kolben am Rückflußkühler erhitzt und dazu dann langsam durch einen Tropftrichter eine auf dem Wasserbad vorerwärmte Mischung von Glycerin, Anilin und Schwefelsäure tropfen läßt. Nachdem die Mischung zugesetzt ist, wird noch 2 Stunden zum schwachen Sieden, bei einer Temperatur von ca. 140°, erhitzt 5). — Als praktische Gefäße zum Ausführen der beschriebenen Reaktion sind emaillierte Eisenkessel oder auch Glas zu verwenden.

Zur Verbesserung der Skraupschen Synthese schlug Knueppel⁶) vor, für die Darstellung von Chinolin und Chinolinderivaten an Stelle des Nitrobenzols Arsensäure als Oxydationsmittel zu verwenden. Demnach gestaltet sich die Darstellung des Chinolins wie folgt: 76 g Arsensäure, 145 g konz. Schwefelsäure, 155 g Glycerin und 50 g Anilin werden am Rückflußkühler im Sandbade zunächst bis zum Eintritt der Reaktion langsam erhitzt, dann ca. $2^{1}/_{2}$ Stunden im Sieden gehalten, hierauf wird mit Wasser verdünnt, mit Natronlauge übersättigt und das Chinolin nebst etwas unangegriffenem Anilin mit Wasserdampf überdestilliert. Dem Destillat wird Salzsäure und dann Natriumnitrit zugesetzt, bis auch beim Umschütteln kein Geruch nach salpetriger Säure mehr zu bemerken ist. Hierauf wird gekocht, bis das Diazobenzolehlorid zerstört ist. Nach Übersättigen mit Natronlauge wird das Chinolin mit Wasserdampf übergetrieben und aus der wässerigen Flüssigkeit mit Äther extraliert. Ausbeute 46 g. (Nach Skraup werden aus 50 g Anilin unter Verwendung von 32 g Nitrobenzol 55 g Chinolin erhalten.) Die Skraupsche Chinolinsynthese kann vorteilhaft auch unter Zusatz von Kupfer-, Eisensalzen usw. zu Anilin, Nitrobenzol, Schwefelsäure und Glycerin ausgeführt werden; die Ausbeute wird dadurch erhöht?). Endlich sind auch Versuche unter Weglassung des Nitrobenzols und unter Anwendung von Oxyden und Salzen der seltenen Erden (von Oxyden bzw. Sulfaten aus Cerium oxalicum teehnicum) vorgenommen worden; sie ergaben jedoch eine geringere Ausbeute an Chinolin?).

Nachweis und Bestimmung: Zum Nachweis des Chinolins eignen sich verschiedene Fällungsreaktionen⁸) (vgl. dieselben S. 1472) und die Bildung charakteristischer Salze bzw.

¹⁾ Gerhardt, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 44, 279 [1842].

²⁾ Wischnegradsky, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 2318 [1880].

³⁾ Amé Pictet, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 38, 1946 [1905.]

⁴⁾ Zd. Skraup, Monatshefte f. Chemie 2, 141 [1881].

 ⁵⁾ J. Walter, Journ. f. prakt. Chem. [2] 49, 549 [1894].
 6) Chr. A. Knueppel, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 29, 704 [1896].

⁷⁾ B. M. Margosches, Journ. f. prakt. Chem. [2] 10, 129 [1904].

⁸⁾ Jul. Donath, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1771 [1881].

Doppelverbindungen (vgl. S. 1472). Äußerst empfindliche Reaktionen sind: Die Fällung mittels Jodjodkaliumlösung, wodurch ein rotbrauner, in Salzsäure unlöslicher Niederschlag erzeugt wird. Reaktionsgrenze 1:25000 l). Von gleicher Empfindlichkeit ist die Reaktion mit Phosphormolybdänsäure (10 T. phosphormolybdänsaures Natron in 100 T. Wasser werden mit Salpetersäure bis zur stark sauren Reaktion versetzt), die in einer mit Salpetersäure oder Salzsäure versetzten Chinoliusalzlösung einen gelblichweißen Niederschlag hervorruft, der sich in Ammoniak farblos löst l). Zur Abscheidung und Bestimmung dient besonders das sich als orangegelber Niederschlag ausscheidende salzsaure Chinoliuplatinchlorid, das aus verdünnter Salzsäure in Nadeln krystallisiert; das wasserhaltige Salz $(C_9H_7N + HCl)_2 + PtCl_4 + 2H_2O$ enthält 28,0% Pt, das bei $105-110^\circ$ getrocknete wasserfreie Salz 29,17% Pt l).

Physiologische Eigenschaften: Chinolinwirkung. Chinolin besitzt ähnliche physiologische Eigenschaften wie das Chinin³). Wirkt antipyretisch³)⁴). Versuche mit salzsaurer Chinolinlösung: Unter die Rückenhaut eines Kaninchens gespritzt (0,24 g Salz für 1,5 kg Tier) oder subcutan einverleibt, wurde Temperaturerniedrigung bis 1,5° hervorgerufen; nach wenigen Stunden stieg die Temperatur wieder an. Dosis von 0,36 g Salz rief bedrohliche Erscheinungen hervor; konvulsivisches Zittern der hinteren Extremitäten, mühsames Atmen. — Versuche mit Chinolintartrat⁵) an Fröschen und an Kaninchen: 0,3 g des Tartrats verursachten am Kaninchen nach subcutaner Einverleibung bereits Verlangsamung der Respiration und gewöhnlich bemerkenswerten Temperaturfall. 2,5 mg riefen bereits merkliche Wirkung hervor; Herz und motorische Nerven werden erst nach größeren Dosen beeinflußt⁶).

Chinolin wird in Dosen von 1—2 g pro die vom Menschen vertragen. Es ist im Harn nicht mehr nachzuweisen?). In größeren Dosen ruft es Kollaps hervor und häufig Erbrechen*). Chinolin ist ein starkes Protoplasmagift; es führt zu zentraler Lähmung und setzt die Leistungsfähigkeit der motorischen Nerven stark herab und besitzt (ebenso wie das Pyridin) blutschädigende Eigenschaften. Wird in den Chinolinring Schwefel eingeführt, unter Bildung eines Thiochinanthrens (vgl. dasselbe S. 1482), so entsteht ein nicht giftiger Körper*).

Verhalten im Organismus. Ausscheidungsform: Nach Chinolineingabe läßt sich im Harn kein freies Chinolin mehr nachweisen¹⁰). Nach L. Brieger¹¹) zeigt der menschliche Harn nach Chinolineinverleibung (Chinolintartrat) eine Substanz, die mit Bromwasser einen flockigen Niederschlag gibt. Aus dem Harn läßt sich nach Kochen mit Salzsäure durch Äther ein prachtvoller roter Farbstoff ausschütteln, der durch Benzol und Eisessig von den übrigen Harnfarbstoffen getrennt werden kann. — Nach G. Wittigschlager¹²)¹³) läßt sich aus dem alkalisch gemachten (Chinolin-) Harn durch Wasserdampfdestillation und Extraktion des Destillates mit Äther eine honigartige, riechende, krystallisierbare basische Substanz gewinnen.

Der Harn von Kaninchen nach Eingabe von Chinolin (als Salz mittels Schlundsonde oder subcutan) gibt auf direkten Zusatz von Ammoniak keine Farbenveränderung. Eine charakteristische Farbenreaktion¹³) tritt ein, wenn der Harn zunächst mit konz. Salzsäure (1 T. auf 2—3 T. Harn) gekocht wird, bis Dunkelfärbung stattfindet und darauf mit Ammoniak im Überschuß versetzt wird. Die Flüssigkeit färbt sich dann von der Oberfläche aus erst gelbgrün und später blaugrün; allmählich bildet sich ein dunkler Niederschlag und nach eintägigem Stehen ist die grüne Färbung meist verschwunden. Chloroform nimmt das grüne Produkt zum Teil auf. — Die Farbenreaktion wird schöner erhalten, wenn das dieselbe be-

¹⁾ Jul. Donath, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1771 [1881].

²⁾ Zd. Skraup, Monatshefte f. Chemie 2, 145 [1881].

³⁾ Jul. Donath, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 178 [1881].

⁴⁾ A. Krakau, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 2319 [1880].

⁵⁾ Ralph Stockman, Journ. of Physiol. 15, 245 [1894].

⁶⁾ Zur physiologischen Wirkung des Chinolins vgl. auch A. Biach u. G. Loimann, Virchows Archiv 86, 456.

⁷⁾ Jul. Donath, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1769 [1881].

⁸⁾ Hermann Fühner, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 55, 27 [1906]. — Vgl. auch die dort angeführte Literaturzusammenstellung.

⁹⁾ A. Edinger u. G. Treupel, Therap. Monatshefte 12, 422 [1898].

¹⁰⁾ Jul. Donath, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 14, 1773 [1881].

L. Brieger, Zeitschr. f. klin. Medizin 4, 296 [1882]. — Vgl. auch Hermann Fühner,
 a. a. O.

¹²⁾ G. Wittigschlager, Inaug.-Diss. Erlangen 1890.

¹³⁾ Hermann Fühner, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 55, 27 [1906].

dingende Produkt erst in reinerer Form dargestellt wird (durch sachgemäßes Ausäthern). Die Farbreaktion zeigt auch der Harn vom Menschen und vom Hunde nach Chinolingenuß. Das Harnprodukt, das in der salzsauren Lösung mittels Ammoniaks die Grünfärbung hervorruft, erwies sich als 5,6-Chinolinchinon 1)2). In dem frischen Harn ist dieses Chinon noch nicht enthalten. Es ist anzunehmen, daß es in reduzierter Form als 5, 6-Dioxychinolin, mit Schwefelsäure oder Ghicuronsäure gepaart, durch die Nieren ausgeschieden wird. Durch Kochen mit Salzsäure wird die gepaarte Verbindung zerlegt und zu dem Chinonkörper oxydiert. Im Chinolinharn wurde auch eine Vermehrung der gepaarten Schwefelsäure nachgewiesen1). Außerdem werden im Chinolinharn noch andere vom Chinolin abhängige Produkte angenommen 1). Nach E. Rost findet sich Chinolin im Harn wahrscheinlich in Form einer mit Schwefelsäure gepaarten Verbindung. Donath3) vermutete, daß es in oxydierter Form, als eine Pyridincarbonsäure in den Harn übergehe.

Chinolin ist nur ein unsicheres Entfieberungsmittel⁴).

Chinolin wirkt stark antiseptisch und anticymotisch⁵). Die Harnsäuregärung wird auf Zusatz von Chinolinchlorhydrat noch bei einer Verdünnung von 0,2 g auf 100 cm vollständig gehemmt. Milehsäuregärung wird ebenfalls stark gehemmt. Fäulnis von Blut war noch nach 28 Tagen, von Leim nach 57 Tagen verhindert geblieben. — Läßt man frisches Blut in das gleiche Volumen einer 2 proz. Chinolinlösung fließen, so findet keine Gerinnung statt. Verzögert die Gerinnung der Milch. Mit Eiweißlösung erzeugt Chinolin eine bei tieferer Temperatur stattfindende Koagulation. — Chinolindämpfe töten Stechmücken in sehr kurzer Zeit 6).

Chinolinderivate finden bei Wundbehandlung Anwendung 4). Chinolin (-Chlorhydrat), das im allgemeinen energisches Bakteriengift darstellt, ist gegen Hefezellen auffallend unwirksam; in 5 proz. Lösung hemmt es die alkoholische Gärung nicht (Chinin in 2 proz. Lösung ebenfalls nicht)?).

Versuche über die therapeutische Wirksamkeit des Chinolins⁸). Zur ärztliehen An-

wendung des Chinolins⁹).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Tertiäre Base. Farblose Flüssigkeit von bitterem Geschmack¹⁰). Flüchtig. Siedepunkt bei gewöhnlichem Druck 239° (oder 238°). Siedepunkt (korr.) bei 746,8 mm, bezogen auf Wasser von 0°11):

von synthetisch dargestelltem Chinolin	aus Chinchoninsäure dargestelltem Chinolin
237,1°	236,6°
Spez. Gewichte: 1,1081 bei 0°	1,1088
Spez. Gewiehte: 1,0947 bei 20°	1,0949
Spez. Gewiehte: 1,0699 bei 50°	1,0716

Dichte bei 31° 1,0851, bei 55,2° 1,0651, bei 152,2° 0,9870 12). (Die beiden Präparate zeigten auch in ihrem übrigen Verhalten Übereinstimmung.)

Siedep. 13) 240,37—241,33° (korr.), bei 750,1 mm b; unkorr. 234—235°. Siedepunktsbestimmungen bei verschiedenem Druck 14):

- 1) Hermann Fühner, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmakol. 55, 27 [1906].
- 2) J. Mathëus, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 1887 [1888].

3) Jul. Donath, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1773 [1881].

4) Hermann Fühner, Archiv f. experim. Pathol. n. Pharmakol. 55, 27 [1906]. - Vgl. auch die dort angeführte Literaturzusammenstellung.

 Jul. Donath, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 178 [1881].
 Trillat u. J. Legendre, Bulletin de l'Assoc. d. Chimistes d. Sucr. et Dist. 26, 574 [1909]; Chem. Centralbl. 1909 (I), 1253.

7) Jul. Donath, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1769, [1881].
8) R. v. Jaksch, Prager med. Wochenschr. 1881.

- 9) J. Donath, Prager med. Wochenschr. 1881.
- 10) Bromeis, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 52, 132 [1844].
- 11) Zd. Skraup, Monatshefte f. Chemie 2, 144 [1881].
- 12) Jules Bolle u. Philippe A. Guye, Journ. de Chim. et de Phys. 3, 38 [1905]; Chem. Centralbl. 1905 (I), 868.

13) Kretschy, Monatshefte f. Chemie 2, 80 [1881].

14) Georg W. A. Kahlhaum, Siedetemperatur und Druck in ihren Wechselbezichungen. Leipzig 1885. S. 94.

Druck in mm	Siedepunkt
9,20	104,8°
15,88	113,3°
20,18	118,2°
40,54	132,0°
57,0	139,3°
87,0	147,9°

Siedepunkte bei verschiedenem Drucke vgl. auch bei Young¹). Neutralisationswärme²): 1 Mol. = 125 g (flüssiges) Chinolin mit einem Überschuß Salzsäure: +6,8 Cal. Brechungsvermögen³). Oberflächenspannung¹) 5). Oberflächenspannung bei verschiedenen Temperaturen (Messungen in freier Luft)6). Molekulare Verbrennungswärme: 1122,3 Cal. bei konstantem Volumen, 1123,0 Cal. bei konstantem Druck 7). Chinolin erstarrt in einer Kältemischung von Äther und fester Kohlensäure³). In 16,6 T. Wasser löslich. Im Dunkeln ist Chinolin lange Zeit ungefärbt haltbar; nach sehr langem Stehen bilden sich Zersetzungsprodukte³). Zieht an der Luft leicht Wasser an unter Bildung eines Hydrates (vgl. Derivate), verbindet sich dabei anscheinend auch mit Kohlensäure.

Chinolin sowie die tertiären Basen Pyridin und α -Picolin erwiesen sich in flüssigem SO_2 , $AsCl_3$, SO_2Cl_2 und $POCl_3$ als relativ gute Elektrolyte (abnorme Elektrolyte)¹⁰). Mit H_2S gibt Chinolin gut leitende Lösung ¹¹). Messung der elektrischen Leitfähigkeit ¹²). Dielektrizitätskonstante von Chinolin ¹³). Binäre Elektrolyte (Salze) zeigen in Chinolin deutliche Dissoziation; ternäre Salze sind praktisch undissoziiert ¹²).

Chinolin vermag verschiedene anorganische Salze zu lösen, z. B.: KJ, HgJ₂, CdJ₂, HgCl₂ ¹²). Es gibt mit CuBr₂ (wasserfrei) und FeCl₃ (wasserfrei) gelbe Lösungen, mit CoBr₂ (wasserfrei) blaue Lösung mit einer grünlichen Nuance 12). Chinolin und rauchende Salpctersäure reagieren heftig unter Bildung einer prächtig krystallinischen Masse 14). In alkalischer Lösung wird Chinolin durch Kaliumpermanganat leicht zu Kohlensäure, Ammoniak, Oxalsäure und Chinolinsäure C₇H₅NO₄ (Schmelzp. 228—230° nach vorheriger Bräunung) oxydiert 15). CS₂ wirkt nur sehr schwer oder gar nicht auf Chinolin ein; beim Erhitzen im Rohr bis auf 250° tritt Geruch nach HoS auf. Werden Chinolin und Schwefel auf über 200° erhitzt, so findet lebhafte Einwirkung statt. Es bilden sich H2S und aus dem Chinolin eine voluminöse kupferbraune Masse¹⁶). Mit Natrium- und auch mit Kaliumbisulfit bildet Chinolin in Wasser sehr leicht lösliche krystallinische Verbindungen, die sich bei 60-70° unter Trübung und Abscheidung von Chinolin zersetzen 17). Äquimolekulare Mengen von Dibrompseudocumenolbromid und Chinolin in Benzollösung hefern ein Kondensationsprodukt in Form eines gelben Niederschlages. Das Produkt schmilzt bei 226°; es ist in Benzol, Ligroin, Aceton und Essigester unlöslich und schwer löslich in heißem Alkohol¹⁸). Chinolin gibt mit Brom. beide Körper in CS₂ gelöst, beim Abdampfen der Lösung glänzende Krystalle; es entstehen bromwasserstoffsaures Chinolin, ein Harz und das krystallisierte Tetrabromchinolin C9H3Br4N

1) S. Young, Journ. Chem. Soc. 55, 483 [1889].

5) Paul Dutoit u. Louis Friderich, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 130, 327 [1900].

6) Th. Renard n. Ph. A. Guye, Journ. de Chim. et de Phys. 5, 81 [1907].

7) Marc. Delépine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 964 [1898].

8) Calm - Buchka, Die Chemie des Pyridins und seiner Derivate. A. a. O., S. 248.

9) Zd. Skraup, Monatshefte f. Chemie 2, 144 [1881].

10) P. Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 43, 385 [1902].

¹¹) Jam. Wallace Walker, Douglas, McIntosh u. Ebénezer Archibald, Journ. Chem. Soc. 85, 1098 [1904].

12) P. Walden, Zeitschr. f. physikal. Chemie 54, 181 [1906].

13) Joseph H. Mathews, Journ. of physical. Chemistry 9, 641 [1905]; Chem. Centralbl. 1906 (I), 224.

¹⁴) Grev. Williams, Journ. Chem. Soc. **69**, 358 [1856].

- S. Hoogewerff u. W. van Dorp, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 1, 107 [1882].
 Ad. Claus u. E. Istel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 824 [1882].
- H. Brunck u. C. Graebe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 1785 [1882].
 K. Auwers u. H. A. Senter, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 29, 1122 [1896].

H. Colson, Annales de Chim. et de Phys. VI. 19. 411 [1890].
 J. W. Brühl, Zeitschr. f. physikal. Chemie 16, 218—219 [1895].

⁴⁾ Jules Bolle u. Philippe A. Guye, Journ. de Chim. et de Phys. 3, 38 [1905]; Chem. Centralbl. 1905 (I), 868.

(vgl. dasselbe unter Derivaten S. 1478) 1). Wird Chinolin bei schwacher Rotglut durch ein eisernes Rohr geleitet, so entsteht neben Benzol ein Dichinolin $C_8H_{12}N_2$, das Dichinolylin. Es krystallisiert aus Alkohol in Blättchen oder Nadeln vom Schmelzp. 191° 2). Beim Überleiten der Chinolindämpfe mit Wasserstoff über reduziertes Nickel bei 260—280° bildet sich Methylketol³). — Chinolin und Chloroform wirken erst beim Erhitzen im Rohr auf über 300° ein (unter Bildung von chlorwasserstoffsaurem Chinolin und eines nichtkrystallisierbaren Chlorids) 4). Jodoform und Chinolin in molekularer Menge, in ätherischer Lösung gemischt, scheiden schon nach ca. 1 Stunde Methantrichinoiljodhydrat in großen, farblosen, durchsichtigen Nadeln ab 4). Chinolin erzeugt mit Bleinitratlösung glänzende Blättehen eines basischen Salzes. Aus Aluminiumchloridlösung fällt Chinolin Aluminiumhydroxyd aus 5).

Chinolinreaktionen, die auch zur Prüfung auf Reinheit des Präparates und zum Nachweis in Exkrementen usw. dienen können⁶): Chinolinsalz in wässeriger Lösung wird durch Kalilauge milchigweiß gefällt. Die Fällung löst sich nur schwierig in einem Überschuß von Kalilauge, leicht in Äther, Benzin, starkem Weingeist, etwas schwerer in Schwefelkohlenstoff, Chloroform und Amylalkohol. Kohlensaures Natron erzeugt ebenfalls weiße Fällung unter Entwicklung von Kohlensäure; im Überschuß unlöslich. Ammoniak ruft, ähnlich dem kohlensauren Ammon, auch eine weiße Fällung hervor; im Überschuß löslich. Jodjodkalium (7 T. KJ, 5 T. Jod in 100 T. H₂O) erzeugt einen rotbraunen, in Salzsäure unlöslichen Niederschlag. Reaktionsgrenze 1:25 000. Eine mit Salpetersäure oder Salzsäure versetzte Chinolinsalzlösung gibt mit Phosphormolybdänsäure (10 T. phosphormolybdänsaures Natron in 100 T. H₂O werden mit Salpetersäure bis zur stark sauren Reaktion versetzt) einen gelblichweißen Niederschlag, der sich in Ammoniak leicht farblos auflöst. Reaktionsgrenze I: 25 000. Pikrinsäure (1 T. in 100 T. Wasser) erzeugt einen gelben, amorphen Niederschlag, der in Kalilauge. leicht mit rötlichgelber Farbe löslich ist. Löslich in Alkohol, schwieriger in Salzsäure. Reaktionsgrenze 1:17000. Mit Quecksilberchlorid (5 T. in 100 T. Wasser): Weißer, flockiger, sich rasch absetzender Niederschlag. Aus verdünnten Lösungen Krystallnädelchen. Leicht löslich in Salzsäure, schwieriger in Essigsäure. Reaktionsgrenze 1:5000. Eine Lösung von Kaliumquecksilberjodid (5 T. KJ. 1,4 T. Quecksilberchlorid in 100 T. Wasser) ruft einen gelblichweißen, amorphen Niederschlag hervor, der auf Zusatz von Salzsäure in zarte, bernsteingelbe Krystallnadeln übergeht (charakteristisch). Reaktionsgrenze 1:3500. (Betreffs der Grenzbestimmungen der letzten fünf, sehr empfindlichen Reaktionen auf Chinolin ist darauf hinzuweisen, daß auch die Menge des zugesetzten Reagens von ausschlaggebender Bedeutung ist.)7) Ferrocyankalium färbt Chinolinsalzlösung rötlich; Zusatz von Mineralsäure — nicht Essigsäure — fällt rötlichgelben, zunächst amorphen, später krystallinisch werdenden Niederschlag. Reaktionsgrenze 1:1000. Salzsaures Ferrideyankalium erzeugt in konz. Chinolinlösungen schöne Kryställchen. Auf vorsichtigen Zusatz von Kaliumbichromat entstehen zierliche, dendritische Krystalle, die in überschüssigem Reagens löslich sind. Gerbsäure, Eisenchlorid fällen Chinolin nicht. Konz. Salpetersäure, konz. Schwefelsäure — letztere sowohl allein als auch auf Zusatz von Oxydationsmitteln - rufen mit dem trocknen Alkaloidsalz keine Farbenerscheinung hervor. (Chinolin-Harn gibt nach dem Kochen mit Salzsäure beim Schütteln mit Ammoniak eine grüne Färbung.)8)

 Salze: Das Chinolin bildet als Base mit Säuren normale Salze und ferner mit zahlreichen Metallsalzen Doppelsalze.

Chinolinsalze mit anorganischen Säuren: Salzsaures Chinolin. Wird in wasserhaltiges oder wasserfreies Chinolin Salzsäuregas eingeleitet, so findet bald, nach Kühlen, Abscheidung einer weißen Krystallmasse statt, die bei weiterem Einleiten von Salzsäure flüssig wird und beim Abkühlen strahlenartige, bereits an der Luft zerfließliche Krystalle bildet. Das im allgemeinen, bei Gegenwart von Feuchtigkeit aus alkoholischer oder ätherischer oder wässeriger Lösung erhältliche Salz hat die Zusammensetzung (C₉H₇N·HCl)₂H₂O. Farblose, derbe Prismen, leicht zerfließlich. Schmelzp. 94°. Dieses Produkt behält

¹⁾ Ad. Clans u. E. Istel, Berichte d. Doutsch. chem. Gesellschaft 15, 820 [1882].

²⁾ O. W. Fischer, Monatshefte f. Chemie 5, 415 [1884].

³⁾ M. Padoa u. A. Carughi, Atti della R. Accad. dei Lincei Roma V. 15 (II), 113 [1906]; Chem. Centralbl. 1906 (I), 1011.

⁴⁾ O. Rhoussopoulos, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16. 202 [1883].

⁵) E. Borsbach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 440 [1890].

⁶⁾ Jul. Donath, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1771 [1881].

⁷⁾ Jul. Donath, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1772 [1881].
8) H. Fühner, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 2713 [1905].

das Wasser auch beim Trocknen im Vakuumexsiccator über Schwefelsäure oder Phosphorpentoxyd. Nach mehrstündigem Trocknen bei 100° geht es in das wasserfreie Salz über. — Aus Chinolin mit überschüssiger trockner Salzsäure wurde ein krystallinisches Chinolinbishydrochlorid $[C_9H_7NH][Cl_2H]$ erhalten. Erstarrungspunkt $46,7^{\circ}$ (unkorr.) 1). — Das Chinolinchlorhydrat $C_9H_7N \cdot HCl$ schmilzt bei 134° 2). — Durch Einleiten von überschüssigem, sorgfältig getrocknetem Salzsäuregas in eine abgekühlte ätherische Lösung von Chinolin entsteht eine lose Verbindung von $(C_9H_7N \cdot HCl)_2 + HCl$, Schmelzp. 82° 2).

Das Chinolinchlorhydrat ist ein ausgezeichnetes Mittel, um aus Alkoholen Äther zu bilden. Zu diesem Zwecke ist einfach das Chlorhydrat mit den betreffenden Alkoholen zu

erhitzen. (Darstellung des Propyläthers usw.)3)

Chinolinbromhydrat. Basisches Chinolinbromhydrat (C₉H₇N)₂HBr·2 H₂O, Schmelzp. 41°. Wird bereits durch Wasser zersetzt⁴). — Chinolinbishydrobromid [C₉H₇N·H][Br₂H]¹). — Chinolinjodhydrat C₉H₇N·HJ. Gelbe Nadeln. Schmelzp. 135°. — Chinolinnitrat C₉H₇N·HNO₃ ⁵). Entsteht beim Abdampfen der Lösung von Chinolin mit etwas überschüssiger verdümter Salpetersäure im Wasserbade als teigige Masse. Krystallisiert aus Alkohol in farblosen Nadeln. Mit rauchender Salpetersäure tritt heftige Reaktion ein. — Chinolinsulfat Löslich in abs. Alkohol. — Zweifach chromsaures Chinolin (C₉H₇N)₂·H₂Cr₂O₇. Wird erhalten aus Chinolin mit überschüssiger Chromsäure. Krystallisiert aus heißem Wasser in glänzenden gelhen Nadeln, die beim Glühen heftig verpuffen. In kaltem Wasser schwer löslich. Schmelzp. 164—167°. — Monochinolinphosphat C₉H₇N·H₃PO₄ ⁶). Orthophosphorsäure wird mit viel Chinolin erhitzt. Die nach dem Erkalten erhaltene durchsichtige, gummiartige Masse wird mit Alkohol gekocht. Das Filtrat scheidet farblose, zarte Nadeln des Phosphates aus. Der Rückstand stellt ebenfalls das primäre Phosphat dar. Leicht löslich in Wasser. — Ferroeyanwasserstoffsaures Chinolin und ferricyanwasserstoffsaures Chinolinsalz vgl. unten S. 1474 und 1475.

Chinolinsalze mit organischen Säuren: Zweifach oxalsaures Chinolin⁷) C₉H₇N · C₂H₂O₄. Krystallisiert aus Alkohol in seidenglänzenden Nadeln; bei 100° entweicht bereits Chinolin. — Chinolintartrat ³) 3 C₉H₇N · 4 C₄H₆O₆. Rhombische Nadeln, die unscharf gegen 125° schmelzen. — Salicylsaures Chinolin⁸) C₉H₇N · C₇H₆O₃. Rötlichgraues Pulver. — Chinolinpikrat ⁹). Feine, glänzende, gelbe Nadeln. Schmelzen. 201—202° oder 203° ¹⁰) ¹¹).

Chinolin doppelverbindungen mit Metallsalzen: Metallchinolide und Chinolindoppelsalze. Das Chinolin bildet mit zahlreichen Metallsalzen, besonders mit den Halogensalzen
der Schwermetalle, Doppelverbindungen, sog. Metallchinolide. Sie entstehen durch Zusatz
von Chinolin zu der entsprechenden Metallsalzlösung und scheiden sich meist, vor allem
nach einigem Stehen, im krystallisierten Zustande aus. Durch Behandeln der Metallchinolide
mit Säuren (Halogenwasserstoffsäure) kömnen die Chinolindoppelsalze erhalten werden; sie
entstehen auch auf einfache Weise durch Einwirkung von Chinolinchlorhydrat (Halogenhydrat) auf das Metallsalz. Alle Chinolinsalze besitzen den charakteristischen Geruch des
Chinolins, und zwar die Chinolide mehr als die Doppelsalze. Sie sind luftbeständig. Zum
Teil werden sie von Säuren, zum Teil auch schon durch Wasser zersetzt 12).

Zinksalze: Zinkochinolinchlorhydrat (C₉H₇N)₂· ZnCl₂. Scheidet sich als weißer krystallinischer Niederschlag beim Schütteln von Chinolin mit Chlorzinklösung ab; krystallisiert aus heißem Wasser in gipsähnlichen Säulen. Leicht löslich in Salzsäure unter Bildung von salzsaurem Chinolinzinkehlorid (C₉H₇N·HCl)₂· ZnCl₂. Dieses Doppelsalz scheidet sich in farblosen Nadeln ab, die sich am Lichte rötlich färben. — Analog dem Chlorzink reagieren

3) Th. van Howe, Bulletin de la Soc. roy. de Belg. 1906, 650.

¹⁾ F. Kaufler n. E. Kunz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 42, 385 [1909].

²⁾ Oskar Eckstein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 2135 [1906].

⁴⁾ Louis Dubreuil, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 139, 870 [1905].

⁵⁾ Grev. Williams. Journ. f. prakt. Chemie 69, 355 [1856].

⁶⁾ P. N. Raikow u. P. Schtarbanow, Chem.-Ztg. 25, 280 [1901].

⁷⁾ Grev. Williams, Journ. f. prakt. Chemie 69, 355 [1856].
8) Friese, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 2805 [1881].

⁹⁾ Eugen Lellmann n. Hermann Alt, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 232, 323 [1887].

¹⁰⁾ Hofmann, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 47, 37 [1843].

¹¹⁾ E. Schmidt, Archiv d. Pharmazie 237, 563 [1899].

¹²⁾ E. Borsbach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 431 [1890]. — Hugo Sehiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 131, 112 [1864].

Jodzink und die Cadmiumsalze 1). — Zinkbromidehinolin 2) ZnBr $_2 \cdot 2$ C $_9$ H $_7$ N. Leichtes, flockiges Pulver. Löslich in Wasser und in Alkohol. — Zinkjodidehinolin 2) ZnJ $_2 \cdot 2$ C $_9$ H $_7$ N. Wird aus Zinkjodid und Chinolin als weißes Pulver erhalten. Leicht löslich in heißem Alkohol, wenig löslich in kaltem Wasser, sehwerer löslich als die Bromidverbindung. In heißem Wasser unter Zersetzung löslich. Färbt sich am Licht gelb. — Cuprochinolide. Von Kupfersalzen wird Chinolin als blaugrünes Krystallpulver gefällt.

Wismutchlorid und Chinolin vereinigen sieh erst bei höherer Temperatur. Mit Salzsäure entsteht ein Doppelsalz, das auch aus Wismutchlorid und salzsaurem Chinolin gebildet wird. In Wasser wenig löslich; aus heißer verdünnter Salzsäure krystallisiert es in rhombischen

Prismen.

Chinolinantimonchlorür. 3 Äquivalente Chinolin lösen 1 Äquivalent trocknes Antimonchlorür auf. Aus gleichen Äquivalenten entsteht eine krystallinische Verbindung. Mit Salzsäure entsteht ein Doppelsalz, das aus heißer verdünnter Salzsäure in langen, seidenglänzenden Nadeln krystallisiert.

Arsenchlorür und Chinolin geben eine feste Verbindung, die mit Salzsäure ein weißes,

krystallinisches Doppelsalz bildet; dasselbe ist leicht löslich in Salzsäure.

Zinnsalze; Zinnchlorür und Chinolin geben eine weiße Krystallmasse, die mit heißer Salzsäure behandelt, beim Erkalten lange glänzende Nadeln des Doppelsalzes, die öfters sphärische Gruppen bilden, abscheidet. Aus verdünnter Salpetersalzsäure krystallisiert es mit 1 Mol. $\rm H_2O$. Beim Trocknen über Schwefelsäure wird das Doppelsalz wasserfrei erhalten; bei 100° entweicht bereits etwas Chinolin³). In alkoholischer Lösung von Zinnchlorür fällt Chinolin einen dicken, weißen, amorphen Niederschlag von nicht konstanter Zusammensetzung. Leicht löslich in verdünnten Säuren. Die salzsaure Lösung scheidet nach einigen Tagen das Doppelsalz $\rm SnCl_2 \cdot C_9H_7N \cdot HCl$ in langen, dünnen Nadeln ab. Dasselbe Produkt wird aus konzentrierten Lösungen von Zinnchlorür mittels Chinolins als krystallinischer Niederschlag erhalten⁴). $\rm SnCl_4 \cdot 2~(C_9H_7N \cdot HCl)$. Wird auf analoge Weise mittels Zinntetrachlorides gewonnen⁴). Feines, weißes Pulver. Scheidet sich aus Säuren, in denen es leicht löslich ist, in langen glänzenden Nadeln ab.

Cadmiumsalze 5); Cadmiumehloridehinolin CdCl₂·C₂H₂N. Chinolin fällt in wässeriger oder alkoholischer Cadmiumchloridlösung einen dieken weißen Niederschlag von CdCl₂ · C₉H₇N. Wenig löslich in Wasser und in Alkohol. Gibt mit verdünnten Säuren Doppelsalze. Mit Salzsäure: $CdCl_2 \cdot C_9H_7N \cdot HCl + H_2O_4$, das sich aus nicht zu konzentrierter Lösung in weißen Nadeln abscheidet 6). — Cadmiumbromidchinolin (dBr₂ · C₉H₇N. Scheidet sich aus heißem Alkohol in weißen glänzenden Schüppehen ab. Schwer löslich in kaltem Wasser, wird von heißem Wasser zersetzt. Konz. Schwefelsäure zeigt keine Einwirkung. — Cadmiumjodidchinolin CdJ₂·2 C₉H₇N. Krystallisiert aus heißem Alkohol in kleinen Nadeln. Wenig löslich in kaltem Wasser, in der Hitze Zersetzung; löslich in verdünnten Säuren. Aus der salzsauren Lösung scheiden sich nach längerem Stehen schöne grüne, metallglänzende, feine Nädelchen des Doppelsalzes Cadmiumjodidchinolinchlorid ab. In Wasser unlöslich, löslich in verdünnten Säuren. — Mangandoppelsalz MnCl₂·C₂H₇N·HCl. Aus Manganchlorürlösung in ziemlich konz. Salzsäure und Chinolin. Aus Salzsäure krystallisiert es in haarfeinen Nadeln. Im trocknen Zustand zeigt es rosenrote Farbe. Leicht löslich in Alkohol, Wasser und verdünnten Säuren 7). — Eisendoppelsalz $\text{Fe}_2\text{Cl}_6 \cdot 2(\text{C}_9\text{H}_7\text{N} \cdot \text{HCl})$ (lufttrocken) 7). Eine konzentrierte wässerige Lösung von Eisensesquiehlorid gibt mit Chinolin eine leichte Trübung von Eisenhydroxyd; auf Zusatz von konz. Salzsäure wird dieses gelöst und es scheidet sich ein gelber, krystallinischer Niederschlag ab. Beim Erkalten kleine Nadeln. Schmelzp. 150°. Leicht löslich in Alkohol, Wasser und verdünnten Säuren. Beim Kochen mit Wasser tritt Zersetzung ein (Bildung basischer Salze). — Chinolinchlorhydratferrichlorid FeCl₃ · HCl · C₉H₇N ⁸). Gelbe Säulen. Leicht löslich in Wasser. — Ferrieyanwasserstoffsaures Chinolin ⁹)

- 1) Hugo Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 131, 113 [1864].
- 2) E. Borsbach, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 23, 435 [1890].
- 3) Hugo Schiff, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 131, 116 [1864].
- 4) E. Borsbach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 437 [1890].
- 5) E. Borsbach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 436 [1890].
- 6) Grev. Williams, Journ. f. prakt. Chemie 69, 358 [1856].
- 7) E. Borsbach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 433 [1890].
- E. Borsbach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 434 [1890].
 Friedrich Wagner u. B. Tollens, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 421 [1906].

 $3 C_9 H_7 X \cdot H_3 FeCy_6 + H_2O$. Kleine schwefelgelbe, in warmem Wasser leichter als in kaltem Wasser lösliche Krystalle, die nach Umkrystallisieren gelbe Rhombentäfelchen bilden, die schwer löslich in Alkohol und fast unlöslich in Äther sind. Zersetzungsp. ca. 155°. — Ferroeyanwasserstoffsaures Chinolin 1) $2 C_9 H_7 N \cdot H_4 FeCy_6$ entsteht zunächst als rohe, feinkörnige, krystallinische Masse, die sich aus warmer, wässeriger Lösung zum Teil wieder in gelbbraunen Rhombentäfelchen ausscheidet. Mit weniger Ferrocyanwasserstoff (4 g Chinolin, 2,23 g Säure und 30 ccm Wasser) wurde ein dunkelroter, krystallinischer Niederschlag von der Zusammensetzung 3 C₉H₇N · H₄FeCy₆ erhalten. Dieses Salz scheint schon beim Trocknen Chinolin zu verlieren und hierbei die Verbindung mit nur 2 Molekülen Chinolin zu liefern; es findet dabei orangerote Färbung statt. — Kobaltsalz CoCl₂ · 2 C₂H₇N. Aus alkoholischer (nicht wässeriger) Lösung von Kobaltehlorür²) auf Zusatz von Chinolin. Prächtig blauer Niedersehlag. Wenig löslich in Alkohol und Äther. Mit Wasser und Säuren tritt Zersetzung ein. — Kobalteyanwasserstoffsaures Chinolin¹) 3 C9H7N · H3C0Cy6 + 1/2 H2O . Weiße Krystalle. Leicht löslich in Wasser, sehwer in Alkohol, fast unlöslich in Äther. Zersetzungsp. ca. 190. Niekelsalze, in analoger Weise angewandt, wirken nieht auf Chinolin ein. Wird wasserfreies Nickelchlorür mit Chinolin erhitzt, so färbt sich letzteres violett bis rot. Das entstandene Produkt wird von Wasser, Alkohol oder Äther zersetzt.

Kupfersalze. Chinolin fällt aus Kupfersalzen ein blaugrünes, schimmerndes Krystallpulver. Aus dem Sulfat wurde mit überschüssiger Schwefelsäure kein Doppelsalz erhalten 3). Kupferchloridehinolin $\operatorname{CuCl}_2 \cdot 2 \operatorname{C}_9 \operatorname{H}_7 \mathrm{N}$. Alkoholische Lösung von Kupferchlorid gibt mit Chinolin einen blaugrauen Niederschlag. Kann bei Anwendung einer wässerigen oder verdümrten alkoholischen Lösung des Kupferchlorides in kleinen, fast schwarzen Krystallen erhalten werden. Wenig löslich in Alkohol und kaltem Wasser. Wird durch Säuren und durch heißes Wasser zersetzt. Aus einer Lösung von schwefelsaurem oder salpetersaurem Kupfer scheidet Chinolin einen flockigen Niederschlag von basischem Salze aus. — Es wurden u. a. auch beschrieben: Tetrabromoeuprinsaures Chinolinium ($\operatorname{Cu}_4 \operatorname{H}_4 \operatorname{Cu}_4 \operatorname{H}_4 \operatorname{Ur}_4 \operatorname{Ur}_4 \operatorname{Ur}_4 \operatorname{H}_4 \operatorname{Ur}_4 \operatorname$

Mereurochinolinnitrat³). Weißer, krystallinischer Niederschlag, der beim Trocknenschwach gelblich wird. In siedendem Wasser etwas löslich. Aus salpetersaurer Lösung krystallisiert es in langen Nadeln. Mereurochinolide werden durch Kali sogleich gelb gefärbt und beim Erwärmen damit allmählich zersetzt. Mereurochinolinnitrat wird durch Zinnehlorür fast gänzlich reduziert. Mereurochinolinnitrat und -Acetat setzen sich mit Alkalisalzen leicht um. — Quecksilberacetat löst Chinolin leicht auf. Durch Umsetzung erhält man das Chlorid, Bromid, und Jodid, die sich beim Erkalten in Nadeln abscheiden. Das Sulfat wird von heißem Wasser leicht zersetzt; das Chromat ist gelb. Beide Salze krystallisierten nicht. — Mereurochinolineyanhydrat. Aus Chinolin und Cyanquecksilber. Farblose, lange Nadeln, in Wasser ziemlich leicht löslich.

Quecksilberbromid-Chinolin $\mathrm{HgBr_2}\cdot\mathrm{C_9H_7N}$ 5). Quecksilberbromid erzeugt in wässeriger oder alkoholischer Lösung mit Chinolin einen weißen voluminösen Niederschlag. In Wasser und Alkohol fast unlöslich; von Säuren wird er unter Zersetzung gelöst. Schmelzp. $204^\circ.$ — Quecksilberjodidchinolin $\mathrm{HgJ_2}\cdot\mathrm{C_9H_7N}.$ Wird aus erwärmter alkoholischer Lösung von rotem Quecksilberjodid nach Zusatz von Chinolin beim Erkalten in hellgelben glänzenden Krystallblättehen abgeschieden. Fast unlöslich in Wasser, löslich in warmem Alkohol, Jodkalium und Ammoniumsalzen. Mit Säuren wird es unter Abscheidung von rotem Quecksilberjodid zersetzt. Schmelzp. $168^\circ.$ Bei höherer Temperatur tritt Zersetzung ein. — Chinolinquecksilberehloriddoppelsalz $\mathrm{HgCl_2}\cdot 2~(\mathrm{C_9H_7N}\cdot\mathrm{HCl}) + 2~\mathrm{H_2O}$. Scheidet sich aus einer mit Salzsäure versetzten Lösung von Mercurichinolinehlorhydrat oder einer Lösung von Quecksilber-

Friedrich Wagner u. B. Tollens, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 421 [1906].

²⁾ A. Christensen, Journ. f. prakt. Chemie II, 74, 161 [1906].

³⁾ Hugo Schiff, Annalen d. Chemie n. Pharmazie 131, 113 [1864].

⁴⁾ P. Pfeiffer u. V. Pimmer, Zeitschr. f. anorgan. Chemie 48, 98 [1906].
5) E. Borsbach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 438 [1890].

chlorid, die mit salzsaurem Chinolin versetzt wurde, in kleinen Kryställehen ab. (Aus konzentrierten Lösungen fällt Quecksilberehlorid mit aus. Unter Umständen kann infolge von Reduktion Quecksilber abgeschieden werden.) Wenig löslich in Wasser und Alkohol, leicht löslich in Säuren. Schmelzp. 91.

Pesci beschreibt verschiedene Quecksilberchinolinsalze, wie 1) (('9H7N)2HgCl2. - $(C_9H_7N)_2HgCl_2. \ HgCl_2. \ -5(C_9H_7N)_2HgCl_2, C_9H_7N, \ HCl. \ \ Prismatische \ Krystalle, Schmelzp.$ 143. — $3(C_9H_7N)_2HgCl_2$, C_9H_7N , HCl. Nadeln. — $(C_9H_7N)_2Hg(C_2H_3O_9)_2$, $Hg(C_9H_3O_9)_9$. Mikroskopische Prismen. — Mit Chlorplatinat: (C9H7N)2 · HgCl2 , PtCl4. — Mit Quecksilbernitrat: $(C_9H_7N)_2 \cdot Hg(NO_3)_2$, $2H_2O$. — Mit Quecksilbersulfat: $(C_9H_7N)_2 \cdot HgSO_4$. — Mit Quecksilberoxalat: $(C_9H_7N)_2 \cdot HgC_2O_4$.

Doppelverbindung mit Mercuriehlorid und Platinchlorid: $2 C_9 H_7 N + HgCl_9 + PtCl_4$.

Gelber, amorpher Niederschlag.

Chinolinplatindoppelverbindung (C₉H₇N)₂H₂PtCl₆²). Hellorangegelber, krystallinisch werdender Niederschlag (in der Kälte gefällt). In kaltem Wasser sehwer löslich (ca. 1:1200). Scheidet sich aus heißer, verdünnter Salzsäure in schön orangegelben Nadeln ab, die 2 Mol. Wasser enthalten. Das Krystallwasser entweicht bei 105—110 . (Pt-Gehalt der wasserhaltigen Substanz 28,00% und des wasserfreien Salzes 29,17%. Zersetzt sieh bereits beim Eindampfen. Das Salz schmilzt nach Lellmann und Alt bei 218 3), nach Skraup bei 225 , nach Eckstein bei 227,5°4). Bromeis beschrieb ein wasserfreies Platinsalz, A. v. Baeyer5) eins mit 1 Mol. H₂O und A. W. Hoffmann ein Salz mit 2 Mol. H₂O 6). Nach Williams löst sich das Platinsalz in 893 T. Wasser bei 15,5⁻⁷). — (C₉H₇N)₂PtCl₂, hellgelbes Pulver. — Die Chloroplatinate des Chinolins und von Chinolinbasen bleiben auch bei längerem Kochen mit Wasser unverändert, im Gegensatz zu denjenigen der Hydrochinoline (Tetrahydrochinoline) und den normalen Platindoppelverbindungen der Pyridinbasen⁸).

Chinolingoldehlorid C9H7X·HCl·AuCl3. (Bei 100 getrocknet 42,0% Au.) Schlanke, kanariengelbe Nadeln, schwer löslich in Wasser?). Bildet sich aus salzsaurem Chinolin und HAuCl₄ in wässeriger Lösung. Schmelzp. 235—238°. Zersetzt sich gegen 260°. 9) — Abnormes Chinolingoldchloridsalz (C₉H₇N·HCl)₂AuCl₃. Entsteht auf Zusatz von HAuCl₄ zu einer konz. salzsäurehaltigen Lösung des Chinolinchlorhydrates in Alkohol oder durch Sättigen der alkoholischen Lösung des normalen Aurates mit Salzsäure⁹). Krystallinischer Niederschlag. Schmelzp, 180°. Zersetzungsp. gegen 260° (wie beim normalen Salz).

Chinolinpalladiumehloriir (C9H7N · HCl)2 · PdCl2. Kastanienbraune Krystalle. Mäßig löslich in Wasser 7). — Bleijodidehinolin 2 C₉H₇N · PbJ₂. Entsteht durch Kochen von

Chinolin mit Jodblei. Scheidet sich beim Erkalten in blaßgelben Nadeln ab.

Chinolinmetallrhodanide und Haloide. Die Metallrhodanide zeichnen sieh durch gute Krystallisationsfähigkeit aus¹⁰). Verbindungen der Chlorhydrate mit höheren Metallchloriden und entsprechende Bromverbindungen 11).

Derivate: Chinolinhydraf. Robes Chinolin, mit Wasser geschüttelt, liefert ein bei 0 wasserklares, mit Wasser gesättigtes Öl, das Chinolin $+2\,\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ darstellen soll; beim vorsichtigen Erhitzen soll 1 Mol. H₂O entweichen 12).

C₉H₇N + 1¹ ₂ H₂O ¹³). Bildet sich beim Belassen von Chinolin neben Wasser unter einer Glasglocke; trübt sich bereits bei Handwärme.

Chinolinadditionsverbindungen: Chinolin liefert, als ungesättigte Verbindung, mit Halogen und mit Wasserstoff Additionsprodukte, und zwar erfährt im allgemeinen der Pyridinring die Addition¹⁴).

Pesei, Gazzetta chimica ital. 25, 394 [1895].

2) Zd. Skraup, Monatshefte f. Chemie 2, 145 [1881].

- 3) Eugen Lellmann u. Hermann Alt, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 231, 323 [1887].
- 4) Oskar Eckstein, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 39, 2135 [1906]. 5) A. v. Baeyer, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 12, 1322 [1879].
- 6) E. Borsbach, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 431 [1890].

7) Grev. Williams, Journ. f. prakt. Chemie 69, 357 [1856].

- 8) Oechsner de Coninck, Bulletin de la Soc. chim. 40, 276 [1883]. Calm Buchka, Die Chemie des Pyridins und seiner Derivate. A. a. O. S. 244.
 - 9) Fenner u. Tafel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 3226 [1899].
 - Hermann Großmann u. Fritz Hünseler, Zeitschr. f. anorgan. Chemie 46, 361 [1905].

11) A. Christensen, Journ. f. prakt. Chemie II, 74, 161 [1906]. 12) Bromeis, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 52, 135 [1844].

 S. Hoogewerff u. W. A. van Dorp, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 1, 9 [1882]. 14) Amé Pictet, Die Pflanzenalkaloide und ihre chemische Konstitution. A. a. O. S. 56. Halogenderivate: Werden von Chinolin und Chinolinsalzen zum Teil auf einfache

Weise aus den Komponenten gebildet, z. B.:

Dijodchinolin¹) C₉H₇NJ₂. Seheidet sich beim Behandeln von Chinolin, in Schwefelkohlenstoff gelöst, mit Jod in Form dunkelgrüner metallglänzender Krystallnadeln ab. Wird aus Eisessig umkrystallisiert. Bildet sich auch bei Einwirkung von Joddämpfen auf Chinolin. Schmelzp. 90°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Eisessig. Das Dijodid löst sich in verdünnten Säuren. Die salzsaure Lösung gibt mit Platinchlorid einen gelbbraunen Niederschlag.

 $C_9H_7N\cdot BrJ^2$). Entsteht auf Zusatz von Bromjod zur alkalischen Chinolinlösung. Schmelzp. 138—140°.

 $C_9H_7N \cdot HCl \cdot Br$. Durch Einleiten von Chlor in Chinolin und Bromwasserstoffsäure in verdünnter wässeriger Lösung. Gelbe Nadeln aus Chloroform.

C₉H₇N·Br₄ ³). Bildet sieh aus einem Gemisch von 1 T. Chinolin, 2—3 T. Wasser und 2 T. Brom. Die ausgeschiedenen Krystalle werden aus Chloroform umgelöst. Chromrote Nadeln; unbeständig. Geht an der Luft unter Brom- und HBr-Abgabe in das Bromid C₉H₇N·HBr·Br₂ über. Diese Verbindung entsteht auch beim Sättigen einer wässerigen Lösung von salzsaurem Chinolin mit Brom. Rote Nadeln. Schmelzp. 98—99°.

 $C_9H_7N\cdot HBr\cdot Br_4$. Beim Sättigen einer Mischung von Chinolin und Bromwasserstoff mit Bromdampf.

C₉H₇N·HBr·JBr⁴). Beim Sättigen von Chinolinhydrojodid in wässeriger Lösung mit Brom. Rote Krystalle. Schwer löslich in abs. Alkohol. Schmelzp. 109.

Wasserstoffadditionsprodukte: Dihydrochinoline. Entstehen im allgemeinen nicht aus den Chinolinen durch Hydrierung, da diese dabei bereits Tetrahydrochinoline liefern⁵).

Tetrahydrochinolin C9H11N

$$\begin{array}{c|c} \text{CH} & \text{CH}_2 \\ \text{HC} & \text{C} & \text{CH}_2 \\ \text{HC} & \overset{\parallel}{\text{C}} & \text{CH}_2 \\ \end{array}$$

Entsteht durch Reduktion von Chinolin mit Zink und Salzsäure, Zinn und Salzsäure usw. 6). Flüssigkeit. Siedep. 244. Wird durch Oxydation mit Nitrobenzol wieder in Chinolin übergeführt 7).

Ein anderes Tetrahydrochinolin wurde aus Cinchonin und Brucin durch Destillation mit Ätzkali erhalten?). Siedep. 215°.

Das Tetrahydrochinolinehlorhydrat ist in seiner physiologischen Wirksamkeit energischer als das Chinolin⁸). Seiner Anwendung als Medikament steht eine zu starke lokale Einwirkung entgegen. — Das Dimethyltetrahydrochinoliniumehlorid C₂H₁₀N(CH₃)₂CI, das ähnlich dem Chinin stark bitter schmeckt, besitzt wie die meisten quaternären Ammoniumverbindungen eine curareähnliche Wirkung. Das salzsaure Methyl- und Äthyloxyhydrochinolin (Kairin) und das saure schwefelsaure Salz des Methyl- und Äthyltetrahydrochinolins (Kairolin) haben fieberwidrige Wirkung und ähneln in ihrer Wirksamkeit dem Chinin.

Hexahydrochinoliu. Entsteht aus dem Tetrahydrochinoliu neben dem Dekahydrochinoliu beim Behandeln mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor bei 230 ⁹). Siedep. 226 (bei 720 mm).

¹⁾ Ad. Claus u. E. Istel, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 15, 824 [1882].

²⁾ A. Mouneyrat, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 136, 1471 [1904].

 ³⁾ Grimaux, Bulletin de la Soc. chim. II, 38, 124 [1882].
 4) Trowbridge, Journ. Amer. Chem. Soc. 21, 71 [1899].

⁵⁾ Edg. Wedekind, Heterocyclische Verbindungen. S. 306.

⁶⁾ Lellmann u. Reusch, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 22, 1389 [1889].

⁷⁾ Oechsner de Coninck, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 94, 87 [1882]; 99, 1077 [1884].

⁸⁾ Leo Hoffmann u. W. Königs, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 739 [1883]. (Nach W. Filehne.)

⁹⁾ E. Bamberger u. Lengfeld, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 1138 [1890].

Dekahydrochinolin C9H17N.

$$\begin{array}{c} H_2 & H_2 \\ C & H & C \\ H_2C & C & CH_2 \\ H_2C & C & CH_2 \\ C & H & N \\ H_2 & H \end{array}$$

Entsteht aus Chinolin durch Hydrogenisation im Hoehdruckapparat beim Erhitzen auf 240° ¹). Sehmelzp. 48.5° . Siedep. $207-210^{\circ}$. Bildet sieh auch aus dem Tetrahydrochinolin mittels HJ und Phosphor²). Es ähnelt in seinem Verhalten dem Piperidin $C_5H_{11}N$.

Bromsubstitutionsprodukt: (Chinolintefrabromid³) C₉H₃NBr₁. Entsteht beim Abdampfen von Chinolin und Brom in Sehwefelkohlenstofflösung neben bromwasserstoffsauren Chinolin und einem Harz. Zur Trennung vom Bromhydrat wird mit Wasser behandelt; dann wird aus Alkohol umkrystallisiert, wobei das Harz in Lösung geht. Das Tetrabromid bildet farblose, lange, dünne Nadeln. Sehmelzp. 119°. Es sublimiert unzersetzt in Nadeln. In Wasser und in wässerigen Säuren auch beim Kochen unlösheh. Es zeigt keine basischen Eigenschaften. Wird von konz. Sehwefelsäure beim Erwärmen mit roter Farbe gelöst; wird von Salpetersäure beim Erhitzen ebenfalls gelöst. Mit konz. Salpetersäure treten unter heftiger Reaktion rote Dämpfe auf. Mit Natriumamalgam wird in alkoholischer Lösung leicht Brom entzogen unter Rotfärbung der Lösung.

Chinolin geht mit versehiedenen organischen Substanzen Doppelverbindungen bzw. Additionsprodukte ein. Es verbindet sich mit Chloral, mit Resorcin, Hydrochinon, Pyrogallol, Triphenylcarbinol usw.

Chinolinhydrochinon $C_6H_6O_2 + 2 C_9H_7N$. Seheidet sich krystallinisch ab auf Zusatz von Hydrochinon zu überschüssigem, heißem Chinolin. Flache Prismen. Sehmelzp. 98—99°. Aus Alkohol umkrystallisierbar. Wird durch Chloroform und Benzol in seine Bestandteile zerlegt⁴).

Chinolin + Pyrogallol $C_6H_6O_3 + 3 C_9H_7N$. Darstellung analog dem Chinolinhydrochinon. Flache Prismen. Schmelzp. $56-57^{\circ}$. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform. Wird bereits durch Benzol zersetzt⁴).

Auch Chinolinjodhydrat und Chinolinehlorhydrat geben mit Chinon entsprechende Additionsprodukte:

Chinolinjodhydrat + Chinon $C_6H_4O_2 \cdot C_9H_7N \cdot HJ + H_2O$. Bildet sich auf Zusatz von Jod zu Hydrochinon in Chinolin und Alkohol oder aus einer Mischung von Chinon und Chinolin unter Zusatz von HJ. Krystallisiert mit 1 Mol. H₂O. Gelbe Nadeln. Schmelzp. 223—225°. Löslich in warmem Wasser. leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Äther⁵).

Chinolinchlorhydrat + Chinon. Entsteht aus der Jodhydratverbindung mittels konz. siedender Salzsäure. Nadeln. Schmelzp. 144—146°. Löslich in Alkalien mit Rotfärbung⁶).

Alloxanchinolindisulfit⁷) C₉H₇N, SO₃H₂, C₄H₂N₂O₄. Durch Vermischen von Chinolin mit einer mit SO₂ gesättigten wässerigen Lösung und einer Alloxanlösung. Gelbliche Nadeln aus verdümnter Lösung. Harte Prismen.

Additionsprodukte mit Alkalibisulfiten⁸): Mit Kalium- oder mit Natriumbisulfit bildet Chinolin sehr leicht lösliche, krystallisierte Verbindungen. Beim Erwärmen der Lösungen auf 60—70° tritt bereits Zerlegung ein; es findet Trübung und Chinolinabseheidung statt.

Methantrichinoiljodhydraf, Chinolinjodoform $CH(C_9H_7NJ)_3$ 9). Bildet sich beim Vermischen molekularer Mengen von Jodoform und Chinolin in ätherischer Lösung. Scheidet

¹⁾ W. I patiew, Beriehte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 41, 991 [1907].

²⁾ E. Bamberger u. Lengfeld, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 1138 [1890].

³⁾ Ad. Claus u. E. Istel, Beriehte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 15. 820 [1882].

⁴⁾ Adolf Baeyer n. Victor Villiger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 1208 [1902].

⁵⁾ Ortoleva, Gazzetta chimica ital. 33 (1), 167 [1903].

⁶⁾ Ortoleva, Gazzetta chimica ital. 33 (1), 168 [1903].

⁷⁾ G. Pellizzari, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 248, 150 [1888].

Brunck u. Gräbe, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 1785 [1882].
 O. Rhoussopoulos, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 202 [1883].

sich nach kurzem Stehen in großen, farblosen Nadeln ab, die, aus Äther umkrystallisiert, bei 65° schmelzen. Ausbente fast quantitativ.

Halogenalkylverbindungen. Chinolinjodmethylat $C_9H_7N \cdot CH_3J$. Aus Chinolin und Jodmethyl¹). Zur Darstellung wird eine Mischung gleicher Volumina Chinolin und Benzol mit Jodmethyl erhitzt²)³). Krystallisiert aus Alkohol in großen schwefelgelben Krystallen (Sänlen). Schmelzp. 133°.

 $C_9H_7N\cdot CH_3J+H_2O$. Das Hydrat erhält man durch Umkrystallisieren der obigen wasserfreien Verbindung aus Wasser oder wässerigem Alkohol. Sehmelzp. 72°. Das Krystall-

wasser entweicht beim Trocknen im Vakuum³).

Die Jodmethylate des Chinolins und ähnlicher Körper geben bei Behandlung mit Alkalien primär Ammoniumhydroxyde, die sofort unter der weiteren Einwirkung von Alkaliunter Umlagerung in isomere Verbindungen übergeführt werden⁴).

Chinolinehlormethylat $C_9H_7N\cdot CH_3Cl+H_2O$. Aus Chinolin durch 10stündiges Erhitzen auf 160° mit $\frac{1}{2}$ T. Methylalkohol und 1 T. konz. Salzsäure⁵). Entsteht aus dem Chinolinjodmethylat durch Schütteln der wässerigen Lösung mit frisch gefälltem AgCl 6). Ferner aus dem Jodmethylat mittels Chlorjod⁵). Sehmilzt, aus Alkohol krystallisiert, bei 126°. Beim Erhitzen auf 140° entsteht die wasserfreie Verbindung.

Die freie Base Methylchinoliniumhydrat 7) $C_9H_7N(CH_3) \cdot OH$ entsteht aus dem ebenerwähnten Chlorid durch Behandeln der stark alkalischen Lösung mit Silberoxyd. Stark alkalische Base; wenig beständig. In Wasser leicht löslich.

Chinolinjodäthylat $C_9H_7X \cdot C_2H_5J$. Große, blaßgelbe, monokline Krystalle⁸). Schmelzpunkt nach Spalteholz⁹) 118, nach Hoogewerff und van Dorp¹⁰) 158—160°. Liefert beim Erhitzen Diäthylchinolin und Äthylchinoline.

Die Chinolinhalogenalkylate (sowie die Derivate, die im Pyridinring keine Methylgruppe besitzen) liefern in alkoholischer Lösung mit Alkali eharakteristische Farbstoffe¹¹).

Chinolinbetain $C_{11}H_9NO_2 + H_2O = C_9H_7 \cdot N \stackrel{CH_2}{\cup} CO + H_2O$. Entsteht als salzsaures Salz beim Behandeln von Chinolin mit Chloressigsäure 12). Chinolinbetain bildet farblose Krystalle, verliert bei 100° 1 Mol. Wasser. Leicht löslich in Alkohol und Wasser. Die wässerige Lösung reagiert sauer.

Oxychinoline. Von den verschiedenen Oxychinolinen seien als die wichtigsten das Py-2-Oxychinolin und das 4-Oxychinolin erwähnt.

Py-2-Oxychinolin, kurz Oxychinolin genannt, Carbostyril C₉H₇NO

Entsteht u. a. bei der Reduktion von o-Nitrozimtsäure¹³) (mit Schwefelammonium, Zinn und Salzsäure usw.). Ans o-Aminozimtsäure durch Erhitzen mit Salzsäure¹³) oder Schwefelsäure; aus Acetyl-o-aminozimtsäure¹⁴). Aus Chinolin durch Behandeln mit HClO. Zur Darstellung wird o-Nitrozimtsäureäthylester¹⁵) mit einer konzentrierten alkoholischen Schwefel-

- 1) Williams, Jahresber. d. Chemie 1856, 534.
- 2) Hermann Decker, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 2275 [1900].
- 3) Marckwald u. Meyer, Berichte d. Deutsch. ebem. Gesellschaft 33, 1884 [1900].
- Ygl. u. a. Hermann Decker, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 35, 2588 [1902];
 1205. 2568 [1903].
 - 5) Ostermayer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 593 [1885].
 - 6) Trowbridge, Amer. Chem. Soc. 21, 67 [1899].
 - 7) A. Hantzsch u. M. Kalb, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 32, 3117 [1899].
 - 8) Arzruni u. Traube, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 4, 63 [1885].
 - 9) Spalteholz, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1851 [1883].
 - 10) Hoogewerff u. van Dorp, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 2, 321 [1883].
- 11) Farbwerke vorm. Meister, Lucius & Brüning, D. R. P. Kl. 22e, Nr. 154 448; Chem. Centralbl. 1904 (II), 967.
 - 12) Reitzenstein, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 326, 323 [1903].
 - 13) Tie mann u. Oppermann, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 2070 [1880].
 - 14) A. Baeyer u. Jackson, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 13, 115 [1880].
 - 15) Friedländer u. Ostermayer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 14, 1916 [1881].

ammoniumlösung mehrere Stunden auf 100° (im geschlossenen Gefäß) erhitzt. Das Filtrat des gebildeten Oxycarbostyrilammoniaks, das sich nach dem Erkalten ausscheidet, wird zur Trockne verdampft und der Rückstand mit verdünnter heißer Natronlauge behaudelt. Aus dem Filtrate wird mittels Kohlensäure das Oxychinolin ausgefällt. Nach Feer und Königs¹) wird es durch Kochen von o-Aminozimtsäure mit 5 T. 50 proz. Schwefelsäure dargestellt.

Oxychinolin krystallisiert aus Wasser mit 1 Mol. H₂O, aus verdünnter Lösung in langen Fäden²), aus Alkohol in Prismen. Leicht löslich in Alkohol, Äther und heißem Wasser; fast unlöslich in kaltem Wasser. Nicht löslich in Ammoniak. Schmelzp. 199—200°. Geht beim

Schmelzen mit Kali zum Teil in Indol über.

Die Kalium- und Natriumsalze sind in Wasser leicht löslich; sie werden aus der wässerigen Lösung durch überschüssiges Alkali krystallinisch abgeschieden³). Das Bariumsalz $(C_9H_6NO)_2Ba$ bildet schwerlösliche, glänzende Blättehen³).

Oxychinolin liefert, mit Phosphorpentachlorid erhitzt, 2-Chlorchinolin. In Alkohol,

Äther, Benzol und Ligroin leicht lösliche Krystalle.

4-Oxychinolin, Kynurin $C_9H_7NO(+3\,H_2O)$. Wurde als Oxydationsprodukt verschiedener Chinaalkaloide erhalten; bei der Oxydation des Cinchonins und des Cinchonidins mit Chromsänre und verdünnter Schwefelsänre⁴). Entsteht beim Schmelzen von Kynurensänre $C_9H_7NO_5^{-5}$). Krystallisiert, wenn wasserfrei, in glänzenden Prismen⁶), bei schnellem Auskrystallisieren mit 3 Mol. Krystallwasser, das bei 110° entweicht. Schmilzt wasserhaltig zwischen 50 und 60°, wasserfrei bei 201 . Schwer löslich in Äther, Ligroin, Benzol und Wasser; 0,477 T. lösen sich bei 15° in 100 T. Wasser. Schr leicht löslich in heißem Alkohol. Die wässerige Lösung reagiert schwach alkalisch. Gibt mit Eisenchlorid eine rote Färbung. Schmeckt bitter.

Platinehloridverbindung (C₉H₇NO·HCl)₂PtCl₄ + 2 H₂O. Gelbe, in Wasser sehwer lösliche Krystalle. Krystallisiert daraus in orangegelben Nadeln. Wird durch Erhitzen mit Zinkstaub in Chinolin übergeführt. Durch Oxydation des 4-Oxychinolins mit Kaliumpermanganat

entsteht.

Kynurensäure C₉H_zNO₅ (vgl. dieselbe in diesem Handlexikon Bd. I, S. 1340.

Homologe des Chinolins und Chinolinearbonsäuren: Methylchinoline C₁₀H₉N. Es sind sämtliche theoretisch möglichen sieben Methylderivate bekannt. Diejenigen vier Verbindungen, welche die Methylgruppe im Benzolkern enthalten, heißen Toluchinoline. Die drei im Pyridinkern methylierten Chinoline sind:

Py-2-Methylchinolin = Chinaldin = Δ-Methylchinolin C₁₀H₉N

$$\mathrm{C}\cdot\mathrm{CH_3}$$

das im Steinkohlenteer vorkommt, eine nach Chinolin riechende Flüssigkeit, die bei 246—247° siedet?).

2. Py-3-Methylchinolin, β-Methylchinolin

$$\begin{array}{ccc} C_6H_4 & C = C \cdot CH_3 \\ N = C \cdot H \end{array}$$

Entsteht aus Py-3-Methylchinolinearbonsäure⁸) bei der trocknen Destillation mit Kalk, ebenso auch aus Py-3-Methylcinchoninsäure⁹). Siedet bei 250°, erstarrt im Kältegemisch und schmilzt dann bei 10—14°.

1) Feer u. Königs, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 18, 2395 [1885].

6) Lang, Monatshefte f. Chemie 2, 69 [1881].

9) Miller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 23, 2258 [1890].

Erlenmeyer u. Roseneck, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 3295 [1885].
 Friedländer u. Ostermayer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 15, 1916 [1881].

⁴⁾ Zd. Skraup, Monatshefte f. Chemie 10, 726 [1889]. 5) Kretschy, Monatshefte f. Chemie 2, 68 [1881].

Jacobsen u. Reimer, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 16, 1084 [1883].
 Döbner u. Miller, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 18, 1642 [1885].

3. Py-4-Methylchinolin, Lepidin, Cincholepidin (7-Methylchinolin)

$$C_6H_4$$
 $C \cdot (CH_3)$ CH

Wird u. a. aus Cinchonin durch Erhitzen mit Bleioxyd oder mit Alkali erhalten 1)2). Wird dargestellt durch Destillation des Cinchonins mit Kali. Flüssigkeit, die nach Chinolin riecht; erstarrt unter 0° krystallinisch; siedet bei 261—263°. Mischbar in jedem Verhältnis mit Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin. Sehwer löslich in Wasser. Durch Oxydation mittels Kaliumpermanganats entsteht zunächst eine Methylpyridinearbonsäure und bei weiterer Oxydation 2, 3, 4-Pyridintriearbonsäure. Chromsäure oxydiert zu

Cinchoniusäure3)

Von den Chinolinmonocarbonsäuren C₁₀H₇NO₂, unter denen wieder zwisehen solehen, welche die Carboxylgruppe am Benzolkern und solchen, die sie am Pyridinkern tragen, zu unterseheiden ist, seien hier kurz die übrigen Py-Chinolinsäuren erwähnt. Sie lassen sieh ganz allgemein durch Oxydation der entsprechenden Alkylchinolinverbindungen darstellen.

Chinaldinsäure = A-Chinolinearbonsäure oder 2-Chinolinearbonsäure

Krystalle. Schmelzp. 156°. Spaltet bei höherem Erhitzen Kohlensäure ab. β-Chinolinearbonsäure oder 3-Chinolinearbonsäure

$$C_6H_4$$
 $CH = C - COOH$
 $N - CH$

Wurde aus Acridin durch Oxydation mit Kaliumpermanganat erhalten. Die dabei zunächst entstehende Acridinsäure, eine Chinolindicarbonsäure, geht beim Erhitzen unter Kohlensäureabspaltung in die β -Monocarbonsäure über:

$$\beta$$
-Monocarbonsaure uber:

COOH

COOH

N

COOH

Acridin

Acridinsäure

 β -Chinolincarbonsäure

Krystalle, die bei 275° unter Bräunung schmelzen. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol.

Cinchoninsäure = y-Chinolinearbonsäure oder 4-Chinolinearbonsäure

Sie wurde bei der Oxydation von Chinaalkaloiden erhalten; zuerst aus Cinchonin durch Behandeln mit Kaliumpermanganat, dann durch Oxydation mittels Chromsäure oder Salpeter-

¹⁾ Williams, Jahresber. d. Chemie 1855, 550.

²⁾ Hoogewerff u. van Dorp, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 2, 1 [1883].

³⁾ Hoogewerff u. van Dorp, Recueil des travaux chim. des Phys-Bas 2, 10 [1883].

säure¹). Aus Lepidin mittels Chromsäure (vgl. oben). Krystallisiert aus Wasser mit 1 oder 2 Mol. Krystallwasser aus; das Wasser entweicht bei 100°. Schmelzpunkt der wasserfreien Verbindung 253—254°. Gibt beim Erhitzen mit Kalk Chinolin.

Als Chinolinderivat, das biochemische Bedeutung hat, ist noch das Skatol, ein Methylindolderivat von der Zusammensetzung

$$\begin{array}{cccc} & & & & & & \\ & & & & & & \\ HC_1 & & & & & & \\ & & & & & & \\ CH & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ \end{array}$$

zu nennen, das z.B. bei der Fäulnis aus dem Tryptophan entsteht. Vgl. unter Skatol²).

Physiologische Eigensehaften versehiedener Chinolinderivate: Versuehe über das Verhalten von Chinolinderivaten mit einer Seitenkette im tierisehen Organismus ergaben, daß das Chinaldin, α -Methylchinolin, im Organismus des Hundes und des Kaninchens anseheinend vollständig zerstört wird, daß das Orthomethylchinolin und das Paramethylchinolin, nach Versuehen am Hunde, zum größten Teil ebenfalls zerstört werden. Das Paraderivat entging zu etwa 70°_{0} dem Zerfall, indem es in Form einer Chinolinearbonsäure ausgesehieden wurde 3).

Chinaldin³) rief beim Hunde, nach subentaner Injektion von Dosen zu 1,5 g zweimal täglich, nach einigen Tagen Ikterus hervor, der nach Aussetzen der Injektionen bald wieder zurückging. Für das Kaninchen erwies sich die Substanz als giftig. Bei subcutaner Injektion von 0,7 g per dosi, einmal täglich, gingen die Tiere nach einigen Tagen unter Auftreten einer intensiven Hämoglobinurie zugrunde. Bei Darreichung der Hälfte der genannten Dosis wurden die Tiere bald sehr matt, erholten sich aber bereits nach einigen Stunden wieder.

Das Paramethylehinolin⁴) rief beim Hunde nach subeutanen Injektionen in täglichen einmaligen Dosen von I—3 g Erbrechen ohne andere schädliche Nebenwirkungen hervor. Das Orthomethylehinolin⁵) zeigte beim Hunde keine besonders schädlichen Folgen. Beim Kaninchen dagegen rief es bereits nach Eingabe von 0,7 g nach einer halben Stunde hochgradige Muskelstarre, dann Lähmung, schließlich verlangsamte Herzaktion und endlich den Tod herbei.

Phenylehinoline, wie α -Phenylehinolin. β -Phenylehinolin und γ -Phenylehinolin, wirken, analog dem Chinin, auf Infusorien, Amöben und Turbellarien stark ein, während sie, ebenfalls im Einklang mit der Wirkung des Chinins, für Hefepilze und Bakterien nur sehr wenig empfindlich sind⁶).

Wird an den Chinolinkern Schwefel angelagert und zwar unter Bildung eines Thioehinanthrens (durch Erhitzen mit Schwefelblumen), so entsteht eine ungiftige Verbindung?). Das Thiochinanthren erwies sieh nach Versuchen am Hunde als sehr beständig im Organismus.

Isochinolin.

Mol.-Gewieht 129,066.

Zusammensetzung: 83,68% C, 5,47% H, 10,85% N.

- 1) Weidel, Annalen d. Chemie u. Pharmazic 173, 84 [1874].
- 2) Dieses Handlexikon Bd. IV, S. 868.
- 3) Rudolf Cohn, Zeitschr. f. physiol. Chemie 20, 210 [1895].
- 4) Rudolf Cohn, Zeitschr. f. physiol. Chemie 20, 217 [1895].
- 5) Rudolf Cohn, Zeitschr. f. physiol. Chemie 20, 216 [1895].
- 6) H. Tappeiner, Deutsches Archiv f. klin. Medizin 56, 369 [1896].
- 7) A. Edinger u. G. Treupel, Therap. Monatshefte 12, 422 [1898].

Einleitung.

Das Isochinolin steht zum Naturreich in ähnlicher Beziehung wie das Chinolin. Einerseits geht es durch tiefere chemische Eingriffe (insbesondere durch Hitze) aus Produkten der Lebewelt hervor. Wie das Chinolin findet es sieh, wenn auch nur in schr geringer Menge, im Steinkohlenteer. Es wurde darin im Jahre 1885 von Hoogewerff und van Dorp aufgefunden. Das Hauptinteresse bietet das Isochinolin als Muttersubstanz verschiedener, schr wichtiger Pflanzenalkaloide. Erst in verhältnismäßig neuerer Zeit wurde es mit Bestimmtheit als solche erkannt. Die Ergebnisse der Oxydation der betreffenden Alkaloide waren auch hier ein Wegweiser.

Das Papaverin, ein Hauptalkaloid des Opiums, war das erste Alkaloid, welches als ein Abkömmling des Isochinolins erkannt wurde. Es gelang G. Goldschmidt¹) mittels Kalischmelze ein Dimethoxylisochinolin zu erhalten, das durch Oxydation in die Cinchomeronsäure übergeführt werden konnte, eine Pyridindicarbonsäure von der Zusammensetzung:

Es ist dies dieselbe Säure, welche Isochinolin bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in saurer Lösung (neben Phthalsäure) biefert.

Das Isoehinolin wurde als Muttersubstanz von wiehtigen Opiumalkaloiden, wie

Papaverin Laudanosin Narkotin, dann von Hydrastin Berberin

und der Corydalisalkaloide erkannt. In seiner Zusammensetzung steht das Isochinolin auch dem Opiumalkaloid Narcein nahe²).

Der Zusammensetzung nach unterscheidet sich das Isochinolin vom Chinolin nur in betreff der Stellung des Stickstoffatomes. Wie die angegebene Konstitutionsformel zeigt, befindet sich das Stickstoffatom in Metastellung zu dem einen, dem Benzol- und Pyridinkern gemeinsam angehörenden Kohlenstoffatome.

Die für die Substitution erforderliehe Bezeichnung wird so vorgenommen, daß, analog dem Chinolin, die Kohlenstoffatome des Benzolkernes mit 1, 2, 3 und 4 im Sinne des Uhrzeigers benaunt werden. Im Pyridinring unterseheidet man zwischen α -, β - und γ -Stellung, und zwar befindet sieh die α -Stelle benachbart zum N-Atom und in Orthostellung zu dem dann folgenden, dem Benzol- und Pyridinring angehörenden C-Atom; in der anderen Richtung des N-Atomes steht dann das β -Kohlenstoffatom, wie die nachfolgende Formel erläutert. Die Stickstoffstelle wird einfach mit N bezeichnet. An Stelle der Buchstaben α , β , γ bedient man sich auch hier der Zahlen 1, 2 und 3 unter Voransetzung der Abkürzung Py-

$$\frac{3}{2} \underbrace{\left(\frac{4}{\text{Bz}} \right) \frac{\gamma}{\text{Py}}}_{\text{N}}^{\beta}$$

Von Monosubstitutionsderivaten sind wie beim Chinolin sieben isomere Verbindungen möglich.

In seinem chemischen Verhalten steht das Isochinolin dem Chinolin sehr nahe. Die Isochinoline stellen tertiäre Basen dar mit stark basischen Eigenschaften.

Die Oxydation mit Kaliumpermanganat in saurer Lösung führt zur Cinchomeronsäure, einer 3, 4-Pyridindicarbonsäure, und zur Phthalsäure. Es wird also sowohl der Pyridinring als auch der Benzolkern angegriffen:

2) Vgl. Jul. Schmidt, dieses Handlexikon, Bd. V, S. 190.

¹⁾ G. Goldschmidt, Monatshefte f. Chemie 7, 485 [1886]; 9, 346 [1888].

Dieser Oxydationsvorgang bildet eine Stütze für die für das Isochinolin aufgestellte Konstitutionsformel. In neutraler Lösung wird dagegen durch Permanganat nur der Pyridinkern angegriffen und zwar unter Entfernung eines Kohlenstoffatoms. Es entsteht Phthalimid:

Durch Reduktion gelangt man vom Isochinolin, ebenfalls wie beim Chinolin, zu einer Tetrahydroverbindung.

Mit Alkyljodiden entstehen quaternäre Ammoniumjodide. Im Gegensatz zu den entsprechenden Chinolinverbindungen geben die Isochinolinammoniumjodide nicht die beim Chinolin angeführte Cyaninreaktion. — Zur Unterscheidung von Isochinolinverbindungen von Chinolinderivaten vgl. auch das beim Chinolin (Einleitung S. 1465) angeführte Verhalten der Benzyl-Halogenalkylate (Herm. Decker).

Spezieller Teil.

Vorkommen: Im Steinkohlenteer.

Bildung: Aus Zimtaldoxim durch Erhitzen auf dem Wasserbad mit Phosphorpentoxyd bei $60-70^{\circ}$ in einer Ausbeute von 2°_{00} . Bei dieser Reaktion ist zunächst die Bildung eines Umlagerungsproduktes anzunehmen, das dann unter Wasserabspaltung in Isoehinolin übergeht:

Die eben erwähnte Reaktion geht in besserer Weise (mit 10% Ausbeute) vonstatten, wenn das Gemisch von Zimtaldoxim und Phosphorpentoxyd mit der 3fachen Menge ganz trockner Infusorienerde gemengt und dann auf dem Wasserbad erhitzt wird2). Isochinolin bildet sich auch auf analoge Weise aus Benzylidenacetonoxim anstatt des erwarteten Methylisoehinolins 3):

Durch Kondensation aus dem Hydrochlorat des Benzylamidoaldehyds, und zwar durch Lösen in abgekühlter rauchender Schwefelsäure und 24stündiges Belassen in derselben4). Aus Benzylidenamidoacetal

$$\begin{array}{c} \text{CH} \cdot \text{N} = \text{CH}_2 \\ \text{CH} = 0 = \text{C}_2\text{H}_5 \\ 0 \\ \text{C}_2\text{H}_5 \end{array}$$

(erhalten aus Benzaldehyd und Amidoaectal) durch Erhitzen mit konz. Schwefelsaure auf 160, wodurch unter Bildung von Äthylen und Benzaldehyd Ringschließung erfolgt 5) 6). (Vgl. auch Darstellung.)

¹⁾ Eug. Bamberger, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 27, 1955 [1894].

Carl Goldschmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 2795 [1894].
 Carl Goldschmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 818 [1895].

Emil Fischer, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 26, 764 [1893].
 C. Pomeranz, Monatshefte f. Chemie 14, 117 [1893].

⁶⁾ C. Pomeranz, Monatshefte f. Chemie 15, 300 [1894].

Aus Benzylidenäthylamin unter Verlust von 4 Wasserstoffatomen mittels Destillation durch eine mit Bimssteinstücken beschickte, zur dunklen Rotglut erhitzte Röhre!):

$$\frac{\text{CH}_3}{\text{H} \quad \text{CH}_2} = \frac{\text{CH}}{\text{CH}} + 4 \text{ H}$$

Aus Isocarbostyril mittels Reduktion mit dem 7fachen Gewicht Zinkstaub durch Erhitzen im Verbrennungsofen²):

In guter Ausbeute aus Isocarbostyrilearbonsäure durch Erhitzen mit Zinkstaub im Wasserstoffstrom³):

$$\begin{array}{c} \mathrm{CO-NH} & \mathrm{CH-N} \\ \mathrm{C_6H_4} & \overset{|}{\mathrm{CH=C-COOH}} + \mathrm{H_2} = \mathrm{C_6H_4} \overset{|}{\mathrm{CH=CH}} + \mathrm{H_2O} + \mathrm{CO_2} \end{array}$$

In geringer Menge aus N-Methylphthalimidin beim Destillieren über glühendem Zinkstaub⁴):

$$\mathrm{CH}_2$$
 CH CH CH $\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ CH

Aus Homo-o-Phthalimid durch Erhitzen mit Zinkstaub im Wasserstoffstrome bei dunkler Rotglut⁵):

$$\begin{array}{c} \text{CH}_2 - \text{CO} \\ \mid \\ \text{C}_6 \text{H}_4 - \text{CO} \\ \text{Homo-o-Phthalimid} \\ \text{Isochinolin} \\ \end{array} \text{NH} + \text{NH} = \begin{array}{c} \text{CH} = -\text{CH} \\ \mid \\ \text{C}_6 \text{H}_4 - \text{CH} \\ \text{Isochinolin} \\ \end{array} \text{N} + 2 \text{ H}_2 \text{O}$$

In geringer Menge aus Tetrahydroisochinolin durch Erhitzen mit Jod in abs. Alkohol in einer Druckflasche im Dampfbade ⁶).

In guter Ausbeute durch Reduktion aus 1-Chlorisochinolin7)

$$C_6H_4$$
 $CH = CH$
 $CH = CH$

indem dasselbe 3 Stunden lang mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf 170—180 erhitzt wird.

Aus Dichlorisochinolin

durch Behandeln mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor bei ca. 200 - 8) oder einfacher nur mittels Jodwasserstoffsäure. 3 g Dichlorisochinolin werden mit 27 eem Jodwasserstoffs

- 1) Amé Pictet u. S. Popovici, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 733 [1892].
- ²) Eug. Bamberger u. M. Kitschelt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 25, 1146 [1892].
- 3) Th. Zincke, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 25, 1497 [1892]. Farbwerke vorm. Meister, Lucius & Brüning, D. R. P. Kl. 22, Nr. 65 947. Friedländer, Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 3, 966.
 - 4) Amé Pictet, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 38, 1949 [1905].
 - 5) M. Le Blanc, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 21, 2299 [1888].
 - 6) E. Schmidt, Archiv d. Pharmazie 237, 564 [1899].
 - 7) S. Gabriel u. J. Colman. Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 33, 986 [1900].
 - 8) S. Gabriel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 2361 [1886].

säure vom spez. Gewicht 1,7 oder besser mit 18 cem derselben Säure von der Dichte 1,96 5 Stunden auf ea. 230° im Rohr erhitzt¹).

Darstellung: Aus gewöhnlichem Teerchinolin. Teerölehinolin wird mit der doppelten Gewichtsmenge Alkohol von 95-96 Volumprozent vermischt und mit konz. Sehwefelsäure versetzt. Nach Abkühlen wird nach einiger Zeit von dem auskrystallisierten Sulfat abfiltriert und dasselbe mit Alkohol gewaschen. Das Sulfatgemisch wird dann in wässeriger Lösung mit Kalilauge zerlegt, und die freigemachten Basen werden durch fraktionierte Destillation in 2 Teile getrennt. Zwischen 230-236° siedet zur Hauptsache das Chinolin, während die zwischen 236 und 243° übergehende Fraktion neben etwas Chinolin das Isochinolin enthält. Zur völligen Trennung des letzteren vom Chinolin wird nochmals über die Sulfate gereinigt; man krystallisiert das Sulfat aus der 2fachen Gewichtsmenge Alkohol von 88 Volumprozent um, bis der Schmelzp, 205—206,5° zeigt. Die dann aus dem Sulfat freigemachte Base siedet gegen 236—237⁻²). — Aus Benzylidenamidoacetal)³: Benzylidenamidoacetal (in guter Ausbeute durch Vermischen molekularer Mengen Benzaldehyd und Amidoacetal erhältlich) wird mit 2 T. konz. Schwefelsäure unter sorgfältiger Kühlung allmählich vermischt. Die Lösung läßt man aus einem Tropftrichter in auf 160° erhitzte Schwefelsäure unter Rühren einfließen. Die Temperatur soll dabei bei 160° bleiben. Nach Erkalten wird mit Wasser verdünnt, etwas Benzaldehyd durch Destillation entfernt, dann wird die saure Flüssigkeit mit konz. Natronlauge übersättigt und schließlich das freigemachte Isochinolin mit Wasserdampf übergetrieben, was völlig erreicht ist, wenn eine Probe des Destillates durch eine kaltgesättigte Pikrinsäurelösung nicht mehr getrübt wird. Der Hauptteil der Base scheidet sich im Destillat als sehweres Öl ab und kann als solches von der wässerigen Schicht abgehoben werden; den Rest gewinnt man durch Aussehütteln mit Äther. Die Ausbeute an reinem Isochinolin beträgt ea. 50% der theoretischen.

Nachweis: Zum Nachweis des Isochinolins dient besonders das Pikrat, das in feinen goldgelben Nadeln krystallisiert und bei 222—223,5° schmilzt⁴).

Physiologische Eigenschaften: Das Isochinolin gleicht in seinem physiologischen Verhalten dem Chinolin⁵) (Stockman).

Physikalische und chemische Eigenschaften: Tertiäre Base von ehinolinähnlichem Geruch. Erstarrt bei niederer Temperatur zu tafelartigen Krystallen. Schmelzp. 24,6°. Siedep. 240,5° bei 763 mm Druck (Thermometer ganz in Dampf)6). Spez. Gewicht $\mathbf{d}_{+}^{20} = 1,0986$ und 1,0967; $\mathbf{d}_{+}^{4} = 1,0965$ und 1,0967 °). Brechungsvermögen8). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck; 1123,7 Cal. bei konstantem Volumen: 1123 Cal.9). Schmelzwärme 1,34 Cal.9). Hydrationswärme 0,94 Cal.9). Hygroskopisch9). Zieht an der Luft Kohlensäure an. Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure Tetrahydroisochinolin. Bei der Oxydation mit KMnO₄ in alkalischer Lösung entstehen Phthalsäure, Cinchomeronsäure, Oxalsäure, Ammoniak19). Die Oxydation mit KMnO₄ in neutraler Lösung (Zusatz mit Salzsäure) liefert Phthalimid 11). Durch Erhitzen mit Kalium auf 170° und nachherigen Zusatz von Alkohol werden Isocarbostyril und Tetrahydroisochinolin gebildet 12). Mit Wasser gesättigt, nimmt es bei 10° 2 Mol. \mathbf{H}_2 O auf; bei etwas höherer Temperatur zerfällt dieses flüssige Hydrat9).

Salze: Isochinolinchlorhydrat. Wird erhalten durch Zusatz von Salzsäure zu Isochinolin und Eindampfen der Lösung. Bildungswärme 13). — Saures Isochinolinsulfat $\mathrm{C_9H_7N}$ · $\mathrm{H_2SO_4^*}$. Aus alkoholischer Isochinolinlösung und Schwefelsäure. Krystallisiert in Pris-

1) S. Gabriel, Berichte d. Deutsch, chem. Gesellschaft 19, 2361 [1886].

S. Hoogewerff u. W. A. van Dorp, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 4, 125 [1885]; 5, 305 [1886].

3) C. Pomeranz, Monatshefte f. Chemie 45, 300 [1894]. — Farbwerke vorm. Meister, Lucius & Brüning, D. R. P. Kl. 12, Nr. 80 044. — Friedländer, Fortschritte der Teerfarbenfabrikation 4, 1148.

S. Hoogewerff u. W. A. van Dorp, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 4, 129
 S. Gabriel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 2362 [1886].

⁵) Vgl. S. 1469.

6) S. Hoogewerff n. W. A. van Dorp, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 5, 306 [1886].

J. W. Brühl, Zeitschr. f. physikal. Chemie 22, 390 [1897].
 J. W. Brühl, Zeitschr. f. physikal. Chemie 22, 391 [1897].

- 9) Marcel Delépine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 136, 1034 [1898].
- 10) S. Hooge werff u. W. A. van Dorp, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 4, 285 [1885].

11) Guido Goldschmidt, Monatshefte f. Chemie 9, 676 [1888].

12) Beilstein, Ergänzungshand 4, 299.

13) Marcel Delépine, Compt. rend. de l'Acad. des Sc. 126, 1035 [1898].

men oder Tafeln aus. Zerfließlich. Schmelzp. $205-206,5^{\circ 1}$). — Chromat $(C_9H_7N)_2H_2Cr_2O_7$. Nadeln, die sich gegen 150° zersetzen²). — Monoisochinolinphosphat $C_9H_7N \cdot H_3PO_4$. Bildet sich beim Erwärmen von Phosphorsäure mit viel Isochinolin. Die klare Lösung scheidet nach einigem Stehen das primäre Salz in feinen farblosen, zu federartigen Gebilden gruppierten Nadeln ab³). — Pikrat $C_9H_7N \cdot C_6H_2(NO_2)_3OH$. Goldgelbe, feine Nadeln. Schwer löslich. Schwilzt nach vorangehender Sinterung bei $220-221^{\circ 4}$), nach Hoogewerff und van Dorp bei $222-223,5^{\circ 5}$). — Salzsaures Platindoppelsalz $(C_9H_7NHCl)_2PtCl_4+2H_2O$. Hell-rötlich gelbe feine Nadeln. Wird beim Erhitzen zunächst dunkelrot. Es sehmilzt gegen 263 bis 264° oder bei $257-259^{\circ}$ (je nach der Art des Erhitzens)⁴). Beim Erhitzen auf 110° geht es bald in das wasserfreie Salz über²). — Quecksilbersalz. Weiße Nadeln⁶). Zersetzt sich bei 216°). (Schmelzpunkt nach Pictet und Popovici bei 165° 6).

Goldsalz scheidet sich aus seiner warmen mit Salzsäure angesäuerten Lösung in kleinen hellgelben Nadeln ab. Schmelzp. 225°8). Verbindungen von Isochinolin mit Kupferrhodanid:

$$Cu \stackrel{C_9H_7N-CNS}{C_9H_7N-CNS}$$

ein hellgriines Pulver.

Mit Kupferrhodanür:

$$\begin{array}{l} \mathrm{Cu} - \mathrm{C_9H_7N} - \mathrm{CNS} \\ \mathrm{Lu} - \mathrm{C_9H_7N} - \mathrm{CNS} \end{array} + 2\,\mathrm{C_9H_7N} \end{array}$$

Mit Kupferrhodanürrhodanid:

$$\begin{array}{l} \mathrm{Cu} - \mathrm{C_9H_7N} - \mathrm{CNS} \\ \mathrm{U} - \mathrm{C_9H_7N} - \mathrm{CNS} \end{array} + 2\,\mathrm{C_9H_7N} \end{array}$$

Derivate: Halogenderivate. Man hat zwischen einfachen Additionsprodukten und zwischen Substitutionsprodukten zu unterscheiden. Liegt ein Jodadditionsprodukt vor, so erhält man beim Behandeln mit schwefliger Säure das jodwasserstoffsaure Salz des Ausgangskörpers; handelt es sich um eine Verbindung mit substituiert gebundenem Jod, so wird die letztere durch schweflige Säure nicht beeinflußt ⁹).

Isochinolintetrajodid ¹¹) C₉H₇J₄N (vierfach jodiertes, addiertes Isochinolin). Aus Isochinolin und Jod in Schwefelkohlenstofflösung. Stahlblaue Krystalle. Schmilzt, aus Alkohol + Äther umkrystallisiert, bei 130°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Aceton, schwer löslich in Chloroform, Äther und Schwefelkohlenstoff. Gibt schon bei gewöhnlicher Temperatur Jod ab. Durch Lösen in schwefliger Säure und Einengen der Flüssigkeit unter Zusatz von besagter Säure erhält man weiße Krystalle des jodwasserstoffsauren Isochinolins.

Monojodisochinolinbijodid C₉JH₆J₂N. Durch Erhitzen am Rückflußkühler von Isochinolin und Jod unter Anwendung eines Halogenüberträgers, von Jodsäure in Wasser. Stahlblaue Krystalle. Schmelzpunkt, aus wässerigem Alkohol umkrystallisiert. 101°. Durch Behandeln mit schwefliger Säure geht es in das jodwasserstoffsaure Monojodisochinolin über. Es bildet, aus Alkohol umkrystallisiert, hellbraune Nadeln vom Schmelzp. 173°.

Monojodisochinolin. Entsteht durch Kochen mit 10 proz. Natronlauge aus letzterwähntem Körper. Krystallisiert aus Alkohol in prachtvollen weißen Nadeln vom Schmelzp. 99°. In allen organischen Lösungsmitteln leicht löslich, in Wasser schwer löslich. Sublimierbar und destillierbar.

Isochinolindibromid $C_9H_7NBr_2$. Fällt auf Zusatz der berechneten Meuge Brom, in Äther oder Chloroform gelöst, zu der in gleichem Lösungsmittel suspendierten Base als gelber Körper aus. Schmelzp. 82^{-10}).

Das bromwasserstoffsaure Monobromisochinolin $C_9H_7N \cdot HBr \cdot Br_2$ bildet sich u. a. durch Lösen von Isochinolin in einem Überschuß von wässeriger Bromwasserstoffsäure, Ein-

¹⁾ S. Hoogewerffu. W. A. van Dorp, Requeil des travaux chim. des Pays-Bas. 5, 306 [1886].

²⁾ S. Hoogewerff u. W. A. van Dorp, Recueil des travaux chim. des Pays-Bas 4, 127 [1885].

³⁾ P. N. Raikow u. P. Schtarbanow, Chem.-Ztg. 25, 280 [1901].

⁴⁾ S. Gabriel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 2362 [1886].

S. Hoogewerff u. W. A. van Dorp, Recneil des travaux chim. des Pays-Bas 4, 129 [1885].
 Amé Pictet u. S. Popovici, Berichte d. Deutsch. ehem. Gesellschaft 25, 733 [1892].

⁷⁾ Carl Goldschmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 28, 819 [1895].

⁸⁾ Amé Pietet u. S. Popovici, Berichte d. Dentsch. chem. Gesellschaft 25, 735 [1892].

⁹⁾ Alb. Edinger, Journ. f. prakt. Chemie II, 51, 204 [1895].

¹⁰⁾ A. Edinger u. E. Bossung, Jonn. f. prakt. Chemie II, 43, 191 [1891].

dampfen und Zufügen der berechneten Menge Brom. Es bildet sich dann sofort ein roter Krystallbrei. Gibt leicht Brom ab. Schmelzp, gegen 130—135° 1).

Isochinolinhalogenalkyle. Das Isochinolin addiert als tertiäre Base Alkyljodide unter Bildung von quaternären Ammoniumverbindungen. Diese Ammoniumjodide werden durch Behandeln mit Silberoxyd oder auch durch Erhitzen mit Ätzkali in die entsprechenden Ammoniumhydroxyde, z. B. $C_9H_7N\cdot CH_3OH$

übergeführt. Diese letzteren Verbindungen können leicht durch Abspaltung von Wasser (aus 2 Molekülen) in die quaternären Ammoniumoxyde, wie $(C_9H_7N \cdot CH_3)_2O$, umgewandelt werden 2).

Isochinolinmethyljodid C₉H₇N·CH₃J. Entsteht beim Vermischen der Base mit einem Überschuß von Methyljodid bei gewöhnlicher Temperatur. Krystallisiert aus abs. Alkohol in gelben Nadeln, die bei 158—161° bzw. bei 159° 3) schmelzen.

Isochinolinjodäfhylat $C_9H_7N \cdot C_2H_5J$. Wurde durch Vermischen von Isochinolin mit Äthyljodid erhalten. Aus seiner alkoholischen Lösung wird es durch Äther in Form gelber Blättehen gefällt. Schmelzp. 147°4). Leicht lösheh in Wasser und in warmem Alkohol.

Isochinolinehloräthylat ist in Form des sich in orangeroten, flachen Krystallen abscheidenden Platinsalzes $(C_9H_7NC_2H_5Cl)_2PtCl_4$ aus vorerwähnter Verbindung dargestellt worden⁴).

Von den Oxydationsprodukten des Isochinolins sei hier noch die bereits in der Einleitung S. 1483 erwähnte

Cinchomeronsäure
$$C_5H_3N\cdot (COOH)_2$$
 CH $+OOC-C$ CH $+OOC-C$ CH $+OOC-C$ N

genannt, die für die Alkaloidchemie eine bedeutende Rolle spielt. Sie wurde zuerst aus dem Opiumalkaloid Papaverin isoliert. Sie entsteht ferner ausschließlich bei der Oxydation von Chinin mit Salpetersäure⁵), u. a. auch bei der Oxydation von Cinchonin⁶), Cinchonidin usw., indirekt aus Kotarnin⁷). Aus Isochinolin mit Kaliumpermanganat in saurer Lösung. Entsteht auch aus 2, 3, 4-Pyridintricarbonsäure durch Erhitzen unter Kohlensäureabspaltung⁸). Zur Darstellung eignet sich die Oxydation des Chinins durch Kochen mit Salpetersäure (vom spez. Gewicht 1,4). — Aus Apochinin durch Kochen mit Salpetersäure⁹). — Seheidet sich aus reinem Wasser in Körnern ab; aus Wasser, dem etwas Salzsäure zugesetzt ist, in Prismen. Sehwer löslich in heißem Wasser, in Alkohol; fast unlöslich in Äther; nicht löslich in Chloroform. Sehmilzt bei 258—259 mit Gasentwicklung. Zerfällt beim Erhitzen mit Kalk in Pyridin. Beim Erhitzen für sich (beim Destillieren) hiefert sie Isonicotinsäure = 4-Pyridincarbonsäure und Nicotinsäure = 3-Pyridincarbonsäure.

Beziehungen der heterocyclischen Verbindungen zu Naturprodukten.

Die Beziehungen der heterocyclischen Stammsubstanzen zu wichtigen pflanzlichen und tierischen Produkten mögen hier noch, kurz zusammengefaßt, in einer tabellarischen Aufstellung zum Ausdruck gebracht werden.

1) A. Edinger n. E. Bossung, Journ. f. prakt. Chemie 11, 43, 191 [1891].

2) Calm - Buchka, Die Chemie des Pyridins und seiner Derivate. Braunschweig 1891. S. 511.

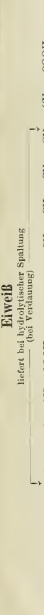
A. Claus u. A. Edinger, Journ. f. prakt. Chemie II, 38, 492 [1888].
 S. Gabriel, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 19, 2363 [1886].

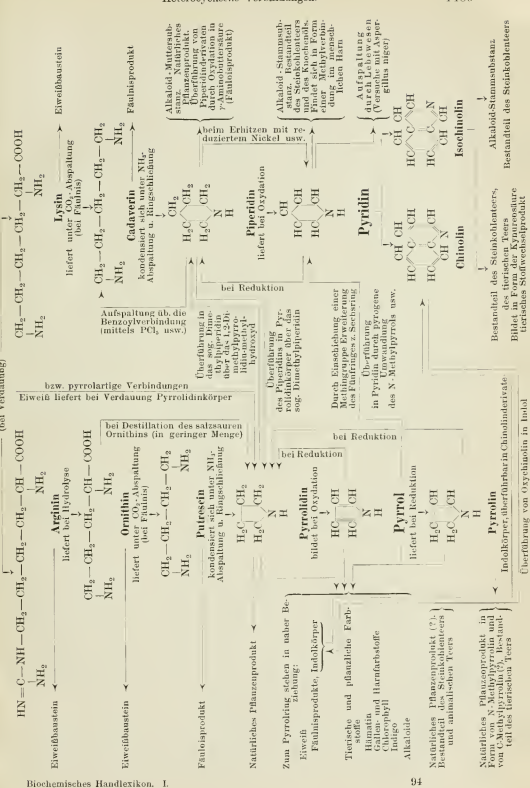
5) Weidel u. Schmidt, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 12, 1146 [1879].

6) Weidel, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 173, 76 [1874].

7) Vongerichten, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellsehaft 13, 1635 [1880].

8) S. Hoogewerff u. W. A. van Dorp, Annalen d. Chemie u. Pharmazie 204, 106 [1880].
9) Königs, Berichte d. Deutsch. chem. Gesellschaft 30, 1326 [1897].





Es muß hierzu bemerkt werden, daß sich außer den angedeuteten Beziehungen noch andere aufstellen lassen, daß die angeführten aber die wichtigsten und naheliegendsten sind, Zweifellos lassen sich auch verschiedene andere Brücken auf mehr oder weniger kompliziertem Wege, durch Abbau und Synthese, von hochmolekularen Naturprodukten zu den einfachen heterocyclischen Mutterverbindungen oder von diesen zu natürlichen Substanzen sehlagen. Außerdem soll noch ausdrücklich betont werden, daß wir durch diese tabellarische Übersicht, teilweise wenigstens, nur auf mögliche Bildungsweisen und auf die nahen genetisehen Beziehungen der angeführten Verbindungen hinweisen möchten und nicht etwa zum Ausdruck bringen wollen, daß in der Natur tatsächlich bereits ein lückenloser Zusammenhang der einzelnen Glieder der Kette "Eiweiß-Pyridin-Eiweiß" erwiesen sei.

Die in der Tabelle aufgenommenen heterocyclischen Verbindungen zeichnen sich alle durch einen Gehalt an Stickstoff aus. Außerdem geht aus der Zusammenstellung hervor. daß die heterocyclischen stickstoffhaltigen Grundkörper nahe genetische Beziehungen sowohl zum Eiweiß als auch zu den Alkaloiden aufweisen. Dadurch gelangt in gewissem Grade zum Ausdruck, daß die Alkaloide in engen Zusammenhang mit den Eiweißkörpern gebracht werden können — eine Annahme, die bereits vor 20 Jahren von E. Drechsel 1) angedeutet worden ist und die neuerdings besonders von Amé Pictet?) verfochten wurde. Auch Friedrich Czapek3) ließ dieser Annahme eine gewisse Berechtigung widerfahren. Drechsel erhärtete seine Hypothese, indem er darauf hinwies, daß da, "wo Alkaloide im Pflanzenkörper entstehen, auch Eiweiß zugrunde gehe"1)3). Nach der Hypothese von Pictet 2)4) ist die Bildung der Pflanzenalkaloide auf zwei aufeinanderfolgende Vorgänge, die voneinander abhängig sind, zurückzuführen, nämlich 1. auf ..den Zerfall der komplexen stickstoffhaltigen Gewebsbestandteile, wie Eiweiß. Nucleine, Chlorophyll usw., wobei relativ einfach konstituierte basische Produkte entstehen würden" und 2. auf die "nachträgliche Komplikation der Moleküle dieser Produkte durch Kondensation mit anderen Verbindungen, die sich neben ihnen in der Pflanze vorfinden." Auf Grund dieser Annahme ließe sich auch eine Parallele ziehen zwischen Desassimilation der Pflanze einerseits und des tierischen Organismus andererseits, der sich bekanntlich zahlreicher Stoffe, die er auszuscheiden bestrebt ist, und die den in erster Stufe bei den Pflanzen entstehenden einfachen Zerfallsprodukten, den Protoalkaloiden, zur Seite zu stellen wären, im bequemer Weise in sekundärer Form als Ursäuren z. B., nach Synthetisierung zu betainartigen Körpern usw. zu entledigen vermag. A. Pictet und G. Court 4) glauben schließlich annehmen zu dürfen, daß die Eiweißstoffe das Ausgangsmaterial für die Protoalkaloide liefern, aus denen dann weiter durch Umformungen (Methylierungen, Kondensationen, Kernerweiterung usw.) die Alkaloide hervorgehen.

Zum Eiweiß können wir übrigens auch die heteroeyclischen Verbindungen, die aus dem Steinkohlenteer und dem Knochenöl gewonnen werden, Pyrrolbasen, Pyridin, Chinolin und Isochinolin und Homologe, in genetischen Zusammenhang bringen. Für viele dieser Verbindungen sind bereits, wie die Tabelle anzeigt, Bindeglieder mit dem Eiweiß oder mit Bausteinen desselben nachgewiesen; außerdem läßt schon die Entstehungsweise des Knoehenöls und der Steinkohlen oder des Steinkohlenteers auf einen Zusammenhang zwischen diesen

Produkten und den Eiweißkörpern schließen.

Nach diesen Betrachtungen, welche die hohe Bedeutung des Eiweißes in biochemischer Hinsicht zur Genüge ersichtlich machen, möge es gerechtfertigt erscheinen, daß wir in unserer

Zusammenstellung das Eiweiß an die Spitze gestellt haben.

Als interessant ist ferner hervorzuheben, daß die einfachsten heterocyclischen stickstoffhaltigen Verbindungen, das fünfgliedrige Pyrrol und das dem Benzol an die Seite zu stellende sechsgliederige Pyridin, als biochemisch wichtige Substanzen aufgefaßt, außerordentlich verbreitet und bedeutungsvoll sind und gewissermaßen in den Mittelpunkt der Kette Eiweiß—heterocyclische Verbindungen zu stehen kommen.

Daß die heterocyclischen Verbindungen auch in der Natur in nahen Beziehungen zu Substanzen mit offener Kette stehen bzw. in solche übergehen können, deutet der interessante Befund Czapeks⁵) an, der besagt, fand, daß eine Pyridinverbindung, und zwar nicotinsaures Natrium, von Aspergillus niger gut verwertet wird.

- 1) E. Drechsel, Berichte d. Doutsch, chem. Gesellschaft 23, 3096 [1890].
- 2) Amé Pictet, Pharmaz. Ztg. 1905, Nr. 85 u. 86.
- 3) Friedrich Czapek, Biochemie d. Pflanzen. Jena 1905. 2, 273.
- 4) Amé Pietet n. G. Court, Berichte d. Deutsch. chem. Gcsellschaft 40, 3771 [1907]. 5) Friedrich Czapek, Biochemie d. Pflanzen. Jena 1905. 2, 274. — Die Nährlösung,
- auf der Aspergillus niger gedich, bestand aus 1% nikotinsauren Natriums und 3% Rohrzueker.

Register.

Ā.

Acetaldehyd 765. Acetale 769. Acetanilid 216. Acetessigsäure 1088. Acetobrenzeatechin 871. Acetobrenzeatechin-3-methyläther 872. Aceton 783. Acetonkörper 788. Acetophenon 862. Acetopiperon 872. Acetotoluol 867. Acetovanillon 872 Acetoveratron 872. Acetyl-p-aminophenylarsinsäure 227. Acetylbenzol 862. Acetylfuran 890. Aconitsäure 1171. Adhatodinsäure 1364. Adipinketon 889. Adipinsäure 1138. Alantolacton 1364. Albaspidin 898. Alcornol 739. Aldehyd aus falsehem Campherholzöl 861. aus Gingergrasöl 860. aus Lemongrasöl 860. Aldehydalkohol 783. Aldehyde, aliphatische 752.

Alkohol $C_{23}H_{46}$ CH_2OH 459

aromatische 808.

aus Bienenwachs 479,
aus Dacryodes Hexandra
750.

750.
— aus Insektenpulver 750.

aus Japantalg 477.aus Raphia Russia 478.

aus Wollfett 480.
Alkohole aliphatische 369.
aromatische 705.

— aus Cochenille 492.

— aus Fieus gummiflua 493, 494.

494.
— aus Wollfett 489.
Alkylverbindungen der Metalloide und der Metalle 50.
Allozimtsäure 1239.
Allylalkohol 483.

Allyläther 486 Allylbrenzcatechin 611. Allylbromid 127. Allylehlorid 126. Allyljodid 127. Aloesoltetrachlorderivat 704. Alstol 729. Alstonin 730. Ambrain 751. Ameisensäure 912ff. Ameisensäurealdehyd 752. o-Aminobenzoesäure 1203. o-Aminobenzoylameisensäure 1291. Aminophenylarsenoxyd 230. Aminophenylarsinessigsäure 230. p-Aminophenylarsinsäure 226. Amygdalinsäure 1365. Amylalkohol, normaler 442. d-Amylalkohol 456. d-Amyläther 458. Amylen 129. Anacardsäure 1365. Anagyrsäure 1365. Anemonin 1343. Anemoninsäure 1344. Anemonsäure 1343 Anethol 598. Angelicasäure 1030. Angelicin 744. Anilin 207. Anisaldehyd 833. Anisketon 885. Anissäure 1268. Anthemol 492. Anthracen 344. Anthracenbromide 351. Anthracenchloride 350. Anthracenhydrüre 317. Anthracensulfosäuren 349. Anthranilsäure 1203. Anthranilsäuremethylester 1204. Antiarol 695.

Antifebrin 216.

d-Apfelsäure 1153.

i-Apfelsänre 1154.

l-Apfelsäure 1149.

Apiolsäure 1308.

Arachinsäure 1016.

Aristotelsäure 1365.

Apiol 689.

Arnidiol 748. Aromadendrinsäure 1366. Arsacetin 227, 228. Arsanilsäure 226. Arsenäthylverbindungen 74. Arsenonaphthaline 340. p-Arsenophenylglyein 230. Arsenphenylamine 215. Artemisin 1351. Asaron 684. Asaronsäure 1307. Asarvlaldehyd 844. Aseinsäure 1364. Asculetin 1318. Asellinsäure 1037. Asphalt 9, 16. Aspidin 895. Aspidinin 896. Aspidinol 682, 894. Aspirochyl 227. Athal 475. Athan 55. Athanol 386. Äthansäure 930. Athansulfosäure 73. Ather 411. Atherschwefelsäure 417. Athylalkohol 386. Additionsprodukte 410. Athylallyläther 486. Athyl-n-amylketon 802. Athylbromid 63. Äthylbutan 100. Athylehlorid 58 Athylderivate der Metalle und Metalloide 75. Athylen 121. Athylenbromid 65. Athylenchlorid 59. Athylenjodid 71. Äthyl-guajacol 617. Athylidenbromid 66. Athylidenchlorid 60. i-Athylidenmilchsäure 1057. d-Äthylidenmilchsäure 1067. l-Athylidenmilchsäure 1072. Athylisopropenyläther 486. Athyljodid 70. 2-Athylphenol 577. 3-Athylphenol 578. Atoxyl 226, 227. Atripasäure 1182 Atropasäure 1228.

Axinsäure 1360. Azelainsäure 1140 Azomethan 50.

В

Behensäure 1017. Benzaldehyd 808. p-Benzochinon 634, 904. Benzoesänre 1185. Benzoesäurebenzylester 1192. Benzoesäuremethylester 1191. Benzol 157. a-Benzolhexabromid 181. β -Benzolhexabromid 181. a-Benzolhexachlorid 180. β-Benzolhexachlorid 181. Benzonitril 1199. Benzophenon 879. Benzoylessigsäure 1295. i-Benzoylhydrocoton 884. Benzylacetophenon 877. Benzylalkohol 705. Benzyläther 708, 709. Benzyleyanid 1220. Benzylester 710. Bergapten 1321. Bergteer 9. Bernsteinsäure, gewöhnliche 1127. Betelphenol 646. Bisaholen 156. Bittermandelöl 808. Bitumina, natürliche 9. Blätteraldehyd 777. Blauöl 617. Blausäure 9, 922ff. Boheasäure 1366. Brassidinsäure 1018. Brein 743. Brenzeatechin 603. Brenztraubensäure 1085. Brenzweinsäure normale 1136. Bromanethol 602. Bromäthyl 63. Brombenzol 187. Brombenzolsulfonsäure 191. Brombenzylalkohole 714, 715. Bromcymole 307, 311. Bromdurole 314, 316. Bromisopropylbenzole 283. Brommesitylene 297. Bromnaphthaline 337. Bromnitrobenzole 191. Bromnitrotoluole 248. Bromoform 40. Brompseudocumole 288. Bromtoluol 244. Bromtoluolsulfosäure 247. Bromxylole 260, 268, 276. Bryonan 116. Butan, Normal- 86. - Iso- 88. Butane 87. Butanol (1) 432. Butanon 797. Buttersäure 958ff.

n-Butylalkohol 432. Butylen 128. n-Butyraldehyd 771.

C.

Cadinen 156. Camphen 155. Cantharidin 1344. Caparrapinsäure 1366. Caprinsaure 959, 995, 996. Capronsäure 959, 986ff., 992. n-Capronsäurealdehyd 774. Caprylalkohol 467. Caprylsäure 959, 991ff. Capsuläscinsäure 1366. Carbolsäure 530. Carbonate 1103, 1105. Carlinen 156. Carminsäure 1360. Carnaubasäure 1018. Carnaubylalkohol 478. Carvaerol 580. Carvestren 154. Carvophyllen 156. Cascarillsäure 1033. Casimirol 747. Castorin 751. Cedren 156. Cerebriminsäure 1016. Cerin 721. Ceropinsänre 1366. Cerosin 491. Cerosinsäure 1019. Ceroten 143. Cerotinsäure 1020. Cerylalkohol 479. Cetylalkohol 475. Chavibetol 646. Chavicol 594. Chekensäure 1367. Chelidonsäure 1336. Chinasäure 1309. Chinolin 1462. Chinon 634. p-Chinon 904. Chinone 904. Chinovasäure 1367. Chloralhydrat 770. Chlorallylalkohol 488. Chloräthylen 124. Chlorbenzol 182. Chlorbenzolsulfonsäure 185. Chlorbrombenzole 189. Chlorbrommethane 92. Chlorbromtoluole 246. Chlorcymole 305, 311. Chlordurole 314. Chlorisopropylbenzol 282. Chlormesitylene 296. Chlornaphthaline 335. Chlornitrobenzol 185. Chlornitrotoluole 247. Chloroform 30. Chlorpseudocumol 288. Chlortoluol 241. Chlortoluolsulfonsäure 237, 246.

Chlorxylole 258, 266, 275. Cholestol 724. Chortosterin 491. Chrysen 362 Cimicinaldehvd 783. Cimicinsäure 1034. Cinchol 724. Citral 778. Citrapten 1320. Citronellal 781. Citronensäure 1174. Coccerylalkohol 495. Cocerinsäure 1363. Cochenille, Alkohole 492. Cochenillesäure 1362. Columbosäure 1367. Coniferylalkohol 735. Corticinsäure 1368. Cörulignol 617. Cotoin 880. Crassulaceen-Apfelsäure 1154. Crescentiasäure 1368. a-Crotonsäure 1023 ff. β -Crotonsäure 1026. Cubebensäure 1368. Cubebin 736. Cumalinsäure 1335. o-Cumaraldehyd 851. Cumarin 1278. Cumaron 1282. o-Cumarsäure 1277. p-Cumarsäure 1285. Cumidin 284. Cuminaldehyd 821. p-Cuminalkohol 720. Cuminol 821. Cuminsäure 1214. Cumol 281. Cupreol 723. Cyanwasserstoff 922ff. Cyclische Terpene 153. Cyclopentanon 889. Cyclopsäure 1368. Cymidin 308, 312. p-Cymol 301. m-Cymol 309. Cynanchol 702.

D.

Dacryodes-Hexandra-Alkohol 750. Daphnetin 1316. Daturadistearin 526. Daturinsäure 1008. Decane 107. Decanaphthen 138 — Iso- 139. n-Deeylaldehyd 776. Decylensäure 996. Dekanaphthensäure 12. Dhurrin 922. Diacetsänre 1088. Diacetyl 806. Dialdehyd 768. Diamant 1.

Diaminoarsenbenzol 230. Diaminodioxyarsenobenzol 229. Dianthracen 317. Diarachin 1017. Diasaron 685 Diäthylbenzol 280. Diäthyltoluol 317. a-Dibutyrin 963. β -Dibutyrin 963. Dicerotin 1021. 1, 2-Dichlorpropan 78. Dicyclohexylamin 211. Dierucin 1044. Diglyceride 522, 523. Diglycerin 527. Dihydrohenzoesäuren 1183. Dihydropyrrol, α -, β - 1451. Dihydroxydiaminoarsenobenzol 230. Diisohutyl 978. Diisopropyl 970. Diisovalerin 980. Dilaurin 998. α-Dilaurin 998. Dillapiol 693. Dillapiolsäure 694. Dillisoapiol 693. Dillolapiolsäure 1308. Dimelissin 1022. 4, 6-Dimethoxycumarin 1320. 2, 3-Dimethylbutan 98. 4, 5-Dimethylcumaron 1285. 4, 6-Dimethylcumaron 1285. Dimethylfurfurol 860. Dimethylketon 783. Dimethylnaphthalin 343. 2, 7-Dimethyloctan 108. 1, 2-Dimethylphendiol (3, 5) 645.Dimethyl-phloroglucin 683. a-Dimyristin 1001. β -Dimyristin 1001. a-Diolein 1040. β -Diolein 1040. Dioleostearin 526. 3, 4-Dioxybenzoesäure 1297. 3, 4-Dioxycumarin 1316. 4, 5-Dioxycumarin 1318. Dioxymalonsäure 1156. 3, 4-Dioxyphenylpropionsäure 1306. Dioxystearinsäure (vom Schmelzp.141—143°.) 1081. 9, 10-Dioxystearinsäure 1080. 3, 4-Dioxyzimtsäure 1312. Dipenten 153. Diphenolglycerinäther 546. Diphenyläther 545. Diphenylharnstoff 218. Diphenylsulfoharnstoff 219. α-Dipalmitin 1006. β -Dipalmitin 1006. Dipalmitostearin 1012. a-Distearin 1011. β -Distearin 1011.

Distyrol 321. Dithymochinon 592. Dithymol 588. Dodecan 111. Dodekanol (1) 474. n-Dodekylalkohol 474. Döglingsäure 1042. Dokosan 117. Dotriakontane 120. Drimyssäure 1368. Dulcin 559. Duotal 614. Duridin, Iso- 316. Durol 312, 315. Durolsulfosäuren 313, 316. Dysodil 9.

Ε.

Echicerin 739. Echiretin 741. Echitein 740. Echitin 740. Eikosane 116. Eikosylalkohol 478. Elaidinsäure 1041. Elainsäure 1037 Eläodistearin 526. Eläostearinsäure 1048. Elemicin 689. Embeliasäure 911. Erdgas 9. Erdöl 9. Erdölfraktionen aus amerik. Erdöl 14. Erdpech 9. Erdteer 9. Erdwachs 9, 16. Eriodictyol 874. Eriodictyonsäure 1369. Erucasäure 1043. Esdragol 595. Essigsäure 930 ff. Essigsäurealdehyd 765. Eudesmiasäure 1369. Eugenol 647. Eugenolmethyläther 654. Euphorbon 742.

F.

Fenchen 155.
Ferulasäure 1312.
Fettsäuren 912.
Fichtelit 367.
Ficocerylalkohol 493.
Ficus gummiflua, Alkohol 493.
494.
Filicinsäure 683, 890.
Filicinsäurebutanon 683, 893.
Filixsäure 898.
Filmaron 900.
Firpen 154.
Flavaspidinin 896.
Flavaspidsäure 896.
Flavaspidsäure 896.
Fleischmilchsäure 1067.

Fluoranthen 359.
Fluoranthenchinon 352.
Fluorbenzol 182.
Fluorkohlenstoff 28.
Fluornaphthalin 334.
Fluoroform 28.
Fluorpseudocumole 288.
Formaldehyd 752.
Formen 23.
Formonitril 922.
Friedelin 749.
Fumarsäure 1144.
Furfurol 852.
Fnselöl 444, 456.

G.

Gadoleinsäure 1043. Gaidinsäure 1036. Gallaktinsäure 1363. Gärungsamylalkohol 444. Gärungsmilchsäure 1057. Gaultheriaöl 370, 1250. Georetinsäure 1377. Geranial 778. Geranylbenzoat 1192. Gingerol 701. Gingkosäure 1019. Globulariasäure 1369. Glutanol 496. Glutarsäure 1136. Glutinol 490. Glycerate 518, 519. Glycerin 497. Glycerinäther 527. Glycerinmonotyrosin 528. α - β -i-Glycerinsäure 528. Glycid 527. Glykoldiacetat des Butylens aus Gärungsbutylalkohol 940. Glykolsäure 1053. Glykosyringasäure 738. Glyoxylsäure 1082. Graphit 1. Graphitsäure 1377. Grenzkohlenwasserstoffe 22. Grönhartin 695. Gruhengas 23. Guajacol 611.

Н.

Helenin 1364.
Heliotropin 842.
Hemipinsäure 1326.
m-Hemipinsäure 1328.
Hendekatylalkohol, sek. 473.
d-Hendekatylalkohol, sek. 474.
Hendekatylol (2) 473.
Heneikosan 116.
Hentriakontane 119.
Heptadecane 114.
Heptadecylsäure 1008.
Heptakosane 118.
Heptan, Normal- 100.

Heptan, Iso- (2-Methylhexan) - (Dimethyl-2-4-pentan) 103. Heptane 100. Heptanol 464, 466. 2-Heptanon 801. Heptylalkohol, normaler 464. — sek. 466. n-Heptyläther 465. n-Heptyl-n-octyläther 468. Hesperinsäure 1369. Hesperitin 876. Hesperitinsäure 1313. Heterocyclische Verbindungen Hexachlortoluol 244. Hexadecane 113. Hexadecylalkohol 475. Hexakosane 118. Hexan, Normal- 93. — Iso- (2-Methylpentan) 97. (3-Methylpentan) 97. - (2, 3-Dimethylbutan) 98. — tertiär (2, 2-Dimethylbutan) - (Methyldiäthylmethan) 100. Hexanaphthen 132. Hexanaphthenearbonsäure 11. Hexanol (1) 461. Hexylalkohol, aktiver 463. n-Hexylalkohol 461. α , β -Hexylenaldehyd 777. Hippokoprosterin 491. Hirseölsäure 1049. Holzgeist 373. Homoeriodietyol 874. Homogentisinsäure 1303. Homopiperonal 662. α-Homopiperonylsäure 1305. Humulen 156. Hyänasäure 1019. Hydrastsäure 1329. Hydratropasäure 1226. Hydrazobenzol 205. Hydrochinon 626. Hydroehinonessigsäure 1303. Hydrocotoin 881. Hydrocumarin 1274. o-Hydrocumarsäure 1274. p-Hydrocumarsäure 1275. a-Hydrojuglon 700. β-Hydrojuglon 700. Hydrokaffeesäure 1306. Hydrovanilloin 738. 1-Hydroxypropylen 483. Hydrozimtaldehyd 845. Hydrozimtsäure 1222.

1.

Icacin 741. Idrialin 368. Idryl 359. Ilicylalkohol 725. Imidol 1379.

Hypogäasäure 1036.

Insektenpulver, Alkohol 750. Ipecaeuanhasäure 1370. Iretol 694. Irigenin 877. Iron SS5. Isanemonsäure 1344. Isansäure 1052. Isatin 1291. Isoalantolacton 1370. Isoalstonin 730. Isoamylalkohol 444. - Additionsprodukte 450. Isoamyl-d-amyläther 458. Isoamyläther 450. Isoamylbenzol 318. Isoamylcetyläther 476. Isoanethol 600. Isoapiol 691. Isoatropasäuren 1229. Isobernsteinsäure 1136. Isobrenzweinsäuren 1138. Isobuttersäure 968ff. Isobutylalkohol 437. Additionsprodukte 440. Isobutyl-d-amyläther 458. Isobutyläther 440. Isobutylessigsäure 989 ff. Isocerylalkohol 480. Isocetinsäure 1003. Isochinolin 1482. Isocrotonsäure 1026. Isoevmol 309. Isodurol 315. Isoelemicin 689. Isoeugenol 656. Isoeugenol-methyläther 673. Isoferulasäure 1313. Isoiron 886. Isoheptan 101. Isohexan 97. Isohexylalkohol 463. Isoliuusinsäure 1051. Isolomatiol 698. Isomyristicin 687. Isopropylalkohol 428. Isopropyläther 430. Isopropyläthyläther 430. Isopropylbenzol 281. Isopropylpropyläther 430. Isosafrol 663. Isosantonin 1356. Isovaleraldehyd 772. Isovaleriansäure 977ff. Isoxylol 263. Isozimtsäuren 1238.

J.

Japansäure 1370. Jasmon 887. Jecoleinsäure 1043. Jecorinsäure 1342. Jervasäure 1336. Jet 9. Jodbenzol 193. Jodbenzolsulfonsäure 196. Jodeymol 307. Joddinitrobenzol 197. Joddurol 315. Jodisopropylbenzol 283. Jodnesitylene 299. Jodnapthalin 339. Jodnitrobenzol 196. Jodobenzol 194. 2-Jodoetan 470. Jodoform 45. Jodosobenzol 194. Jodpseudocumole 290. Jodstyrole 326. Jodtoluole 248. Jodxylole 261, 269, 278. Jonon 887. Juglon 695, 699. Juniperinsäure 1078.

к. Kaffeelsäure 1371. Kaffeol 734. Kakodyl 53. Keton $C_5H_{11}COC_5H_{11}$ 987. Ketone, aliphatische 752, 783. Ketone, aromatische 862. Ketonsäure C₁₈H₃₄O₃ aus Petroselinsäure 1042. Ketotaririnsäure 1052. Kohlen, natürliche u. künstliche 1. Kohlendioxyd 1092. Kohlenoxyd 1107. Kohlensäureanhydrid 1092. Kohlenstoff 1. Kohlenwasserstoff aus Chrysanthemum cinnerariaefolium 151. - aus Aselepias syriaea 151. $- C_{34}H_{70}$ 1010. Kohlenwasserstoffe C₆H₁₂ 132. — C₇H₁₄ 135. — C₆H₁₆ 136. — C₉H₁₈ 136. $- C_{10} \dot{H}_{20}$ 138. — C₁₁H₂₂ 140. $- C_{12}H_{24} = 140.$ $C_{13}H_{26}$ 140. $- C_{14}H_{28}$ 141. — C₁₅H₃₀ 141. — C₁₆H₃₂ 142. — C₁₇H₃₄ 142. $- C_{18}H_{36}$ 142. $C_{19}H_{38}$ 142. C₂₁H₄₂ 142. $- C_{22}H_{44} 142.$ — C₂₃H₄₆ 142. — C₂₄H₄₈ 142.

— C₂₅H₅₀ 143.

 $- C_{30}H_{60}$ 143.

 $- C_7 H_{12} 143.$

 $- C_8 H_{14} 144.$

C₉H₁₆ 144.

 $- C_{10}H_{18}$ 144.

 $C_{27}H_{54}$ 143.

Kohlenwasserstoffe C₁₁ H₂₀ 144. $C_{12}H_{22}$ 144. $\begin{array}{l} - \text{ C}_{13}\text{H}_{24} & 145. \\ - \text{ C}_{14}\text{H}_{26} & 145. \end{array}$ $\begin{array}{ccc} C_{15}H_{28} & 145. \\ C_{16}H_{30} & 145. \end{array}$ $C_{17}H_{32}$ 145. $C_{19}H_{36}$ 145. $C_{19}H_{36}$ 146. $C_{21}H_{40}$ 146. $C_{22}H_{42}$ 146. $C_{24}H_{26}$ 146. $C_{27}H_{52}$ 146. C₂₈H₅₄ 146. $\begin{array}{l} - C_{36}H_{68} & 146. \\ - C_{n}H_{2n-4} & 146. \end{array}$ C_6H_8 146. C₁₀H₁₆ 147. C₁₄H₂₄ 147. C₁₆H₂₈ 147. C₁₇H₃₀ 147. $-C_{18}H_{32}$ 147. C₁₉H₃₄ 148. $\begin{array}{l} - \ {\rm C_{21}H_{38}} \ 148. \\ - \ {\rm C_{23}H_{42}} \ 148. \end{array}$ $\begin{array}{l} - \ C_{24}H_{44} \ 148. \\ - \ C_{25}H_{46} \ 148. \\ - \ C_{27}H_{50} \ 148. \end{array}$ $- C_n H_{2n-6}$ 148. - C₁₀H₁₄ 148. — C₁₁H₁₆ 149. C_nH_{2n-8} 149. C₁₁H₁₄ 149. — C₂₇H₄₆ 149. C₂₉H₅₀ 149. $\begin{array}{l} - C_{n}H_{2\,n-10} \ 149. \\ - C_{10}H_{12} \ 149. \end{array}$ C₁₂H₁₄ 150. C_nH_{2n-16} 150. C13H10 (Sequoien) 150. $- (C_4H_3)_n$ 151. C_nH_{2n-12} 150. C₁₃H₁₄ I50. - aliphatische 8. - aromatische 157. unbestimmter Konstitution 151. - der Terpenreihe 152. Korksäure 1000, 1010. Kosidin 903. Kosin 901.

Kosotoxin 903. Kreosol 645.

m-Kresol 568. o-Kresol 564. p-Kresol 572.

Kresole 561.

m-Kresolglycerinäther 570. o-Kresolglycerinäther 566. p-Kresolglyeerinäther 575.

Kynurensäure 1340.

L.

Lactarsäure 1003. Lactucerol 722, 723. Laminariasäure 1371. Lanocerinsäure 1363. Lanolinalkohol 490. Lanopalminsäure 1364. Lapachol 695. Lapachon 696. Larixinsäure 1371. Laserpitin 1030. n-Laurinaldehyd 777. Laurinsäure 997 ff. α -Lauro- α - β -dimyristin 1002. β -Lauro- α -dimyristin 1002. α-Lauro-α-β-distearin 1012. β -Lauro- α -distearin 1012. Leptotrichumsäure 1371. Leucinsäure 991. Leukogallol 673. Lignocerinsäure 1019. Limen 156. Limettin 1320. Limonen 153. Linksweinsäure 1165. Linolensäure 1049. Linolsäure 1047. Linusinsäure 1051. Lomatiol 697. Lupeol 727. Luteinsäure 1371. Lycopodiumölsäure 1036. Lysol 562.

М.

Malonsäure 1124.

Maltha 9. Mandelsäure 1287. Mandelsäurenitril 1289. Margarinsäure 1008. Marrubiinsäure 1372. Masopin 738. Medicagol 478. Mekonsäure 1337. Melilotin 1274. Melilotsäure 1274. Melissinsäure 1021. Melissinsäuremyricylalkohol 482. Melissylalkohol 480. Mellithsäure 1332. Mesitylarsine 301. Mesitylen 292. Mesoweinsäure 1168. Mesoxalsäure 1156. Methacrylsäure 1028. Methan 23. Methankohlenwasserstoffe 22. Methanol 369. Methansäure 912. Methoxyconiferin 737. p-Methoxysalicylaldehyd 836. m-Methoxysalicylsäuremethylester 1251. o-Methoxyzimtaldehyd 851. p-Methoxyzimtaldehyd 852.

p-Methoxyzimtsäureäthyl-

ester 1286.

Methylalkohol 369.

Methylalkohol, Additionsprodukte 382. Methyl-d-amyläther 458. Methylamylcarbinol 466. Methyl-n-amylketon 801. Methylanthranilsäuremethylester 1206. Methylarsenverbindungen 52. Methyläther 383. Methyläthyläther 416. Methyläthylessigsäure 983ff., 976. Methyläthylketon 797. Methyläthylpropionsäure 991. Methyläthyl-propylalkohol 463. 4-Methylbenzoesäure 1211. Methylbenzoyl 862. Methylbromid 39. 2-Methylbutanol (1) 456. 2-Methylbutanol (4) 444. Methylbutanon 800. Methyl-n-butyläther 436. Methylchavicol 595. Methylchlorid 29. Methylcyclohexan 135. Methyldiäthylmethan 100. Methylenbromid 40. Methylenchlorid 30. Methylenfluorid 28. Methylenjodid 44. Methylfilicinsäure 892. Methylfluorid 28. Methylfurfurol 858. Methylheptenon 804. Methylheptyläther 465. Methyl-sec-heptyläther 467. d-Methyl-n-heptylcarbinol 472. Methyl-n-heptylketon 803. Methyl-n-hexylcarbinol 469, 472. Methylhydrocotoin 883. Methylisoamyläther 451. Methylisobutyläther 440. Methylisopropylketon 800. Methyljodid 43. 2-Methyl-5-methylalfuran 858. Methylnaphthalin 341, 342. Methyl-p-nitrosoanilin 221. a-Methylnonyläther 472. Methyl-n-nonylcarbinol 473. d-Methyl-n-nonylearbinol 474. Methyl-n-nonylketon 803. Methyl-n-octyläther 468. Methylpentamethylen 134. 3-Methylpentan 97. Methylphosphinverbindungen Methylphenole 561. Methylphenylketon 862. Methyphloroglucin 681. Methylphlorogluein-butanon Methylphloroglucin-methyläther-butanon 682. Methyl(-β-)-phloroglucin-

methyläther 682.

Methylpropyläther 426. Methylpropylketon 799. Methylprotocotoin 884. Methylpyridin 1429. Methylstibinverbindungen 54. Methyl- und Athylsynthesen im Organismus 51. Methysticinsäure 1316. Micromerol 701. d-Milchsäure 1067. i-Milchsäure 1057. l-Milchsäure 1072. Mochylalkohol 725. Monoacetin 940. Monoarachin 1017. a-Monobutyrin 958, 963. Monocerotin 1021. Monoformin 920. Monoglyceride 522. a-Monolaurin 998. β-Monolaurin 998. Monomelissin 1022. Monomyristin 1001. a-Monoolein 1039. a-Monopalmitin 1006. β-Monopalmitin 1006. A-Monostearin 1011. Muconsäure 1147. Muskon SSS. Myrcen 152. Myricylalkohol 480. Myricylpalmitat 1004, 1006. Myriogynesäure 1372. Myristicin 686. Myristinaldehyd 777. Myristinsäure 999ff. a-Myristo-aβ-dilaurin 1002. β-Myristo-α-dilaurin 1002. a-Myristo-aβ-distearin 1012. β-Myristo-α-distearin 1012. Myrrholsäure 1372.

X.

Naphthalin 326. Naphthalinhydrüre 329. Naphthalinsulfosäure 331. Naphthene 131. Naphthensäuren 11. Napthochinon 330, 695. Naphthylborsäure 341. Naphthylphosphine 340. Naringenin 874. Neurostearinsäure 1015. Nitrobenzol 174, 202. Nitroxylole 256, 265, 274. Nonadecane 115. Nonane 106. Nonanol (1) 471. Nonanol (2) 472. 2-Nonanon 803. Nonokosane 119. Nononaphthen 136. Nononaphthensäure 12. n-Nonylaldehyd 775. n-Nonylalkohol 471.

Nonylalkohol, sek. 472. d-Nonylalkohol, sek. 472. 2-Nonylen 472. Nopinen 154.

0.

Ocimen 152. Octadecylalkohol 477. Octan, Normal- 104. Octane 104. Octanol (1) 467. Octanol (2) 469. 3-Octanon 802. Octodecane 115. Octokosane 119. Octonaphthen 136. a-Octonaphthensäure 12. n-Octylaldehyd 775. Octylalkohol 992. normaler 467. sekundärer 469. n-Octyläther 468. Oenocarpol 529. Olefine 121. Olcfinische Terpere 152. Oleinsäure 1037. Olenitol 704. Oleodipalmitin 526, 1040. Oleodistearin 526, 1040. 8-Oleo-A-distearin 1040. Oleopalmitobutyrin 527. Ölsäure 1037. Önanthaldehyd 774. Önanthalkohol 464. Önanthol 993. Onocerin 749. Onocerinsäure 1372. Onocol 749. Opheliasäure 1373. Opiansäure 1322. Orcein 644. Orcin 639. β-Orcin 644. Ostruthin 861. Oxalsäure 1114. Oxalursäure 1123. m-Oxyacetophenon 869 o-Oxyacetophenon 867. p-Oxyacetophenon 869. o-Oxyacetophenonmethyläther 868. m-Oxybenzaldehyd 830. o-Oxybenzaldehyd 825. p-Oxybenzaldehyd 830. m-Oxybenzoesäure (Anmerkg.) o-Oxybenzoesäure 1241. p-Oxybenzocsäure 1266. o-Oxybenzylalkohol 730. Oxybernsteinsäure 1149. v-Oxybuttersäure 968. β -Oxybuttersäure 1073. "-Oxybuttersäure 968. Oxycaprinsäure 979, 1036.

\(\dagga\)-Oxycaprons\(\text{aure 973}\), 989.

:-Oxycapronsäure 988, 989. d-Oxycapronsäure 989. a-Oxycaprylsäure 993. Oxycerotinsäure 1373. y-Oxy-β-chinolinearbonsäure 1340. a-Oxycerotinsäure 1021. Oxycitronensäure 1181. Oxyfettsäuren 1053. A-Oxyglutarsäure 1156. Oxyhydrosorbinsäureanhydrid 1078.a-Oxyisobuttersäure 969, 972. 973, 1029. a-Oxyisocapronsäure 991. a-Oxyisovaleriansäure 982. β -Oxvisovaleriansäure 983. a-Oxylapachol 697. β-Oxylapachol 698. Oxy-β-lapachon 698. a-Oxylaurinsäure 999. 12-Oxylaurinsänre 1076. Oxyleucotin 884, Oxymargarinsäure 1078. A-Oxymclissinsäure 1022. Oxymyristinsäure 1077. A-Oxymyristinsäure 1003. 5-Oxy-α-naphthochinon 699. a-Oxypalmitinsäure 1007. 16-Oxypalmitinsäure 1078. β -Oxypelargonsäure 995. Oxypentadecylsäure 1077. p-Oxyphenylessigsäure 1272. p-Oxyphenylpropionsäure 3-Oxypropionsäure 1057. Oxinsäuren, aliplatische 1053. a-Oxysantonin 1350. β -Oxysautomin 1351. :-Oxysantonin 1351. α-Oxystearinsäure 1015. 10-Oxystearinsäure 1015. 11-Oxystearinsäure 1015. Oxythymochinon 593. Oxythymol 593. Oxytricarballylsäure 1134. a-Oxyvaleriansäure 975, 976. β -Oxyvaleriansäure 976. ;-Oxyvaleriansäure 976. y-Oxyvaleriansäureanhydrid 1076. o-Oxyzimtsäure 1277. p-Oxyzimtsäure 1285. Ozokerit, 16.

₽.

Paeonol 870.
Palmitinsäure 1003 ff.
Palmitodistearin 526.
α-Palmitodistearin 1013.
(β?)-Palmitodistearin 1013.
Palmitooleostearin 527.
Paltreubin 745.
Panicol 702.
Paraasaron 685.

Paracotol 702. Paraffine 14, 22. Parasorbinsäure 1078. Paraweinsäure 1165. Pelargonsäure 994 f. Pentabromtoluol 246. Pentadekanapthensäure 13. Pentadecane 113. Pentakosane 118. Pentamethylen (Cyclopentan) 132. Pentamethylenimid 1431. Pentan, normal 89. — sekundär 91. tertiär 93. Pentane 89. Pentanol (1) 442. Pentanon 799. Pentatriakontane 120. Pentazan 1406. Pentazodien 1379. Penten-2-Säure 1 975. Perbromäthan 68. Perbrombenzol 189. Perchloräthan 62. Perchlorbenzol 185. Perezon 13. Pertusaren 151. Perillaaldehyd 824. Petersilienölapiolsäure 1308. Petersiliencampher 689. Petroleum 13 ff. Petroselinsäure 1042. Phascolunatin 922. Phascolunatinsäure 1374. Phasol 746. Phellandral 823. Phellandren 153. Phellonsäure 1373. Phellylalkohol 721. Phenacetin 559, 946. Phenacetursäure 1218. Phenanthren 353. Phenanthrenchinon 354. Phenanthrensulfosäure 355. p-Phenetidin 558. Phenetol 544. Phenol 530. $C_{15}H_{10}O_6$ 703. Phenolate 541. Phenole 530. Phenolglycerinäther 545. Phenoxytrichlorhydrin 165. β -Phenylacrylsäure 1230. Phenylarsine 198. Phenyläthylalkohol 719. γ-Phenylbuttersäure 1226. Phenylcyanid 1199. Phenylessigsäure 1216. Phenylessigsäurenitril 1220. Phenylglykolsäure 1287. Phenylharnstoff 218. Phenylisocyanat 219. Phenylphosphine 197. a-Phenylpropionsäure 1226. β -Phenylpropionsäure 1222.

Phenylpropionsäuren 1222. Phenylpropylalkohol 720. Phloionsäure 1374. Phloracetophenon 873. Phloracetophenondimethyläther 873. Phloraspin 896. Phloretin 877. Phloroglucid 680. Phloroglucin 674. m-Phlorol 578. o-Phlorol 577. Phosphinäthylverbindungen 74. Phosphorphenylamine 214. Physetölsäure 1035. Phytolaccasaure 1374. Pikrinsäure 554. Pikrylchlorid 179. Pinen 154. Piperidin 1431. Piperidinsäure 968. Piperinsäure 1315. Piperonal 842. Piperonylalkohol 735. Piperonylsäure 1302. Pipitzahoinsäure 1374. Pisangcerylalkohol 474. Plumeriasäure 1316. Podophyllsäure 1375. Polycarbonsäuren, aliphatische 1053. Polymethylene, cyclische 131. (Naphthene) C_nH_{2n} 131. — (Naphthylene) C_nlI_{2n-2} 143. Pratensol 703. Pratol 703. Propan 77. Propenyl-2, 3, 4, 5-tchamethoxybenzol 694. Propionsäure 951 ff. Propylalkohol 951. Additionsprodukte 425. - normaler (primärer 420). - sekundärer 428. n-Propylallyläther 486. Propyl-d-amyläther 458. Propyläther 425. n-Propyl-n-butyläther 436. Propylchlorid 177 Propylen 125. Propyl-guajacol 617. n-Propyl-n-heptyläther 465. Propylisoamyläther 451. Propyl-isopropyläther 426. n-Propyl-n-octyläther 468. Proteasäure 1375. Protocatechualdehyd 837. Protocatechualdehyd - 3 - methyläther 837, Protocatechusäure 1297. Protocotoin 882. Protokosin 902. Prunetin 878. Pseudocumol 285. Pseudocumylarsine 292.

Pseudocumylphosphine 291. Psyllasäure I022 Psyłlostearylalkohol 482. Pyren 360. Pyridin 1414. Pyrogallol 667. Pyromellithsäure 1330. Pyrrol 1379. Pyrrolidin 1406. Pyrrolin 1401. Pyruvinsäure 1085.

0.

Quebrachol 723. Quecksilbermesityl 300. Quecksilbermethyl 55. Quecksilbernaphthyle 340. Quecksilberphenyl 201. Quecksilberpsendocumyl 292. Quecksilbertolyl 254. Quecksilberxylyl 263, 271. Quercetinsäure 1375.

R.

Rapinsäure 1041. Resacctophenon 870. Resorcin 617. Reten 365. Retenchinon 366. Rhamnol 747. Rhinacanthin 860. Rhizocholsäure 1331. Richardsonsches Gesetz 375, 395, 421, 434, 438, 447, 461, 464, 467. Ricinolsäure 1079.

Sahinen 155. Sabininsäure 1076. Saccharin 235. Safrol 660. Salicylaldehyd 825. Salicylsäure 1241. Salicylsäuremethylester 1250. Saligenin 730. Saliretacin 733. Saliretin 732. Salireton 733. Salvarsan 229. Santalene 156. Santalon 888. Santen 152. Santomige Säure 1353. Santonin 1348. Santonsäure 1355. Säure CH₃CH: CHCHOHCH₂ COOH 1045. $- C_{16}H_{30}O_3$ 1376.

 $-C_{21}H_{42}O_3$ 1376.

 $-C_{10}H_{18}O_2$ aus Bourbongeraniumöl 1033.

C11H18O4 aus Cascarillsäure 1033.

Säure C10 H20 Oo aus Cochenillefett 1034.

C₁₄H₂₆ ans Cochenillefett 1034.

- C₁₅H₃₀O₃ aus Convolvulin 983

 $-C_6H_{10}O_2$ aus Crotonöl 1033. - C₁₆H₃₀O₂ aus Dorschleheröl 1035.

C₁₅H₂₈O₂ aus Eriodictyou glutinosum 1035.

 $C_{12}H_{22}O_2$ aus Hefefett 1034.

 C₁₈H₃₄O₂ aus Hefefett 1042. – aus Quittensamen 1376.

Säuren der aliphatischen Reihe 912.

der aromatischen Reihe 1153.

Schwefeläther 411.

Schwefelhaltige Verbindungen des Petroleums 13. Sebacinsäure 1142.

Sedanolid 1184.

Sedanolsäure 1184. Sedanonsäure 1185.

Selenäthylverbindungen 73.

Selenmethyl 51. Seneciosäure 1033.

Sequoien 150.

Sesquiterpen aus Citronellöl

155. aus Birkenrindenöl 156. Shikimisäure 1306. Siliciumtetramethyl 54.

Siliciumtetraphenyl 200. Siliciumtetratolyl 253. Silvestren 154.

Sinapinsäure 1321. Solanthsäure 1376.

Sorbinsäure 1045.

Spirarsyl 230.

Stearinsäure 1008 ff, A-Stearo-A-β-dilaurin 1011.

β-Stearodilaurin 1011. Stearodipalmitin 526.

a-Stearodipalmitin 1012. β -Stearodipalmitin 1012.

α-Stearo-α'laurin 527.

a-Stearo-β-lauro-a'-myristin 527.

α-Stearo-α'-myristin 527.

α-Stearo-β-myristo-α laurin

Stickstoffhaltige Verbindungen des Petroleums 13. Stycerinverbindungen 727.

Styracin 1234. Styrol 319.

Styron 726.

Suberinsäure 1376. Suecisteren 151.

Sumpfgas 23. Sycocerylalkohol 722.

Syringenin 738. Syringin 737.

Т.

Taigusäure 695. Tanacetumölsäure 1036. Tarehonylalkohol 842. Taririnsäure 1051. Tectoelinon 910. Telfairiasäure 1048. Telluräthylverbindungen 73. Tellurmethyl 51. Terpene 131, 152. Terpinen 153. Terpinolen 153.

Tetrabromkohlenstoff 42. Tetrachlorkohlenstoff 36. Tetrachlortoluol 244.

Tetradecan 112.

Tetrahydrocuminaldehyd 823. Tetrahydropyrrol 1406. Tetrakosane 118.

2, 3, 4, 5-Tetramethoxybenzoesäure 1309.

Tetramethylenimin 1406. Tetramethylnaphthalin 343. Tretamethylpropan 103.

Tetraoxysäure C₁₈H₃₂O₂(OH)₄ 1048.

Tetratriakontane 120. Tetrolsäure 1026. Thapsiasäure 1143

Thionaphthalin 339. Thionylanilin 214.

Thymochinon 591, 908. Thymolydrochinon 593.

Thymol 584. Tiglinsäure 1031. Toluidin 248, 250.

Toluol 231. a-Toluylsäure 1216.

m-Toluylsäure 1214. o-Toluylsäure 1214.

p-Toluylsäure 1211. Tolylarsine 252.

Tolylphosphine 252. Tolylstibine 253.

Traubensäure 1165. Triacetin 940.

Triakontan 1005. Triarachin 1017.

Tribrassidin 1044. Tributyrin 523, 963.

Tricaprin 996. Tricaproin 988. Tricaprylin 993.

Tricarballylsäure 1170.

Trichlortoluol 243. Tricerotin 1021.

Tridecan 112. Trieruein 525, 1044. Triglyceride 523-525.

Triglycerin 527. Triisovalerin 980.

Triketon C₁₂H₁₈O₃ 965. Trikosane 117.

Trimelissin 1022.

Trilaurin 524, 999

 α -Trimellithsäure 1329. 2, 4, 5-Trimethoxybenzaldehyd Trimethylnaphthalin 343. Trimethylphenylammonium-

hydroxyd 223. Trimethylphloroglicin 683. Trimyristin 524, 1002. Trinitrobenzol 178. Trinitrotolnol 240. Triolein 524, 1040. Trioxystearinsäure 1082.

Tripalmitin 524, 1006. Tripetroselin 1042.

Triphenylstibin 199. Triricinolein 1080.

Tristearin 524, 1011. Tritaririn 1052.

Tuberon 888. Turmerinsäure 1376.

U.

Umbelliferon 1314. Umbelliferon-7-methyläther 1314. Undecan 110.

Undecanaphthensäure 13. 2-Undecanon 803. 2-Undecylen 473.

Urogol 704. Urson 744.

Urushin 702. Urushinsäure 702. Urushiol 702.

V.

Valeraldehyd 1049. Valeriansäure 973ff., 1049. y-Valerolacton 1076. Vanillin 837.

Vanillinsäure 1299. Vanillylalkohol 734.

Vaselin, Vasogene, Vasol 15. Veratrin 1031. Veratrol 607

Veratrumaldehyd 841. Veratrumsäure 1300. Verbindung C₂Hg₄Cl₄ 934.

 $-(C_{19}H_{12}O_{10})_x$ 904. von Cotoin mit Oxyphenyl-

cumalin 881. von Cotoin mit Phenyl-

cumalin 881. Vetiven 156. Vinilbenzol 319. Vitin 746.

Vitoglykol 496. Vitol 490.

W.

d-Weinsäure 1158. i-Weinsäure 1168. l-Weinsäure 1165.

r-Weinsäure 1165. Weinstein 1162. Wollfettalkohole 489. Wismuttricumyl 285. Wismuttrimethyl 54. Wismuttriphenyl 199. Wismuttritolyl 253.

X.

Xanthogallol 673. Xanthogenessigsäure 951. Xanthomicrol 701. 1, 2, 4-Xylenol 578. 1, 3, 4-Xylenol 579.
1, 3, 5-Xylenol 580.
Xylidine 261, 279.
o-Xylol 254.
m-Xylol 263.
p-Xylol 271.
Xylolhexachlorid 258.
Xylolalkohol 719.
Xylylarsine 271, 280.
Xylylphosphine 270, 280.

Y.

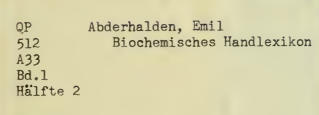
Yangonasäure 1307.

 \mathbf{Z} .

Zimtalkohol 726.
Zimtaldehyd 846.
Zimtsäure 1230.
Zimtsäurebenzylester 1234.
Zimtsäureäthylester 1233.
Zimtsäuremethylester 1232.
Zimtsäurestyrylester 1234.
Zingiberen 156.
Zinkmethyl 54.
Zinntetramethyl 54.
Zinntetraphenyl 201.







Biological & Medical

PLEASE DO NOT REMOVE

CARDS OR SLIPS FROM THIS POCKET

UNIVERSITY OF TORONTO LIBRARY

